

Untersuchungen über das Protoplasma und die Contractilität / von W. Kühne.

Contributors

Kühne, W. 1837-1900.
Francis A. Countway Library of Medicine

Publication/Creation

Leipzig : W. Engelmann, 1864.

Persistent URL

<https://wellcomecollection.org/works/ttba6c2q>

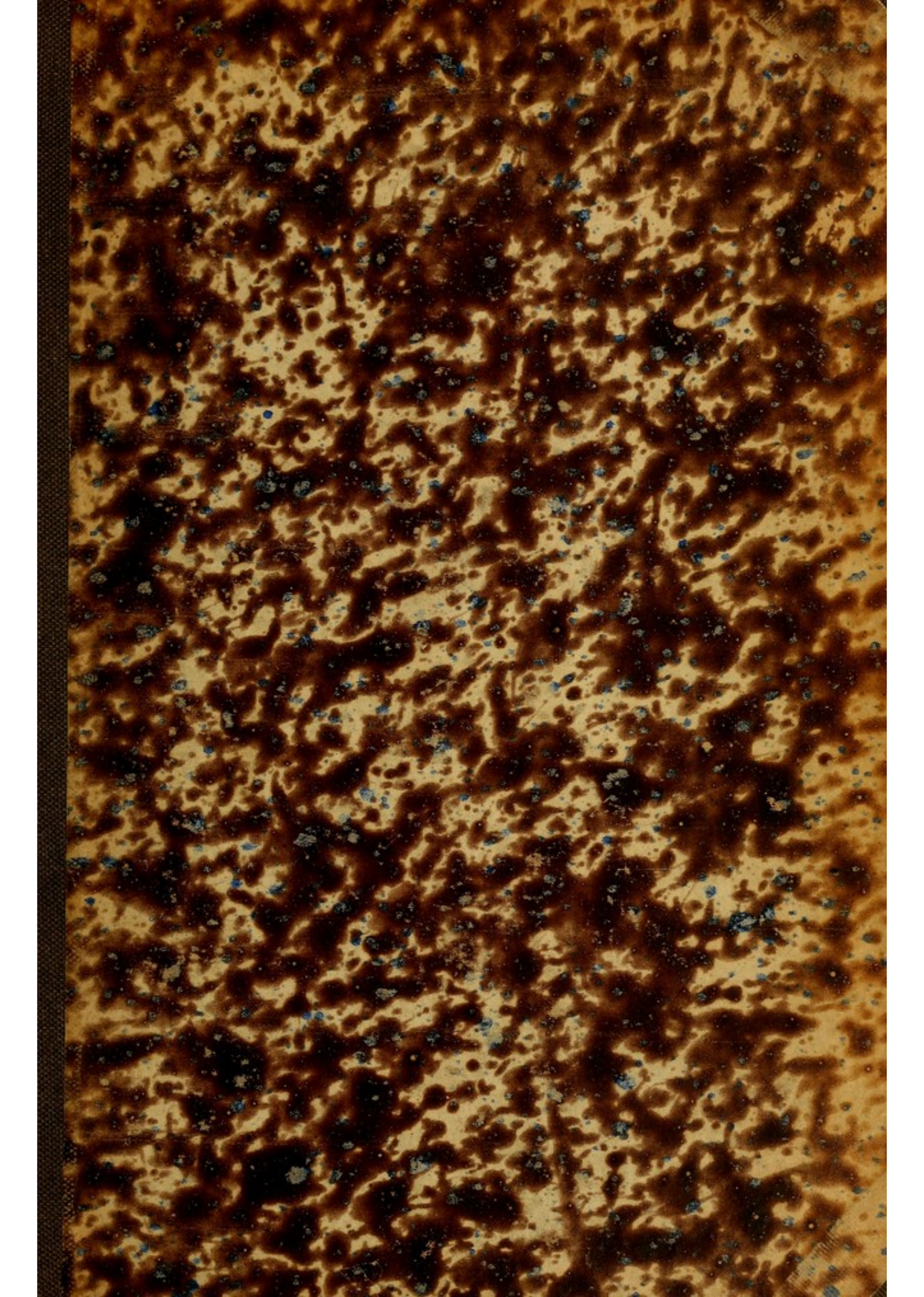
License and attribution

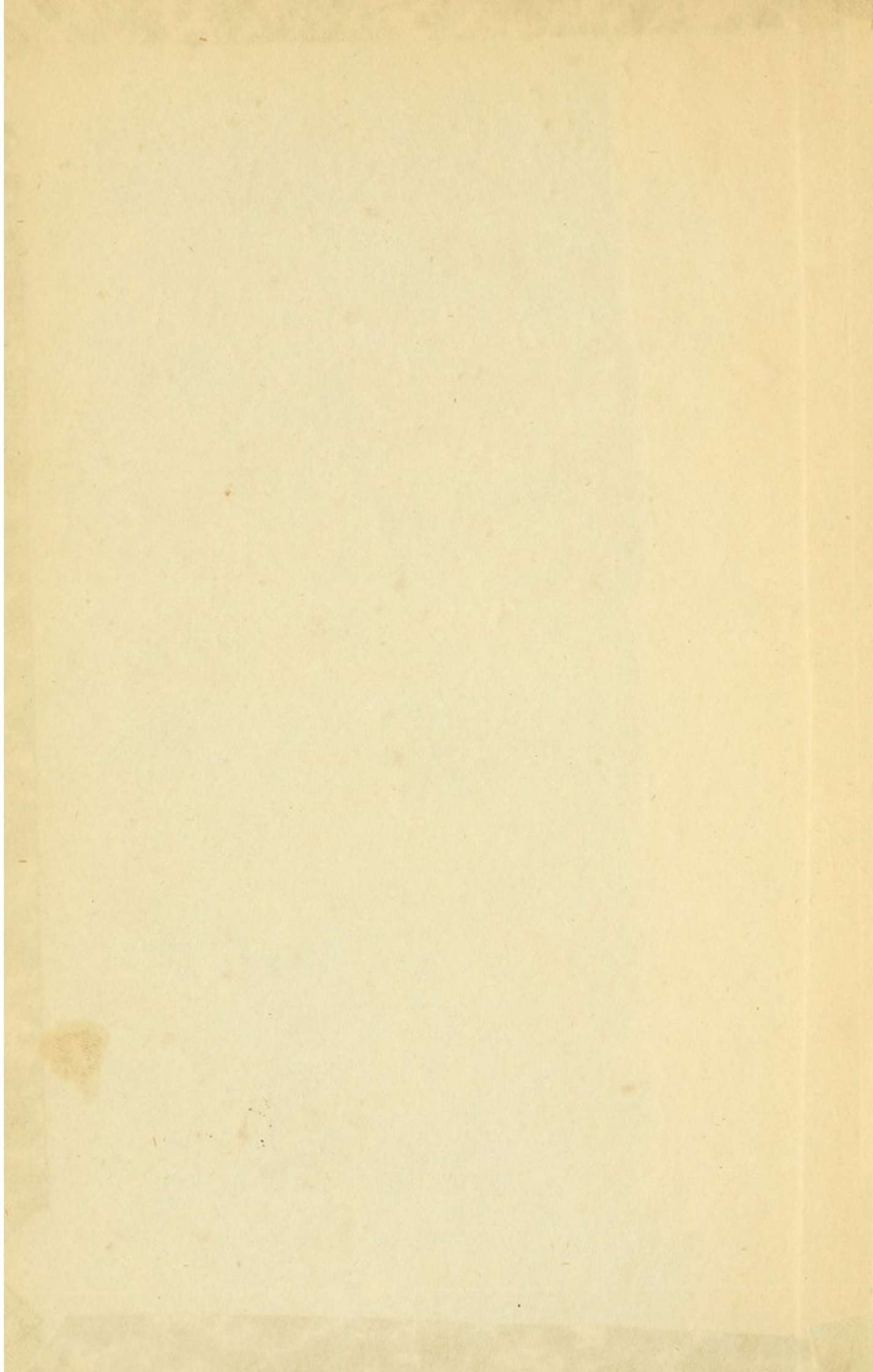
This material has been provided by This material has been provided by the Francis A. Countway Library of Medicine, through the Medical Heritage Library. The original may be consulted at the Francis A. Countway Library of Medicine, Harvard Medical School. where the originals may be consulted. This work 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**

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





2
Am
98

UNTERSUCHUNGEN

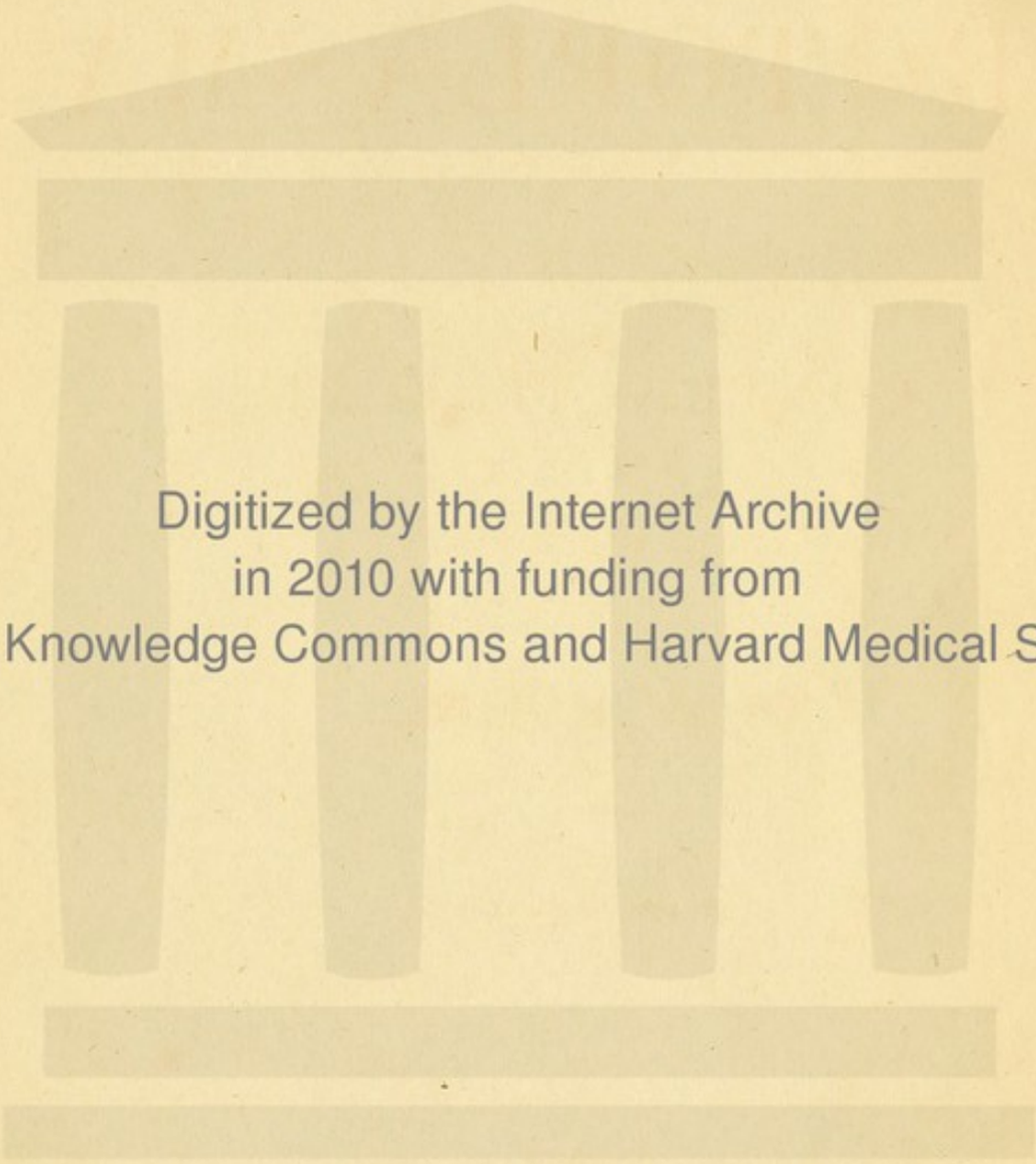
PROTOPLASMA

CONTRACTILITÄT

DR. W. KÜHNLE

LEIPZIG

VERLAG VON WILHELM ENGELMANN



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

UNTERSUCHUNGEN

ÜBER DAS

PROTOPLASMA

UND DIE

CONTRACTILITÄT.

VON

DR. W. KÜHNE.

Mit acht Kupfertafeln.

LEIPZIG,

VERLAG VON WILHELM ENGELMANN.

1864.

UNTERSUCHUNGEN

ÜBER DAS

PROTOPLASMA

UND DIE

CONTRACTILITÄT

VON

DR. W. KÜHNE

Mit acht Kupfersteln.

LEIPZIG

VERLAG VON WILHELM ENGELMANN

1884

127.
R

SEINEM LEHRER

HERRN

EMIL DU BOIS-REYMOND

GEWIDMET

VOM

VERFASSER.

Inhalt.

	pag.
I. Die Eiweisskörper der Muskelsubstanz	1
Methoden zur Gewinnung des Muskelinhalts (Muskelplasma)	2
Verhalten des Muskelgerinnsels (Myosin)	8
Das Muskelserum	12
Das Syntonin	15
Von den Ursachen der Gerinnung des Muskelplasma	23
II. Die Bewegungserscheinungen der Amoeben	28
Der hyaline Saum der Amoeben	29
Verhalten der Amoeben gegen electriche Reize	30
Besitzen die Amoeben eine Membran?	35
Vergleich der Amoeben mit Eiweisstropfen	36
Erscheinungen an ausgedrückten Tropfen contractiler Substanz anderer Infusorien	39
Erscheinungen beim Absterben der Amoeben	41
a) Wärmetetanus	42
b) Wärmestarre	46
Aufreten der Molecularbewegung	47
Wirkung des Veratrins	47
Wirkung von Reagentien	48
Verhalten der Amoeben bei der Elektrolyse und gegen den constanten Strom	49
Einfluss der Kohlensäure und des Wasserstoffs	50
III. Die Bewegungserscheinungen bei <i>Actinophrys Eichhornii</i>	54
Zustand des Protoplasma	55
Verhalten gegen electriche Reize	56
Die blasige Hülle besteht aus contractilem Protoplasma, das Einschmelzen derselben ist eine Contraction	57
Vom Einflusse des constanten Stroms. Zuckungsgesetz	59
Verhalten gegen Reagentien	64
Wirkung des Veratrins	65
Wärmetetanus	66
Wärmestarre	67
Einfluss der Kohlensäure und des Wasserstoffs	67

	pag.
IV. Die Bewegungserscheinungen der Myxomyceten	69
Cultivirung von <i>Didymium serpula</i>	70
Die hyaline Randschicht	71
Die fließende Körnerschicht	72
Abhängigkeit des geradlinigen Fließens von den Contractionen der peripherischen Ausbreitungen	72
Die geradlinig fließende Masse ist contractil, wie die Randschichten .	73
Elektrische Reizung. Contractionen und Zerstörungen	74
Locale Reizung durch Inductionsschläge	77
Der künstliche Muskel	81
Verhalten gegen Reagentien	82
Einfluss der Concentration des umgebenden Mediums	83
Einfluss von Salz und Zuckerlösungen	84
Einfluss des Veratrins	86
Wärmetetanus	87
Wärmestarre	87
Einfluss der Entziehung des Sauerstoffs	88
Wirkung der Kohlensäure und des Wasserstoffs	89
V. Die Bewegungserscheinungen in den Zellen der Staub- fadenhaare von <i>Tradescantia virginica</i>	92
Die geradlinige Strömung der Körnchen ist abhängig von Contractionen des Protoplasma	93
Elektrische Reizung	94
Wiederkehr der Strömung nach dem Stillstande durch Reizung	96
Locale Reizung und partieller Stillstand der Bewegung	97
Ursachen des Aufhörens der Strömung	98
Einfluss des constanten Stroms	99
Einfluss von Reagentien und Giften	100
Wirkung von Temperaturen unter 0°.	100
Gefrieren und Wiederaufthauen	101
Vegetabilische Amoeben	101
Neubildung des fließenden Netzes aus vegetabilischen Amoeben	102
Wärmetetanus	102
Wärmestarre	103
Vom Einflusse der Luft	104
Entziehung des Sauerstoffs	105
Wirkung der Kohlensäure und des Wasserstoffs	106
VI. Das Protoplasma der Zellen des Bindegewebes	109
1. Nackte Zellen mit unregelmässigen Kernen	111
2. Nackte Zellen mit unregelmässigen bläschenförmigen Kernen	111
3. Zellen mit grobkörnigem Protoplasma	112
Bewegungen des Protoplasma dieser Zellen	113
Vergeblicher Versuch durch elektrische Reize Contractionen zu erzeugen	115
Veränderungen der Zellen in Wasser und in Reagentien	117
Auftreten von Hohlräumen in der Grundsubstanz	119
Isolirung der Zellen	119
Veränderungen der Zellen beim Absterben	121
Veränderungen bei 40° C.	121

	pag.
VII. Das Protoplasma der Zellen in der Cornea	123
Bewegungserscheinungen dieses Protoplasma	124
Contractionen durch Reize	126
Veränderungen nach dem Tode und bei 40° C.	130
VIII. A. Die Verbindung des Protoplasma mit Nervensubstanz.	
Nerven der Cornea	132
Auffallender Nervenreichthum der Cornea	133
Eintritt und Verbreitung der Nerven	134
Verhalten der Markscheide und der <i>Schwann'schen</i> Scheide	135
Endigung der Nerven in Zellen	136
Untersuchung der Nervenverbreitung und Endigung an Chromsäure- präparaten	140
Veränderungen der Cornea in Chromsäure von 0,1 und 0,01 p. C.	141
B. Von der Wirkung der Nerven auf das Protoplasma.	
Function der Corneanerven	146
Directe und indirecte Reizung der Corneazellen durch Inductions- schläge. Reizung des Centrums und des Randes der Cornea	147
Reizung nervenhaltiger und nervenfreier Zipfel der Cornea	151
Mechanische Reizung des Randes der Cornea	152
Findet eine Theilung der Zellen bei der Contraction statt?	153

I.

Die Eiweisskörper der Muskelsubstanz.

Die contractilen Theile niederer thierischer Organismen, die Sarkode, das Protoplasma der Pflanzenzellen, und alle jene breiigen Massen die wir als contractile Substanzen zu bezeichnen pflegen, zeigen in ihrem chemischen Verhalten eine unverkennbare Aehnlichkeit untereinander sowohl, wie mit dem Inhalte der Muskelfaser. Man mag einen Unterschied zwischen geformten contractilen Substanzen und ungeformten festhalten, und dabei zwei grosse Gruppen scheiden, solche welche nur kleine einfach lichtbrechende Körnchen enthalten und solche welche doppeltbrechende Disdiaklasten enthalten, immer wird man anerkennen müssen, dass die eigentliche Grundsubstanz in welche die kleinen festen Körper eingebettet liegen, in beiden Gruppen einige Eigenschaften besitzt, die wir in der Muskelsubstanz und in den contractilen Theilen aller Thiere und selbst der Pflanzen wiederfinden. Dahin gehört vor allen Dingen die sogenannte spontane Coagulation dieser Substanzen nach dem Aufhören der Bewegungserscheinungen, und nach übermässiger elektrischer Reizung, und das ganz constante Eintreten dieser Gerinnungen, selbst wenn die Substanz mit solchen Reagentien behandelt wird, die das soeben ausgeschiedene Gerinnsel sogleich wieder lösen. Ferner zeichnen sich die contractilen Substanzen vor allen andern bekannten in der Natur vorkommenden Gemischen von Eiweisslösungen aus, durch ihre Coagulation bei verhältnissmässig niederen Temperaturen. Ausser den contractilen Substanzen kennen wir keine natürlich vorkommende Eiweisslösungen die zwischen 35° C. und 50° C. gerinnen.

Die angegebenen Charaktere sind der Art, dass sie selbst bei mikroskopisch kleinen Organismen aufgefunden werden können. Sie gehören zu den mikrochemischen Reactionen, und es wäre sehr zu wünschen, dass die contractilen Substanzen niederer Organismen auch einer ausgedehnteren mikrochemischen Untersuchung unterworfen würden. *De Bary's* Aufforderung das Protoplasma der Myxomyceten dafür besonders zu berücksichtigen, konnte ich leider bisher aus Mangel an ausreichendem Material nicht nachkommen, und ich beschränke mich darum hier auf die Mittheilung einiger Untersuchungen über die Eiweisskörper des Muskelgewebes der Wirbelthiere, deren Resultate von Interesse sein werden für das Verständniss desjenigen, was später über die verschiedensten contractilen Substanzen berichtet werden soll.

Methoden zur Gewinnung des Muskelinhalts.

Muskelplasma.

Durch Auspressen von Blut befreiter Froschmuskeln kann man bekanntlich einen Theil der flüssigen Muskelsubstanz rein isoliren, und aus den Sarkolemmschläuchen in Glasgefässe überfüllen. Es war jedoch wünschenswerth andere, einfachere Methoden zu besitzen, die womöglich auch gestatteten die Muskelflüssigkeit in grösseren Mengen zu gewinnen. Will man durch Auspressen oder Auswalzen die Sarkolemmröhren entleeren, so pflegt durch den mechanischen Eingriff immer eine nicht unbedeutende Menge der Muskelsubstanz in den Apparaten zu coaguliren, und man erhält darum einen verhältnissmässig grossen Substanzverlust, der um so bedeutender ausfällt, je mehr Material auf einmal verarbeitet wird. Ich suchte deshalb nach einer Methode, die es gestatten sollte, einen Muskel möglichst zu zerkleinern, ohne dass die Gerinnung zu rasch an den Schnittflächen der Fasern erfolgte. Nachdem ich mich vergeblich bemüht hatte durch rasches Eintrocknenlassen isolirter schmaler Muskeln des Frosches in einem mässig warmen Luftstrome unveränderte Muskelsubstanz aus festen und pulverisirbaren Muskeln in erheblichen Mengen zu bereiten, bin ich schliesslich auf einem anderen Wege zu besseren Resultaten gekommen.

Zuvor sei erwähnt, dass das rasche Eintrocknen einzelner hängender Froschmuskeln in der Nähe eines stark ziehenden Fensters auch bei mässiger Zimmertemperatur recht gut gelingt.

Der eingetrocknete Muskel nimmt aber eine so hornartige Beschaffenheit an, dass man ihn nicht pulvern, sondern nur in viele Querschnitte zerkleinern kann. Versucht man ihn mit dem Messer zu zerschaben, so reissen die Muskelfasern in längeren Spähnen aus einander, und die gehörige Zerkleinerung wird vereitelt. Die feinen Querschnitte deren Herstellung sehr zeitraubend und mühsam ist, quellen ferner sehr langsam auf, und hierin liegt der Grund weshalb man auf diesem Wege keine genügende Menge von Muskelsubstanz in Lösung überführen kann. Weicht man die Masse mit Kochsalzlösungen von etwa 1 p. C. auf, so erhält man zwar nach einiger Zeit eine filtrirbare Lösung, die auch nach einigen Stunden Gerinnsel absetzt, allein die Menge derselben ist sehr unbedeutend, da die Hauptmasse schon vorher gerinnt, und die Muskelstückchen zu einem Klumpen vereinigt. Man sieht jedoch aus diesem Versuche, dass die Muskelsubstanz rasch eintrocknen kann ohne zuvor zu gerinnen, und erst nachträglich sich ausscheiden kann aus einer Lösung der eingetrockneten Masse. Ich erwähne dieses Umstandes, weil er uns eine Differenz zwischen dem Verhalten des Blutes oder der Lymphe und der Muskelsubstanz zeigt. Breitet man Froschblut oder Lymphe selbst in äusserst dünnen Schichten über Glasplatten aus, so erfolgt die Gerinnung stets vor der raschen Eintrocknung. Die Flüssigkeit breitet sich auf der Fläche aus wie Collodium, und die zurückbleibende trockene Haut quillt nur in Wasser oder in Na Cl von 1 p. C. ohne eine spontane gerinnbare Flüssigkeit zu liefern.

Bekanntlich gefriert ein Froschmuskel bei etwa — 5—7° C. zu einem festen Eisklumpen, ohne seine Erregbarkeit ganz zu verlieren. Nach dem Aufthauen wird er wieder weich, und durchsichtig, er contrahirt sich auf hinlänglich kräftige Reize wieder und wird längere Zeit darauf, nach vorherigem Verluste der Erregbarkeit, todtstarr. Die Zeit des Eintritts dieser Veränderungen ist abhängig von der Temperatur bei welcher der Muskel gefror und von der Dauer der Abkühlung, so dass im Allgemeinen ein Muskel ziemlich rasch zu Grunde geht, wenn man ihn lange bei sehr niederer Temperatur erhielt. Für meine Zwecke habe ich es vortheilhaft gefunden die Muskeln bei einer Temperatur zwischen — 7 u. — 10° C. etwa 3 Stunden lang zu erhalten, und dann zur Verarbeitung des Eises zu schreiten. Solche Muskeln bleiben nach dem Aufthauen in einem auf 15° C. geheizten Zimmer durchschnittlich noch 6 Stunden erregbar und es war deshalb

vorauszusetzen, dass auch die darin enthaltene Flüssigkeit noch ihre normalen Eigenschaften besitzen würde.

Schneidet man die Muskeln der Unterschenkel von 8—12 durch Injection mit einprocentiger Kochsalzlösung von Blut gereinigten Wasserfröschen einzeln, ohne sie an ihren Oberflächen zu verletzen, herunter, so kann man sie zu einem compacten Haufen vereinigt bei der bezeichneten Temperatur in etwa 3 Stunden in einen zusammenhängenden festen Eisklotz verwandeln. Derselbe lässt sich im Freien mit kalt gehaltenen grossen Messern ziemlich leicht in Scheiben zerschneiden, die man in einem stark gekühlten Porzellanmörser mit einem in Holz gefassten und vorher ebenfalls der Kälte ausgesetzten Postell vollständig in ein schneeartiges Pulver verwandeln kann. Die Arbeit ist allerdings ziemlich anstrengend; sie muss im Freien bei strenger Kälte vorgenommen und nicht zu hastig vollendet werden, da man sonst Gefahr läuft, die Masse durch Reibung zu erwärmen. Bringt man diesen Muskelschnee in das erwärmte Zimmer, so thaut er schon bei -3° C. zu einer syrupartigen, sehr trüben Flüssigkeit auf, welche einzelne Sehnenfasern und daneben noch einzelne grössere Muskelstückchen enthält. Von diesen Verunreinigungen kann sie durch ein grobporiges Leinenfilter getrennt werden, das jedoch nur einige wenige Tropfen durchlässt, und sich dann verstopft. Der letzte durchfallende Tropfen pflegt im Verhältniss zu den zuerst durchgedrungenen ziemlich klar zu sein; er besitzt eine gelbliche Farbe und verwandelt sich, wenn man ihn auf eine bis zur Zimmertemperatur erwärmte Porzellanplatte fallen lässt, augenblicklich in einen festen ziemlich durchsichtigen Kuchen, der erst beim Aufheben von der Platte sich zu trüben beginnt. Die Masse auf dem Leinenfilter lässt sich giessen wie eine zähe Flüssigkeit, beim Blasen auf ihre ganz ebene Oberfläche wirft sie Wellen, mit einem abgekühlten Glasstabe kann man Tropfen herausheben, die nur sehr wenig Neigung zum Fadenziehen zeigen, so dass Niemand darüber in Zweifel gerathen wird, dass der Muskelschnee zu einer trüben, aber nicht ungewöhnlich zähen Flüssigkeit aufthaut. Lässt man einen leidlich klar durch Leinen filtrirten Tropfen in Wasser von 0° fallen, so verwandelt er sich sofort in eine weisse undurchsichtige Kugel, die anfangs fast die Festigkeit des Kautschuks besitzt, und erst nach längerem Liegen in destillirtem Wasser weicher wird. Ein Tropfen der Flüssigkeit in Salzsäure von 0,1 p. C. fallen gelassen wird ebenfalls sogleich fest, während des Untersinkens löst er sich jedoch von den Oberflächen her durch-

sichtig werdend, vollständig wieder auf. Lässt man einen Tropfen der Flüssigkeit in Kali von 0, 1 p. C. fallen, so gerinnt er ebenfalls sofort, und löst sich beim Untersinken sehr rasch wieder auf. Die auf dem neuen Wege erhaltene Muskelflüssigkeit reagirt deutlich alkalisch, und behält diese Reaction auch, wenn sie bereits sehr schleunig geronnen ist. Drückt man den auf einer nicht gekühlten Porzellanplatte erstarrten Tropfen gegen violette Lackmuspapier, so färbt sich dasselbe deutlich blau.

Wie gesagt ist es unmöglich irgend erhebliche Mengen dieser Muskelflüssigkeit zu filtriren, und ich muss mich darum mit der Angabe begnügen, dass sie in einem abgekühlten Gefässe unter 0° C. lange Zeit flüssig bleibt. Ich habe sie in einem mit Schnee gekühlten Gefässe viele Tage lang flüssig erhalten können; die Muskel- und Sehnenstückchen zeigten trotzdem jedoch keine Neigung sich darin zu senken, noch stiegen sie an die Oberfläche empor. Lässt man das damit gefüllte Gefäss 2—3 Stunden im geheizten Zimmer stehen, so wird der Inhalt fest, das Gefäss lässt sich ohne Gefahr umdrehen, und die Masse hat nun ihre Flüssigkeit eingebüsst. Mit einem Glasstabe erzeugt man darin ein Loch, wie wenn man in gelatinirten Leim gestossen hätte, mit dem die erstarrte, geronnene Masse überhaupt anfangs die grösste Aehnlichkeit hat.

Die Erstarrung der Muskelflüssigkeit beginnt an den der Glaswand zunächst gelegenen Theilen, und vorzugsweise an Stellen der Oberfläche, welche von Staubpartikeln verunreinigt sind. Hier bilden sich weisse Punkte, die allmählich an Grösse zunehmen und zur Bildung gelatinöser Schollen auf der Oberfläche führen. Will man den Eintritt der Gerinnung in einem Becherglase z. B. beobachten, so ist es nöthig, dasselbe vorher stark abzukühlen, denn ohne diese Vorsicht bildet die Flüssigkeit beim Auffallen auf den Boden des Glases gleich festere Kegel, von denen aus die Gerinnung später durch die übrige Masse fortschreitet. Während dieser Vorgänge mehren sich die Consistenzveränderungen ganz allmählich, es wird immer schwerer die Flüssigkeit zu giessen, bis sie endlich durch ihre eigene Schwere keine Gestaltveränderungen mehr erleidet. Da die Masse an und für sich schon trübe ist, so lässt sich auch nicht durch den blossen Augenschein entscheiden, ob die Gerinnung von einer Trübung begleitet wird. An einem mässig klar durch Leinen gegangenen Tropfen sieht man jedoch die Trübung, wie schon erwähnt, nach eingetretener Gerinnung beginnen. Nach 4stündigem Aufenthalte in einer

Temperatur von 15° C. reagirt die Masse in der Regel deutlich sauer, jedoch habe ich diesen Umschlag der Reaction bisweilen auch erst am andern Tage eintreten sehen. Zu dieser Zeit kann man auch beim Umkehren des Gefässes geringe Mengen ausgepresster dünner Flüssigkeit von schwacher Opalescenz gewinnen, die beim Erwärmen auf 45° C. starke flockige Gerinnsel absetzen.

Lässt man das Gerinnsel gefrieren und wieder aufthauen, so wird seine Consistenz nicht im mindesten geändert. Aus diesem Versuche geht zur Genüge hervor, dass das Gefrieren und Wiederaufthauen keinen Einfluss auf den Aggregatzustand des Muskelinhalts ausübt und dass uns folglich diese Darstellung der Muskelflüssigkeit am besten über die Beschaffenheit des Muskelinhalts belehren kann.

Ein Versuch die Muskelflüssigkeit mit einer Kochsalzlösung von 1 p. C. zu verdünnen scheiterte an der beim Mischen mit dem Glasstabe erfolgenden Gerinnung, und ich war deshalb genöthigt zur Darstellung grösserer Mengen reiner und filtrirter Muskelflüssigkeit einen anderen Weg einzuschlagen.

Eine abgewogene Menge Schnee, wurde mit so viel Kochsalz in abgekühlten Gefässen versetzt, dass daraus eine Lösung von 1 p. C. des Salzes hervorgehen musste. Die gefrorenen und in Scheiben zerschnittenen Muskeln wurden mit der 4fachen Menge ihres Gewichts des Gemenges von Schnee und Salz sehr innig zerrieben und die so gewonnene breiartige Masse auf ein Leinenfilter geworfen, durch welches sie schon bei — 3° C. flüssig durchfiltrirte. Nach dem Filtriren durch Leinen that ich die immer noch nicht bis 0° erwärmte Flüssigkeit auf mehrere Papierfilter, die in stark gekühlten Trichtern steckten und mit abgekühlter Kochsalzlösung von 1 p. C. angefeuchtet waren. Die verdünnte Muskelflüssigkeit filtrirt im Anfange ziemlich gut. Beginnen die Filter sich zu verstopfen, so müssen sofort neue in Gebrauch genommen werden. Auf diese Weise bekommt man ohne grossen Zeitverlust aus der aufgethauenen Masse eine sehr bedeutende Quantität eines schwach opalescirenden Filtrats, das sich ziemlich ähnlich verhält, wie die nicht verdünnte Muskelflüssigkeit. Die Gerinnung derselben tritt durchschnittlich eben so rasch ein, wie dort, mit dem Unterschiede jedoch, dass einzelne Tropfen auf ungekühlten Glasplatten nicht sofort gerinnen, sondern sich erst ausbreiten und sich später unter starker Trübung in leicht zerreissliche Membranen umwandeln. Bei der Gerinnung grösserer Mengen dieser verdünnten Flüssigkeit in Bechergläsern, beobachtet

man ebenfalls zuerst eine Ausscheidung gelatinöser Schichten an den Glaswänden. Gleichzeitig tritt eine sehr starke Trübung ein, es kommt ein Zeitpunkt, wo das Ganze erstarrt und selbst beim Umdrehen des Glases nicht herausfällt, bis endlich das Gerinnsel etwas zusammenfällt, Neigung zur Umwandlung in Flocken und Häute zeigt, und eine grosse Menge stark opalescirender, und auch so trübe filtrirender dünner Flüssigkeit ausstösst.

Vor der Gerinnung besitzt die Flüssigkeit etwa die Consistenz von zerschnittenem und durch Leinen filtrirtem Hühnereiweiss, sie gerinnt sofort beim Erwärmen auf 40° C. ganz wie Hühnereiweiss beim Kochen, und verhält sich zu Wasser, verdünnter Salzsäure und Alkalien gerade wie die unverdünnte Muskel-
flüssigkeit.

Eigenthümlich ist ihr Verhalten zu fast gesättigter Kochsalzlösung. Lässt man einen dünnen Strahl der Lösung durch ein fein ausgezogenes Glasrohr auf den Boden der specifisch schwereren Kochsalzlösung fliessen, so erhält sie sich darin in Form eines festen Stranges. Während dieser an die Oberfläche steigt, zerbröckelt er jedoch und löst sich vollständig wieder auf zu einer schwach opalescirenden Lösung. Die Muskelflüssigkeit enthält also einen Eiweisskörper, der durch concentrirte Salzlösungen erst gefällt und später darin wieder gelöst wird.

Zur Ausscheidung des spontan coagulirenden Eiweisskörpers habe ich es vortheilhaft gefunden, die verdünnte Muskelflüssigkeit in destillirtem Wasser rasch zur Coagulation zu bringen. Soll der Eiweisskörper ausgewaschen und auf Filtern gesammelt werden, so muss die Ausfällung mit einiger Vorsicht geschehen. Man füllt zu dem Ende einen hohen Glascylinder mit destillirtem Wasser und lässt die Eiweisslösung tropfenweise hineinfallen. Die Tropfen verwandeln sich dabei sogleich in feste erbsengrosse Kugeln, die auf den Boden fallen und sich dort lagern ohne zusammenzukleben. Fliesst etwas Flüssigkeit in rascherem Strahle in das Wasser hinein, so verwandelt sie sich in lange solide cylindrische weisse Stränge, denen man durch richtiges Reguliren des Zuflusses eine colossale Länge geben kann. Nicht selten haftet ein grösserer Tropfen an der Oberfläche des Wassers fest, und in diesem Falle sieht man ihn wie einen zierlich gefalteten Beutel herabhängen. Bei vorsichtigem Zufließenlassen der Muskelflüssigkeit in solche Beutel, dehnen sich dieselben bisweilen stark aus; das Innere ist dabei noch flüssig und nur umgeben von einer schönen, sackförmigen, milchweissen Membran aus coagulirtem

Eiweiss. Zerschneidet man einen an der Oberfläche haftenden Beutel mit der Scheere, so bilden sich daraus häufig zwei Kugeln, indem sich die Schnittstelle sogleich durch ein neugebildetes Coagulat wieder schliesst. In andern Fällen zerplatzt der Beutel zu rasch, und sein Inhalt ergiesst sich auf einmal in das Wasser, worin er in Form feiner Flocken coagulirt. Diese Coagulationsform ist es, welche vermieden werden muss, wenn man das Coagulat auf Filtern sammeln will, denn dasselbe ist so fein vertheilt und gallertig, dass es die Filter verstopft.

Es kann kein Zweifel darüber sein, dass die hier entstehenden Gerinnsel identisch sind mit der Substanz, die sich bei der Todtenstarre im Muskel ausscheidet, und wir haben es bei seiner Fällung durch Wasser augenscheinlich mit demselben Vorgange zu thun, der stattfindet, wenn man einzelne lebende Muskelfasern rasch in destillirtes Wasser untertaucht. Gegen verdünnte Salzsäure und Alkalien, in denen der Muskel ebenfalls sogleich starr wird, bevor er seine Durchsichtigkeit und Biagsamkeit wieder gewinnt, verhält sich unsere Flüssigkeit, wie wir sahen, ganz ähnlich. Sie wird erst gefällt, und das Gerinnsel gleich darauf wieder gelöst.

Verhalten des Muskelgerinnsels.

Myosin.

Trotz meines schon in früheren Arbeiten über die Todtenstarre ausgesprochenen Protestes gegen die Ansicht, dass der lebende Muskel Syntonin enthalte, hat man mir doch die Entdeckung der spontanen Gerinnbarkeit des Syntonins zugeschrieben. Man ist in seiner Fürsorge mir diese Entdeckung zu wahren soweit gegangen, zu bedauern, dass man leider noch immer nicht untersucht habe, ob das Muskelgerinnsel auch aus Syntonin bestehe. Wer meine Untersuchungen über die Todtenstarre ganz gelesen hat, wird mich von der genannten Entdeckung hoffentlich frei sprechen, denn ich habe nirgends darin Veranlassung gegeben, mir die Meinung unterzuschieben, dass das Syntonin sich überhaupt aus einer Lösung plötzlich ausscheiden könne, wie Fibrin aus Plasma, oder wie das Muskelgerinnsel aus der Muskelflüssigkeit.

Das Muskelgerinnsel reagirt, wenn es sorgfältig ausgewaschen ist, vollständig neutral, bildet feucht eine weisse wenig durchsichtige Masse und sieht im trockenen Zustande gelb aus,

wie die meisten trocknen Eiweisskörper. Durch die gelbe Färbung, die es beim Kochen mit Salpetersäure annimmt und durch die orangenrothe Farbe, die auf Zusatz von Ammoniak entsteht, sowie durch die *Millon'sche* Reaction kennzeichnet es sich zur Genüge als ein Eiweisskörper. Es enthält Schwefel in zweierlei Verbindungen, denn es färbt sich beim Kochen mit Kali und Bleioxydhydrat schwarz, und liefert endlich nach dem Kochen mit Kali ein Product, das nach dem Schmelzen mit Salpeter und Soda Schwefelsäure enthält.

Das Gerinnsel ist unlöslich in Alkohol und in Aether, und ferner unlöslich in Wasser. Dagegen löst es sich ausserordentlich leicht in sehr verdünnten Säuren und Alkalien auf, aus denen es nicht ohne Veränderungen wieder ausgeschieden werden kann. Diese Lösungen verhalten sich genau wie die sauren und alkalischen Lösungen des Syntonins, allein gerade in diesem Verhalten liegt der beste Beweis für die Entstehungsweise des Syntonins, wie nachher gezeigt werden soll.

Das Muskelgerinnsel löst sich leicht in neutralen Salzlösungen, wie in Kochsalz oder Salpeterlösungen aller Concentrationen. Wir haben bereits erfahren, dass die Muskelflüssigkeit von concentrirten Kochsalzlösungen anfangs gefällt und später wieder gelöst wird. In der That löst sich auch das einmal ausgeschiedene Muskeleiweiss leicht in Kochsalzlösungen auf, in sehr verdünnten Lösungen wenig, in Lösungen bis zu 10 p. C. sehr leicht, und hierin liegt offenbar der Grund des verhältnissmässig langen Flüssigbleibens der Muskelsubstanz, wenn sie mit verdünnten Kochsalzlösungen gemischt wird. Ebenso erklärt sich daraus, weshalb ein Muskel so lange in solchen Kochsalzlösungen erregbar bleibt, während er im Wasser, namentlich in destillirtem, gleich abstirbt.

Wird das Gerinnsel nach dem Ablauf des Wassers mit Kochsalzlösung von 1 p. C. sorgfältig zerrieben, so löst sich immer ein Theil davon auf, der sich erst nach langem Stehen im geheizten Zimmer in feinen Flocken wieder ausscheidet, und bei starker Verdünnung mit Wasser als eine feine Trübung ausgefällt wird. In Kochsalzlösungen von 10 p. C. löst sich das Gerinnsel zu einer syrupösen aber fast klaren Lösung auf, ohne sich nach längerem Stehen in der Wärme wieder auszuscheiden.

Ein Muskel wird in dieser Kochsalzlösung anfangs starr, später hellt er sich jedoch wieder auf, und erscheint dann trotz des Verlustes seiner Erregbarkeit, ganz durchsichtig, wie ein frischer

Muskel, dem er auch in seiner Elasticität ziemlich ähnlich zu sein scheint.

Aus diesem Verhalten des Eiweisskörpers der Muskeln, den ich von jetzt an Myosin nennen werde, ergibt sich auch eine Methode, den ursprünglich in den Muskeln enthaltenen Körper darzustellen, selbst wenn er sich darin schon geronnen ausgeschieden hat, wenn also die Todtenstarre schon eingetreten ist. Da jeder todtenstarre Muskel in concentrirten Kochsalzlösungen wieder durchsichtig wird, so können wir damit auch aus beliebig altem Fleisch das Myosin extrahiren¹⁾. Nur ist dazu eine möglichst feine Vertheilung der Muskeln erforderlich. Ich habe auf diesem Wege dieselben Resultate erzielt, wie die schon lange vor mir in einer wenig beachteten Arbeit von *Denis (de Commercy)*²⁾ angegebenen. Eine Kochsalzlösung von 10 p. C. scheint, wenn nur die Lösung andauernd und gehörig mit dem Fleische zerrieben wird, die grösste Menge des geronnenen Eiweisses wieder aufzulösen. Die Muskelfasern werden dabei ganz gallertig und durchscheinend, und man erhält eine ähnliche schlüpfrige Masse, wie wenn man fein gewiegtes Fleisch zur Darstellung des Syntonins mit sehr verdünnter Salzsäure behandelt. Der erhaltene Brei lässt sich fast so schlecht wie aufgethauter Muskelschnee filtriren. Durch Papier filtrirt er gar nicht, durch Leinen nur äusserst langsam. Jedoch bekommt man nach längerer Zeit, namentlich nachdem das Leinen schon etwas schwerer durchgängig geworden ist, durch Drücken des Beutels eine verhältnissmässig durchsichtige syrupöse Flüssigkeit. Dieselbe verhält sich gegen Reagentien fast genau so wie die Muskelflüssigkeit selbst. Obwohl sie spontan nie coagulirt, so bildet sie doch tropfenweise in Wasser gebracht, dieselben harten Coagula, wie jene, und erstarrt auch in sehr verdünnter Salzsäure und Alkalien anfangs zu festen Kugeln, die sich nach einiger Zeit im Ueberschusse dieser Flüssigkeiten auflösen. Durch Kochsalzlösungen wird sie natürlich nicht gefällt, indessen kann man den Eiweisskörper, wie auch *Denis* berichtet, ausschei-

1) Es ist eine ganz bekannte Sache, dass bei der Conservirung des Fleisches durch Einpökeln Eiweisskörper in die Conservirungsflüssigkeit übergehen. Meinem Freunde Dr. *J. Rosenthal* gelang es, den oben beschriebenen Eiweisskörper in nicht unbeträchtlichen Mengen, z. B. aus der Heringslacke und aus der Lacke von Pökelfleisch darzustellen. Im allgemeinen ökonomischen Interesse sei hier auf diesen nicht unwichtigen Gegenstand besonders verwiesen.

2) *Nouvelles études chimiques, physiologiques et médicales sur les Substances Albuminoïdes.* Paris 1856 (Bailliére).

den, indem man die Lösung mit einem grossen Ueberschusse von festem Kochsalz fein zerreibt. Die Substanz steigt darauf in Flocken an die Oberfläche der Salzlösung, von wo man sie abschöpfen und wieder in 10procentiger Kochsalzlösung auflösen kann. Die neue Lösung wird bei den genannten Behandlungen wieder gefällt. Extrahirt man gefärbte Muskeln mit Kochsalzlösungen, so erhält man eine gefärbte Lösung, die in Wasser gelassen Gerinnsel von entsprechender Färbung giebt. Beim längeren Stehen mit Wasser geht jedoch der grösste Theil des Farbstoffs in das Wasser über, und die Gerinnsel bleichen fast vollständig aus.

Bei dieser Gelegenheit muss ich eines sehr merkwürdigen Umstandes erwähnen. Die Muskeln verlieren nämlich durch die Behandlung mit 10 p. C. Kochsalzlösung ihre saure Reaction. Selbst wenn sie noch so intensiv auf blaues Lackmuspapier reagirten, zeigt der mit der Salzlösung erhaltene Brei eher Hinneigung zur alkalischen Reaction. Sowie jedoch das Myosin mit Wasser daraus niedergeschlagen wird, reagirt das Letztere wieder deutlich sauer. Da es mir schien, als ob die concentrirte syrupöse Lösung das Lackmuspapier nicht ordentlich benetze, so habe ich mit Lackmus violett gefärbte Kochsalzlösungen auf die zerriebenen Muskeln gethan, allein ich sah auch hier eine Neigung zum Umschlagen der Farbe in Blau. Da ferner die concentrirte Lösung beim allmählichen Verdünnen mit Wasser anfangs, wo von einer die Reaction auf Papier hindernden Zähflüssigkeit nicht mehr die Rede sein kann, mindestens deutlich neutral reagirt, so kann ich mit aller Bestimmtheit sagen, dass die saure Reaction des Fleisches in concentrirten Kochsalzlösungen verschwindet und erst wiederkehrt, wenn das Myosin ausgeschieden ist. Ich werde an einem anderen Orte Gelegenheit nehmen, diesen merkwürdigen Gegenstand ausführlicher zu erörtern.

Die Löslichkeit des Myosins in Salzlösungen ist es, welche den entscheidenden Beweis liefert, dass dasselbe durchaus Nichts gemein hat mit dem Syntonin. Wird das Myosin durch Wasser ausgeschieden, so ist es immer wieder löslich in Kochsalz. Hat man den ausgeschiedenen Körper aber einmal gelöst in verdünnter Salzsäure, so kann man durch Neutralisation der Säure wohl eine Fällung erhalten, allein dieselbe ist ganz unlöslich in Salzlösungen, ist darin so unlöslich wie Syntonin. Ebenso verhält sich der Niederschlag, welchen man durch Neutralisation des in verdünnten Alkalien gelösten Myosincoagulats erhält. Auch dieser ist ganz un-

löslich in Kochsalz, löst sich aber mit Leichtigkeit in verdünnten Säuren und Alkalien auf, wiederum genau so, wie das Syntonin.

Das Muskelserum.

Muskelserum nenne ich die Flüssigkeit, welche von dem Muskelgerinnsel ausgepresst wird. Wie schon erwähnt, erhält man diese Flüssigkeit aus aufgethautem Muskelschnee, nachdem das im Muskelplasma auftretende Gerinnsel längere Zeit gestanden hat. Die Reaction dieses Serums ist nur in dem Falle alkalisch oder neutral, wenn es aus einem sehr rasch entstandenen Gerinnsel ausgetreten ist. Einige Stunden der Zimmerwärme überlassen wird es nachträglich immer sauer. Im verdünnten Zustande, aber mit allen wesentlichen Merkmalen ausgestattet, kann man das Muskelserum darstellen, indem man das nach den verschiedensten Methoden dargestellte Muskelplasma in Wasser tropfen lässt. Das Myosin scheidet sich aus und das abfiltrirte Wasser enthält das Muskelserum. Ferner erhält man das Muskelserum, wenn man einfach todtenstarre, von Blut gereinigte Muskeln mit destillirtem Wasser auslaugt.

Je nach dem Grade der sauren Reaction coagulirt das Muskelserum bei sehr verschiedenen Temperaturen, und da die Säuremenge darin mit der Zeit bis zu einem Maximum zunimmt, so sind diese Temperaturen abhängig vom Alter des Serums, oder dem der Muskeln, wenn es durch Auslaugen todtenstarrer Muskeln gewonnen wurde.

Betrachten wir zunächst das unverdünnte Serum. Dasselbe coagulirt, wenn es noch ganz frisch ist und schwach alkalisch, neutral oder schwach sauer reagirt bei 45° C., je nach seiner Reaction auf Lackmus unter Abscheidung einer milchigen Trübung oder in Flocken, die in einer fast klaren Flüssigkeit schwimmen. Wird es 24 Stunden lang auf 25—30° C. erwärmt, so scheiden sich auch bei dieser niederen Temperatur unter Eintritt einer sehr stark sauren Reaction in der milchig werdenden Flüssigkeit, grosse, flockige Gerinnsel aus, deren Entstehung ausschliesslich durch die Zunahme der freien Säure bedingt ist. Bei Verhütung der sauren Reaction durch Zusatz von kohlensaurem Kalk, oder beim Stehenlassen in der Kälte tritt auch nach 24 Stunden keine Trübung ein, selbst wenn man das abgekühlte Serum später rasch bis auf 40° C. erwärmt. Dagegen gelingt es leicht, das Serum bei vorsichtigem Ansäuern mit Milchsäure, Essigsäure oder Salzsäure anfangs klar

zu erhalten, aber nach Verlauf einer Stunde bei 25—30° C. schon gerinnen zu machen. Die Gerinnung bleibt natürlich aus, wenn man die Säure nachträglich mit einer Base wieder abstumpft, denn man bekommt dann wieder eine Flüssigkeit, welche erst bei 45° C. gerinnt.

Da sich nun nicht allein das aus Muskelschnee gewonnene Serum in der eben genannten Weise verhält, sondern auch das in todtstarren Muskeln enthaltene, und das auf irgend einem andern Wege dargestellte, so wird es leicht begreiflich, wie man in allen diesen Flüssigkeiten Coagulationen bei sehr verschiedenen Temperaturen eintreten sehen kann, und andererseits geht daraus hervor, dass man durch Auslaugen todtstarrer Muskeln mit Wasser Flüssigkeiten gewinnen muss, die bei sehr verschiedenen Temperaturen gerinnen. Sind die Muskeln kaum todtstarr geworden, so gelingt es nach rasch ausgeführter Zerkleinerung, durch flüchtiges Kneten des Fleisches selbst mit destillirtem Wasser eine Flüssigkeit auszuziehen, welche sehr schwach sauer reagirt, und beim Stehen in der Wärme nachsäuert. Aus diesem Grunde kann auch ein solches Extract schon bei mässiger Wärme unter 40° C. gerinnen. Hat dagegen eine grosse Quantität Wasser längere Zeit auf die kaum erstarrten Muskeln eingewirkt, oder hat man altes, scharf saures Fleisch nur mit wenig destillirtem Wasser ausgezogen, so besitzt das Extract schon das Maximum des Säuregrades; was durch die Säure ausgeschieden werden konnte, hat sich schon in den Muskelfasern abgelagert, und die abfiltrirte Flüssigkeit gerinnt darum nicht eher als bei 45° C., selbst wenn sie noch so lange an einem warmen Orte gestanden hatte. So begreift es sich auch, weshalb ein todtstarrer Muskel mit der Zeit immer trüber und undurchsichtiger werden muss, und weshalb diese Trübung in der That sich etwas aufklärt, wenn man diese Muskeln mit schwach alkalisch gemachtem Wasser extrahirt, hinreichend um die saure Reaction nicht ganz abzustumpfen. Wird das so gewonnene Extract wieder etwas stärker angesäuert, so gerinnt es auch bei niederer Temperatur als 45° C. Es kann dann schon bei 40° C. und bei 35° C. coaguliren.

In der Abhängigkeit der Gerinnselformung von dem Säuregrade, stimmt das Muskelserum auffallend überein mit den von *A. Rollett* studirten Lösungsgemischen aus Kalialbuminat und phosphorsaurem Natron. Die einfachsten Reactionen zeigen uns, dass dieses Phosphat, wie bekannt, gerade im Muskelserum in reichlicher Menge enthalten ist, und wir können darum erwarten, darin

genau dieselben Reactionen zu finden, welche *Rollett* an seinem Lösungsgemische wahrnahm. Man braucht in der That nur das Muskelserum mit irgend einer Säure, mit Milchsäure oder Essigsäure z. B. hinreichend anzusäuern, um den bekannten Niederschlag des ausgefällten Albuminats zu erhalten. Das Ausbleiben dieser Fällung selbst bei sehr deutlicher saurer Reaction, das man immer wahrnimmt bevor ein bestimmter Ueberschuss der Säure zugesetzt wurde, erklärt sich hier aus demselben Grunde, wie das Klarbleiben einer Lösung von Kalialbuminat mit phosphorsaurem Natron, selbst wenn die Letztere mit Essigsäure oder Milchsäure ziemlich stark angesäuert wurde. Ich zweifle nicht an der Richtigkeit der von *Rollett* ausgesprochenen Vermuthung, dass die Fällung des Kalialbuminats beim Beginne der sauren Reaction nur deshalb nicht eintritt, weil sich das gewöhnliche phosphorsaure Natron erst in das saure Phosphat verwandelt, denn ich fand, dass weder das Kalialbuminat, noch das Muskelserum durch eine Lösung von reinem saurem phosphorsaurem Natron gefällt wurde. Ist erst die ganze zugesetzte Salzmenge in dem *Rollett'schen* Gemische in saures Salz umgewandelt, so erzeugt der geringste Ueberschuss der zugesetzten Säure sogleich eine Trübung, und je nach dem Grade derselben gerinnt nun die Lösung bei verschiedenen Temperaturen, die bis auf 35° C. hinabreichen können.

Eine solche Opalescenz oder Trübung zeigt nun auch das saure Muskelserum immer, wenn es unter 45° C. zu Flocken gerinnt, und diese Trübung klärt sich stets etwas, wenn man die freie Säure abstumpft mit gewöhnlichem phosphorsaurem Natron. Dabei wird zugleich die Coagulationsfähigkeit unter 45° C. aufgehoben.

Wenn ich nun auch der Meinung bin, dass das Muskelserum immer Kalialbuminat neben phosphorsaurem Natron enthält, so muss ich doch daran festhalten, dass ausserdem noch ein besonderer Eiweisskörper darin existirt. Dieser Körper ist derjenige, der die Coagulation bei 45° C. veranlasst. Der Grund zur Annahme eines besonderen dritten Eiweisskörpers, oder, wie auch zugegeben werden kann, eines dritten, trennbaren Lösungsgemisches, liegt in der Unabhängigkeit der Coagulation bei 45° C. von dem Säuregrade. Ursprünglich alkalisches, oder saures nachträglich sehr schwach alkalisirtes oder gerade neutralisirtes Muskelserum gerinnt ausnahmslos bei 45° C. Die Gerinnung tritt bei dieser Temperatur sogar noch ein, wenn man durch vorsichtigen Säurezusatz zuvor sehr viel Kalialbuminat ausgefällt, und durch

ein Filter entfernt hat. Diese Umstände treffen für das *Rollett'sche* Gemisch nicht zu, und sie dienen daher zum Beweise für die Zusammensetzung des Muskelserums aus mehreren Eiweisslösungen.

Wie bekannt, coagulirt ein grosser Theil des Eiweisses im Muskelserum erst bei höherer Temperatur, die man etwa auf 75° C. veranschlagen kann. Ich habe diese spät coagulirenden Eiweisslösungen, die man durch längeres Erwärmen des Muskelserums auf 45° C. und Abfiltriren des Coagulats isoliren kann, nicht weiter untersucht, nicht nur weil sie für den Muskel nicht specifisch sind, sondern auch, weil ich mich damit auf eine zu ausgedehnte Untersuchung des Eiweisskörpers überhaupt hätte einlassen müssen.

Nach dem Mitgetheilten besteht das Muskelserum aus drei trennbaren Lösungsgemischen: 1) Aus einer Lösung von Kalialbuminat mit phosphorsaurem Natron; 2) aus einer Lösung, die bis zu einem gewissen Grade unabhängig von ihrer Reaction gegen Lackmus bei 45° C. gerinnt, und 3) aus einer erst gegen 75° C. gerinnenden Eiweisslösung.

Das Syntonin.

Der frische Muskel reagirt alkalisch und müsste, wenn er Syntonin enthielte, Reactionen zeigen, wie eine alkalische Syntoninlösung. Keine der uns bekannten Reactionen des frischen Muskels spricht indessen für die Existenz dieses Körpers darin, und es könnte darum höchstens in Frage kommen, ob ausser den bis jetzt beschriebenen Körpern der Muskelsubstanz noch Syntonin daneben vorkomme. Augenscheinlich verliert selbst eine bejahende Antwort dieser Frage sehr an Interesse, wenn wir sehen, dass die andern Körper bei weitem die überwiegende Menge des Muskel-eiweisses bilden, und wenn wir dann aus Muskeln trotzdem grosse Mengen von Syntonin darstellen können, so würde die Antwort zugleich aussagen, dass das Syntonin auch aus anderen Eiweisskörpern erst durch die angewendeten Lösungsmittel entstehen könne.

Ich will beim Syntonin so wenig wie bei den Eiweisskörpern des Muskelgewebes auf die elementare, procentische Zusammensetzung eingehen, denn Jedermann weiss, dass ihre Kenntniss uns um keinen Schritt weiter bringt, so lange wir gar keine Garantien für die Reinheit der zur Analyse verwendeten Dinge besitzen. Wir müssen uns vor der Hand bei den Eiweisskörpern auf einige

Reactionen beschränken, und können damit auch ganz zufrieden sein, wenn diese uns einige Erscheinungen, die wir an den Geweben der Organismen wahrnehmen, begreiflich machen.

Will man die Reactionen des Syntonins kennen lernen, will man namentlich sehen, wodurch sich seine Lösungen vor denen anderer Eiweisskörper auszeichnen, so muss vor allen Dingen Gewicht darauf gelegt werden, dass man auch nur Syntonin in der Lösung habe. Zu dem Ende darf man z. B. nicht zerhackte Froschmuskeln mit wenig Salzsäure von 0,1 p. C. zu einem Brei anrühren und abpressen, denn die so erhaltene zähe Flüssigkeit kann ausser dem Syntonin noch Kalialbuminat mit phosphorsaurem Natron, und andere nicht wie Syntonin sich verhaltende Körper enthalten. Zur Darstellung des Syntonins ist es vielmehr erforderlich eine beträchtliche Menge der verdünnten Säure anzuwenden, und man kann nur dann sicher sein, eine Lösung zu erhalten, die alle Charaktere des Syntonins besitzt, wenn dieselbe auch beim Kochen nicht gerinnt. Ich habe mir Syntonin aus Froschmuskeln dargestellt, indem ich die von Blut befreiten Muskeln sehr fein zerhackte, mit Wasser nach *Liebig's* Vorschrift so lange extrahirte bis das Waschwasser keine Trübung mehr mit Salpetersäure gab, und den bläulich grauen bei 0° stets vor Fäulniss geschützten Muskelklumpen 24 Stunden lang mit dem 10fachen Volumen Salzsäure von 0,1 p. C. behandelte. Die filtrirte saure Lösung wurde durch Neutralisation mit kohlensaurem Natron gefällt, das Präcipitat erst durch Decantiren später durch Waschen auf dem Filter mit destillirtem abgekühlten Wasser vollkommen gereinigt, und die gelatinösen Häute vom Filter theils in Salzsäure von 0,1 p. C. theils in kohlensaurem Natron von 1 p. C. gelöst, und die Lösungen filtrirt. Je länger man das Syntonin auswäscht, oder auch vor fauligen Zersetzungen geschützt auf dem Filter feucht erhält, desto schwerer löslich wird es, und man thut darum gut die Operationen soviel wie möglich zu beeilen, selbst wenn man über eine vor Fäulniss schützende niedere Temperatur dauernd disponiren kann.

Die Reactionen des Syntonins, die in einigen gebräuchlichen Handbüchern der physiologischen Chemie anders beschrieben werden, als ich sie finde, sind folgende: Die Lösung in Salzsäure von 0,1 p. C. coagulirt nicht beim Kochen, wird kalt gefällt durch: Chlornatrium, Chlorammonium, Chlorcalcium, schwefelsaures Natron und schwefelsaure Magnesia. Alle diese Niederschläge erscheinen in verdünnten Syntoninlösungen als milchige

Trübungen, in concentrirteren als dicke, gelatinöse Massen. Beim Kochen verwandeln sich die Niederschläge in weisse undurchsichtige Flocken.

Die Lösung des Syntonins in kohlen saurem Natron von 1 p. C. coagulirt nicht beim Kochen, wird schwach getrübt in der Kälte durch Chlornatrium sowie durch ein Gemisch von Chlorammonium und schwefelsaurer Magnesia, kaum getrübt durch Chlorammonium. Beim Kochen nehmen diese Trübungen zu, und der entstehende Schaum enthält feste, weisse Flocken. Von schwefelsaurem Natron wird die Lösung dagegen selbst in der Siedhitze nur unbedeutend getrübt.

Die Lösung des Syntonins in Kalkwasser schäumt beim Kochen stark, und es gelingt nach längerem Erwärmen diesen Schaum zu einer feinen wenig durchsichtigen, weissen Flocke zuzudrücken. Die davon befreite alkalische Lösung giebt nichtsdestoweniger beim vorsichtigen Neutralisiren einen starken Niederschlag von unverändertem Syntonin.

In der Lösung in Kalkwasser erzeugt:
Chlorcalcium in der Kälte keine Trübung, in der Siedhitze eine starke Trübung;
Schwefelsaure Magnesia in der Kälte schwache Trübung, in der Siedhitze flockige Fällung;
Chlorammonium in der Kälte schwache Trübung, in der Siedhitze schwache Vermehrung der Trübung;
Chlornatrium in der Kälte Nichts, in der Siedhitze starke Fällung;
Schwefelsaures Natron erzeugt weder in der Kälte noch beim Kochen eine Trübung.

Diese Reactionen bleiben dieselben auch wenn die Lösung vorher gekocht und wieder abgekühlt war.

Wie man sieht zeichnet sich die Lösung in Kalkwasser vor der in kohlen saurem Natron besonders aus durch die eigenthümliche partielle Coagulation beim Kochen. Lösungen in Barytwasser verhalten sich ebenso. Dass dieser Umstand nicht zu dem Ausspruche berechtigen kann, alkalische Syntoninlösungen coagulirten in der Siedhitze, wie gewöhnliches Eiweiss, bedarf keiner weiteren Erörterung. Sogenannte spontane Coagulation findet in Syntoninlösungen nie statt. Man kann zwar mit verdünntem Ammoniak oder Kalkwasser Syntoninlösungen herstellen, die dasselbe an der Luft ausscheiden, allein diese Ausfällung hat ihre handgreiflichen Ursachen, einerseits in dem Verdunsten des Ammoniaks, andererseits in der Fällbarkeit des Syntonins durch Kohlensäure. Die

Lösung in Kalkwasser wird nämlich durch einen Kohlensäurestrom vollständig gefällt, und da die Kohlensäure den kohlensauren Kalk wieder auflöst, so erhält man eine flockige gelatinöse Fällung, welche nur aus sehr reinem Syntonin besteht.

Ich lege auf die angeführten Reactionen Gewicht, weil sie die einzigen Merkmale sind, an denen wir neben den bekannteren Eigenschaften der Fällbarkeit durch hin und her Neutralisiren, das Syntonin erkennen, oder seine Abwesenheit constatiren können.

Obwohl die Lösungen des Syntonins in kohlensauren Alkalien und verdünnten Säuren selbst in der Siedhitze nicht coaguliren, so ist doch auch dieser Eiweisskörper einer Umwandlung fähig, welche zu den Coagulationserscheinungen zu rechnen ist. Reines und wiederholt ausgewaschenes Syntonin wird nach dem Kochen in Wasser fast unlöslich. Salzsäure von 0, 1 p. C. löst zwar nach längerer Zeit auch von diesem coagulirten Syntonin etwas auf, nichtsdestoweniger lässt sich jedoch der Temperaturgrad ziemlich genau bestimmen, bei welchem das in Wasser suspendirte Syntonin schwerlöslich wird. Ich that zu dem Ende eine Anzahl Gläser, die mit einem dünnen Brei von reinem ausgefällten Syntonin und destillirtem Wasser gefüllt waren in ein Wasserbad, und erhitzte die Proben nacheinander während etwa 15 Minuten. Diejenigen, welche auf 60 und 70° C. erwärmt waren, gaben nach flüchtigem Schütteln mit sehr verdünnter Salzsäure ein Filtrat, das beim Neutralisiren noch stark gefällt wurde. Nach dem Erwärmen auf 80° war die Löslichkeit schon sehr vermindert, denn das Filtrat des mit Säure geschüttelten Gemisches zeigte beim Neutralisiren nur eine unbedeutende Trübung. Syntonin, das 15 Minuten auf 85° C. erhitzt war, wurde von der Säure innerhalb 5 Minuten und der dazu zu rechnenden Zeit des Filtrirens gar nicht mehr gelöst. Das hier erhaltene Filtrat blieb nach dem Neutralisiren vollkommen klar. Zur Anstellung dieser Proben musste natürlich der Syntoninbrei erst wieder abgekühlt werden, bevor das Schütteln mit der Säure ausgeführt werden konnte.

Sollte Syntonin neben den anderen Eiweisskörpern im Muskel vorhanden sein, so müsste es sich entweder in der ausgepressten Flüssigkeit gekochten Fleisches finden, oder es müsste doch nachweisbar sein in dem Filtrate gekochter Fleischflüssigkeit, aus der das gewöhnliche Eiweiss als Gerinnsel durch das Filter entfernt wurde. Beide Flüssigkeiten enthalten noch eine Spur von Eiweisskörpern, und ich habe Nichts dagegen einzuwenden, wenn man diesen nicht coagulirbaren Rest für das Syntonin in Anspruch nehmen

will, obwohl ich nicht durch alle Reactionen den Nachweis führen kann, dass er wirklich Syntonin enthält. Die Lösungen gaben mit Salpetersäure gekocht auf Zusatz von Ammoniak in der Regel noch eine deutliche Xanthoproteinsäurereaction, und da sie sauer reagiren, so mag sich bei Verarbeitung grosser Mengen wohl etwas daraus herstellen lassen, das sich wirklich wie Syntonin verhält. Lebende Froschmuskeln können bekanntlich durch rasches Kochen coagulirt und dabei alkalisch erhalten werden. Presst man solche stark geschrumpfte Muskeln aus, so erhält man eine milchige ganz dünne Flüssigkeit von scharf alkalischer Reaction, die sich einer ziemlich stark alkalischen Lösung von Kalialbuminat nicht unähnlich verhält, kurz ganz die Charaktere besitzt, wie die milchige Flüssigkeit die man aus verdünntem und nicht neutralisirtem Hühnereiweiss durch Kochen und Abfiltriren von den Gerinnseln erhält. Es ist nicht viel dagegen einzuwenden, wenn diese Flüssigkeit für eine alkalische Syntoninlösung ausgegeben werden soll, da die Lösungen des Syntonins in einem Alkali in der That die überraschendste Aehnlichkeit mit dem Kalialbuminat haben, ebenso wie die sauren Lösungen von dem sog. Acidalbumin nicht zu unterscheiden sind.

Somit wären wir an den Punct gelangt, wo sich uns die Frage über die Entstehung des Syntonins aufdrängt. Es war mir seit langer Zeit schon bekannt, dass saure Lösungen irgend eines festen Albuminkörpers oder coagulirten Eiweisses vollkommen mit den sauren Syntoninlösungen übereinstimmen. Ich habe mir solche Syntoninlösungen dargestellt, indem ich eine Lösung des *Lieberkühn'schen* Kalialbuminats mit Essigsäure fällte, das feine Präcipitat mit Wasser vollkommen auswusch und darauf in Salzsäure von 0,1 p. C. löste. Nach hinlänglicher Einwirkung der Säure erhielt ich eine vollkommen klar filtrirende Lösung, die sich genau so verhielt wie eine salzsaure Syntoninlösung. Durch Kochen wurde sie nicht gefällt, wohl aber durch Neutralisiren und im Uebrigen zeigte sie alle Reactionen, welche vorhin für das Syntonin angegeben wurden. Als ich den Körper durch Neutralisation mit kohlensaurem Natron gefällt hatte, und ihn auf dem Filter aussüsste, legte er sich ganz in der Form von gelatinösen Häuten an das Papier, wie es das Syntonin thut. Mit Kalkwasser behandelt, gab er eine Lösung, die durch Nichts von der Auflösung des Syntonins in Kalkwasser zu unterscheiden war.

Ein andres Verfahren das Syntonin zu bereiten, besteht in

der längeren Behandlung von Fibrin mit verdünnter Salzsäure. Was sich dabei nicht sogleich löst, löst sich nach längerer Zeit, oder beim Erwärmen im Wasserbade, und aus der sauren Lösung scheidet sich gerade wie aus der des aus Kalialbuminat dargestellten Eiweisses, ein Niederschlag durch Neutralisation ab, der sich wieder genau verhält wie Syntonin, und dessen alkalische oder saure Lösungen alle Syntoninreactionen geben. Auch aus flüssigem natürlich vorkommenden Eiweiss kann man Syntonin gewinnen, ohne vorher eine Coagulation damit vorzunehmen. Ich verdünnte geschnittenes und geschlagenes Hühnereiweiss mit so viel Wasser bis es filtrirbar wurde, und versetzte das alkalisch reagirende klare Filtrat mit viel Salzsäure von 0,1 p. C. Anfangs verhielt sich die Flüssigkeit, wie eine angesäuerte Lösung von löslichem Eiweiss. Sie coagulirte beim Kochen u. s. w. Als ich das Gemische jedoch 24 Stunden hatte stehen lassen, coagulirte es nicht mehr beim Kochen, wurde durch Neutralisation gefällt, und zeigte alle übrigen Reactionen des Syntonins, das ich auch in Substanz daraus darstellen konnte.

Wie man sieht entsteht das Syntonin sowohl durch die Einwirkung der verdünnten Säure auf coagulirte, ausgeschiedene Eiweisskörper, wie durch eine allmähliche von der Säure herührende Umwandlung des löslichen Albumins, eine Thatsache, die aus den Untersuchungen über die Magenverdauung übrigens schon hinreichend bekannt ist. Daher kommt es denn auch, dass alle Eiweisskörper des Muskels sich unter Einwirkung verdünnter Salzsäure in Syntonin verwandeln, und darum ist es auch für die Gewinnung eines Syntonins aus Fleisch mit constanten Reactionen ganz gleichgültig, ob das gehackte Fleisch vorher mit Wasser ausgelaugt wurde, denn man erhält aus dem ungewaschenen Fleische eine Lösung die gar nichts Anderes enthält, als Syntonin, wenn man nur hinreichend grosse Mengen verdünnter Säure anwendet und diese lange genug einwirken lässt. Um allen Einwendungen dabei zuvorzukommen, sei hier erwähnt, dass alle diese Versuche bei einer sehr niederen, vor Fäulniss schützenden Temperatur vorgenommen wurden.

Es wirft sich nun die Frage auf, ob die Milchsäure, welche sich im Muskel nach dem Tode und nach dem Eintritt der Starre anhäuft, Anlass geben kann zu einer nachträglichen Bildung von Syntonin. Diese Säure ist so gut wie fast alle anderen Säuren geeignet zur Darstellung des Syntonins, und man dürfte darum erwarten, dass saurer Fleischsaft etwas Syntonin enthalte. Seine

annähernd vollkommene Coagulirbarkeit in der Siedehitze lehrt jedoch, dass die Menge des Syntonins darin nur sehr gering sein kann. Dem entspricht auch die fast unmerkliche Zunahme der Opalescenz, welche solcher Saft bei genauer Neutralisation mit einem Alkali zeigt. Wie schon erwähnt lässt sich die Anwesenheit des Syntonins in dem nach dem Kochen erhaltenen Filtrate des Saftes auch nicht mit Sicherheit darthun.

Wenn ich bestritt, dass ein Körper, wie das Syntonin in den Muskeln enthalten sei, so soll damit nicht ausgeschlossen sein eine Eigenthümlichkeit der geronnenen Eiweisskörper der Muskelfasern, die sich eben in der raschen Löslichkeit in verdünnten Säuren ausdrückt. Aber wie wir nicht ohne Weiteres Blutfibrin mit Syntonin identificiren werden, weil es sich in verdünnten Säuren lösen kann, und weil aus dieser Lösung Syntonin durch Neutralisation gefällt werden kann, so wollen wir auch nicht zugeben, dass der aus der salzsauren Muskellösung fällbare Körper schon in den Muskeln vorhanden gewesen sei. Unzweifelhaft verhält sich indessen der todtenstarre Muskel oder sein auf die verschiedensten Weisen isolirtes Coagulat, anders zu verdünnter Salzsäure, als z. B. das Fibrin des Ochsenblutes, und man kann darum diesem Gerinnsel ebenso gut specifische Eigenschaften zuschreiben, wie man das Fibrin des menschlichen oder Schweineblutes von dem des Rindes unterscheidet, das sich so viel schwerer in verdünnten Säuren löst, als jenes. *Brücke* hat die leichte Löslichkeit des Muskelgerinnsels in sauren Flüssigkeiten erklärt durch den Nachweis des Pepsins in den Muskeln und ich muss mich seiner Auffassung der Sache anschliessen, weil ich aus vielen Versuchen über Fibrinverdauung gesehen habe, dass die erste Wirkung eines Pepsinzusatzes zur Säure in der raschen Lösung des Fibrins besteht, ohne dass bereits eine wirkliche Peptonbildung erfolgt. Das erste Product aller Eiweissverdauung ist das Syntonin, und alle Peptone bilden sich erst aus diesem. Diesen von *Brücke* hervorgehobenen Umstand konnten Diejenigen unmöglich richtig würdigen, welche zu Verdauungsversuchen nicht das Fibrin direct verwendeten, sondern dasselbe erst in verdünnter warmer Säure lösten, den daraus durch Neutralisation fällbaren Körper der Pepsinwirkung auszusetzen. Das zu verdauende Object das also kein Fibrin mehr war, sondern Syntonin, musste sich natürlich sofort in der Säure des Magensaftes lösen, da die eine Umwandlung, die das Pepsin im Verein mit der Säure so unvergleichlich viel rascher bewirkt, als die Säure allein, bereits stattge-

funden hatte, und darum nachträglich nicht wieder beobachtet werden konnte. Dass es Pepsin sei, welches den Muskeln diese leichte Löslichkeit ertheilt, wird noch besonders wahrscheinlich durch die Schwerlöslichkeit gekochter Muskeln, in denen das Pepsin seine Wirksamkeit eingebüsst hat. Gekochtes Fibrin aus Ochsenblut hingegen löst sich in verdünnter Salzsäure nicht schwerer als ungekochtes, und dieser letztere Umstand lehrt uns, dass der Eiweisskörper durch das Kochen nicht gerade schwerer löslich zu werden braucht, so wie dass die schwerere Löslichkeit, wo sie selbst dadurch herbeigeführt wird, von der Vernichtung eines anderen für die rasche Löslichkeit erforderlichen Körpers abhängen kann. Wir müssen nach einer solchen Deutung des Factums suchen, weil uns die Beschaffenheit des Syntonins gar keinen Anhaltepunkt giebt für die des Muskels. Um endlich die ganze Differenz zwischen dem Muskelcoagulat und dem gefällten Syntonin noch besonders hervorzuheben, sei hier nochmals auf die leichte Löslichkeit des Ersteren in concentrirten Salzlösungen, und auf die Unlöslichkeit des Syntonins darin aufmerksam gemacht.

Das Muskelcoagulat (Myosin) ist ausserordentlich leicht löslich in verdünnten ätzenden Alkalien, kohlen-sauren Alkalien und in Kalk- oder Barytwasser. Die so entstehenden Lösungen verhalten sich ganz wie alkalische Syntoninlösungen. Auch durch diese Mittel muss also Syntonin erzeugt werden können. Hier ist natürlich an eine Pepsinwirkung nicht zu denken, und wir müssen zugeben, dass sich das Muskelcoagulum selbst darin auszeichnet vor anderen geronnenen Eiweisskörpern, und z. B. auch vor dem Fibrin, das sich nur sehr wenig und langsam in diesen Mitteln löst. Es herrscht hier genau derselbe Unterschied, wie er sich auch in dem Verhalten des Fibrins zu Salzlösungen bekundet, die das Fibrin aller Blut-sorten zwar lösen, aber so langsam und so wenig, dass an eine Vergleichung mit der Löslichkeit des bei der Todtenstarre entstehenden Coagulums nicht gedacht werden kann.

Die leichte Löslichkeit in verdünnten Säuren, verdünnten Alkalien, kohlen-sauren Alkalien und concentrirten Salzlösungen, zeichnet das Muskelgewebe nicht so sehr vor anderen Geweben aus, wie gewöhnlich angenommen wird. Schon *Denis* (l. c.) hat dies für viele Gewebe erwiesen, und ich werde später zeigen dass Gerinnungsvorgänge, die mit der Todtenstarre der Muskeln die auffallendste Aehnlichkeit besitzen, an ausserordentlich vielen Stellen des Körpers dem entsprechend auch [wirklich auftreten. Alles was man Protoplasma nennt zeigt eben dieses Verhalten.

Will man den Muskelinhalt mit Etwas künstlich darstellbarem vergleichen, so wird man zunächst an das *Lieberkühn'sche* Kalialbuminat denken müssen. Der Eiweisskörper, den man mit Essigsäure aus Lösungen des Kalialbuminats niederschlagen kann, löst sich äusserst leicht in verdünnten Säuren und Alkalien, und ist ferner löslich in concentrirten Salzlösungen, aus denen er durch Wasser wieder gefällt wird, wie die Lösungen des Myosins in Salzen.

Endlich sei hier noch bemerkt, dass man den ganzen Muskel in das *Lieberkühn'sche* feste Kalialbuminat verwandeln kann. Die nach *Weissmann's* Methode mit sehr concentrirten Kalilösungen isolirten Muskelfasern sind Pseudofornen, welche nur aus Kalialbuminat bestehen. Man erhält sie am besten, wenn man Muskeln mit concentrirtem Kali gerade durchtränkt, einen etwaigen Ueberschuss durch Fliesspapier entfernt, und die auseinanderfallenden Muskelfasern rasch mit Alkohol wäscht. Thut man sie nachher in destillirtes Wasser, so kann man den letzten Rest anhaftender Kalilösung fortwaschen, ohne dass sich die Fasern auflösen. Nur nach anhaltendem Kochen mit Wasser erfolgt dann endlich die Lösung unter starkem Schäumen. Auch das letzte Muskelstück erweist sich dabei, bevor es ganz gelöst ist, noch als das Bruchstück einer Faser mit ganz deutlich erkennbaren Querstreifen. In der Lösung existirt ausser wahren Kalialbuminat kein anderer Eiweisskörper.

Von den Ursachen der Gerinnung des Muskelplasma.

Ein Theil der Gerinnungsvorgänge, denen ein Muskel nach dem Tode verfällt erklärt sich leicht aus der Bildung freier Säure, welche, wie wir sahen, die Erscheinungen der Todtenstarre weiter ausprägt, durch Ausscheidung neuer Gerinnsel aus dem Muskelserum. Ebenso verständlich sind uns die plötzlich auftretenden Gerinnungserscheinungen, wenn der Muskel rasch zu säuern beginnt, noch bevor die eigentliche Todtenstarre vorhanden ist, denn hier wird zuletzt das Nämliche eintreten müssen, wie wenn man die Muskelflüssigkeit in verdünnte Säuren giesst. Was ferner geschieht, wenn wir statt der Säuren nur destillirtes Wasser anwenden, wird uns ebenso verständlich, wenn wir sehen, dass alles sog. lösliche Eiweiss sich darin nicht anders verhält. In der That sind es nicht die Muskelflüssigkeit und die Lösung des

Myosins in Salzen allein, welche in destillirtem Wasser fest werden, sondern wir können dasselbe beobachten an Hühnereiweiss. Ich zerschnitt Hühnereiweiss gehörig mit der Scheere, bis es den höchsten Grad von Dünflüssigkeit erlangt hatte, und peitschte es hierauf so lange mit einer kleinen Ruthe, bis es zum grössten Theile in einen feinen Schaum verwandelt war. Das Gefäss wurde dann an einen kühlen Ort gestellt, und die blasenfreie Flüssigkeit mit einer Pipette weggenommen, als sich sämtliche Häute in dem Schaume der Oberfläche angesammelt hatten. So behandeltes Hühnereiweiss lässt sich auch ohne vorherige Verdünnung erst durch Leinen später durch Papier filtriren, und ist dann geeignet zu ganz ähnlichen Versuchen, wie die Muskelflüssigkeit. Ein Tropfen davon in destillirtes Wasser gelassen bedeckt sich sogleich mit einer feinen weissen Haut, die sich während des Sinkens zu einem faltigen Schweif zusammen legt, der in der grossen Masse destillirten Wassers unlöslich ist. Fällt ein Tropfen dieses filtrirten Eiweisses in Salzsäure von 0,1 p. C., so gerinnt er in der nämlichen Weise, wie Muskelplasma, das Coagulum löst sich aber während des Sinkens wieder auf, und man bekommt auf diesem Wege sehr rasch eine salzsaure Syntoninlösung. Das durch Wasser fest gewordene Eiweiss löst sich mit derselben Leichtigkeit in verdünnter Säure zu einer Syntoninlösung auf, und verhält sich ausserdem im höchsten Grade übereinstimmend mit dem Muskelplasma darin, dass es sich sehr leicht in neutralen Salzlösungen auflöst. Dies Verhältniss ist auch bereits bekannt, denn man weiss, dass verdünntes durch Wasser getrübbtes Eierweiss auf Zusatz von Chlor-natrium, Chlorammonium u. s. w. wieder klarer wird, und dass das durch Wasser mit den Häuten fest ausgeschiedene Eiweiss auf dem Filter durch Behandlung mit Salzen von den eigentlichen Membranen getrennt werden kann. Wenn wir annehmen, dass ein Theil des Muskeleiweisses, wie im Eierweiss gelöst ist durch Salze, so wird uns der rapide Eintritt der Todtenstarre auf Wasserzusatz verständlich.

Das Muskelplasma kann indessen auch ohne Wasserzusatz, und auch ohne Säuerung gerinnen, wie das Blutplasma oder das der Lymphe und ich musste aus diesem Umstande gleich schliessen, dass diese Coagulation, die man ganz unverfänglich als eine spontane, zum Unterschiede von den anders eingeleiteten Gerinnungen, bezeichnen kann, auf ähnliche Ursachen zurückzuführen sei, wie die Gerinnung des Blutes.

Nachdem die Ursachen der Gerinnung des Fibrins durch die ausgezeichneten Untersuchungen von *A. Schmidt* bis zu einem ge-

wissen Grade aufgeklärt worden sind, lag es nahe, durch analoge Versuche wie die berühmten von *Schmidt* am Blute angestellten, denselben Ursachen auch für die Gerinnung des Muskelplasma nachzuforschen. Ich wollte nachsehen, ob bei der Ausscheidung des Myosins ein Gerinnungserreger wie die fibrinoplastische Substanz thätig sei. Die rothen Blutkörperchen enthalten vorzugsweise diese Substanz, und daraus mag sich denn auch der rasche Eintritt der Todtenstarre herleiten lassen, welcher auf Benetzungen des Muskelquerschnitts mit Blut erfolgt. Es giebt in der That kaum ein besseres Mittel einen Muskel rasch abzutödten, als die Durchtränkung eines verletzten Muskels mit Blut. Möglicherweise erklärt sich daraus auch die heftige Zuckung, welche jedesmal eintritt, wenn man den frischen Muskelquerschnitt in Blut taucht.

Der folgende Versuch wird zeigen, dass der Gerinnungserreger des Blutes auch auf die Gerinnung des isolirten Muskelplasma von Einfluss ist.

Fein zerriebenes Muskeleis aus ganz durch Injection mit verdünnter Kochsalzlösung gereinigten Froschmuskeln dargestellt, wurde in zwei Portionen getheilt, und zu der einen Hälfte vollständig geronnenes, und mit dem Fibrin in Eis verwandeltes, später gepulvertes Froschblut gesetzt. Hierauf wurde der aufgethaute Muskelschnee durch zwei Leinenfilter in zwei auf 0° abgekühlte Bechergläser filtrirt, und die Filtrate neben einander in derselben Temperatur aufbewahrt. In dem durch das Blut gefärbten Plasma trat die Gerinnung schon nach einer Stunde ein, als die Temperatur desselben 7° C. betrug, in dem anderen Glase war dagegen die Flüssigkeit zu dieser Zeit noch so flüssig, dass mit einem abgekühlten Glasstabe einzelne Tropfen herausgenommen werden konnten, die auf eine mässig warme Tischplatte geworfen, sofort gerannen. Dabei reagierte der Inhalt beider Gläser noch deutlich alkalisch. Erst 2½ Stunden später, als die Temperatur 12° C. betrug, war das nicht mit Blut versetzte Plasma soweit fest geworden, dass das Glas umgedreht werden konnte. Während dieser Zeit hatte sich das andere gefärbte Gerinnsel stark zusammengezogen, viel stärker als ich es je bei einem Muskelgerinnsel sonst gesehen hatte. In diesem Zustande bildete es einen gelatinösen Klumpen wie frisch geronnenes Fibrin. Durch heftiges Schütteln zog sich der Klumpen noch mehr zusammen, worauf die Aehnlichkeit mit lockerem Blutfibrin noch mehr hervortrat.

Der Zusatz grösserer Mengen fibrinoplastischer Substanz be-

schleunigt demnach nicht allein die Gerinnung des Muskelplasma, sondern modificirt auch die Form des Gerinnsels.

Aus *A. Schmidt's* Untersuchungen wissen wir, dass die fibrinoplastische Substanz nicht allein in den rothen Blutkörperchen vorkommt, sondern auch gelöst im Blutserum, und dass sie sich ferner findet in fast allen mit Zellen versehenen thierischen Flüssigkeiten und Geweben.

Der Muskel macht davon keine Ausnahme, aber er unterscheidet sich von anderen Geweben, wie z. B. von dem der Cornea dadurch, dass er nur ausserordentlich geringe Mengen davon enthält, oder mit anderen Worten dadurch, dass er nur sehr langsam fibrinoplastisch wirkt. Legt man einen frischen noch alkalisch reagirenden Froschmuskel in Pericardialflüssigkeit vom Menschen, von der man schon weiss, dass sie allein nicht gerinnt, und versetzt man zur selben Zeit eine ebenso grosse Quantität dieser fibrinösen Flüssigkeit mit einem Tropfen geschlagenen Froschbluts, so gerinnt der bluthaltige Theil schon nach einigen Minuten, während in der anderen Portion noch keine Ausscheidung zu sehen ist.

Erst nach 3 bis 4 Stunden beginnt hier der Muskel sich mit einer gallertigen Fibrinschicht zu umgeben, die nur sehr allmählich wächst. Man erkennt dieselbe leicht als wahres Fibrin, wenn man die Masse stark schüttelt, worauf sich die Gallerte zu Fäden zusammenzieht, die dem Muskel anhängen. Zur Ausführung dieses Versuches muss eine ziemlich bedeutende Menge der alkalisch reagirenden fibrinoplastischen Flüssigkeit benutzt werden. Wirkt das Alkali nicht der Säuerung des Muskels entgegen, so tritt gar keine Ausscheidung von Fibrin ein, da die freie Säure die Wirksamkeit der fibrinoplastischen Substanz vernichtet, und endlich zu einer feinen Trübung Anlass giebt.

Man könnte glauben, dass die im Muskel vermuthete fibrinoplastische Substanz dennoch in nicht unerheblicher Menge darin vorkomme und dass die Gerinnung in der Pericardialflüssigkeit nur deshalb so langsam ausfalle, weil die Substanz nicht gehörig durch das Sarkolemm diffundire. Obgleich ich den Einfluss eines derartigen Umstandes nicht in Abrede stellen will, so lehrt uns doch ein anderer Versuch, dass die langsame fibrinoplastische Wirkung des Muskels noch von etwas Anderem herrühren muss.

Ich liess 50 C. C. Pericardialflüssigkeit zu Eis gefrieren, pulverte dasselbe und vermischte es dabei mit einer Messerspitze voll Muskelschnee. Nach sorgfältigem Zerreiben liess ich die Masse

wieder aufthauen um zu sehen, wann die Gerinnung eintreten würde. Sie erfolgte erst nach 3 Stunden. Als ich darauf 50 C. C. der nämlichen Pericardialflüssigkeit in Eispulver verwandelt mit 5 Tropfen geschlagenen und gefrorenen Froschbluts zerrieb, gerann die Masse nach dem Aufthauen schon in einer halben Stunde. Aus diesen Versuchen ergiebt sich, dass der Muskel im Vergleiche zum Blute wenigstens nur ausserordentlich wenig fibrinoplastische Substanz enthalten kann.

Die leichte Coagulirbarkeit des Muskelplasma unter Einwirkung mechanischer Veränderungen machte es mir unmöglich, aus dieser syrupösen Flüssigkeit den fibrinoplastischen Körper zu gewinnen. Man bekommt zwar durch Einleiten von Kohlensäure in die stark gekühlte Masse Trübungen und Niederschläge, allein mir fehlten bisher die richtigen Mittel, dieselben zu isoliren, und von etwaigen Gerinnseln zu trennen. Ich muss darum auf den klaren Beweis vor der Hand verzichten, dass die Gerinnung des alkalischen Muskelplasma herrühre von der gegenseitigen Einwirkung zweier Körper, einer fibrinoplastischen Substanz auf eine fibrinogene.

In Erwägung der geringen fibrinoplastischen Wirksamkeit des Muskelplasma muss jedoch die Annahme gleicher Ursachen der Blut- und Muskelgerinnung sehr gefällig scheinen. Sie würde uns erklären, warum das Muskelplasma so viel langsamer als das Blutplasma gerinnt, und würde auch erklären, weshalb das Muskelplasma rasch gerinnt, wenn wir es mit fibrinoplastischer Substanz in grösserer Menge versehen.

II.

Die Bewegungserscheinungen der Amöben.

Als ich begann die Contractionserscheinungen niederer Organismen zu untersuchen, in dem Streben, die bisher an den Muskeln der Wirbelthiere beobachtete Bewegung, auch bei solchen Organismen kennen zu lernen, welche eigener musculöser Apparate entbehren, richtete sich meine Aufmerksamkeit sogleich auf den kleinen Organismus, den man sich gewöhnt hat, als eine der niedrigsten Stufen thierischer Organisation anzusehen. Ich untersuchte die Amöben, jene mikroskopisch kleinen Gallertklümpchen, deren ganze Körpermasse scheinbar aus einem allen nothwendigen Verrichtungen dienenden Brei besteht. Die Substanz der Amöben ist gallertartig, mit feinen Körnchen durchsetzt, enthält in vielen Fällen ein grösseres einem Kerne mit Kernkörperchen ähnliches Gebilde, und dient, wie es scheint, so gut zur Ortsbewegung unter Formveränderungen des ganzen Thieres, wie zur Aufnahme, Verdauung und Ausstossung anderer als Nahrungsmittel aufzufassender Dinge. Unglücklicherweise standen mir früher nur Amöben des Seewassers zur Verfügung, und diese zeigten trotz ihrer ohne nachweisbare Ursache vor sich gehenden, fast immer gleich lebhaften Bewegung, zu meiner Ueberraschung ein so indifferentes Verhalten gegen alle Mittel, mit denen ich ihnen beizukommen suchte, dass ich davon abstehen musste, diese Amöben in die Reihe der übrigen bekannten thierischen contractilen Substanzen einzuführen.

Unsere an Infusorien so reichen Gewässer in der Umgegend von Berlin boten mir indessen bald Gelegenheit, auch die Amöben des süssen Wassers kennen zu lernen, und ich hoffe durch die Beobachtungen über dieselben eine durchgreifende Verschiedenheit zwischen der früher verwendeten sehr kleinen *Amoeba marina* und der unsrigen zeigen zu können.

Ohne auf die Systematik der Amöben eingehen zu wollen, sei hier im Voraus bemerkt, dass das Wasser unserer Teiche und Gräben in seinem Schlamme zweierlei Formen der Amöben führt. Man findet darunter Thiere mit langsamer Bewegung, und diese besitzen in der Regel die Gestalt der *Amoeba radiosa*, ausgezeichnet durch ihre langen conischen Fortsätze, und dazu eine zweite Amöbensorte, welche selten längere dünne Fortsätze ausschiebt, aber meistens raschere Bewegungen zeigt. Nur an diesen letzteren Thieren habe ich Beobachtungen angestellt, wozu mich schon die seltenere Erscheinung der langarmigen Amöben zwang. Ich nenne das Thier, an welchem experimentirt wurde, in Uebereinstimmung mit der Mehrzahl unserer Zoologen *Amoeba diffluens*.

Man hat behauptet, dass auch diese Amöbe stets von einem hyalinen Mantel umgeben sei und dass es dieser Theil des Thieres sei, welcher in Form feiner Fortsätze hervorgeschoben werde. Ohne die zeitweilige Existenz eines hyalinen Saumes bestreiten zu wollen, muss ich nach langen und aufmerksamen Beobachtungen schon von vorn herein Werth darauf legen, dass derselbe nicht constant vorhanden ist. Die hyaline Randschicht ist niemals an der Körperseite scharf begrenzt, und besitzt eine so verschiedene Dicke, gleichviel ob der Rand des Thieres abgerundet oder membranartig vorgeschoben ist, dass ein grosser Theil derselben schon deshalb nicht für eine constante Umhüllungsmasse gelten kann. Feinere Fortsätze, welche von den Thieren ausgehen, sei es nun in Form conischer Arme, oder in Form kleiner baumartig hervorspriessender Fortsätze, sind zwar in der Regel bis hart an ihre Basis hyalin und frei von Körnchen, allein die Körner können dennoch häufig bis an die äusserste Spitze solcher Bildungen so weit vordringen, dass sie kleine Hervorragungen an den Spitzen und Rändern bilden.

Das Letztere kann auf zweierlei Art geschehen. Es bildet sich entweder zuerst ein hyaliner Fortsatz und in diesen dringen die Körnchen wie fliessend bis zur Spitze ein, oder die körnerreiche Substanz bildet selbst von vorn herein den Fortsatz, indem sie an seiner Bildung sogleich mit Theil nimmt. Finden diese Vorgänge an grösseren Mengen der Amöbensubstanz statt, so sieht man im ersteren Falle eine sack- oder membranartige Masse hervortreten, in welche die Körner nachströmen, und es bilden sich sogenannte Bruchsäcke, die besonders diese Bezeichnung rechtfertigen, wenn die vorgeschobene Masse sich an der Basis wieder einzuschnüren beginnt. Wo indessen im Augenblicke der

Hervorschiebung grösserer Massen kein hyaliner Saum sichtbar ist, gleicht die Erscheinung nicht diesem Bilde, sondern mehr einem Herüberwälzen der ganzen Körpersubstanz. Auch an einer für einige Zeit ruhenden Randschicht des Thieres kann man leicht das Kommen und Gehen der Körnchen erkennen und zwar sieht man sie sowohl in grösserer Menge plötzlich in den Saum hineinfließen und vom Rande wieder zurücktreten, oder man sieht sie auch einzeln stossweise an den Rand vordringen und ebenso wieder zurückgehen. Genaue Einstellungsversuche am Mikroskope lehren, dass die Erscheinung nicht bedingt wird durch Kräuselungen oder Knötchen, welche über die Oberfläche wandern, da die Körnchen in der Substanz mitten drin liegen und auch sehr häufig gefärbt sind. Es verdient erwähnt zu werden, dass Contractionswellen, welche wie laufende Körnchen aussehen, überhaupt bei der Amoebe nicht vorkommen.

Die wahren und constant vorhandenen Körnchen haben, wie hier ebenfalls gleich bemerkt werden mag, nichts gemein mit den kleinen prismatischen Körpern der Muskeln höherer Thiere, welche nach *Brücke's* Entdeckung aus Gruppen kleinerer doppelt brechender Körperchen bestehen, denn die Körnchen der Amoeben sind wie ihre Grundsubstanz einfach lichtbrechend.

Die Amoeben sollen, wenn sie sich contrahiren, kugelförmig werden. Ich weiss nicht, woher diese Angabe stammt, ich kann aber ganz bestimmt versichern, niemals eine Amoebe freiwillig eine vollkommene Kugelgestalt annehmen gesehen zu haben. Die Amoebe kann wohl ganz ruhig daliegen, ohne eine Spur von Bewegung, und besitzt dann immer eine abgeplattete, sehr vielgestaltige Form; dass sie aber ihre ganze Leibmasse aus freiem Willen contrahiren und dabei in eine constante Form überführen könne, habe ich nie gesehen, und ich vermuthe, dass man abgestorbene Amoeben oder solche, welche sich zur Einkapselung anschicken, für kugelförmig contrahirte genommen habe.

Der Gedanke, dass die Amoebe im Maximum der Contraction, oder wenn man will, auch im Tetanus die Kugelgestalt annehmen müsse, liegt nichtsdestoweniger sehr nahe. Und dem ist in der That so.

Als ich nämlich einen mit lebhaft beweglichen Amoeben erfüllten Wassertropfen zwischen zwei auf Glasplatten gekittete dünne Platinbleche brachte, und eine Reihe mässiger Inductionsschläge hindurchgehen liess, zogen sich alle Amoeben zur Kugelgestalt zusammen. Kurz nachher begannen sie ihre gewöhnlichen Bewegungen wieder, um sich bei erneuerter Reizung wieder sämt-

lich in unbewegliche Kugeln zu verwandeln. Lässt man mit einiger Vorsicht die Stärke der Inductionsschläge durch langsames Nähern der primären Rolle an die secundäre Spirale des *du Bois'schen* Schlittenapparats allmählich anschwellen, so erkennt man sehr deutlich, wie das Thier zur Kugelform gelangt. Im Beginne der Reizung verwandelt sich nur ein Theil der Amöbe in diese Gestalt, sie erhält nur an einer Stelle eine kugelförmige Auftreibung, in welcher noch ein lebhaftes Hin- und Herwälzen stattfindet, während ein anderer Theil gleichviel ob hyalin oder körnig, wie ein flacher Anhängsel an die Kugel sich anzusetzen scheint, der erst allmählich mit eingezogen wird. Diese Contraction tritt durchschnittlich in meiner Vorrichtung bei einer 4 Mm. betragenden Entfernung der Platinelektroden von einander ein, wenn die Rollen des von zwei kleinen *Grove'schen* Elementen getriebenen Inductionsapparats gerade bis zur Berührung ihrer Enden genähert werden. Schiebt man die secundäre Rolle näher heran, bis sie die primäre um einige Cm. umgiebt, so schwindet in der kugeligen Amöbe zunächst jede an den Körnchen erkennbare Bewegung, es hat den Anschein, als ob die Bestrebungen des Thieres sich wieder auszudehnen, wofür man das unruhige Hin- und Herwälzen des Kugelinhalts zu halten geneigt ist, durch die andauernde 'stärkere Reizung vereitelt werden. Verstärkt man jetzt die Inductionsschläge, indem man die Rollen nur noch um eine Spur übereinander schiebt, so platzt die Kugel plötzlich und es schießt aus ihr ein wurstförmiges Gerinnsel hervor, das fast immer den Kern mit sich führt.

Alle diese Vorgänge sind am besten zu beobachten, wenn man den rasch arbeitenden Hammer des Inductionsapparats durch ein eingeschaltetes Quecksilbernäpfchen ersetzt, in welches man nach Belieben mit der Hand den mit einem Haken versehenen einen Leitungsdraht der Kette eintaucht. Bei einem nicht mit der *Helmholtz'schen* Modification versehenen Inductionsapparate sind natürlich nur die immer gleich gerichteten Oeffnungsschläge wirksam, wenn man die Rollen nicht zu weit über einander schiebt. Sind die Letzteren noch um einige Centimeter von einander entfernt, so scheinen einzelne Oeffnungsschläge die hin und herwälzenden Bewegungen der Amöbe etwas anzuregen, ohne dass sich eine gerade von der Reizung abhängige Formveränderung wahrnehmen liesse. Man sieht dies besonders auffällig bei solchen Amöben, die aus irgend einem uns unbekanntem Grunde nur eine äusserst träge Bewegung zeigen. Für diese genügt oft ein

einzigster schwacher Oeffnungsschlag, um das Thier sogleich für längere Zeit zu den lebhaftesten wälzenden und kriechenden Bewegungen anzutreiben, die sich auch nicht ändern, wenn man unterdessen diese schwachen Oeffnungsschläge wiederholt. Nähert man die Rollen bis auf ungefähr 1 Cm. Abstand, so verwandelt sich der grösste Theil der Amöbe auf einen einzelnen Oeffnungsschlag sofort in die Form einer Kugel, welcher noch ein Rest in Form von Buckeln und Lappen anhaftet. Diese mit unregelmässigen Anhängseln besetzte Kugel erhält sich lange, wenn man jedesmal, wo sie sich wieder abzuplatten strebt, von neuem einen Oeffnungsschlag anwendet. Lässt man dagegen mehrere Oeffnungsschläge derselben Stärke schnell hintereinander folgen, so werden auch die Anhängsel rasch in die Kugel hineingezogen, und treten nicht eher wieder daraus hervor, bis die Reizung unterbrochen wird. Das Vorschieben einzelner Spitzen und Lappen oder die Abplattung der Kugel, auf welche sofort wieder die wälzende Bewegung folgt, tritt nicht sogleich nach dem Aufhören der Reizung ein. Diese Zeit scheinbarer Ruhe nach der Reizung ist abhängig sowohl von der Zahl der angewendeten Inductionsschläge wie von der Stärke derselben. Besonders spät stellt sich die freiwillige Bewegung des Thieres wieder ein, wenn man den Inhalt der Kugel selbst durch wenige stärkere Oeffnungsschläge vollständig zur Ruhe gebracht hat. Offenbar zeigt demnach die contractile Substanz der Amöben eine Uebereinstimmung mit der Muskelsubstanz, welche, wie bekannt, erstens leichter erregbar ist für eine schnell aufeinander folgende Reihe von Inductionsschlägen, sich leichter contrahirt beim Tetanisiren als nach einzelnen Reizungen derselben Mächtigkeit ¹⁾, und welche zweitens nach stärkeren Reizungen langsamer in den Zustand der Erschlaffung zurückkehrt. So lässt sich denn auch ein der Ermüdung des Muskels ähnlicher Zustand an den Amöben erzeugen, denn man ist genöthigt nach mehrmaliger Reizung des Thieres besonders, wenn es nur sehr langsam aus der Umwandlung in eine völlig bewegungslose Kugel seine sehr trägen Bewegungen wieder entwickelt, immer stärkere Reizungen anzuwenden, um das Maximum der Contraction wieder hervor zu bringen. Reizt man endlich das Thier immer wieder von neuem, sowie es Lust zeigt sich wieder auszudehnen, mit der Vorsicht dabei nie so weit zu gehen,

¹⁾ Vergl. *A. Fick*, Wiener. akad. Sitzgsber. Math.-naturw. Cl. 2. Abth. XLVIII. p. 220–222.

dass es zerplatzt, so hört schliesslich alle Bewegung auf, man erhält eine ganz bewegungslose Kugel, welche immer undurchsichtiger und trüber wird, und endlich einen kugeligen geronnenen Klumpen darstellt. Das Thier stirbt ab, und gerinnt augenscheinlich, denn der körnige Klumpen kann nur durch Druck auf das Deckglas in einzelne Bröckel zersprengt werden.

Die Amoeben ziehen bekanntlich in ihre Körpermasse ziemlich grosse Dinge hinein, welche ihnen augenscheinlich zur Nahrung dienen, und besondere Vorliebe scheinen sie für Bacillarien zu besitzen, deren sie oft eine grosse Menge enthalten. Sie wagen sich selbst an so grosse Exemplare, dass sie dabei häufig zu einer sehr bedeutenden Ausdehnung ihrer Körpermasse genöthigt werden. Nicht selten sieht man dann eine mit Bacillarien vollgepfropfte Amoebe sich ihrer Last freiwillig entledigen, indem eines dieser harten Stäbchen rasch ausgestossen wird, und unter Mitführung eines feinkörnigen Breies die Amoebe verlässt. Immer wenn eine Amoebe Bacillarien enthält, deren Längsaxe grösser ist als der Durchmesser der Kugel, welche das Thier im Maximum seiner Contraction bilden kann, lässt sich dieses Ausspeien der Nahrung künstlich erzeugen. Man braucht das Thier nur schwach zu reizen, bis es Kugelgestalt angenommen hat, um sogleich die Bacillarie hervortreten zu sehen. Anfangs ragt der unbiegsame Stab noch von einem Fortsatze der Amoebensubstanz überzogen, aus der Kugel an einer oder an beiden Seiten heraus, so wie man aber jetzt die Reizung ein wenig verstärkt oder öfter wiederholt, schießt er mit einer Spitze voran aus der Amoebe heraus, immer begleitet von einer mehr oder minder grossen Menge körniger, breiartiger Masse. Schaden für die weitere Existenz des Thieres scheint diese künstliche Purganz nicht mit sich zu bringen, da es später wieder munter fort kriechen und von neuem zu Reizversuchen dienen kann.

Ein einziger Oeffnungsinductionsschlag führt, wenn er stark genug ist, schliesslich zur vollständigen Zerstörung des Thieres, gerade sowie es vorhin als Erfolg stärkeren Tetanisirens erzählt wurde. Sind die Inductionsrollen etwa mit halber Länge übereinander geschoben, so bringt ein einziger Oeffnungsschlag das Thier zum Zerplatzen und alle Bewegungsfähigkeit ist dahin, denn nun bringt auch die stärkste später angewendete Reizung keine sichtbare Veränderung mehr hervor. Die wurstförmige feinkörnige Masse, welche aus dem Thiere hervorschießt, ist zuweilen sehr kurz, zuweilen indessen ist sie so lang, wie der

längste Durchmesser der Kugel, welchen die Amöbe zuvor bildete. Ein Theil der Kugel fällt dabei zu einem kleinen runzeligen und faltigen Körper zusammen, nachdem er an einer Stelle augenscheinlich durch einen Riss die Wurst hervortreten liess. Häufig versperrt der in diesem Momente immer sehr deutlich sichtbare grosse Kern der hervorgedrängten Masse den Weg, und demnach besitzt der zurückbleibende runzelige Körper eine sehr verschiedene Grösse. Sitzt der Kern an dem vorderen zuerst heraustretenden Ende der Wurst, so schlüpft die grösste Menge heraus, und der zurückbleibende Körper ist dann am kleinsten. Dasselbe geschieht, wenn der Kern an dem andern äussersten Ende liegt. Befindet er sich aber in der Mitte der Wurst, wie man es häufig sieht, so klemmt er sich an der Rissstelle zuweilen ein und dem weiteren Vordringen des Gerinnsels wird damit zunächst eine Grenze gesetzt. Der so zurückbleibende etwas grössere Körper ist dann auch weniger runzelig und faltig, er sieht ganz so aus, wie eine zum Theil entleerte, halb zusammengefallene Blase, und ohne Zweifel besitzt er jetzt eine durch scharfe doppelte Contouren kenntliche Membran. Drückt man auf das Deckglas, oder setzt man durch irgend welche Kunstgriffe den Wassertropfen in Bewegung, so kann man bei dem sich nun bietenden Anblicke nicht in Zweifel bleiben, dass es sich hier wirklich um einen mit Coagulaten theilweise erfüllten, und eingerissenen Sack handelt. Ich nenne seinen Inhalt coagulirt, weil er nach kurzer Zeit ziemlich trübe wird, und weil die Körnchen darin keine Molecularbewegung zeigen. Auch die hervorgeschossene Wurst scheint coagulirt zu sein, denn sie zeigt keine Neigung Tropfen- oder Kugelform anzunehmen, sondern zerbröckelt beim Andringen grösserer Körper. Ueber den festen Aggregatzustand dieser Amöbenreste kann füglich keine Meinungsdivergenz stattfinden, und es fragt sich nur ob das Thier vorher einen anderen Aggregatzustand besass. Erwägt man die ausserordentliche Verschiebbarkeit des ganzen Amöbenkörpers, erwägt man das vollständige Bild des rollenden Tropfens, das eine lebendige Amöbe darbietet, erwägt man die Möglichkeit in einer Flüssigkeit die Gestalt einer Kugel anzunehmen, welche sich wieder zu einer Fläche ausbreiten kann, und bedenkt man ferner, dass die im Innern eingebetteten Körnchen und Nahrungsstoffe nach keiner Richtung einen Widerstand in ihrer strömenden Bewegung erfahren, so wird man an dem ursprünglich flüssigen Zustande der Amöbensubstanz nicht zweifeln können, besonders, wenn man sieht, dass alle diese

Merkmale schwinden, wenn wir künstlich Veränderungen an den Amoeben erzeugen, und wie später gezeigt werden soll, gerade wenn wir solche Mittel anwenden, welche Eiweisskörper coaguliren, die ja auch in diesen Organismen enthalten sind.

Es wirft sich nun die Frage auf, ob ausser den kleinen Körnchen, den Nahrungsstoffen und dem Kerne noch sonst etwas Festes an der Amoebe vorhanden sei, ob also diese Thiere eine Membran besitzen. Wir sind hier sowohl, wie überhaupt bei der Entscheidung der Frage, ob irgend ein zellenähnlicher mikroskopischer Körper mit einer Membran umgeben sei, noch immer angewiesen auf ein einziges Kriterium, das in der An- und Abwesenheit einer Umsäumung durch doppelte Contouren besteht, und den besten Beweis für die Richtigkeit dieser Behauptung liefern die Untersuchungen von *A. Rollett* über den Bau der rothen Blutkörperchen. Man erinnere sich nur, mit welcher Sicherheit man aus den Quellungserscheinungen dieser Gebilde auf das Bestehen einer Umhüllungshaut glaubte schliessen zu können, und wie nun der Mangel einer Membran, den man bei der Abwesenheit doppelter Contouren schon längst hätte vermuthen können, durch die genannten Untersuchungen dargethan wurde. Verstehen wir unter einer Umhüllungshaut, in specie unter einer Zellmembran ein von vorneherein existirendes, anatomisch trennbares Gebilde, ein histologisches Element, so dürfen wir aber natürlich dazu alle jene Dinge nicht rechnen, welche sich auch an einem Flüssigkeitstropfen in einem Medium, mit dem er sich nicht mischt, als eigenthümlich für seine Oberfläche zeigen. Objecte die wir in der Natur finden, und die uns im Uebrigen die Erscheinungen eines Tropfens zeigen, mögen wir dieselben nun in ihren eigenen Bewegungen oder ihrem Verhalten gegenüber fremden Körpern und von aussen auf sie wirkenden Kräften finden, werden natürlich dieselben Eigenthümlichkeiten an ihrer Oberfläche zeigen, wie künstlich hergestellte Tropfen irgend einer mit dem angewendeten Medium nicht mischbaren Flüssigkeit.

Diese Eigenthümlichkeiten sind von zweierlei Art. Auf die eine Art derselben, die man an den meisten Flüssigkeiten beobachtet, hat *Max Schultze* so deutlich hingewiesen¹⁾, dass hier nur wenig zu sagen übrig bleibt. Es handelt sich dabei um eine

1) *Max Schultze*, Das Protoplasma der Rhizopoden und der Pflanzenzellen p. 59 u. 60.

physikalische Eigenthümlichkeit, die man an jeder Flüssigkeit findet, und die sich mit der Zeit an der Berührungsfläche der Flüssigkeit mit Luft, also an der Oberfläche immer deutlicher ausbildet. Geschwinder noch stellt sich dieses verschiedene Verhalten der inneren Masse der Flüssigkeit und ihrer Oberfläche her, wenn sie nicht mit Luft sondern mit einer anderen Flüssigkeit in Berührung tritt, die sich nicht mit ihr mischt. So vereinigen sich z. B. Tropfen von mit Iod gefärbtem Schwefelkohlenstoff, die man in einer concentrirten Salzlösung schweben lässt, im Anfange sogleich bei der leisesten Berührung mit einander zu grösseren Kugeln, während man nach Verlauf einiger Stunden grosse Mühe hat sie an einander zu bringen. Ritzt man die Tropfen vorher mit Nadeln an, so gelingt es aber auch dann leicht sie zusammenfliessen zu lassen. Eine sichtbare Membran ist trotzdem nicht vorhanden und man sieht an den violetten Kugeln so wenig doppelte Contouren, wie an den in mikroskopischen Präparaten so bekannten Eiweisskugeln, deren Zusammenfliessen häufig mit Leichtigkeit vor sich geht, in anderen Fällen aber mit grosser Hartnäckigkeit ausbleibt. Es wäre leicht eine grosse Zahl solcher Erscheinungen von den verschiedensten Flüssigkeiten anzuführen, die alle darauf hinauslaufen würden eine Veränderung, vermuthlich eine Verdichtung der Oberfläche darzuthun. Da indessen *M. Schultze* diesen Gegenstand so eingehend berührt hat, so will ich gleich von der zweiten Art von Veränderungen reden, die namentlich bei unseren Objecten in Betracht kommen.

Wären unsere Organismen, die wir den Tropfen vergleichen, zusammengesetzt aus Lösungen, so unveränderlich wie Oel in Wasser oder wie Schwefelkohlenstoff in Salzlösungen, so hätten wir es nur mit der einen Art der Oberflächenveränderung, mit der sog. physikalischen Oberfläche zu thun. Allein alle diese Organismen enthalten Eiweiss, und bieten deshalb ähnliche Erscheinungen dar, wie Eiweisstropfen. Nehmen wir einen Tropfen aus einer Eiweisslösung heraus, so wissen wir sicher, dass wir es mit einer membranfreien Masse zu thun haben; wollten wir aber den Nachweis einer Umhüllungshaut daran versuchen mit denselben Mitteln, welche bisher in der Histologie zu diesem Zwecke für heilig galten, so würden wir die Membran finden, obwohl sie nicht existirte. Ich rede hier nicht von Kalialbuminatlösungen, noch von denen des Acidalbumin's, sondern von natürlich vorkommendem, flüssigem Eiweiss, und von Lösungen des Albumins in neutralen Salzen. Tropfen solcher Lösungen überziehen sich schon

in destillirtem Wasser, nicht allein mit einer dichteren Oberfläche, sondern mit einer greifbaren Haut von coagulirtem oder ausgeschiedenem Eiweiss. Man glaube ja nicht, dass diese Coagulationen zu keiner Umsäumung mikroskopisch kleiner Tropfen mit doppelten Contouren führen können, denn wenn die Gerinnung an der Oberfläche nur rasch genug geschah, und wenn der Process nicht sogleich bis in das Centrum des Tropfens vordrang, so erhält man künstlich die schönsten doppelt contourirten Kugeln, wahre mit Flüssigkeit gefüllte Bläschen. Das sicherste Mittel aus Eiweisslösungen derartige von festen Häuten eingekapselte Tropfen zu gewinnen, besteht in der Anwendung von Reagentien, wie Säuren und Alkalien, in denen sich der Eiweisstropfen im Anfange so verhält, wie in Wasser, und wenn auch das darin coagulirte Eiweiss sich schliesslich wieder auflösen kann, so erhalten wir doch für einige Zeit das nämliche Bild, wie wenn wir den Tropfen in Wasser gesetzt hätten.

Sehe ich nun an einem Organismus nicht die leiseste Andeutung von doppelten Contouren, so werde ich gewiss nicht auf die Anwesenheit einer aus festem Stoffe bestehenden Umkleidung schliessen können, wenn es mir wirklich auch gelingen sollte durch irgend welche Reagentien doppelte Contouren auftreten zu lassen. Hat sich eine Amoebe z. B. umgeben von einem überall deutlichen breiten hyalinen nach innen unregelmässig begrenzten Saume, so darf ich mich nicht wundern, wenn ein Reagens, wie Essigsäure, das diesen Saum unter meinen Augen plötzlich schrumpfen macht, zwei runzelige eng aneinanderliegende Contouren erzeugt, und wenn ich weiss, dass jener hyaline Saum vorher unbeständig war, so werde ich nicht glauben die solide in der Essigsäure entstandene Hülle sei an seiner Stelle oder gar um die hyaline Randschicht herum zuvor schon vorhanden gewesen. Bin ich ferner im Stande künstlich eine völlig flüssige Eiweisslösung herzustellen, die in Aetznatron gebracht zuvor gerinnt und sich erst hinterher wieder darin auflöst, so werde ich keinen Beweis für die Existenz einer Amoebenmembran darin finden, wenn sich die Amoebe in Aetznatron zu einer von scharfen Contouren umgebenen kugeligen Blase verwandelt, denn der Eiweisstropfen zeigt mir dasselbe Phänomen. Auch dieser wird in eine grosse blasse Blase verwandelt, die gleich darauf platzt, und bis auf den letzten Rest von der Lauge gelöst wird. Was wir also durch Reagentien sichtbar machen können, wird erst dann von Werth für die Entscheidung der aufgeworfenen Fragen sein können, wenn wir

wissen, wie es entstanden ist. Der beliebte Glaube, dass ein Reagens plötzlich etwas klar erscheinen lassen könne, das vorher schon als etwas Unsichtbares existierte, dürfte sich besonders da als ungerechtfertigt herausstellen, wo es sich um Oberflächen handelt, und wo an eine Klärung durch das Reagens nicht gedacht werden kann, weil Nichts vorhanden war, was den Gegenstand verdecken konnte. Die Schwierigkeit sich einen Organismus, der doch äusseren Einflüssen zu widerstehen hat, als einen freien Tropfen zu denken, wird sehr vermindert, wenn wir das Verhalten von Eiweisstropfen in Wasser mit dem der Amoeben noch in einigen anderen Punkten vergleichen, namentlich in Bezug auf das Eindringen fester Körper durch die Oberfläche hindurch.

So begreift es sich denn auch, wie die Amoebe fremde Körper vollständig in sich hineinziehen kann, denn dies findet ganz in derselben Weise statt wie Schmutzkörnchen in Eiweisstropfen hineingelangen. Der fremde Körper gelangt in diesem Falle durch seine Schwere oder irgend eine von aussen einwirkende Kraft durch die Eiweissoberfläche hindurch, ohne ein gefährliches Loch zu erzeugen, da sich dieses augenblicklich durch neugebildete Oberflächenveränderungen wieder schliesst. Wälzt sich die Amoebe um eine grössere Bacillarie z. B. herum, so dass sie in sich zurückklappen muss, so verschmelzen die Oberflächen der Masse miteinander, weil die sie bedeckende Wasserschicht auch auf ein Minimum beschränkt wird, und die bereits an der ursprünglichen Oberfläche ausgeschiedenen Eiweissmassen der Lösung durch Diffusion mit dem Leibesinhalt wieder aufgelöst werden können. Der Eiweisstropfen verhält sich darin nicht anders, denn er kann durch dauernde Berührung mit einem andern Tropfen ebenfalls verschmelzen, und wenn ich einen Stab langsam durch ihn hindurchführe, so wird er anfangs quersackförmig eingedrückt, seine Wände klappen in sich selbst zurück, verschmelzen mit einander, und der Stab kann ohne Schaden für die Form des Tropfens auf der entgegengesetzten Seite wieder herausgeführt werden.

Vergleicht man den flüssigen Zustand des Centrums des Tropfens mit dem lebenden ebenfalls flüssigen Zustande der Amoebe, so kann man den Tropfen für todt erklären, wenn durch Diffusion mit dem umgebenden Menstruum alles Eiweiss ausgefällt worden ist. Wir haben dann einen geronnenen Klumpen, der leicht zu Körnchen zerstiebt, gerade wie die geronnene, ebenfalls leicht zerbröckelnde Kugel, in der sich die Amoebe

nach dem Aufhören der Bewegungen, nach dem Schwinden dieses für ihre Lebenseigenschaften wesentlichen Merkmals, verwandelt.

Man wird den Einwand machen, dass nicht einzusehen sei, wie ein so kleiner Eiweissstropfen wie die Amöbe, so lange der allmählich fortschreitenden Diffusion zum Wasser widerstehe. Ich kann diesen Einwand nicht durch einen Versuch zurückweisen, da ich künstlich keinen Eiweissstropfen so geringer Dimensionen herstellen kann, der in Wasser gesetzt so lange flüssig bliebe. Allein die Amöbensubstanz ist zugleich fähig Nahrung zu assimiliren und unbrauchbare Reste auszustossen. Sie regenerirt sich also, und das Constantbleiben der Körpersubstanz durch Aufnahme und Ausgabe ist es, was wir als Leben bezeichnen, diese Erhaltung äusseren Einflüssen gegenüber, dieser Kampf um das Dasein ist es, der zur Definition des Lebens gehört. Unsere Unwissenheit darüber, wie die Amöbe dies anfangt, mit einem Worte unsere Unkenntniss des Stoffwechsels dieser Thiere schliesst aber nicht aus, dass die im gegebenen Momente vorhandene Eiweisslösung wirklich die angegebenen Eigenschaften einer Lösung besitze, wie wir sie künstlich herstellen können. Zerstöre ich die ursprüngliche Zusammensetzung des Thieres, richte ich einen durch den Stoffwechsel des Thieres nicht mehr auszugleichenden Schaden an, so beginnt diese Diffusion, das Wasser fällt die Eiweisskörper und ich erhalte ein von der Peripherie her sich bildendes Gerinnsel, das in der That in Salzlösungen wieder löslich ist.

Im Interesse des Gegenstandes wird es erlaubt sein hier eine Excursion einzuschalten, die uns analoge Erscheinungen an den contractilen Substanzen anderer Infusorien aufweisen wird, und uns zeigen wird, dass wir an den Eiweisslösungen lebender Organismen ausser den physikalischen Eigenthümlichkeiten der Oberfläche noch allmählich durch Diffusion entstehende chemische Veränderungen derselben erkennen können. Zerdrückt man z. B. einen *Stentor viridis*, so quillt aus den Rissstellen seiner sehr derben und schön längs- und quergestreiften häutigen Umhüllung eine blass blaugrün gefärbte Flüssigkeit in grossen Strömen hervor. Die Ufer dieses Stromes umsäumen sich rasch mit einer festeren Hülle, und wenn die angewendete Gewalt nicht hinreichte grössere Mengen sehr rasch aus dem Inneren herauszupressen, so bleibt die Masse an dem Thiere in Form eines Bruchsackes sitzen, der bei der Reizung mit Inductionsschlägen an den Bewegungen des übrigen Thieres theilnimmt, sich mit contrahirt,

indem er der Kugelform sich annähert, wobei es selbst zur vollständigen Abschnürung kommen kann. Drückt man stärker auf den Stentor, und sorgt man zugleich für eine gehörige Strömung des Wassers, so breitet sich der Strom contractiler Masse von der Rissstelle aus in langen Strömen aus, die sich rasch zu einzelnen Kugeln zusammenziehen und so lange eine zitternde oder heftig zuckende Bewegung zeigen, bis die vollständige Kugelform hergestellt ist. Man darf die Erscheinung nicht verwechseln mit der tanzenden und schlagenden Bewegung, welche einzelne solche Kugeln zeigen, die mit flimmernden Membranfetzen verklebt sind, oder in denen ein Flimmerhaar arbeitet. Zur Unterscheidung dieser Dinge ist es gerathen nur mit den besten Mikroskopen den Versuch zu wiederholen, und nur die Tropfen zu beachten, welche aus dem Centrum der Rissstelle hervortreten. Auf den ersten Blick unterscheidet Jeder solche ausgetretene Kugeln, falls sie erst zur Ruhe gekommen sind, von eigentlichen Zellen, oder doch von dem, was man gewöhnlich vollkommene Zellen nennt, obwohl sie sehr häufig andere Blasen, coagulirte Massen, oder nicht selten vielleicht sogar wahre Zellkerne in sich einschliessen. Diese Kugeln sind zuerst nur mit einer physikalischen Membran, sehr bald darauf aber vermuthlich schon mit einer Membran gefällten Eiweisses von erstaunlicher Feinheit umgeben, und zeigen anfangs noch keine doppelt contourirte ringförmige Umgrenzung. Der leiseste Anstoss genügt um sie entweder fadenförmig auszudehnen, worauf sie unter zuckenden Bewegungen wieder zur Kugelform zurückkehren, oder sie zu vielen kleineren Kugeln zu zersprengen. Kommen zwei Kugeln aneinander, so sieht man sie sich mit einem plötzlichen Rucke zu einer vereinigen. Zur Zeit wo diese Erscheinungen stattfinden, zeigt der körnige Inhalt der Kugeln niemals Molecularbewegung, obwohl er von Körnchen aller Grössen erfüllt und unzweifelhaft flüssig ist. Diese Bewegung existirt darin so wenig wie in einer kriechenden oder soeben zur Kugel contrahirten Amöbe. Wenn aber die Kugeln zu gerinnen beginnen, wenn sich ihre Peripherie mit doppelten Contouren abgrenzt und wenn sie von dorthin trüber werden, so beginnt ein lebhafter Tanz der feinen Körnchen, und dieser dauert fort, bis die Kugel durch und durch zu trüben und eckigen Massen coagulirt ist. Zwischen den Coagulaten häuft sich nämlich etwas Flüssigkeit in kleinen kugeligen Blasen an, worin die Körnchen, welche nicht mit in das Coagulum eingeschlossen wurden, weiter tanzen, bis dann das Ganze endlich sehr leicht zerstiebt, und

bis die kleinen Blasen sich mit den weiter hüpfenden Körnchen in das Wasser ergiessen.

Dass die aus dem Stentor austretenden Tropfen contractil sind, lehrt ihre zuckende Zusammenziehung zu einer Kugel, und lehrt endlich ihr Verhalten gegen Reize. Wo ein solcher ausgedehnter Tropfen durch irgend welche Hindernisse, die sich in Membranfetzen und körnigen Coagulaten ihm entgegenstellen können, an der Zusammenziehung verhindert wird, kann man dieselbe bewerkstelligen durch mässige Inductionsschläge. Man zerdrückt dazu einen Stentor gleich zwischen den Elektroden, und beeilt sich gleich darauf möglichst mit der Anstellung des Versuchs, da die Coagulation immer ziemlich rasch eintritt.

Ich bin nun der Meinung, dass die Amoeben eine solche Membran besitzen können¹⁾, wie die aus dem Stentor ausgedrückten Kugeln sie bald nach der Berührung mit Wasser erhalten, und ich finde nichts Auffallendes darin, trotzdem es mir gelang an den freilich im Uebrigen ganz verschiedenen Amoeben des Meerwassers vollständige Verschmelzungen mehrerer Individuen zu sehen, die ich bei der Amoeba diffluens übrigens niemals sah, trotz dauernder und enger Berührung, der diese Wesen nicht abgeneigt scheinen. Der membranöse Sack, welcher sich nach der bis zum Zerplatzen der Amoebe getriebenen Reizung bildet, scheint mir deshalb ein solches neu entstandenes Product zu sein, und ich werde zeigen, dass solche Bildungen stets an den Amoeben auftreten, wenn sie absterben. Bei dieser Ansicht kann ich auch dem

1) Sehr schön lässt sich das Entstehen und Verschwinden der Membran an einer grossen kernhaltigen Amoebe, die in der Kieler Bucht vorkommt, verfolgen, wenn man das Seewasser unter dem Mikroskop allmählich durch süssee Wasser verdrängt. Anfangs umkleidet sich das Thier stellenweise mit einer doppelt contourirten faltigen Membran, und schon zu dieser Zeit wird seine Beweglichkeit bedeutend eingeschränkt. Später umgiebt sich die ganze Amoebe mit einer straff gespannten Membran, wird dabei kugelig und verlässt sehr leicht den Ort im Sehfelde, da sie nicht mehr an der glatten Fläche des Objectträgers fest zu haften vermag. Das Thier gleicht nun einer doppelt contourirten Blase, in welcher auch theilweise Molecularbewegung auftritt. Wird jetzt das süsse Wasser rasch wieder durch Seewasser verdrängt, so verliert das Thier nach einigen Stunden die doppelten Contouren, und die anfangs sehr trägen und steifen Bewegungen werden immer vollkommener, während die Membran nur noch an einzelnen Stellen in Form von faltigen Fetzen existirt, die schliesslich auch verschwinden. Ich habe diesen Versuch zwei bis dreimal an den Amoeben desselben Objects immer mit dem gleichen Resultate wiederholen können. Liess ich indessen das süsse Wasser zu lange einwirken, so wurde die gebildete kugelige Blase ganz hell, und zerplatzte zuletzt zu einem sehr feinkörnigen Brei.

Nachweise einer Membran der Süßwasseramoeben, der durch Behandlung mit Reagentien wirklich versucht worden ist, keinen Werth beilegen, um so weniger, als das Verhalten der Eiweisslösungen zu den Reagentien, die hier in Betracht kommen, damals noch unbekannt war.

Man könnte meinen, die faltige doppelt contourirte Membran erscheine nach dem Zerplatzen der Amoebe deshalb, weil eine ursprünglich vorhandene Membran dicker geworden sei. Allein bei den kugelig contrahirten Amoeben sieht man so lange sie noch nicht abzusterben beginnen, dennoch keine doppelten Contouren, obwohl die Oberfläche des Thieres dabei bedeutend abnimmt. Verliert dagegen das Thier die Bewegungsfähigkeit, reizt man es so lange, bis die Trübung darin beginnt, unter Verhütung des Zerplatzens, so wird die Oberfläche runzelig und die Ränder bekommen jene doppelten höckerigen Contouren. Die aus Coagulaten gebildete Membran ist jetzt da, und wenn sie sich auch nicht ganz getrennt von dem Inhalte darstellen lässt, da der ersten raschen Gerinnung an der Oberfläche bald eine allmählich nach dem Centrum fortschreitende folgt, so sehen wir doch ebenso deutliche Anzeichen der Membran entstehen, wie wenn wir das Thier haben zerplatzen lassen.

So wenig wir einem Muskel seine Lebenseigenschaften rauben können, ohne dass sein contractiler Inhalt zu irgend einer Zeit gerinnt, so wenig vermögen wir eine Amoebe zu tödten, ohne dass diese Gerinnung, und mit ihr die Bildung einer deutlicheren Randschicht, einer Membran erfolgt.

Ich kann ohne Bedenken sogleich beginnen mit der Tödtung der Amoeben durch gesteigerte Temperaturen.

Bringt man so viel Wasser in ein Probirglas, dass dasselbe eine Thermometercuvette gerade bedeckt, und hängt man das Gläschen in ein grosses im Sandbade erhitztes Wasserbad, so kann man annähernd bestimmen, bei welcher Temperatur die Amoeben plötzlich absterben. Die Meerwasseramoeben waren in meinen früheren Versuchen schon bei 35° C. abgestorben und ich versuchte deshalb zunächst diese Temperatur auch für unsere *Amoeba diffluens*. Zu dem Ende liess ich in das Probirglas einen kleinen von Amoeben erfüllten Tropfen fallen, als das Thermometer gerade 35° C. anzeigte, und sog mit einer Pipette erst Wasser vom Boden des Glases wieder heraus, bis das Thermometer nach dem Herausnehmen und Wiedereinsenken auf 35° C. gestiegen war. Durchschnittlich bedurfte es dazu einer Minute. Die Amoeben,

welche ich jetzt unter dem Mikroskope wieder fand, zeigten nur ziemlich schwache Bewegungen, denn die meisten waren zu Kugeln zusammengezogen, der Kern erschien darin sehr deutlich, und in einigen sah ich auch kugelige blasse Blasen, während der übrige von einem scharfen ringförmigen Rande umschlossene Raum Körnchen mit Molecularbewegung enthielt. Die Amoeben, welche ihre wälzende aber langsame Bewegung beibehalten hatten, zeigten diese Veränderungen nicht. Ich legte den Objectträger darauf in einen mit Wasserdampf gesättigten Raum, und beobachtete die Thiere wieder nach 2 Stunden. Innerhalb dieser Zeit hatten sie alle ihr gewöhnliches Aussehen wieder gewonnen und krochen lebhaft in dem Wasser umher. Da sie endlich auch gegen Inductionsschläge das gewöhnliche Verhalten zeigten, so stehe ich nicht an, die Temperatur von 35° C. für die Amoebe des süßen Wassers als unschädlich zu bezeichnen. Damit soll indessen nicht gesagt sein, dass die Thiere sich darin dauernd am Leben erhalten können. Erwärmt man sie nur 15 Minuten bis auf diese Temperatur, so tritt eine vollständige Gerinnung ein, und ihre Bewegungen kehren nicht wieder.

Um zu erfahren, bei welcher Temperatur die Amoeben plötzlich coaguliren, weiss ich kein anderes Verfahren, als das beschriebene, obgleich man natürlich von dem Thermometer nicht ganz genau entnehmen kann, wann die Leibessubstanz der Amoebe auf einen bestimmten Grad erhitzt worden ist. Die Einrichtung des Wasserbades muss natürlich eine möglichst schnelle Ausführung des Versuchs gestatten, da auch niedere Temperaturen bei längerer Dauer das Absterben der Thiere erzeugen, wie die höheren in kürzerer Zeit. Das Suchen der Amoeben in der etwas grösseren Wassermasse mit der Pipette ist nicht immer leicht ausführbar, und in der Regel muss man das Röhrchen erst einige Zeit ruhig stehen lassen, damit sich die Thiere auf den Boden senken können. Ich habe deshalb das Thermometer immer in dem Momente herausgezogen, wenn die Quecksilbersäule soeben bis zu dem gewünschten Grade gestiegen war, und dann das Gläschen sofort in kaltes Wasser gestellt. Auf diese Weise gelang es mir, Amoeben bei genau 40° C. absterben zu sehen, indessen habe ich, um alle Thiere so weit zu verändern, dass sie nach langer Ruhe keine Bewegungen mehr zeigten, bis zu 45° C. steigen müssen.

Aus dem Ansehen einer erwärmten Amoebe kann man voraussagen, ob sie fähig sei zum Leben zurückzukehren oder nicht. Diejenigen Thiere, welche nur die vorhin geschilderte Veränderung

erfahren haben, werden ohne Ausnahme wieder beweglich, während eine andere an vielen Amöben sehr rasch schon bei 40° C. eintretende Veränderung auf einen sicheren Tod deutet. Die Thiere stellen dann eine kugelförmige, scharf und doppelt contourirte Blase dar, welche einen grossen trüben im durchfallenden Lichte bräunlich aussehenden Klumpen einschliessen, der in der Regel mit einer Seite der Peripherie fest anhaftet und den kugeligen Raum zu etwa drei Viertheilen anfüllt. Der übrige Raum ist mit einer durchsichtigen klaren Flüssigkeit angefüllt, in welcher kleine Körnchen in lebhafter Molecularbewegung umherwimmeln. Keine der so veränderten Amöben erholt sich nach dem Abkühlen wieder, denn man findet an ihrer Stelle nach etwa 12 Stunden einen Haufen grösserer und kleinerer trüber Bröckelchen. Dagegen sah ich viele Thiere, nach der flüchtigen Erwärmung auf 40° C. in der schon bei 35° C. eintretenden Veränderung, und diese gewannen ihr normales Aussehen nach einigen Stunden wieder. Bei eben so flüchtiger Erwärmung auf 45° C. waren alle Amöben abgestorben, allein die Coagulation hatte ihnen ein ganz anderes Aussehen gegeben, da sie in höckerige durch und durch trübe, feste Klumpen umgewandelt waren, die schon bei der Uebertragung auf Objectträger leicht zerbröckelten. An solchen Klumpen war auch kein eigentlicher Contour bemerkbar, sondern sie waren umzogen von einer vielfach einspringenden Grenze, während die schwächer erwärmten Amöben stets eine doppelt contourirte nach aussen und innen glatte Umsäumung zeigten. Ich schliesse hieraus, dass die Amöbe nach mässiger Erwärmung zuerst von einem membranartigen Coagulum umzogen wird, und dass bei weiterer Erwärmung im Innern der so gebildeten Blase ein Theil der Flüssigkeit zu einem Klumpen gerinnt, während ein anderer Theil noch flüssig bleibt. Wird endlich das Thier plötzlich auf 45° C. erwärmt, so bildet sich schnell ein einziges klumpiges Coagulum, ohne dass erkennbare Flüssigkeitsreste zurückbleiben, und ohne dass ein häutiges Gerinnsel Zeit hätte, zuvor sich auszuschneiden und das Ganze zu umfassen.

Ein directer Versuch hat mir gezeigt, dass die Amöbe sich in der That in ein solches Gemenge von Flüssigkeiten trennen kann, die erst bei verschiedenen Temperaturen hintereinander gerinnen. Versenkt man die Thiere, welche sich bei 40° C. mit einer Membran bedeckt und mit einem die Blase nicht ganz anfüllenden Klumpen erfüllt hatten, später in Wasser von 45° C., so hört die Molecularbewegung in dem vorher klaren Theile der

Blase auf, und es bildet sich auch hier ein festes Coagulum, das die Membran nach dem Klumpen zu einzieht, so dass ein unregelmässig gestaltetes Ding entsteht, welches noch von der faltig geronnenen Membran rings umkleidet ist. Man erhält darum auch nur diese Coagulationsform, wenn man die Amoebe mit kaltem Wasser allmählich bis zu 45° C. erwärmt, und es erwächst aus diesem Umstande abermals die Vorsichtsmassregel, bei Anstellung solcher Versuche das Wasser vorher ungefähr bis zu der gewünschten Temperatur anzuwärmen und dann erst die Thiere mit einem möglichst kleinen Wassertropfen hineinzuthun.

Amoeben, welche ich durch Wasser von 35° C. verändert hatte, konnten sich durch Inductionsschläge natürlich nicht mehr zu Kugeln zusammenziehen, da sie bereits kugelig waren, allein sie zerplatzten unter Anwendung stärkerer Ströme unter Ausstossung eines wurstartigen den Kern tragenden Gerinnsels, gerade wie die unveränderten Amoeben. Man sieht daraus, dass die contractile Substanz keineswegs schon bei 35° C. abstirbt oder coagulirt, was schon durch die später erfolgende Erholung dieser Thiere wahrscheinlich gewesen war. Ist indessen bei 40° C. ein geronnener Klumpen abgelagert, so tritt auch nach den heftigsten Inductionsschlägen keine Veränderung mehr ein. Dieser Klumpen ist also die coagulirte contractile Substanz, die wir bei 35° C. der eintretenden Kugelform wegen uns als durch Wärme contrahirt zu denken haben. Da diese Contraction eine constante, längere Zeit dauernde Formveränderung verursacht und dieselbe Gestalt erzeugt, welche das Tetanisiren mit Inductionsschlägen herbeiführt, so stehe ich nicht an, sie als Wärmetetanus zu bezeichnen.

Wir müssen uns vorstellen, dass verschiedene Eiweisslösungen — oder die Lösungen verschiedener Eiweisskörper — in dem lebenden Thiere auf das innigste mit einander gemengt sind, und dass eine mehr oder minder vollständige Trennung derselben erfolgen kann, ohne dass wenigstens der contractile Theil seine specifischen Eigenschaften einbüsst. Dafür spricht besonders der Eintritt der Molecularbewegung, wenn die Amoebe bei 35° C. kugelig contrahirt ist, und ich habe aus diesem Umstande Veranlassung genommen nachzusehen, ob nicht dasselbe eintrete, wenn man Amoeben längere Zeit durch einzelne nach Bedürfniss in rascher oder langsamer Folge einwirkende Inductionsöffnungsschläge in der Kugelform erhält. Wie oben bemerkt, bekommen die Kugeln dabei immer deutlichere Umgrenzungslinien, es bildet

sich also von der Oberfläche her ein membranöses Coagulum, ganz wie bei 35° C, und im Innern tritt hier wie dort Molecularbewegung auf. Nur ist es schwer den Zeitpunkt richtig zu treffen für das Aufhören der Reizung, denn die Amoeben gingen mir in der Regel, wenn ich einmal dieses Stadium durch elektrische Reizung statt der thermischen erreicht hatte, ganz zu Grunde, sie coagulirten völlig, zerfielen zu Bröckeln und waren deshalb unfähig ihre freiwillige Beweglichkeit wieder zu gewinnen.

Wird die elektrische Reizung vor dem Eintritt der Molecularbewegung unterbrochen, so kehrt das mit einer Membran versehene Thier langsam wieder zu seinen eigenthümlichen Bewegungen zurück trotz der membranösen Umhüllung, die ihnen etwas Träges und Ungeschicktes aufprägt. Ich habe mit der grössten Sorgfalt einzelne solche Amoeben von Stunde zu Stunde wieder auf dem vor Verdunstung inzwischen geschützten Objectträger unter das Mikroskop gebracht und mich überzeugt, dass diese Membran wirklich allmählich wieder verschwindet, und mich mit der Annahme beruhigt, dass die Amoebe sie wieder löst und mit dem übrigen wieder assimilirt, wenn man will, sie verdaut und resorbirt. Die Entstehung dieser Membran lässt sich nicht anders denken, als durch eine Zersetzung an der Oberfläche, und man kann sich nur vorstellen, dass zur Zeit, wo nur hier die Coagulation stattfindet, das umgebende Medium, das Wasser durch Diffusion daran betheiligt sei.

Der Tod der Amoeben fällt beim Erwärmen auf 40 und 45° C. ohne Zweifel zusammen mit der Gerinnung ihrer Körpersubstanz. Da indessen Theile, wie die Oberfläche ohne Schaden für das Thier gerinnen können, und da diese Gerinnung nicht nur durch Wärme eintritt, so wird man genöthigt, einen indirecteren Weg für das Zustandekommen mancher derartiger Gerinnungen zuzugeben. Das Folgende soll hierfür Beispiele liefern.

Setzt man ein Schälchen mit amoebenhaltigem Schlamm mehrere Stunden in Eis, so findet man die Thiere kurze Zeit darauf in der Form nicht verändert, allein die Bewegungen sind meistens ganz erloschen oder sehr träge. Während sich indessen der Objectträger wieder erwärmt, beschleunigen sich auch die Bewegungen, und werden schliesslich wieder ganz normal. Die Abkühlung veranlasst also keine Contraction der Thiere, da auch die völlig ruhenden Thiere niemals kugelig werden, und es hört dabei nur der Antrieb, oder die Möglichkeit der Bewegung auf. Ganz anders geht es dagegen den Thieren, wenn man sie in Wassertropfen

auf Objectträgern rasch einfrieren lässt. Ich legte die Glasplatten auf eine Kältemischung von Eis und Kochsalz, nahm sie herunter, wenn der Wassertropfen fest gefroren war, und beobachtete die Thiere darauf vom Momente des Aufthauens an ohne Deckgläschen. Die Amoeben zeigten jetzt noch dieselben unregelmässigen Gestalten wie gewöhnlich, die Bewegung trat aber auch nach 12 Stunden noch nicht wieder ein, und ohne Zweifel liess sich in ihrem Ansehen selbst der Grund dafür entdecken. Sie waren nämlich sämmtlich mit sehr viel schärferen Contouren als gewöhnlich, stellenweise sogar mit trennbaren doppelten Contouren versehen, der im Leben nicht immer sichtbare Kern erschien in allen ungemein deutlich, und das Innere war erfüllt von einer Anzahl unregelmässig geformter trüber Klumpen, welche Nahrungsreste einschlossen und sonst nur Körnchen ohne jede Spur von Molecularbewegung enthielten. Ein anderer Theil des Inhaltes war dagegen ganz klar, und hier tanzten feine Körnchen ungehindert in lebhafter Molecularbewegung. Man sieht also, dass die Thiere auch beim Absterben ohne Contraction membranöse Gerinnungen an der Oberfläche und klumpige Gerinnungen im Innern erleiden unter Abklärung einer körnchenhaltigen Flüssigkeit. Nach 24 Stunden zeigten sich die so veränderten Amoeben stark geschrumpft und zerfielen sehr leicht zu Bröckeln.

Ein anderes Mittel die Amoeben zu tödten, besteht in der Anwendung ausserordentlich verdünnter Giftlösungen. Wässrige Abgüsse des so wenig löslichen Veratrins vernichten die Amoeben rasch, und ich glaube nicht, dass die alkalische Reaction der Lösung dabei von irgend welchem Belang ist. Man kann Amoeben lange in alkalisch reagirendem Wasser bewahren, denn ich fand, dass mein amoebenhaltiger Schlamm zufällig recht deutlich alkalisch reagirte, und ich sah ferner die Amoeben in einem stark alkalisch reagirenden Brei von gebrannter Magnesia mit Wasser über 24 Stunden lang ohne Anfechtung umherkriechen. In einem Brei von Veratrin mit Wasser starben die Thiere indessen schon in 10 Minuten, in einem filtrirten kalten Abguss spätestens in einer Stunde. Dabei gingen sie ohne Ausnahme in die Kugelform über, umgrenzten sich mit einer deutlichen innen und aussen von zwei glatten Contouren bezeichneten Membran, der Kern trat überall sehr deutlich hervor und der Inhalt zeigte nur eine sehr schwache Trübung. Trotzdem war die Molecularbewegung der Körnchen eine sehr geringe und nur auf eine schmale Schicht dicht unter der Membran beschränkt.

Zur Zeit wo diese Veränderungen vollendet sind, reagirt auch kein Individuum mehr auf die stärksten Inductionsschläge, ein kräftiger Druck auf das Deckglas sprengt dagegen die Kugeln, die Membran fällt zu einem faltigen Klumpen zusammen, und der Kern schießt mit einem langen wurstförmigen Gerinnsel heraus, dessen Länge gerade wie nach dem Zerplatzen unversehrter Amoeben, unter Einwirkung starker Inductionsschläge, abhängig ist von der auch hier öfter vorkommenden Einkeilung des Kerns in die Rissstelle. Auch gegen das hier angewendete Muskelgift ebenfalls verhalten sich unsere Amoeben folglich ganz verschieden von der *Amoeba marina*. Ich habe mich mit der Anwendung dieses einen Giftes begnügt, weil seine bekannte Wirkung auf die contractile Substanz der Wirbelthiermuskeln vorzugsweise interessante Vergleichungspunkte darbot, und weil ich kein anderes Gift anwenden wollte, das nur in stärkeren Concentrationen wirksam wäre.

Die Amoeben sind sehr empfindlich für Concentrationsveränderungen des umgebenden Mediums, und gehen zu Grunde selbst in sehr verdünnten Kochsalzlösungen. Lässt man zu einem flach ausgebreiteten amoebenhaltigen Wassertropfen langsam eine Kochsalzlösung von 1–2 p. C. zufließen, so bemerkt man zuerst ein lebhafteres Kriechen der Thiere. Gleich darauf ziehen sie sich plötzlich zu Kugeln zusammen und stossen dabei gewöhnlich alle Nahrungsreste aus, ja ich habe einmal sogar den Kern mit herauskommen sehen, während der Leibesinhalt in der Kugel ganz zurückblieb. Die Letztere schrumpft dann rasch zusammen und besetzt sich häufig mit einer grossen Zahl ganz feiner hyaliner spitzer Fortsätze, während das Centrum immer trüber wird, und keinerlei Bewegungen mehr zeigt. Verdrängt man jetzt die Salzlösung auf dem Objectträger durch destillirtes Wasser, so quellen die trüben Kugeln wieder auf, wo spitze Fortsätze borstenartig abstehen, verschmelzen dieselben, wo die Kugeln glatt geblieben, verschwindet der Anschein einer Membran und die Thiere gewinnen schliesslich ihre volle Beweglichkeit wieder. Diese Wiederbelebung findet jedoch nur dann statt, wenn die Salzlösung nicht zu lange eingewirkt hatte. Kochsalzlösungen von 1 p. C. verwandeln die Amoeben nach 24 Stunden in grosse myelinartige, klare, geschichtete Tropfen und Stränge, die in destillirtem Wasser stark quellen, ohne natürlich zur ursprünglichen Form zurückzukehren. Concentrirte Salzlösungen endlich, z. B. von 10 p. C. verwandeln die Amoeben sogleich in Kugeln, welche schnell zerplatzen, und ein Netz von feinen schleimigen Fäden ausstossen,

während der Rest zu gröberen und feineren Bröckeln zergeht, die unter lebhafter Molecularbewegung auseinanderfahren.

Unter dem Einflusse von Säuren und Alkalien gehen die Amoeben ebenfalls zu Grunde. Salzsäure von 0,1 p. C. z. B. langsam unter das Deckglas gelassen, scheint im Anfange, wo ein verdünnterer Strom der Säure allmählich einwirkt, die Kriechbewegungen zu vermehren, bis die Zusammenballung zu einer Kugel mit scharfen, doppelten Rändern erfolgt. Innerhalb der so begrenzten Kugel finden zuerst noch heftige zuckende Bewegungen statt, unter welchen Bacillarien, die anfänglich an zwei gegenüberliegenden Seiten conische Ausbuchtungen in der Membran vortreiben, ausgestossen werden. Dann erst pflegen sich zurückbleibende kleinere gelbliche Bacillarien unter dem Einflusse der Säure grün zu färben, die vorher trübgewordene Leibmasse erblasst, verwandelt sich in eine wie körniger Sago aussehende Substanz, und nun zerreisst die Kugel unter Hinterlassung sehr blasser, mit Membranstücken besetzter Agglomerate.

Auch verdünnte Kalilösungen (1 p. C.) scheinen, wenn sie sich allmählich mit dem Wassertropfen unter dem Deckglase vermischen, die Kriechbewegungen zuvor anzuregen, ehe die Umwandlung in eine grosse, schnell platzende, blasse Blase erfolgt. Die beim Platzen hervorschiessenden sehr feinen Körnchen schliessen in der Regel viele sehr blasse Bläschen zwischen sich, und ich gebe gern zu, dass den Körnchen häufig membranartige Fetzen anzuliegen scheinen. Gegen Kalilösungen von 0,1 p. C. zeigen sich die Amoeben resistenter, und dies bedeutend länger, als gegen Salzsäure von 0,1 p. C. Ich erwähne dieses Umstandes nur, weil die Veränderungen der Amoeben unter dem Einflusse des constanten Stromes an den beiden Polen diesem Verhalten ziemlich genau entsprechen.

Es schien mir von Interesse, zuzusehen, ob sich an den Amoeben eine Art von Zuckungsgesetz nachweisen lasse, und da es mir bisher nicht recht gelingen wollte, unpolarisierbare Elektroden für diesen Zweck geeignet herzustellen, so war ich darauf angewiesen, zuvor die Einflüsse der chemischen Zersetzungsproducte des Stromes kennen zu lernen. Auf flüchtige Schliessungen und Oeffnungen der constanten Kette reagirte die Amoebe zwischen meinen oben beschriebenen Platinelektroden nicht eher, als bis ich eine Kette von 4 kleinen Grove'schen Elementen anwandte. Der Erfolg bestand in einem plötzlichen Zusammenfahren mit unvollkommener Kugelbildung. Rasches Schliessen und Oeffnen hintereinander,

oder rasches Hin- und Herwerfen des eingeschalteten Stromwenders führte zunächst eine vollständige Kugelbildung herbei. In Bezug auf das Verhalten zu Schliessungen und Oeffnungen verhielten sich sämtliche Amoeben gleich, gleichviel ob sie nahe der einen oder der anderen Elektrode lagen. Während der Dauer des Stromes entstanden dagegen am positiven Pole Veränderungen, ungefähr von der Art, wie sie in verdünnter Salzsäure eintreten, am negativen Pole solche, wie unter Einwirkung des verdünnten Kalis, ebenfalls mit dem Unterschiede, dass die Thiere am negativen Pole trotz beginnender Blasenbildung nach Unterbrechung des Versuchs wieder zu kriechen begannen, was am positiven Pole rasch aufhörte. In der Mitte zwischen den Elektroden krochen die Amoeben während der Dauer des Stromes lange in normaler Weise umher.

Aus den herrlichen Untersuchungen von *Pasteur* über die Gährung wissen wir jetzt, dass einige der kleinsten Organismen in Sauerstoffgas zu Grunde gehen, und nur in Kohlensäure sich erhalten, und dass andere Arten umgekehrt des Sauerstoffs bedürfen, und in Kohlensäure ersticken. Die Amoeben schienen mir deshalb ein ausgezeichnetes Object zu sein, an welchem man prüfen konnte, ob das Protoplasma — denn als solches dürfen wir die contractile Substanz dieser kernhaltigen Organismen wohl auffassen — zu seiner Erhaltung ebenfalls einer Respiration bedürfe. Es wird bekannt sein, dass Amoeben in stark faulenden Infusionen, die nach *Pasteur* immer in Sauerstoff sterbende, in Kohlensäure lebende Vibrionen enthalten, keine Amoeben vorkommen, und ich kann hinzufügen, dass in solche Infusionen gesetzte Amoeben rasch absterben, und dass dasselbe geschieht, wenn amoebenhaltiger Schlamm Vibrionen zu entwickeln beginnt.

Ich construirte mir, um den Einfluss der Gase auf die Amoeben kennen zu lernen, einen Apparat, den ich hier beschreiben will, weil ich im Laufe dieser Untersuchungen öfter Gebrauch davon machte.

Auf den platten Boden einer 15 Cm. hohen und 25 Cm. weiten Glasschale wurde ein breiter drei Cm. hoher Kork gekittet, auf dessen oberer Fläche mehrere kurze Objectträger Platz hatten. Ueber denselben wurde ein 7 Cm. weites und 10 Cm. hohes Cylinderglas gestülpt, das mit seiner nach unten gewendeten Oeffnung auf 3 um den Kork herum gekitteten Glasstäben ruhte. Bis unter den Boden des Cylinderglases ragte ein zweimal rechtwinklig gebogenes Gasleitungsrohr aus Glas in die Höhe, dessen

anderer Schenkel aus der Glasschale hervorragte. Ich legte nun den Objectträger mit dem amoebenhaltigen Wassertropfen auf den als Sockel dienenden Kork, stülpte das Cylinderglas über, schob das mit den Gasentwicklungsapparaten verbundene zweischenkliges Glasrohr mit einem Schenkel darunter, beschwerte das Cylinderglas mit einem Gewicht und füllte nun die Glasschale bis zum Rande voll Wasser. Das unter den Boden des Cylinderglases tretende Gas verdrängte daraus allmählich alle Luft, so dass anfänglich Luft, später das Gas in grossen Blasen aus der unteren Oeffnung durch das in der Schale befindliche Wasser emporsteigen musste.

Bei dieser Einrichtung befindet sich das Präparat fortwährend in einem mit Wasserdampf gesättigten nicht zu grossen Raume, und kann, wenn der Letztere mit den Gasen angefüllt ist, darin lange Zeit aufbewahrt werden. Setzt man das zweischenkliges Glasrohr noch aus zwei rechtwinklig gebogenen Stücken zusammen, die durch ein Kautschukrohr verbunden werden, so hat man nach der Lösung dieser Verbindung auch nicht zu fürchten, dass Wasser in den Gasraum zurücksteige. Sollen die Präparate zur Untersuchung jenen Raum verlassen, so wird das Wasser einfach abgelassen und das Cylinderglas heruntergestülpt. Die Absperrung des Raumes durch eine so hohe Wasserschicht ist geboten, wenn man z. B. völlig sauerstofffreien Wasserstoff anwenden will, der durch einen Strom von Gasblasen in einer niederen Wasserschicht sehr leicht Luft zurück diffundiren lässt.

Als ich in diesem Apparate nur eine Stunde lang Kohlensäure über die Amoeben geleitet hatte, waren die Bewegungen überall erloschen. Die Thiere hatten sich sämtlich in bräunliche, undurchsichtige, von doppelten Contouren umgrenzte Kugeln verwandelt, in denen auch nicht einmal Molecularbewegung entdeckt werden konnte. Da ich die Objecte vorher genau durchmustert und meine Amoeben gezählt hatte, so kann ich auch behaupten, dass keine einzige durch Zerplatzen zu Grunde gegangen war. Manche Amoeben zeigten indessen keine vollkommene Kugelgestalt, vielmehr fand sich auf einigen eine blasere, aufgesetzte Halbkugel, die ebenfalls mit unter die doppelten Contouren eingeschlossen war. Nur in diesen mit wenigen blassen Körnchen erfüllten Theilen war Molecularbewegung zu bemerken. Keins dieser Thiere reagierte auf Inductionsschläge, dagegen konnten sie durch Druck in kleinere und grössere Bruchstücke zersprengt werden. Ich liess nun Objectträger mit Amoeben-

präparaten 24 Stunden lang in Kohlensäure liegen, durchmusterte sie genau, und als ich alle Amoeben in der bezeichneten Weise verändert sah, nahm ich einen Theil mit der Pipette fort, und prüfte sie gegen Inductionsschläge. Sie verhielten sich indifferent. Den Objectträger brachte ich jetzt in einen feuchten mit Luft gefüllten Raum zurück. Nach 24 Stunden war ich erstaunt neben vielem unzweifelhaft von Amoeben herrührendem Detritus, eine Menge sehr kleiner Amoeben in lebhafter Bewegung zu finden. Ich hatte den Versuch angestellt in der Absicht, zu sehen, ob die durch Kohlensäure veränderten Amoeben wieder aufleben könnten, aber ich muss nach öfterer Wiederholung desselben bekennen, dafür keinen Beweis liefern zu können. Manche Amoeben fand ich unverändert als Coagulate wieder, von anderen nur Reste, und daneben immer nur bewegliche Amoeben von solcher Kleinheit, dass ich nicht anstehe, sie für neuentwickelte zu halten. Es lag nicht in meinem Plane, diesen Gegenstand weiter zu verfolgen, und ich begnüge mich darum, Denjenigen, welche der Entwicklung der Amoeben ihre Theilnahme schenken wollen, die Abtödtung der grösseren Amoeben in Kohlensäure zu empfehlen. Leicht möchte das coagulierte und zerstörte bewegungslose Protoplasma noch Reste einschliessen, aus denen sich neue Individuen bilden können, und wer weiss, ob hierzu nicht der so complicirt gebaute solide Kern der Amoeben ausreicht? Es blieb bei den durch die Kohlensäure verursachten Veränderungen noch zweifelhaft, ob die Amoeben gerade durch die Kohlensäure oder durch den Mangel an Sauerstoff gelitten hatten. Beides scheint der Fall zu sein, denn es ist mir nie so gründlich gelungen, die Amoeben in Wasserstoff zu verderben, wie in Kohlensäure. Welche Schwierigkeiten zu überwinden sind, um den Sauerstoff für derartige Versuche mit Wasserstoff vollkommen auszuschliessen, ist bekannt, und ich gelangte auch nicht eher zum Ziele, als bis ich länger als 24 Minuten einen Strom von reinem Wasserstoff durch meinen Apparat geleitet hatte. Viele Amoeben fand ich darauf genau so verändert, wie in Kohlensäure, andere indessen sahen ganz unverändert aus, zeigten aber keine Spur von Bewegung, sondern lagen in den bekannten eigenthümlichen Formen völlig regungslos auf dem Objectträger am Boden des Wassertropfens. Ich beobachtete diese Thiere nun unausgesetzt, ohne an dem Objecte zu rühren, unter dem Mikroskope, und sah wie die Thiere in einem Zeitraume von 15 Minuten alle wieder sich zu bewegen begannen, anfangs sehr langsam und träge, später so munter, als wenn ihnen zuvor nichts geschehen wäre. Bei den häu-

figen Wiederholungen des Versuchs, bei welchen auch die Amoeben gleich auf die stromzuführenden Vorrichtungen in Wasserstoff brachte, sah ich, dass die ruhenden Thiere sich auf Inductionsschläge genau so contrahirten und endlich zerplatzten, wie die frischen Thiere, wiewohl ich dazu bedeutend stärkerer Reizungen bedurfte. Die zu bräunlichen, mit Blasen besetzten Kugeln coagulirten Thiere liessen indessen keine Spur solcher Reizbarkeit erkennen.

Aus den oben genannten Versuchen ziehe ich den Schluss, dass die Entziehung des Sauerstoffs den Amoeben zunächst die Fähigkeit zur Bewegung raubt, dass schliesslich auf diesen Zustand eine Coagulation unter Kugelbildung erfolgt, und dass die letztere Veränderung auch in Kohlensäure eintritt. Ich füge hinzu, dass die Kohlensäure selbst bei gleichzeitiger Anwesenheit von Sauerstoff nach längerer Zeit dieselbe Coagulation hervorruft, denn ich sah diese auch eintreten, als ich mit der Kohlensäure kleine Mengen von Luft gleichzeitig über die Amoeben leitete.

III.

Die Bewegungserscheinungen der Actinophrys Eichhornii.

Angeregt durch den Versuch *M. Schultze's* die Bewegungserscheinungen der Rhizopoden als Contractionen des Protoplasma zu deuten, war es lange mein Wunsch, ausser den Amoeben noch andere Species zu ähnlichen Untersuchungen zu benutzen wie die vorangegangenen. Meine ersten Beobachtungen wurden angestellt an den Actinophryen des Meerwassers, allein bei der ausserordentlichen Kleinheit meiner Actinophrys marina war es mir anfänglich unmöglich hier zu gehörigen Beobachtungsreihen zu kommen. Viel Schuld daran trug auch die verhältnissmässige Seltenheit derselben in dem Aquarium, das mir zu Gebote stand. Milioliden erhielt ich nur einmal, jedoch in nicht hinreichender Menge, und so entschloss ich mich Gebrauch zu machen von der grossen Actinophrys Eichhornii, die ich früher schon in den Wässern von Meudon, später in grosser Menge vor den Thoren Berlins fand.

Actinophrys Eichhornii lässt bekanntlich zwei Schichten erkennen, eine etwas dunklere, kugelige Marksubstanz, und eine helle aus klaren Blasen bestehende Rinde, welche die centrale Masse fast in Form einer Kugelschale umgiebt. Die ganze Peripherie ist mit stachelig abstehenden Strahlen dicht besetzt, deren äusserer Ueberzug eine kurze Strecke weit in die Rinde hineinreicht und deren innere fast skeletartige hyaline Axe oft bis an die Marksubstanz zurückverfolgt werden kann. Ich sah die hyalinen anscheinend etwas festeren Axen der Strahlen zuerst

im Jahre 1860 an Präparaten des Herrn *Balbani*, und verweise in Bezug auf die genauere Beschreibung derselben auf die jüngsten Angaben von *M. Schultze* (l. c.), wo sie so geschildert werden, wie sie sich auch mir immer darstellten. Die Erscheinungen an dem schwachkörnigen, langsam fliessenden Ueberzuge sind von anderen Forschern schon so gründlich beobachtet worden, dass ich mich darauf beschränken kann nur eine derselben hervorzuheben.

An einem sehr grossen, kugelrunden Individuum sah ich einen der mächtigen Strahlen von einem fast cylindrischen Mantel des sehr langsam fliessenden Protoplasma bekleidet, das an dem äussersten Ende mit einer schwachen, keulenförmigen Anschwellung endete. Etwa in der Mitte des Strahles bildete sich allmählich eine Knickung, und indem sich diese Stelle zum Drehpunkte der beiden Strahlenabschnitte gestaltete, bogen sich diese erst unter stumpfem, später unter spitzem Winkel gegen einander. Als der Winkel etwa 30° erreicht hatte, verlor der cylindrische Mantel zuerst an dem Drehpunkte seine ursprüngliche Gestalt, das Protoplasma nahm die Form einer mächtigen Schwimnhaut an, die sich ziemlich rasch bis an das Ende und bis an die Wurzel des Strahles ausbreitete. Dabei strömten die spärlichen Körnchen, auch von dem keulenförmigen Ende her, für einen Augenblick rasch nach der Wurzel hin zurück, und vertheilten sich gleichmässig durch die Schwimnhaut, die sich ebenfalls ziemlich rasch verschmälerte, und endlich das Ende und die Wurzel zu einem halb so langen, entsprechend dickeren Strahle vereinigte. Nach geschehener Verschmelzung wurde die Körnchenbewegung wieder sehr langsam, und konnte nur an dem Ende des kurzen Strahles deutlich beobachtet werden, wo der innere hyaline Faden mit seiner hakenförmigen Umbiegung das Protoplasma etwa wie das Ende eines Spatels flach ausgespannt erhielt. Die Stelle gestaltete sich zuletzt wieder zu einer keulenförmigen Anschwellung um, während der hyaline centrale Faden ganz in sich zurückgebogen wurde, und ein stumpferes deutlich erkennbares Ende bekam. Nun floss das Protoplasma, spindelförmige Anschwellungen treibend weiter vorwärts, und als es schliesslich eine feine Spitze vorgetrieben hatte, war der Strahl wieder so lang, wie die übrigen Fortsätze des Thieres. Die Beobachtung lässt, wie die über das bekannte Zusammenfliessen mehrerer Strahlen zu einem, oder wie die über das rasche Verschmelzen kugelig vorgetretener Protoplasmamassen aus der Wurzel des Strahles mit der äussersten Schicht der Kugelschale, keinen Zweifel aufkommen an der leichtflüssigen

Beschaffenheit dieses Protoplasma. Sie zeigt uns jedoch auch, dass die Oberflächen der Flüssigkeit sich während einiger Zeit berühren können ohne zu verschmelzen, und dieser Umstand gestattet uns zu schliessen, dass auch diese Flüssigkeit in dem damit nicht mischbaren Wasser entweder eine physikalische Membran oder eine leicht vergängliche, wenn man will, resorbirbare, Haut von coagulirtem Eiweiss besitzen müsse. Die Beobachtung zeigt uns ferner, dass auch die hyaline Axensubstanz, da sie in sich selbst zurück verschmilzt, von keiner erheblichen Festigkeit sein kann.

Unter den Rhizopoden dürfte vielleicht keine Species geeigneter für die Anstellung von Reizversuchen sein, als unsere grosse Actinophrys, denn gerade ihre träge Bewegung, derentwegen ich sie anfänglich zu verschmähen Lust hatte, ist hier von besonderem Vortheil. Für die Ausführung der elektrischen Reizung brachte ich einzelne Exemplare auf Objectträger zwischen 4 Mm. Oeffnung haltende Platinelektroden, und beobachtete sie entweder mit *Schiek'schen* Mikroskopen frei, oder mit *Hartnack'schen* Stipp-linsen unter Deckgläsern. Legt man auf die Platinelektroden noch kleine Glimmerplättchen, so hat das Thier Platz genug wenigstens in der Fläche seine Strahlen auszubreiten, und man braucht die fertigen Präparate nur einige Zeit im feuchten Raume liegen zu lassen, um überall die Strahlen hervortreten zu sehen.

Werden nun die Enden der secundären Spirale des Inductionsapparats mit den Elektroden verbunden, und der Unterbrecher in Thätigkeit versetzt, so zeigt sich schon bei sehr schwacher Wirksamkeit eine Contraction an den Pseudopodien. Man braucht die Drahtrollen auf dem *du Bois'schen* Schlitten nur bis auf die Entfernung von etwa 15 Cm. zu nähern, um in kurzer Zeit alle Pseudopodien zurück zu treiben. Die Körnchen des Protoplasma zeigen dabei stellenweis eine sehr beschleunigte Bewegung. Sie irren um einander herum, und häufen sich mit ihrer Grundsubstanz zu Spindeln und Kugeln zusammen. Diese Kugeln liegen oft an einer Seite der Strahlen, flachen sich dort plötzlich wieder etwas ab, und biegen den Strahl dann unter Schwimmbildungen in sich selbst zurück. Viele kleinere Kugeln und Spindeln vereinigen sich auch zu grösseren, um mit einer ruckartigen Bewegung an den durch ihr Centrum gehenden Strahlenrest zurück an die Rinde zu gleiten, in die auch der letzte spitze Vorsprung des Strahles rasch eingezogen wird. Selbst bei ganz schwachen

Inductionsschlägen, bei solchen, die gerade ausreichen um das beschriebene Phänomen hervorzubringen, pflegen in der Regel einige der Blasen an der Oberfläche zu platzen, und zwar geschieht dieses an den beiden convexen Flächen der Peripherie, welche den Elektroden zugewendet sind. Ist die Intensität der E.-Schläge nicht grösser, so bleiben die rechtwinklig zur Stromesrichtung liegenden Strahlen unverändert, und auch der blasige Rand der Kugel zeigt hier selten Einschmelzungen. Obgleich bei dem Zerplatzen der Blasen zuweilen kleine Körnchen ausgestossen werden und davon schwimmen, so ist doch durchschnittlich von einem Zerfliessen dabei nichts zu sehen, denn der Blaseninhalt ist oft so klar, dass es keinen Anhaltepunkt giebt, der uns zeigen könnte, wo der Inhalt geblieben. Die Contouren der Blasen oder Stücke ihrer Peripherie entfernen sich auch nicht, sondern man sieht nur ein Zerplatzen, wobei die Scheidewände der benachbarten Blasen, und namentlich ihre dreieckigen Berührungsstellen an Mächtigkeit zunehmen.

Sucht man durch Blasen auf das Object das Thier zu drehen, so gelingt es die noch nicht eingezogenen Strahlen parallel zur Stromesrichtung zu stellen, und auch diese zurückzutreiben bis das Thier ganz kugelig und frei von Fortsätzen geworden. Gönnst man hierauf dem Thiere einige Stunden der Ruhe, so treten die Pseudopodien wieder heraus, um auf Anwendung einer neuen, etwas stärkeren Reizung, wie es in der Regel nöthig wird, von neuem eingezogen zu werden. So kann man endlich, nur indem man das Thier wieder im Kreise zwischen den Elektroden herumdreht, alle Blasen der Rindensubstanz zum Platzen bringen, ohne dass wesentliche Bestandtheile der Körpersubstanz vernichtet werden, denn das contractile Protoplasma bedeckt schliesslich die Marksubstanz als eine unregelmässig geformte, wulstige und schmale Umhüllung, in der man bisweilen auch noch einige hyaline centrale Stücke der Pseudopodien wirr durcheinander liegen sieht. Besieht man sich eine so behandelte Actinophrys am andern Tage wieder, so findet man sie zwar noch fast um die Hälfte kleiner, allein sie hat sich jetzt wiederum mit vielen, verhältnissmässig sehr langen Pseudopodien besetzt, an welchen man die hyalinen Axenstrahlen und die mit Körnchen spärlich durchsetzten Ueberzüge sieht. Wird ein solches einzelnes Thier mehrere Tage der Ruhe überlassen, so umgiebt es sich auch wieder mit seiner blasigen Rinde, die auf Kosten des das Mark umgebenden, wallartig anliegenden Protoplasma entsteht. Freilich habe ich die Bildung

neuer Blasen nicht im Einzelnen verfolgen können, ich zweifle aber nach dem, was ich an den langen Pseudopodien des verkleinerten Thieres sah, nicht, dass sie aus dem Protoplasma und vorzugsweise aus dem der bereits vorgeschobenen Pseudopodien gebildet werden, denn diese zeigen an ihren wie dichtgedrängte Radien aneinanderliegenden Wurzeln grosse Neigung sich brückenartig zu verbinden, worauf auch sehr verschieden geformte flache schwimnhautähnliche Platten zwischen den Strahlen verschiedener Ebenen auftreten. Dies zusammengehalten mit einer Beobachtung, die ich an einer ziemlich grossen Actinophrys machte, wo ich zwei Pseudopodien, deren Protoplasma kleine blasenartige Auftreibungen enthielt, mit einander verschmelzen und diese Blasen an die Kugeloberfläche zurückführen sah, macht es mir äusserst wahrscheinlich, dass die grosse Mehrzahl aller Blasen der Rindensubstanz aus demselben Protoplasma besteht, wie die Pseudopodien, und dass sie anfänglich wohl Nichts als Wasser einschliessen. Langsam fliessende Körnchenbewegungen an den Grenzen der Blasen sind ferner nicht blos an der Oberfläche sondern durch die ganze Rinde hindurch wahrzunehmen, wo sie sich auch häufig als eine ganz natürliche Folge des Einziehens der Pseudopodien herausstellen, da der fliessende Ueberzug der Strahlen sich sowohl auf der Oberfläche, wie zwischen den Blasen ausbreiten kann. Kommen in den Blasen freie Körnchen, ohne Zusammenhang mit den Rändern vor, so zeigen sie immer tanzende Molecularbewegungen. Die Körnchen müssen sich folglich in einer Flüssigkeit befinden, welche leichter beweglich ist als das Protoplasma.

Wie mir scheint, braucht man den Thatsachen keinen Zwang anzuthun, wenn man die beschriebenen auf das Tetanisiren mit Inductionsschlägen folgenden Bewegungen in der Actinophrys auffasst als eine durch elektrische Reizung hervorgerufene Contraction des Protoplasma. Wenn ich eine zu Blasen und Fäden angeordnete Masse dabei überall die Neigung verrathen sehe, sich in Kugeln zusammenzuhäufen, und wenn ich die ganze Masse sich endlich um einen solideren Kern herum als einen wulstigen Mantel festlegen sehe, so liegt, meine ich, Nichts näher, als die Einreihung dieser Erscheinungen unter die sog. Contractionsvorgänge. Da bei der Anwendung so schwacher Inductionsschläge an eine erhebliche secundäre Wirkung, durch Producte der Elektrolyse, die sich an den das Protoplasma gar nicht direct berührenden Elektroden ausscheiden, nicht gedacht werden kann, so müssen wir nachsehen, ob wir es hier nicht mit demselben Phänomen zu

thun haben, wie bei der elektrischen Reizung anderer contractiler Substanzen, ja selbst wie bei der Zuckung der Muskeln höherer Thiere auf Inductionsschläge.

Man braucht zur Erzeugung des Einschmelzens der Blasen und Pseudopodien die Actinophrys gar nicht zu tetanisiren, sondern einzelne Inductionsschläge genügen schon um die beschriebene Veränderung an der Actinophrys herbeizuführen. Nähert man die secundäre Spirale auf dem Schlitten allmählich der primären, so sind natürlich anfangs nur die Oeffnungsschläge wirksam. Schiebt man die Rollen etwa um 1 Cm. übereinander so erzeugen aber auch einzelne Schliessungsschläge denselben Effect, wie man leicht sieht, wenn die Oeffnungsschläge jedes Mal durch eine Nebenschliessung abgeblendet werden. Dabei ist es gleichgültig, welchen Rand des Thieres man zur Beobachtung wählt, wenn derselbe nur nicht mit einer Seite zu nahe an den Elektroden anliegt. Wo der Strom eintritt ist selbst bei Minimalreizungen die Erscheinung ebenso, wie da, wo er austritt, und nur diejenigen Randtheile, deren Strahlen rechtwinklig zur Stromesrichtung stehen, bedürfen mächtigerer Reizungen, um in Bewegung zu gerathen. Mit Inductionsschlägen lässt sich also kein sog. Zuckungsgesetz des contractilen Protoplasma der Rhizopoden nachweisen.

Der Strom einer constanten Kette zeigt uns dagegen ein sehr auffallend gesetzmässiges Verhalten dieser contractilen Substanz. Ich bemerkte, dass die Thiere kurze Zeit nach dem Verweilen in einem immer gleichgerichteten schwachen constanten Strome, fast halbmondförmige Gestalt angenommen hatten. Der dem positiven Pole zugekehrte Rand war ausserordentlich weit eingeschmolzen, während sich der gegenüberliegende Theil ziemlich erhalten hatte. Mit Hülfe eines in den Kreis der Kette eingeschalteten Rheochords, eines Stromwenders und eines Schliessungsapparats gelang es mir die Vorgänge im Einzelnen zu verfolgen, deren Resultat die Umwandlung in die halbmondförmige Gestalt war.

Probirt man nach Versuchen an mehreren Exemplaren von Actinophrys die ungefähre Stromstärke aus, welche nothwendig ist, um sogleich das Einschmelzen an der Seite des positiven Pols zu erzeugen, so sieht man beim Schluss der Kette die Einziehung der Pseudopodien rasch an beiden Seiten eintreten. An beiden Rändern beginnen die Blasen mit einem plötzlichen Rucke zu zerplatzen, jedoch mit dem Unterschiede, dass der Vorgang

am positiven Pole während der Dauer des Stromes immer weiter schreitet, eine Schicht nach der andern verwischt, während die Sache am negativen Pole mit dem ersten flüchtigen Zerplatzen einiger ganz peripherisch gelegener Blasen abgethan ist. Wird jetzt die Kette rasch geöffnet, so steht der Einschmelzungsprocess am positiven Rande sofort still, am negativen beginnt er plötzlich wieder, und einige Blasen platzen auch noch, nachdem der Strom ganz beseitigt ist. 30 Secunden später aber ist keinerlei Bewegung mehr wahrzunehmen. Ich erhöhte nun die Stromstärke etwas und beobachtete beim zweiten Schlusse der Kette keine Bewegung am negativen Rande, obgleich das Einschmelzen unter Hervorstossung vieler dunkler Zellen oder kernartiger Gebilde, die im Umkreise der Marksubstanz bei der Actinophrys vorkommen, vom Augenblicke des Schlusses an, während der Dauer des Stromes wieder eintrat. Als ich die Kette rasch öffnete, hörte das Einschmelzen hier einige Secunden später auf, begann aber sofort am negativen Rande, wo der Vorgang ebenfalls die Oeffnung um einige Secunden überdauerte.

Bezeichnen wir den flüchtigen Einschmelzungsprocess als Zuckung, das dauernde Einschmelzen als Tetanus, so finden wir für die erste Ausführung des Versuchs Folgendes:

	Positiver Rand.	Negativer Rand.
Schluss.	Zuckung.	Schwache Zuckung.
Oeffnung.	Nichts.	Starke Zuckung.
Während der Stro- mesdauer.	Tetanus.	Nichts.

Für den positiven Rand, wo der Strom eintritt, kann ich nicht angeben, ob beim Oeffnen etwas Besonderes eintritt, da ich den beim Schluss plötzlich beginnenden Einschmelzungsprocess beim Oeffnen allmählich wieder aufhören sah. Jedenfalls zeigte sich bei Oeffnen keine plötzliche Beschleunigung der Bewegung.

Wir müssen jedoch auch den Theilen der Peripherie des Thieres noch unsere Aufmerksamkeit schenken, deren radiär ausstrahlende Pseudopodien annähernd rechtwinklig zur Stromesrichtung lagen. Auch diese wurden wie am positiven und negativen Pole beim ersten Schlusse der Kette, als erst ein äusserst schwacher Strom angewendet war, mit eingezogen, unter Zerplatzen einiger Blasen. Als ich aber die Kette öffnete, verhielten sich diese Theile des Randes ruhig, obwohl an der dem negativen Pole zugekehrten

Seite eine Zuckung auftrat. Bei gleichbleibender Stromstärke hatte also die am negativen Rande so viel energischer wirkende Oeffnung der Kette hier gar keinen Einfluss, und selbst in dem zweiten Versuche bei erhöhter Stromstärke, sah ich hier Nichts weder auf Schliessung noch auf Oeffnung erfolgen. Demnach musste sich der Gedanke aufdrängen, dass an den von den Elektroden abgewendeten Rändern überhaupt die Stromstärke gar nicht ausgereicht habe, um die erste flüchtige Zuckung zu erzeugen, sondern dass hier etwas Anderes im Spiele war.

Bekanntlich kann die *Actinophrys* ihre Pseudopodien ohne nachweisbare Ursachen bewegen, und sie kann selbst, wie ich dies auch öfter an Thieren sah, die lange Zeit ohne Deckglas auf dem Objectträger geruht hatten, einzelne Blasen an der Oberfläche zerplatzen lassen. Nennen wir diese Bewegungen, ohne Scrupel, willkürliche, so wird es ziemlich wahrscheinlich, dass auch die ersten Zuckungen unseres Thieres beim Schlusse der Kette, sowohl an der negativen Seite, wie an den abgekehrten Rändern willkürliche gewesen seien, oder doch vielleicht durch eine plötzliche unangenehme Empfindung beim Hereinbrechen des Stromes veranlasst worden seien.

Um das wahre Zuckungsgesetz der Rhizopoden zu finden liess ich deshalb ein Thier sich ganz allmählich in den Kreis der Kette hineinschleichen. Die *Actinophrys* wurde mitten zwischen die Elektroden gesetzt wie gewöhnlich, und der hart bis an die Eintrittsstelle des Stromes vorgerückte Schieber des Rheochords ganz langsam zurückgeführt. Jetzt verhielt sich der negative Rand sammt den abgekehrten Flächen vollständig ruhig, als ich mit der Stromstärke von 0 an aufsteigend bis zum Maximum vorging, obgleich der Einschmelzungsprocess unterdessen am positiven Rande bereits allmählich beginnend mächtig vorgeschritten war. Als ich den Strom ebenso allmählich abschwächte, hörte die Bewegung an diesem Theile nach und nach auf, und auch die Oeffnungszuckung am negativen Rande war nicht eingetreten, als ich schon bis auf 0 herabgegangen war. Ich merkte mir am Rheochord die Stromstärke, bei welcher das Einschmelzen auf einer Seite soeben zu beginnen pflegte, und fand, dass ein über die 4 Mm. Spannweite besitzenden Elektroden gebrückter sehr erregbarer Sartorius des Frosches gerade die ersten Anfänge der Zuckung beim raschen Schliessen und Oeffnen der Kette darbot. Bleibt man bei dieser Stromstärke, also bei dem ungefähren Minimum stehen, so kann man, wenn nur das erste Mal die Schlies-

sungszuckung an den abgewandten Flächen und am negativen Pole umgangen ist, den Versuch ohne allmähliches Einschleichen des Thieres in den Kreis anstellen. Die Erscheinung bleibt dann selbst bei sehr rasch ausgeführter Schliessung aus. Oeffnet man rasch nach einiger Dauer des Stromes, so werden am negativen Rande der Actinophrys sogleich die Pseudopodien eingezogen, und einige Blasen zerplatzen. Die zum Strome rechtwinklig liegenden Strahlen bleiben jedoch auf ihrem wohlerhaltenen Rande stehen, und fallen erst mit diesem zusammen, wenn der Einschmelzungsprocess, der am positiven Rande stattfindet bis dahin um sich greift, oder wenn von vorneherein zu mächtige Ströme benutzt werden.

Das eigentliche Zuckungsgesetz der contractilen Substanz unserer Rhizopode lautet nach diesen Controlversuchen:

	Positiver Rand. Eintrittsstelle d. Stromes.	Negativer Rand. Austrittsstelle d. Stromes.
Schliessung.	Zuckung.	0.
Dauer des Stromes.	Tetanus.	0.
Oeffnung.	0.	Zuckung.

Mit einigem Rechte wird der Beginn des Einschmelzens am positiven Rand im Momente der Schliessung als eine Zuckung aufgefasst werden müssen, da man bei sehr flüchtigem Schliessen hier ganz dasselbe eintreten sieht, wie beim plötzlichen Oeffnen an der negativen Seite. Für die bei der Oeffnung am positiven Rand auftretenden Erscheinungen vermag ich Nichts positives anzugeben, da ich keine Stromstärke finden konnte, bei welcher flüchtige Oeffnung Zuckung am positiven Rande erzeugte, ohne dass nicht während der Dauer dieses Stromes dasselbe erfolgt wäre. Auch rasches Wenden der Stromesrichtung liess mich dabei im Stich, und so vermag ich auch noch nicht zu sagen, ob Modificationen der Erregbarkeit durch constante Ströme herbeigeführt werden können. Obgleich diese Versuche nicht mit unpolarisirbaren Elektroden angestellt wurden, die für diesen Zweck schwer zu construiren sein möchten, so liefern doch die Versuche selbst den Beweis, dass ein Theil der Erscheinungen sicherlich nicht von secundären Folgen der Elektrolyse abgeleitet werden könne. Legt man gleichzeitig über die Elektroden einen schmalen Streifen violetten Lackmuspapiers, so sieht man die beschriebenen Vorgänge viel eher an der Actinophrys auftreten, als

eine bemerkbare rothe Färbung am positiven und eine deutlich blaue am negativen Pol entsteht. Zudem legte ich das Thier stets möglichst in die Mitte zwischen die Elektroden, und konnte deshalb sicher sein, dass elektrolytische Ausscheidungen noch nicht zur Wirksamkeit gelangt sein konnten, selbst wenn das Papier an den Elektroden schon gefärbt war, da es einige Zeit dauerte bis die Färbung darin weiter vordrang. Ich habe ferner, als das Papier schon überall stark gefärbt war, den Einschmelzungsprocess an der positiven Seite des Actinophrys-Randes nach der Oeffnung der Kette immer stille stehen sehen, und ich konnte in diesem Falle durch Umlegen des Stromes dieselben Erscheinungen an der negativen Seite erzeugen, als ich sie zur positiven machte, ohne dass nur die geringste Verzögerung, oder ein entsprechender Farbenwechsel im Lackmuspapier dabei auftrat. Wir haben es hier also mit einem eigenthümlichen Verhalten des contractilen Rhizopodenprotoplasma zu thun, das in dem angegebenen Gesetze ebenso seinen Ausdruck findet, wie das Verhalten des Froschmuskels oder des Froschnerven sich in dem bekannten Zuckungsgesetze spiegelt.

Durch den constanten Strom kann man die Form der Actinophrys beherrschen, da der Strom sicherer wirkt wie ein Messer. So kann man den Rand blos von einer Seite allein einschmelzen, oder man kann ihn durch Hin- und Herlenken der Stromesrichtung von beiden Seiten her zusammenfallen lassen.

Wir hätten nun den Beweis zu liefern, dass diese Gestaltveränderungen auch wirklich von einer Contraction, und nicht von einer unreparirbaren Zerstörung des Protoplasma herrühren. Lässt man den Strom zu lange wirken, oder wendet man auch während kürzerer oder längerer Dauer stärkere Strömungen an, so stirbt das Thier ab, zerfällt zu einem krümeligen mit Blasen untermischten Brei, in welchem nur die grösseren Zellen oder kernähnlichen Gebilde noch zu erkennen sind. Namentlich muss man sich hüten, das Protoplasma nicht zu dicht bis an die Marksubstanz einschmelzen zu lassen. Setzt man solche nicht ganz vernichtete Thiere einzeln in grossen Glasschalen in ganz reines filtrirtes Wasser des Fundortes, so erholen sie sich nach einigen Tagen wieder, die Pseudopodien treten wieder hervor, und man kann an der eigenthümlichen Anordnung derselben sehen, dass man es nicht etwa mit neu entwickelten Individuen zu thun hat. Die Pseudopodien wachsen aus der eingeschmolzenen, grubenartig un-geformten Vertiefung des Randes hervor, und es dauert lange, bis das

Thier das Gepräge der ursprünglich bewirkten Gestaltveränderung verliert. Es ist nöthig, die Thiere gleich nach der Behandlung mit dem constanten Strome, in eine grosse Menge des ihnen zusagenden Wassers zu bringen, da sie in dem zwischen den Elektroden befindlichen Wassertropfen schon binnen 24 Stunden zu Brei zerfallen.

Da das Protoplasma von Actinophrys so leicht und schon auf so schwache Reize mit Contractionen reagirt, so kann ich auch das Zerplatzen der Blasen und das Einziehen der Pseudopodien unter vorangehender Bildung von Varicositäten, das unter dem Einflusse vieler chemischer Mittel, mechanischer Reizungen, des Drucks, Umherschleudern im Wasser u. dgl. erfolgt, nur auf eine durch Reize bewirkte Contractionerscheinung zurückführen. *M. Schultze* hat die Veränderungen, welche sehr verdünnte Säuren und Alkalien hervorrufen, schon beschrieben, und darunter schon die Contractionen von den durch die Reagentien bewirkten chemischen Zerstörungen unterschieden. Versuche, welche ich mit Salzsäure von 0,1 p. C. und einer ebenso verdünnten Kalilösung anstellte, ergaben mir Folgendes.

Anfangs traten in der Säure die beregten Contractionerscheinungen auf, wohin ich auch in diesem Falle noch das Zerplatzen der Blasen rechne. Später jedoch schrumpfte auch die Marksubstanz mit dem Uebrigen zusammen, wurde bräunlich und undurchsichtig und zerfiel endlich zu einem wieder durchsichtiger werdenden Brei, in dem sich nur ein wabenartiges Netz erkennen liess. Reste der hyalinen Axenfäden sah ich nicht zurückbleiben. In der alkalischen Lösung konnte keine so deutliche Schrumpfung wahrgenommen werden, sondern die Actinophrys löste sich sogleich auf zu einer grossen Anzahl in einander gekapselter Blasen und Tropfen, die zuletzt auch vergingen, unter Hinterlassung vieler sehr kleiner Körnchen. Auch die grösseren vielkernigen Zellen waren vollständig verschwunden. Wenn ich die ersten Erscheinungen auf Zusatz von Reagentien als eine Contraction im Gegensatze zur nachfolgenden Zerstörung (Coagulation oder Auflösung) deute, so geschieht es im Hinblick auf die Möglichkeit, nur die eine Reihe von Veränderungen selbst mit chemischen Mitteln hervorzurufen. Führt man nämlich einen Objectträger, auf dem sich eine Actinophrys befindet, rasch über einen Teller mit verdünntem Ammoniak hin, so findet man von fast allen vorher ausgestreckten Pseudopodien nur noch einige über die Oberfläche hervorragende. Diese sind stark varicos geworden und der blasige Rand des Thieres zeigt an vielen Stellen Unregelmässigkeiten, die nur durch Ein-

fallen der Randblasen entstanden sein können. Ein solches Thier ist noch lebendig, ja auch seine varicösen Pseudopodien nehmen nach hinlänglicher Ruhe ihre frühere Gestalt wieder an. Am anderen Tage findet man die letzteren alle wieder ausgestreckt, und die Einkerbungen des Randes wieder ausgeglichen. Lässt man die Ammoniakdämpfe länger einwirken, oder führt man das Object nur einmal über einen Teller mit gesättigter Ammoniakflüssigkeit hinüber, so geht freilich das Thier zu Grunde, es zerfließt dann ähnlich wie in verdünntem Alkali. Da wir aber diesen Schaden verhüten können, so sehe ich nicht ein, warum die ersten Veränderungen, die sich wieder ausgleichen können, nicht als Contractionen gelten sollen. Ich glaube demnach die Annahme einer chemischen Reizbarkeit des Rhizopodenprotoplasma aufrecht erhalten zu können.

Das Protoplasma dieser Thiere geht ferner, wie *Schultze* auch angiebt, in gewissen Giften so z. B. in Veratrin und Strychnin zu Grunde. Ich habe nur Versuche mit Veratrin angestellt, und bin damit zu Resultaten gekommen, welche zeigen, dass das darin erfolgende Absterben der Actinophrys nicht auf Rechnung der alkalischen Reaction geschoben werden kann. Die Lösungen des Veratrins in Wasser sind so erstaunlich verdünnt, dass ein Brei von gebrannter Magnesia mit Wasser dagegen eine ziemlich concentrirte alkalische Lösung repräsentirt. In dem Letzteren sah ich Actinophryen länger als 24 Stunden unbelästigt fortleben, denn sie hatten nicht einmal ihre Pseudopodien darin eingezogen, und verhielten sich gegen schwache Inductionsschläge ganz wie gewöhnlich. Eine andere Actinophrys die ich in eine gerade bemerkbar auf Lackmus reagirende Lösung von Aetzkali gesetzt hatte, war nach kurzer Frist in eine breiige Masse verwandelt, die beim Bewegen der Flüssigkeit leicht auseinander floss. Nichts von dem Allen beobachtete ich in Veratrinlösungen. Die Actinophrys zieht darin zwar die Pseudopodien ein und viele Blasen der Oberfläche zerplatzen, zuletzt bildet sie aber einen trüben, körnigen Kuchen, der Nichts gemein hat mit den staubartig vertheilten feinen Körnchen, die man mit Aetzkali erhält. Der Rest lässt sich allerdings mit dem Deckglase zerbröckeln, allein das Zurückbleibende hat immer nur das Ansehen coagulirter Eiweissstückchen. Man kann endlich den Einwand, dass die nun einmal specifische alkalische Reaction der Giftlösung es sei, die dies Alles erzeuge, noch dadurch beseitigen, dass man sie mit äusserst verdünnter Salzsäure

genau neutralisirt. Auch in diesen Lösungen stirbt die Actinophrys in eben so kurzer Zeit ab.

Einen ähnlichen schädlichen Einfluss üben unter gleichzeitiger Coagulation Aether und Chloroformdämpfe. Die Pseudopodien werden hierin eingezogen, es kommt auch zum Zerplatzen einiger Blasen und endlich verwandelt sich das ganze Thier in einen coagulirten Kuchen, an dem Inductionsschläge keine Veränderungen mehr erzeugen. Wenige Minuten des Aufenthalts in chloroformhaltiger Luft genügen um alle diese Veränderungen rasch ins Werk zu setzen.

Das contractile Protoplasma von Actinophrys Eichhornii ist, wie aus den soeben geschilderten Versuchen erhellt, coagulabel, die Masse schrumpft, und trübt sich unter Umständen und zerfällt dann durch Druck zu festen Stückchen und Körnchen. Wie zu erwarten war, tritt diese Coagulation auch ein durch gesteigerte Temperaturen und wie sich ferner erwarten liess, findet dies schon bei verhältnissmässig geringer Erwärmung statt. Ich habe in Folge der Mittheilungen von *M. Schultze* über den Temperaturgrad bei welchem die Wärmestarre eintritt frühere Versuche wieder aufgenommen, und dabei bestätigen können dass dieses Protoplasma im Verhältniss zu dem anderer Organismen erst bei einer etwas höheren Temperatur gerinnt. Man kann den Grad, bei dem dies geschieht nicht finden, wenn man nach einer der früher angegebenen Methoden verfährt, denn die Actinophrys erleidet schon bei 40° C. und darunter Veränderungen, welche leicht zu Täuschungen Anlass geben können. Stellt man den Versuch in einem in ein grosses Wasserbad eingesenkten Probirröhrchen an, so sieht man die Thiere etwa bei 40° C. rasch unter-sinken, und sich fest an den Boden ankleben. Früher hielt ich diese Thiere für abgestorben, seit ich jedoch den Versuch nach *M. Schultze's* Vorgange auf dem Objectträger im Wasserbade angestellt, fand ich, dass sie sich im Falle, wo die Erwärmung nicht zu lange gedauert hatte, wieder erholten. Ein Aufenthalt von einigen Minuten in Wasser von 40° C. genügt um den Thieren das Ansehen kleiner unregelmässig coagulirter Klümpchen zu geben, und die ganze Leibesmasse etwa bis zur Grösse der Marksubstanz zu reduciren. Nimmt man die Erwärmung auf Elektroden vor, so findet man jedoch, dass nachher Inductionsschläge noch den letzten Rest der blasigen Masse zum Zerplatzen bringen, dass also noch Erregbarkeit vorhanden ist. Dem entsprechend entwickeln sich solche Thiere nach 24 stündiger Ruhe

auf dem Objectträger im feuchten Raum wieder, und zwar ganz so, wie sich die durch mässige Reizung mit Inductionsschlägen verkleinerten und contrahirten Thiere wieder herstellen. Ihre Pseudopodien werden allmählich von der verkleinerten Kugel nach allen Richtungen so weit, wie ursprünglich wieder ausgestreckt, und nach abermals 24 Stunden ist auch die blasige Rindensubstanz wieder hergestellt. Nach vielen Versuchen kann ich angeben, dass die *Actinophrys* bei längerer Erwärmung auf 35—40° C. die Pseudopodien einzieht, dass das Protoplasma zusammenrückt und dass folglich eine Contraction durch Steigerung der Temperatur angeregt werden kann. Es giebt also auch hier, wie bei den Amöben einen Wärmetetanus. Will man den Temperaturgrad annähernd bestimmen, bei welchem die Coagulation des Protoplasma plötzlich erfolgt, so ist es zweckmässig das Thier mit einem kleinen Wassertropfen rasch in eine grosse erwärmte Wassermasse hineinfällen zu lassen und dann sofort mit der Pipette wieder herauszunehmen. Noch bei 44,5° C. konnte ich das Thier auf diese Weise nach einigen Secunden lebend, wenn auch stark contrahirt, wieder aus dem Wasser hervorziehen. Bei 45° C. hingegen trat die Gerinnung sofort ein, die Kugel schrumpfte zu einem platten wenig durchsichtigen Kuchen zusammen, reagirte nicht mehr auf die stärksten Inductionsschläge und zerfiel nach 24 Stunden zu einem Haufen kleiner Körnchen und unregelmässiger Stückchen. Man muss sich hüten das Thier in dem auf 45° C. erwärmten Wasser nicht ganz bis auf den Boden des Glases hinabsinken zu lassen, und beim Herausnehmen beachten, dass sich die coagulirte Masse nicht an die Pipettenwände anlege, denn in diesem Falle zerbröckelt sie sofort bei der geringsten Bewegung des Wassers.

Das Protoplasma dieser Rhizopode coagulirt also bei einer verhältnissmässig hohen Temperatur, bei 45° C.

Sehr leicht coagulirt das Protoplasma der *Actinophrys* in Kohlensäure. Exemplare, die ich im Wassertropfen auf Objectträgern nur eine Stunde in den mit Kohlensäure gefüllten Raum gebracht hatte, waren frei von allen Pseudopodien, ihr Rand hatte eine unregelmässige Gestalt angenommen, und die eigentliche Kugel war in eine blasige trübe und feste Masse verwandelt, die sich gegen Inductionsschläge ganz indifferent verhielt. Auch nach der Aufbewahrung während mehrerer Tage in feuchter Luft war nur in soweit eine Veränderung eingetreten, als sich die geronnene Masse etwas zerbröckelt und mit unzähligen Vibrionen durchsetzt

zeigte. Actinophryen, die ich nur eine Stunde in Wasserstoff gehalten hatte zeigten sich dagegen wenig verändert, und ich vermag nicht zu sagen, ob die sehr trägen Bewegungen, die ich an ihnen sah, von der neuen Berührung mit Luft abgeleitet werden dürfen. Die Pseudopodien ragten nämlich nur als kurze dicke Stümpfe über die Oberfläche hervor, aus denen sich nach einigen Stunden wieder lange Strahlen entwickelten. Ein längerer Aufenthalt z. B. von 14 Stunden in Wasserstoff bringt dieselben Erscheinungen hervor, wie die einstündige Wirkung der Kohlensäure. Das Thier coagulirt, und verfault zuletzt.

Nicht bei jeder Art des Absterbens werden indessen die Pseudopodien eingezogen. So kann man das Thier in einem Wassertropfen gefrieren und wieder aufthauen lassen, ohne dass es seine Gestalt wesentlich verändert. Die Pseudopodien fallen beim Bewegen des Wassers leicht ab, und treiben als etwas gerunzelte, trübe Stäbchen darin umher; während das ebenfalls undurchsichtiger gewordene blasig geformte Protoplasma Neigung zeigt in grösseren Schichten unter der Form netzartiger Lappen an die Glasplatte anzukleben. Eine Temperatur von 0° wird von Actinophrys lange ertragen, obgleich die Bewegungen der Körnchen anscheinend noch langsamer werden.

IV.

Die Bewegungserscheinungen der Myxomyceten.

Durch die Untersuchungen *de Bary's* haben wir in den Myxomyceten eine Substanz kennen gelernt, welche die grösste Aehnlichkeit besitzt mit den Amöben. *De Bary* zeigte, dass die rahmartige verzweigte Masse der Myxomyceten, die man früher für gänzlich structurlos hielt, aus einer beweglichen dem Protoplasma oder der Sarkode vergleichbaren Masse besteht. Als ich zum ersten Male eine kleine Myxomycete, vielleicht nur ein abgetrenntes Stück derselben sah, fiel mir die Aehnlichkeit dieser fließenden Masse mit den Amöben so sehr auf, dass ich Veranlassung nehmen musste, sie zu ähnlichen Versuchen wie die Amöben zu verwenden. Der Gefälligkeit des Herrn Dr. *Czienkowsky* verdanke ich das dazu nöthige Material, so wie manchen freundlichen Rath, den ich bei meiner anfänglichen Unbekanntschaft mit der Sache nicht hoch genug anschlagen kann. Im Anfange diente mir zu den Versuchen nur *Didymium serpula*, und erst später lernte ich die Myxomyceten der Lohe für meine Zwecke herrichten. Die Didymien erhielt ich in Form von eingetrockneten spröden platten Bändern, wie man sie zu einem gelben Netzwerk gruppirt auf faulenden Blättern findet. Sind diese Massen auf den Blättern eingetrocknet, so kann man sie lange in diesem Zustande aufbewahren, da die spröde und trockene Masse sich nach dem Aufweichen in Wasser immer wieder zu den herrlichsten beweglichen Protoplasmanetzen umformt.

De Bary und *Czienkowsky* haben in so eingehender Weise die Gestalt dieser Protoplasmanetze beschrieben, und die Bewegungen derselben so ausführlich erörtert, dass ich darüber kaum

etwas hinzuzufügen vermöchte, wenn ich nicht einige Einzelheiten besonders wieder hervorzuheben hätte, die mir für meine Versuche von besonderer Wichtigkeit zu sein schienen.

Die Myxomyceten entwickeln sich aus dem trocknen Zustande nur, wenn sie hinlänglich feucht gehalten werden, und wenn die Temperatur dabei hinlänglich hoch ist. Ich habe es zweckmässig gefunden, Stückchen der eingetrockneten Masse von ihrer Unterlage abzuschneiden und auf sehr reichlich befeuchtete Objectträger in einen mit Wasserdämpfen völlig gesättigten Raum zu bringen. Soll sich das Protoplasmanetz innerhalb 24 Stunden entwickeln, so muss die Zimmertemperatur nicht unter 20° C. sinken. Ferner ist zu beachten, dass die Objectträger aus leicht beschlagendem Glase bestehen, so dass sie sich mit einem nassen Pinsel in grösserer Ausdehnung von einer flach ausgebreiteten Wasserschicht überziehen lassen. Hat das Wasser Neigung sich zu Tropfen zusammenzuziehen, so entwickelt sich die Myxomycete leicht auf der convexen Oberfläche der Tropfen und ist dann, da sie nicht hinlänglich auf der Glasfläche festhaftet und sich nicht gehörig kriechend ausbreiten kann, zur Beobachtung untauglich. Die Grösse des sich entwickelnden Protoplasmanetzes hängt ab von der Grösse der angewendeten trocknen Masse, und man kann darum nach Belieben grosse und sehr kleine den Amöben sehr ähnliche Individuen erzeugen. Da das Protoplasma nicht leicht umgelagert werden kann, weil es sich seiner Flüssigkeit wegen nicht greifen lässt, so hielt ich einige Exemplare immer auf einer grossen Zahl von Objectträgern vertheilt vorrätig. Für Versuche, zu denen ich stromzuführender Vorrichtungen bedurfte, liess ich die Entwicklung gleich zwischen den Elektroden vor sich gehen, deren ich ebenfalls mehrere auf Glasplatten gekittet fortwährend zur Hand hatte. Die Beobachtung geschah meist ohne Deckglas mit *Schiek'schen* Mikroskopen, welche ihres grossen Focalabstandes wegen (selbst bei stärkeren Vergrösserungen) zu dergleichen Beobachtungen sehr zu empfehlen sind. Für die Beobachtung mit schärferen Vergrösserungen (*Hartnack*, Stipplinse No. 10) nahm ich die Entwicklung der Myxomyceten auf Objectträgern vor, auf welche ich einige kleine Glassplitter in unregelmässiger Vertheilung festgekittet hatte. Sorgt man dafür, dass die Oberfläche dieser kleinen Glasstückchen sich nicht mit Feuchtigkeit beschlägt, indem man eine Spur von Fett darauf streicht, so kriechen die Myxomyceten nicht darüber hinweg, und man kann deshalb nach dem Auflegen grosser und sehr feiner Deckgläser das Präparat auch den stärksten Vergrösserungen zu-

gänglich machen, ohne Gefahr zu laufen, sie durch das Deckglas zu beschädigen.

Wie den Amöben hat man auch den Myxomyceten eine constante hyaline Randschicht zugeschrieben, und hier vielleicht mit mehr Recht, weil in der That an den meisten Strängen des Myxomycetenprotoplasma, namentlich an den stärkeren fliessenden Zweigen eine solche klare Schicht überaus deutlich sichtbar ist. Die von andern Beobachtern in dieser Randschicht schon beschriebenen abwechselnd zusammenfallenden und sich wieder erweiternden Vacuolen lassen uns aber auch diese Umhüllungsmasse als etwas sehr Veränderliches erscheinen, und ich kann hinzufügen, dass ausser der wechselnden Dicke für dieselbe genau das Nämliche gilt, wie für die Randschicht der Amöben.

Ich sah nicht allein die Randschicht bald in toto schmaler und breiter werden, sondern auch an einzelnen Stellen derselben dunkle Körnchen aus der Axe der fliessenden Fäden hinein- und soweit bis zum Rande vordringen, dass sie daselbst Ausbuchtungen oder Höcker erzeugten. Was mit einzelnen zählbaren Körnchen geschehen kann, kann auch mit grossen Massen stattfinden, und es bilden sich deshalb häufig an den fast cylindrischen Fäden knoten- oder kolbenförmige Hervortreibungen, welche anfangs als etwas Besonderes in der Randsubstanz erscheinen und bei weiterem Vordringen den Rand mächtig hervorwulsten. In gleicher Weise kann eine solche grössere körnerreiche Masse wieder in die Axen zurückkehren, so dass sich schliesslich dasselbe Bild wieder herstellt, wie zuvor.

In Bezug auf die Frage, ob nun ausser dieser ephemeren hyalinen Randschicht noch eine besondere Umhüllungsmasse, eine Membran existire, kann ich auf die bei den Amöben vorangegangenen Betrachtungen verweisen. Wir können uns auch das fliessende Protoplasma der Myxomyceten, das sich mit Wasser nicht mischt, ebensowenig wie die Amöben ohne eine physikalische Membran, ohne eine Oberflächenveränderung denken, andererseits werden aber die später folgenden Versuche lehren, dass Gerinnungen an der Oberfläche, Membranen aus coagulirtem Protoplasma, ebenso wie bei den Amöben entstehen und verschwinden können. Da der Rand der Myxomyceten nicht doppelt contourirt ist, so muss ich Bedeckungen durch eine, wie man sagt, anatomische, trennbare Membran, durch ein besonderes histologisches Element von vornherein, als unerwiesen, leugnen.

Betrachtet man einen bandartigen Ast der Myxomycete, so

nimmt man an ihm während längerer Zeit zweierlei Bewegungen wahr. Die eine Bewegung besteht in einem raschen Fliessen der in der Axe enthaltenen körnchenreichen Flüssigkeit, während die andere in einer Formveränderung des ganzen Fadens besteht. So vollständig ist das Fliessen der Körnchen in der Axe, dass es der Blutcirculation in den Gefässen eines lebenden Thieres vergleichbar ist. Die Geschwindigkeit der Strömung ist dabei ausserordentlich veränderlich; sie kann so gross sein, dass man bei einer dreihundertfachen Vergrösserung Mühe hat die einzelnen Körnchen als solche in der strömenden Säule wahrzunehmen, während sie andrerseits so langsam vor sich gehen kann, dass man mit denselben Mitteln nicht einmal auskommt, um sie zu bemerken, so dass man genöthigt wird, einzelne an Gestalt und Grösse wieder erkennbare Körnchen in das Fadenkreuz einzustellen, um nur ein Fortrücken nach längerer Zeit wahrnehmen zu können. Ausserdem ist die Richtung des Stromes durchaus veränderlich, ja sie kann in einem Stromfaden beide Richtungen besitzen, und die Körnchen fahren dann an einer Stelle des Canals gegeneinander, um sich hier in grösserer Menge anzusammeln. Wie auch der Unbefangene die Strömung der Blutkörperchen in den Capillaren nicht einer den fliessenden Theilen oder den wenig veränderlichen Wänden der Capillargefässe inwohnenden Kraft zuschreiben, sondern die Bewegungsursache ausserhalb derselben suchen wird, so sind wir auch bei dieser mächtigen geradlinigen Strömung in den Myxomyceten genöthigt, ihre Ursachen anderswo zu suchen, als in dem beobachteten Fadenabschnitte, da dieser bei der geringen Veränderung seines Querdurchmessers, und bei seiner in der Regel sehr langsamen äusseren Formveränderung, augenscheinlich nicht die bewegende Kraft ausüben kann. Man findet die Ursache der Strömung in der That auch leicht, wenn man die Pflanze in ihrer ganzen Ausdehnung besieht. Eine frei, ohne anderes vegetabilisches Substrat in Wasser entwickelte Myxomycete besteht gewöhnlich aus mehreren verzweigten und anastomosirenden grösseren Bändern, welche nach der Peripherie hin in einen platten, durchlöcherten Kuchen mit gewulsteten Rändern ausgehen. Dieser Theil ist es, welcher offenbar die Strömung in den stärkeren Fäden bedingt, denn die Wulstung und Abflachung seiner Ränder, sowie das langsame Hervortreiben und Zurücksinken vieler darauf befindlicher papillenartiger Fortsätze steht im engsten Zusammenhange mit der Richtung der Bewegung in den Fäden, die ich die Stämme nennen will. Finden sich nur zwei solcher peripherischer Ausbreitungen aneinander geheftet

durch einen einzigen Stamm, so sieht man bei einer Stromrichtung den Randwulst der Peripherie an dem Ende platt zusammenfallen, woher die Körnchen kommen, während sich die gegenüberliegende peripherische Ausbreitung des Protoplasma stärker wulstet. Kehrt die Bewegung um, so verschwindet die Wulstung am anderen Ende und der flache Kuchen der ersteren Seite bläht sich namentlich an den Rändern wieder in Form von Wülsten auf.

Ich habe besonders an recht kleinen Individuen dieses Wechsels der Stromrichtung und der Beschaffenheit der peripherischen Ausbreitung stundenlang mit grosser Regelmässigkeit sich erhalten sehen, bis endlich in den Stämmen eine ganz andere Bewegungsart auftrat, worauf eine gänzliche Umgestaltung des Protoplasma auch hier erfolgte.

Betrachten wir zunächst die Peripherie etwas genauer. Der flache Kuchen entsteht aus immer breiter und dichter werdenden Netzen, die aus den Stämmen durch Verzweigung hervorspriessen, und indem die Netzlücken immer enger werden, und die Netzmaschen durch Abflachung an Breite zunehmen, stellt sich das Bild eines durchlöcherten Kuchens her. Hier ist es nun, wo sich die Trennung einer hyalinen Randschicht, und eines körnerhaltigen Centrums am meisten vermischt. Zwar sind manche Löcher noch von einem hyalinen Saume umrahmt, an andern Rändern der Maschen sieht man aber denselben ganz fehlen, und die Körnchen Hervorragungen bilden. An dem gewulsteten äussersten Rande des Kuchens endlich verhält sich der Saum ebenso, und die hyaline Umzäunung desselben erreicht, wo sie überhaupt sichtbar ist, stets nur eine sehr geringe Dicke. In dem ganzen peripherischen Abschnitte der Myxomycete findet nun ein Strömen der Körnchen statt, das auf das lebhafteste an die Blutcirculation in engmaschigen Capillaren erinnert, und trotz einzelner in sich zurückkehrender Bahnen, in denen die Bewegung zeitweise erlöschen, zeitweise sich umkehren kann, sieht man doch sehr leicht, dass auch hier die Richtung der in dem Stamme herrschenden entspricht, und dass beim Anschwellen des Randes, die Strömung dorthin, beim Abschwellen, von dort zurück läuft. Es ist also dieser Theil der Myxomycete, dessen Umsäumung eine Beziehung zur Körnchenbewegung vorzugsweise erkennen lässt, während sich der Saum an den Stämmen in den meisten Zeitabschnitten ganz indifferent verhält. Damit soll indessen nicht gesagt sein, dass die Randmassen der Stämme, welche sich gewöhnlich fast wie ein starres dickwandiges Rohr verhalten, nicht auch die Körnchen in Bewegung

setzen können, denn auch sie sind contractil, so gut wie die peripherische ausgebreitete und abgeflachte Masse. Ihr Contractionsvermögen kommt nur nicht so oft zur Anwendung. In der Regel geschieht dies nur, wenn die Contractionen an der Peripherie nicht langsam genug abwechselnd aufeinander folgen, oder wenn sie zu gleicher Zeit wirksam werden. Während dann die Körnchen z. B. in irgend einem Punkte der Stammfäden gegen einander rennen, bildet sich hier eine kugelige Ausbuchtung des Rohres, und an einigen Stellen der Kugel werden nun Aeste vorgeschoben, so dass von hier aus eine ganz neue netz- und endlich plattenförmige Ausbreitung des Protoplasma sich bilden kann. Natürlich geschieht dies auf Kosten der anderen peripherischen Kuchen, welche dabei an Volumen abnehmen, und so eine völlige Umgestaltung der Myxomycete herbeiführen.

Begegnen sich zwei Ströme in einem Stammfaden, so kommt es indessen, wie oben schon gesagt wurde, auch nicht selten zu einem Stillstande des Protoplasma auf längere Strecken, und, indem die Bewegung dann plötzlich an beiden Enden umkehrt, wulsten sich die peripherischen Randmassen bedeutend stärker hervor, worauf der Stamm zu einem schmalen manchmal fast körnchenfreien Faden zusammenfällt, da er seine ganze körnige Axe nach beiden Seiten in die Peripherie entsendet. Etwas später kehren die Körnchen wieder dahin zurück und das alte Bild stellt sich wieder her.

Der dritte Fall welcher eintreten kann, besteht darin, dass die eine Strömungsrichtung über die andere die Oberhand gewinnt. Hier ist ein Stillstand zuweilen gar nicht wahrzunehmen, sondern die Körnchen drehen irgendwo um, und wenn man das Object rasch hin- und herschiebt, sieht man sie alle in einer Richtung von einer Peripherie zur andern laufen.

Die Unterscheidung einer activen von einer Contractilität herrührenden, und einer passiven, den ausgeprägten Charakter des Strömens tragenden geradlinigen Bewegung, welche sich aus der blossen Beobachtung möglichst einfach gestalteter Myxomyceten aufdrängt, wird bestätigt durch die Resultate, welche ich bei meinen Reizversuchen an diesem Protoplasma gewann.

Zunächst brachte ich Myxomyceten zwischen Platinelektroden von 4 Mm. Spannweite zur Entwicklung, und beobachtete das Verhalten eines sehr kleinen ziemlich in der Mitte dazwischen liegenden Exemplars gegen die Wechselströme des Inductionsapparats. Der Apparat wurde durch zwei kleine *Grove'sche* Ele-

mente getrieben, und die Drahtrollen waren einander bis zur Berührung genähert. Als ich darauf die Ströme in das Präparat hereinbrechen liess, sah ich nur eine ruckartige, plötzliche Unterbrechung der Körnchenbewegung eintreten, die aber sogleich wieder verschwand, so dass keine weiteren Veränderungen hinterher zu bemerken waren. Das weitere Herüberschieben der secundären Spirale über die primäre hatte nicht eher Erfolg, als bis ich die erstere ganz aufgeschoben hatte. Die Stammfäden der Myxomycete wurden jetzt plötzlich breiter, bekamen höckerige Ausbuchtungen, die Peripherie zog sich unter gleichzeitiger Verdickung zusammen, und überall traten aus den Rändern grosse hyaline Blasen hervor, in welche nur sehr vereinzelt Körnchen mit übergingen. Alle übrigen Körnchen blieben an ihrem Platze in vollständigster Ruhe liegen. Bei fortdauernder Reizung nahm der Austritt blasser Blasen unter gleichzeitiger Schrumpfung des ganzen Protoplasma immer mehr zu, bis endlich völlige Ruhe eintrat und die Myxomycete als eine unbewegliche, todte Masse zurückblieb.

So wenig Hoffnungen sich nach diesem Versuche an die Fortsetzung der Anwendung elektrischer Ströme knüpfen liessen, so habe ich dennoch meine Bemühungen wiederholt in der Erwartung, dass ich eine zweckmässige Methode finden würde, welche entscheiden könnte, ob das Protoplasma der Myxomyceten zu den irritablen Substanzen rechne oder nicht. Ich stellte weitere Versuche mit solchen Exemplaren an, die mit beiden Enden auf die Platinelektroden hinauf gekrochen waren, und sah hier in der That schon nach kurzem Tetanisiren mit etwas schwächeren Inductionsschlägen etwas Aehnliches erfolgen. Nur ganz dicht am Rande der Elektroden traten hier beim allmählichen Ueberschieben der Inductionsspiralen jene blassen Blasen aus dem Protoplasma hervor, die Stammfäden verkürzten sich zwar stark und nahmen dem entsprechend an Breite zu, allein die Zerstörung der Masse blieb auf das Abreissen einzelner Aeste beschränkt, und nach dem Aufhören der Reizung stellte sich sogleich die strömende Bewegung der Körnchen wieder her. Nachdem ich das Object später wieder in die feuchte Kammer zurückgebracht, fand ich die Myxomycete am andern Tage noch in der schönsten Bewegung, ja sie war von den Elektroden herunter bis an den Rand der Glasplatte fortgekrochen.

Eine andere Myxomycete, die sich am Rande des Glases seitwärts von den Elektroden entwickelt hatte, und einen Ast mit

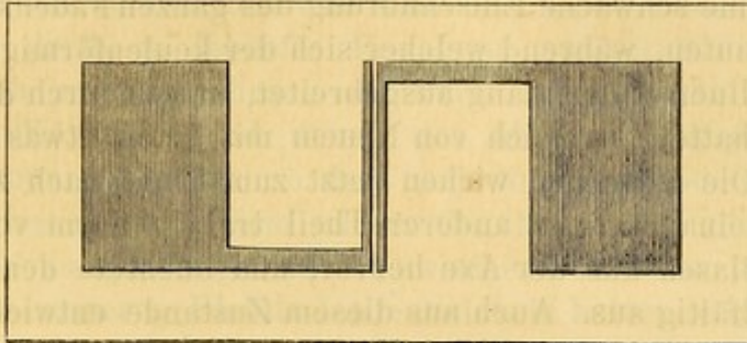
der platten peripherischen Ausbreitung gerade zwischen die Platinbleche hervorgetrieben hatte, zeigte mir schliesslich das wahre Verhalten gegen elektrische Reizung. Ich wartete einen Zeitpunkt ab, wo die Bewegung in jenem Aste recht lebhaft nach der Elektrodenlücke hin zu strömen begann, und schob jetzt, nachdem der Kreis geschlossen war, die Rollen allmählich übereinander. Noch ehe ich das Maximum der Stromesintensität erreicht hatte, kehrte jetzt die Strömung in dem Faden um, während sich die gewulsteten Ränder nach der flachen Ausbreitung zurückzogen und sich hier allmählich ausglich. Nach Unterbrechung der Inductionsschläge kehrten die Körnchen alsbald wieder zurück, und das Hin- und Zurückfliessen wiederholte sich, wie vorher.

Bei der zweiten Anstellung des Versuchs sah ich anfangs keinen rechten Erfolg unter Anwendung derselben Stromstärke. Nach längerer Einwirkung jedoch zog sich der direct betroffene Theil des Protoplasma langsam zusammen, fast alle Körnchen wurden aus dem peripherischen Kuchen heraus und durch den Stammfaden in die übrigen Theile der Myxomycete hinübergedrängt, während sich die zurückbleibende ziemlich hyaline Masse zu einem Faden mit kolbenförmiger aber platter Anschwellung zusammenzog. Der seitlich neben den Elektroden liegende Theil der Myxomycete hatte jetzt augenscheinlich an Volum zugenommen, und die Strombewegungen und Gestaltveränderungen blieben jetzt innerhalb der nächsten 3 Stunden auch auf diesen Theil beschränkt. Allmählich kehrte jedoch die Strömung in die frühere Gegend zurück, so dass ich nun zum dritten Male den Versuch anstellen konnte. Elektrische Schläge von der vorherigen Intensität hatten jetzt keinen Einfluss mehr, ich war genöthigt, die secundäre Rolle ganz aufzuschieben. Mit einem plötzlichen Ruck kehrte der Körnchenstrom, der soeben noch nach der Elektrodenlücke gerichtet war, um, und aus dem wulstigen Rande traten eine Menge grosser heller Blasen mit wenigen Körnchen hervor. Als ich das Präparat am andern Tage besah, befand sich zwischen den Elektroden eine körnige mit trüben runden Blasen durchsetzte Masse, während das übrige Protoplasma theils noch unverändert umherkroch, theils eine Umwandlung zu Zellen zeigte.

Nach diesem Versuche wird es gerechtfertigt sein unserer Myxomycete Contractilität und Reizbarkeit zuzusprechen, denn offenbar verkürzt sich die peripherische Ausbreitung auf den Reiz

der Inductionsschläge, und beherrscht auf diese Weise die Körnchenströmung in den davon abgehenden Stämmen.

Ich habe schliesslich auch versucht, die Stämme allein ohne die Peripherie zu reizen, wozu ich mich eines Elektrodenpaares von beistehender Form bediente.



Nur solche Präparate verwendete ich zu dem Versuche, in denen ein einzelner Stamm gerade über die beiden schmalen Platinbleche hinüberreichte. Schon des geringeren Widerstandes wegen, den der elektrische Strom bei dieser Vorrichtung erfuhr, konnte ich hier mit schwächeren Inductionsschlägen auskommen, ja ich fand es hinreichend, einzelne Inductionsschläge anzuwenden. Unter vielen Versuchen wähle ich einen zur Beschreibung aus, da es bei der Mannichfaltigkeit der Lagerung, welche die Myxomycete mit ihrer proteïschen Form zu den Elektroden einnehmen kann, unmöglich ist, mehrerer zu erwähnen.

Der Stamm der Myxomycete lag mit seinem letzten Ende über den Elektroden, so dass ein sehr kurzes kaum 0,5 Mm. betragendes wurstförmiges Stück rechts, ein langes 5 Mm. betragendes Stück links darüber hinwegragte. An dem längeren Ende befand sich die flache peripherische Ausbreitung des Protoplasma. Die Rollen des Apparats waren zur Hälfte übereinandergeschoben, und zur Reizung dienten nur Oeffnungsschläge, während die Schliessungsschläge abgeblendet wurden.

Auf den ersten Schlag sah ich keinen Erfolg, 5 Minuten darauf stand nach dem zweiten Schlage mit einem plötzlichen Rucke die Bewegung der Körnchen in der intrapolaren Strecke still, die Ränder des Fadens bekamen ein knorriges Ansehen, und ein grosser Theil der Körnchen strömte gleich darauf nach zwei Seiten über die Elektroden zurück, während das kurze stumpfe Ende zur Rechten merklich anschwell. Nach 2 Minuten war der Faden wieder glattrandig geworden, die Körnchen strömten bald in der einen, bald in der andern Richtung darin entlang, während

der sie umschliessende hyaline Saum bald schmaler, bald breiter wurde. 5 Minuten später schob ich die Rollen, da der nächste Schlag unwirksam blieb, etwas weiter übereinander. Der jetzt folgende einmalige Reiz trieb von der Axe her rasch einen keulenförmigen Fortsatz in den hyalinen Saum hinein, während am andern Elektrodenrande eine schwache Einschnürung des ganzen Fadens stattfand. Nach 5 Minuten, während welcher sich der keulenförmige Fortsatz in dem hyalinen Saume lang ausgebreitet, und dadurch diesen verschmälert hatte, reizte ich von Neuem mit einem etwas stärkeren Schläge. Die Körnchen wichen jetzt zum Theil nach zwei Richtungen auseinander, ein anderer Theil trat in Form von keulenförmigen Blasen aus der Axe hervor, und buchtete den Rand des Fadens vielfältig aus. Auch aus diesem Zustande entwickelte sich, obgleich der Faden nur noch eine feine Brücke zwischen den vielen Blasen und Buckeln bildete, schon nach 10 Minuten wieder der alte Zustand, die Strömung der Körnchen und die langsamen Gestaltveränderungen des Fadens selbst kehrten allmählich und vollkommen wieder zurück. Jetzt schob ich die Rollen ganz übereinander und reizte von Neuem. Der Faden zog sich langsam dicht an den Elektroden zusammen, und etwa in der Mitte dazwischen traten neben- und übereinander eine grosse Menge mächtiger blasser Blasen auf, mit geringem körnigen Inhalte, die an einem knorrigen Stücke des Fadens haften blieben. Alle strömende Bewegung war hier jetzt erloschen, und nach Kurzem begann hier die Molecularbewegung.

So weit nun die Veränderung in der unmittelbar durchflossenen Strecke Platz gegriffen hatte, so reichte sie doch nicht merklich jenseits über die Elektroden hinaus, denn das kurze wurstartige Stück Protoplasma zur Rechten bot noch alle Erscheinungen eines beweglichen Protoplasma dar. Dasselbe hatte sich zu einer Kugel ausgedehnt, und fiel von Zeit zu Zeit zu einem schmalen Cylinder zusammen, während sich an einem Rande jedesmal eine neue kugelförmige Ausbuchtung bildete, die die strömenden Körnchen aufnahm. Füllte sich die erste Kugel wieder, so entleerte sich die secundär gebildete entsprechend, ja sie konnte für einige Minuten ganz verschwinden. Zuletzt löste sich dieses ganze Stück von dem abgestorbenen intrapolaren Aste der Myxomycete ab, und bewegte sich als ein besonderes Individuum, nach dem Ausdruck *Czienkowsky's*, als Myxoamoeba weiter. Links von der zweiten Elektrode überragte die Myxomycete, wie erwähnt, die Elektroden noch mit einem Stammfaden, und hier

verschwand die strömende Bewegung ebenfalls in kurzer Zeit, da sich der Faden zu einem mit wenigen Körnchen erfüllten höckerigen Strange zusammengezogen hatte. Der zurückbleibende hyaline Rest begann indessen später wurzelförmige Fortsätze zu treiben, kurz ganz solche Bewegungen anzustellen, wie man sie auch an hyalinen Stücken der Amöben sieht, und die wenigen Körnchen darin in lebhaftere Bewegung zu versetzen. Endlich stellte sich zwischen diesen auf kurze Strecken hin- und herlaufenden Körnchen und denen des übrigen Protoplasmarestes eine Communication her, so dass nach einigen Stunden Nichts ungewöhnliches mehr an dem ganzen Organismus zu entdecken war.

Eine Myxomycete, welche sich zwischen zwei 4 Mm. von einander entfernten breiteren Elektroden entwickelt hatte, zeigte erst bei Anwendung eines constanten E. Stromes von 6 kleinen *Grove'schen* Elementen eine Veränderung. Im Momente, wo ich die Kette schloss, fand eine ruckweise eintretende Beschleunigung der Körnchenströmung statt, welche vom positiven zum negativen Pole gerichtet war, während die entgegengesetzt fließenden für einen Augenblick stillstanden oder auch etwas zurückwichen. Umkehrungen der Strömung von irgend welcher längeren Dauer konnte ich indessen durch den constanten Strom nicht erreichen; ich überzeugte mich aber durch rasches Umwerfen einer in den Kreis geschalteten *Pohl'schen* Wippe davon, dass die Erscheinung auf das *Jürgenssen'sche* Phänomen zurückzuführen sei. Jede Bewegung der Körnchen, die sich überhaupt abhängig zeigte von der Richtung des elektrischen Stromes, verlief vom negativen zum positiven Pole. Ohne Zweifel haben wir es hier wirklich mit dem *Jürgenssen'schen* Phänomene zu thun, denn eine entsprechende Contraction bald auf dem einen bald auf dem anderen Ende der Myxomycete in Abhängigkeit von den Ein- und Austrittsstellen des E. Stromes konnte nicht beobachtet werden.

Nichtsdestoweniger trat beim Schliessen und Oeffnen des Stromes, oder beim raschen Umlegen der Wippe eine flüchtige Contraction in der Protoplasmamasse auf, aber diese war am positiven Pole sowie am negativen gleich ausgeprägt, und erstreckte sich auch auf die nicht mit den Elektroden direct in Berührung stehenden Theile. Wie auf Reizung mit Inductionsschlägen bestand sie in der plötzlichen Bildung stärkerer Runzeln an den Rändern und Oberflächen der Masse. Während der Dauer des constanten Stromes erhielt sich das *Jürgenssen'sche* Phänomen jedoch nicht, denn die allmähliche, durch Elektrolyse bewirkte

Veränderung, welche von den Polen aus Platz griff, brachte eine solche Unordnung in die Körnchenströmung, dass an eine Ent-räthselung der einzelnen Vorgänge nicht mehr zu denken war. Das Protoplasma zog sich am negativen Pole stark zusammen, blasse Blasen mit einigen Körnchen durchsetzt traten hervor, und die ganze Masse zerfloss und zerstiebt zu einem Brei von davon schwimmenden Bläschen und Körnchen. Am positiven Pole nahmen die Körnchen eine grüne Färbung an, im übrigen entwickelten sich hier jedoch nur kugelige Auftreibungen, welche mit den grünen Körnchen vollgepfropft waren.

Werfen wir einen Rückblick auf die Veränderungen, welche die Myxomyceten unter dem Einflusse elektrischer Ströme erfahren, so finden wir zwar ein ziemlich wirres Durcheinander von Erscheinungen, allein wir werden ohne Mühe die Hauptsache darin erkennen. Wir können nicht erwarten, dass die Myxomycete sich wie die Amoebe zu einer Kugel zusammenziehe, denn einmal ist durchschnittlich ihre Masse dazu zu gross, und andererseits treten schon nach schwächeren aber wiederholten Reizungen Störungen auf, welche sich nur langsam wieder ausgleichen. Man sieht leicht ein, dass die contractile Substanz eine bedeutende Kraft entfalten müsste, wenn sie eine so grosse Masse, wie die einer ganzen Myxomycete entgegen der Wirkung der Schwere zur Kugelform überführen sollte und dass kräftigere oder wiederholte Reizungen den Versuch vereiteln müssen, wenn sie gleichzeitig den Austritt von Blasen, kurz Aussonderungen einer anderen Flüssigkeit verursachen, und damit Zerstörungen einleiten. Dass die austretenden blassen Blasen etwas Anderes enthalten als unverändertes Protoplasma, sieht man deutlich an der hier vorhandenen Molecularbewegung, die im Protoplasma selbst, wenn auch die Körnchenströmung stille steht, niemals vorkommt.

Wenn wir den Begriff der Contractilität von der Zuckung der Muskelfaser entnehmen, so müssen wir die Verkürzung unter entsprechender Verbreiterung als Kriterien dieser Eigenschaft ansehen. Bedenken wir indessen, dass wir es bei den Myxomyceten mit einer freien Masse zu thun haben, die einer eigenen Umhüllung entbehrt, und deren Randschichten so weich sind, dass der Inhalt nach allen Richtungen leicht austreten kann, so werden die Erscheinungen an der gereizten Myxomycete leicht verständlich werden. Wie bei der gewöhnlichen Bewegung der Myxomyceten, deren Ursachen wir nicht kennen, werden wir auch hier scheiden müssen: Protoplasma, das sich activ bewegt, sich

contrahirt, und solches, welches passiv bewegt wird. Da nun aber der getriebene, geradlinig strömende, passive Theil immer auch contractil ist, und unter Umständen auch wirklich sich activ contrahiren kann, so werden hervortretende keulenförmige Massen desselben wieder dasselbe Phänomen darbieten, wie der andere active Theil.

Um mich von allen angeführten in der Hüllenlosigkeit dieser grossen Protoplasamassen begründeten Schwierigkeiten frei zu machen, habe ich versucht, dieselben in elastische Röhren einzuschliessen, und der Versuch, in dieser Weise einen künstlichen Muskel darzustellen, gelang über alle Erwartung gut. Ich nahm den Darm eines *Hydrophilus piceus*, wusch ihn erst mit kaltem Wasser aus, das ich mit Hülfe eines ausgezogenen Glasrohres hindurchspritzte, legte ihn 24 Stunden in Weingeist, und wusch ihn später wieder vollständig mit Wasser aus. Hierauf wurde der Darm an einer Stelle unterbunden, einige Millimeter weiter ein Einschnitt gemacht, und durch das Loch mit einer feinen Glaspipette Protoplasma mit Wasser gemengt hineingefüllt, worauf auch hier eine Ligatur angelegt wurde. Das Einfüllen des Protoplasma geschah einfach, indem die trocknen Myxomyceten zu nicht zu feinen Pulver zerrieben und mit Wasser zu einem Brei angerührt, wie eine Injectionsmasse behandelt wurden. Die kleine Protoplasma wurst wurde quer über die Elektroden gelegt und im feuchten Raume 24 Stunden lang liegen gelassen. Nach dieser Zeit war der Darm bedeutend praller gefüllt, ich konnte aber keine Bewegungen daran äusserlich wahrnehmen, obwohl ich seine Lagerungsstelle reichlich mit Wasser benetzt hatte. Als ich aber die Ströme des Inductionsapparats einwirken liess, contrahirte er sich gerade wie eine colossale Muskelfaser, er verkürzte sich so, dass das eine Ende von den Elektroden herunterglitt und nahm an Breite augenscheinlich zu. Nur einige Secunden brauchte ich den Inductionsapparat mit beinahe übereinandergeschobenen Rollen dazu wirken zu lassen. Durch Ziehen an den Enden des kleinen nun sehr prall gefüllten Schlauches brachte ich ihn wieder in die vorige Lage. Jetzt musste ich die Inductionsspiralen indessen ganz übereinander schieben, um die Verkürzung erfolgen zu sehen, die bei einer Länge des Schlauches von 6 Mm., 2 Mm. betrug. Nach abermaliger Ruhe und Dehnung trat auf denselben Reiz keine Bewegung mehr ein. Ich schnitt den Schlauch entzwei, und entleerte seinen Inhalt auf der Glasplatte. Er bestand theils aus einzelnen knolligen Massen mit vielen grünlichen und gelblichen

Körnchen, theils aus blassen Blasen und freien Körnchen. Am folgenden Tage hatten sich daraus, wie zu erwarten stand, keine beweglichen Myxomyceten wieder gebildet.

Leider ging mein Material unter diesen Versuchen zu Ende, und ich muss mich deshalb für jetzt auf diese Mittheilung beschränken, da ich nur zwei derartige Versuche bisher anstellen konnte. Sollte ich wieder Gelegenheit zur Anstellung derselben finden, so werde ich mehr darüber mittheilen.

Obgleich die Myxomyceten in vielen Beziehungen den Amoeben ähnlich sind, so werden doch die nachfolgenden Versuche zeigen dass auch nicht unwesentliche Eigenthümlichkeiten dieses Protoplasma vor dem anderer Organismen auszeichnen. Was zunächst das Verhalten zu Reagentien betrifft, so kann ich auf die vorangegangene Beschreibung der Wirkung des constanten Stromes verweisen, denn verdünnte Alkalien wirken etwa wie der Aufenthalt am negativen Pole, verdünnte Salzsäure (0,5 p. C.) so wie der, am positiven Pole. Bemerkenswerth ist dabei der Widerstand, den dieses Protoplasma der Säure entgegengesetzt. Obgleich die gelben Körnchen überall gleich grün werden, zum Zeichen, dass die Säure wirklich eingedrungen, so erhält es sich doch lange in der Form grosser Blasen und Keulen, deren Inhalt weder Strömungen noch Molecularbewegung zeigt. Erst nach längerer Einwirkung grösserer Mengen der verdünnten Säure werden die Ränder dieser Kugeln zackig, bis sie schliesslich zu einem flach ausgebreiteten Brei zerfallen.

Saugt man das Wasser um einen Stamm der Myxomycete herum weg und lässt man denselben durch Liegen an der Luft etwas eintrocknen, so wird er anfangs etwas kürzer und nimmt an Breite zu. Später schrumpft er indessen zusammen, bekommt unregelmässige zackige Ränder und fast alle Körnchen werden aus der Axe heraus in den feucht erhaltenen Theil getrieben. Da der leere Stamm gleichzeitig an der Glasplatte festhaftet, so bleibt auch meistens ein heller röthlich glänzender Canal darin zurück. Nach der Befeuchtung des jetzt fast ganz hyalin gewordenen Stammes verschwindet dieser Canal wieder, die hyaline Masse treibt viele Buckel nach der Axe und nach dem Rande hin hervor, und in kurzer Zeit kehren auch die Körnchen wieder dahin zurück, so dass nach einiger Zeit Nichts auf die vorangegangene Veränderung deutet.

Sehr eigenthümlich und in vieler Beziehung an die Amoeben erinnernd, verhalten sich die Myxomyceten bei Veränderungen der

Concentration der umgebenden Flüssigkeit. Ich sah dies zuerst, als ich ein Muskelgift, das Rhodankalium in einer Lösung von 1 p. C. über das Object fließen liess. Die feineren Aestchen rissen darauf sogleich auseinander, das kürzere und schmälere Stück wurde rasch in das übrige Protoplasma hineingezogen, während an der anfänglich zugespitzten Rissstelle des anderen Endes rasch eine dicht mit Körnchen gefüllte Kugel hervortrat, deren Durchmesser bald den des Fadens um das Zehnfache übertraf.

In dem Maasse, wie sich diese Kugel bildete, umkleidete sie sich mit einer excentrischen sehr breiten hyalinen Schicht, die endlich dem weiteren Anschwellen und Vordringen der Körnchen eine Grenze setzte. An manchen Stellen bildete sich aber auch um die Kugeln herum ein ganz regelmässiger, concentrischer, hyaliner Saum, der diese endlich abschnürte, und vollständig isolirte. Als ich das Präparat weiter durchmusterte, fand ich die meisten Stämme in solche Kugeln verwandelt, und da dieselben noch durch schmale, theils hyaline, theils im Innern mit Körnchen versehene Brücken mit einander zusammenhingen, so hatte der grösste Theil der Myxomycete seine Continuität gewahrt. Dabei blieb jedoch die Veränderung nicht stehen, sondern die hyalinen Säume begannen nun, sich zu zerklüften. Zuerst zeigte sich eine ungeheure Menge feiner radiärer Streifen, ähnlich den Linien in den gestreiften Deckeln der Darmepithelialzellen. An der äussersten Peripherie bildeten sich schöne stachelige Fortsätze, mit denen das Ganze dicht besetzt erschien, und die Basis des Saumes zog sich zu einer schmäleren, glasglänzenden Schichte zusammen. So nahmen denn namentlich die losgestossenen, einzelnen, oder zu zweien und mehreren aneinandersitzenden Kugeln eine höchst merkwürdige Gestalt an, und wer die Erzeugung dieser Artefacte nicht gekannt hätte, würde sehr erstaunt gewesen sein, hieraus wieder Myxamoeben und Myxomyceten entstehen zu sehen. Man brauchte die Salzlösung in der That nur durch destillirtes Wasser zu verdrängen, um sämtliche, stacheligen Fortsätze in die Kugeln zurückzutreiben. Der glatte hyaline Saum bildete sich zuerst wieder, verschmälerte sich später, wurde unregelmässig nach innen und aussen, und die Contractionen mit der davon abhängigen Körnchenströmung begannen von Neuem. Indessen dauerte dies Alles nicht lange, sondern unter Austritt von schleimigen zitternden Klumpen ging das Protoplasma zuletzt zu Grunde.

Aehnliche Erscheinungen treten auch auf, wenn man die

Myxomyceten mit concentrirten Kochsalz- oder Zuckerlösungen begiesst. Gewöhnlich kommt es dabei jedoch nicht zu einer so regelmässigen Bildung von Kugeln mit stacheligen Rändern, sondern es bilden sich mehr keulenförmige Hervortreibungen mit sehr glänzenden glashellen Umsäumungen, an denen nur hier und da die stachelige Zerklüftung eintritt. Nach der Behandlung mit ganz syrupöser Zuckerlösung bringt Wasserzusatz die den Myxomyceten eigene Beweglichkeit für kurze Zeit wieder hervor. Kochsalzlösungen von 10 p. C. vernichten dagegen die Beweglichkeit für immer.

Sehr verdünnte Zuckerlösungen, oder Lösungen die nicht mehr als 0,1 p. C. Kochsalz, gewöhnliches phosphorsaures Natron, oder schwefelsaures Natron enthalten, zeigen eine ganz andere Wirkung, als die concentrirten Salzlösungen. Während die Letzteren Schrumpfungen, Keulen- und Kugelbildungen mit starkglänzenden sehr scharfen Rändern erzeugen, heben diese verdünnten Lösungen gerade die scharfe Contourirung der Myxomyceten, wo sie existirt, auf. Es sind dies gerade die Mittel, durch welche man willkürlich überall den Zustand erzeugen kann, der keinen Zweifel über die Membranlosigkeit, über die völlige Flüssigkeit dieses Protoplasma lässt. Verdrängt man das Wasser in dem sich die Myxomycete entwickelte durch destillirtes Wasser, so werden die Contouren immer schärfer, und die hyalinen Säume erscheinen so deutlich, wie wenn man concentrirte Salzlösungen angewendet hätte. Lässt man die Präparate dagegen zuweilen etwas abdunsten, und ersetzt man den Verlust immer wieder durch ein nicht zu salzarmes Wasser, z. B. durch das eines mit Vegetationen gefüllten Teiches, so nimmt auch die scharfe Bewegung des Protoplasma in diesem concentrirteren Wasser ab, man erhält dasselbe Bild, wie auf Zusatz äusserst verdünnter Salzlösungen. So kann man die hyalinen Begrenzungen überall schwinden sehen, und die Stämme der Myxomycete gleichen dann Säulen fließender Körnchen, an denen man gar keine Umgrenzung wahrnimmt. Wie wenig auch in Wirklichkeit von einer solchen hier die Rede sein kann, erkennt man aus der ungemeinen Veränderlichkeit dieser Stränge, die sich eben nur dann längere Zeit erhalten, wenn ihre Strömung sehr rasch immer gleichmässig in einer Richtung geht. Tritt nur das geringste Hinderniss in der Bewegung ein, so breitet sich die Masse sofort plattenförmig aus, oder es bilden sich nun Zweige in ausserordentlicher Menge, die an ihren Enden zu Platten zusammenfliessen. Hier gewinnt man denn auch am besten die Ueberzeugung,

dass alle Theile des Protoplasma jede Art von Bewegung eingehen können, die active Contractionsbewegung wie die passive fließende.

Solche immer sehr lebhaft fließende Myxomyceten können sich natürlich so gut, wie jede andere, mit einer dünnen Membran bedecken, wenn man rasch coagulirende Reagentien hinzufügt. Namentlich erzeugt Alkohol, wie *de Bary* angiebt, eine dünne leicht abhebbare Membran. Dass aber auch nicht der allerfeinste Ueberzug an den bis zu den Rändern überall fließenden Protoplasmafäden bestehen könne, sieht man leicht an der Mitführung von Schmutzpartikelchen, die, wo sie den Rand berühren, schleunigst mit fortgerissen werden, und wenn sie ihrer Grösse wegen liegen bleiben, in der Regel gleich Veränderungen an dem Faden erzeugen, der sich anfangs um sie herum ergiessen kann, oder hinter dem gegen die Stromesrichtung liegenden Rande des fremden Körpers einen Ast hervortreibt. Später drückt sich auch häufig genug ein solcher grösserer Körper in das Protoplasma hinein, und wird dann trotz seiner im Vergleich zu den feinen Körnchen enormen Grösse mit fortgeschleudert.

Unter Einwirkung der Dämpfe von Ammoniak, Aether und Chloroform sterben die Myxomyceten ab. Legt man sie nur einen Augenblick in einen Raum, der nur schwach nach Ammoniak riecht, so findet man alles Protoplasma platt ausgebreitet, zerflossen. Unter dem Mikroskop erscheint es dabei umgewandelt in eine grosse Zahl gefärbter Tropfen, die auch nach längerer Aufbewahrung nicht wieder zusammenfliessen und keine Bewegungen zeigen. In Aether und Chloroformdämpfen erlischt die Bewegung zuerst nur an einigen Stellen, sie kann aber dort nach einem Aufenthalte von mehreren Stunden im feuchten Raume wiederkehren. Setzt man die Myxomyceten diesen Dämpfen längere Zeit aus, in Aether 5 Min., in Chloroform 15 Min., so kehrt die Bewegung nicht wieder, das Protoplasma scheint nun offenbar coagulirt zu sein, und auch die Körnchen sind entfärbt.

Bei allen bisher geschilderten künstlichen Veränderungen an den Myxomyceten müssen wir scheiden diejenigen, welche sich wieder ausgleichen, und solche, welche bleibend sind. Die ersteren gehören den Contractionserscheinungen an, während die letzteren auf Veränderungen des Aggregatzustandes, oder auf Absonderungen und Trennungen verschiedener Flüssigkeiten deuten. Schon die Contractionserscheinungen führen zu Zerstörungen, wenn sie dauernd sind oder ein gewisses Maass übersteigen, und deshalb

folgen ihnen leicht die Veränderungen der zweiten Art. Ob wir ein Recht haben, bei den zahllosen Veränderungen, die sogleich zu einer nicht wieder auszugleichenden Störung Anlass geben, Contractionserscheinungen als Theilnehmer anzunehmen, mag dahin gestellt bleiben. Ich finde in den zuletzt aufgeführten Versuchen keine Andeutung für eine chemische Reizbarkeit der Myxomyceten, und ich habe mich deshalb auf die Mittheilung des Thatsächlichen allein beschränkt.

Musste ich in dieser Beziehung auf eine Vergleichung der Myxomyceten mit dem Protoplasma anderer Thiere, und mit der contractilen Substanz der Muskeln verzichten, so drängte sich derselbe doch auf durch die folgenden Versuche über die Einwirkung gewisser chemischer Körper, die wir ihrer Wirkungen in minimalen Dosen wegen Gifte nennen. Ich wählte dazu vor Allem das Veratrin, dessen wässerige Lösung vielleicht die verdünnteste wirksame Gifflösung darstellt. Jede Myxomycete stirbt in einem wässerigen Veratrinaufgusse ab, kleine Exemplare rascher als grosse, bei denen das Maximum der Lebensdauer in dem Gifte 6 Stunden beträgt. Ihre Bewegung verlangsamt sich allmählich, die Körnchen werden entfärbt, alle hyalinen Ränder trüben sich, zahlreiche kolbenförmige Auswüchse mit trübem Inhalte treten hervor, und stossen theilweise blasse schwach granulirte Blasen aus. Kurz die Myxomycete geht unter den öfter genannten Erscheinungen für immer zu Grunde

Um die Temperatur zu erfahren, bei welcher unsere Myxomyceten gerinnen, habe ich folgenden Apparat zusammengestellt. In ein eisernes Sandbad wurde ein grosses Blechgefäss, dessen Boden mit dreieckig gebogenen starken Glasstäben bedeckt war, gesetzt. Auf die Glasstäbe setzte ich ein weites cylindrisches Glas, dessen Boden ich mit Bleistücken beschwerte, und dessen Wände innen mit mehreren Lagen feuchten Fliesspapiers bekleidet wurden. Das Blechgefäss wurde beinahe bis zum Rande mit Wasser gefüllt und bildete so für das Glas ein Wasserbad. In dem Glase war ein umgekehrtes Porzellengefäss so aufgestellt, dass es als Sockel für die daraufzulegenden Objectträger dienen konnte. Die weite Oeffnung des Glases bedeckte ein schwerer hölzerner Deckel, der mit einem Loche zur Aufnahme eines in Zehntelgrade getheilten genauen *Geissler'schen* Thermometers versehen war.

Die Vorrichtung gestattete Präparate auf Glasplatten im feuchten Raume zu erwärmen, und da mein Thermometer bis zur Höhe des Trägers der Objecte hinabreichte, so liess sich annehmen, dass

diese ungefähr dieselbe Temperatur angenommen hatten, wenn die Quecksilbersäule des gleichzeitig mit eingesenkten Thermometers gerade bis zu dem gewünschten Grade gestiegen war.

In allen Exemplaren von *Didymium serpula* stand die Bewegung still, wenn ich sie nur 5 Minuten lang in den auf 30° C. geheizten feuchten Raum gelegt hatte. Sämmtliche Stromfäden hatten sich in klumpige Massen mit vielen Hervorragungen verwandelt, die peripherischen flachen Ausbreitungen waren ganz verschwunden und ebenfalls in unregelmässige mit Wülsten versehene Klumpen umgeformt. Da die Farbe der Körnchen jedoch keine Veränderung zeigte, und auch fast überall hyaline nicht eckig abgestutzte Säume vorhanden waren, so überraschte es mich jedoch nicht, dass die Bewegungen des Protoplasma etwa eine Stunde nach der Abkühlung wieder begannen und dass dasselbe sein gewöhnliches Aussehen wieder gewonnen hatte. Setzte ich die Präparate dagegen einer Temperatur von 35° C. aus, so boten sie ein anderes Aussehen dar, sie sahen dann genau so aus, wie die in Veratrin abgestorbenen Myxomyceten, und auch bis zum anderen Tage kehrte keine Bewegung zurück. Bemerkenswerth ist es, dass die durch Coagulation abgetödteten Myxomyceten ihre Farbe beibehielten, während die durch Reagentien oder Inductionsschläge vernichteten Didymien weiss wurden. Die Körnchen zeigen nach der Coagulation, wie vorauszusehen, niemals Molecularbewegung.

Das Protoplasma von *Aethalium septicum* coagulirt erst bei etwas höherer Temperatur, nämlich bei 40° C. Ich kann von dieser Species noch sicherer behaupten, als von *Didymium*, dass eine sehr flüchtige Erwärmung auf die angegebenen Grade Coagulation des Protoplasma erzeugt, denn ich bediente mich dazu, zur Zeit, wo ich keine Didymien mehr besass, einer besseren Methode. Ich legte nämlich auf das Object den abgesprengten Boden eines Probirröhrchens, füllte die so erhaltene kleine umgekehrte Glaskuppel ganz mit Wasser an, das ich mit einer Pipette unter den zackig abgebrochenen Rand treten liess, und versenkte dann das Object mit dieser Vorrichtung vorsichtig in eine grosse Masse auf 40° geheizten Wassers. Die Aethalien waren schon nach einem Aufenthalte von zwei Minuten darin vollständig coagulirt und in die leblose Masse der angegebenen Formen verwandelt. Ein ebenso langer Aufenthalt in Wasser von 39° C. hatte dagegen nur Contractionen (Wärmetetanus) erzeugt, wie ich aus der Wiederbelebung der klumpigen Masse eine Stunde nach dem Abkühlen ersehen konnte.

Wie zur Entwicklung der Myxomyceten eine nicht mässige

Temperatur nothwendig ist, so muss auch zur Erhaltung ihrer Bewegung eine nicht zu niedere Temperatur herrschen. Aethalien, die ich noch in voller Bewegung eine Stunde lang in einen mit Eis umgebenen engen Raum gebracht hatte, waren ganz bewegungslos geworden. Ihre Ränder hatten sich sogar mit vielen amoebenähnlichen Ausbuchtungen besetzt, die sich beim allmählichen Anwärmen als stark glänzende Kugeln abschnürten und unter Ausstossung hyaliner Klumpen und vieler Körnchen zerplatzten. In dem hell gebliebenen Reste der Aethalien begann gleichzeitig wieder die schönste Bewegung. Ich fand sie am folgenden Tage gänzlich umgeformt, und weit von ihrem ursprünglichen Platze weggekrochen.

Lässt man die Aethalien und Didymien auf einer Kältemischung einfrieren, so verlieren sie ihre Beweglichkeit gänzlich, ihre Form erhält sich aber dabei, nur zeigten die Körnchen an manchen Stellen in der hyalinen Substanz eine gitterartige Anordnung, die ihren Winkeln nach den krystallinischen Gittern des frierenden Wassers entsprach. So behandelte Myxomyceten zerfielen in den nächsten Tagen durch Fäulniss.

Schliesslich habe ich noch das Verhalten der Myxomyceten zu einigen Gasen untersucht.

Keine Myxomycete vermag sich zu entwickeln in gasfreiem Wasser. Der beweisende Versuch ist leicht zu führen. Man braucht nur die eingetrockneten Didymien mit einem Stücke des Substrats in ein Kölbchen zu thun, dies mit ausgekochtem Wasser anzufüllen und unter Quecksilber umzukehren. Das Präparat steigt in der Regel nach dem Boden des Glases empor, und kann hier mit einem im Retortenhalter fixirten Mikroskope untersucht werden. Schon der mikroskopische Anblick zeigt nach einiger Zeit eine ziemlich bedeutende Quellung der eingeführten Substanz, allein die Formen der einmal gequollenen Masse bleiben unverändert. Jede Bewegung und jede bäumchenartige Ausbreitung, wie man sie sonst so schön bei der Entwicklung der Myxomyceten auftreten sieht, bleiben tagelang aus. Um mich zu überzeugen, dass nicht etwa zufällig die Entwicklung zurückgeblieben sei, wie das bei dem Versuche die Didymien aus dem eingetrockneten Zustande zu cultiviren, vorkommen kann, liess ich einige kleine Luftblasen in das Kölbchen emporsteigen. Nach etwa 5 Stunden hatte sich jetzt das Protoplasma über den Boden des Kölbchens netzförmig ausgebreitet, ein dickerer Faden war hinabgesunken und hatte sich in Form eines zierlichen Bäum-

chens an der gekrümmten Innenfläche des Glases festgeheftet, wo ich mit dem Mikroskope in den an der Glasfläche haftenden Theilen die schönsten Bewegungen wahrnehmen konnte. Stellt man den Versuch mit nicht ausgekochtem Wasser an, oder verhütet man nicht den Eintritt von Luftblasen, die oft hartnäckig dem Präparate anhaften, so findet die Entwicklung auch über Quecksilber so gut statt, wie gewöhnlich. Die Menge der Gase, welche die Myxomycete für ihre Entwicklung braucht, ist folglich ausserordentlich gering.

Versucht man Myxomyceten in dem oben bei den Amöben beschriebenen Apparate zu ziehen, der entweder mit Kohlensäure oder mit Wasserstoffgas gefüllt ist, so bemerkt man keine Entwicklung. Mit Wasserstoff gelingt der Versuch jedoch nur, wenn man das Gas viele Stunden lang hindurchleitet, während ein kurz dauernder Strom von Kohlensäure schon hinreicht, um jegliche Entwicklung zu verhindern. Man kann daraus schliessen, dass die Entziehung des Sauerstoffs eine Ursache ist für die Verhinderung der Entwicklung, und dass die Kohlensäure ausserdem noch einen besonderen schädlichen Einfluss ausübt. Sind die Präparate lange genug in Kohlensäure gewesen, so findet auch nachher in feuchter Luft keine Entwicklung mehr statt; werden sie aber aus Wasserstoff an die Luft gebracht, so erfolgt sie in der Regel schon nach wenigen Stunden. Beide Präparate erscheinen unter dem Mikroskope als stark gequollene weiche Massen, die in dicken Wülsten das Substrat überziehen. Das mit Kohlensäure behandelte besitzt aber eine andere Farbe, als das in Wasserstoff gehaltene. Das erstere ist fast farblos, das letztere hellgelb, und obschon dieses im Anfange keinerlei Bewegungen zeigt, so sieht man doch schon nach ungefähr 15 Min. langsame Formveränderungen an den Rändern, schwache amöbenartige Vorstülpungen und Strömungen darin auftreten.

Hat sich die Bewegung einmal vollständig ausgebildet, oder hat man es überhaupt mit frisch entwickelten zu schönen Bäumchen ausgebreiteten Myxomyceten zu thun, so kann man durch Einwirkung von Kohlensäure oder Wasserstoff die Bewegung hemmen. Als ich eine grosse Myxomycete 30 Minuten mit Kohlensäure behandelt hatte, fand ich alle Bewegung erloschen. Die meisten Stränge sahen aus wie tetanisirt, ihre Contouren waren sehr scharf, der körnige Inhalt war in der Axe zusammengedrängt, viele blasse und schwach granulirte Kugeln und Keulen waren ausgetreten. Die dickeren Stränge hatten sich weniger verändert,

denn ihre Contouren waren nur merklich schärfer und etwas zackig geworden. 15 Minuten nach dem Luftzutritt erschien hier auch die Bewegung wieder; die beweglichen Theile lösten sich von den stärker alterirten ab, und bildeten eine neue kleine Myxomycete für sich. Nach der Erholung des Präparats in Luft, versetzte ich es wieder 10 Minuten in Kohlensäure. Fast durchweg waren nun dieselben Veränderungen eingetreten, wie in dem zuerst abgestorbenen Theile, nur sah ich einzelne schöne nicht entfärbte Protoplasmakugeln zwischen den verfärbten knolligen Strängen liegen. Dieselben fingen schon nach 5 Minuten wieder an sich zu bewegen; es waren die schönsten Myxoamoeben, die ich überhaupt bisher beobachtete. Der verfärbte Rest wurde nun mit einem feinen Pinsel soviel wie möglich aus dem Präparat entfernt, und der übrige Theil bis zum andern Tage in feuchter Luft aufbewahrt. Jetzt fand ich nur noch eine einzige kleine Myxomycete, und keine Spur der amoebenartigen mehr, die offenbar durch Zusammenfließen die neue Didymie gebildet hatten. Entwickelte Myxomyceten, die ich 24 Stunden in Kohlensäure gehalten hatte, gingen ganz zu Grunde: unter dem Hinzutritt ungeheurer Vibrionenschwärme verfielen sie der Fäulniss.

Die Wirkung des Wasserstoffs auf entwickelte Myxomyceten nimmt längere Zeit in Anspruch als die der Kohlensäure, was zum grossen Theile wohl an der Schwierigkeit liegen mag, den Sauerstoff der Luft durch Wasserstoff vollkommen auszuschliessen. Nach etwa 3stündigem Ueberleiten dieses Gases sah ich die Präparate zwar in Gestalt und Farbe nicht verändert, aber die Bewegung stand still. Man muss das Präparat sehr eilig unter das Mikroskop bringen, um diesen Stillstand zu sehen, denn die Bewegung pflegt schon kaum nach einer Minute wiederzukehren, und zwar gleich so schön, dass man durch Nichts auf die Vermuthung geführt werden kann, dass sie vorher still gestanden habe. Ich habe selbst nach 24stündiger Einwirkung des Wasserstoffs die Bewegung wiederkehren sehen, obschon ein grosser Theil der Myxomycete ganz so verändert aussah, wie wenn er in Kohlensäure gelegen hätte. Nur ein kleiner Theil des Protoplasma war noch schön gelb gefärbt, und dieser blieb länger als eine Stunde vollständig regungslos. Später begannen hier schwache amoebenartige Bewegungen, und nach 24 Stunden hatte sich aus diesem Reste wieder ein kleines zierlich verzweigtes Individuum entwickelt.

Ich breche die Mittheilung meiner Versuche über die Myxo-

myceten hier ab, in der Hoffnung, die Untersuchung mit neuem Material später wieder aufnehmen zu können. Absichtlich habe ich der Umformung des Protoplasma zu Zellen hier niemals erwähnt, da mir die Zahl meiner Beobachtungen in dieser Hinsicht nicht gross genug schien. Nur soviel sei bemerkt, dass alle Mittel, welche uns gestatten die Bewegungen zu hemmen oder zu verlangsamten, ohne zugleich zu eingreifende Störungen zu erzeugen, in dem Protoplasma unverkennbar eine Neigung zur Umbildung in den zelligen Zustand herbeiführen, ja viel geeigneter dazu sind, als die Versuche, das Protoplasma durch Eintrocknen zu zerklüften. An den Didymien gelang mir die Erzeugung des zelligen Zustandes durch blosses Eintrocknen nie.

Wir erfahren aus den mitgetheilten Beobachtungen, dass auch zur Contractilität dieser Organismen der Sauerstoff erforderlich ist, und dieser Umstand möchte leicht geeignet sein, uns den Schlüssel zu liefern für die Auffindung des eigentlichen, gewöhnlich stattfindenden Reizes, als dessen Folge die scheinbar freiwilligen Bewegungen aufzufassen wären.

Endlich dürfte uns jene Thatsache auch auf die Ursache leiten, weshalb ein Theil des Protoplasma willig dem Anstosse eines anderen Theiles folgt ohne selbst in den Zustand der Contraction zu gerathen. Man versteht unschwer, weshalb der strömende Theil vorzugsweise in der Axe der Myxomyceten-Stämme liegt, und weshalb der jeweilig contractile Theil an den Rändern und in der flach ausgebreiteten für die Berührung mit dem Sauerstoff der Luft günstig geformten Peripherie sich befindet. Für die Annahme zweier Flüssigkeiten, von denen die eine nicht contractil sei, liefern die Myxomyceten, diese colossalen und besten Objecte zum Studium des freien Protoplasma, keinerlei Anhalt.

V.

Die Bewegungserscheinungen in den Zellen der
Staubfadenhaare von *Tradescantia virginica*.

Durch den bekannten Vergleich der Bewegungen des Rhizopodenkörpers und der sog. Saftbewegungen in den Pflanzenzellen, sind in den letzten Jahren immer wieder von Neuem auch von Seiten der Physiologen zahlreiche Untersuchungen über das Protoplasma der Pflanzenzellen hervorgerufen worden. Seit dem Jahre 1860 habe ich ebenfalls diesem Gegenstande meine Aufmerksamkeit zugewendet, und ich glaube auch meine Beobachtungen denselben hier anreihen zu müssen, da ich zeigen werde, dass wir es in vielen Pflanzenzellen mit einer Erscheinung zu thun haben, die nur verstanden werden kann, wenn wir sie als eine mit den Bewegungen der niederen Organismen sehr ähnliche, wenn nicht identische auffassen. Schon *H. v. Mohl* weist mit Recht die Bezeichnung der Protoplasmabewegung in den Pflanzenzellen als eine Saftströmung zurück, und wenn diese Erscheinung auch in manchen Pflanzentheilen, wie z. B. in den Wurzelhaaren von *Hydrocharis*, in den Blattzellen von *Valisneria* und besonders in den Zellen der Charen als eine regelmässige Circulation sich darstellt, so zeigt sie doch in vielen anderen Objecten, wie in den Brennhaaren von *Urtica urens*, oder in den Zellen der Staubfadenhaare der *Tradescantien* eine so auffällige Uebereinstimmung mit den Bewegungserscheinungen niederer Thiere, dass wir mit einigem Rechte vermuthen dürfen, sie sei, wo sie sich als eine wahre Circulation darstellt, im Grunde dieselbe und nur geregelt durch besondere Einrich-

tungen, welche der Bewegung Bahn und Richtung anweisen. Ich habe alle genannten Objecte mit untersucht; ich will mich aber hier beschränken auf die Mittheilung meiner Versuche an den Staubfadenhaaren von *Tradescantia virginica*, die ich ihres durchsichtigen Gehäuses wegen, und ihrer violett gefärbten Intracellularflüssigkeit (*Brücke*) halber für das geeignetste Object halte. Unverkennbar leiten uns einzelne Bewegungserscheinungen im Pflanzenreiche, wie z. B. die Ortsveränderungen der Chlorophyllkörnchen in den Blattzellen von *Valisneria* von den ungeordneten Bewegungen unseres Objectes hinüber zu den ganz gesetzmässig geordneten der Charen, wo statt eines kreuz und quer fliessenden Protoplasmanetzes, ein vollständiger fliessender Mantel die Innenseite des Zellengehäuses überfluthet. Ich würde der ausführlichen Untersuchung der geordneten Bewegung einen Vorzug vor der ungeordneten gegeben haben, wenn ich den Grund des regelmässigen Fliessens hätte herausbringen können, und ich entschloss mich endlich um so lieber zur Wahl der *Tradescantia*, weil ich die grünen Charen mit ihrem lebhaften Gaswechsel nicht gebrauchen konnte für die Versuche, welche mir die Abhängigkeit der Bewegung von gewissen Gasen zeigen sollten.

Die Contractilität des Protoplasma in den *Tradescantia*haaren erschlossen wir bisher nur aus der Bewegung, die sich ohne nachweisbare Ursache daran findet, und wohl nur deshalb, weil es unbequem schien, sie auf eine andere Ursache zurückzuführen. Weder Diffusion noch sonst Etwas schien als äussere Triebkraft das wunderbare Stromnetz erzeugen zu können, und man sah sich deshalb genöthigt, die Ursache der Erscheinung in die bewegte Substanz selbst zu verlegen, so wie es die Leute thaten, welche die Ursachen der Blutkörperchenströmung in den Körperchen selbst, statt in den Muskeln des Herzens und der Arterien suchten. Durch den Vergleich der Protoplasmaabewegung in den Pflanzenzellen mit dem des frei vorkommenden Protoplasma der Amöben und Rhizopoden gewann die Hypothese sehr an Wahrscheinlichkeit, nur liessen sich manche von der ganzen Consequenz dieser Ansicht zurückschrecken, weil es bisher nicht gelungen war, die Bewegung durch einen äusseren Reiz einzuleiten, da diejenigen Erregungen, welche an den contractilen Substanzen der meisten Thiere Bewegung hervorriefen, hier Stillstand und Zerstörung erzeugten.

Beobachtet man die Ströme in den *Tradescantia*zellen auch noch so lange, so wird man niemals ein überall glattrandiges

Stromnetz zu sehen bekommen, ja nicht einmal bei Chara ist dieses der Fall, sondern der innere Mantel des rotirenden Sackes treibt unaufhörlich Wellen auf und nieder. Sehen wir in diesem Spiele ein verkleinertes Bild der kriechenden Myxomyceten, so müssen wir in den wellenartig sich hebenden und senkenden Massen die Ursache der weithin geradlinig fliessenden Bewegung suchen, so wie wir die Ursache des Fliessens bei der Myxomycete in dem papillären, wulstigen auf und niedersteigenden Rande derselben fanden. Machen wir noch dazu die Annahme, dass das ganze Protoplasma durch und durch contractil ist, und ausser den Körnchen keine, nur passiv bewegliche, flüssige Theile enthält, so wird es auch leicht verständlich, wie in den strömenden Fäden bei vollkommener Contraction einzelner Flüssigkeitsabschnitte eine Kugel, bei unvollkommener, Spindeln oder wulstige Hervortreibungen auftreten können. Solche contrahirten Abschnitte können dann passiv eine Strecke weit in der Strömung mit fortbewegt werden.

Verhält sich die Sache so, und zu dieser Annahme haben wir so lange ein Recht, als sie uns sämtliche Erscheinungen erklärt, so können wir auch vorhersehen, was geschehen wird, wenn wir rasch aufeinanderfolgende Inductionsstösse durch das Präparat schlagen lassen. Bei Anwendung der gewöhnlichen Vorrichtungen wirkt der Reiz an allen Puncten überall gleich mächtig: was kann also anderes geschehen, als eine Gesamtcontraction des Protoplasma? — und wahrlich keine Beschleunigung der fliessenden Bewegung! In der That treibt man durch einige energische Inductionsschläge das Protoplasma zu Klumpen zusammen, man lockert sogar seine Verklebung vom Zellgehäuse und der sogenannte zusammengefallene Primordialschlauch fällt in den Zellraum hinein, oder hängt mit einigen Puncten noch an den Wänden haftend, wie eine Hängematte oder wie ein zum Theil zerstörtes Spinnengewebe in der Zellflüssigkeit. Hat man es einmal dahin gebracht, so steht die Bewegung für immer still, denn das Protoplasma ist zugleich chemisch verändert, es ist coagulirt, keine Molecularbewegung findet darin statt, und in kurzer Zeit färbt es sich durch Imbibition aus der Zellflüssigkeit blau oder violett.

Es würde eine unbillige Forderung sein, an diesem mikroskopisch kleinen Elementarorganismus, wenn seine Bewegung aus irgend einem uns unbekanntem Grunde still steht, nun durch einen auf allen Puncten gleich wirksamen Reiz, wie ich ihn doch immer

nur erhalte, wenn ich die Zelle einfach zwischen zwei breite Elektroden lege, das strömende Netz wieder herzustellen, oder in dem ruhenden Netze nun wieder Strömung zu erzeugen. Steht die Strömung still, und zeigt das Protoplasma dabei die Formen eines ruhenden Netzes, ohne Trübung durch Coagulate, und ruhen auch alle Körnchen darin ohne Molecularbewegung, wie man das nicht selten bei frisch hergerichteten Präparaten sieht, so bringt jedoch der in der beschriebenen Weise applicirte Inductionsschlag eine Bewegung hervor, die zwar dem normalen Strömen ganz unähnlich ist, die aber dennoch als eine wahre Contraction gedeutet werden muss. Nach langem mühseligen Experimentiren kann ich zu solchen Versuchen vorzugsweise das ruhende Protoplasma empfehlen, und ich mache dabei aufmerksam auf die Anwendung einzelner Inductionsschläge, denen durch allmähliches Annähern der Inductionrollen die gerade ausreichende Stärke zu geben ist. So sah ich nach einem oder mehreren langsam auf einander folgenden Schlägen namentlich in schräg zur Stromesrichtung liegenden Zellen immer nur einen Theil des Protoplasma sich kugelig zusammenballen, und in den noch erhaltenen feineren Fäden später zuweilen eine unregelmässige fließende Bewegung entstehen und fortdauern. Die entstandenen Klumpen und Kugeln blieben noch einige Zeit nach der Reizung in dem ruhenden Zustande, dann begann darin eine Bewegung der Körnchen, die man für Molecularbewegung hätte halten können, wenn es nicht ausgesehen hätte, wie wenn die Körnchen durch ein Reissen und Ziehen der Grundsubstanz einem andern Triebe folgten. Jedenfalls fehlt dieser Bewegung das für die Molecularbewegung charakteristische Tanzen der Körnchen um verschiedene Centra herum, wodurch der bekannte Anblick des durcheinander Wimmeln entsteht. Mit dem Beginne der genannten Bewegung flachen sich auch die Kugeln und Klumpen wieder ab, sie treiben theilweise noch als solche erkennbar mit den benachbarten Strömen fort, und gleichen sich schliesslich so vollkommen mit dem Uebrigen aus, dass kein Anzeichen die vorhergegangene Veränderung an dem fließenden Protoplasmanetze verräth. Die genannte partielle Klumpenbildung sah ich immer bei Anwendung von Minimalreizen in den stärkeren Fäden des Protoplasma entstehen, die feineren Fäden zerrissen, wo sich Kugeln in ihnen bildeten in der Regel, und die entstandenen Verdickungen wurden dann rasch entweder nach einer oder nach zwei Seiten zurück in einen dickeren Faden hineingezogen.

Zur Rückkehr in die Formen eines normalen fließenden Stromnetzes sieht man das Protoplasma der Tradescantie nur gelangen, wenn man nur wenige und nicht zu starke Inductionsschläge anwendet, denn nur in diesem Falle wird der chemischen Zerstörung vorgebeugt, welche nur zu leicht der künstlich erzeugten Contraction nachfolgt. Der Beginn dieser auf theilweise Coagulationen zurückzuführenden Vorgänge, kündigt sich an durch ein Zerplatzen der durch den Reiz entstandenen Kugeln, Klumpen und mächtigen wulstigen Erhebungen auf dem Protoplasma. Als etwas Analoges möchte ich auch das von *Brücke* bei der Reizung der Brennhaare von *Urtica urens* zuerst beobachtete Hervorschiessen kleiner keulentragender Fortsätze deuten, die mich, als ich sie sah, sehr lebhaft erinnerten an die schwankenden und sich schlängelnden feinen Fortsätze der *Amoeba porrecta*. Wie schon *Brücke* angiebt, können diese Fäden wieder in das Protoplasma zurückgezogen werden, dessen normale Bewegung hierauf wieder beginnen kann. Es ist indessen äusserst schwer, bei der Tradescantia die Stärke des Reizes gleich so zu treffen, dass nur die keulen- oder papillenartig plötzlich vorspringenden Auswüchse sich bilden, (hier kommt es nie zur Bildung jener feinen Fäden) denn fast immer ist damit die Grenze bezeichnet, wo der Reizung sehr rasch die Zerstörung folgt. Das Protoplasma färbt sich nach einiger Zeit zum Theil violett, und ist dann in eine aus trüben Schollen und Klumpen zusammengeklebte Masse verwandelt. Ein anderer Theil schwimmt in Form von sehr durchsichtigen farblosen Blasen in der violetten Flüssigkeit umher, in denen die spärlichen Körnchen wahre Molecularbewegung zeigen. Auch diese kleinen Bläschen verlieren sich endlich, und die daraus entleerten Körnchen setzen dann ihre Molecularbewegung unmittelbar in der gefärbten Zellflüssigkeit fort.

So lange diese Erscheinung noch nicht aufgetreten ist, so lange überhaupt noch keine wahre Molecularbewegung in den ungefärbten Theilen der Zelle existirt, kann man sicher sein, dass die Bewegung wieder beginnen wird, wenn man die Staubfadenhaare vor Eintrocknung geschützt längere Zeit zurücklegt. Ich habe sie später als 24 Stunden in abgeschnittenen Haaren wiederkehren sehen ¹⁾, wenn ich die Präparate gleich von dem Drucke

1) Siehe hierüber auch: Studien des physiolog. Instituts zu Breslau, herausgegeben von *Heidenhain*. Heft II. p. 66.

des Deckglases befreite, oder nur gestützte Deckgläser benutzte. Die fließende Bewegung kann unter dieser sorgsamten Pflege der Präparate wiederkehren, wenn sie schon in allen Theilen der Zelle erloschen war, und wenn das ganze Protoplasma umgewandelt war in eine Masse von farblosen Kugeln und Klumpen. Selbstverständlich darf man zu diesem Versuche nur einzelne Haare verwenden, deren Zellen man genau wieder erkennen kann, und es ist zweckmässig, das Präparat erst vollständig mit dem Zeichenprisma bei schwächerer Vergrößerung zu copiren, die Zellen in der Zeichnung mit Nummern zu bezeichnen und dazu die durch die Reizung erzeugte Veränderung und deren Grad zu notiren.

Wenn auch abgeschnittene Haare sich auf Objectträgern in Wassertropfen im feuchten Raume tagelang normal erhalten können, so sieht man doch die Versuche leicht fehlschlagen, durch eine zuweilen allmählich, auch an nicht gereizten Präparaten eintretende Ablösung des Primordialschlauchs, welcher die Zerstörung der Zelle sehr bald folgt. Ich habe deshalb versucht, die Haare in der Blume zu reizen, indem ich den Stengel in ein Gefäss mit Wasser setzte, die Blumenknospe in ein anderes Gefäss hinabbog, und in das Wasser der Gefässe die beiden Elektroden tauchte. Bei den unverhältnissmässig mächtigen Inductionsschlägen, die man bei diesem Verfahren zur Reizung des Protoplasma braucht, und bei der Schwierigkeit ein Haar an der Knospe zu untersuchen, kann ich dasselbe jedoch nicht empfehlen. Es ist mir indessen möglich gewesen, auf diesem Wege ein vorher an der Blume besehenes Haar, durch ein mit Gummi befestigtes Zeichen von Schaumgold wieder zu finden, und die Bewegung des Protoplasma darin nach einigen Stunden wiederkehren zu sehen, trotzdem alle der Untersuchung zugänglichen Zellen des Haares gleich nach der Reizung nur contrahirtes Protoplasma enthielten.

Partieller Stillstand lässt sich in einer grösseren Zelle der *Tradescantia* leicht erzeugen, wenn man dieselbe quer zwischen zwei um 1 Mm. auseinanderstehende Elektroden von Staniol legt, die nach ihrer Lücke hin in fein ausgeschnittene Spitzen enden, und mit Ausnahme ihrer beiden Enden mit einer Lösung von Mastix in Chloroform bestrichen sind. Die Ströme der grössten Dichte gehen dann allein durch ein beschränktes Stück der Zelle. Als ich nun einzelne Inductionsschläge hindurchgehen liess, und diese allmählich durch Anschieben der secundären Spirale des Apparats verstärkte, sah ich den Stillstand der Strömung in den

Protoplasmasträngen nur in einer Ausdehnung von etwa einem Viertel der ganzen Zellenlänge erfolgen, unter Bildung von Wülsten, Klumpen und Kugeln. Immer befand sich diese veränderte Stelle zwischen den Elektrodenspitzen, während die übrigen Theile der Zelle keine Veränderung darboten, gleichviel, ob sie in der Mitte oder an den Enden lagen.

Die angeführten Versuche dürften den Beweis enthalten, dass sich das Protoplasma der *Tradescantia* gegen Inductionsschläge nicht anders verhält, als das der *Myxomyceten*. Stellt man die Forderung, ruhendes Protoplasma zu bewegen, so können wir auch diese erfüllen, denn wir brauchen nur das ruhende mässig zu reizen, um eine Bewegung zu erreichen, die zwar nicht in dem gewöhnlichen Fliessen besteht, sondern in dem Zusammenfliessen nach mehreren Centren, um die sich die Kugeln und Klumpen anordnen. Dass diese Punkte an den Orten der grössten Stromdichte liegen, sieht man auch an einer zufällig ruhenden Zelle klar, wenn man sie zwischen die zugespitzten Elektroden rechtwinklig zur Stromesrichtung lagert. Es ist nicht unmöglich, dass die dann einmal entstandene locale Contraction den Anstoss giebt, zur Fortleitung anderer Contractionen, denn ich sah in der ruhenden Masse, gleich auf Anwendung des localen Reizes die Strömung in den übrigen Theilen derselben Zellen zuweilen sofort beginnen, oder doch sich rasch ausbilden, wenn die Contraction an der unmittelbar durchflossenen Stelle sich wieder ausglich. Da der genannte Erfolg indessen nicht constant ist, so kann man immer noch annehmen, die strömende Bewegung hätte sich auch ohne den Reiz wieder eingestellt, ein Einwand, dessen Werth ich nicht zu controliren vermochte.

Wer in der ganzen Erscheinung, die das Protoplasma der *Tradescantia* auf Inductionsschläge darbietet, nur die Wirkung elektrolytischer Ausscheidungen sieht, wird kaum einen Grund zur Rechtfertigung seiner Ansicht finden, wenn er das Verhalten dieses Protoplasma zum constanten Strome verfolgt.

Ohne chemische Veränderungen ist zwar bei keiner contractilen Substanz, die ja immer aus Elektrolyten besteht, ein Durchgang elektrischer Ströme denkbar, allein dieser Umstand darf nicht verwechselt werden mit der secundären Wirkung der an den Polen ausgeschiedenen Producte der Elektrolyse. Kennen wir diese, so werden wir leicht unterscheiden können, wie dieses Protoplasma sich gegen Schwankungen der Stromdichte, gegen constante Ströme und gegen flüchtige Ströme von grosser

Spannung verhält, wir werden darunter dann ebenso unterscheiden lernen, wie wir die durch Aetzung eines Muskels am negativen Pole und durch seine Coagulation am positiven Pole verursachten Erscheinungen scheidend gelernt haben von den Folgen der elektrischen Muskelreizung aller Variationen.

Um einen Einfluss auf die Protoplasmabewegung mit dem constanten Strome zu erzielen, der dem mit Inductionsschlägen erfolgenden ähnlich ist, muss eine Kette von mindestens 4 kleinen *Grove'schen* Elementen in Anwendung gebracht werden. Rasches Schliessen und Oeffnen der Kette, oder rasches Umlegen des Stromes bringt im Anfange keine besonders bemerkbare Veränderungen hervor. Unterbricht man jedoch den Strom in dieser Weise öfter hintereinander, so steht zuletzt die Bewegung auch in denjenigen Zellen still, die in der Mitte zwischen den Elektroden liegen, an denen noch keine durch elektrolytische Ausscheidungen bewirkte Veränderungen sichtbar sind. Es ist mir dabei aufgefallen, dass sehr häufig erst ein Stillstand der Bewegung im Protoplasma entsteht, und dass erst hinterher die Bildung von Klumpen und Kugeln, kurz das für die Inductionsschläge charakteristische Phänomen allmählich auftritt. Die Klumpenbildung ist natürlich von einer auch an den Körnchen sichtbaren Bewegung begleitet, welche schliesslich in der contrahirten Masse wieder zur Ruhe kommen, und dann mit dieser zu einem körnigen Brei zerfallen. An der negativen Elektrode färbt sich der Zellinhalt grün, an der positiven hellroth, und auch das zerstörte Protoplasma sammt dem Kern nimmt namentlich am negativen Pole die Färbung rasch an. Häufig sieht man ferner, namentlich in den grünen Zellen, den körnigen Inhalt, der den Kern einschliesst nach dem positiven Pole hintreiben, so dass in allen Zellen der grösste Theil des Inhalts in einer dem positiven Pole zugewandten Ecke sich ansammelt. Der Primordialschlauch ist dann natürlich längst zusammengefallen, so dass eine Wiederherstellung der Bewegung unmöglich wird.

Der violette Farbstoff giebt uns also das beste Reagens in die Hand mit dem wir prüfen können, ob eine Zelle der *Tradescantia* chemischen Zersetzungen unterlag, und da wir nach der Reizung mit nicht zu starken Inductionsschlägen keine Farbenveränderung an den Zellen auftreten sehen, so kann von einem Vergleich der übrigen dabei stattfindenden Veränderungen mit den an den Elektroden der constanten Kette auftretenden Erscheinungen nicht die Rede sein. Wird freilich der ganze Zelleninhalt durch längere

Reizung mit sehr starken Inductionsschlägen vernichtet, so tritt auch hier eine Verfärbung der Zellflüssigkeit auf. Dass man durch Behandlung mit verdünnter Salzsäure dieselben Veränderungen wie am positiven Pole, durch Kali dieselben, wie am negativen Pole erhält, bedarf kaum der Erwähnung. Ebenso wird es nicht überraschen, dass Salz- und Zuckerlösungen, welche den Primordialschlauch loslösen, die Bewegungen des Protoplasma endlich aufheben, und dass Aether und Chloroformdämpfe dieselbe Wirkung äussern, wie auf alle anderen bisher abgehandelten contractilen Substanzen. Merkwürdig ist dagegen die Resistenz des Protoplasma höherer Pflanzen gegen Gifte. Ich habe abgeschnittene Haare der *Tradescantia* 17 Stunden lang in wässrigen Veratrinslösungen sich normal erhalten gesehen, und zweifle deshalb, ob später eintretende Störungen der Bewegung gedeutet werden dürfen als spezifische Vergiftungsfolgen.

Das Protoplasma der *Tradescantia* zeichnet sich wie das mancher anderer Pflanzen auch noch vor anderen contractilen Substanzen aus durch seine erst bei höherer Temperatur erfolgende Wärmestarre. Ich habe mich überzeugt, dass bei sehr flüchtiger Erwärmung, die freilich nicht anders bewerkstelligt werden kann, als durch Einsenken des Objectträgers mit festgekittetem Deckglase in ein Wasserbad, die Wärmestarre erst bei 48° , wie *M. Schultze* angiebt, eintritt, vielleicht erst bei noch höherer Temperatur. Indessen braucht es noch keiner allzulangen Zeit, um auch bei 45° C. eine gründliche Coagulation herbeizuführen. *M. Schultze* hat durch seine Messungen der Geschwindigkeit der Körnchenbewegung auch wieder für die *Tradescantia* die Beschleunigung derselben bei höheren Temperaturen nachgewiesen. Ich finde es wahrscheinlich, dass Beschleunigungen der Bewegung einerseits eintreten durch blosse Schwankungen der Temperatur, andererseits durch eine, wenn auch langsam, aber beträchtlich hoch steigende Temperatur.

Legt man die abgeschnittenen Staubfadenhaare in einem Wassertropfen mit dem Objectträger auf eine Kältemischung von Eis und Kochsalz, so findet man nach dem Aufthauen alles Protoplasma zerstört, zu krümeligen, geronnenen Klumpen zerfallen, die sich rasch mit dem violetten Farbstoff imbibiren und keine Neigung haben, wieder ein Netz von fliessendem Protoplasma zu bilden. Legt man dagegen die Haare in einen in die Kältemischung gesenkten dünnen Platintiegel, so dass sie auch ohne Wasserzusatz rasch gegen die Wände des Tiegels anfrieren,

so erhält sich das Protoplasma länger als 5 Minuten in dieser Temperatur von -14° C. lebend. Ich zog den Tiegel aus der Kältemischung heraus und brachte die Haare in Wasser unter das Mikroskop. Der Anblick, welcher sich mir darbot, war überaus merkwürdig, denn von dem Protoplasmanetze war keine Spur mehr zu sehen, sondern der violette Binnenraum der Zelle enthielt neben dem nackten Kerne eine grosse Zahl gesonderter runder Tropfen und Klümpchen. Wenige Secunden später begann in diesen eine sehr lebhafte Bewegung, sie veränderten ihre Umrisse, zogen sich lang aus, und verkürzten sich wieder, und geriethen dabei in eine wirbelnde Tanzbewegung. Des Vergleichs halber könnte man diese Producte vegetabilische Amöben nennen, denn sie bewegten sich gerade wie Amöben, nur ausserordentlich viel geschwinder, als jene. Schon nach wenigen Minuten begannen diese Körperchen zusammenzufließen zu einzelnen grösseren Tropfen und indem diese sich wieder mit anderen Gruppen vereinigten, stellte sich in einem Zeitraume von ungefähr 10 Minuten das ursprüngliche Protoplasmanetz wieder her, das auch nach 24 Stunden noch lebhaft strömend gefunden wurde. Ich habe nicht herausbringen können, ob die Zertheilung des Protoplasma beim Gefrieren oder beim Wiederaufthauen erfolgt, ich will aber den Versuch, der mir darüber Aufschluss geben sollte, deshalb anführen, weil er sehr vortheilhaft ist, wenn man sich überzeugen will, dass die getrennten Kugeln anfänglich bewegungslos sind. Zu dem Ende wird ein Objectträger auf die Kältemischung gelegt, und wenn er sich mit Reif zu beschlagen anfängt, ein Häufchen der Tradescantiahaare trocken darauf gelegt, die mit einem Deckglase beschwert werden. Beginnt auch das Deckgläschen sich mit Reif zu überziehen, so wird der Objectträger rasch unter das Mikroskop gebracht, ein Wassertropfen unter das Deckglas geführt und sofort mit einer Stiplinse untersucht. Im Momente, wo der wegthauende Reif das Bild durchscheinen lässt, sieht man bereits die Zerklüftung des Protoplasma fertig vor sich, aber auch alle Kügelchen in Ruhe. Spätestens in 10—15 Secunden beginnt hierauf die wirbelnde Bewegung der kleinen Tröpfchen. Länger als 15 Minuten darf man jedoch die Zellen auch ohne Wasserzusatz nicht in der niederen Temperatur halten, denn in diesem Falle unterliegen sie derselben Zerstörung, wie wenn man sie einmal rasch mit Wasser einfrieren gelassen.

Legt man ein Präparat mit Tradescantiazellen mindestens während einer Stunde in einen mit Eis auf 0° abgekühlten Raum,

so zeigt ihr Protoplasma bereits eine Neigung zum Zerfallen in einzelne Tröpfchen. Wo noch ein Netzwerk existirt, ist es aus ausserordentlich feinen Fäden gebildet, die nur stellenweise mit grösseren Kugeln und Tropfen besetzt sind. Viele freie Kugeln befinden sich unabhängig davon in der Zellflüssigkeit, wo sie unter lebhaften zuckenden Bewegungen, ohne ergiebige Ortsbewegungen zu machen, sich um ihre Axe drehen. Wenige Minuten später vereinigen sich jedoch diese freien Kugeln mit den feinen Fäden, oder verschmelzen mit anderen daran hängenden Kugeln, und das schöne Bild des fliessenden Protoplasmanetzes stellt sich völlig wieder her, selbst wenn in den feinen Fäden zuvor alle Bewegung ruhte und sich auf die dazwischen geschalteten grösseren Tropfen beschränkt zeigte. So lange das feine Netz still steht, herrscht auch keine eigentliche Strömung in der dicht unter den Wänden der Zellen liegenden sog. Körnerschicht, deren weit auseinander liegende Körnchen vielmehr eine der Molecularbewegung nicht unähnliche Lagenveränderung erkennen lassen. Das eigenthümliche Strömen dieser Schicht bildete sich jedoch gleich wieder aus, als bei tieferer Einstellung des Mikroskops die Strömung in den netzartig die Zelle durchsetzenden Fäden wieder erschien.

Kühlt man die Zellen nur kürzere Zeit in Eiswasser auf 0° ab, so bemerkt man keine wesentliche Veränderung an dem Protoplasma, und wenn auch im ersten Augenblicke die Bewegung etwas verlangsamt scheint, so erreicht sie doch nach sehr kurzer Frist augenscheinlich wieder ihre durchschnittliche Geschwindigkeit. Da das Präparat hierbei nur einem raschen Wechsel der Temperatur von 0° — auf 20° C. (die Temperatur des Zimmers) unterworfen würde, so scheint mir daraus hervorzugehen, dass nicht die absolute Temperatur (wenn diese unter einer gewissen Grenze liegt), sondern der Wechsel der Temperatur in kurzen Zeitabschnitten zur Beschleunigung der Bewegung beiträgt. Ein Temperaturwechsel würde also als ein Reiz für das Protoplasma angesehen werden können. Ich unterlasse es Messungen über die Geschwindigkeit mitzutheilen, da ich nicht im Besitze eines zuverlässigen Mikrometers war.

Flüchtige Erwärmungen der Zellen auf etwa 45° C. bringen Erscheinungen hervor, die den bei der Abkühlung entstehenden nicht ganz unähnlich sind. Nachdem ich ein Präparat mit festgekittetem Deckglase 2 Minuten in das auf 46° C. erwärmte Wasserbad eingesenkt hatte, fand ich die Strömung in den Zellen

anfangs beschleunigt. Einige Minuten später, die während der ersten Beschauung vergangen waren, setzte ich das Präparat in Wasser von 45° C. und liess es 6 Minuten darin liegen. Alle Stromfäden waren jetzt sehr fein geworden, und die Strömung war ausserordentlich unregelmässig, so dass die in grosser Zahl an den Fäden haftenden grösseren Kugeln an diesen hin und her krochen ohne, wie gewöhnlich, in das allgemeine Stromnetz übergeführt zu werden. Ferner enthielt die violette Flüssigkeit einzelne blasse Kugeln mit langsamer amoebenartiger Bewegung, und die dicht unter der Zellmembran befindliche Schicht feinerstreuung Körnchen zeigte entweder vollständigen Stillstand oder ein an Molecularbewegung erinnerndes Verhalten. 30 Minuten später war die Bewegung überall etwas lebhafter geworden, es schien aber, wie wenn träge nicht recht zerfliessliche Massen mitgeführt werden müssten. In einzelnen Fäden strömten zwar die Körnchen schnell und geradlinig, allein ein recht continuirliches Stromnetz durch die ganze Zelle war immer noch nicht wiederhergestellt. Als ich das Präparat 8 Stunden später besah, war das continuirliche Stromnetz auf das herrlichste wieder ausgebildet, kurz die Zelle sah aus wie jede andere frisch von der Blume genommene.

Zu dem beschriebenen Versuche ist es nicht erforderlich, die Haare rasch zu erwärmen, sondern man kann dieselben auch in der Zeitdauer von einer halben Stunde allmählich von 30° auf 45° anheizen, um ganz ähnliche Bilder zu erhalten. Nur muss die Steigerung, die zwischen 30 und 40° noch ziemlich langsam geschehen kann, zwischen 42 und 45° C. rascher bewerkstelligt werden. Braucht man z. B. zum Uebergange von 44 auf 45° C. 10 Minuten, so ist alles Protoplasma coagulirt.

Der vorübergehende Stillstand unter Bildung von Kugeln, den man sowohl durch Gefrierenlassen wie bei längerem Aufenthalte bei 0° und bei kurzer Erwärmung auf 45° C. erreicht, scheint mir ohne Zwang als eine Contraction, als ein Wärmetetanus gedeutet werden zu können. Demnach würde sich dieses Protoplasma in seinem Verhalten wie Das der Myxomyceten, der Amöben und der Rhizopoden von der contractilen Substanz in den quergestreiften Muskeln sehr wesentlich unterscheiden, während eine gewisse Uebereinstimmung in diesem Punkte mit den glatten Muskeln unverkennbar ist.

So wenig wir daran zweifeln, dass wir alle Strömungserscheinungen des Protoplasma künstlich würden hervorrufen können,

wenn wir an der einmal ruhenden, allen Erregungen entzogenen Masse, z. B. elektrische Reize, überall wo es uns beliebt, gleichzeitig anbringen könnten, so muss doch unsere nächste Aufgabe darin bestehen, den Umständen nachzuforschen, unter denen gewöhnlich die Strömung stattfindet.

Die Haare der Staubfäden von *Tradescantia* sind rings von Luft umgeben, und wir meinen, dass auch im Zusammenhange mit der ganzen Pflanze das Protoplasma im Zustande der Bewegung enthalten sei. Leider können wir das Protoplasma, wenn die Zelle von Luft umgeben ist, gar nicht sehen, und wir müssen die Bewegung während des Lebens nur daraus schliessen, dass wir sie eben augenblicklich sehen, sowie wir die Zelle mit Wasser benetzen. Die Luft, welche die Zelle umgiebt ist nun nicht allein kein Hinderniss für die Bewegung, sondern, wie ich zeigen werde, sogar die einzige Bedingung, unter welcher sich die Bewegung überhaupt erhält. Wir wissen aus *M. Schultze's* Versuchen, dass das Protoplasma noch strömt, wenn der Primordialschlauch schon etwas von der Zellwand abgehoben ist, dass die Strömung auch dann noch wenigstens einige Zeit fort dauert. Ich kann diesem Versuche einen anderen hinzufügen, welcher zeigt, dass nicht nur die Berührung mit der Zellwand Nichts mit der Sache zu thun hat, sondern dass auch keine Diffusionsvorgänge mit dem umgebenden Wasser erforderlich sind. Legt man die Zellen trocken unter ein Deckglas und stellt man das Mikroskop scharf darauf ein, so sieht man das Protoplasma durch die glänzenden Zellwände nicht hindurchschimmern. Wird nun plötzlich ein Tropfen reinen Olivenöls unter dem Deckglase ausgebreitet, so erscheint in den Zellen, deren Luftmantel vollständig von dem Oel verdrängt wurde, das Protoplasmanetz klar und deutlich, und man erkennt daran auf kurze Zeit noch die Bewegung. Sehr bald steht dieselbe jedoch still, während die Anschwellungen der Fäden sich zugleich glätten, und wir haben es nun in der Gewalt, sie willkürlich wieder hervorzurufen, wenn wir die Haare rasch aus dem Oel herausziehen und in Wasser so vollständig wie möglich abwaschen. Besieht man die Zellen nach etwa 15 Minuten wieder, so ist die Strömung beinahe überall im vollen Gange. Nur einzelne spindelförmige Anschwellungen zögern noch, an der allgemeinen Circulation mit Theil zu nehmen, während der körnige Inhalt solcher Spindeln in unruhigem Schwanken begriffen ist. Lässt man die *Tradescantia*haare längere Zeit in Oel liegen, so geht das Protoplasma zuletzt zu Grunde, unter Bildung von Ku-

geln, die sich trüben und auf den Boden der Zelle fallen. Es verdient bemerkt zu werden, dass das einmal in Oel zur Ruhe gebrachte Protoplasma, so lange seine netzförmige Anordnung nur noch erhalten ist, und keine Coagulate neben frei in die violette Flüssigkeit sich zerstreuenden Körnchen gebildet sind, den Körnchen niemals eigentliche Molecularbewegungen in seinem Innern gestattet. Als einzigen Ausdruck der Molecularbewegung fand ich nur ein eigenthümliches schaukelndes Schwingen der allerfeinsten Protoplasmafäden, das mir zum Theil von den spärlich darin enthaltenen Körnchen herzurühren schien.

Das Protoplasma, welches nach dem Verweilen der Zellen in Oel einmal aufgehört hat sich zu bewegen, beginnt wieder zu fließen, auch ohne Benetzung der Haare mit Wasser. Man kann das Oel von einem einzelnen Haare leidlich gut wieder entfernen mit feinem Fliesspapier. Nach einem Aufenthalt des Haares von etwa 20 Minuten im feuchten Raume zeigt sich dann das Strömen in seinen Zellen wieder, auch wenn man sie wiederum in Oel besieht. Wir sehen daraus, dass nur der Zutritt von Luft an die Zellwände die Bewegung hervorruft. Die Berührung mit dem Sauerstoff der Luft scheint das gewöhnlich wirkende Erregungsmittel zu sein, dem das erregbare Protoplasma vielleicht überhaupt den Antrieb zu seinen Bewegungen verdankt.

Da das Oel in der Regel hartnäckig an den Zellen haften bleibt, so gelingt der Versuch nicht immer, wie es zu wünschen wäre. Man muss mit grosser Sorgfalt nur einzelne lange Haare wählen und diese immer an einem Ende mit der Pincette fassen, mit der Vorsicht, sie nicht durch Capillarität sich an die Branchen der Pincette anlegen zu lassen, in welchem Falle sie weder mit noch ohne Wasser, ohne Zerstörungen mit der Nadel auf die Glasplatten gebracht werden können. Ich habe deshalb versucht, den Luftabschluss mit Quecksilber zu erreichen. Das Letztere legt sich indessen nicht eng genug an die Oberflächen der Zellen an, um alle Luft herunter zu treiben, und wo es geschieht, pflegt die Zelle durch Druck zu Grunde zu gehen.

Leichter als durch das Verfhren mit Oel gelingt es, die Bewegung zu hemmen durch Ausschluss des Sauerstoffs mittelst anderer Gase, wozu ich auch bei der Tradescantia Kohlensäure und Wasserstoff verwendete. Die Haare müssen einzeln auf Objectträgern in Wassertropfen dem Gasstrome ausgesetzt werden, denn es gelingt nie, den Recipienten frei von Sauerstoff herzu-

stellen, wenn man die Blume mit dem grünen Stengel oder überhaupt mit irgend welchen grünen Pflanzentheilen hineinthut.

Nach einem Aufenthalte der Haare von 45 Minuten bis einer Stunde im Kohlensäurestrome fand ich durchschnittlich die Bewegung überall erloschen. Einzelne kleine durchsichtige Vacuolen und Blasen hatten sich in dem Protoplasma gebildet, im Uebrigen war dasselbe aber unverändert, und mit ziemlich glatten Rändern versehen, die namentlich an den Enden der Zelle sehr scharf und glänzend gegen die gefärbte Zellflüssigkeit abstachen. Nach 15—20 Minuten fingen die Körnchen des Protoplasma an, sich zu regen. Das Zucken und Ziehen daran eröffnete die immer deutlicher werdende Strömung, die nach 10 Minuten vollkommen ausgebildet war und in demselben Präparate, das ich ohne Deckglas in die feuchte Kammer gesetzt hatte, noch nach 18 Stunden sich vorfand.

In der Kohlensäure ist also ein Mittel gefunden, das die Bewegung des Protoplasma für längere Zeit hemmt, und an solchen Präparaten wurden auch vorzugsweise die oben geschilderten elektrischen Reizversuche angestellt, wenn ich ruhendes Protoplasma zu reizen beabsichtigte. Das stillstehende Protoplasma hat durchaus seine Contractilität noch nicht eingebüsst, denn einzelne Inductionsschläge verursachten immer noch die Bildung klumpiger Kugeln, und schienen gerade hier den Wiederbeginn der Strömung in den nicht varikös gewordenen Theilen zu beschleunigen. Ganz besonders empfiehlt sich zum Studium dieses Punctes die Anwendung der scharf zugespitzten, sehr nahe aneinander stehenden Elektroden. So sah ich bei gehörig regulirter Reizung das Phänomen der localen Contraction, des Wiederbeginns der Strömung, und endlich der Lösung der Contraction in den zusammengeballten Strecken, an einem Zellenleibe auf das Prächtigste zum Vorschein kommen. Wie vorauszusehen, durfte die Kohlensäure indessen nicht zu lange eingewirkt haben. Tradescantiahaare, welche 24 Stunden in Kohlensäure gelegen hatten, enthielten nur coagulirtes sammt dem Kern blaugrün gefärbtes Protoplasma, auf welches auch Inductionsschläge keinen Einfluss mehr ausübten. In dieser Weise lassen sich also zwei Wirkungen der Kohlensäure unterscheiden, und es kann nicht bezweifelt werden, dass die zuerst resultirenden Phänomene des Stillstandes nicht von der Kohlensäure als solcher herrühren, sondern nur daher, weil das Gas als ein Verdrängungsmittel des Sauerstoffs auftrat.

Der Gegenversuch, welcher die Frage entscheidet, liegt in der Anwendung des Wasserstoffs. Nach mehrstündigem Ueberleiten dieses Gases findet man das Protoplasma in allen Zellen völlig zur Ruhe gebracht, jedoch ohne die nach kurzer Einwirkung von Kohlensäure auftretenden Vacuolen und scharfen Grenzlinien, in denen ich überhaupt nichts Anderes sehen kann, als den Anfang einer Erhärtung. Dem entsprechend beginnt auch die Bewegung in diesen Zellen sehr rasch wieder, die im günstigsten Falle schon nach 2 Minuten wieder völlig normal sein kann, in anderen Fällen aber bis zu 5 Minuten auf sich warten lässt. Die Vorläufer der wiederkehrenden Strömung sind auch hier zuckende Bewegungen einzelner Körnchen, und ich überzeugte mich hier von Neuem, dass diese Körnchenbewegung durchaus Nichts mit der *Brown'schen* Molecularbewegung gemein habe, sondern dass die Körnchen ihre Lage dabei nur änderten, weil ihre Grundsubstanz begann, wellige Hervorbuchtungen zu bilden.

Coagulationen des Protoplasma in Wasserstoff habe ich nach längerem Verweilen in diesem Gase öfter gesehen, ich bin aber nicht sicher, ob sie dem Wasserstoff oder auch nur dem Sauerstoffmangel zuzuschreiben sind, da sie erst sehr spät eintraten, zu einer Zeit, wo auch die zur Controle von derselben Blume entnommenen Haare in feuchte Luft gelegt, bereits in einigen Zellen coagulirtes Protoplasma enthielten.

Ausser dem Zutritte des Sauerstoffs weiss ich keinen Umstand namhaft zu machen, der unter den gewöhnlichen Lebensbedingungen einer *Tradescantia* von Einfluss wäre auf die Erregung der Bewegungen ihres Protoplasma. Abgeschnittene Haare der Pflanze besitzen ein fliessendes Protoplasma, wenn man nur dem Zutritt des Sauerstoffs keine Hindernisse bereitet, gleichviel, ob dabei z. B. das Licht zutreten kann oder nicht. Ich fand die Bewegung sogleich im vollsten Gange, als ich Zellen besah, die länger als 24 Stunden in einem finstern Kasten gelegen hatten. Ist nur die eine Bedingung des Luftzutritts erfüllt, so geht die Bewegung ziemlich continuirlich weiter, und wir haben gesehen, in wie weiten Grenzen die Temperatur dabei schwanken kann.

Vergleichen wir den Einfluss des Sauerstoffs auf das Protoplasma aller bis hierher genannten Organismen, mit dem bekannten Verhalten der Muskeln zu Sauerstoff und Kohlensäure, so müssen wir uns vor der Hand noch einer bestimmten Ansicht darüber enthalten, ob der Sauerstoff im Sinne unserer physiolo-

gischen Terminologie als ein Reiz aufzufassen sei. Für die Erhaltung der Erregbarkeit der Muskelsubstanz ist der Sauerstoff erforderlich, aber er ruft durch seine Anwesenheit noch keine Bewegung darin hervor, die vielmehr erst auf irgend einen anderen sogenannten Reiz erfolgt. Der Umstand, dass wir in den Pflanzenzellen keine Reiz zuführenden Bahnen, wie die Nerven in den Muskeln kennen, berechtigt uns nicht, nun auch den für die Erhaltung der Erregbarkeit erforderlichen Sauerstoff zugleich für den Erreger zu halten. Dass dagegen höhere Temperaturen, rasche Schwankungen der Temperatur, und Inductionsschläge z. B. als wahre Erreger des Protoplasma aufzufassen sind, lehrte die Eigenthümlichkeit der diesen Reizen entsprechenden Bewegungen. Das Protoplasma darf demnach nicht allein zu den contractilen, sondern auch zu den irritablen Substanzen gerechnet werden.

VI.

Das Protoplasma der Zellen des Bindegewebes.

Nachdem wir von der niedrigsten Organisation aufwärts steigend die Eigenschaften des Zellenprotoplasma verfolgt haben, und überall eine grosse Aehnlichkeit zwischen den Zellenleibern gefunden, bleibt uns nur noch übrig, auch das Protoplasma höherer Thiere kennen zu lernen. Ich habe bisher zu diesem Zwecke, als ich mit der Untersuchung auf die Wirbelthiere überging, nur den Frosch benutzt, und werde auch in dem Folgenden nur bei diesem Einen Vertreter der Thierklasse stehen bleiben. Viele Gründe bewegen mich dazu. Einerseits ist es gerade dieses Thier, dessen Organe am besten physiologisch durchgemustert wurden, denn gerade hier wurden bisher die Gesetze der Bewegungserscheinungen contractiler Theile am ausführlichsten untersucht, andererseits war es aber auch mein Wunsch, die Vortheile zu benutzen, welche die langsame Abnahme der Lebenseigenschaften isolirter Organe des Frosches gewährt. Beobachtungen über Bewegungen an Zellen sind sehr zeitraubend und mühsam; ich darf darum wohl hoffen, keinen Vorwürfen ausgesetzt zu sein, wenn ich meine Aufmerksamkeit beschränkte auf eine kleine Zahl von Geweben, und wenn ich diese einem immer zur Disposition stehenden Thiere entnahm.

Bewegungen wurden bereits früher nicht bloss an den Pigmentzellen, sondern auch an farblosen Zellen der Wirbelthiere beobachtet, und ich erinnere, ohne auf die grosse Geschichte dieses Gegenstandes eingehen zu wollen, nur an die namentlich von *Lieberkühn* mit Sorgfalt studirten Formveränderungen der farblosen Blutkörperchen, und an die bekannten Arbeiten von *Brücke*

über die Bewegungen der Pigmentzellen. Wenn ich auf diesen Gegenstand nicht näher eingehe, so geschieht es, weil ich den vorhandenen Beobachtungen nichts Neues, Wesentliches aus eigener Beobachtung hinzuzufügen weiss, und weil ich mir von der Untersuchung solcher zelligen Elemente, welchen man eine besondere Bedeutung für die Entwicklung und die Erhaltung der Gewebe zuschreibt, grössere Vortheile versprach. Ich wandte mich deshalb vor Allem dem fibrillären Bindegewebe zu, das seit Jahren den Gegenstand heftigen Streites unter den Morphologen bildet. Allen Controversen indessen, welche meine Untersuchungen nicht unmittelbar berührten, werde ich auch in der Darstellung fern zu bleiben suchen.

Das geeignetste Object zur Untersuchung der Bindegewebszellen fand ich in dem glasartig durchsichtigen feinen und lockeren Bindegewebe, welches sich zwischen den Muskeln des Ober- und Unterschenkels der Frösche findet, und das man mit einer feinen Pincette aufheben und mit der gekrümmten Scheere leicht herausschneiden kann. Es ist zwar sehr leicht, auf diesem Wege Stückchen zu erhalten, welche nach der Beschwerung mit einem Deckglase hinlänglich durchsichtig erscheinen, um ohne irgend einen sogenannten aufklärenden Zusatz von Reagentien selbst bei starker Vergrösserung untersucht werden zu können, allein für die Beobachtung ohne Druck war ich genöthigt, unter den herausgenommenen Stücken noch eine besondere Auswahl vorzunehmen, und nur solche Lamellen zu benutzen, welche bei vorsichtiger Ausbreitung auf der Rückseite des Deckglases in einen Tropfen Flüssigkeit eingesenkt, auch nach Unterstützung des Deckglases hinreichend dünn und durchsichtig erschienen. Zur Benetzung der Präparate diente mir durch feinporiges Papier filtrirtes Froschserum oder Froschlymphe, in welchem das Bindegewebe erst von anhaftenden farblosen Lymphkörperchen gereinigt und später beobachtet wurde.

Ein so behandeltes Object übertrifft an Klarheit alle mit Hülfe von Reagentien hergestellten Präparate des Bindegewebes, weil es uns sämmtliche Elemente in dünner Schicht in der nur den lebenden Geweben eigenthümlichen Durchsichtigkeit zeigt. Man sieht die geschlängelten Bindegewebsfibrillen in der zarten, glasartigen Grundsubstanz, ferner einzelne von den Fibrillen, wie jetzt allgemein zugegeben, sehr verschiedene straffe Faltungen der Letztern, einige sehr feine, netzartig verstrickte, elastische Fasern, die fast überall etwa gleiche Dicke besitzen, und

endlich die, wie es scheint, ohne Regel eingestreuten zelligen Elemente.

Die Letzteren erscheinen nun im physiologisch-frischen Zustande, oder im Stadium des Ueberlebens, um mit *Flourens* und *du Bois-Reymond* zu reden, so auffallend verschieden von dem Bilde, welches man nach den geläufigen Beschreibungen davon besitzt, dass eine neue und genaue Darstellung durchaus nothwendig wird. Alles Gewicht fällt dabei auf den frischen und augenscheinlich noch functionsfähigen Zustand des Gewebes.

Fast in jedem Stückchen Bindegewebe ausgewachsener Frösche von einigen □ Millimetern Grösse giebt es drei Formen zelliger Elemente, welche zwar nicht völlig scharf von einander geschieden sind, aber doch ohne Zwang als eben so viele unterscheidbare Dinge aufgefasst werden können.

1) Findet man nämlich Gebilde, welche nur aus einer äusserst feinkörnigen Masse bestehen, die an irgend einer Stelle zu einem dickeren gerunzelten Klümpchen zusammengeballt erscheint. Die feinkörnige Masse bildet nur sehr selten einen annähernd kugeligen Klumpen, sondern zeigt fast immer eine wechselnde Zahl von Ausläufern, deren Länge den grössten Durchmesser der Hauptmasse um das Doppelte und Dreifache übertreffen kann. Die Zahl solcher langer Ausläufer beträgt selten mehr als vier, dagegen sieht man viele dieser Körperchen gewöhnlich mit einer ungeheuern Zahl von kürzeren Ausläufern besetzt, und von solcher Feinheit, dass es schwer wird anzugeben, wo die Grenze des Körperchens sei, das vielmehr aus einer nach allen Richtungen hin gleichmässig ausstrahlenden Substanz zu bestehen scheint. Ein Theil dieser Körperchen liegt vereinzelt in der Grundsubstanz des Bindegewebes, eben so viele stehen aber auch durch lange oder kürzere Ausläufer untereinander zu zweien und mehreren vereinigt in Verbindung. Die Körperchen von diesem Aussehen bilden die überwiegende Mehrzahl in dem Bindegewebe gesunder und ausgewachsener Frösche. Ihnen allen gemeinsam ist das Fehlen einer äusseren scharfen Begrenzung und die gänzliche Abwesenheit eines bläschenartigen Kerns, während sie sämmtlich statt dieses eine dichtere und trübere gerunzelte Masse enthalten.

2) Neben diesen Gebilden finden sich in dem Objecte Anhäufungen von feinkörniger Masse, welche nicht so diffus begrenzt sind, durchschnittlich eine viel geringere Zahl von Ausläufern besitzen, und im Innern einen schönen klaren, bläschenartigen,

elliptischen Kern enthalten. Mit guten Mikroskopen sieht man den Kern überall durch doppelte Contouren begrenzt, man bemerkt, dass der klare Inhalt von der Substanz, die seine äussere Umgrenzung bildet, optisch unterschieden werden kann, und sieht ferner, dass derselbe irgendwo ein kleines glänzendes Kernkörperchen enthält. Auch diese Gebilde können durch ihre Ausläufer unter sich sowohl, wie mit den Gebilden zusammenhängen, welche keine bläschenartige Kerne führen.

3) Die dritte Form der hierher gehörigen Körperchen des Bindegewebes zeichnet sich aus durch die grobkörnige Beschaffenheit, ihr trübes Aussehen im durchfallenden und ihr glänzend weisses Aussehen im auffallenden Lichte ¹⁾. Diese Massen finden sich vorzugsweise in einer Richtung untereinander zu Strängen vereinigt, und sind nur sehr selten zu Gruppen nach verschiedener Richtung angeordnet. An vielen sieht man einen deutlichen bläschenartigen Kern mit glänzendem Kernkörperchen, bei andern dagegen zeigt sich an Stelle des Kerns nur ein hellerer Hof, dessen Erscheinung wahrscheinlich bedingt wird durch einen im Innern der trüben körnigen Masse versteckt liegenden durchsichtigen Kern. Körperchen von dieser Beschaffenheit kommen auch einzeln vor, in der Regel hängen sie aber zu längeren wurstförmigen Strängen verschmolzen mit einander zusammen.

Mit demselben Rechte, mit welchem bisher trübe und dunkle, gezackte oder spindelförmige Körperchen im Bindegewebe als Zellen beschrieben wurden, dürfen auch wohl die soeben beschriebenen Formen als Zellen oder Elementarorganismen bezeichnet werden. Die Abbildung Taf. I. Fig. 6, welche besser als eine Beschreibung eine Anschauung von den lebenden Zellen des Bindegewebes liefern wird, zeigt zwar Formen, welche als Bilder der Bindegewebskörper schwerlich wieder zu erkennen sein werden; allein die Differenz wird leicht begreiflich scheinen, wenn wir sehen, welche Veränderungen das Absterben und der Aufenthalt in einer unzulässigen Flüssigkeit in den Zellen erzeugen. Schon während des Zeitraums, der auf das Herausschneiden des Gewebes folgt, beginnt eine Veränderung an dem Protoplasma der Zellen, so dass sich diese vermuthlich nie an einem

1) Es scheint mir sehr zweifelhaft, ob diese Zellen ihren Glanz kleinen Fettkörnchen verdanken. Nach der Behandlung der Präparate mit Alkohol und Aether, und später mit Essigsäure, sah ich den Zelleninhalt noch eben so glänzend, wie zuvor.

ganz frischen Objecte in ihrer wahren Natur zeigen. Es fiel mir auf, dass die sehr langen Ausläufer, welche ich bei meinen ersten Beobachtungen häufig an den Zellen gesehen hatte, an ganz frischen, zwar eilig, aber doch mit Sorgfalt hergestellten Präparaten sehr selten vorkamen. Später überzeugte ich mich, dass die Bindegewebszellen, wie viele andere zu Experimenten dienende thierische Apparate erst einer gewissen Ruhe bedürfen, um ihre Lebenseigenschaften offenbaren zu können. Um inzwischens keine neuen Störungen auf das Object einwirken zu lassen, umgab ich dasselbe mit einem von *v. Recklinghausen* construirten, sehr zweckmässigen und einfachen Apparate, der die Präparate während der Beobachtung unter dem Mikroskope vollständig vor Wasserverlust schützte, und sah nun, dass die längeren Ausläufer der Zellen nach 10—15 Minuten sehr deutlich aus den Zellen hervortraten.

Die Zellen des Bindegewebes besitzen nämlich ein contractiles Protoplasma. Das Object ist zwar zur Beobachtung der Bewegungen des Protoplasma bei weitem nicht so geeignet, wie unendlich viele andere Elementarorganismen, es steht aber den contractilen Pigmentzellen darin nicht nach, und bei einiger Geduld und Aufmerksamkeit wird es Keinem schwer werden, auch die Contractionen des Protoplasma der Bindegewebskörper zu sehen.

Die Bewegungen zeigen sich am deutlichsten an denjenigen Zellen, welche eine grosse Zahl sehr feiner Ausläufer besitzen. Fixirt man eine solche Zelle, und entwirft man, ohne viel Zeit zu verlieren, mit dem Zeichnenprisma eine Copie davon auf Papier, so gewinnt man sehr bald die Ueberzeugung von einer allmählich vor sich gehenden Veränderung in den Umrissen des Zellenleibes, die nach einigen Minuten so bedeutend werden kann, dass man Mühe hat, das alte Object wieder zu erkennen. Diese bei den Pigmentzellen schon längst bekannte Bewegung, ist natürlich an dem so durchsichtigen, nur mit farblosen Körnchen erfüllten Protoplasma der Bindegewebszelle nicht in gleichem Maasse in die Augen fallend, und es bedarf zu ihrer Wahrnehmung einer unausgesetzten Aufmerksamkeit auf eine einzige Zelle, welche nicht durch den Blick auf die vielen, ausserdem im Sehfelde liegenden Zellen abgelenkt werden darf. Eine Zelle, welche z. B. gleich nach der Herrichtung des Präparats annähernd die Form eines kugeligen Klumpens mit grob gerun-

zelten Rändern besass, schickt plötzlich eine grosse Anzahl von sehr feinen und kurzen Ausläufern an irgend einer Stelle des Randes aus, so dass der Rand hier wie die Basis eines sehr feinhaarigen Pinsels erscheint. Auf diese Bewegung folgt häufig sehr bald ein Herumwälzen des ganzen Protoplasma um den Kern (?) herum, so dass der grössere Theil der Zelle auf eine Seite desselben zu liegen kommt, dessen unregelmässige Contouren sogar auf der entgegengesetzten Seite unbedeckt hervorragen können. In diesem Zustande pflegt die Zelle dann häufig 5—10 Minuten fast bewegungslos zu verharren, namentlich wenn die Peripherie des Protoplasma überall die feine, pinselförmige Ausbreitung zeigt. In der Regel beschränkt sich indessen das feinhaarige Ausstrahlen des Protoplasma auf einige Stellen des Randes, und nun sieht man die Masse von diesen aus sich allmählich weithin vorschieben. Die feinsten Ausstrahlungen vereinigen sich zu einem einzigen hervorstehenden Ast, der langsam vorwärts schreitet, während der übrige Theil der Zelle Material in denselben nachschickt und dabei entweder, wie sich dies aus seinem Erblässen schliessen lässt, platter wird, oder sich allmählich in der anderen Dimension verschmälert.

Diese Veränderungen kann die Zelle in 10—15 Minuten durchlaufen, und da andere Zellen ihrer Nachbarschaft dieselbe Bewegung eingehen können, so sieht man in diesem Zeitraume oft Verbindungen zwischen zwei Zellen eintreten, welche vorher nicht bestanden. Vor den übrigen zuvor geschilderten Protoplasma-bewegungen zeichnet sich die der Bindegewebszellen aus durch ihre ausserordentliche Langsamkeit. Das gänzliche Fehlen der sogenannten Molecularbewegung dagegen hat sie mit jenen gemein. Eine tanzende Bewegung einzelner Körnchen in der „fließenden“ Masse habe ich nie gesehen, selbst nicht in solchem Protoplasma, das ausnahmsweise schärfer begrenzte, und dunklere kleine Körperchen enthielt.

Hat sich nun zwischen zweien oder mehreren Zellen einmal eine Verbindung durch ineinander geflossene Protoplasmaäste hergestellt, so steht die Bewegung häufig ganz still. Man sieht zwar, dass die Äste zuweilen kleine knotige Anschwellungen treiben, welche eine kurze Strecke weit sehr langsam am Rande weiter gleiten und dann wieder zusammenfallen, allein auch diese letzte Spur einer Bewegung sah ich nur sehr selten; fast immer war jetzt die Bewegung erloschen. In demselben Präparat, bei welchem

ich meine ganze Aufmerksamkeit auf 2 bis 4 in demselben Sehfelde sichtbare Zellen gerichtet hatte, fand ich dagegen bei weiterer Durchmusterung viele andere Zellen, in denen die Bewegung augenscheinlich erst im Entstehen war, und es ist mir darum möglich gewesen, über zwei Stunden hindurch in derselben Bindegewebsflocke Bewegungen zu entdecken. Nicht überall kam es dabei zu einer thatsächlichen Verschmelzung von mehreren Zellen durch lange Ausläufer, sondern an vielen blieb die Erscheinung auf die allerfeinste, allseitige Ausbreitung des Protoplasma beschränkt. Nur ein einziges Mal ist es mir ferner bisher gelungen, die Verbindung zwischen 2 Zellen, welche durch einen langen Ausläufer von Anfang an zusammenhängen, langsam zerreißen zu sehen, der Verbindungsast fiel dabei hart an der Basis der einen Zelle langsam zu einem feinen Faden zusammen, worauf er von der anderen Zelle ganz allmählich eingezogen wurde.

Unter den Zellen des Bindegewebes scheinen nur die beiden zuerst beschriebenen Formen ein bewegliches Protoplasma zu besitzen, während die grobkörnigen, wurstartig zusammenhängenden Zellen mir nie eine Spur von Bewegungsfähigkeit verriethen. Zwischen den Zellen mit gerunzeltem unregelmässigen, trüben und klumpigen Kern, und denen, welche einen schön bläschenartigen Kern führen, fand ich in dieser Hinsicht keine Unterschiede. Ja ich beobachtete sogar eine ausgesprochene Beweglichkeit des Protoplasma einmal an einer Zelle der zweiten Form, welche zugleich einzelne zählbare, feine Fett(?)körnchen und einige braune Pigmentkörnchen enthielt.

Da sich das bewegliche Protoplasma in den Objecten nach zwei Stunden fast überall vollkommen ruhig zeigte, so schien es mir äusserst wahrscheinlich, dass die Bewegung oder „die Contraction“ wieder eintreten würde nach der Application sogenannter Reize. Ich kann versichern, in dieser Hinsicht Nichts unversucht gelassen zu haben, ich habe die Präparate unter dem Mikroskope behandelt mit Inductionsschlägen von der verschiedensten Stärke, mit rasch und langsam aufeinander folgenden Schliessungen und Oeffnungen des constanten Stromes u. s. w.; es ist mir aber ganz unmöglich gewesen, irgend einen Erfolg wahrzunehmen, der auf eine Irritabilität im Sinne derjenigen des Muskelprotoplasma deutete. Namentlich hatte ich nach den neuesten

Erfahrungen von *Bernstein*¹⁾ und von *Fick*²⁾ über das Verhalten des Schliessmuskels der Anodonta erwartet, durch sehr langsam auf einander folgende Schliessungen und Oeffnungen des constanten Stromes etwas ausrichten zu können, und ich kann auch in der That den Beweis nicht führen, ob bei höheren Stromstärken keine Bewegungen an dem Protoplasma der Bindegewebszellen eintreten, da ich durch Faltungen und Verschiebungen des Objects, welche bei der elektrolytischen Zersetzung nicht zu vermeiden waren, zu keiner genauen Einsicht gelangen konnte. Ebenso wenig vermag ich mit Bestimmtheit zu sagen, ob mechanische Beleidigungen das Protoplasma zur Contraction anregen können, obwohl ich es für sehr wahrscheinlich halte. Spült man nämlich die feinen Bindegewebsflocken, nachdem man sie vorher sorgfältig beobachtet hat, wieder mit Serum ab, kurz verhält man sich ganz so, als wolle man ein neues Object daraus herrichten, so scheint die Zahl der nicht zusammenhängenden Zellen, mit gerunzelter Form und sehr spärlichen Ausläufern zugenommen zu haben, das Object gewinnt eine unverkennbare Aehnlichkeit mit den ganz frischen, eben erst herauspräparirten Bindegewebsflocken, und man sieht in der That an vielen Stellen die Bewegung von Neuem beginnen. Da ich in diesem Falle selbstverständlich aber niemals eine und dieselbe Zelle vor und nach dem Versuche in gleicher Lage zur Anschauung bekam, und da es mir ferner nicht gelingen wollte an Präparaten, wo nach einigen Stunden nirgends mehr Bewegungen sichtbar waren, dieselben durch das Umlagern auf andere Objectträger, durch das Abspülen, Zerschneiden u. s. w. von Neuem wieder hervorzurufen, so muss ich von dem Beweise einer künstlichen Erregbarkeit vorläufig absehen und mich darauf beschränken, dem Protoplasma der Bindegewebszellen nur dieselbe Contractilität zuzuschreiben, wie sie bereits an so vielen, anderen Zellen beobachtet wurde.

Man hat sich bereits daran gewöhnt, Zellen, deren Contouren auffallende Veränderungen eingehen, für membranlos zu halten, und die Zeit wird nicht mehr fern sein, wo Niemand mehr daran zweifeln wird, dass selbst Gebilde, wie die rothen Blutkörperchen, deren Membran im Sinne der alten Zellenlehre am feste-

1) *J. Bernstein*. De animalium evertibratorum musculis nonnulla. Diss. inaug. Berolini. 1862.

2) *A. Fick*. Beiträge zur vergleichenden Physiologie der irritablen Substanzen. Braunschweig. 1863.

sten eingebürgert schien, der Umhüllung einer besondern Haut oder Zellhaut entbehren. Die überaus schlagenden Versuche *Rollett's*, deren Richtigkeit Jedermann so leicht zu prüfen im Stande ist, dürften jener Anschauung sehr bald den letzten Stoss ertheilen, und ich glaube darum Nichts besonders Auffallendes zu behaupten, wenn ich den hier beschriebenen Bindegewebszellen eine eigene Membran abspreche. Die Verschmelzung der Zellen untereinander durch ihre Protoplasmafortsätze giebt den Beweis für die Richtigkeit dieser Behauptung.

Verfolgt man die Veränderungen, welche die Bindegewebszellen durch die Einwirkungen von Reagentien erfahren, so sieht man bald ein, wie die früher gültige Ansicht vom Baue der Bindegewebszellen entstehen musste. Schon die Meinung, dass die Zellen im frischen, fibrillären Bindegewebe schwierig oder gar nicht sichtbar seien, beruht ohne Zweifel auf der früher durchweg ohne Beanstandung vorgenommenen Untersuchung solcher Gewebe in Wasser. Wenn man noch nicht weiss, wo die Zellen in einer Bindegewebsflocke liegen, so wird man nach dem Benetzen derselben mit Wasser schwerlich andere Zellen, als die unter No. 3 vorhin beschriebenen darin entdecken. Die beiden anderen Formen entziehen sich anfangs dem Blicke ganz, und man entdeckt sie erst wieder, wenn man nach dem allmählichen Verdrängen des Serums unter dem Deckgläschen durch einen Strom destillirten Wassers die rasch eintretenden Formveränderungen der Zellen kennen gelernt hat. Das vorher sehr deutliche körnige Protoplasma zieht sich nämlich in Wasser zu einem ausserordentlich feinen festen Netzwerke zusammen, welches vom Kerne ausgeht, und andererseits mit vielen Punkten an der Intercellularsubstanz festhaftet. Zwischen den Maschen dieses Netzwerkes treten dann sehr kleine Pünctchen in sehr geringer Zahl auf, welche lebhaftere Molecularbewegung zeigen. Der Kern, gleichviel, ob von Anfang an bläschenartig oder trüb und gerunzelt, schwillt unter dem Einflusse des Wassers bedeutend an, bekommt stärkere Contouren und in seinem Innern treten röthlich-glänzende Hohlräume auf. Während der Bildung dieser Hohlräume erleiden die Umriss des Kerns häufig noch weitere Veränderungen, so dass derselbe unter dem Austritte von Blasen nicht selten quersackförmig oder bohnenförmig werden, ja selbst in zwei, anfangs zu einer 8förmigen Figur vereinigte Gebilde auseinander fallen kann. Auf diese Veränderungen folgt dann häufig ein völliges Zusammenschrumpfen des Kerns zu

einem sehr kleinen und gerunzelten Körperchen. Bei dieser Veränderung des Kerns und des Protoplasma tritt an manchen Zellen eine äussere Umgrenzung durch eine deutliche Linie auf, die man für den Ausdruck einer Zellmembran halten könnte, wenn nicht gewichtige Umstände dagegen sprächen. Nur selten umschliesst diese Linie nämlich das ganze Gebiet des feinen Protoplasmanetzes, sondern sie tritt meist nur an einigen Stellen als eine theilweis vorhandene und unterbrochene Umgrenzung desselben auf. Dabei scheinen dann einige Zellen in einer blossen Blase, andere in einem grössern, nicht allseitig scharf begrenzten blossen Raume zu liegen.

Zur Veranschaulichung der Zellen des fibrillären Bindegewebes war bisher die Behandlung mit Essigsäure besonders beliebt, und zwar mit einem gewissen Rechte, weil die Säure namentlich die Kerne, wenn auch sehr verändert, doch sehr scharf und deutlich hervortreten lässt, während das fibrilläre Zwischengewebe darin bekanntlich gallertartig und sehr durchsichtig wird. Man darf sich indessen nicht vorstellen, dass die spindelförmigen Figuren, wie sie im Bindegewebe der Cadaver durch Essigsäure zum Vorschein kommen, ebenso bei der Behandlung des frischen Gewebes auftreten, obgleich der schliessliche Erfolg, namentlich nach Anwendung concentrirter Säure, auch hier in der Erzeugung solcher Bilder besteht. Legt man ganz frische Bindegewebsflocken in Essigsäure von 0,5 bis zu 3 und 4 Procent, so sieht man das Protoplasma der Zellen ähnlich wie in Wasser zu einem feinen Netze zusammenschrumpfen, das sich an den Kern anheftet und von hier aus auf kurze Strecken verfolgt werden kann, auf längere Strecken, wenn die Zelle vorher längere Ausläufer besass. Das durch Essigsäure entstehende Netz zeichnet sich vor dem bei der Imbibition mit Wasser entstehenden immer durch ein dunkleres Aussehen aus; die feinen Aeste und Maschen erscheinen schärfer und deutlicher. In der Säure schrumpft ferner der Kern rasch zusammen, und füllt sich, wie allbekannt, mit einer grossen Menge neu entstandener, dunkler Körnchen. Das Dunklerwerden des Kerns mag zum Theil vielleicht auf einer blossen Schrumpfung und Faltung beruhen, das Auftreten körniger Niederschläge darin, die sich selbst in concentrirter Essigsäure erhalten, scheint mir aber auf einen Gehalt an Mucin zu deuten, da die Niederschläge auch nach vorhergegangenem Auswaschen mit Wasser entstehen, wo an eine Fällung von Acidalbumin durch die in der Zelle enthaltenen Salze sicher nicht mehr gedacht werden kann.

Unter der Einwirkung verdünnter Essigsäure umgeben sich die Bindegewebszellen nun auch meistens mit einem deutlich contourirten Hofe und es entsteht dadurch ein Bild, das mit den von Cellulosemembranen umgebenen jungen Pflanzenzellen, deren Kern in dem zusammengefallenen Primordialschlauche hängt, die grösste Aehnlichkeit hat. Es ist aber trotzdem hieraus auf das Vorhandensein einer Zellhaut nicht zu schliessen, da solche scharf begrenzte Hohlsäcke gleichzeitig in grosser Menge in dem Bindegewebe auftreten, selbst an Orten, wo gar keine Zellen liegen. Ich glaubte anfangs, das Bild entstehe durch eine eigenthümliche Configuration der feinen elastischen Fasernetze, und ich wurde in dieser Meinung noch bestärkt, als ich häufig die Ränder der Hohlsäcke in weiter reichende feine Spitzen auslaufen sah. Obgleich sich häufig wahre elastische Fasern an den Rändern dieser Hohlsäcke hinziehen, so kann man doch aufs Bestimmteste erkennen, dass neben denselben Hohlräume durch die Essigsäure sichtbar werden, deren Begrenzung durch die Ränder der gequollenen Grundsubstanz des Bindegewebes gebildet wird, da man durch langsames Senken und Heben des Mikroskops die Grenze der ganzen Peripherie des Sackes verfolgen kann.

Für die Zellmembranen pflegt man eine besondere Widerstandsfähigkeit gegen Reagentien anzunehmen, und es lag deshalb der Gedanke nahe, dass es Mittel geben müsse, welche die Grundsubstanz des Bindegewebes auflösen und die Zellen mit ihren hypothetischen Membranen isolirt zum Vorschein bringen könnten. Die Isolation der Zellen des Bindegewebes ist in der That sehr leicht, besonders wenn man zu dem Versuche das feine Bindegewebe wählt, dem unsere Beschreibung entnommen ist. Man braucht die feinen Flocken nur 24 Stunden in einen grossen Ueberschuss von Schwefelsäure von 0,01 Procent zu legen, hierauf mit viel Wasser abzuspülen, und dann 24 Stunden lang in destillirtem Wasser auf 40° C. zu erwärmen, um alles leimgebende Gewebe in Lösung zu bringen. Es ist nach dieser Behandlung nur schwer, überhaupt etwas von den Flocken wiederzufinden, und die Untersuchung wird erst möglich, wenn das mit äusserster Sauberkeit rein und verschlossen erhaltene Gläschen längere Zeit ganz ruhig gestanden hat. Zieht man dann mit einem fadenförmig ausgezogenen Glasrohre einen Tropfen Wasser hart vom Boden des Gläschens heraus, und bringt ihn auf den Objectträger, so zeigt sich derselbe bei der mikroskopischen Untersuchung erfüllt von feinen Flocken, die aus elastischen Fasernetzen beste-

hen, und die fast das Ansehen haben, als wären sie aus einem Stück des derbsten elastischen Gewebes herausgeschnitten. Ohne Zweifel ziehen sich die sehr feinen elastischen Fasern der Bindegewebsflocken nach der Auflösung der leimgebenden Substanz in einer Richtung sehr stark zusammen, während sie in der andern Richtung anschwellen, an Breite also zunehmen. Neben diesem reinen und isolirten elastischen Gewebe findet man eine grössere Menge von stark geschrumpften, durchschnittlich länglich gewordenen Kernen, welchen meist nur eine Spur von Protoplasma irgendwo anhängt. Sie hängen zuweilen zu zweien oder dreien sehr eng aneinander, verbunden durch Reste von sehr verändertem Zellprotoplasma. Jedenfalls spricht das Resultat dieses Versuchs sehr zu Ungunsten der Annahme einer Zellmembran, um so mehr, da man an diesen Kernen mit ihren Protoplasma-resten niemals Spuren einer häutigen Masse sieht.

Der Versuch der Isolirung der Bindegewebszellen lehrt uns ausserdem noch, dass die in diesem Bindegewebe enthaltenen elastischen Fasern in keinerlei Verbindung mit den zelligen Elementen stehen, was, wie erwähnt wurde, auch an dem frischen Objecte niemals nachgewiesen werden konnte. Ebenso wenig vermochte ich jemals einen Uebergang von leimgebenden Bindegewebsfibrillen in die Zellen des Gewebes, oder eine Einschaltung der Zellen in den Lauf der Fibrillen zu erkennen. Die Letzteren laufen immer an den Zellen vorbei.

Da das Protoplasma der Bindegewebszellen Contractilität besitzt, und da diese in herausgeschnittenen Stücken im Sommer wenigstens schon nach einigen Stunden erlischt, so schien es mir wünschenswerth zu untersuchen, ob sich der functionsunfähige Zustand, welcher nach dem Herausnehmen aus dem Gesamtorganismus eintritt, auch optisch erkennen lasse.

Die Contractilität erhält sich, wie gezeigt wurde, wohl in Serum, aber nicht in destillirtem Wasser, das vielmehr eine sehr auffallende Formveränderung verursachte. Man kann indessen die Contractilität sehr bald vernichten, ohne dass man eine besonders auffallende Veränderung an den Zellen durch das Mikroskop wahrzunehmen im Stande wäre. Eine rasch hintereinander folgende Reihe von Inductionsschlägen genügt dafür. Brachte ich die Bindegewebsflocken zwischen Platinelektroden unter das Mikroskop, und behandelte ich sie nur wenige Secunden lang mit den Inductionsschlägen eines Magnetelektromotors (von den gewöhnlichen Dimensionen), so erloschen sämtliche Bewegungen,

wenn ich die secundäre Rolle nur halb über die primäre schob. Eine sichtbare Veränderung an den Zellen stellte sich dabei nicht ein, aber ich konnte mit Hülfe des Zeichenprismas bemerken, dass die Zellenumrisse stundenlang denen der anfangs davon entworfenen Zeichnung congruent blieben. Ein anderes Mittel, welches die Contractilität vernichtet, ist die Erwärmung auf 40° C. Objecte, welche gleich nach der Herrichtung nur wenige Minuten in einem feuchten, auf 40° C. geheizten Raum verweilt hatten, zeigten keine Protoplasmabewegungen mehr, und auch an diesen konnte ich keinen optischen Ausdruck für das eingetretene Absterben finden.

Sehr auffällig ist dagegen die Veränderung der Bindegewebszellen, welche eintritt beim längeren Liegen der Präparate in Serum, oder die damit identische Veränderung, welche die Zellen beim völligen Absterben innerhalb des Frosches erleiden. Im Sommer braucht man den durch Köpfen und durch Zerstörung des Rückenmarks getödteten Frosch nur 24 Stunden in einem feuchten Raume liegen zu lassen, um Bindegewebe zu gewinnen, dessen Zellen alle Contractilität eingebüsst und dabei eine auffallende Formveränderung erlitten haben. Die Zellen sind in solchen Präparaten sehr viel schwerer aufzufinden, als in frischen, obwohl die Kerne durchschnittlich deutlicher begrenzt und im Innern stark getrübt sind. Das Protoplasma dieser Zellen hat nämlich die körnige Beschaffenheit und das fadenziehende Aussehen, wie man es nennen könnte, verloren, und bildet gewöhnlich matte Platten, welche in der Regel an zwei einander gegenüberliegenden Seiten eingerollt oder eingeschrumpft erscheinen. Solches Protoplasma bildet bei der Behandlung mit verdünnter Essigsäure nicht die eigenthümlichen Netze, welche an den frisch behandelten Zellen auftreten, sondern die Säure erzeugt darin mehr eine Zusammenballung zu kleineren dunklen Klümpchen. Aus diesen Beobachtungen über das Absterben der Zellen des Bindegewebes scheint mir hervorzugehen, dass das Zellprotoplasma wie das Muskelprotoplasma in eine Art von Todtenstarre übergehen kann, bedingt durch eine Gerinnung der im lebenden Zustande flüssigen Substanz. Die Gerinnung würde sich indessen dadurch von der Gerinnung der Muskelsubstanz unterscheiden, dass sie ohne eine entsprechende Trübung, d. h. ohne eine Ausscheidung kleiner und gesonderter Körnchen entsteht, wofür auch das Durchsichtigbleiben des Protoplasma nach dem Tode und nach der Erwärmung auf 40° C. spricht. Man würde sich

diese Gerinnung also ähnlich vorzustellen haben, wie wir sie an gelatinirendem Leim oder an verdünnten und kohlenensäurearmen Lösungsgemischen von fibrinogener und fibrinoplastischer Substanz eintreten sehen. Es verdient noch bemerkt zu werden, dass die sichtbare Veränderung in dem Protoplasma des Bindegewebes früher eintritt als die Todtenstarre der daneben liegenden Muskeln, in denen ich bei allen Beobachtungen noch einen schwachen Rest von Erregbarkeit und vollständige Durchsichtigkeit gleichzeitig beobachtete, selbst wenn die Muskelfasern isolirt mit der Bindegewebsflocke unter demselben Deckglase zur Beobachtung kamen.

VII.

Das Protoplasma der Zellen in der Cornea.

Auf die Controverse über den Bau der Cornea einzugehen, finde ich bei der Darstellung des Folgenden keine Veranlassung, da meine Untersuchungen nur die zelligen Elemente betreffen. Ich werde versuchen meine Erfahrungen über die Letzteren mitzutheilen, ohne die Frage zu berühren, ob die Grundsubstanz der Cornea faserig, lammellös oder homogen sei.

Wenn man die Zellen der Cornea aus der *His'schen* Beschreibung und aus der Beschauung der gangbaren Präparate kennt, so wird man auf das Höchste überrascht durch den Anblick, welchen eine Cornea des Frosches darbietet, die soeben aus dem lebenden Thiere herausgeschnitten, und in Humor aqueus ausgebreitet wurde. Statt der vielverzweigten und durch Ausläufer zusammenhängenden, kernhaltigen, schönen Zellen, sieht man nur eine Menge geschlängelter, mattglänzender, länglicher Körper in der verschiedensten Lage im Gesichtsfelde umherliegen. Diese Streifen einer nur selten feinkörnigen Substanz bilden zum Theil wurstförmige, einfache Körper, zum Theil erkennt man aber auch dicht neben denselben noch einige schmälere, mit der Hauptmasse fast parallel verlaufende, ebenso geschlängelte Linien, welche meist an einigen Stellen Unterbrechungen zeigen, und bisweilen auch durch einen feinen Querfaden wie durch eine Brücke mit dem mittleren stärkeren Körper zusammenhängen.

Für die Präparation der Cornea bemerke ich zuvor, dass das Herausschneiden derselben am besten mit einer breiten, sehr spitzen, recht scharfen Lancette gelingt, welche von der Sklera her unter der Cornea durchgeschoben wird. Saugt man mit einem

feinen Glasrohre sogleich den auf die Lancettenfläche sich ergiessenden Humor aqueus weg, so gewinnt man gleichzeitig Flüssigkeit genug für die Aufbewahrung der Membran. Nach dem Zurückziehen der Lancette wird die Cornea von der letzten Haftstelle an der Sklera mit der Scheere abgeschnitten und nach Entfernung der Iris, mit der hinteren Fläche auf ein sehr dünnes Deckglas gelegt, das in einen Tropfen Humor aqueus zu liegen kommt. Drei Glassplitter umgeben den Tropfen, um das Präparat vor Druck zu schützen. Es ist ganz unnöthig, das im frischen Zustande so äusserst fest haftende Epithel der Cornea zu entfernen, da die Membran auch mit dem Epithel hinreichend durchsichtig ist.

Verfertigt man in der angegebenen Weise zwei Präparate von demselben Frosche, und lässt man die eine Cornea zuvor in einem mit Wasserdampf gesättigten Raume, vor Verdunstung vollständig geschützt, 2=3 Stunden liegen, so zeigen die beiden Präparate einen sehr bemerkenswerthen Unterschied. Während das ganz frische Präparat fast immer an Stelle der bekannten Hornhautkörperchen ausschliesslich geschlängelte Linien erkennen lässt, enthält das zweite Präparat die schönsten sternförmigen Hornhautzellen mit dem System sehr deutlich erkennbarer feiner Fortsätze und anastomosirender Ausläufer. Man sieht mit einem Worte in dem zweiten Präparate das bekannte Bild der Hornhautzellen, mit Ausnahme der darin enthaltenen Kerne, die nur in seltenen Fällen durch den eigentlichen Zellenleib hindurchschimmern, ihre Gegenwart aber häufig verrathen durch das stark glänzende Kernkörperchen, das nicht überall von dem Protoplasma völlig unsichtbar gemacht wird.

Das verschiedene Aussehen der beiden Präparate rührt her von einer allmählich vor sich gehenden Bewegung des Protoplasma der Corneazellen. Dr. *v. Recklinghausen* beobachtete zuerst diese sichtbare, und wie man sich ausdrücken kann, „spontane“ Bewegung der Zellen, und ich habe seitdem im Laufe meiner Untersuchung sehr häufig Gelegenheit gehabt, diese Erscheinung zu bestätigen und genauer zu verfolgen. Umgiebt man nämlich das Präparat sowie das untere Ende des Mikroskops mit einer kleinen Glasglocke, welche unten auf eine mattgeschliffene kreisförmige und mit Fett geschmierte Bahn des Objectträgers luftdicht aufgesetzt ist, und oben ebenfalls luftdicht durch ein dünnwandiges und weites Kautschukrohr mit dem Rohre des Mikroskops verbunden ist, so gelingt es leicht, dasselbe für einen langen Zeitraum vor Verdunstung zu schützen, besonders wenn man

die Wände der Glasglocke noch mit nassen Fliesspapierlagen bedeckt.

Die „spontane“ Bewegung der Hornhautzellen geht durchschnittlich sehr langsam vor sich, und man thut darum gut, sie durch Copirung der Zellumrisse in verschiedenen Stadien der Bewegung zur Anschauung zu bringen. Was die unmittelbare Beobachtung nur als eine Vermuthung aufkommen liess, wird hierbei zur objectiven Gewissheit. Man braucht den Versuch nur an einer beliebigen Hornhautzelle zur Ausführung zu bringen, um die ganze Reihe der Veränderungen zu übersehen, welche schliesslich zu einer erstaunlichen Umgestaltung dieser Gebilde führen. Es wäre müssig, diese Veränderung zu beschreiben, da die Abbildungen Taf. II. Fig. 1., welche mittelst Durchzeichnung der mit dem Zeichenprisma gewonnenen Copien hergestellt wurden, den Formenwechsel getreu wiedergeben. Die Figuren zeigen zugleich, wie feine das Licht stark brechende Körnchen, welche öfter in den Zellen stecken, bei der Bewegung des Protoplasma umgelagert werden, was nur dieser Ursache zugeschrieben werden darf, weil man niemals eine Molecularbewegung an denselben wahrnimmt. Da die Gestalten der Hornhautzellen an und für sich schon so ungemein mannichfaltig sind, so findet man auch kaum einen allgemein gültigen Ausdruck für die Rückkehr der geschlängelten und spindelförmigen Formen in die sternförmigen Körper. Man kann nur ganz allgemein sagen, dass die schmalen und langen Körper ein Bestreben zeigen, breiter und flacher zu werden.

Ich nenne diesen ganzen Bewegungsvorgang eine Rückkehr von der Spindelform zur sternähnlichen Gestalt, weil ich überzeugt bin, dass die Hornhautzellen im Leben gewöhnlich die letztere Form besitzen. Hebt man nämlich die Hornhaut mit einer äusserst scharfen und spitzen Lancette, rasch und ohne Hin- und Herzerren des Auges ab, und breitet man die Membran auf der Glasplatte nur durch das Herabfallenlassen einiger Tropfen Humor aqueus aus, so erhält man nicht das Bild, das vorhin von der frischen Hornhaut gegeben wurde, sondern man findet darin stellenweise wenigstens immer grosse Gruppen der schönsten, verzweigten und sternförmigen Zellen. Wir dürfen uns nicht wundern, wenn wir gewöhnlich dieses Bild nicht zu sehen bekommen, weil es von zu vielen Zufälligkeiten abhängt, ob das Präparat unter den angegebenen günstigen Verhältnissen zur Beobachtung kommt.

Aus dem Angeführten ergiebt sich schon, dass mechanische

Misshandlungen der Hornhaut, wie das Zerren derselben, ein Schnitt mit stumpfen, sägend wirkenden Instrumenten, Druck u. dergl. auf die Gestalt der Zellen von Einfluss sind, und wir können zur allgemeinen Verständigung in ganz unverfänglichem Sinne hier von der Einwirkung mechanischer Reize reden. Will man zur Einsicht in diese Vorgänge gelangen, so ist es natürlich erforderlich, im Uebrigen mit der äussersten Vorsicht zu verfahren, und ich kann es darum an dieser Stelle nicht dringend genug hervorheben, bei dem Anstellen aller auf diesen Gegenstand gerichteten Versuche, nur die geeigneten Flüssigkeiten zur Benetzung zu verwenden, und in jedem Falle für ein vollkommenes Gleichbleiben ihrer Concentration Sorge zu tragen. Nur der Humor aqueus des angewendeten Auges hat mir hierin die erwarteten Dienste geleistet. Serum und Lymphe desselben Thieres, oder künstliche aus verdünnten Salz- oder Zuckerlösungen hergestellte Gemische gaben mir unbefriedigende Ergebnisse.

Es ist nun leicht, an einer Cornea, welche ganz frisch sternförmige Zellen zeigte, oder welche nach mehrstündiger Ruhe so geformte Zellen hatte hervortreten lassen, die geschlängelten und spindelförmigen Körper wieder zu erzeugen. Eine Umlagerung des Objectes, das Bestreichen mit einem von Humor aqueus benetzten Pinsel, ein ausreichender Druck auf das Deckglas und andere scheinbar unschuldige, mechanische Angriffe genügen, um fast sämtliche sternförmige Körper verschwinden zu machen. Diese Umwandlung der Zellformen geschieht im Gegensatze zu der langsamen Rückkehr der spindelförmigen Körper in die Sternform sehr rasch; man sieht in wenigen Minuten fast überall das Bild der ersteren erscheinen, und wenn man nicht sehr sorgfältig und mit geblendetem Lichte untersucht, so gewinnt es fast den Anschein, als ob manche Zellen ganz und gar verschwänden. Bei genauerer Durchmusterung sehr bekannter, oder am besten bereits in allen Tiefen copirter Stellen überzeugt man sich aber, dass die neu entstandenen geschlängelten Liniensysteme doch so ziemlich der Zahl der vorher anwesenden, sternförmigen Zellen entsprechen.

Man mag sich anstellen, wie man will, immer wird die directe mechanische Misshandlung oder Reizung einer vorliegenden und zuvor durchmusterten Hornhautstelle vom Ziele etwas abwärts führen, da die Verlagerung der Membran, die Ausgleichung früherer Falten und das Entstehen neuer Biegungen nicht verhindert werden kann. Ich versuchte deshalb die in der Physiologie so gebräuchliche Reizung des Organs mit abwechselnd gerichteten In-

ductionsschlägen, d. h. ich tetanisirte die Hornhaut unter dem Mikroskop auf der bekannten *Weber'schen* Vorrichtung durch die Ströme des Magnetelektromotors. Lässt man selbst die heftigsten Schläge, welche der *du Bois'sche* Apparat von gewöhnlichen Dimensionen zu leisten vermag, in rascher oder langsamer Folge einwirken auf ein Präparat, das nur spindelförmige Hornhautzellen enthält, so sieht man nur sehr selten irgend einen sogleich sichtbaren Erfolg eintreten. Die meisten geschlängelten Liniensysteme bleiben ganz unverändert, und man erkennt nur bisweilen eine schwache Verlängerung und entsprechende Einschrumpfung der Spindeln. Hält man sich an die etwas breiteren und massiveren Körper, so gelingt es noch am leichtesten, ein schwaches Verschieben ihrer Spitzen zu beobachten, ja man sieht solche Körper auch noch etwa um die Hälfte an Breite abnehmen, wobei es geschehen kann, dass ein Theil des länglich abgeplatteten Kerns an einer Seite sichtbar wird. Alle diese Erscheinungen sah ich indessen nur unter Einwirkung stärkerer Ströme auftreten, denn die spindelförmigen Zellen verhielten sich gegen schwächere Ströme ganz indifferent. Offenbar werden bei höheren Stromstärken die Lebenseigenschaften und die Beweglichkeit der Zellen vernichtet, denn sie zeigen nach einer solchen Behandlung an einem kühlen Orte vor Verdunstung geschützt, in den nächsten 24 Stunden keine Veränderung mehr, da man in so bewahrten Präparaten das von Anfang an vorhandene Bild wieder findet, ohne dass sich irgendwo eine Rückkehr zur Sternform wahrnehmen liesse.

Die elektrische Reizung der Hornhaut liefert ein sehr auffallendes Resultat, wenn man die sternförmig gestalteten Zellen zur Beobachtung wählt, oder wenn man eine ziemlich frische Membran benutzt, welche fast ausschliesslich solche Formen zeigt. Es genügt dann, eine beliebige Stelle zu fixiren, um allem Anscheine nach augenblicklich eine sehr bemerkbare Bewegung beginnen zu sehen. Das Endresultat besteht auch hier in der Rückkehr der Sternform zur Spindelform, von welcher die nach der öfter angeführten Methode erhaltenen Abbildungen Taf. II. Fig. 2. ein deutliches Bild geben werden. Unverkennbar findet bei dieser Reizung eine Dickenzunahme des Zellprotoplasma statt, da die sehr flach ausgebreiteten und darum sehr matt erscheinenden sternförmigen Hornhautzellen jetzt viel stärker glänzend und dunkler werden, und da sich einfach der vorhin geschilderte und bekannte Anblick jener leichter sichtbaren spindelförmigen Körper wieder einstellt. Die Verbindung der Zellen untereinander durch Ausläufer, sowie das netz-

artige Einkehren vieler Ausläufer in ein System von Maschen, das die Peripherie der Zelle umgiebt, verleiht der Bewegung, welche auf elektrische Reizung der Cornea folgt, einen eigenthümlichen Charakter. Man sieht nicht nur eine einfache Umgestaltung eines sternförmigen Gebildes zu einem spindelförmigen, sondern daneben noch ein Hineinfließen des Protoplasma in Ausläufer der ursprünglich so vielgestaltigen Zelle, und so entsteht nicht selten der Anschein, als ob ganz neue Liniensysteme an der Zelle aufträten. Eine genaue Verfolgung der Bewegungsvorgänge, welche am besten ausführbar ist, wenn man das Präparat durch einzelne etwa von Secunde zu Secunde aufeinanderfolgende Schliessungs- und Oeffnungs-Inductionsschläge reizt, lehrt, dass die Hornhautzelle in den meisten Fällen offenbar verschiedene Contractionscentra besitzt, und dass zwar durchschnittlich der grössere centrale Theil des Zellenleibes um den Kern herum eine dickere Spindel liefert, dass aber daneben in einzelnen mit den längeren Seiten der Zelle parallel liegenden Ausläufern ebenfalls eine Anhäufung oder Contraction des Protoplasma stattfindet, auf deren Kosten der zunächst liegende Theil netzförmig verbundener Ausläufer ganz verschwindet. So kann aus einer ganz unscheinbar feinen Linie ein stärkerer geschängelter Faden entstehen, der nun fast genau parallel neben der grösseren Spindel auftritt. Häufig sind diese stärkeren Fäden durch rechtwinklig abgehende feinere Aeste mit der Hauptmasse der übrigen contrahirten Zelle verbunden, allein es ist nicht immer möglich, selbst nicht mit den besten optischen Hilfsmitteln und unter Zuziehung aller Kunstgriffe der Beleuchtung solche Verbindungswege zwischen einzelnen Theilen einer Zelle zu entdecken. Darum kann auch die Annahme nicht zurückgewiesen werden, dass eine Zelle bei der auf Reize erfolgenden Bewegung in eine Gruppe getrennter Protoplasmaanhäufungen zerfallen könne, deren eine allein dann den Kern einschliessen würde.

Für den weiteren Bestand der Zelle ist die mit Vorsicht angestellte elektrische Reizung der Cornea ungefährlich. Hört man nach der künstlichen Erzeugung der Spindelform mit der Reizung auf, so kehren fast alle Zellen im Verlaufe von einer bis zwei Stunden wieder zur sternförmigen Gestalt zurück, und es gelingt während dieser Zeit die Systeme geschängelter Linien wieder in eine oder mehrere überall mit einander communicirende Zellen sich umwandeln zu sehen. Später kann der Versuch wiederholt werden, so dass es möglich wird, innerhalb eines Tages das beschriebene Phänomen an einer Cornea drei- oder viermal zu beobachten.

Besondere Aufmerksamkeit verdient das Verhalten des Zellkerns während der Bewegung des Protoplasma, das ihn umgiebt. Wir wissen aus anderen Beobachtungen, dass der Kern der strahligen Hornhautzellen einen ziemlich platten Körper mit zwei grösseren kreisförmigen oder auch fast quadratischen Flächen bildet. Wo der Kern von Protoplasma nicht bedeckt wird, ist er auch an frischen Präparaten ohne Anwendung von Reagentien sichtbar, und er erscheint deshalb überall da, wo er zwischen dem contrahirten Protoplasma und dem Rande der Grundsubstanz der Cornea liegt. Zieht sich das Protoplasma zu einer Spindel zusammen, so bleibt offenbar kein Raum mehr für den grossen und flachen Kern, und wenn wir ihn in manchen Fällen als einen ebenfalls spindel- oder wurstförmigen Körper neben dem contrahirten Protoplasma erscheinen sehen, so bleibt uns nur die Annahme übrig, dass er sich entweder ebenfalls mit contrahirt habe, oder dass er weich genug sei, um sich mit Leichtigkeit der Zelle in ihrer neuen Form anschmiegen zu können. Da Bewegungen an Zellkernen bisher nicht beobachtet wurden, so wird man sich für die letztere Annahme einer passiven Formveränderung entscheiden dürfen.

Die elektrische Reizung braucht, um wirksam zu sein, nicht in einer Tetanisirung zu bestehen, sondern alle jene Variationen der Reizung, welche am Froschschenkel Zuckung erzeugen, führen auch für die Corneakörperchen die beschriebene Gestaltveränderung herbei. Einzelne Inductionsschläge, sowie Schliessungen und Oeffnungen der constanten Kette, sind geeignet, die Bewegung hervorzurufen. Indessen sind nur einigermaßen kräftige Inductionsschläge und die Schliessung und Oeffnung einer mindestens aus 4 kleinen *Grove'schen* Elementen bestehenden Säule des Erfolges sicher. Beim Tetanisiren reichen etwas schwächere Ströme aus, denn ich sah die Erscheinung vollkommen deutlich eintreten, als ich die Rollen des von zwei kleinen *Grove'schen* Elementen getriebenen *du Bois'schen* Schlittens kaum bis zur Berührung genähert hatte. Einzelne Inductionsschläge (Oeffnungsschläge) wirkten erst als die Rollen etwas weiter gegeneinander genähert waren.

Die Bewegung erfolgt allem Anscheine nach im Momente, wo der Schliessungsapparat einfällt. Dagegen überdauert die Bewegung ohne Zweifel die Reizung um einige Zeit, da man z. B. auf einen einzelnen Inductionsschlag, wie mit dem Zeichenprisma angestellte Beobachtungen lehrten, erst nach mehreren Minuten den höchsten Grad von Verschmälerung der Zelle eintreten sieht. Bemerkenswerth ist es, dass das Protoplasma auf einen einzigen

nicht allzu kräftigen Inductionsschlag niemals bis zum Maximum sich zusammenzieht, sondern, dass die Zelle dann in einem mittleren Contractionszustande verharrt, aus dem sie schon nach etwa 10 Minuten zur vollkommenen Sternform zurückkehrt. Lässt man dagegen mehrere solche Schläge hintereinander wirken, so tritt der höchstmögliche Grad der geschlängelten Spindelgestalt in den Zellen ein und es dauert durchschnittlich mindestens eine Stunde bis sich der „ruhende“ Zustand wieder herstellt, in dem das Protoplasma offenbar einen flachen Kuchen darstellt, von dem die Ausläufer den Strahlen eines Sterns nicht unähnlich ausgehen.

Die Contractilität der Corneazellen dauert wie die der Muskeln und aller anderen irritablen Gewebe, wie sich aus den vorstehenden Versuchen ergibt, noch einige Zeit nach der Tödtung des Thieres (Decapitation, Verblutung, Zerstörung des Rückenmarks und Gehirns) fort; sie zeigt sich noch in der ausgeschnittenen Cornea, und kann sich daselbst noch ziemlich lange erhalten. Wie bei den Muskeln ist die Zeit der Erhaltung der Lebenseigenschaften abhängig von manchen äusseren der Willkür des Beobachters unterworfenen Bedingungen. Bei niedriger Temperatur gelang es mir, die Bewegung auf Reizung noch nach 24 Stunden an der ausgeschnittenen Cornea zu beobachten, in der Hitze des Sommers dagegen hatten die Zellen selbst in Humor aqueus nicht selten schon nach 3—4 Stunden das Bewegungsvermögen eingebüsst. Höchst wahrscheinlich folgt auf den Zustand, wo die Reizbarkeit des Protoplasma dahin ist, sehr bald eine gänzliche Veränderung desselben, eine Coagulation, eine Ausscheidung fester Körper aus vorher gelöstem Zustande. Indessen hat die Trübung der Cornea nach dem Tode, dieses seit Jahrhunderten bekannte Undurchsichtigerwerden derselben, nicht ausschliesslich in den Zellen ihren Sitz.

Beim Frosche, dessen Corneazellen so lange functionsfähig bleiben, kann man die Veränderungen der Cornea nach dem Tode sehr leicht studiren und dabei leicht beurtheilen, wie weit das Epithel und wie weit die Corneazellen an der Trübung betheilig sind. Bringt man nämlich die in Humor aqueus befindliche Membran in einen auf 40° C. erwärmten und mit Wasserdampf gesättigten Raum, so trübt sie sich sehr stark, sie wird weiss und undurchsichtig, so wie man es an einem geschlachteten und einige Tage dem Aufenthalt in feuchter Luft überlassenen Frosche sieht. Das Epithel kann in diesem Zustande sehr leicht als eine zusammenhängende Lage abgestreift werden, worauf die Cornea wieder durchsichtiger erscheint, wenn auch lange nicht so durchsichtig, wie die frische

noch mit Epithel bedeckte Haut. Unter dem Mikroskope erscheinen jetzt die Zellen der Cornea überall sternförmig, man erhält eigentlich das schönste Bild, das sich überhaupt davon herstellen lässt, umsomehr, weil jetzt das Protoplasma viel deutlicher gegen die Grundsubstanz absticht. Alle Zellen sind viel deutlicher contourirt als man es je bei dem frischen Organe sieht, und der compactere Theil derselben zeigt einen starken Glanz, wobei die Ränder der Zellen sehr deutlich schattirt hervortreten. Durchschnittlich finden sich in diesem Protoplasma dann feine Körnchen, welche mit dazu beitragen, die ganze Zelle markirter erscheinen zu lassen. Ob die Grundsubstanz gleichzeitig ebenfalls getrübt wird, vermag ich nicht zu sagen, weil eine allgemeine schwache Trübung an den zellenfreien Stellen entstehen kann nur durch die in mehreren Lagen darunter zerstreut liegenden Zellen anderer Ebenen. Erhitzt man die Cornea dagegen auf etwa 55° C., so tritt aber auch hier eine sehr deutliche Trübung ein, welche ohne Zweifel von der Gerinnung einer die Hornhautsubstanz durchtränkenden, eiweisshaltigen Parenchymflüssigkeit herrührt. In so hoch erwärmten Hornhäuten sind die Zellen nicht wesentlich undurchsichtiger, als sie schon bei 40° C. erscheinen, während die Grundsubstanz selbst in sehr dünnen nach der Fläche geführten Schnitten ganz opak aussieht.

Wir können in den Corneazellen also durch Erwärmen auf 40° C. plötzlich Veränderungen hervorrufen, welche nicht zu unterscheiden sind von denen, welche nach dem Tode „spontan“ eintreten, und wir können bei Temperaturen zwischen 20 und 40° C. den Eintritt dieser Erscheinungen beschleunigen. Wie man sieht, zeigt das Protoplasma der Hornhautzellen des Frosches ein ganz ähnliches Verhalten, wie die contractile Substanz der Froschmuskeln, es verdient jedoch bemerkt zu werden, dass die Zellen in der Regel viel eher aufhören auf Reize Bewegungen zu zeigen, als die Kopfmuskeln der Thiere, deren Augen die Cornea entnommen wurde.

VIII.

A. Die Verbindung des Protoplasma mit Nervensubstanz.

Nerven der Cornea.

Der von *Schlemm* entdeckten Nerven der Cornea geschieht hier Erwähnung, weil sie in einer ungeahnten Beziehung stehen zu dem Gegenstande, der auf den vorstehenden Blättern abgehandelt wurde. Man hat die Corneanerven oft untersucht, ihre Verbreitung bei den verschiedensten Thieren vergleichend verfolgt, und auch versucht, ihre letzten Endigungen zu erkennen. Da die Geschichte dieser Bestrebungen in der letzten Zeit wieder so gründlich behandelt worden ist, so scheint mir keine Veranlassung mehr vorhanden zu sein, wieder Ansichten und Gegenansichten vorzuführen, welche allgemein bekannt sind. Nach einer langen Beschäftigung mit diesen Nerven will ich vorzugsweise nur das hervorheben, was mich zum Widerspruche gegen die gangbarsten Ansichten führte, um schliesslich auf die Verknüpfung der Nerven mit unserem Gegenstande überzugehen.

Obgleich ich viel Zeit an die Untersuchung der Cornea der verschiedensten Thiere verwendet habe, so beschränke ich mich hier ausschliesslich auf die Cornea des Frosches, weil sie das einzige Object war, an welchem ich anatomische und experimentale Untersuchungen zugleich anstellen konnte.

Die Cornea des Frosches enthält 6—8 Lagen übereinander geschichteter Corneazellen, welche man sowohl auf Querschnitten der getrockneten Haut, wie durch Senken des Mikroskops auf

eine flach ausgebreitete Cornea zählen kann. Zwischen der ersten und zweiten Lage der Zellen, von der vorderen Augenkammer aus gerechnet, treten die Nerven von der Sklerotica her in die Cornea mit einer nicht ganz constanten Zahl von Stämmchen ein, deren Gehalt an Primitivfasern ebenfalls ziemlich wechselnd ist. Nach meinen Zählungen erhält die Cornea des Frosches durchschnittlich 15 Nervenstämmchen, die im Ganzen 60—70 Primitivfasern in die Membran einführen. Im Uebrigen sei in dieser Beziehung auf die neueste Beschreibung der Corneanerven des Frosches von *Sämisch*¹⁾ verwiesen, der den Eintritt derselben richtig beschreibt. Zugleich sei hier hinzugefügt, dass die Cornea der Frösche andere als diese Nerven nicht besitzt.

In Bezug auf die Dicke der Nervenstämmchen, auf die Breite der einzelnen Nervenprimitivfasern, und auf die Länge der markführenden Nerven in der Substanz der Cornea kann ich auf die Abbildungen verweisen, welche mit dem Zeichnenprisma copirt wurden, und genau die Grösse der Bilder bei den angegebenen Vergrößerungen darstellen. Aus denselben ist zu entnehmen, dass die Nervenfasern alle mit deutlichen Markscheiden versehen in die Cornea eintreten, dass aber die markhaltigen Strecken derselben eine sehr verschiedene Länge besitzen, so dass die Fasern an sehr verschiedenen Orten der Cornea markfrei in das Gewebe gelangen.

Die Methoden, welche ich zur Untersuchung der Nervenenden in der Cornea anwendete, sind folgende:

- 1) Betrachtung der frischen Cornea in Humor aqueus.
- 2) Betrachtung der durch beginnende Zersetzung nach dem Tode von Epithel befreiten und schwach getrübbten Cornea in Humor aqueus.
- 3) Behandlung der Cornea mit sehr verdünnter Essigsäure.
- 4) Behandlung der Cornea mit sehr verdünnter Chromsäure.
- 5) Isolirung der Corneazellen und Nerven durch Schwefelsäure.
- 6) Betrachtung der mit Silberlösung schwarz gebeizten Cornea.

Von diesen Methoden ist es die letztere, welche mich zuerst auf die Hypothese führte, die im Laufe der Darstellung ihre Bestätigung finden wird, und ich kann an dieser Stelle nicht freimüthig genug das Verdienst meines Freundes *v. Recklinghausen*, des Erfinders der Methode, anerkennen, bei dem ich zuerst Cornea-präparate sah, welche jetzt für die Verbreitung und Endigung der Corneanerven schon beweisend sein würden.

1) Beiträge zur normalen und pathologischen Anatomie des Auges von *Th. Sämisch*. Leipzig bei *W. Engelmann* 1862.

An diesen Präparaten sah man nämlich in der durch Silber schwarz gebeizten Grundsubstanz der Cornea, farblose dickere, scheinbar faltige Stränge vom Rande der Sklera her eintreten. Diese Stränge vertheilten sich nach dem Centrum der Hornhaut hin zu einem Netzwerk von dickeren und feineren Strängen, das sich schliesslich mit seinen feinsten Aesten vollständig zu dem System der ebenfalls als farblose Körper in dem dunklen Grunde erscheinenden Hornhautzellen auflöste. Man erhält in diesen Präparaten, wie bekannt, eben ein Bild, wie eine umgekehrte Silhouette, mit dessen Deutlichkeit kein anderes mikroskopisches Bild wetteifern kann. Es lag nahe nach den Bildern, welche die nach *v. Recklinghausen's* Methode behandelten Ursprünge der Lymphgefässe im Bindegewebe ergeben hatten, zu schliessen, dass die Hornhautzellen in Lymphgefässe der Hornhaut einmündeten. Allein der Mangel des charakteristischen Lymphgefässepithels selbst in den dickeren farblosen Strängen, die man in der Cornea sah, während gerade die vorangegangene Behandlung des Objects die Grenzen zwischen den Epithelialzellen besonders deutlich hätte erscheinen lassen müssen, führte zu der Ansicht, dass es sich hier um etwas Anderes und zwar um ein Bild der Nervenverbreitung handelte.

Ich untersuchte zunächst die ganz frische Cornea in der Weise, wie es vorher als zweckmässig für die Betrachtung der lebenden Zellen beschrieben wurde, indem ich die Nerven von ihren dunkel contourirten Anfängen aus verfolgte.

Alle Nerven, welche in die Cornea eintreten, sind begleitet von einer sehr deutlichen Nervenscheide. Es ist schwer zu sagen, ob diese Scheide genau entspreche der sog. *Schwann'schen* Nervenscheide, d. h. ob sie ein einfaches um die Markscheide herumgelegtes Rohr mit kernhaltiger Wand darstelle, oder ob sie in weiter Ausdehnung als eine gefaltete oder vielleicht sogar faserige Masse die Nervenröhren umhülle. Man sieht, dass die Nerven gleich von Anfang an zwischen sich und an ihren Rändern eine längsgestreifte, mit Kernen versehene Masse in die Cornea hinein führen. Die Kerne sind länglich, zuweilen an einem oder an beiden Enden zugespitzt, sehr deutlich contourirt, und von einem sehr schwach granulirten Inhalte erfüllt, der zuweilen ein stärker glänzendes Korn (Kernkörperchen) enthält. Nach dem Centrum der Cornea zu werden diese Kerne immer seltener, und finden sich dort vorzugsweise an den Theilungsstellen und Anastomosen, wo sie durchschnittlich eine dreieckige Gestalt besitzen. Ohne Zweifel sind diese Letzteren dieselben Körper, welche früher für periphe-

rische dreieckige Ganglienzellen gehalten wurden, mit denen nach der Ansicht von *His* die Corneanerven enden sollten.

Wo die Nerven einzeln oder zu mehreren auf einmal die Markscheide verlieren, sind die scheidenartigen Umhüllungsmassen deutlicher zu erkennen, und hier schien mir besonders das Bild nicht ganz der Annahme günstig zu sein, als ob die Corneanerven von einer einfachen röhrenartigen Scheide umgeben seien. Mindestens wird es wahrscheinlich, dass diese Scheide sehr abgeplattet und dadurch verbreitert sei. Innerhalb derselben sieht man als Fortsetzung des eigentlichen Nerven die Axencylinder als schlanke und blasse ziemlich breite Bänder weiter nach dem Centrum der Cornea zu vordringen, immer begleitet von den Scheiden, deren Kerne im weiteren Verlaufe allmählich seltener werden. Schon innerhalb der ersten blassen Stränge, welche unmittelbar aus den markhaltigen Nerven hervorgehen, hat es den Anschein, wie wenn die meisten Axencylinder sich theilen, da ihre Zahl später auf Kosten der Breite zunimmt; es ist mir jedoch nicht immer gelungen, die Theilungsstellen auch wirklich zu sehen, denn die Axencylinder sind so ungemein blass, dass es äusserst schwierig wird, einen einzelnen Nervenfaden in seiner ganzen Ausdehnung zu verfolgen. Aus diesem Grunde dürften sich an frischen Objecten zahlreiche Theilungsstellen derselben dem Blicke entziehen. In Bezug auf die Theilungen ganzer markfreier Nervenbündel, und auf die zahlreichen, häufig vollkommen rechtwinkligen Anastomosen der Stämmchen untereinander, finde ich den früheren Darstellungen nichts hinzuzufügen, besonders da *Sämisch* auch das Auseinanderweichen der feinen Axencylinder vor der Theilungs- oder Verknüpfungsstelle, wo die einzelnen Axencylinder in weiten Bogen zu den neuen Stämmchen hinübergehen, sehr richtig beschreibt. Gabelige Theilungen der dunkel contourirten markhaltigen Fasern sind dagegen sehr selten, und wo aus den Nerven gleich nach ihrem Eintritt in die durchsichtige Cornea ein Abgang von Fasern stattfindet, geschieht es in einer von den sonst bekannten Formen sehr abweichenden Weise. Häufig sieht man nämlich den dunklen doppelten Contour, der die Nervenfasern einschliesst, an einer Stelle unterbrochen und hier meistens fast rechtwinklig eine feine marklose Faser abgehen, welche sich am Rande der Cornea weiter hinzieht, oder wenn die markhaltige Faser von dem gemeinsamen Stämmchen sogleich sich abzweigte und eine Strecke weit dem pigmentirten Rande der Membran parallel verlief, nach dem Centrum weiter vordringt. Auch diese feinen und sehr blassen Fa-

sern sind anfangs von einer deutlichen mit Kernen spärlich besetzten Scheide umgeben, denn man erkennt an ihnen einen inneren etwas glänzenden feinen geschlängelten Faden, und zwei andere schmalere Contouren, welche seinem Laufe folgen, und zeitweise durch die Kerne unterbrochen werden. Der innere Faden tritt so bestimmt aus dem centralen Theile der markhaltigen Fasern hervor, und die Unterbrechung der Markscheide an den Abgangsstellen ist so deutlich, dass ich nicht anstehe, denselben für eine, durch eine rechtwinklig abgehende Verzweigung, entstandene Fortsetzung des Axencylinders zu erklären. So weit der Letztere nun von der Scheide umgeben ist, erzeugt er ein Bild, das sich durch drei sehr zierliche ganz parallel nebeneinander verlaufende feine Stränge darstellt. Der Axencylinder besitzt schon bei 400maliger Vergrößerung deutliche doppelte, wenn auch blasse Contouren, und behält diese auch, so weit man ihn überhaupt verfolgen kann. Charakteristisch ist ferner der endliche Uebergang der centralen Faser in einen, feine glänzende, theils kugelförmige, theils spindelförmige Varicositäten tragenden Faden, unter welcher Gestalt er in der Regel zuletzt seine Scheide verlässt, die irgendwo ohne deutliche Grenze unsichtbar wird. Selbst dann aber stellt sich der Axencylinder niemals als eine einfache Linie dar, sondern er kann bis zu seinem Uebergange in andere Elemente als ein glänzender, unregelmässig mit Varicositäten besetzter, stets doppelt contourirter Faden weiter verfolgt werden. Schon das erste Präparat dieser Art, dessen ich ansichtig wurde, und das sich im frischen Zustande überall mit sternförmig gewordenen Hornhautzellen erfüllt zeigte, liess mir keinen Zweifel mehr darüber, dass diese feinen Axencylinder wirklich in andere Gewebelemente, nämlich in die Zellen der Hornhaut übergehen. Die Ausläufer der Hornhautzellen sind im lebenden Zustande ebenfalls meistens varicos, und es wird deshalb unmöglich zu sagen, ob ein nackter Axencylinder durch dieselbe hindurchgehe. Sehr häufig tritt indessen die Nervenfasern mit ihrer dünnen Scheide an ein Hornhautkörperchen heran, der Contour der Scheide verschmilzt an der entsprechenden Seite vollständig mit dem der Zelle, und die durch ihre drei Linien kenntliche Faser verlässt die Zelle hierauf meist auf der gegenüberliegenden Seite. Solche Einschaltungen von Hornhautkörperchen in den Lauf des in der Scheide liegenden Axencylinders sind sehr häufig, und man sieht darin, dass die Zellen sich unter den verschiedensten Winkeln an die Nervenfasern anlegen. Ja man

sieht die eine der drei Linien auch an einer Stelle durch den Fortsatz einer Zelle unterbrochen werden, der dann mit seinen Varicositäten den directen Uebergang in den mittleren varicösen Faden erkennen lässt. An der Stelle, wo in dieser Weise ein feiner Axencylinder sich durch die Scheide hindurch abzweigt, oder was dasselbe sagt, wo sich ein Zellenfortsatz an den Axencylinder festsetzt, findet sich in der Regel eine feine dreieckige Varicosität.

Die Begleitung der Scheide ist an den verschiedenen Axencylindern eine sehr unregelmässige. Ich sah sie bisweilen nur eine sehr kurze Strecke weit dem Axencylinder folgen, der sich später durch massenhafte Theilungen und Netzbildungen in das System der zusammenhängenden Zellen auflöste, an derselben Hornhaut sah ich aber wiederum die Scheide fast bis zum gegenüberliegenden Rande mitgehen, und endlich bei dem Uebertritt des Axencylinders in das dort gelegene Zellennetz bis hart dahin hinüberreichen.

Wie man sieht, entspricht das soeben entworfene Bild ganz den durch Beizung mit Silberlösung entstehenden Silhouetten. Die Stämmchen bilden Theilungen und Netze, die immer feiner werden, und welche schliesslich alle Zellen mit in sich hineinziehen, so dass die Zellen der Cornea mit sämmtlichen Nerven ein einziges wirr verschlungenes Netzwerk darstellen.

Die Verbindung der Axencylinder mit den Fortsätzen der Zellen ist nicht beschränkt auf die feineren und feinsten einzeln verlaufenden Axencylinder, sondern selbst aus den dickeren Bündeln und den mächtigen Anastomosen treten viele kurze Aeste aus, welche direct in die Zellen übergehen und mit den Ausläufern der Letzteren verschmelzen. So wird die grosse Zahl von Uebergängen der einzelnen weit durch die Cornea sich verzweigenden Axencylinder also noch vermehrt durch diese Verknüpfungsstellen und auch die Zellen am Rande der Membran erhalten deshalb ihre Nervenfasern häufig auf einem ziemlich kurzen Wege. Damit ist indessen nicht ausgeschlossen der Zusammenhang der am Rande der Cornea befindlichen Zellen mit anderen Nerven, sondern ich glaube sogar die Ansicht vertreten zu können, dass jede derselben auf irgend einem Umwege mit jeder in die Membran eintretenden Nervenfaser im Zusammenhange stehe.

Man hat aus meiner vorläufigen Beschreibung der Endigung der Corneanerven bereits den Widerspruch entnommen gegen die allgemeine Annahme, dass die Nerven der Cornea auf eine be-

stimmte Schicht der Membran beschränkt seien. Die Annahme ist ohne Zweifel richtig für den grössten Theil der Nerven, namentlich für die markhaltigen Stämme, die mächtigeren Verzweigungen und für grosse Strecken der anastomosirenden Netze, welche alle etwa in der Höhe der zweiten Zellenlage liegen, und diese Schicht nicht verlassen. Die einzelnen Axencylinder und namentlich die von den Scheiden ganz freien nackten Fasern treten indessen gar nicht selten aufwärts und abwärts sich verzweigend in höhere und tiefere Schichten der Membran über, so dass auch andere Zellen, als die der zweiten Schicht (von innen gerechnet) mit Nerven versorgt werden. Indessen sind diese nach oben und unten steigenden Fasern nicht häufig; einige solche findet man aber in jeder Cornea. Das Verhalten der Nerven gleicht darin dem der Hornhautzellen selbst, welche, wie bekannt, nach der Fläche durch ihre Ausläufer in vielen Berührungspuncten zusammenhängen, in den verschiedenen Schichten der Cornea aber nur mit wenigen Ausläufern zu einander hinüber reichen. Trotz der verhältnissmässigen Seltenheit der die Dicke der Cornea durchdringenden Nervenfasern und Zellenfortsätze ist es mir indessen doch niemals gelungen, Inseln von Gruppen sternförmiger Zellen nachzuweisen, und auch für die contrahirten spindelförmigen Zellen möchte ich nicht in dieser Beziehung eintreten. Der Umstand endlich, dass man von jeder beliebigen sternförmigen Zelle auf irgend einem Wege von Fortsatz zu Fortsatz, von Zelle zu Zelle schliesslich einen continuirlichen Weg zurück in eine dunkelrandige Nervenfasern findet, spricht sehr entschieden für das Zusammenhängen sämtlicher Corneazellen mit den zur Cornea tretenden Nerven.

Wer den Anblick einer frischen Cornea in Humor aqueus kennt, wird fragen, wie es möglich sei an einem so blassen Objecte Dinge von solcher Feinheit, ein so complicirtes, scheinbar verworrenes Fasersystem zu erkennen, und ob es verantwortlich sei, auf ein solches Bild hin Ansichten zu gründen, welche mit unsern übrigen Anschauungen in einem so grossen Gegensatze stehen. Nach der vorläufigen Mittheilung meiner Resultate war eine andere Aufnahme derselben nicht zu erwarten, und ich gestehe gern, dass es mir selbst nicht leicht geworden, den neuen Bildern volles Zutrauen zu schenken. Für die Wiederholung der Beobachtungen kann ich darum nicht dringend genug die äusserste Subtilität empfehlen; ich wiederhole hier, dass die Beschreibung nur entnommen wurde dem Anblicke einer frischen Cornea in Humor

aqueus, und dass man zu gar keiner Anschauung der Nervenverbreitung kommt, wenn man das Präparat nicht vorher mindestens eine Stunde ruhen lässt, geschützt vor Druck selbst mit dem dünnsten Deckglase, und vor Verdunstung völlig bewahrt. Es ist nicht zweckmässig die Cornea zur Verhütung der Faltenbildung vom Rande her einzuschneiden, da man bei sorgfältiger Durchmusterung die Nerven leicht über die Unebenheiten hinweg verfolgen kann. Stark gefaltete Präparate sind natürlich unbrauchbar.

Das meiste Gewicht ist natürlich zu legen auf die Anschauung ganz frischer noch functionsfähiger Objecte, und das oben Abgehandelte dürfte mehr als einen Beweis liefern für die absolute Nothwendigkeit der Untersuchung während des Lebens oder im Stadium des Ueberlebens. Deshalb wurde die soeben gegebene ausführliche Beschreibung der Nervenendigung auch nur solchen Objecten entnommen.

Erst nach der Untersuchung der frischen Objecte hat die Untersuchung unter Anwendung von Reagentien Werth, und es giebt in der That sehr zahlreiche Methoden die Nerven der Cornea auch auf diesem Wege zur Anschauung zu bringen. Zu diesen Methoden rechne ich bereits die Beobachtung der Cornea von Cadavern, welche durch innere chemische Zersetzungen bereits eine Veränderung erlitten hatten. In einem gewissen Stadium des Absterbens, dessen Eintritt natürlich abhängig ist von der Temperatur, und das man am besten erfasst, im Momente, wo sich das Epithel gerade leicht ablösen lässt, findet man die Cornea sehr geeignet zur Untersuchung, und man braucht dann auch weniger behutsam damit umzugehen. Man kann alle Unreinigkeit von dem Präparate abpinseln, man kann die Membran von den Rändern her einschneiden um ein flaches faltenfreies Object zu gewinnen, und man kann dasselbe bequem in Lymphe oder Serum untersuchen. Das Bild, welches man erhält, ist fast genau so, wie das des frischen Objectes, nur sind die Fortsätze der Zellen und die Axencylinder weniger mit leichten Knickungen versehen, wie es bei der Vermeidung des Drucks, ohne Zweifel der Faltungen in der so weichen Membran wegen, im frischen Objecte der Fall ist.

Die Behandlung der Cornea mit verdünnter Essigsäure, wie sie *Sämisch* anwendete, hat mir keine sehr günstigen Bilder geliefert, jedoch würde ich mich wohl getrauen, auch an Präparaten dieses Autors den Uebergang einzelner Axencylinder in die Zellen der Cornea Anderen zu demonstrieren.

Bei weitem die schönsten Objecte gewann ich durch Einlegen der Cornea in verdünnte Chromsäure, ein Reagens, um dessen Verwendung sich *Max Schultze* so grosse Verdienste erworben hat. Ich verwende bei der Cornea Lösungen von 0,1 — 0,01 p. C. Beide Concentrationen sind brauchbar, wenn man die Veränderungen kennt, welche sie hervorrufen. Saure Lösungen, welche Chromsäure oder ein saures chromsaures Salz enthalten, fällen mit Ausnahme der Peptone alle Eiweisskörper, als Coagulate, welche in Ueberschüssen des Reagens unlöslich sind. Selbst die allerverdünnteste Chromsäurelösung bildet darum in einem eiweisshaltigen Gewebe Niederschläge und erzeugt eine Härtung, wenn die Menge der Lösung und die Dauer der Einwirkung hinreichend waren. Es ist dabei natürlich nicht gleichgültig, in welchem Zustande die Chromsäure das Gewebe antrifft, und da meine Erfahrungen an der Cornea sehr wenig den Voraussetzungen über die Wirkung des Reagens entsprachen, welche man von vornherein sehr geneigt sein würde, für richtig zu halten, so sollen hier die Bilder, die ich erhielt, etwas ausführlicher beschrieben werden.

Endlich ist noch zu bemerken, dass die Chromsäure die Grundsubstanz der Cornea stark trübt und runzelt. Man begegnet diesem ungünstigen Umstande etwas, indem man die Säure nicht in Wasser sondern in einer 0,25 p. C. NaCl enthaltenden Salzlösung auflöst. In dem Nachfolgenden ist unter der Chromsäurelösung immer nur eine solche salzhaltige Lösung gemeint.

Ist das Protoplasma der Corneazellen noch erregbar und also wahrscheinlich noch flüssig, so erzeugt Chromsäure von 0,01 p. C. eine Gerinnung, welche nach etwa 5stündiger Einwirkung beobachtet werden kann. Das Epithel lässt sich zu dieser Zeit durch sanftes Schaben mit dem Messer als eine zusammenhängende Membran entfernen, und man findet in der verhältnissmässig sehr durchsichtigen und sehr schwach gefärbten Cornea die meisten Zellen zu glänzenden Klümpchen verändert. Einige dieser Zellen haben ihre spindelförmige Gestalt beibehalten, die meisten besitzen indessen die Sternform, welche als ein sehr blasses Bild in der Grundsubstanz erscheint. In diesen sternförmigen, ausgedehnten Räumen liegt der zusammengeschrumpfte Zellenleib, wie erwähnt, als ein unregelmässiger, glänzender Klumpen fest zusammengeballt mit dem Kerne, der nur in den seltensten Fällen darin als solcher zu unterscheiden ist. Der Klumpen füllt seinen Hohlraum nur sehr unvollständig aus, sondern hängt

meist nur mit zwei Stellen an den Wänden desselben fest, während der ganze übrige Raum mit einer von Körnchen und Niederschlägen vollkommen freien Flüssigkeit erfüllt ist. Legt man ein solches Präparat später in Chromsäure von 0,1 p. C., so färbt es sich rasch ziemlich stark gelb, die Grundsubstanz wird um ein Geringes trüber, schrumpft und dehnt dadurch augenblicklich die sternförmigen Räume noch weiter aus, so dass diese sich nach längerer Einwirkung selbst in grosse kugelförmige Blasen mit kurzen und sehr weiten röhrenförmigen Ausläufern verwandeln können.

Ein ganz ähnliches Bild erhält man, wenn man eine abgestorbene, und schwach gefaulte Cornea sogleich in Chromsäure von 0,1 p. C. legt. Auch hier sind die meisten Zellenleiber mit ihren Kernen zu einem einzigen Klumpen zusammengeschrumpft und liegen ziemlich lose in den erweiterten sternförmigen Hohlräumen.

Legt man in diese concentrirtere Auflösung (0,1 p. C.) eine ganz frische Cornea sogleich hinein, so erhält man nach 5 Stunden ein ganz anderes Bild. Nach Entfernung des leicht abfallenden Epithels erscheinen alle Zellen ausgedehnt zu den schönsten Sternformen. In allen ist auch der Kern mit dem Kernkörperchen sehr deutlich sichtbar; derselbe liegt in einem feinkörnig geronnenen Protoplasma, das den ganzen sternförmigen Hohlraum überall ausfüllt. Die Kerne sind immer stärker getrübt oder granulirt, als die sie umgebende Masse und besitzen immer deutliche doppelte Contouren. Ihre Formen bedürfen keiner weiteren Beschreibung, da sie in den Abbildungen getreu wiedergegeben sind. Dasselbe Bild erhält man ferner durch Behandlung einer unerregbar gewordenen, aber nicht gefaulten Cornea. Ein solches Präparat verschafft man sich am schnellsten, wenn man die frische Cornea vom Rande her mehrfach einschneidet, und in Humor aqueus legt, der mit der Hälfte seines Volumens destillirten Wassers verdünnt ist. Lässt man die Cornea darin 2—3 Stunden liegen, so bewahren alle Zellen auch unter Einwirkung von Reizen ihre sternförmige Gestalt. Chromsäure von 0,1 p. C. erhält sie dann Tage lang in dieser Form, lässt aber überall die Kerne ausserdem scharf hervortreten.

Ganz anders sieht das Chromsäurecoagulat in den Zellen aus, wenn man eine ebenso zum Absterben gebrachte Cornea nur eine Stunde lang in die verdünntere Lösung von 0,01 p. C. legt. Hier sind die Kerne durchschnittlich etwas geschrumpft, und

hängen in einem sehr feinen Netze des geronnenen Protoplasma. Da die Chromsäure auch in dieser Verdünnung, besonders nach längerer Einwirkung, die Zellräume erweitert, und das zu so äusserst feinen netzartig verbundenen Fäden coagulierte Protoplasma an vielen Puncten der Wände des Hohlraums festhaftet, wodurch es über einen verhältnissmässig grossen Raum ausgespannt wird, so entgeht es anfangs leicht der Beobachtung. Der Kern scheint in dem Zellraume zu schweben, und nur mittelst der gedämpften Beleuchtung konnte ich in solchen Objecten anfänglich das Protoplasmanetz auffinden.

Ich habe von den Zellen gesprochen, wo ich die Chromsäure für die Untersuchung der Nerven empfahl. Da wir das Verhalten der Nerven zu den Zellen kennen lernen wollten, so durften die durch das Reagens bewirkten Veränderungen der Zellen hier nicht übergangen werden.

Die Nervenfasern verändern sich, so weit sie markhaltig sind, durch Chromsäure in der bekannten Weise, und in den übrigen Theilen der Cornea, wo die Axencylinder nackt oder nur von marklosen Scheiden umgeben sind, auch so, dass man sie leicht wieder erkennt. Ihre Scheide erscheint sehr häufig blasig aufgetrieben, während die Axencylinder sehr deutlich doppelt contourirt mit allen Theilungen, Varicositäten und Anastomosen sichtbar bleiben. Hier wäre denn auch der Ort, auf diese Dinge zurückzukommen, da die Chromsäurepräparate eine vortreffliche Bestätigung der durch andere Methoden gewonnenen Bilder liefern. Theilungen, welche an frischen Präparaten nicht überall mit wünschenswerther Deutlichkeit in den stärkeren Stämmchen sichtbar sind, erscheinen in den Chromsäurepräparaten sehr häufig, und ebenso zeigen sich auch wahre Anastomosen zwischen den Axencylindern. An den Letzteren sind dreieckige Varicositäten, welche vor Verwechselungen mit einfachen Kreuzungen schützen können, nicht selten. Dass Axencylinder unter den verschiedensten Winkeln übereinander hinweglaufen, soll damit nicht geläugnet werden; wirkliche Anastomosen zwischen zweien und mehreren Fasern sind aber ausserdem sehr häufig. Bei der Mannichfaltigkeit der hierbei möglichen Bilder sei statt einer weiteren Beschreibung wiederum auf die Abbildungen verwiesen.

Ich habe mittelst der angegebenen Variationen der Chromsäurebehandlung eine grosse Zahl von Hornhäuten untersucht, und kann nach diesen Versuchen über das Verhalten der letzten Nervenenden zu den Zellen der Cornea Folgendes hinzufügen:

Nur wo sich ein Corneakörperchen mit einer Seite an einen noch von der Scheide umgebenen Nerven anlegt, geht der Letztere durch dasselbe hindurch, denn nur hier lässt sich von der Faser, die am entgegengesetzten Ende die Zelle verlässt, sagen, dass sie ein Nerv sei, da eben nur die Scheide hierüber Aufschluss geben kann. Das Protoplasma der Zelle scheint hier mittelst einer kleinen Stelle ein Continuum mit dem Axencylinder zu bilden, denn man sieht die Zelle sammt dem Kerne, im Falle die Gerinnung zu einem gemeinsamen Klumpen erfolgte, dem entsprechend seitlich an der Nervenfaser festkleben. Wo hingegen der Nerv frei und ohne Umhüllung in eine Zelle eintritt, lässt es sich nicht mehr entscheiden, ob irgend einer der Zellenfortsätze noch eine Nervenfaser sei, da es an einem entscheidenden sichtbaren Unterschiede zwischen Zellenfortsatz und Nervenfaser gebricht. Viele feine Axencylinder nehmen nach *Max Schultze's* Erfahrungen in sehr verdünnter Chromsäure Varicositäten an. Die Nerven der Hornhaut sind schon im frischen Zustande, wie wir sahen, varicös, und ich halte deshalb die in der Chromsäure sichtbaren Anschwellungen derselben nicht für neue durch das Reagens erzeugte Verdickungen. Da ferner die Fortsätze der Zellen fast immer ebenfalls varicös sind, und sich in der Chromsäure nicht anders darstellen, so muss ich darauf beharren, dass der Nerv unmittelbar in das Zellprotoplasma übergehe, ja dass zwischen den feinen Axencylindern und dem Zellprotoplasma kein Unterschied mehr bestehe.

Für das Letztere spricht noch besonders der Umstand, dass sich niemals eine scheidenfreie Faser, ein nackter Axencylinder, durch eine Zelle hindurch verfolgen lässt. Ist das Protoplasma feinkörnig und dabei verhältnissmässig sehr durchsichtig geronnen, so sieht man nie eine varicöse Faser in der Zelle liegen; ist ferner der Zellinhalt zu einem feinen Netze erstarrt, so sieht man ebenfalls nie einen gesonderten Faden dieses Netz durchsetzen, und ist endlich der Kern sammt dem Protoplasma in einen unzertrennbaren Klumpen verwandelt, so besteht der Axencylinder in seiner ganzen Länge aus einem feinen mit sehr kleinen und sehr mächtigen Varicositäten besetzten Faden, welche Letztere eben von den geronnenen Zellenleibern gebildet werden. Dieses Ganze kann dann als ein Stück des grossen Nervennetzes der Hornhaut durch alle sternförmigen Räume hindurch verfolgt werden.

Ich habe nun schliesslich den Versuch gemacht, die Hornhautnerven mit ihren Zellen zu isoliren. Bekanntlich hat *His* ein

Verfahren gefunden, die Zellen der Cornea aus der Grundsubstanz herauszulösen, das in der Maceration mit ziemlich concentrirter Schwefelsäure besteht. Meine Versuche fielen anfangs nicht glücklich aus, denn ich sah bald, dass die Hornhautkörper unter einander nicht so fest zusammenhingen, als mir für das Gelingen des Versuchs nöthig schien. Offenbar erhält man durch die Einwirkung der Säure Kunstproducte, die aller Wahrscheinlichkeit nach aus Eiweisscoagulaten bestehen, etwa wie man einen Eiweisscylinder erhält, wenn man gelöstes Eiweiss in einem Glasrohre erwärmt. Ich habe die Entstehung der zierlichen Gittersysteme, in welche sich die Hornhautzellen umwandeln, unter meinen Augen vor sich gehen sehen und kann deshalb über die wahre Natur derselben kaum in Zweifel sein. Legt man nämlich eine Hornhaut in ein sehr kleines und flaches Uhrgläschen, und bedeckt man die Membran mit einem Deckglase, das gross genug ist, um an den Rändern des Uhrglases eine Stütze zu finden, das aber doch die Krümmung und Runzelung der Hornhaut beim Zufluss der Säure durch seine Anwesenheit zu verhindern im Stande ist, so gelingt es, die Veränderungen unter dem Mikroskope zu verfolgen. Beim Zufließen der Säure (2 Th. engl. SO_3 , 1 Th. HO) tritt zuerst eine starke Trübung in allen Theilen der Hornhaut auf, die allmählich wieder verschwindet. Die Kerne der Zellen werden dann zunächst so deutlich, wie wenn man Essigsäure hinzugefügt hätte, und hierauf sieht man eine Schrumpfung in den Körperchen entstehen, wobei sich sämtliche Fortsätze bedeutend verkürzen und die der Hauptmasse des Körperchens parallel liegenden Ausläufer oder Verbindungsbrücken mit gegen dieselben heranrücken. So verschrumpft das ganze Körperchen zu einem System von gitterartig verbundenen Stäbchen, und die Verbindung sehr vieler solcher Zellen wird dadurch gleich zu Anfang gesprengt, während die Grundsubstanz noch nicht aufgelöst ist. Man sieht hierbei auch Zellen während der Veränderung von den ganz deutlich sichtbaren, den Nerven entsprechenden, ebenfalls veränderten Strängen sich lösen, andere jedoch namentlich im Centrum der Cornea auch haften bleiben. Noch etwa zwei Stunden bleibt das Bild in diesem Zustande, die Hornhaut behält so ziemlich ihre Formen, und man bemerkt nur, dass sich die *Descemet'sche* Membran beim Verschieben des Deckglases, oder beim Hin- und Herfließen der Säure als eine faltige Masse leicht loslöst. Ebenso geht es mit den Epithelien. Die Substanz der eigentlichen Horn-

haut zerfällt zu dieser Zeit sehr leicht in Lamellen, denn beim Drücken auf das sehr dünne und elastische Deckglas sieht man sie sich in grössere Platten zerspalten, welche je eine Lage von Hornhautzellen mit sich führen. Man kann diese Platten übereinander in Schwankungen versetzen, und durch wiederholtes Rütteln am Deckglase auch eine seitliche Verschiebung derselben übereinander erreichen. Lässt man jetzt wieder die Säure öfter hin- und herfliessen, so löst sich die Grundsubstanz fast vollständig auf, ein krümeliger Haufe schwimmt im Sehfelde umher, in welchem einzelne, oder auch mehrere zusammen verklebte, oder vielleicht in Wahrheit zusammenhängende Zellerivate, die kleinen Gittersysteme nämlich, umherschwimmen. Ich habe ganze Büsche von runzeligen Strängen mit diesen Gitterchen besetzt isolirt umherschwimmen sehen, von so charakteristischer Anordnung, dass ich sie für Abkömmlinge der Nerven halten musste. Hätte ich indessen nicht aus der Untersuchung mit den vorhin beschriebenen Methoden die Ueberzeugung vom Zusammenhange der Nerven mit den Zellen gewonnen, so würde ich aus diesem Bilde keinen Schluss gezogen haben, da es natürlich unmöglich ist, zu entscheiden, ob die mit Schwefelsäure isolirten Körper und Stränge nicht zufällig unter einander verklebt seien.

B.

Von der Wirkung der Nerven auf das Protoplasma.

Function der Corneanerven.

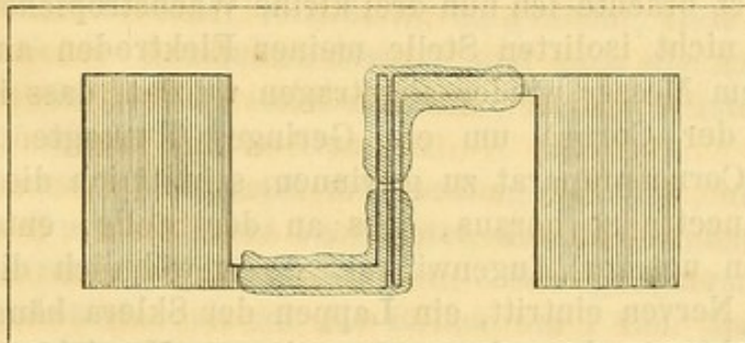
Das Zellennetz, welches die Cornea enthält, geht nach den Darlegungen im vorigen Capitel direct hervor aus den innern Theilen der Corneanerven; die Axencylinder gehen allmählich über in ein Protoplasma, das mit dem der Zellen ein Continuum bildet. Damit wird die Auffassung von der Natur dieser Zellen völlig geändert, denn, während man stets geneigt war, dieselben für Apparate zu halten, welche den Zellen des Bindegewebes mindestens analog sein sollten, so drängt sich uns jetzt die Vermuthung auf, dass sie vielmehr Aehnlichkeit mit gewissen Zellen der nervösen Centralorgane besitzen möchten. Das erste Kriterium einer Nerven- oder Ganglienzelle besteht ohne Zweifel in ihrem Zusammenhange mit Nervenfasern, und unter diesem Gesichtspuncte würden die Zellen der Hornhaut mehr den Ganglienzellen entsprechen. Allein die Zellen der Hornhaut bestehen aus einem contractilen Protoplasma, während Bewegungserscheinungen an Ganglienzellen noch nie beobachtet wurden.

Unbekümmert um Das, was vielleicht eine sorgfältige Beobachtung lebender Ganglienzellen uns bald lehren wird, will ich die wenigen entscheidenden Versuche und Beobachtungen vorführen, welche mich bestimmen, die Corneanerven zu den motorischen Nerven zu zählen. Ich sehe dabei ab von dem Begriffe sogenannter Ernährungsnerven, von der Aufstellung sogenannter trophischer Nerven, denn ich will hier nur die Beziehungen dieser Nerven zu der einen uns bekannten Function ins Auge fas-

sen, nämlich die Beziehungen zu der Contractilität der Zellen, mit welchen diese Nerven verschmelzen.

Anfänglich hoffte ich durch die elektrische Reizung entscheiden zu können, ob die Corneanerven ihre Erregung an das contractile Protoplasma übertragen oder nicht. Da ich aber dem Versuche keine hinlänglich entscheidende Gestalt geben konnte, so erwähne ich desselben nur so weit, als er überhaupt für die Contractionserscheinungen der Zellen von Interesse ist.

Wenn für die Corneanerven dasselbe Gesetz gelten würde, wie für die motorischen Nerven, dass nämlich die Erregbarkeit sinkt mit dem Vordringen der unmittelbar vom Strome durchflossenen Strecke nach der Peripherie, so musste die Bewegung des Zellprotoplasma leichter bei schwächeren Reizungen eintreten, wenn ich den Rand als wenn ich das Centrum der Cornea reizte. Dies scheint nun in der That der Fall zu sein, und ich wünschte nur, dass die hier gefundenen Unterschiede in der Erregbarkeit grösser sein möchten. Zur Anstellung des Versuches verfertigte ich mir den in der beistehenden Figur abgebildeten Apparat. Die Elek-



troden bestehen aus dünnem, mit Siegelack auf die Glasplatte befestigtem Platinblech, welche mit kleinen Bleiklötzen beschwert und durch diese mit den Enden der secundären Rolle des Inductionsapparats verbunden werden können. Die ganze Vorrichtung scheint mir zum Zuführen elektrischer Ströme auf den Tisch des Mikroskops sehr geeignet, da sie jederzeit rasch herzustellen ist und die Beweglichkeit des Objectträgers niemals beeinträchtigt.

Vor dem Gebrauche müssen die Bleiklötzchen zur Herstellung eines guten Contacts mit den Platinelektroden an ihrer unteren Fläche mit Sandpapier abgerieben werden. Um die Verschiebbarkeit des Objectträgers ferner so bequem wie möglich zu machen, empfiehlt es sich, an die Klötzchen dünnen, ausgeglühten Eisendraht, wie ihn die Chirurgen zum Nähen be-

nutzen zu schrauben. Solche Drähte folgen der Bewegung des Objectträgers, besonders wenn sie spiralig aufgerollt sind, so gut wie ein Faden. Die übrigen Utensilien, wie die Nebenschliessung u. dgl., welche man zur Anstellung des Versuches braucht, übergehe ich, da sie als allgemein bekannt und gebräuchlich vorausgesetzt werden dürfen.

Nur eines Umstandes erwähne ich noch, der zur Anstellung vergleichender Reizversuche an verschiedenen Stellen der Cornea nöthig ist. Die schmalen Platinstreifen unserer Elektroden müssen nämlich von beiden Seiten her mit einem isolirenden Firniss überzogen werden, der in der Mitte nur eine Stelle von 1 Mm. Länge unbedeckt lässt. Auflösungen von Damarharz in Chloroform leisten dafür gute Dienste. Man erhält so ein Elektrodenpaar, das einen Schlitz von 0,5 Mm. Breite und 1 Mm. Länge einfasst, während die ganze Breite der mit dem Apparate in Berührung stehenden Corneastelle bei einer Breite der Platinstreifen von 0,5 Mm. nur 1,5 Mm. beträgt. Der Sinn dieser Einrichtung wird später erklärt werden.

Zunächst brachte ich nun drei kleine Wachströpfchen im Umkreise der nicht isolirten Stelle meiner Elektroden an, die so weit mit dem Messer wieder abgetragen wurden, dass ihre Höhe die Dicke der Cornea um ein Geringes überragte. Um ein geeignetes Corneapräparat zu gewinnen, schnitt ich die Hornhaut mit der Lancette so heraus, dass an der Stelle, entsprechend dem inneren unteren Augenwinkel, wo gewöhnlich die grösste Menge der Nerven eintritt, ein Lappen der Sklera hängen blieb. Mit Beobachtung der oben angegebenen Vorsichtsmassregeln lagerte ich diesen Theil der Cornea auf die nicht lackirte Stelle meiner stromzuführenden Vorrichtung, und liess den pigmentirten Rand gerade mit der äussersten Grenze des einen Platinstreifens zusammenfallen. Die vordere mit geschichtetem Epithel bedeckte Cornealfläche wurde zur Erleichterung der Beobachtung natürlich nach unten gewendet. Als das Deckgläschen auf die drei Wachsplättchen festgeklebt war, wurde schliesslich der ganze Raum unter demselben mit Humor aqueus angefüllt. Man ist genöthigt, die Vorbereitungen zu dem Versuche in der angegebenen Reihenfolge anzustellen, da es sonst unmöglich wäre, die Cornea sicher in der gewünschten Lage zu fixiren. Namentlich darf man dieselbe nicht gleich auf die benetzten Elektroden legen, weil sie sich in diesem Falle beim Auflegen des Deckglases fast immer verschiebt. Zur Anfüllung des Experimentirraumes mit

Flüssigkeit dient ein fadenförmig ausgezogenes Glasrohr, das zuvor mit dem Humor aqueus gefüllt wird.

Das so hergestellte Präparat wird endlich zwei Stunden lang im feuchten Raume vor Verdunstung vollkommen geschützt, zurückgelegt.

Als nach Verlauf dieser Ruhezeit das System der communicirenden Zellen sich auf das schönste hergestellt hatte, liess ich nun die rasch aufeinander folgenden Schläge des Schlittenapparats in den Cornealrand hereinbrechen, und durch einen Gehülfen die secundäre Rolle langsam der primären annähern. Bei 2 Cm. Abstand zwischen den Rollen nahm ich an den im Sehfelde etwa im Centrum der Cornea befindlichen Zellen zuerst den Eintritt der Contraction wahr, die in wenigen Minuten zu einer vollkommenen Umwandlung der Körperchen in die Spindelform führte. Jetzt hob ich das Deckglas ab, legte das soeben beobachtete Centrum der Cornea auf die lackfreie Stelle der Elektroden und liess das Präparat abermals im feuchten Raume zwei Stunden hindurch ausruhen. Die Zellen hatten sich nach Verlauf dieser zweiten Ruhezeit wieder vollständig ausgedehnt, viele waren mit schönen varicösen Ausläufern besetzt, und auch die Axencylinder zeigten, wo sie deutlich sichtbar waren, die zierlichsten spindel- und kugelförmigen Anschwellungen.

Von neuem wurde jetzt die Reizung versucht, und diesmal wieder das Centrum direct beobachtet, das nun zugleich die unmittelbar durchflossene Stelle bildete. Bewegungserscheinungen traten nun erst ein, als ich die Rollen um 1 Cm. übereinander schieben liess.

Erwägt man die steile Erhebung der Curve unserer Ströme, bedenkt man, dass eine Differenz von 3 Cm. Rollenabstand bei dieser Nähe der primären und secundären Rolle einer sehr beträchtlichen Steigerung der Reizung entspricht, so wird man sehr geneigt sein, auf das Abfallen der Erregbarkeitscurve der Corneanerven nach der Peripherie zu schliessen, und man wird bei dieser Erklärung der Erscheinung stark versucht, in dem Erfolge des Versuchs den Beweis zu finden, dass es sich hier um eine durch die gereizten Nerven vermittelte Erscheinung handle. Ein Umstand macht indessen den Versuch verdächtig, und dieser liegt in dem allmählichen Sinken der Erregbarkeit des Corneaprotoplasma, das selbst beim Aufbewahren im feuchten Raume und bei sehr niederer Temperatur nicht zu vermeiden ist. Aus früheren Versuchen war mir dies bereits bekannt, und wenn man in

Erwägung zieht, dass zwischen den beiden Reizungen eine Ruhezeit von zwei Stunden unumgänglich ist, so wird man dem Versuche misstrauen müssen. Ich habe, um aus dieser Verlegenheit heraus zu kommen, zunächst die Reihenfolge der Reizungen umgekehrt, erst das Centrum der Cornea und dann den Rand gereizt, und in der That beobachtet, dass die Differenz der notwendigen Annäherung der Inductionsrollen nicht so sehr zu Gunsten der Erregbarkeit des Cornearandes ausfiel. Die Differenz betrug dann häufig statt 3 Cm. nur 1—0,5 Cm., unter Umständen war sie sogar überhaupt nicht wahrzunehmen. Von Einfluss ist hier ausser der Ruhezeit auch das beschleunigte Sinken der Erregbarkeit des Protoplasma nach einmaliger wirksamer Reizung, wovon man sich unzweideutig überzeugen kann, wenn man das Centrum, ohne die Cornea zu verrücken, nach der ersten zweistündigen Ruhe einmal, und abermals nach zwei Stunden wieder reizt. Die Differenz fällt hier durchschnittlich grösser aus, als diejenige, welche sich ergibt, wenn man den bei der ersten Reizung notwendigen Rollenabstand vergleicht, mit dem, welcher nöthig ist, um nach vierstündiger Ruhe in dem Centrum der anderen Cornea desselben Frosches die Bewegung hervorzurufen. Nach dem Abzuge, welcher folglich von der Differenz zwischen der Erregbarkeit des Centrums der Cornea — also bei directer Reizung — und der Erregbarkeit des Randes — bei der vermutheten indirecten Reizung der Hornhautzellen — gemacht werden muss, kann ich mich nicht entschliessen, mit diesen Versuchen den Beweis der Abhängigkeit der Bewegungen des Cornealprotoplasma von der Erregung seiner Nerven zu führen.

Ich kann nicht läugnen, trotz dieser wenig entscheidenden Versuche, lange Zeit sehr zähe die Vorstellung fest gehalten zu haben, dass dem dennoch so sei, und ich hoffe schliesslich, diesen Beweis auch führen zu können, wenn ich auch davon abstehe muss, das Gesetz der Erregbarkeitscurve dieser Nerven aufzuklären.

Es fiel mir auf, wie gross die Unterschiede in den Rollenabständen ausfielen, wenn ich den Eintritt der Contraction im Centrum der Cornea beobachtete, nach Reizung verschiedener Strecken der Peripherie des Präparats. Der Versuch wurde nach wiederholtem Probiren in folgender Reihe angestellt. Ich nahm die Cornea mit einem beträchtlichen Saume der Sklera heraus, zerschnitt sie mit einer sehr scharfen Scheere, sowie es die auf folgender Seite beigefügte Figur zeigt, und erhielt so ein grös-

seres centrales Stück der Membran mit vier daran hängenden schmalen Zipfeln. Selbst bei ganz planlosem Zurechtschneiden gelingt es leicht, eine Hornhaut zu bekommen, welche, wie die mikroskopische Untersuchung lehrt, mit nervenhaltigen und mit nervenfreien Zipfeln versehen ist.



Ich legte nun einen nervenfreien Zipfel auf die Elektroden, bedeckte und benetzte das Präparat ganz wie es bei den früheren Versuchen geschah, und liess es so lange ruhen, bis ich die Zellen im Centrum der Cornea ausgedehnt und miteinander communicirend sah.



Hierauf liess ich die Ströme des Schlittenapparats, dessen Rollen einander bis zur Berührung genähert waren, auf den Zipfel einwirken, also Ströme von solcher Mächtigkeit hindurchgehen, dass ich hoffen durfte, einen Erfolg damit zu erzielen. Die Bewegungen der Zellen blieben indessen aus. Als ich nun die Membran mit einem anderen Zipfel über die Elektroden reichen liess, und zwar mit einem nervenhaltigen, und nach wiederholter Ruhe im feuchten Raume die Reizung begann, trat die Contraction der Zellen im Centrum bereits ein, nachdem die Rollen allmählich nur bis auf 3 Cm. Abstand gegeneinander geschoben wurden. Mir scheint dieser Versuch hinreichend zu sprechen für eine Uebertragung der Erregung vom Cornealrande nach dem Centrum zu, da der Verdacht ausreichender wirksamer Stromschleifen in diesem Falle durch den Versuch am nervenfreien Zipfel ausgeschlossen ist. In der That bedarf es ausserordentlich mächtiger Schläge des Inductionsapparats, wenn von den nervenfreien Zipfeln aus sogleich eine Contraction der Zellen im Centrum der Membran stattfinden soll, denn ich musste die Rollen des Magnet-elektromotors fast ganz übereinanderschieben, um die Rückkehr der sternförmigen Zellen in die Spindelform an den nicht direct gereizten Theilen der Cornea zu beobachten. Alle Einwände, welche gegen den Versuch zu erheben wären, können nun schliesslich beseitigt werden durch die Möglichkeit mittelst ganz local wirkender Reize die Bewegungen der Corneazellen von einer entfernten Stelle hervorzurufen. Können wir zeigen, dass solche Stellen stets Nerven enthalten müssen, wenn die Erscheinung eintreten soll, so darf an der Wirkung der Nerven auf das Protoplasma nicht mehr gezweifelt werden.

Durch Uebung gewinnt man hinlängliche Sicherheit, um einen Zipfel der Cornea mechanisch zu reizen, ohne dass in dem Präparat eine Verschiebung eintritt, und so ist es mir auch möglich

geworden, ganz einfach den entscheidenden Versuch anzustellen. Die mit den Zipfeln versehene Cornea wird unter ein durch Wachsplättchen gestütztes Deckglas gebracht, und wo möglich so, dass auf der einen Seite des Deckglases ein nervenfreier, auf einer anderen Seite, oder was leichter zu bewerkstelligen ist, an einer Ecke desselben ein nervenhaltiger Zipfel hervorragt. Natürlich muss man auch hier dem Präparate so lange Ruhe gönnen, bis die Zellen im Centrum vollständig ausgedehnt sind. Drückt man jetzt mit einer lanzenförmigen Nadel auf den nervenhaltigen Zipfel der Membran, so tritt keinerlei Bewegung an den Zellen auf. Als ich aber mit langsam wachsendem und schliesslich sehr kräftigem Drucke den nervenhaltigen Zipfel reizte, sah ich die Zellen innerhalb weniger Minuten zu spindelförmigen Körpern zusammenfallen. Ich habe den Versuch sehr häufig wiederholt, und kann an der grossen Differenz des Erfolges der mechanischen Reizung nervenfreier und nervenhaltiger Stellen des Cornealrandes keinerlei Zweifel mehr haben. Der Versuch fällt in den meisten Fällen vollkommen präcis und deutlich aus.

So sehr ich im Rechte zu sein glaube, wenn ich diesen Versuch als beweisend für die Erregung des Zellprotoplasma durch seine Nerven ansehe, so sind mir doch wieder Zweifel aufgestiegen, als ich sah, dass auch die mechanische oder mässige elektrische Reizung des Cornealrandes, oder selbst einzelner nervenfreier Zipfel desselben, mit der Zeit, wiewohl meistens erst nach etwa 30 Minuten, Formveränderungen an den Zellen des Centrums der Cornea erzeugte. Es ist nicht möglich, diesen Umstand ganz auszuschliessen, und auch die mechanische Reizung, welche mit grosser Vorsicht nur auf den pigmentirten Theil des Cornealrandes oder selbst jenseits desselben auf die eigentliche Sklera angebracht wurde, hatte durchschnittlich nach längerer Zeit denselben Erfolg. Ich vermag die Erscheinung nur so zu erklären, dass die immer mitgereizten Zellen des Randes den Bewegungsvorgang allmählich, wenn auch langsamer, nach dem Centrum von Zelle zu Zelle übertragen, und ich glaube hierin den ganz natürlichen Grund sehen zu müssen, weshalb sich auch die Zellen des Centrums der Hornhaut bewegen müssen, wenn die damit durch so viele Wege verknüpften Zellen des Randes erregt werden.

Bei der Schilderung der Versuche habe ich absichtlich von den Zellen im Allgemeinen gesprochen und dabei keinen Unterschied gemacht zwischen den Hornhautkörperchen verschiedener

Schichten. Sind die Präparate wohl gelungen, so pflegt auch der Versuch einen ganz constanten Erfolg zu haben, man sieht die Zellen in allen Tiefen der Cornea, auf welche man das Mikroskop eingestellt hat, an der Bewegung Theil nehmen ¹⁾. Um die Erscheinung objectiv zu machen, habe ich auch bei der Reizung der Nerven die dilatirten Zellen zuvor einzeln mit dem Zeichnenprisma copirt, und nach der Reizung die veränderte Form mit einer anders gefärbten Kreide wieder fixirt. Die Abbildungen geben Beispiele dieser Veränderungen, aus denen ersichtlich wird, dass die Contraction auf indirecte Reizung nicht zu unterscheiden ist von derjenigen nach directer Erregung.

Von Interesse würde es sein zu wissen, wie weit die Nervenfasern, welche ja continuirlich in das Corneaprotoplasma übergeht, selbst contractil sei. Reizungsversuche haben mir darüber wenig Aufschluss gegeben, da es mir bis jetzt noch nicht gelingen wollte, Verschiebungen an den Varicositäten der Axencylinder abhängig von der Erregung des Nervenstammes zu entdecken. Dagegen habe ich bisweilen eine solche gegenseitige Lagenveränderung, ein sehr langsames Hin- und Herrücken dieser Varicositäten „spontan“ auftreten sehen, und ich glaube deshalb diesen Theilen des Axencylinders schon Contractilität zusprechen zu müssen, wenn man eben die Fortpflanzung einer knotenförmigen Verdickung als ein charakteristisches Merkmal der Contractilität gelten lassen will.

Zum Schlusse muss ich noch auf einen für unsere Anschauungen peinlichen Umstand zurückkommen. Allem Anscheine nach wird nämlich bei dem Contractionsvorgange der Zellen ein Theil der Verbindungen zwischen denselben, oder auch zwischen einzelnen Protoplasmatheilen einer und derselben Zelle ebensowohl gelöst, wie einzelne Verbindungen der Zellfortsätze mit den feinsten varicösen Axencylindern. Die Brücke, welche die Theile vorher verband, kann für das Auge in vielen Fällen vollständig schwinden, sobald die Zellen die Gestalt geschlängelter, spindelförmiger Körper angenommen haben, und nur da muss sich eine nachweisbare Communication des Corneakörperchens mit der Nervenfasern erhalten, wo diese mit einer Scheide versehen an die Zelle herantritt. Zieht sich der Zellen-

1) Natürlich sind hiervon ausgeschlossen die von *v. Recklinghausen* in der Cornea entdeckten wandernden Zellen, die weder mit den Nerven noch mit den sogenannten sternförmigen Corneazellen in irgend welcher Verbindung stehen.

leib auf Reizungen zusammen, so bildet er nicht etwa einen Klumpen in einem unnachgiebigen Gehäuse, wie wir es z. B. bei der *Tradescantia* gesehen haben, sondern die Grundsubstanz der Cornea scheint dem contrahirten Protoplasma in allen seinen Bewegungen zu folgen, so dass sie demselben unter allen Umständen fest anliegt. Aus zufälligen Beobachtungen scheint mir jedoch hervorzugehen, dass die Zellen wenigstens durch unsichtbare capillare Flüssigkeitsschichten in denselben Linien ihren Zusammenhang mit den Nachbarn sowohl, wie mit den Nerven wahren. Zuweilen bleiben nämlich feine, stark glänzende Körnchen in den feinsten Fortsätzen der Zelle, trotz der Contraction des sie umgebenden Protoplasma unverrückt an derselben Stelle liegen, und so kann es geschehen, dass man den Weg, welchen früher die vereinigten Zellfortsätze bildeten, durch Reihen solcher Körnchen noch angedeutet sieht.

Wichtiger erscheint mir jedoch noch der Umstand, dass die Zelle selbst bei mehrmaliger Wiederholung der Reizung nach der Ruhe des Objects unter dem Mikroskop in der kleinen feuchten Kammer immer ziemlich denselben Habitus wieder annimmt, was man durch Abzeichnen mit dem Zeichnenprisma klar zeigen kann. Die beigegebenen Abbildungen werden hierfür, obgleich sie keine vollständige Congruenz der Zellen erkennen lassen, einen Beleg geben. Will man eine Zellmembran für die Corneakörperchen nicht zugeben, weil ihre Anwesenheit nicht erwiesen ist, so wird man wenigstens anerkennen müssen, dass das Lückensystem in der Grundsubstanz der Cornea, welches den nackten Zellenleibern Platz gewährt, ziemlich constante Formen besitze.

Erklärung der Abbildungen.

Tafel I.

- Fig. 1. Zelle aus einem Staubfadenhaare von *Tradescantia virginica*. Die violette Zellflüssigkeit ist weiss gelassen. a. Die Zellmembran. b. Der Kern. c. Protoplasma. d. Contractionswellen im Protoplasma. e. Schwimmhautähnliche Platte durch Zusammenfliessen zweier sehr feiner Stromfäden entstanden. f. Wandernde Brücke zwischen zwei stärkeren Protoplasmaströmen. Vergr. = $400/1$.
- Fig. 2. Kleinere Zelle von *Tradescantia*. Rechts ist die gefaltete Oberfläche der Zellmembran sichtbar, mit der darunter liegenden, sehr feinen Ausbreitung des körnigen Protoplasma. $400/1$.
- Fig. 3. Zelle von *Tradescantia* mit dem Zeichenprisma genau copirt. A. Frisch in Wasser beobachtet. B. Dieselbe Zelle nach mässiger localer, elektrischer Reizung. Das Gebiet des gereizten Protoplasma erstreckt sich von a — b. c. Zu Klumpen und Kugeln contrahirtes Protoplasma. d. Blassere Bläschen und Keulen. $400/1$.
- Fig. 4. *Tradescantia*zellen. In der Zelle A. ist die Wirkung mässiger parallel der Längsachse gehender Inductionsschläge, in B. diejenige stärkerer Ströme dargestellt. In C. ist das Protoplasma durch Reissen der Zellmembran und durch den Eintritt von Wasser coagulirt. $400/1$.
- Fig. 5. Amoeben durch starke Inductionsschläge zum Zerplatzen gebracht. a. Kern. b. Protoplasma. c. Der zusammengefallene membranöse Sack. d. Loch (?) im Nucleolus. $450/1$.

Tafel II.

- Fig. 6. Zellen aus dem intermusculären Bindegewebe des Frosches frisch in Lymphe untersucht:
- 1) Nackte Zellen mit unregelmässigen Kernen.
 - 2) Nackte Zellen mit regelmässigen, bläschenförmigen Kernen.
 - 3) Zellen mit grobkörnigem Protoplasma.
 - 4) Eine Zelle in einer blasigen Höhle der Grundsubstanz.
- Fig. 7. Zellen aus demselben Bindegewebe nach kurzer Einwirkung von Wasser. Das Protoplasma ist zu einem sehr feinkörnigen Netze geronnen, welches innerhalb grösserer, in der Grundsubstanz entstandener Blasen liegt. Die Kerne sind gequollen und enthalten theilweise Vacuolen. $400/1$.
- Fig. 8. Bindegewebszellen frisch mit mässig verdünnter Essigsäure behandelt. aa. Contouren, herrührend von den in der Grundsubstanz entstandenen Blasen. bb. Netze von geronnenem Protoplasma. cc. Die stark getrübt und geschrumpften Kerne. $400/1$.

Tafel III.

- Fig. 9. Ein Stück Bindegewebe (wie in Fig. 6), genau mit dem Zeichenprisma copirt. Bezeichnung wie bei Fig. 6. a. Bindegewebsfibrillen; b. feine elastische Fasern. Der getonte Grund der Zeichnung entspricht der glashellen homogenen Grundsubstanz des Gewebes. $400/1$.
- Fig. 10. Bindegewebszellen ebendaher genau mit dem Zeichenprisma copirt. Die ausgeführten Linien zeigen die Umrisse der Zellen 30 Minuten nach Anfertigung des Präparats mit Lymphe. Die punctirten Linien zeigen die Zellen in der eine Stunde später erfolgten Formveränderung. Bei a sind 2 Zellen durch vorgeschobene Fortsätze miteinander verschmolzen. Bei b ist auch der Kern der Zelle von seinem ursprünglichen Platze fortgerückt. $400/1$.
- Fig. 11. Zellen aus der Cornea des Frosches. Frisch in Humor aqueus untersucht. Vergr. = $400/1$. Die ausgeführten Linien entsprechen den Umrissen der mässig contrahirten Zellen in der soeben mit einem sehr scharfen Messer ausgeschnittenen Membran, die punctirten Linien bezeichnen die Umrisse der Zellen nach der 2 Stunden später erfolgten Formveränderung.
- Fig. 12. Hornhautzellen vom Frosch. Die ausgeführten Linien zeigen die Zellen, wie sie sich nach zweistündiger Ruhe der frischen Cornea in Humor aqueus darstellten. Die punctirten Linien entsprechen

den Umrissen zwei Minuten nach directem Tetanisiren mit Inductionsschlägen. $400/1$.

Fig. 13. Zellen aus einer Froschcornea, welche eine Stunde in Humor aqueus ruhte. Die punctirten Linien bezeichnen die Zellumrisse gleich nach mechanischer Reizung eines nervenhaltigen Corneazipfels. $400/1$.

Fig. 14. A. Eine dilatirte Corneazelle durch ausgeführte Linien bezeichnet. Die hineingetragenen punctirten Linien zeigen die Umwandlung der Zelle nach der Reizung des Cornealrandes. Die schwarz ausgefüllten kleinen Kreise entsprechen den bei der Contraction verlagerten Körnchen. B. Dieselbe Zelle eine Stunde später. $450/1$.

Auch Fig. 11—14 sind mittelst Durchzeichnungen von genau mit dem Zeichnenprisma hergestellten Copien gewonnen, so dass selbst die relative Lage der contrahirten und dilatirten Zellen zu einander durch die Abbildung genau wiedergegeben wird. Nur Fig. 4 B. musste der Klarheit des Bildes wegen verschoben werden.

Tafel IV.

Fig. 15. Eintritt und Verbreitung eines Nervenstämmchens in die Cornea des Frosches. Frisches Präparat. aa. Dunkelrandige, markhaltige Nervenprimitivfasern. bb. Blasse Nervenfasern. cc. Blasse Kerne der Nervenscheide. dd. Theilungen der Nerven. ee. Kerne von annähernd dreieckiger Gestalt an den Theilungsstellen der Nerven. ff. Anastomosen und Plexusbildungen. gg. Seitlicher Austritt blasser Nervenfasern aus den markhaltigen.

Tafel V.

Fig. 16. Zellen aus der Cornea des Frosches nach längerer Behandlung mit Chromsäure von 0,01 Proc. Durch Schrumpfen der Grundsubstanz ist der Zellraum erweitert. aa. Kerne. bb. Feine Netze von geronnenem Protoplasma. $400/1$.

Fig. 17. Austritt einer feinen varicösen Nervenfasern (b) aus einer dunkelrandigen Faser (a). c. Corneazelle (Cornea vom Frosch, frisch in Humor aqueus).

Fig. 18. Aus der anderen Cornea desselben Frosches, 24 St. nach der Decapitation in Humor aqueus ausgebreitet. a. Rechtwinkliger Austritt eines Axencylinders aus einem schon markfreien Nervenstämmchen. b. Scheide. c. Corneazellen mit varicösen Fortsätzen. d. Nackte varicöse Axencylinder. Die freien Enden derselben sind nur scheinbar, da sich die Fasern in andere Ebenen des Präparats begeben. $400/1$.

- Fig. 19. Uebergang feiner varicöser Nervenfasern in Zellen der Cornea.
a. Dickeres Bündel von Fasern mit Kernen (b). Frisches Präparat
in Serum. $400/1$.
- Fig. 20. Uebergänge der Corneanerven in Zellen. Präparat nach sehr
flüchtiger Behandlung mit Chromsäure von 0,1 Procent und nach
dem Abschaben des Epithels erhalten. a. Blasses Nervenbündel
mit Kernen. $450/1$.

Tafel VI.

- Fig. 21, 22 und 23. Nervenendigungen in der Cornea des Frosches, nach
Behandlung mit Chromsäure von 0,1 Procent mit dem Zeichen-
prisma genau copirt. $400/1$.

Tafel VII.

- Fig. 24 und 25. Nervenendigungen aus der Froschornea nach Behand-
lung mit Chromsäure von 0,01 Proc. Die Kerne sind mit dem
Protoplasma der Zellen zu einem Coagulum zusammengeballt, das
sich als directe Fortsetzung der Nervenfasern darstellt. $450/1$.
- Fig. 26. Austritt feiner und kurzer Nervenfasern aus einem stärkeren blas-
sen Stämmchen. Chromsäurepräparat nach sehr kurzer Einwirkung
untersucht. $450/1$.

Tafel VIII.

- Fig. 27. Zwei Zellen aus der Cornea des Frosches. Präparat in Chromsäure
von 0,1 Procent gehärtet, mit Carmin gefärbt, nachdem die Fär-
bung der Grundsubstanz gerade wieder durch Chromsäure entfernt
war. Vergr. = $2400/1$. Mit künstlichem Lichte unter Anwendung
des Condensors beleuchtet und in allen Einzelheiten mit dem Zeich-
nenprisma copirt.
- a. Doppelt contourirte Membran des Kerns.
 - b. Trüber Inhalt des Kerns.
 - c. Kernkörperchen.
 - d. Körnig geronnenes Protoplasma der Zelle.
 - e. Axencylinder.
 - f. Faltige Nervenscheide.
 - f'. (B) Contouren der Grundsubstanz der Cornea, oder Grenzen der
Saftcanälchen.

Fig. 12. Die äußere Schicht des Darmes, die Muscularis externa, besteht aus zwei Schichten glatter Muskulatur, die innere Schicht ist spiralförmig, die äußere kreisförmig angeordnet.

Fig. 13. Die innere Schicht des Darmes, die Muscularis interna, besteht aus einer Schicht glatter Muskulatur, die spiralförmig angeordnet ist.

Tab. III

Fig. 14. Die innere Schicht des Darmes, die Muscularis interna, besteht aus einer Schicht glatter Muskulatur, die spiralförmig angeordnet ist.

Tab. III

Fig. 15. Die innere Schicht des Darmes, die Muscularis interna, besteht aus einer Schicht glatter Muskulatur, die spiralförmig angeordnet ist.

Nies'sche Buchdruckerei (Carl B. Lorek) in Leipzig.

Tab. III

Fig. 16. Die innere Schicht des Darmes, die Muscularis interna, besteht aus einer Schicht glatter Muskulatur, die spiralförmig angeordnet ist.

a. Doppelte muskulöse Schicht des Darmes

b. Innere Schicht des Darmes

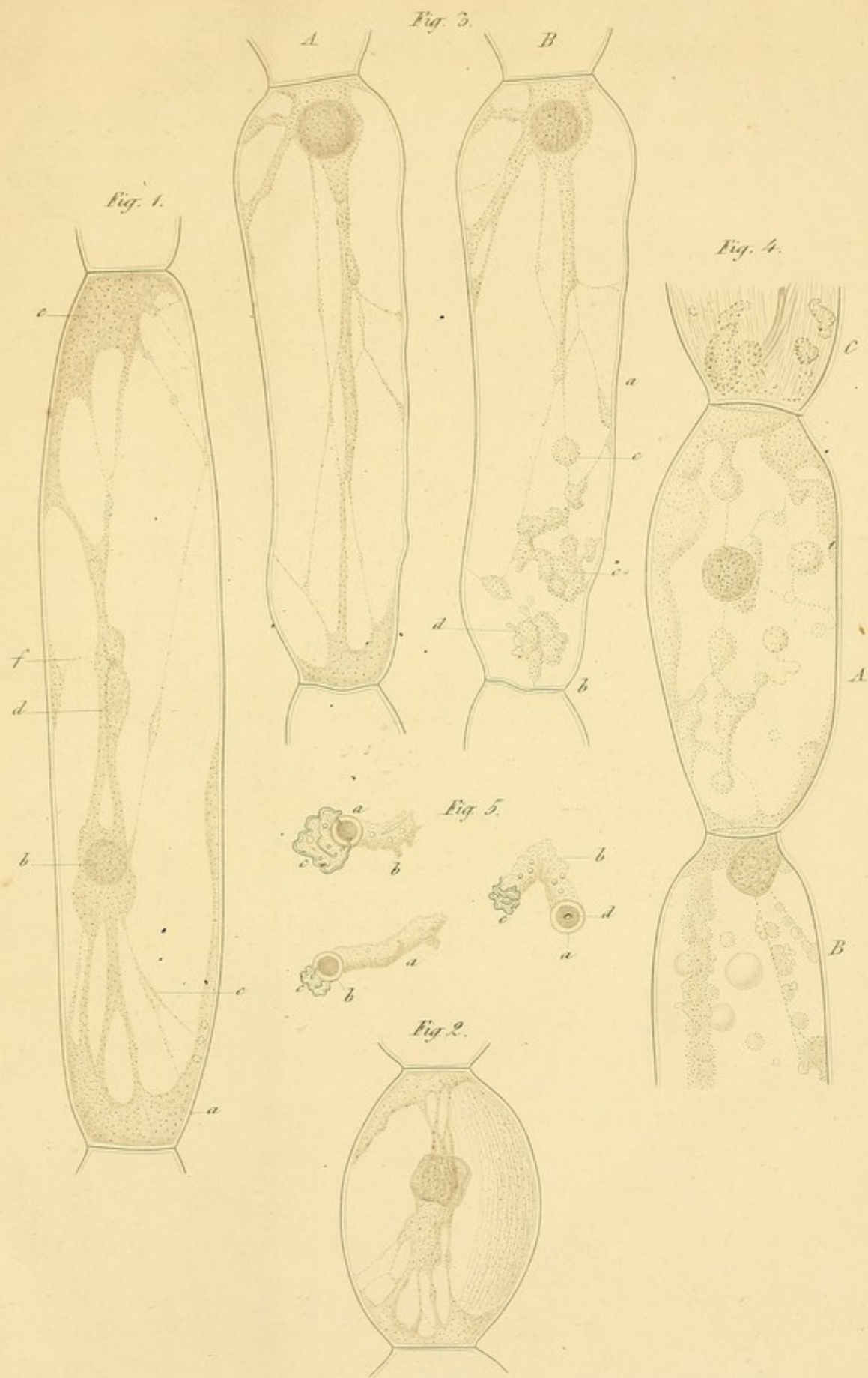
c. Muscularis interna

d. Übergangsstelle zum Dickdarm

e. Lumen

f. Submucosa

Die innere Schicht des Darmes, die Muscularis interna, besteht aus einer Schicht glatter Muskulatur, die spiralförmig angeordnet ist.



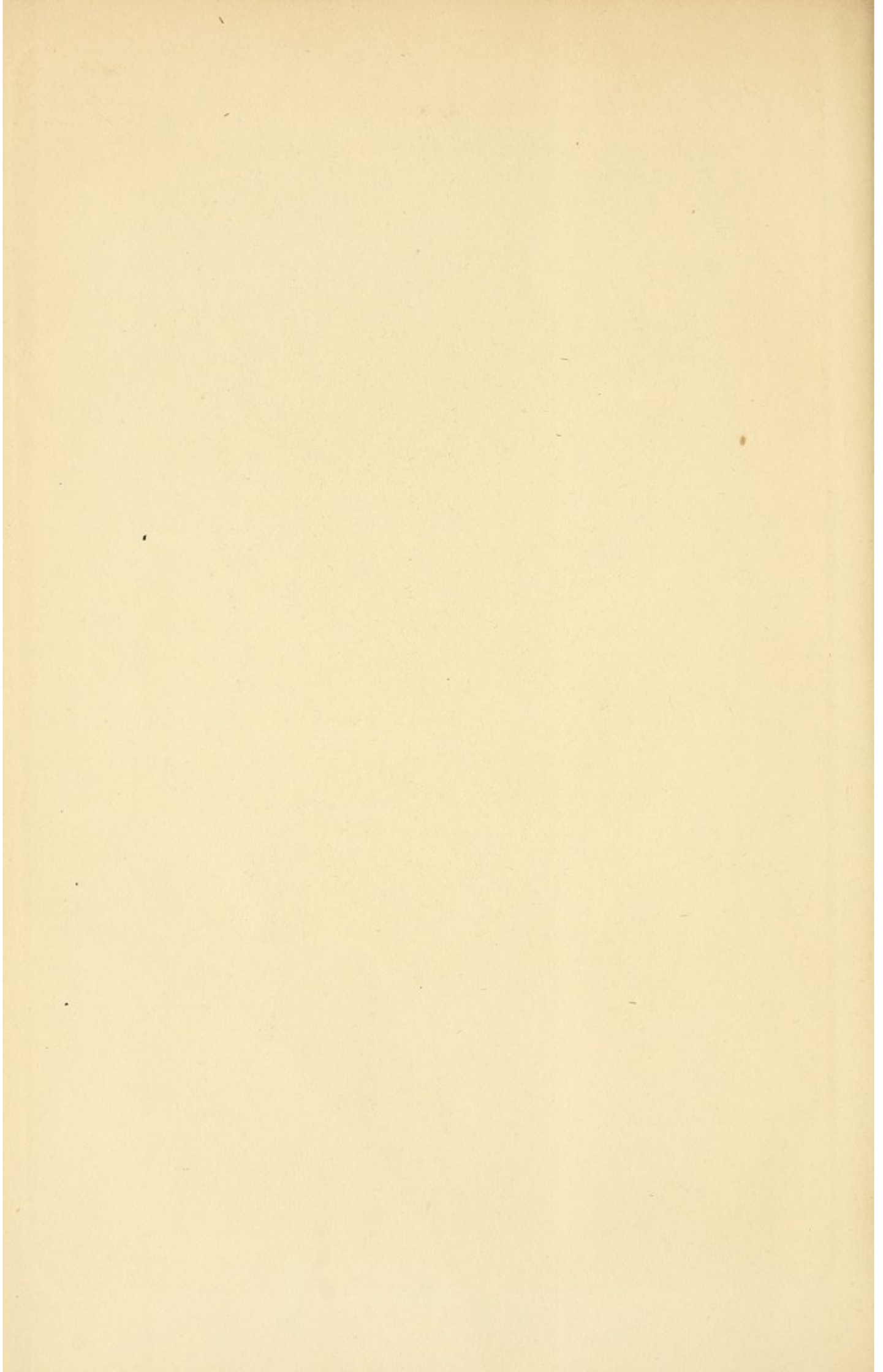


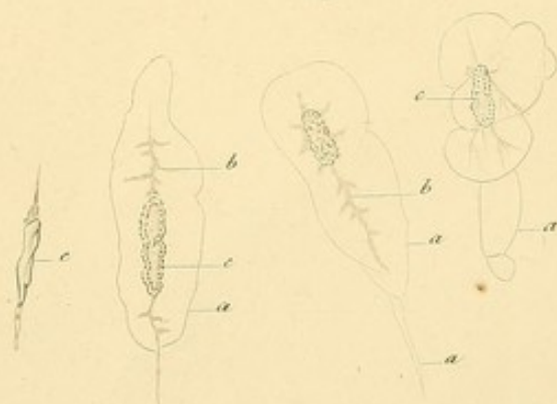
Fig. 6.



Fig. 7.



Fig. 8.



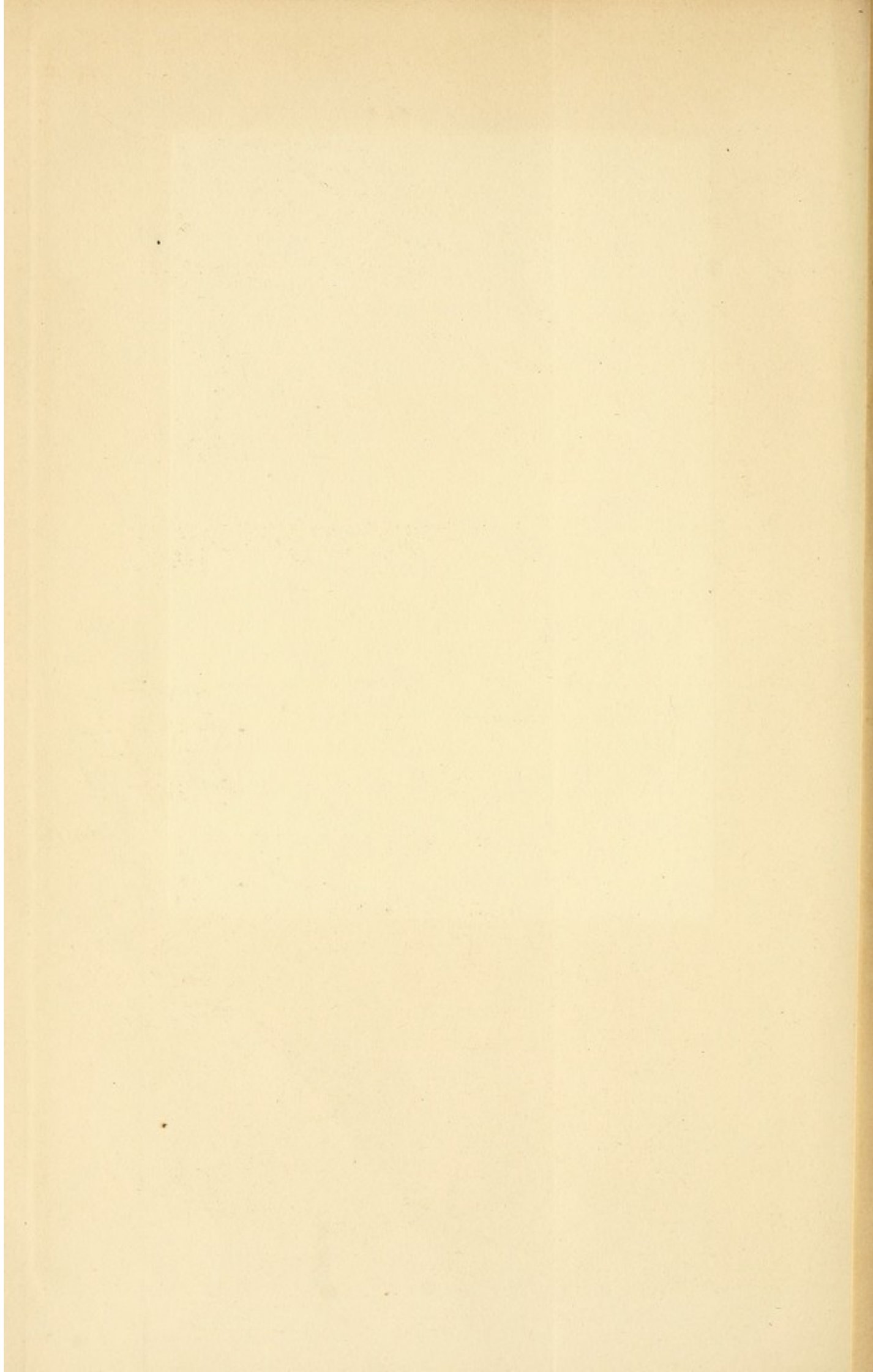


Fig. 9.

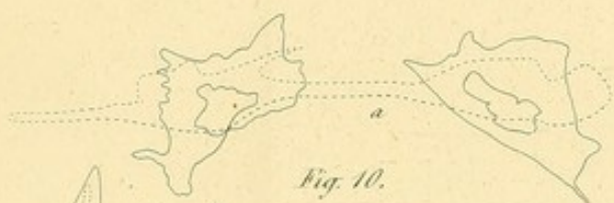
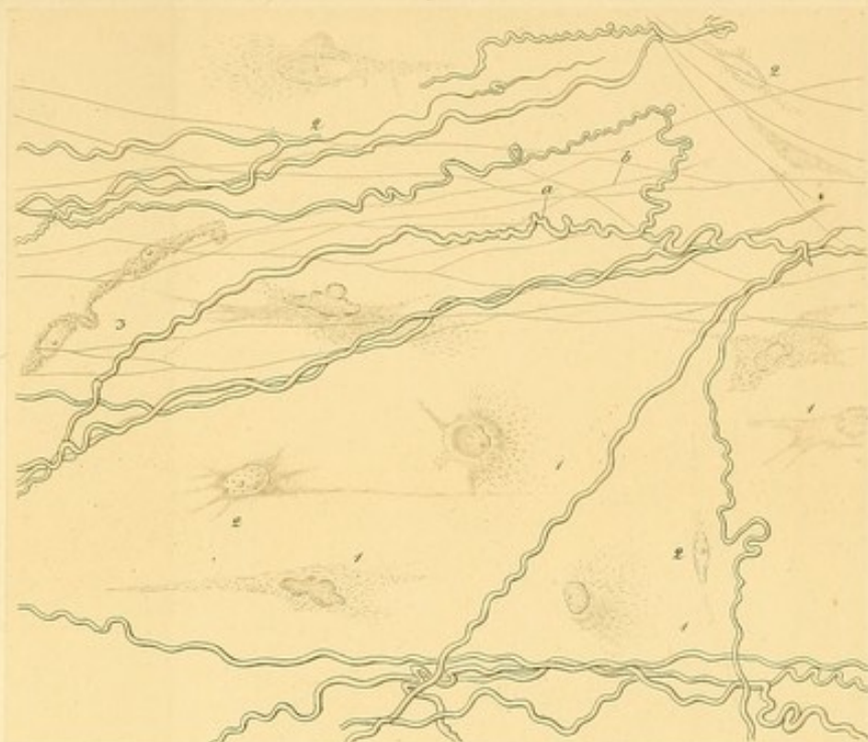


Fig. 10.

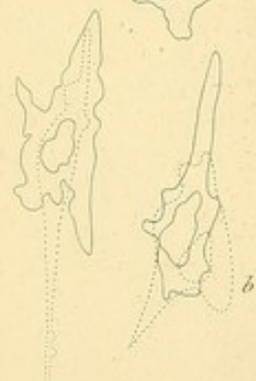


Fig. 12.

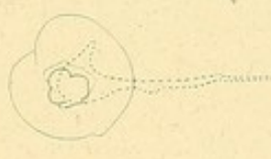


Fig. 11.

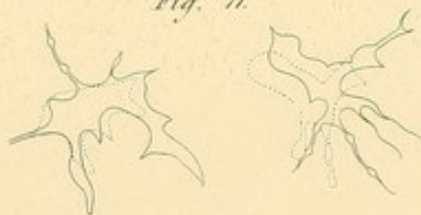


Fig. 13.

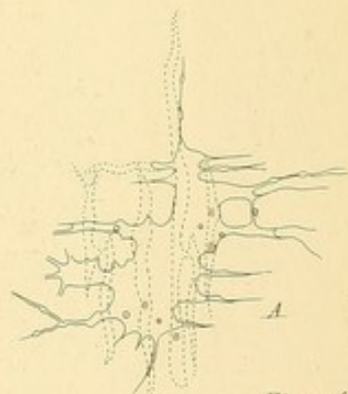
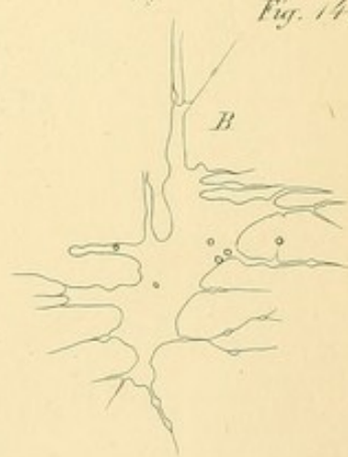
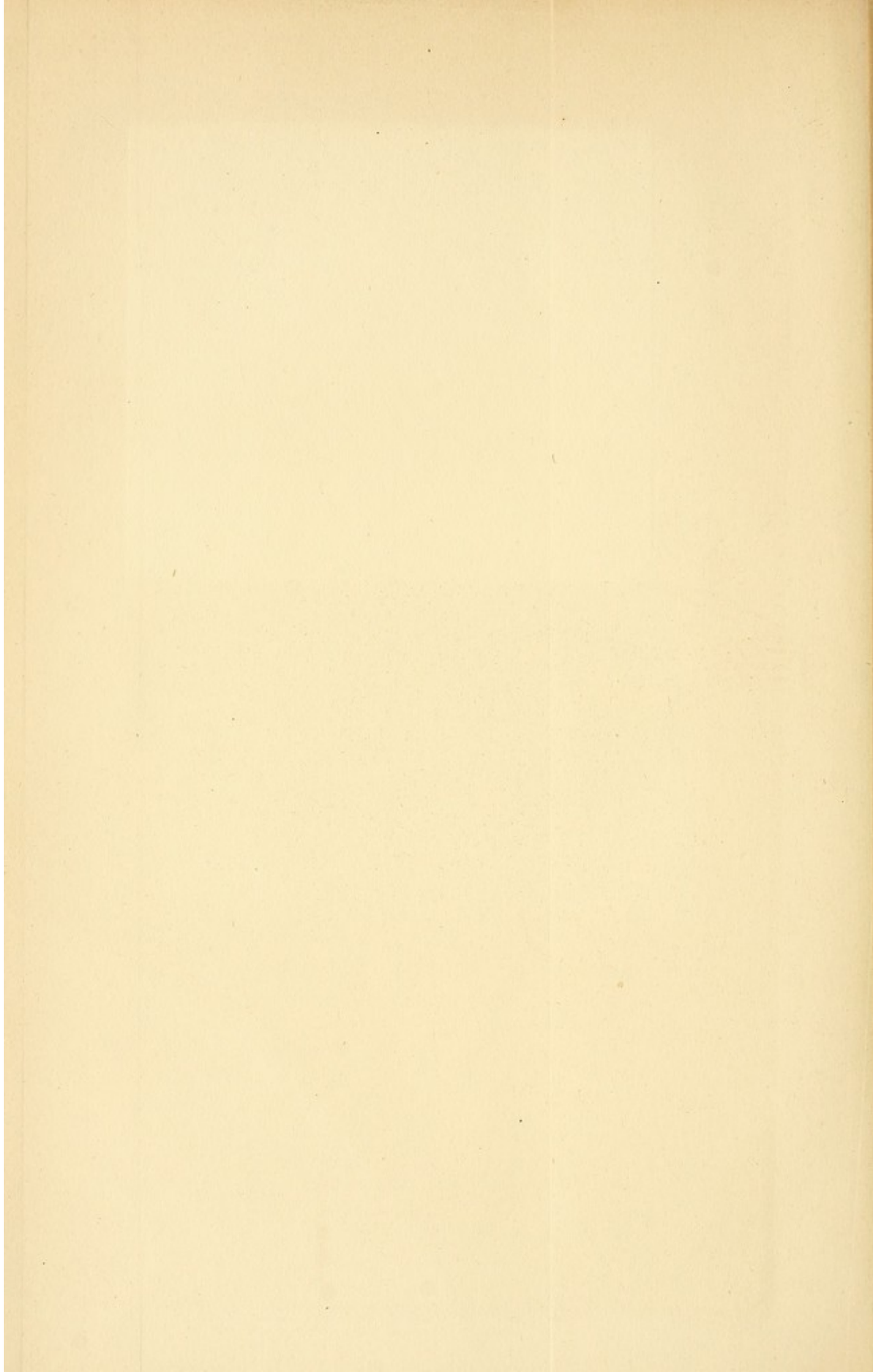
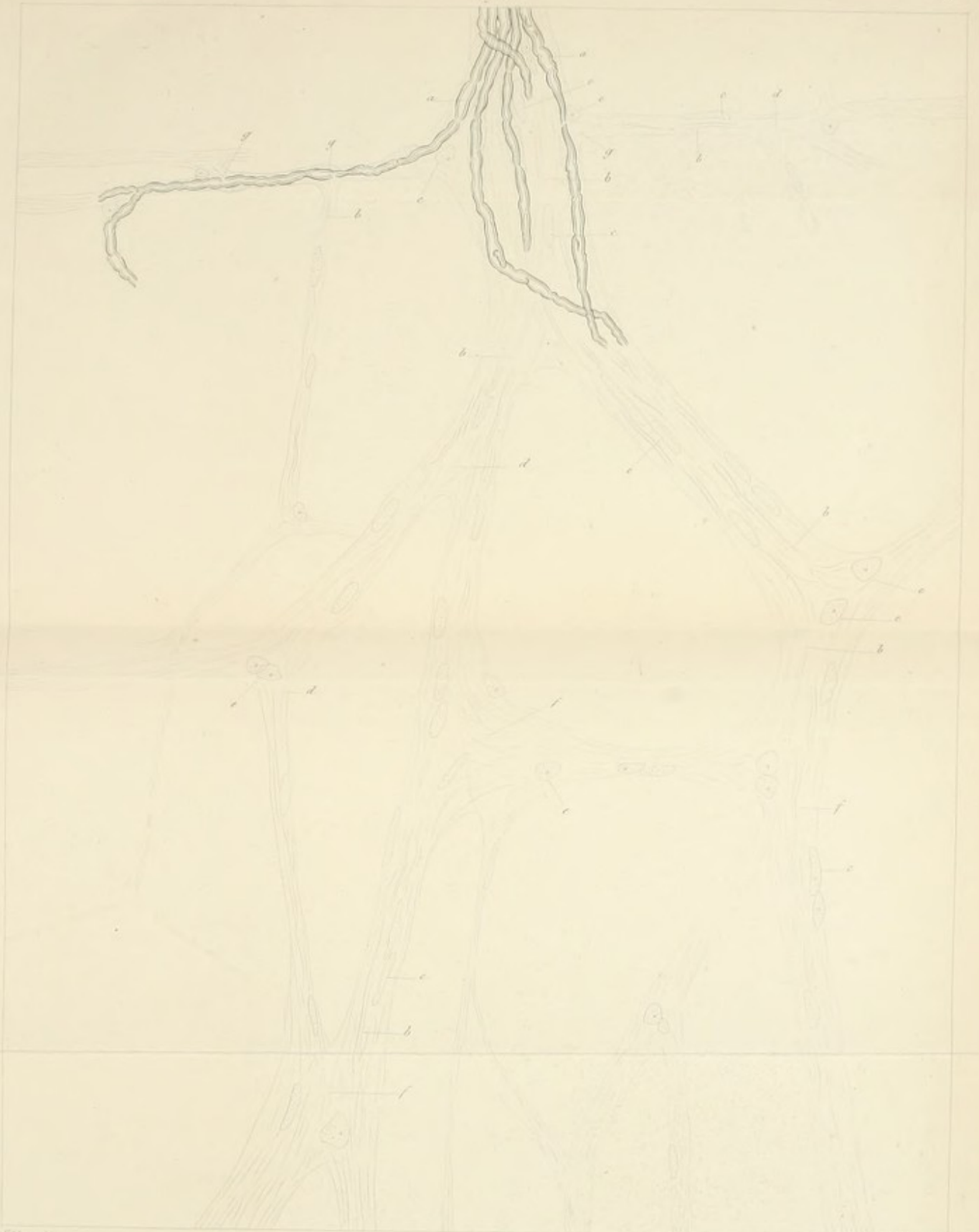
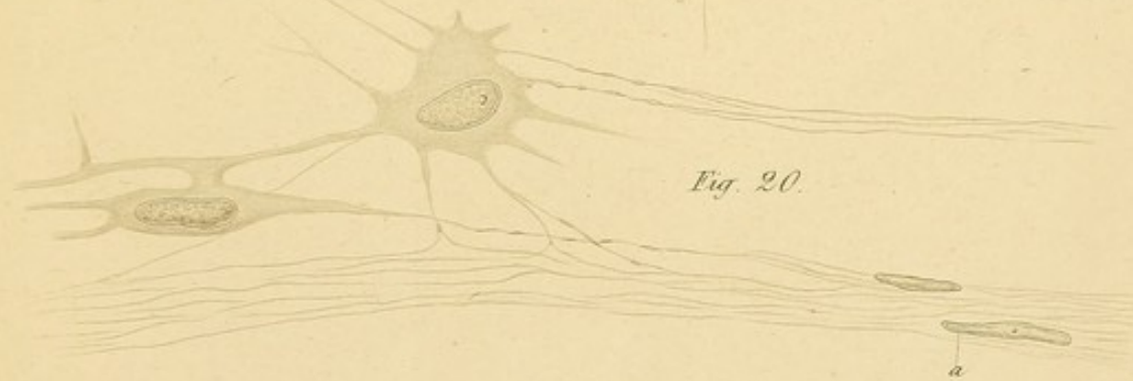
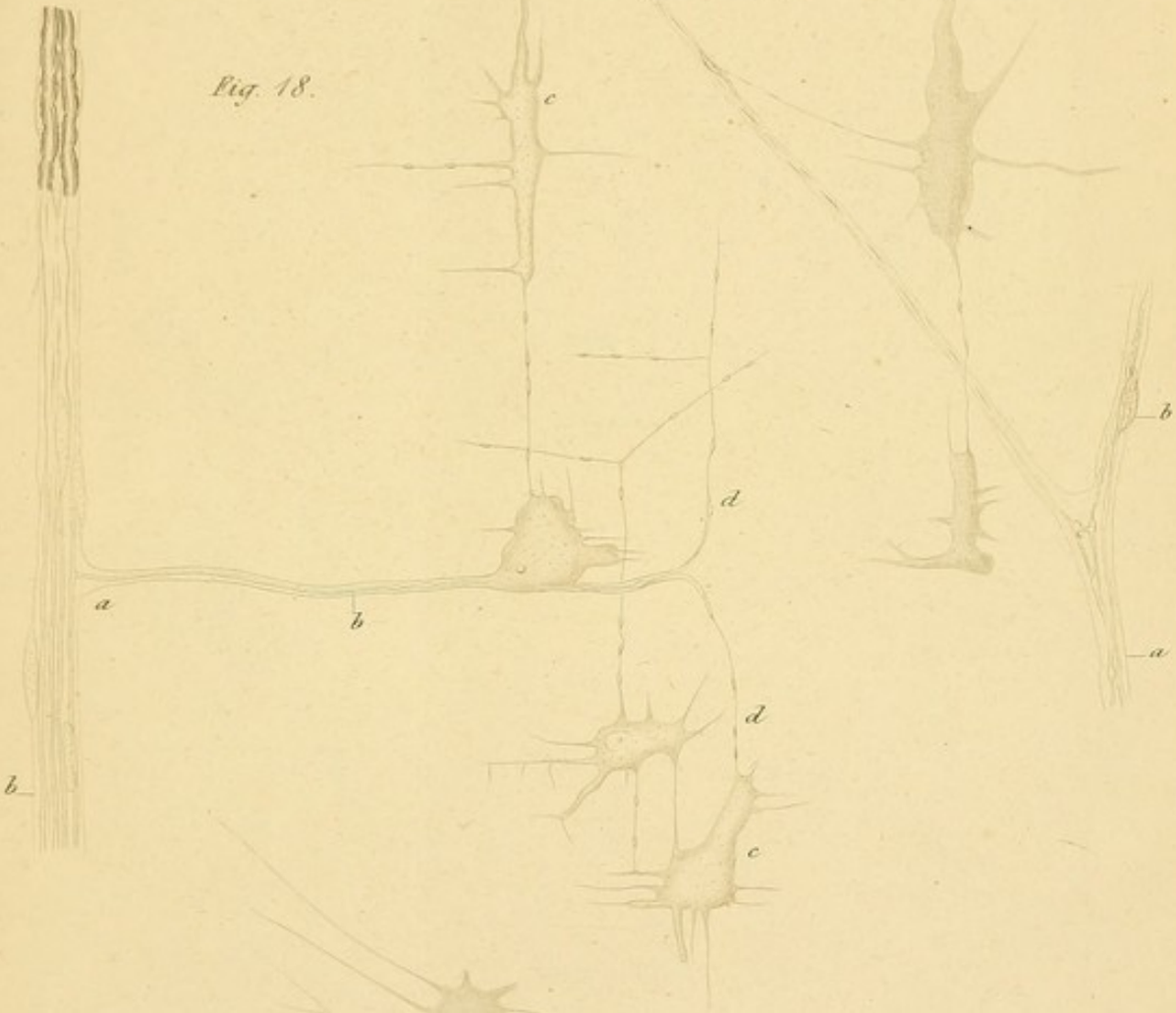
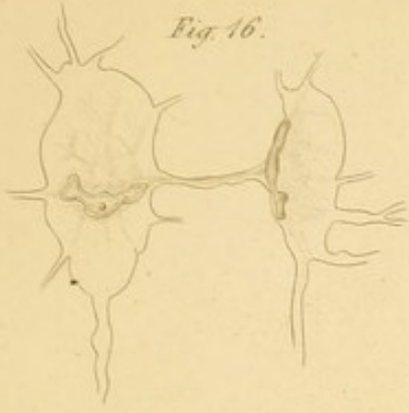


Fig. 14.









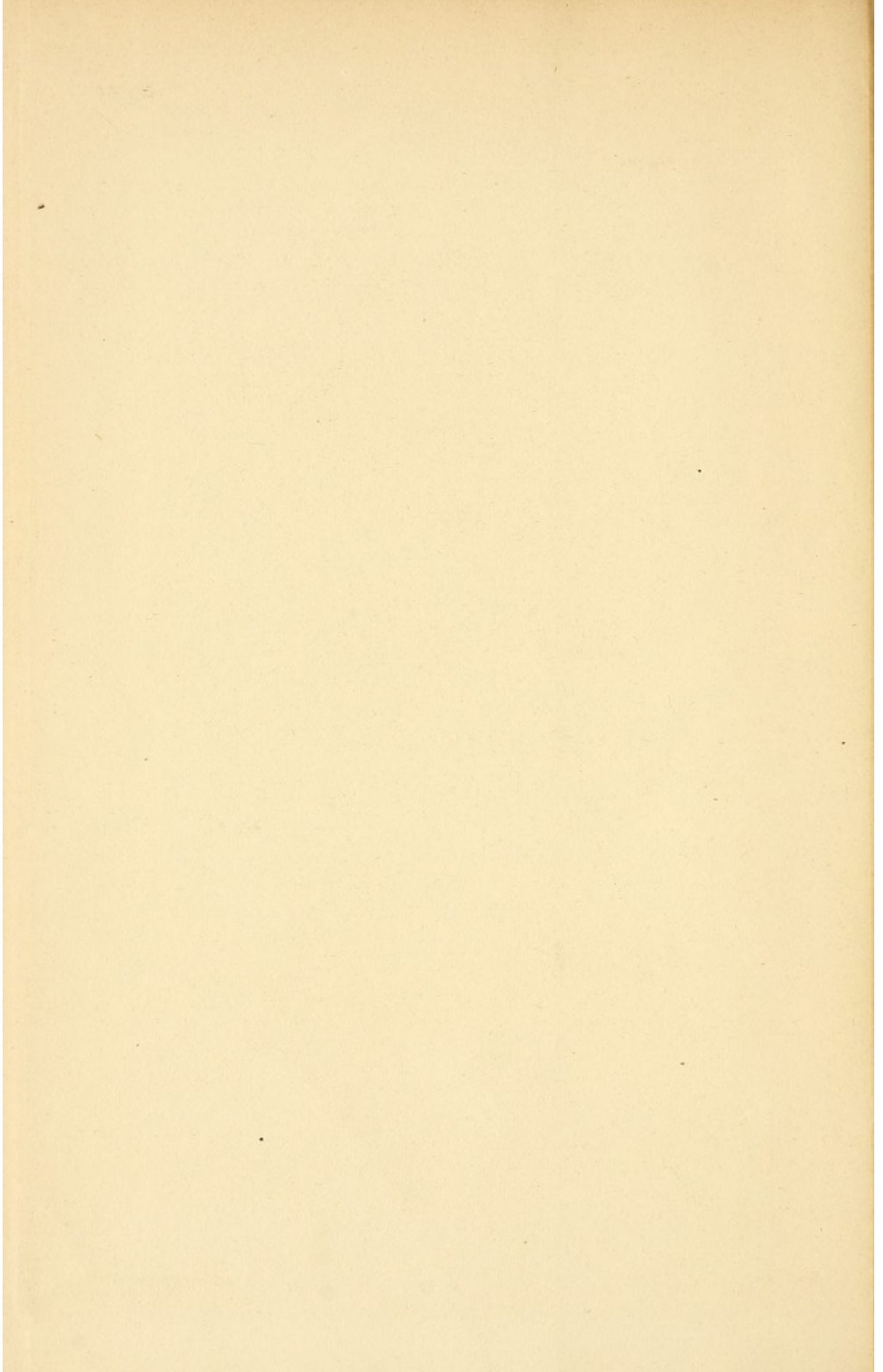


Fig. 21.



Fig. 22.



Fig. 23.



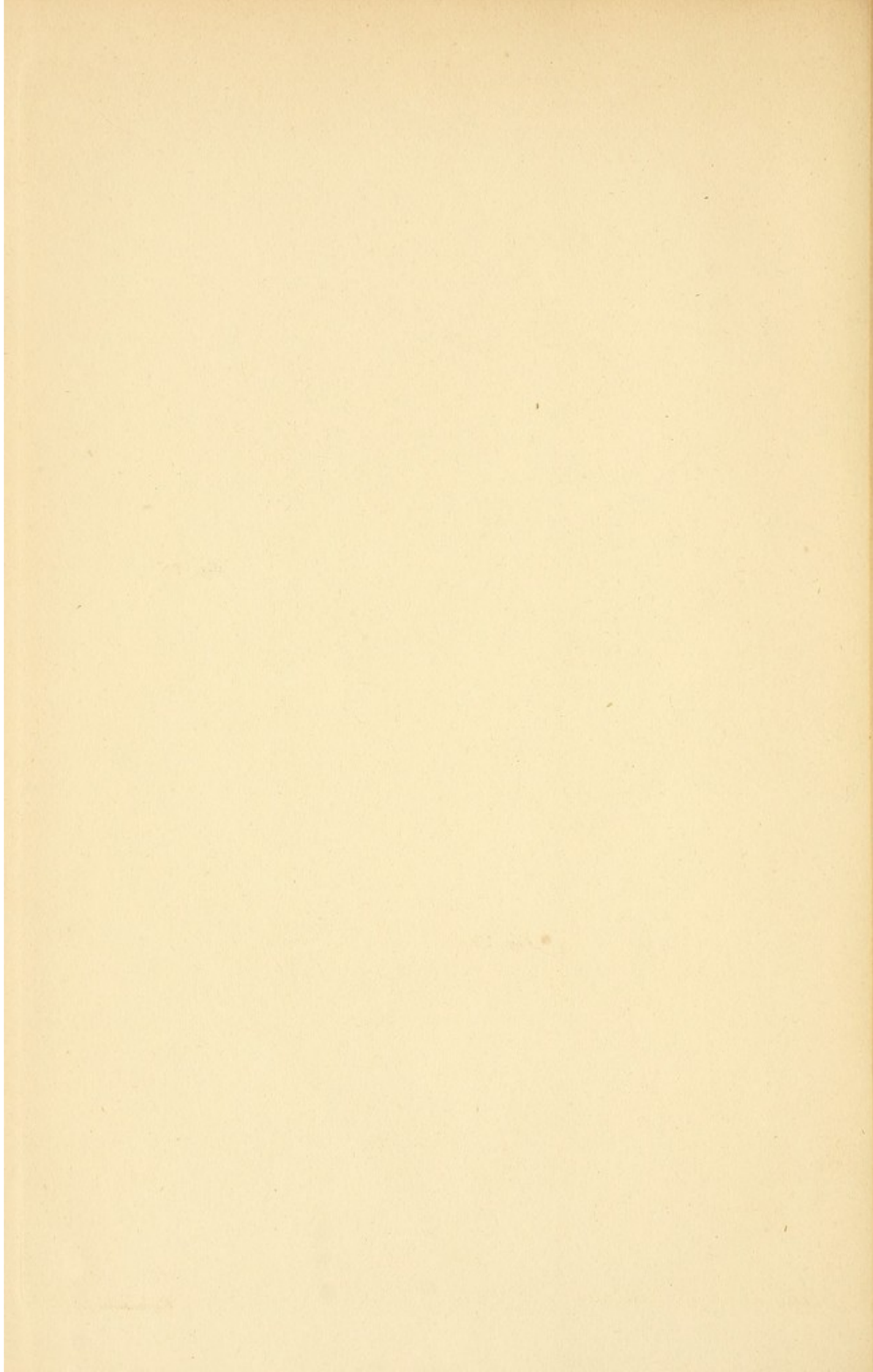


Fig. 24.



Fig. 25.

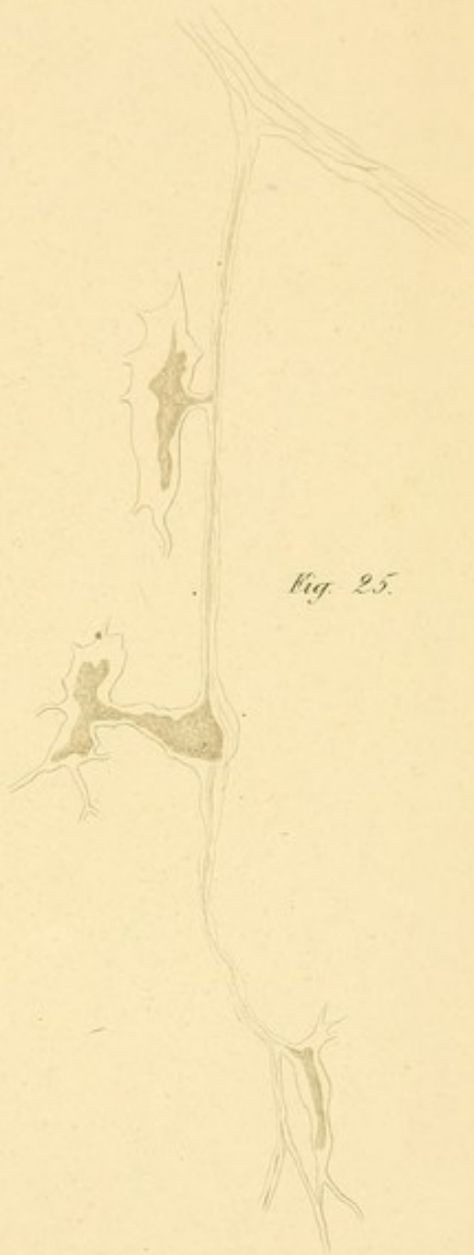
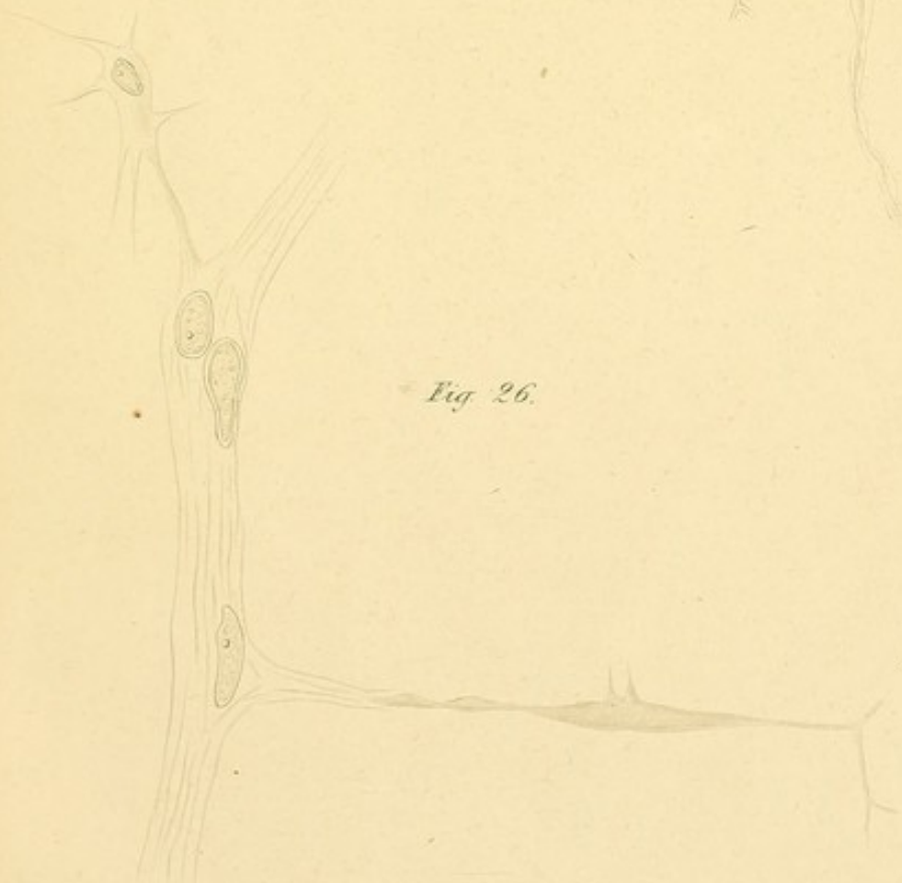


Fig. 26.



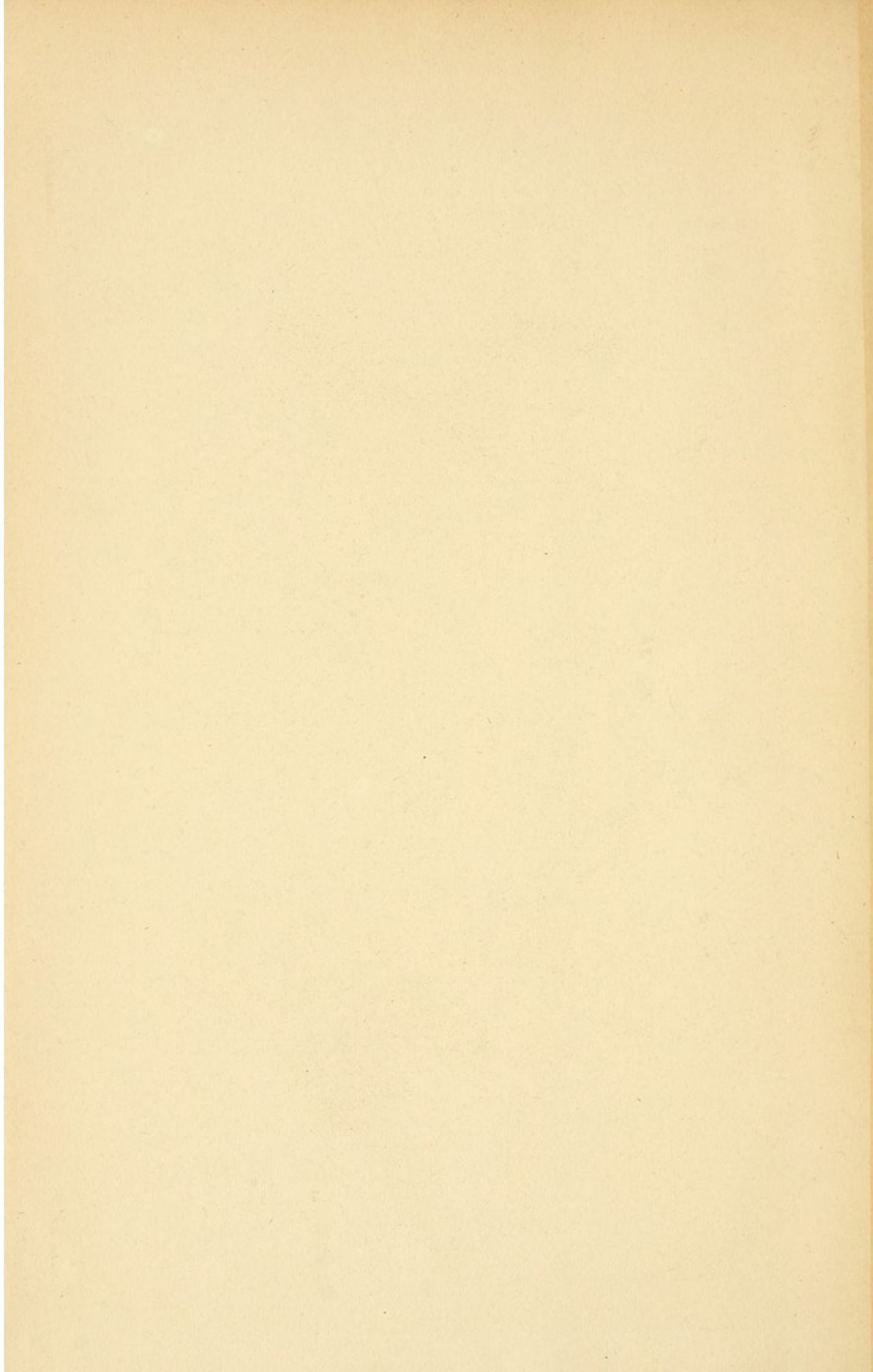
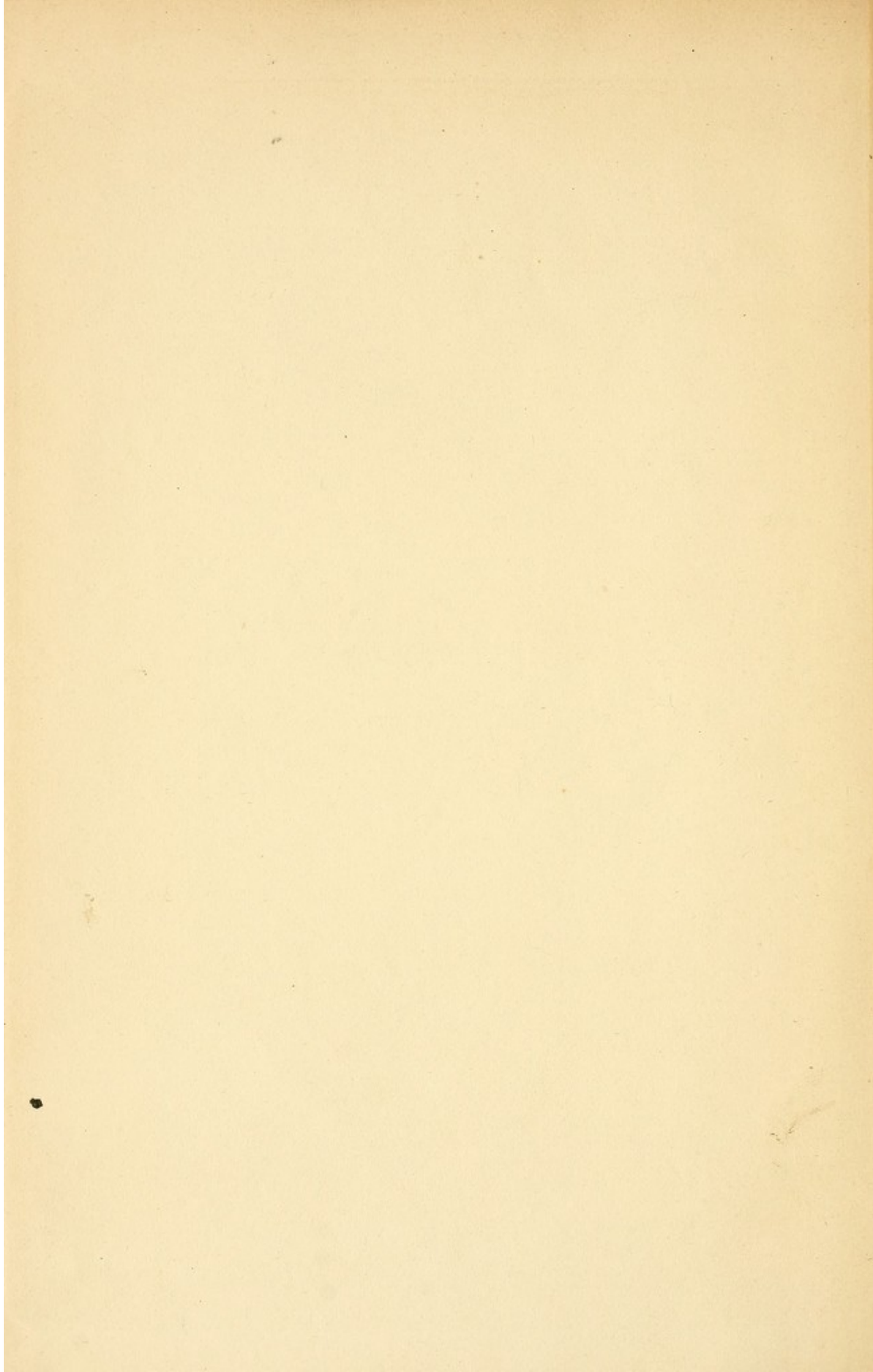
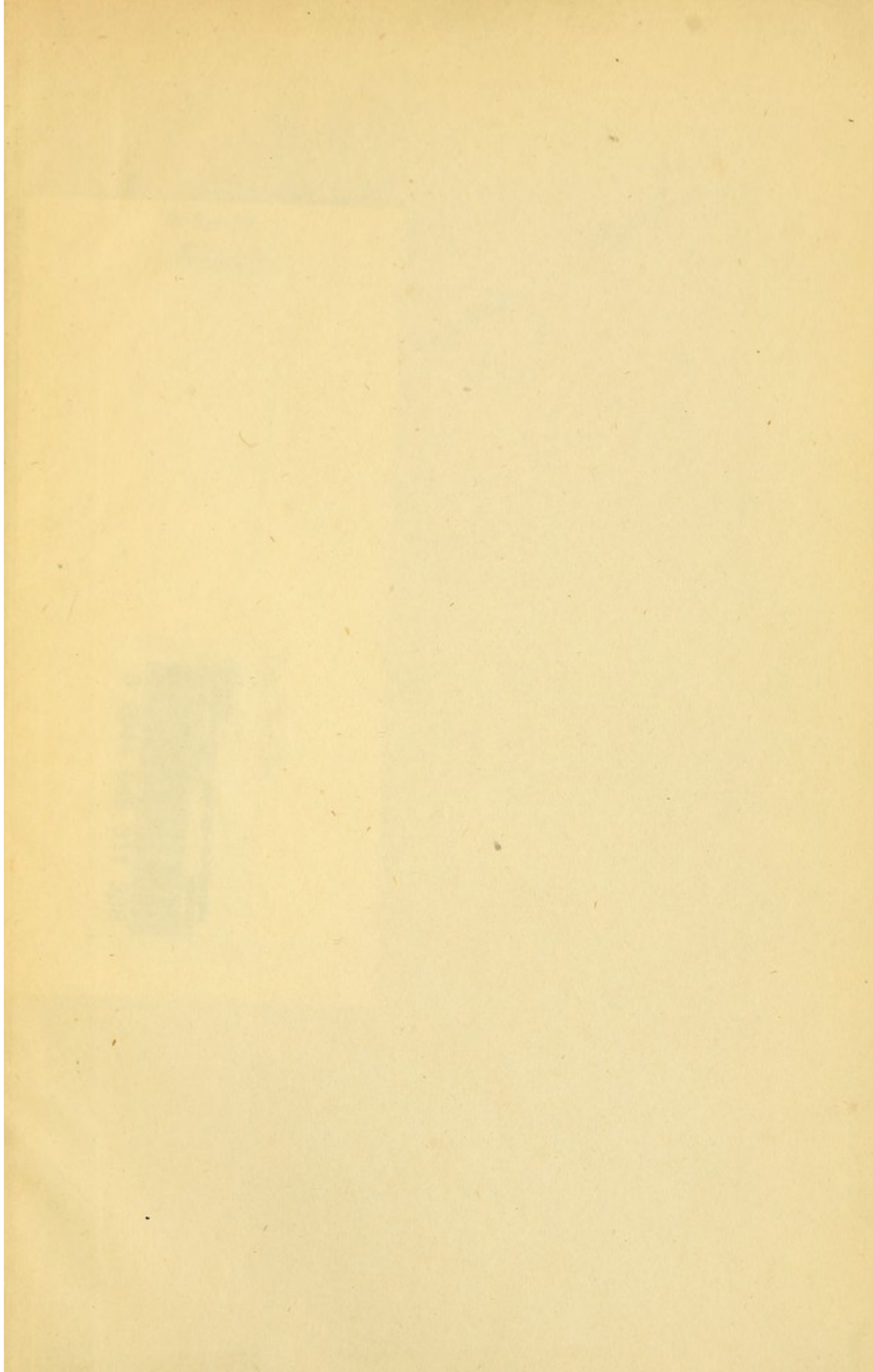


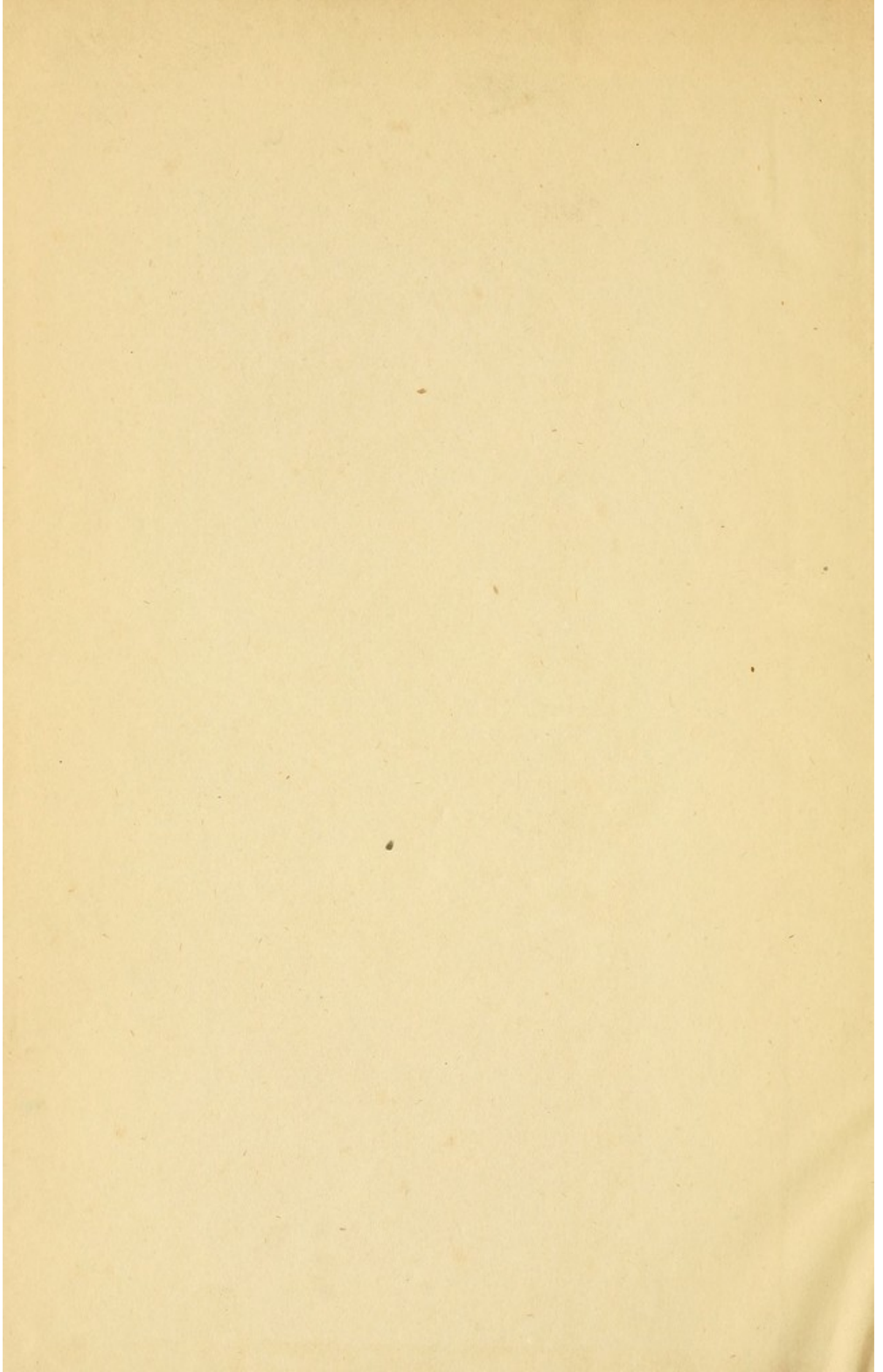


Fig. 27.

Kühne del.







Revised Cat
800

RGR
Hill

not in Garrison-Morton

