

Lehrbuch der Krankheiten des Herzens und der Blutgefäße / von Ernst Romberg.

Contributors

Romberg, Ernst von, 1865-1933.
Francis A. Countway Library of Medicine

Publication/Creation

Stuttgart : F. Enke, 1906.

Persistent URL

<https://wellcomecollection.org/works/zagd7pft>

License and attribution

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

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



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

ERNST ROMBERG 

KRANKHEITEN DES HERZENS

UND DER BLUTGEFÄSSE 

A

Harvard University


Library of
The Medical School



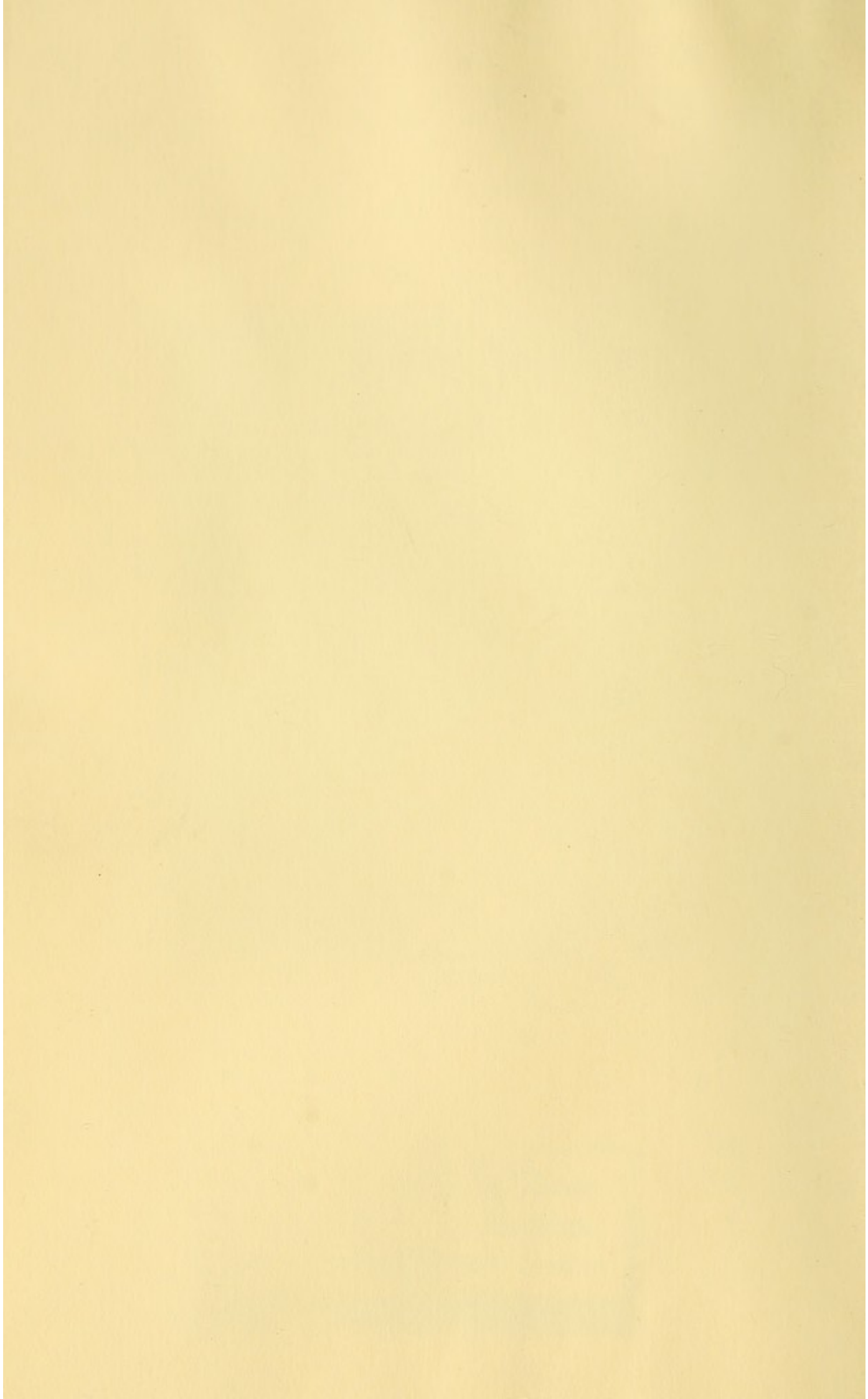
The Gift of
DR. L. W. SMITH.

Harvard Medical Library
in the Francis A. Countway
Library of Medicine - Boston

VERITATEM PER MEDICINAM QUÆRAMUS



Digitized by the Internet Archive
in 2012 with funding from
Open Knowledge Commons and Harvard Medical School



GEORGE G. SEARS.
✓
LEHRBUCH

DER

KRANKHEITEN DES HERZENS
UND DER BLUTGEFÄSSE

VON

DR. ERNST ROMBERG,

O. PROFESSOR UND DIREKTOR DER MEDIZINISCHEN KLINIK
IN TÜBINGEN.

MIT 53 ABBILDUNGEN.



STUTTGART.

VERLAG VON FERDINAND ENKE.

1906.

HARVARD UNIVERSITY
SCHOOL OF MEDICINE AND PUBLIC HEALTH
LIBRARY

DR. L. W. SMITH.

JUN 1 1928

A

Vorwort.

Als ich in der ersten Auflage des Ebstein-Schwalbeschen Handbuches der praktischen Medizin 1899 die Krankheiten der Kreislaufsorgane veröffentlichte, wurde vielfach der Wunsch nach einer von dem Handbuche getrennten Ausgabe geäußert. Es konnte ihm damals nicht entsprochen werden. Die starken Kürzungen, denen ich bei der zweiten Auflage des Handbuches meine Arbeit unterziehen mußte, veränderten ihren Charakter bedeutend. Ich habe deshalb mein Buch im Einverständnis mit den Redakteuren des Handbuches der praktischen Medizin neu bearbeitet. Wenn ich es jetzt gesondert veröffentliche, so wünsche ich, es möge die gesunde Verbindung von Empirie und wissenschaftlicher Betrachtung fördern helfen, auf welcher das Fortschreiten der Medizin beruht. Nur wenn wir den Zusammenhang der Erscheinungen experimentell und anatomisch zu begreifen suchen, wird unser Blick für die tägliche Beobachtung am Krankenbette geschärft. Und umgekehrt ist ein fruchtbringendes wissenschaftliches Arbeiten zur Aufklärung der menschlichen Pathologie, zum Verständnis und zur Förderung der Therapie nur denkbar bei steter enger Fühlung mit der Beobachtung und Behandlung von Kranken.

Für die Anfertigung des Sachregisters bin ich dem Assistenzarzte der medizinischen Klinik, Herrn Dr. Bingel, zu bestem Danke verpflichtet.

Tübingen, im Mai 1906.

E. Romberg.

CHAPTER I

The first part of the book is devoted to a general survey of the subject. It begins with a definition of the term "philosophy" and a discussion of its history. The author then proceeds to a discussion of the various branches of philosophy, including metaphysics, epistemology, ethics, and political philosophy. He then discusses the relationship between philosophy and other sciences, such as mathematics and natural science. The chapter concludes with a discussion of the importance of philosophy in the human world.

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung	1—38
I. Geschichtliches	5
II. Anatomische und physiologische Vorbemerkungen	7
III. Untersuchungsmethoden, normaler Befund	13
1. Untersuchung des Herzens	13
Inspektion, Palpation	13
Perkussion	18
Untersuchung mit Röntgenstrahlen	22
Auskultation	24
2. Untersuchung des Gefäßsystems	26
a) Arterien, Puls	26
b) Untersuchung der Venen	33
c) Untersuchung der Kapillaren	34
Prüfung der Funktion des Herzens	34
Literaturverzeichnis	35
 Die organischen Krankheiten des Herzens	 39—368
Symptome	39—95
I. Subjektive Herzerscheinungen	39
Angina pectoris vera	40
II. Objektiv nachweisbare Symptome	45
1. Änderungen des Herzrhythmus	45
Beschleunigung der Herzaktion	45
Paroxysmale Tachycardie	45
Verlangsamung der Herzaktion	46
Unregelmäßigkeit und Ungleichmäßigkeit der Herzaktion	47
2. Abnorme auskultatorische Erscheinungen	50
Lautheit der Herztöne	51
Abnorme Schallerscheinungen am Herzen	52
Änderungen des hörbaren Rhythmus	54
Äußere Beeinflussung des Klanges der Herztöne	56
Abnorme auskultatorische Erscheinungen an den Gefäßen	56
3. Veränderungen der Herzkraft	57
a) Pathologische Zunahme der Herzarbeit, Herzhypertrophie	57
b) Pathologische Abnahme der Herzleistungen, Herzschwäche, Atrophie des Herzmuskels	60
4. Veränderungen am übrigen Körper bei organischen Herzkrankheiten	64
Lungen	64

	Seite
Nieren, Geschlechtsorgane	72
Leber, Milz, Pankreas	74
Magen, Darm	76
Blut	77
Haut	79
Hydrops	80
Knochen und Muskeln	82
Nervensystem	83
Höhere Sinne	87
Literaturverzeichnis	88
Die chronische Insuffizienz des Herzmuskels	95—169
Begriff	95
Geschichtliches	96
Allgemeines Krankheitsbild	96
Initialstadium	97
Stadium der schweren Kreislaufstörung	101
Allgemeine Ätiologie, Ursachen des verschiedenen Verlaufs	103
Diagnose	108
Prognose	110
Die einzelnen klinischen Formen der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels. Die Hypertrophien des Herzmuskels ohne Klappenfehler	111
1. Die Krankheiten der Kranzarterien (Koronarsklerose, Embolie und Thrombose)	111
2. Das Verhalten des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose	119
3. Die chronische Myocarditis	121
4. Die Syphilis des Herzens	124
5. Die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen, (Das sogenannte Fettherz)	125
6. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen und ungenügender Übung der Herzkraft	131
7. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung. Die Arbeitshypertrophie des Herzens. Die Herzvergrößerung durch nervöse Erregungen	134
8. Die Herzmuskelinsuffizienz und die Herzhypertrophie der Biertrinker und Schlemmer	142
9. Die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischer Nephritis und die Polycythaemia hypertonica	146
10. Die Herzmuskelinsuffizienz bei Obliteration des Pericards	150
11. Die Herzerscheinungen bei angeborener Enge der Körperarterien und die sogenannte Wachstumshypertrophie des Herzens	153
12. Die Herzhypertrophie und die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane	154
a) Kyphoskoliose	157
b) Lungenschrumpfung, Obliteration der Pleurahöhlen	158
c) Lungenemphysem	159
d) Verengerungen der Luftröhre durch Kropf. Das Kropfherz	161
Literaturverzeichnis	163

	Seite
Die Klappenfehler des Herzens	169—223
1. Die erworbenen Klappenfehler	171
Geschichtliches	171
Ätiologie und pathologische Anatomie der Klappenerkrankung	171
Symptome	174
a) Die Insuffizienz der Aortenklappen	174
b) Die Stenose des Aortenostiums. Die wahre Herzstenose	180
c) Die Insuffizienz der Mitralklappen	182
d) Die Stenose des Mitrastostiums	185
e) Die Insuffizienz der Pulmonalklappen	189
f) Die Stenose des Pulmonalostiums	190
g) Die Insuffizienz der Tricuspidalklappen	191
h) Die Stenose des Tricuspidalostiums	194
i) Kombinierte Klappenfehler	194
Verlauf	198
Heilung von Klappenfehlern	198
Stadium der Kompensation	198
Stadium der Dekompensation	199
Diagnose	210
Prognose	210
Literaturverzeichnis	212
2. Die angeborenen Klappenfehler und Mißbildungen des Herzens	218
Entwicklungsgeschichtliche Vorbemerkungen	218
Ätiologie	218
Symptome und Diagnose	219
Die Stenose des Ostiums der Pulmonalis und ihres Konus	221
Die Stenose des Aortenostiums	221
Die Insuffizienzen und Stenosen der Tricuspidalis und Mitrals	221
Die Defekte des Ventrikelseptiums	222
Das Offenbleiben des Foramen ovale	222
Die Transposition der Arterien	222
Das Offenbleiben des Ductus Botalli	222
Literaturverzeichnis	223
Die Behandlung der chronischen Herzmuskelinsuffizienz und der Klappenfehler	224—317
Geschichtliches	224
Prophylaxe	225
Therapie	228
I. Allgemeine Grundsätze	229
1. Die Erhaltung der Kompensation	229
Diät	230
Körperliche Bewegung	232
Beruf	233
Ehe	234
Kräftigung des Herzmuskels	234
Behandlung des Grundleidens	236
2. Die Behandlung der Insuffizienz des vorher gesunden und des hypertrophischen Herzmuskels	239

	Seite
Beseitigung der Ursache der Herzinsuffizienz	239
Medikamente zur Verstärkung der Herztätigkeit	240
Digitalis	240
Tinctura Strophanthi	249
Andere Medikamente	250
Kohlensäurehaltige Bäder	253
Gymnastische Übungen	261
Körperliche und geistige Ruhe	268
Erholungsreisen	272
Diät	273
Die Beseitigung von Ödemen und hydropischen Ergüssen in den Körperhöhlen	281
Allgemeiner Gang der Behandlung	288
II. Symptomatische Behandlung	291
1. Die Behandlung der subjektiven Herzerscheinungen	291
Behandlung der Angina pectoris vera	291
2. Behandlung der objektiv nachweisbaren Symptome	293
Anhang: Die Narkose Herzkranker	297
III. Besondere Indikationen	298
Besondere Indikationen bei Koronarsklerose	298
" " für die Behandlung des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose	299
" " bei chronischer Myocarditis	300
" " bei Lues des Herzens	300
" " bei der Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen (dem sogenann- ten Fettherz)	300
" " der Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen und un- genügender Übung der Herz- kraft	304
" " bei der Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung bei der Herzvergrößerung durch ner- vöse Erregungen	304
" " bei der Herzmuskelinsuffizienz der Biertrinker und Schlemmer	305
" " bei der Herzmuskelinsuffizienz der chronischen Nephritis	306
" " bei den Herzerscheinungen in- folge von chronischen Erkran- kungen der Atmungsorgane	306
" " bei den Klappenfehlern des Herzens	307
Literaturverzeichnis	309
Die Thromben in den Herzhöhlen (Die Varicen in der Vorhofscheidewand)	317
Die Herzruptur	319
Die Ruptur von Klappen und Sehnenfäden	320
Die Tuberkulose und Aktinomykose des Herzens	322

	Seite
Die Tumoren des Herzens	322
Die Parasiten des Herzens	323
Fremdkörper im Herzen	324
Die Lageveränderungen des Herzens	324
Die akute Myocarditis	327
1. Die einfache akute Myocarditis	328
Pathologische Anatomie, Ätiologie	328
Symptome, Verlauf	329
Die akute Myocarditis bei Diphtherie	329
" " " " Beri-Beri, Typhus abdomina-	
lis, Scharlach, Pocken, Gonorrhoe, Gelenkrheumatismus	332
Herzerscheinungen nach Influenza	336
2. Die septische akute Myocarditis	337
3. Die primäre akute Myocarditis	338
Prognose der akuten Myocarditis	339
Therapie " " " " " " " " "	340
Literaturverzeichnis	342
Die akute Endocarditis	343
Geschichtliches	343
1. Die einfache akute Endocarditis	344
Pathologische Anatomie	344
Ätiologie	346
Symptome	347
Diagnose	349
Prognose	350
Therapie	351
2. Die septische akute Endocarditis	352
Pathologische Anatomie	352
Ätiologie	353
Krankheitsbild	354
Atypische Fälle	361
Diagnose	363
Prognose	364
Therapie	364
Literaturverzeichnis	366
Die Krankheiten des Herzbeutels	369
Die Pericarditis (Die Herzbeutelentzündung)	369
Geschichtliches	369
Pathologische Anatomie	369
Ätiologie	370
Symptome	372
Diagnose	378
Prognose	381
Therapie	382
Die Obliteration des Pericards. Die schwierige Mediastino-	
Pericarditis	389
Geschichtliches	389
Pathologische Anatomie	389
Physikalische Symptome	390
Diagnose	393

	Seite
Prognose	394
Therapie	394
Das Hydropericard (Herzbeutelwassersucht)	395
Das Hämopericard	396
Das Pneumopericard	397
Der Herzbeuteldefekt	398
Die Entstehung und Verschlechterung organischer Herzkrankheiten durch	
Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes	398
Die organischen Krankheiten der Gefäße	402—508
Die Krankheiten der Arterien	402
Die Arteriosklerose	402
Geschichtliches	402
Pathologische Anatomie	403
Ätiologie	406
Krankheitsbild	409
Verhalten des Kreislaufs	410
Die Sklerose der Aorta ascendens	413
Die Sklerose der absteigenden Aorta	415
Verhalten der Nieren	415
Hirnerscheinungen	416
Augen, Ohren	418
Magendarmkanal	418
Die Sklerose der Pankreasarterien	419
Die Sklerose der Extremitätenarterien	419
Die Claudicatio intermittens	420
Die arteriosklerotische Gangrän	421
Die Sklerose der Lungenarterie	421
Verlauf	422
Diagnose	422
Prognose	423
Therapie	423
Literaturverzeichnis	428
Die Arteriitis	431
1. Die akute Arteriitis	431
2. Die chronische Arteriitis	432
Die syphilitische Arteriitis	433
Die tuberkulöse Arteriitis	435
Die Periarteriitis nodosa	437
Die Verengerungen der Lungenarterie und der	
Aorta	438
Die angeborene Enge der Körperarterien	441
Die Ruptur der Arterien	442
Die Aneurysmen	444
Geschichtliches	444
Pathologische Anatomie	444
Ätiologie	446
Symptome	449
Die Aneurysmen der Aorta ascendens und des Arcus	
Aortae	450
Die Aneurysmen des Truncus anonymus	453

	Seite
Die Aneurysmen der Aorta thoracica descendens und abdominalis	458
Die Aneurysmen anderer innerer Gefäßgebiete des Körpers	460
Verlauf	460
Diagnose	464
Prognose	464
Therapie	464
Literaturverzeichnis	469
Die Thrombose und die Embolie der Arterien	472
Geschichtliches	472
Pathologische Anatomie, Ätiologie	472
Klinisches	477
Die Thrombose und die Embolie der Lungenarterie	477
Die Thrombose des Ductus arteriosus Botalli	481
Die Thrombose und die Embolie der Aorta	481
Die Thrombose und die Embolie der Kranzarterien, der Arteria carotis	482
Die Thrombose und die Embolie der Hirnarterien	483
Die Thrombose und die Embolie der Arteria coeliaca, mesenterica superior und inferior	483
Die Thrombose und die Embolie der Milzarterie	485
Die Thrombose und die Embolie der Nierenarterien	486
Die Thrombose und die Embolie der Extremitätenarterien	486
Literaturverzeichnis	488
Die Krankheiten der Venen	489
Die Phlebosklerose	489
Die Phlebitis	491
1. Die akute Phlebitis	491
2. Die chronische Phlebitis	494
3. Die syphilitische und die tuberkulöse Phlebitis	495
Die Erweiterungen der Venen (Die Varicen)	496
Die Thrombose und die Embolie der Venen	499
Die Geschwülste der Arterien und Venen	504
Die funktionellen Störungen der Gefäßtätigkeit	504
Die Entstehung und Verschlechterung organischer Gefäßkrankheiten durch Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes	507
Die Herz- und Gefäßneurosen	509—535
Begriffsbestimmung	509
Geschichtliches	510
Die einzelnen klinischen Formen der Herz- und Gefäßneurosen	510
Die neurasthenische Herz- und Gefäßneurose. Die nervöse Herzschwäche	510
Die hysterische Herz- und Gefäßneurose	517
Rein reflektorische Herz- und Gefäßneurosen	518
Die essentielle paroxysmale Tachycardie und die paroxysmale Bradycardie	520
Reine Gefäßneurosen	523
Das akute zirkumskripte oder angioneurotische Ödem	523

	Seite
Die Akroparästhesien	524
Die Raynaudsche Krankheit	524
Die Erythromelalgie	525
Die Claudicatio intermittens	525
Die Sklerodermie	525
Die multiple neurotische Hautgangrän	526
Die Herz- und Gefäßstörungen nach Mißbrauch von Tabak, Kaffee, Tee und Morphin	526
Die Entstehung von Herz- und Gefäßneurosen durch Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes	527
Diagnose der Herz- und Gefäßneurosen	527
Therapie	529
Literaturverzeichnis	534
Sachregister	536

Einleitung.

Bei der Beurteilung von Krankheitserscheinungen an Herz und Gefäßen müssen wir uns stets der großen individuellen Unterschiede erinnern, welche die gesunden Kreislauforgane in ihrer Tätigkeit, bis zu einem gewissen Grade auch in ihrem anatomischen Zustande aufweisen. Wohl treten diese Verschiedenheiten diagnostisch in den Hintergrund, wenn es sich um klinisch erkennbare anatomische Störungen handelt. Aber ihre Berücksichtigung wird unentbehrlich bei den Erkrankungen mit klinisch noch zweifelhafter anatomischer Grundlage, bei rein funktionellen Veränderungen und bei den so häufigen nervösen Störungen des Kreislaufs. Die eingehendste Beachtung verlangen die individuellen Eigentümlichkeiten der Zirkulationsorgane bei der Beurteilung der Schwere einer Störung und bei der Behandlung. Ihre ausreichende Berücksichtigung gibt uns vor allem für die Intensität unserer Einwirkung einen wertvollen Maßstab. Zu einem besonders sicheren Urteile in beiden Beziehungen ist der gut beobachtende Arzt befähigt, der den Patienten schon vor der Erkrankung gesehen hat.

Zur vergleichenden Messung der individuellen Verschiedenheiten fehlt noch eine ausreichende Methode der Funktionsprüfung. Für das Herz besitzen wir aber zu einer ungefähren Schätzung wertvolle Anhaltspunkte. Namentlich das Verhalten der Körpermuskulatur steht in nahen Beziehungen zur Funktionstüchtigkeit des Herzens, wie das durch die Bollinger'schen Schüler Bergmann und Parrot für verschiedene Tiere, durch C. Hirsch für den Menschen festgestellt ist. Jede Muskelarbeit beansprucht vermehrte Herzleistungen, und wie der willkürliche Muskel durch den Gebrauch erstarrt, so wird auch das Herz durch erhöhte Anforderungen, denen es nachzukommen vermag, gekräftigt. Dementsprechend finden wir bei gut entwickelter Körpermuskulatur ein muskelstarkes Herz, bei spärlichen Muskeln ein dürftiges Herz. Die Entwicklung der übrigen festen Körperbestandteile übt auffallenderweise keinen erkennbaren Einfluß auf das Herz. Das gilt besonders für das Fettgewebe. Die in reichlichem Fettansatz sich äußernde Luxuskonsumption steigert auch bei guter Blutbeschaffenheit die Herzkraft nicht. Die Mehrarbeit des Herzens nach reichlicher Nahrungsaufnahme dauert offenbar dafür zu kurz. Der über die normalen Grenzen hinausgehende Fettansatz ist für die Herzleistungen ein toter, oft gefährlicher Ballast. Daß die Gesamtmenge des Blutes die Herzkraft beeinflußt, ist wohl möglich. Autoren, die das Vorkommen einer wahren Plethora annehmen, halten zum Teil auch die Herzleistungen dadurch für gesteigert (Bollinger). Inner-

halb der normalen Schwankungen läßt sich aber die Frage nicht entscheiden.

Bei lange dauernder Unterernährung, die den Eiweißbestand des Körpers vermindert, hält das Herz zwar anfangs, ebenso wie das Gehirn, seinen Bestand fest, während die willkürlichen Muskeln bereits deutlich schwinden (v. V o i t). Daß aber seine Leistungen und damit seine Leistungsfähigkeit abnehmen, beweist die Abnahme seiner Maße bei längerer Dauer des übermäßigen Eiweißzerfalles. Es ist dabei gleichgültig, ob der Eiweißschwund des Körpers durch unzureichende Nahrungszufuhr (S e d l m a y r) oder durch toxische resp. infektiöse Schädigungen (C. H i r s c h) verursacht ist. Und schon im Leben zeigt eine bei jeder Leistung bemerkbare Erregbarkeit des Herzens (das Höherwerden und die ausgedehnte Fühlbarkeit des Spitzenstoßes, die Labilität des Pulses) bei Menschen, deren Ernährungszustand reduziert ist, die Abnahme der Herzkraft. M a r t i u s hat die Erscheinung bei Kindern als *dilatative Herzschwäche* bezeichnet. Handelt es sich nicht um sichere Herzvergrößerungen, wird dieser Ausdruck besser vermieden. Wie abhängig ein so tätiger Muskel von ausreichender Sauerstoffversorgung ist, zeigt die merkliche Verschlechterung der Herzkraft bei jeder Anämie.

Über die für die normalen Gefäße wichtigen individuellen Einflüsse sind wir noch wenig unterrichtet. Ihre Weite in den peripheren Teilen steht in nahen Beziehungen zur Entwicklung der Muskulatur. In muskelkräftigen Armen sind die Schlagadern weiter als in muskelschwachen; in hemiplegischen Gliedmaßen sind sie verengert. Aber diese Erscheinung sagt nichts über die für den Kreislauf wichtigere Funktion der Gefäße. Wir wissen namentlich gar nichts über die vielleicht beträchtlichen Unterschiede in der Leistungsfähigkeit der Kapillaren. Wir wissen nicht, inwieweit die Abnahme der bei ungewohnten Muskelanstrengungen eintretenden Blutdrucksteigerung mit zunehmender Übung auf zweckmäßigerer Innervation der Gefäße oder der arbeitenden Muskeln selbst beruht. Bekannt ist nur der weitgehende Einfluß des Nervensystems auf die Gefäße, speziell die Arterien. Ihre Tätigkeit ist von psychischen Einflüssen überaus abhängig. Es braucht nicht ausgeführt zu werden, wie weitgehende und für den Kreislauf bedeutsame individuelle Unterschiede dadurch entstehen.

Viel und sicher mit Recht betont wird die Rolle der erblichen *V e r a n l a g u n g* zur Entstehung von Herz- und Gefäßkrankheiten. Aber auch ohne Berücksichtigung dieser Annahme ist es sehr wahrscheinlich, daß die Eigenschaften des Herzens und der Gefäße sich forterben. Eine auch nur annähernde Schätzung der vererbten Eigentümlichkeiten ist aber unmöglich, soweit sie nicht mit den vorher erwähnten zusammenfallen. Daß angeborene Verschiedenheiten vorkommen, beweist die Hypoplasie des Herzens und der Arterien. Dafür spricht auch die orthodiagraphisch festzustellende Kleinheit, die Tropfenform des Herzens bei Engbrüstigen, auf die K r a u s kürzlich hingewiesen hat. K r a u s betont die oft vorhandene geringe Leistungsfähigkeit solcher Herzen; die Anomalie könne sich unter Umständen im Laufe der Entwicklung ausgleichen. Wir wissen noch nicht, wie solche Tropfenherzen anatomisch beschaffen sind. Auch hier gibt es keine scharfe Grenze gegen die Norm. Mäßige Grade der Veränderung sind nur in aufrechter Haltung deutlich und gehen im Liegen in die normale Form über, ein Beweis, daß hier nur

die Herzfüllung noch mehr als in der Norm (s. unten Untersuchung mit Röntgenstrahlen) wechselt. Das könnte aber auch von einer unzureichenden Anpassungsfähigkeit der Gefäße an die verschiedene Körperhaltung abhängen. Wir werden weiter auf diese Verhältnisse achten müssen, können sie aber für eine Schätzung der Herzkraft noch nicht verwerten.

Gehen wir von diesen großen individuellen Verschiedenheiten aus, so gestatten bei der Beurteilung von Herzkranken die subjektiven Beschwerden mit Ausnahme einzelner, bei bestimmten Veränderungen besonders häufiger Erscheinungen keinen Schluß auf die Natur des Herzleidens, oft nicht einmal die Aussage, ob eine organische oder nervöse Herzerkrankung vorliegt. Umso wichtiger ist die Aufgabe der objektiven Untersuchung.

Die Untersuchung soll zunächst feststellen, ob nachweisbare Veränderungen des Herzens bestehen, ob eine Affektion des Herzmuskels, eine Klappenveränderung, eine das Herz beeinflussende Erkrankung anderer Organe, z. B. der Lungen oder der Nieren, vorliegt. Bisweilen liefert die Untersuchung des Herzens selbst, z. B. bei beginnenden Veränderungen, bei den so oft latent verlaufenden Koronarsklerosen kein sicheres Resultat, und man hat, wenn auch der Zustand des Kreislaufs keinen Aufschluß gibt, nach der Vorgeschichte des Kranken, besonders nach den die Beschwerden auslösenden Ursachen, nur mit Vorsicht nach dem Gesamteindruck zu beurteilen, ob eine organische oder eine nervöse Störung vorliegt.

In recht beschränktem Maße verschafft die Untersuchung des Herzens Aufklärung über eine andere wichtigere Grundlage des ärztlichen Handelns, über die Frage: wie arbeitet das Herz? Ein zutreffendes Urteil darüber kann nur aus dem Verhalten des gesamten Kreislaufs gewonnen werden, wie es sich in der Beschaffenheit des Pulses, dem Verhalten der Lungen, der Leber, der Harnsekretion, der Haut u. s. w. zeigt.

Findet sich eine Abnahme der Herzkraft, so ist weiter von großer Bedeutung die Feststellung der Ursache, die im einzelnen Falle das Versagen des Herzens herbeigeführt hat. Hin und wieder belehrt darüber die Untersuchung des Herzens oder des übrigen Körpers. Interkurrente Pneumonien, Lungeninfarkte u. dgl. haben das Gleichgewicht des Kreislaufs gestört; die Beschaffenheit des Gesamtorganismus, z. B. übermäßiger Fettreichtum, hat das Auftreten von Störungen erleichtert. Häufiger aber klärt erst die Anamnese über die eigentliche letzte Ursache der augenblicklichen Störung auf. Wir erfahren von übermäßigen Anforderungen an die Herzkraft, von Krankheiten, die durch Schwächung des Gesamtorganismus oder durch eine direkte anatomische Läsion das Herz schädigten, von tiefgreifenden Ernährungsstörungen, von psychischen oder körperlichen Traumen, welche die Herzkraft verminderten. Fehlen derartige greifbare Ursachen, so zeigt in einer nicht kleinen Zahl von Fällen das Fortschreiten der Krankheit auch bei zweckmäßigem Verhalten, daß hier anatomische Prozesse ablaufen, welche die Kraft des Herzens dauernd herabsetzen oder immer mehr steigende, nicht erfüllbare Ansprüche an seine Leistungsfähigkeit stellen.

Die beiden letzten Seiten der Diagnostik werden bei Herzkranken wenig gepflegt. Und doch betrachten wir als das Endziel der Diagnose nicht die bloße Einreihung der Krankheit in diese oder jene Rubrik. Sie ist nur

eine unerläßliche Voraussetzung. Das wichtigste bleibt die Feststellung, in welchem Grade der einzelne kranke Mensch durch sein Leiden geschädigt ist und welche Ursache die augenblickliche Störung herbeigeführt hat. Nur bei solcher Individualisierung der Diagnose können wir hoffen, auch therapeutisch in jedem einzelnen Falle zweckmäßig zu handeln.

Die vorherige Beurteilung des weiteren Verlaufs ist meist recht schwierig. Verhältnismäßig leicht ist die Prognose nur in den Endstadien organischer Herzkrankheiten, bei denen eine Aussicht auf dauernde oder vorübergehende Besserung nicht mehr vorhanden ist. Die großen Schwierigkeiten in den übrigen Fällen haben darin ihren Grund, daß keine Herz- oder Gefäßkrankheit einen typischen Verlauf hat. Die Art der Erkrankung übt wohl einen wesentlichen Einfluß auf den Verlauf, auf das Hervortreten oder die Intensität dieser oder jener Symptome, sie beherrscht bei einzelnen Gefäßerkrankungen (z. B. Aneurysmen) das ganze Krankheitsbild oder führt bei einzelnen akuten Herzkrankheiten (z. B. der malignen Endocarditis) zu lebensgefährlichen Komplikationen der sonst für den Verlauf maßgebenden Grundkrankheit. Aber im allgemeinen geben weniger die Art der Krankheit, das Vorhandensein dieses oder jenes Klappenfehlers, dieser oder jener Myocardveränderung den Ausschlag, als der in jedem einzelnen Falle verschiedene Verlauf der anatomischen Herzveränderung, als das Verhalten des ganzen Organismus, als die äußeren Bedingungen des Lebens, welche individuell fast noch verschiedener die Herzkraft und die Herzleistungen beeinflussen. So ist es z. B. von entschieden geringerer Bedeutung, ob eine Mitral- oder eine Aorteninsuffizienz vorliegt, als ob der Klappenfehler geringfügig oder hochgradig ist, ob er immer mehr zunimmt oder unverändert bleibt, wie der Herzmuskel sich dabei verhält, welche Ansprüche der Kranke an sein Herz stellt oder stellen muß, ob er übermäßig fett oder normal ernährt ist, ob er zu interkurrenten Krankheiten disponiert ist, ob sich Lungenveränderungen, Arteriosklerose u. dgl. entwickeln, welche die Herzarbeit erschweren. Die große Zahl von Momenten, die bei der Prognose in Betracht kommen, wird noch durch die gar nicht vorauszusehenden Zwischenfälle vermehrt, denen Herz- und Gefäßkranke besonders ausgesetzt sind, wie Embolien, Gehirnblutungen u. dgl., welche das gesamte Krankheitsbild oft völlig ändern. Die Prognose wird weiter sehr wesentlich von dem Erfolg der therapeutischen Maßnahmen bestimmt.

Hat sich eine nervöse Herz- oder Gefäßstörung gefunden, so ist eine genaue Analyse der sie veranlassenden psychischen Anomalie, die Ermittlung ihrer Entstehung von großem Wert für ihr Verständnis und für die darauf aufzubauende Behandlung. Je entwickelter ein Mensch psychisch ist, umso schwieriger kann die zutreffende Beurteilung werden. Auch hier ist ein weitgehend individualisierendes Vorgehen erforderlich.

Literaturverzeichnis.

Bergmann, Über die Größe des Herzens bei Menschen und Tieren. Diss. München 1884. — Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerung. Festschrift München 1893, S. 58.

C. Hirsch, Über die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel und der Körpermuskulatur. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 517.

- Kraus, Konstitutionelle Herzschwäche. Med. Klinik 1905, Nr. 50.
 Leyden, Zur Prognose der Herzkrankheiten. Deutsche med. Wochschr. 1889, Nr. 15, 20, 21 und Die deutsche Klinik Bd. 4, S. 337.
 Martius, Die Insuffizienz des Herzmuskels. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med., 1899, S. 65.
 Parrot, Über die Größenverhältnisse des Herzens bei Vögeln. Zool. Jahrbücher, Abt. f. Systematik, Bd. 7, S. 496.
 Sedlmair, Über die Abnahme der Organe beim Hunger. Zeitschr. f. Biologie, Bd. 19, S. 26.
 v. Voit, Zeitschr. f. Biologie 1866, Bd. 2, S. 351.

I. Geschichtliches.

Bis in die zweite Hälfte des 17. Jahrhunderts herrschte fast unumschränkt die dem Hippokrates zugeschriebene Lehre, daß das Herz nicht erkranken könne. Die Andeutungen Galens über Flüssigkeitsansammlungen im Herzbeutel, die Angaben von Caelius Aurelianus über den Morbus cardiacus der Alten sind recht unsicher. Erst die Entdeckung Harveys schuf den Boden, auf dem eine Herzpathologie sich entwickeln konnte. Vieussens erkannte die Abhängigkeit gewisser Zustände von Kurzatmigkeit und mancher hydropischer Ergüsse im Brustraum von Herzaffektionen. Er beschrieb die Zeichen der Dekompensation bei Mitralstenose, den Pulsus celer bei Aorteninsuffizienz, aber nur als Raritäten. Sein Zeitgenosse Lancisi zeigte, von einem allgemeineren Standpunkte ausgehend, die Häufigkeit der Herzleiden, forschte bereits erfolgreich den Ursachen der Herzerweiterung nach und suchte der Diagnose der Herzkrankheiten in dem Symptom der Halsvenenschwellung eine Stütze zu geben. Der gleichzeitig mit Lancisi lebende Albertini, der zusammen mit Valsalva in Bologna lehrte, ihr großer Schüler Morgagni und vor allem Senac in seiner noch heute interessanten Monographie bereicherten die anatomischen und klinischen Kenntnisse von den Herzkrankheiten. In immer schärferer Weise erkannten die zuletzt genannten Autoren die Unmöglichkeit, aus den funktionellen, durch bloße Beobachtung der Kranken wahrnehmbaren Störungen die Art der Herzkrankheit im einzelnen zu bestimmen. Schon Albertini versuchte deshalb, durch die Palpation Aufschluß über die Größe des Herzens, über das Vorhandensein einer Dilatation mit oder ohne Hypertrophie zu erhalten. Aber erst die Einführung der physikalischen Untersuchungsmethoden, der Perkussion durch Corvisart, der Auskultation durch Laennec konnte diese Lücke ausfüllen. Die in derselben Epoche erfolgende Neugestaltung der pathologischen Anatomie auf Grund der Bichatschen Ideen gab der Herzpathologie den unentbehrlichen festen anatomischen Boden.

Im Auslande fand die neue, von Frankreich angeregte Bewegung wenig Anklang, wie am auffälligsten die geringe Förderung Kreyßigs in seinem trefflichen Werke durch die Corvisartsche Methodik und die Skepsis des Italieners Testa zeigen. Nur in England bürgerte sich die neue Untersuchungs- und Betrachtungsweise durch Männer wie Hope, Williams, Stokes rasch ein.

In Deutschland machte erst das epochemachende Auftreten Rokitskys und Skodas die Bahn frei für eine nüchterne Erforschung der Herzkrankheiten auf anatomischer Basis und für die allgemeine Anwendung der von Skoda auf physikalische Grundlagen gestellten Perkussion und Auskultation.

Bei den glänzenden Resultaten, die gerade am Herzen die physikalische Ermittlung seines anatomischen Zustandes lieferte, war es wohl natürlich, daß man darüber eine zur richtigen Beurteilung des Gesamtzustandes Herzkranker ebenso

notwendige Seite der Diagnostik so gut wie vollständig vernachlässigte. Man setzte etwas zu sehr das Bestreben hintan, neben dem anatomischen Zustande auch die Funktion des Organs richtig zu beurteilen. Die Lehrbücher von Stokes in England und von Bamberger in Deutschland sind wohl die letzten der damaligen Zeit, in denen beide Seiten der Diagnostik eine gleichmäßige Behandlung fanden.

Nur verhältnismäßig spärlich begegnen wir während der nun folgenden fast unbestrittenen Alleinherrschaft der physikalisch-diagnostischen Richtung Arbeiten mit einer allgemeineren Tendenz, die der weiteren Entwicklung die Wege wiesen. Zahlreiche Mitteilungen Traubes, die Arbeiten von da Costa, Peacock, Curschmann, Seitz, Münzinger, Fraentzel, Riegel, Leyden, Bollinger und Bauer, Huchard u. a. verließen die rein anatomische Grundlage und brachten uns, mehr auf empirischem, klinischem Boden stehend, vor allem die Erkenntnis, daß zur richtigen Beurteilung einer ganzen Anzahl von Herzstörungen die Würdigung der ursächlichen Momente, die Kenntnis des gesamten Krankheitsverlaufes ebenso notwendig seien, wie die Kenntnis der anatomischen Veränderungen.

Auch von anderen Seiten kam man zur richtigeren Abschätzung der bedeutsamen Rolle, die der Tätigkeit des Herzens bei Herzkrankheiten zufällt. Die Erkenntnis der Wichtigkeit des Herzmuskels für die Herzbewegung rückte naturgemäß die von ihm in maßgebender Weise beherrschte Funktion des Herzens bei sämtlichen organischen Herzkrankheiten gebührend in den Vordergrund des Interesses. Es ist das Verdienst Krehls, zuerst in zielbewußter Weise die Ergebnisse der neueren physiologischen Forschung für die Herzpathologie verwertet zu haben.

Die experimentellen Forschungen der letzten Jahrzehnte, besonders diejenigen Cohnheims, Knolls, v. Baschs und ihrer Schüler, die sich mit Vorliebe mit der Pathologie des Kreislaufs beschäftigten, trugen ebenfalls an ihrem Teile dazu bei, richtigeren allgemein-pathologischen Ansichten zur Geltung zu verhelfen.

Endlich führte die Entwicklung der therapeutischen Anschauungen in vielleicht noch nachdrücklicherer Weise zu der entsprechenden Betonung der Wichtigkeit der Herzfunktion. Die von Albertini und Valsalva inaugurierte Behandlung der Herzkranken mit Aderlässen und Entziehungskuren behufs Erleichterung der Herzarbeit blieb fast anderthalb Jahrhunderte in Geltung, wenn auch ihre theoretische Begründung wechselte. Es ist das nicht hoch genug anzuschlagende Verdienst von Stokes, der Behandlung der Herzkrankheiten die noch heute begangenen Wege gezeigt zu haben. Er beseitigte die damals allgemein herrschende Vorstellung von der ungünstigen Wirkung der Herzhypertrophie und stellte die Kräftigung des Herzmuskels durch passende Methoden in erste Linie. Der Nutzen der Digitalis führte ebenfalls darauf hin, die gestörte Funktion des Herzens auch bei der Therapie in erster Linie zu berücksichtigen. Schon früher als Diureticum gebraucht, erwarb sie sich seit den Versuchen Traubes Bürgerrecht bei der Behandlung der verschiedensten Herzkrankheiten. Zu besonders scharfem Ausdruck gelangte aber die einheitliche Auffassung der Ziele der Therapie bei organischen Herzkrankheiten in den therapeutischen Vorschriften Oertels und A. Schotts. Mag man über die Begründung und die Zweckmäßigkeit dieser Vorschriften im allgemeinen oder im einzelnen auch abweichenden Ansichten huldigen, so ist doch als das Verdienst der beiden Männer anzuerkennen, daß sie der allgemeinen Anschauung den Grundsatz einprägten, die Hauptsache bei der Behandlung aller Kreislaufstörungen infolge organischer Herzkrankheiten sei die möglichste Wiederherstellung der Leistungsfähigkeit des Herzens durch Stärkung seiner

Kraft oder durch Erleichterung seiner Arbeit, und die Voraussetzung einer zweckentsprechenden Behandlung sei die richtige Abschätzung der Abnahme der Herzkraft. Die Überzeugung, daß es vor allem gelte, die Tätigkeit des Herzens als des Motors des allgemeinen Kreislaufs möglichst zur Norm zurückzuführen, zeitigte, wie schon Stokes hervorhob, ganz andere Erfolge der Behandlung, als man unter der Herrschaft der anatomischen Schule bei der meist vorliegenden Unmöglichkeit, den anatomischen Prozeß zum Rückgange zu bringen, in nihilistischer Resignation jemals erwartet hatte.

Die Entwicklung der Kenntnisse von den Gefäßkrankheiten, von den Herz- und Gefäßneurosen wird in den betreffenden Kapiteln besprochen werden.

Literaturverzeichnis.

Albertini, Animadversiones super quibusdam difficilis respirationis vitiis a laesa cordis et praecordiorum structura pendentibus 1730.

Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857.

Caelius Aurelianus, De morbis acutis et chronicis c. 31 et 32, zit. in Schmidts Jahrb. 1836, Bd. 11, S. 33. — Corvisart, Über die Krankheiten und organischen Verletzungen des Herzens. Deutsch nach der 2. Aufl. von L. Rintel. Berlin 1814.

Haeser, Lehrbuch der Geschichte der Medizin. 3. Bearb. Jena 1875. — Harvey, Exercitatio de motu cordis et sanguinis in animalibus 1628. — Hope, Von den Krankheiten des Herzens. Deutsch von F. W. Becker. Berlin 1833.

Kreybig, Die Krankheiten des Herzens. Berlin 1814—1817.

Laennec, Traité de l'auscultation médiate. 3ième édit. Paris 1831. — Lancisi, De subitaneis mortibus, libri, II, 1706. — Lancisi, De motu cordis et de Aneurysmatibus 1728.

Morgagni, De sedibus et causis morborum per anatomen indagatis 1761, Lib. II, Epist. 16—18, 23—26.

P. J. Philipp, Die Kenntnis von den Krankheiten des Herzens im 18. Jahrhundert. Berlin 1856.

Senac, Von den Krankheiten des Herzens. Deutsche Übersetzung. Leipzig 1781. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. Würzburg 1857.

Testa, Delle malattie del cuore. Bologna 1810 u. 1811. Deutsch von Sprengel. Halle 1815.

Vieussens, Traité nouveau de la structure et des causes du mouvement naturel du coeur. Toulouse 1715.

Williams, The pathology and diagnosis of diseases of the chest. 3 edit. 1835. Deutsch von Velten. Bonn 1835. — Wunderlich, Geschichte der Medizin. Stuttgart 1859.

Weitere Literatur siehe in den einschlägigen Kapiteln.

II. Anatomische und physiologische Vorbemerkungen.

Die grobe Anatomie des Herzens darf als bekannt übergangen werden. Auf die Verschiedenheiten der Lage und der Form des Herzens kommen wir bei der Röntgenuntersuchung zurück. Die Anordnung der Herzmuskulatur macht den Vorgang der Entleerung und Füllung des Herzens verständlich. Die Muskulatur des rechten und des linken Ventrikels ist im wesentlichen voneinander unabhängig, die Vorhofmuskulatur ist durch den sehnigen Atrioventrikularring davon getrennt und mit der Ventrikelmuskulatur nur durch ein von His jun. entdecktes dünnes Muskelbündelchen verbunden, das vom Vorhofseptum schräg nach vorn zur Kammercheidewand zieht. Die Entleerung der linken Kammer erfolgt durch eine Verkleinerung ihrer Höhle in den queren Durchmessern, während der Längsdurchmesser unverändert bleibt, und im unteren Drittel durch eine Drehbewegung von links hinten

nach vorn. Die letzte wird durch das von Albrecht gefundene Papillarmuskelsystem bewirkt, das in der Hauptsache von den Spitzen der Papillarmuskeln nach der seitlichen und vorderen Wand und nach dem Kammerseptum verläuft. Bei der Verkleinerung der Herzhöhle wirkt es ebenfalls mit. Im oberen Teil des Ventrikels besorgt der von Krehl gefundene Ringmuskel die Verengerung. Der Nutzeffekt der in der mittleren Schicht der Kammerwand zirkulär verlaufenden Fasern wird durch die sie innen und außen überziehenden und sich gleichzeitig zusammenziehenden Längsmuskeln bedeutend gesteigert. Sie bewirken, daß die Dickenzunahme der Ringfasern bei der Kontraktion ebenfalls der Verkleinerung der Herzhöhle zu gute kommt und nicht in der Längsrichtung des Ventrikels erfolgt. Die rechte Kammer entleert ihren Inhalt ganz anders durch Heranziehen der Außenwand an das Septum (die Wirkung der äußeren querverlaufenden Schicht und der das Innere durchsetzenden Trabekel) und durch Verkürzung der Ventrikellänge (die Wirkung der inneren Längsmuskeln), welche im Leben in der so auffallenden Abwärtsbewegung des Conus arteriosus zum Ausdruck kommt.

Die *Füllung der Kammern* erfolgt im wesentlichen durch ihre Saugwirkung. Die Ansaugung des Blutes ist an dem niedrigen, oft sogar negativen Druck im Beginn der Diastole erkennbar; eine passive Dehnung durch das einströmende Blut müßte mit positivem Drucke einhergehen. Die Saugwirkung der Kammern, ihre aktive Diastole bedarf in ihrem Zustandekommen noch eingehender Forschung. Die eigenartige Anordnung der Muskulatur, die eine Erweiterung der Kammern außerordentlich erleichtert, elastische Eigenschaften der Muskelfasern und des elastischen Gewebes, der auf die Außenfläche des Herzens wirkende Zug der Lungen, am linken Ventrikel endlich die Erweiterung des bei der Systole komprimierten, ziemlich tief inmitten der Muskulatur befindlichen Anfangsteils der Aorta mögen dabei in Betracht kommen. Die Kammern saugen so das Blut aus den Vorhöfen und den Endabschnitten der großen Venen an. Die Differenz zwischen dem Druck in den Vorhöfen und dem niedrigen resp. negativen Druck in den Kammern bestimmt den Grad der diastolischen Füllung. Die Fortbewegung des Blutes im Herzen wird so im wesentlichen durch die Kammern besorgt.

Die schwache Muskulatur der *Vorhöfe* nimmt unter normalen Verhältnissen nur in recht bescheidener Weise an der Fortbewegung des Blutes teil. Ihre Kontraktion erfolgt erst am Ende der Ventrikeldiastole, wenn die Kammern in der Hauptsache bereits gefüllt sind. Ihre Füllung geschieht im wesentlichen durch die Saugwirkung der Kammern und durch die des negativen Drucks im Thorax.

Die Anordnung der Muskulatur beherrscht auch das *Spiel der Klappen* in maßgebender Weise. Die Segel der Mitralis und Tricuspidalis werden während der Kammerdiastole durch die infolge ihrer Insertion sich anspannenden Papillarmuskeln einander genähert gehalten. Bei der Systole verhindert die Kontraktion der Papillarmuskeln das Zurückschlagen der Klappen in die Vorhöfe. Im weiteren Fortgang der Systole werden die Ostien beträchtlich verengert. Es werden so ein prompter Schluß im Augenblicke des Beginns der Systole, ein inniges Aneinanderlegen der Klappen fast in ihrer ganzen Ausdehnung und ein außerordentlich sicherer Verschuß der Ostien erreicht.

Auch bei dem Schluß der Semilunarklappen wirkt die Muskulatur dadurch mit, daß die Ostien der Aorta und der Pulmonalis bei der Systole bedeutend verkleinert werden. So vermögen die Klappen sofort mit dem Beginne der Diastole zu schließen. Ihr Schluß wird in den ersten Augenblicken, in denen ein besonders hoher Druck auf ihnen lastet, noch dadurch gesichert, daß die sie tragenden Teile der Muskulatur die zuletzt erschlaffenden Ventrikelabschnitte sind und so den Klappen noch eine Zeitlang eine Stütze geben.

Wir erblicken in dem Herzmuskel ferner den automatischen Motor des Kreislaufs, der in sich selbst die Ursache zu dem unermüdlichen Wechsel von Kontraktion und Erschlaffung trägt. Diese Anschauung steht im Gegensatz zu der früher von der Mehrzahl der Physiologen anerkannten, von dem Hallenser Physiologen Volkmann begründeten Lehre, daß die Herzganglien die Zentren der Herzbewegung seien. Schon Ludwig hatte in zahlreichen Arbeiten seiner Schüler immer wieder auf die Befähigung des Herzmuskels zu automatischer Tätigkeit hingewiesen. Der Impuls zu jeder Herzbewegung geht von dem Venensinus, bei dem Säugetier also von dem Vorhofsabschnitt zwischen den Venenmündungen aus, an dem die automatischen Eigenschaften stärker entwickelt sind als an den übrigen Vorhöfen und an den Kammern. Der die Kontraktion begleitende und sie auslösende Reiz pflanzt sich in der Muskulatur fort. Er geht über die Vorhöfe hin, gelangt durch das erwähnte Verbindungsbündel, dessen „Blockfasern“ die Fortpflanzung der Kontraktion etwas verzögern, zu den Ventrikeln und bringt die gesamte Kammermuskulatur fast gleichzeitig zur Zusammenziehung. Es ist das Verdienst Engelmanns, diesen durch ihn, Gaskell, His jun., Krehl und mich vertretenen Anschauungen eine breite experimentelle Basis gegeben, die Art, wie die einzelne Kontraktion entsteht und abläuft, in scharfsinniger Weise ermittelt zu haben.

Unablässig entstehen in dem Vorhofsabschnitte mit den stärksten automatischen Eigenschaften Bewegungsimpulse. Aber nur in rhythmischen Intervallen führen sie zu Herzkontraktionen, weil auf jede Systole eine Zeit folgt, in der der Herzmuskel gegen Kontraktionsreize unempfindlich ist, die refraktäre Periode (Marey). Allmählich schwindet die Unempfindlichkeit. Abnorme Reize vermögen dann schon Kontraktionen, Extrasystolen, auszulösen. Der normale Reiz wird aber erst wirksam, wenn die ursprüngliche Erregbarkeit wieder erreicht ist. Auch in den weniger automatisch entwickelten Vorhofsabschnitten und in den Kammern entstehen solche Bewegungsimpulse. Aber entsprechend ihrer geringeren Lebhaftigkeit kommen sie normalerweise nicht zur Geltung gegen die vom Venensinus ausgehenden Reize. Ist der Zusammenhang unterbrochen, sind Vorhöfe oder Ventrikel auf ihre eigene Automatie angewiesen, so schlagen die Vorhöfe langsamer als der Sinus und die Kammern langsamer, als die Vorhöfe.

Durch äußere Einflüsse, namentlich durch Einwirkung der Herznerven wird die Herztätigkeit in verschiedener Beziehung geändert. Die „Reaktionsfähigkeit des Herzmuskels“ (H. E. Hering) nimmt zu oder ab. Zur genaueren Erforschung trennt Engelmann die Änderungen der Herztätigkeit in inotrope (Änderungen der Herzkraft), chronotrope (Änderungen der Herzfrequenz), dromotrope (Änderungen der Reizleitung) und in bathmotrope (Änderungen der Reizempfindlichkeit).

Die Wirkungsweise des intracardialen Nervensystems ist im einzelnen noch dunkel. Wir können nur sagen, daß es die vom Zentralnervensystem kommenden motorischen Einflüsse und die vom Herzen ausgehenden sensiblen Eindrücke vermittelt. Sicher bildet es kein motorisches Zentralorgan für das Herz und ebensowenig vermittelt es innerhalb des Herzens ablaufende Reflexe (Muskens). Seine überaus reiche Entwicklung, die wir nach der Untersuchung F. B. Hofmanns wohl auch für das Menschenherz annehmen dürfen, zeigt aber seine große Bedeutung für den normalen Kreislauf. Von dem im Vorhofseptum und zwischen Aorta und Pulmonalis reichlich angeordneten Ganglienzellen treten die meist einfachen Fortsätze in ein dichtes, jede einzelne Muskelzelle umspinnendes Netzwerk. Der Zusammenhang mit den vom Zentralnervensystem kommenden oder zu ihm ziehenden Fasern wird meist durch Endkörnchen vermittelt, welche die Ganglienzellen umspinnen.

Über die Wirkung der extracardialen Nerven sind wir genauer

unterrichtet. Der *N. vagus* beherrscht beim Menschen durch seine anhaltende tonische Erregung die Frequenz des Herzschlages. Die Zunahme seiner Erregung verlangsamt, ihr Fortfall beschleunigt die Herzaktion. Der *N. accelerans* beschleunigt den Herzrhythmus und verkürzt die Dauer der einzelnen Systole. Beide Nerven wirken auf alle Herzabschnitte. Ihre Wirkung auf die Herzfrequenz äußert sich aber normalerweise nur auf die Herzteile mit der stärksten Automatie. Wir müssen uns hüten, jede Änderung der Schlagfolge für den Ausdruck zentraler, durch Vagus oder Accelerans vermittelter Einflüsse zu halten, seitdem Engelmann gezeigt hat, in wie mannigfaltiger, a priori kaum zu übersehender Weise rein muskulär entstehende Änderungen der Vorhofsfrequenz die Ventrikelschlagfolge, die meist allein klinisch zu verfolgen ist, modifizieren. So kann z. B. eine bestimmte Beschleunigung der Vorhofs-kontraktionen eine Verlangsamung der Kammern nach sich ziehen. Nach Woolldridge gehen ferner zahlreiche sensible Nerven vom Herzen aus. Sie vermitteln mannigfache Reflexe auf Herz und Gefäße. Der in der Aortenwurzel (Köster und Tschermak) entspringende *N. depressor* senkt bei pulsatorischer Dehnung der Aortenwand den Blutdruck durch Gefäßerweiterung und Vaguserregung (vgl. C. Hirsch und Stadler).

Zum Verständnis der Pathologie erscheinen einige Bemerkungen über die Physiologie der Blutgefäße notwendig.

Die Schnelligkeit des Blutstroms in den einzelnen Organen hängt von der Weite, in geringerem Grade auch von der Länge ihrer Kapillaren, von der Weite der zuführenden Arterien, von dem Unterschiede zwischen arteriellem und venösem Drucke und von der Beschaffenheit des Blutes ab.

Im *Körperkreislauf* sind die Druckverhältnisse im arteriellen und venösen System in weiten Grenzen voneinander unabhängig, weil die Kapillaren normalerweise zu eng sind, um eine Drucksteigerung von der einen auf die andere Seite fortzuleiten. Nur bei vereinzelt physiologischen und pathologischen Zuständen, bei denen die Kapillaren abnorm weit werden, überschreiten arterielle Drucksteigerungen die Kapillargrenze. Dagegen pflanzt sich niemals eine Druckzunahme in den Venen bis in die Arterien hinein fort.

Der Druck in den *Körperarterien* hängt außer von der Herzarbeit vornehmlich von der Spannung, dem Tonus der Gefäßmuskulatur ab. Der letztere wird durch Zentren im Rückenmark und besonders im verlängerten Marke reguliert und unterliegt schon physiologischerweise ausgiebigen Schwankungen. Im einzelnen sind die Verhältnisse ziemlich verwickelt. Wie O. Müller auch für den Menschen nachgewiesen hat, steht die Weite der Gefäße in keinem bestimmten Verhältnis zu ihrer aktiven Wandspannung. Weite Arterien haben nicht immer eine erschlaffte Wand. Ihr Inhalt kann auch durch Anspannung ihrer Muskulatur unter hohem Drucke stehen. Das Umgekehrte gilt von engen Arterien. Als Regel scheint man ansehen zu dürfen, daß die Weite der Eingeweidearterien, des größten Gefäßgebietes des Körperkreislaufes, das seine Gefäßnerven durch die Nn. splanchnici erhält, in einem Gegensatz zur Weite der peripheren Arterien steht. Bei Verengung der Peripherie erweitern sich also die Eingeweidearterien und umgekehrt. Die Gehirngefäße können sich wie die Splanchnicusarterien oder wie die peripheren Gefäße verhalten. Der Antagonismus in der Weite der verschiedenen Gefäßgebiete gilt aber nicht immer für die Spannung ihrer Wand. Bei Einwirkung thermischer Reize kann z. B. die Wandspannung in allen Arterien des Körpers zu- oder abnehmen, obgleich die Weite der peripheren und der inneren Gefäßgebiete entgegengesetzt beeinflußt wird. Man könnte auch sagen, die inneren Gefäßgebiete passen sich unter diesen Verhältnissen den ihnen zuströmenden Blutmengen nicht genügend an. Der Ausdruck des mangelhaften Ausgleiches sind dann Schwankungen des allgemeinen arteriellen Druckes.

Die Schnelligkeit des Kreislaufs hängt von der Weite der Arterien viel mehr ab als von der Druckhöhe. In den kleinsten Arterien wirkt die Erweiterung des Durchmessers nach der Poiseuilleschen Formel auf die durchfließende Blutmenge in der vierten Potenz, die Drucksteigerung nur in der ersten.

Der Blutdruck in den *Venen* wird hauptsächlich von der Druckhöhe an ihren Ursprüngen und an ihrer Endigung im Thorax bestimmt. An ihren Ursprüngen herrscht normalerweise ein mäßiger positiver Druck. Seine Höhe wird durch die Kraft bestimmt, mit der das Blut aus den Kapillaren in die Venen einströmt, und durch die besonders in den abhängigen Teilen des Körpers wichtige Wirkung der Schwere auf die Blutsäule. An den Endigungen der Venen ist der Druck ganz niedrig oder negativ infolge der Saugwirkung des Herzens und des Thorax. Jede Druckänderung an dieser Stelle macht sich im ganzen venösen System bemerklich, während Veränderungen an den Ursprüngen nur eine örtliche Bedeutung haben. Die Wirksamkeit der Muskulatur einzelner Venengebiete, z. B. der Pfortader, deren Vasomotoren ebenfalls durch die Splanchnici innerviert werden, die Wirksamkeit der von Braun zuerst gewürdigten lokalen Beförderung des Venenstroms an bestimmten Stellen durch Muskeltätigkeit treten dagegen zurück.

Auch die Kapillaren tragen offenbar viel mehr, als man bis vor kurzem annahm, zur Erhaltung und Regulierung des normalen Kreislaufes bei. Für die Extremitäten haben die Untersuchungen von Bier gezeigt, daß die Kapillaren aktiv ihre Lichtung erweitern und verengern können. Für die Kapillaren der inneren Organe ist das ebenfalls wahrscheinlich, aber trotz der wichtigen Feststellungen O. Loewis noch nicht bewiesen. Die die Bewegung auslösenden Reize scheinen an den einzelnen Körperteilen verschieden zu sein. So erweitern sich die Extremitätenkapillaren bei Zufluß arteriellen Blutes und verengern sich bei Zufluß venösen Blutes. Auch die von Hamel festgestellte Abnahme des Widerstandes im Gefäßsystem bei pulsierender Durchfließung, die Steigerung bei konstantem Durchfluß dürfte zum Teil auf Rechnung der Kapillaren zu setzen sein.

Der *Lungenkreislauf* zeigt in mancher Beziehung andere Verhältnisse als der Körperkreislauf. Die Muskulatur seiner Arterien ist nicht zu solchen Schwankungen ihres Tonus befähigt, wie die des Körperkreislaufes (s. D. Gerhardt). Seine Kapillaren sind außerordentlich weit und sehr kurz. Sie gestatten trotz der relativ geringen Druckdifferenz zwischen Arterien und Venen ein sehr rasches Durchströmen des Blutes. Ihre Beschaffenheit ist die Ursache, daß sich im Gegensatz zum Verhalten des Körperkreislaufes hier jede Drucksteigerung auf der venösen Seite bis in die Lungenarterien hinein fortpflanzt.

Von großer Bedeutung für den Blutstrom ist das Verhalten des Blutes. Namentlich seine Flüssigkeit, seine Viskosität ist für die Strömung in den engen Blutgefäßen wichtig. Wir verdanken C. Hirsch und Beck einen brauchbaren Apparat zu ihrer Messung. Es ist sehr wünschenswert, daß wir über das Verhalten der Blutviskosität bei Herzkranken bald eingehender unterrichtet werden.

Die *Lymphbildung* ist neuerdings wieder in den Mittelpunkt der Diskussion gerückt worden. Während man sie bis vor wenigen Jahren nach dem Vorgange Ludwigs als einen von der Höhe des Blutdruckes abhängigen Filtrationsvorgang betrachtete, kann man sich nach den interessanten Versuchen Heidenhains der Erkenntnis nicht verschließen, daß bei der Lymphbildung auch sekretorische Prozesse mitwirken, die mit vitalen Eigenschaften der Kapillarendothelien und mit der Geschwindigkeit des Blutstroms eng verknüpft sind.

Die *Lymphbewegung* wird durch den Druckunterschied zwischen den Ursprüngen der Lymphgefäße und zwischen ihren Mündungen in das Venensystem unterhalten. Dem niedrigen Druck an der letzten Stelle steht ein etwas höherer

durch die Spannung der die Lymphspalten umschließenden Gewebe an den Anfängen der Lymphbahn gegenüber. Der Lymphstrom wird durch Muskelbewegungen wesentlich befördert. Der Durchgang durch die Lymphdrüsen erschwert ihn.

Überblicken wir die heutigen Anschauungen vom Kreislaufe, so spielen neben dem Herzen die Gefäße, namentlich die Arterien und Kapillaren, eine wichtige aktive Rolle bei der Aufrechterhaltung und besonders bei der Regulierung des Blutumlaufs. Herz und Gefäße wirken stets zusammen. Das müssen wir auch bei der Deutung der Pathologie stets berücksichtigen.

Literaturverzeichnis.

- Albrecht, Der Herzmuskel. Berlin 1903, bes. S. 16 u. S. 82 f.
- Bier, Die Entstehung des Kollateralkreislaufs. Virchows Archiv, Bd. 147, S. 256 u. 444 und Bd. 153, S. 306 u. 434. — Braun, Über Herzbewegung und Herzstoß. Jena 1898.
- E. Ebstein, Die Diastole des Herzens. In.-Diss., Heidelberg 1904. — Engelmann, Beobachtungen und Versuche am suspendierten Herzen. Pflügers Archiv, Bd. 59, S. 309. — Engelmann, Über den Ursprung der Herzbewegungen und der physiologischen Eigenschaften der großen Herzvenen des Frosches. Ebendas., Bd. 65, S. 109. — Engelmann, Über den myogenen Ursprung der Herztätigkeit u. s. w. Ebendas., Bd. 65, S. 535. — Engelmann, Über die Wirkungen der Nerven auf das Herz. Archiv f. Anat. u. Physiol. (Physiol. Abt.) 1900, S. 315. — Engelmann, Myogene Theorie und Innervation des Herzens. Deutsche Klinik 1903, Bd. 4, S. 215. — W. Ewald, Erregungsleitung zwischen Vorhof und Ventrikel des Froschherzens. Pflügers Archiv, Bd. 91, S. 21.
- v. Frey, Physiologische Bemerkungen über die Hypertrophie und Dilatation des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 398. — v. Frey, Die Tätigkeit des Herzens in ihren physiologischen Beziehungen. Naturforscherversamml. Düsseldorf 1898. — v. Frey und Krehl, Untersuchungen über den Puls. Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1890. —
- Gaskell, On the innervation of the heart, with especial reference to the heart of the tortoise. Journ. of physiol. IV, S. 44. — Gaskell, Résumé des recherches sur le rythme et la physiologie des nerfs du coeur etc. Arch. de physiol. normale et path. 1888, Sér. IV, T. I, S. 56. — D. Gerhardt, Über die Einwirkung von Arzneimitteln auf d. kleinen Kreislauf. Verhandl. d. Kongr. für inn. Med. 1902, S. 329. — Grützner, Die glatten Muskeln. Ashers und Spiros Ergebn. d. Physiol., 2. Jahrg., II. Abt., 1904 (umfassende Darstellung d. heutigen Kenntnisse s. bes. S. 84).
- Hamel, Die Bedeutung des Pulses für den Blutstrom. In.-Diss., Bern 1889. — Hasebroek, Versuch einer Theorie u. s. w., auf Grund einer neuen Darstellung des Kreislaufes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 77, S. 350. — Heidenhain, Versuche und Fragen zur Lehre von der Lymphbildung. Pflügers Archiv, Bd. 49, S. 209. — H. E. Hering, Über die gegenseitige Abhängigkeit der Reizbarkeit, der Kontraktilität und des Leistungsvermögens der Herzmuskelfasern u. s. w. Pflügers Archiv, Bd. 86, S. 533. — H. E. Hering, Nachweis, daß das Hisse Übergangsbündel Vorhöfe und Kammern des Säugetierherzens verbindet. Ebendas., Bd. 108, S. 267. — H. E. Hering, Über die unmittelbare Wirkung des Accelerans und Vagus auf automatisch schlagende Abschnitte des Säugetierherzens. Ebendas., Bd. 108, S. 281. — Hesse, Beiträge zur Mechanik der Herzbewegung. Archiv f. Anat. 1880, S. 328. — C. Hirsch und Stadler, Experimentelle Untersuchungen über den Nervus depressor. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 81, S. 383. — C. Hirsch und Beck, Eine Methode zur Bestimmung des inneren Reibungswiderstandes des lebenden Blutes beim Menschen. Münch. med. Wochschr. 1900, Nr. 49. — C. Hirsch und Beck, Studien zur Lehre von der Viskosität. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 69, S. 503. — C. Hirsch und Beck, Die Viskosität des Blutes. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 53, S. 54. — His, jun., Die Tätigkeit des embryonalen Herzens und deren Bedeutung für die Lehre von der Herzbewegung beim Erwachsenen. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 14. — His, jun., und Romberg, Beiträge zur Herznervation. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1890, S. 396. — F. B. Hofmann, Beiträge zur Lehre von der Herznervation. Pflügers Archiv, Bd. 72, S. 409. — F. B. Hofmann, Das intracardiale Nervensystem des Frosches. Archiv f. Anat. u. Physiol. (Anat. Abt.) 1902, S. 54.

Köster und Tschermak, Über den Nervus depressor als Reflexnerv der Aorta. Pflügers Archiv, Bd. 93, S. 24. — Krehl, Die Füllung und Entleerung des Herzens. Abhandlungen d. math.-physik. Klasse d. Kgl. Sächs. Ges. d. Wiss., Bd. 17, Nr. 5. — Krehl, Die Mechanik der Tricuspidalklappe. Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1889, S. 289. — Krehl und Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels und der Herzganglien für die Herzbewegung des Säugetiers. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 30, S. 49.

Landerer, Die Gewebsspannung. Leipzig 1884. — O. Loewi, Zur Physiologie und Pharmakologie der Nierenfunktion. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 53, bes. S. 24 f. — O. Loewi und Henderson, Über die Wirkung der Vasodilatatorenerregung. Ebendas., Bd. 53, S. 56. — Ludwig, Die physiologischen Leistungen des Blutdrucks. Leipzig 1865.

Otfried Müller, Über die Blutverteilung im menschlichen Körper, Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. 82, S. 507. — Muskens, Über Reflexe von der Herzkammer auf das Herz des Frosches. Pflügers Archiv, Bd. 66, S. 328.

Tigirstedt, Lehrbuch der Physiologie des Kreislaufs. Leipzig 1893, S. 317 ff.

III. Untersuchungsmethoden.

Normaler Befund.

1. Untersuchung des Herzens.

Inspektion. Die Besichtigung der Herzgegend liefert, wenn wir von der nachher zu besprechenden Erkennung des Spitzenstoßes absehen, nur selten diagnostisch bemerkenswerte Ergebnisse. Die vorübergehend erregte oder pathologisch abnorm ausgiebige Herzbewegung erschüttert häufig die Herzgegend in größerer Ausdehnung. Bei sehr dünner Brustwand erkennt man dann bisweilen die charakteristische *Abwärtsbewegung des Conus arteriosus des rechten Ventrikels* links vom linken Sternalrand. Ein stark dilatierter und hypertrophischer linker Ventrikel, z. B. bei Insuffizienz der Aortenklappen, erteilt hin und wieder dem ganzen Thorax bei jeder Systole eine merkliche *Seitwärtsbewegung nach links* hin. Dünne Brustwandungen namentlich bei Kindern werden durch ein vergrößertes Herz vorgewölbt (die schon Senac bekannte *Voussure*). Auf die systolischen Einziehungen kommen wir bei Besprechung der Pericardobliteration zurück.

Palpation. Die Betastung der Herzgegend, diese schon von Albertini geübte älteste Untersuchungsmethode des Herzens gibt durch die Untersuchung des Spitzenstoßes und anderer pulsatorischer Erscheinungen in der Herzgegend sehr wichtige Aufschlüsse über das Verhalten des Herzens, die zum Teil durch andere Methoden nicht zu erhalten sind.

Nach Ludwigs Erklärung, an der wir festhalten zu sollen glauben, kommt der Spitzenstoß im wesentlichen durch die Formveränderung des Herzens in der Systole zu stande. In der Diastole befindet sich die Herzspitze seitlich von einer durch die Mitte der Herzbasis gelegten vertikalen Linie. Der Kammerteil des Herzens bildet einen schräg liegenden Kegel. In der Systole richtet sich, wie schon Harvey wußte, das Herz auf. Es geht aus der Form des schrägen in die des mehr gleichseitigen Kegels über. Gleichzeitig erfolgt eine Verbuckelung der Vorderwand der linken Kammer oberhalb der Herzspitze (Braun), eine Bewegung, die Albrecht auf die Kontraktion des hier liegenden Papillarmuskelsystems zurückführt. So drängt die Herzspitze stärker gegen die Brustwand an. Die systolische Formveränderung ist, wie v. Frey auseinandergesetzt hat, von dem Ablauf des

Druckes im Herzinnern und von der Volumsveränderung, des *ganzen* Herzens völlig unabhängig. Über beide kann also die Untersuchung des Spitzenstoßes keinen Aufschluß geben.

Gegen die Bedeutung dieser Formveränderung treten die anderen Momente zurück, welche für die Entstehung des Spitzenstoßes ebenfalls verantwortlich gemacht sind: der Rückstoß beim Ausfließen des Blutes aus den Ventrikeln (G u t b r o d - S k o d a), die Verlängerung (B a m b e r g e r), die stärkere Spiralwindung der großen Arterien bei ihrer herzsystolischen Füllung und die durch die letztere bewirkte Drehung des Herzens (K o r n i t z e r). An der Vorwölbung der Brustwand durch die Herzspitze können diese Vorgänge keinen nennenswerten Anteil haben, da nach den übereinstimmenden Anschauungen der neueren Autoren das Ausströmen des Blutes erst beginnt, wenn das Andrängen der Herzspitze sich seinem Ende nähert oder dasselbe bereits erreicht hat. Dagegen sind sie von Bedeutung, weil sie eine auch beim Menschen mehrfach festgestellte Abwärtsbewegung des Herzens in der Systole verursachen und dadurch wohl einen wichtigen Einfluß auf die Form des Spitzenstoßes im ganzen, wie sie graphisch wiedergegeben werden kann, auf das Kardiogramm äußern.

Für die Entstehung des Spitzenstoßes kommt, wie M a r t i u s zuerst betont hat, noch ein weiterer Vorgang in Betracht, die Verschuß- oder, wie wir mit v. F r e y lieber sagen, die Anspannungszeit der Kammern. Man versteht darunter die Periode der Systole, in der Atrioventrikular- und Semilunarklappen geschlossen sind und die Kammern ihren Inhalt in die zur Öffnung der Semilunarklappen nötige Spannung versetzen. Wir können sie nicht mit M a r t i u s als die Hauptursache des Spitzenstoßes betrachten, da nach einer ganzen Anzahl von Arbeiten die Vorwölbung der Brustwand die Anspannungszeit überdauert. Wohl aber erfolgt während der Anspannungszeit die Formveränderung des Herzens, auf die wir im wesentlichen die Entstehung des Spitzenstoßes zurückführen, mit besonderer Energie und ist während desselben die Kraft des Herzstoßes am größten (v. F r e y).

Bei der klinischen Untersuchung bestimmen wir zunächst den O r t des H e r z s p i t z e n s t o ß e s, dann seine Höhe und schließlich seine Resistenz. Der Ort des Spitzenstoßes bildet in den meisten Fällen die linke Grenze des Herzens, wie es sich auf die Brustwand senkrecht zu ihrer Oberfläche projiziert. Normalerweise findet er sich bei Erwachsenen meist 7—9 cm links vom linken Brustbeinrande, bei Männern meist im 5. Zwischenrippenraume, bei Frauen in nahezu einem Fünftel der Fälle im 4. Zwischenrippenraume. Bei Männern fühlt man ihn gewöhnlich innerhalb der Brustwarzenlinie. Die Lage der Brustwarze ist aber bei beiden Geschlechtern, vor allem bei Frauen zu wechselnd, als daß man danach mit Sicherheit die normale Stelle des Spitzenstoßes bestimmen könnte. Bei Kindern unter dem 10. Jahre ist er meist im 4. Interkostalraum fühlbar, bis zum 8. Jahre fast regelmäßig, bisweilen aber auch bis zur Pubertät etwas außerhalb oder in der linken Mamillarlinie. Wie B a m b e r g e r und besonders G e r h a r d t gezeigt haben, verschiebt sich der Spitzenstoß bei Lagewechsel. Nach M o z e r rückt er bei Erwachsenen in linker Seitenlage durchschnittlich um 3,5 cm nach links, in rechter um 1,5 cm nach rechts. Emphysem der Lungen, Pleuraverwachsungen vermindern die Beweglichkeit. Veränderungen der aufsteigenden Aorta, Chlorose, vorübergehend die Entbindung steigern sie. Auch bei neurasthenischen Männern ist die Herzbeweglichkeit ohne erkennbaren Grund öfters etwas vermehrt. Bei Auftreibung des Leibes rückt der Spitzenstoß um einen oder mehrere Interkostalräume nach oben, bei Tiefstand des Zwerchfells nach unten.

Die *Ausdehnung*, in der man den *Spitzenstoß* wahrnimmt, hängt von der Nachgiebigkeit der Brustwand ab (bei Männern durchschnittlich in einem Bezirk von 1,9 cm, bei Weibern in einem von 1,95 cm, bei Kindern in einem von 2,1 cm Durchmesser), ferner von der Stärke der Herzaktion. Ist die Stelle des Spitzenstoßes bei erregter oder pathologisch verstärkter Herztätigkeit oder bei vergrößertem, aber schwach arbeitendem Herzen nicht scharf umschrieben, ist der Spitzenstoß verbreitert, so betrachtet man als den Ort der Herzspitze die am stärksten pulsierende Stelle oder, wenn die ganze Gegend gleichmäßig erschüttert wird, den am meisten nach links liegenden Punkt.

Die *Höhe des Spitzenstoßes* hängt von der Nachgiebigkeit und Dicke der Brustwand, der Dicke der übergelagerten Lungenschicht und von der Art der Herzaktion ab. Wichtig ist bei der letzten die Zeit, in der die Umformung des Herzens sich vollzieht. Rasch ablaufende Systolen wölben die Brustwand höher vor, so z. B. bei nervös erregter Herzaktion, bei den noch unten zu besprechenden frustrierten Herzkontraktionen. Dann hängt, wie schon *Ludwig* aussprach, die Höhe des Spitzenstoßes von der Lage der Herzspitze zur Herzbasis ab. Ist das Herz z. B. vergrößert und befindet sich die Herzspitze infolge des Raumverhältnisses des Thorax weiter als normal von der senkrecht durch die Mitte der Herzbasis gelegten Linie entfernt, die sie bei der Systole zu erreichen strebt, so muß der Spitzenstoß abnorm hoch werden, wenn seine Kraft zur Vorwölbung der Brustwand ausreicht. Daher finden wir einen hohen Spitzenstoß bei stärkerer Insuffizienz der Aortenklappen, und in scheinbarem Mißverhältnis zu der Herzkraft bei manchen mit Herzschwäche einhergehenden Dilatationen. Die Höhe des Spitzenstoßes wechselt so von völliger Unfühlbarkeit bis zu einer ohne weiteres sichtbaren Vorwölbung der Brustwand. Bisweilen ist er nur in aufrechter oder vornübergebeugter Körperhaltung nachweisbar, weil dann die Lungenränder zurückweichen. Seine Höhe gestattet bei der Verschiedenartigkeit der sie bestimmenden Einflüsse keinen Schluß auf die Beschaffenheit des Herzens.

Dagegen gibt die Feststellung des Widerstandes, den die Vorwölbung der Brustwand durch den Spitzenstoß dem Fingerdruck entgegensetzt, die Ermittlung, ob der Spitzenstoß hebend ist oder nicht, sehr wichtige Aufschlüsse über die Beschaffenheit des Herzens, wie wohl zuerst von *Bamberger* betont wurde. Zur Abschätzung dieses Widerstandes setzen wir die Finger senkrecht auf die Stelle des Spitzenstoßes auf und üben einen Druck auf die Brustwand aus. Ebenso wie für die Spannung des Pulses bekommt man auch für die Resistenz des Spitzenstoßes durch Übung ein richtiges Maß. Werden die Finger trotz stärkeren Aufdrückens merklich gehoben, so bezeichnen wir den Spitzenstoß als *hebend*. Der hebende Spitzenstoß ist nach Ansicht von *Bamberger* und *Traube* ein sicheres Zeichen der Hypertrophie der linken Kammer, wir möchten hinzufügen, in zweifelhaften Fällen bisweilen das einzige. Nur bei hypertrophischem linken Ventrikel erfolgt die systolische Umformung mit solcher Kraft, daß der Spitzenstoß abnorm resistent wird.

Bedeutender Nachlaß der Herzkraft, starke Überlagerung durch Lunge, Verwachsung des Herzbeutels, zu geringe Entwicklung der Hypertrophie können den hebenden Charakter des Spitzenstoßes undeutlich machen oder ganz verdecken. Ein hebender Spitzenstoß ist, wie schon

Traube hervorhob, keineswegs immer besonders hoch, so z. B. bei Schrumpfniere wegen der fehlenden Dilatation der linken Kammer. Namentlich aber ist nicht jeder hohe Spitzenstoß hebend. Ich halte die Trennung dieser beiden Eigenschaften des Spitzenstoßes für sehr wichtig. Ihre Unterscheidung wird öfters dadurch erleichtert, daß der hebende Spitzenstoß an einen größeren Bezirk der Brustwand gleich stark andrängt, der nur hohe Spitzenstoß z. B. bei erregter Herzaktion mehr einen Punkt der Brustwand am stärksten erschüttert. Bessere Dienste leistet in zweifelhaften Fällen die von Curschmann schon seit längerer Zeit geübte Methode, mit dem gegen das Stethoskop gedrückten Ohr die Stärke des Widerstandes zu bestimmen.

Nach dem Gesagten belehrt der Ort des Spitzenstoßes über die Lage der Herzspitze. Ihre Verschiebung nach links zeigt, wenn eine Verlagerung des Herzens im ganzen oder eine des linken Ventrikels durch Vergrößerung des rechten nicht in Betracht kommen, eine Erweiterung der linken Kammer. Die vermehrte Resistenz des Spitzenstoßes, sein hebender Charakter zeigt ihre Hypertrophie. Die Höhe des Spitzenstoßes gestattet dagegen nicht ohne weiteres einen Rückschluß auf das Verhalten des Herzens.

Im Bereich des rechten Ventrikels verursacht bisweilen die zuerst durch Arnold, dann durch Bamberger betonte systolische Umformung des Herzquerschnitts aus der querovalen in eine mehr runde Form eine wahrnehmbare charakteristische Bewegung, die recht oft mit einer systolischen Einziehung im oberen Teile des Epigastriums verbunden ist (Mackenzie). Bei stärkerer Hypertrophie der rechten Kammer wird sie sehr deutlich palpabel, ausgesprochen hebend, bei gleichzeitiger stärkerer Dilatation auch sehr hoch. Sie unterscheidet sich von der mehr umschriebenen Pulsation des Spitzenstoßes durch ihre gleichmäßige Ausbreitung über den größten Teil der Herzgegend vom Brustbein bis in die Nähe der Herzspitze. Sie zeigt bald auf dem Sternum, bald in ihrer am meisten nach links gelegenen Partie die größte Intensität und setzt sich bei Tiefstand des Zwerchfells mit großer Deutlichkeit in das Epigastrium fort. Bei überwiegender oder alleiniger Hypertrophie der rechten Kammer fühlt man bisweilen nur diese für die Bewegung der rechten Kammer so charakteristische diffuse Pulsation, weil die Herzspitze ganz von der Brustwand abgedrängt wird. Wird auch die Herzspitze von der stark vergrößerten rechten Kammer gebildet, so fühlt man einen ausgesprochenen Spitzenstoß, der sich nur durch seine gleichmäßigere Fortsetzung nach rechts hin von dem Spitzenstoße des linken Ventrikels unterscheidet. Wichtig ist, daß bei gleichzeitiger Dilatation die Spitze der rechten Kammer nach links verlagert zu sein pflegt. Auch in der Diastole fühlt die fest angedrückte Hand bei erregter Herzaktion im Bereiche der rechten Kammer unmittelbar nach dem 2. Tone einen leichten Anschlag. Er kann unter pathologischen Verhältnissen wesentlich stärker werden. Er ist die Folge der raschen aktiven Erweiterung der rechten Kammer.

Eine sehr verstärkte Arbeit und bedeutende Dilatation des rechten Vorhofs führen hin und wieder zu einer Pulsation rechts vom Brustbein. Auch im 2. linken Interkostalraum fühlt man bisweilen pulsatorische Bewegungen.

Wichtiger ist die zuerst von Traube erwähnte Fühlbarkeit des Semilunarklappenschlusses, die bei normal ausgedehnten Lungen nur nachweisbar ist, wenn der Klappenschluß unter erhöhtem Drucke erfolgt, wenn also der zweite Ton auskultatorisch akzentuiert ist.

Über das unter pathologischen Verhältnissen fühlbare Schwirren und Reiben wird bei der speziellen Symptomatologie zu sprechen sein.

Seit Marey hat man immer wieder versucht, durch graphische Darstellung des Spitzenstoßes Aufschlüsse über die Dauer von Systole und Diastole, von Anspannungs- und Austreibungszeit der linken Kammer zu erhalten und so mit Hilfe der äußeren Bewegungsvorgänge einen Einblick in die innere Tätigkeit des Herzens zu gewinnen. Aber trotz der Fülle einschlägiger Arbeiten, unter denen besonders die Veröffentlichungen von Landois und von Martius die allgemeine Aufmerksamkeit erregt haben, denken wir nach der streng sachlichen Kritik der Frage durch v. Frey wieder recht skeptisch über die klinische Brauchbarkeit der Kardiographie. Wenn wir uns erinnern, wie bei dem als Spitzenstoß bezeichneten Vorgang die verschiedensten Faktoren zusammenwirken, wie Form- und Ortsveränderung des Herzens, welche die Gestalt des Spitzenstoßes bestimmen, an jedem Punkte der Herzoberfläche verschieden sind, wie bei jeder Herzbewegung nicht ein Punkt, sondern eine ganze Reihe von ihnen ihre Bewegung nacheinander auf die Brustwand projizieren und die Pelotte des Kardiographen in Bewegung setzen, wie endlich die Projektion der ganzen Bewegung je nach der individuellen Lage des Herzens und dem Aufsetzen des Kardiographen verschieden ausfallen muß, so können wir nicht hoffen, vergleichbare Kurven durch die Kardiographie zu erhalten. *So gibt es keine typische Form des Kardiogramms.*

Die Lokalisation von Schluß und Öffnung der Klappen an bestimmten, ohne weiteres erkennbaren Punkten des Kardiogramms und damit die Bestimmung von Systole und Diastole ist unmöglich. Sie gelingt ebensowenig, wie Hürthle und v. Frey hervorgehoben haben, durch die Martiussche Markiermethode, weil die normalen Herzkontraktionen nie in idealer Regelmäßigkeit erfolgen und man deshalb nicht darauf rechnen kann, mit den Herztönen synchron zu markieren. Überträgt man sie nach Hürthle durch das Mikrophon, so sieht man die Klappenschlüsse inmitten gleichmäßig verlaufender Kurvenabschnitte an Stellen liegen, die sich in keiner Weise bei der Besichtigung der Kurve hervorheben. Wie wenig der Klappenschluß bei der Gestaltung der Kardiogramme mitwirkt, zeigen auch die interessanten Befunde von Hochhaus bei Klappenfehlern.

Die Dauer der Anspannungszeit, der Moment der Aortenklappenöffnung, die Dauer der Systole lassen sich nicht, wie man versucht hat, aus der gleichzeitigen Aufnahme des Kardiogramms und des Karotispulses in wirklich genauer Weise berechnen, weil es unmöglich ist, die Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle von den Aortenklappen bis zur Karotis, die individuell verschiedene Entfernung der untersuchten Karotisstelle vom Aortenostium festzustellen.

Der Wert der Kardiographie liegt in der Fixation von Änderungen des Herzrhythmus. Zusammen mit der Aufzeichnung des Arterien- und Venenpulses ist die Kardiographie für die wissenschaftliche Analyse der Rhythmusänderungen unentbehrlich. Ebenso wertvolle Dienste leistet sie für die Veranschaulichung einzelner abnormer Be-

wegungsvorgänge am Herzen, z. B. der systolischen Einziehungen, des diastolischen Vorschleuderns (B r a u e r).

Ein sehr handliches Instrument zur Aufzeichnung der Herzbewegung ist der J a q u e t s c h e K a r d i o s p h y g m o g r a p h (geliefert von Schüle, Basel, Physiologisches Institut). Er gestattet die gleichzeitige Schreibung von drei Kurven, z. B. des Herzstoßes, eines Arterien- und eines Venenpulses, hat Zeitmarkierung und zwei verschieden schnelle Gangarten. Der Aufnahmeapparat des Kardiographen wird auf der Brust oder für manche Aufnahmen nach B r a u e r besser an einem Stativ fixiert.

Vielleicht wird die Registrierung der elektrischen Vorgänge am Herzen mit Hilfe des am rechten und linken Arme angeschlossenen Kapillarelektrometers auch für die Pathologie Bedeutung gewinnen. In dem von E i n t h o v e n so ermittelten E l e k t r o k a r d i o g r a m m geht bei der Kammersystole eine negative Schwankung von der Basis zur Spitze, deren Ablauf eine typische Form zeigt.

Perkussion. Wir bestimmen die Größe des wandständigen Herzabschnittes, die a b s o l u t e (oberflächliche) H e r z d ä m p f u n g, mit möglichst leiser Perkussion und setzen ihre Grenzen dahin, wo der sonore Lungenschall aufhört. Es wird, zunächst längs der Lungen-Lebergrenze perkutierend, die rechte, dann die linke und obere Grenze an einer Anzahl von Punkten bestimmt. Nach Abgrenzung der absoluten Dämpfung perkutieren wir mit mittelstarker Perkussion, die von dem Untersuchten nie als unangenehm kräftig empfunden werden soll, die r e l a t i v e (tiefe) D ä m p f u n g. Der erste deutliche Unterschied zwischen dem ganz hellen sonoren Schall und dem dumpferen sonoren Schall gibt ihre Begrenzung. Nach dem Vorgange von N i e m e y e r und W e i l betrachten wir sie als den Ausdruck der Verschmächtigung der Lungenränder.

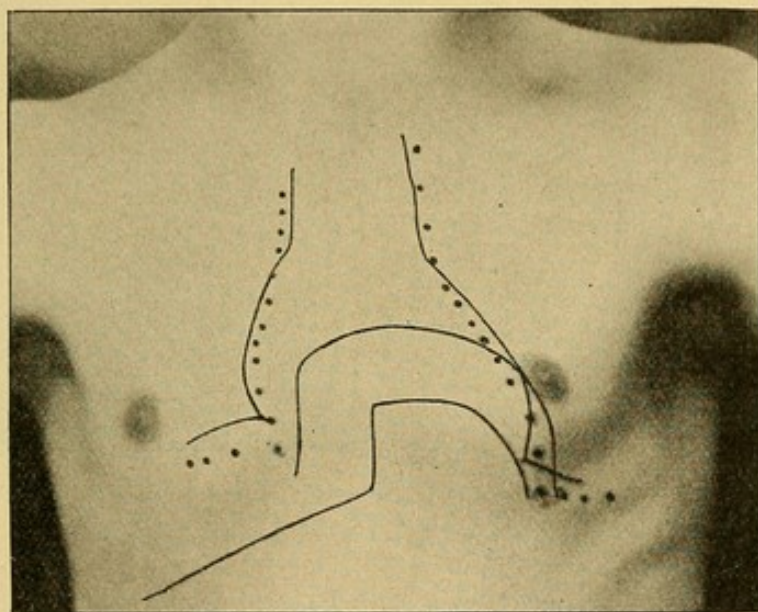
Während bei der Bestimmung der absoluten Herzdämpfung die möglichst leise Perkussion allein richtige Resultate liefert, wird die relative Herzdämpfung vielfach anders festgestellt. Zweifellos führen alle Methoden bei der nötigen Objektivität zu verwertbaren Resultaten. Die Angaben dieses Buches sind natürlich sämtlich mit der oben geschilderten Technik erhalten worden. Die relative Dämpfung wird vielfach an diejenigen Stellen gesetzt, an denen man den ersten leisesten Schallunterschied wahrnimmt. Manche bevorzugen die nach P i o r r y s Vorgang von T r a u b e empfohlene, später allerdings nicht mehr von ihm gebrauchte *palpatorische Perkussion*, bei der mehr tastend, nicht kurz perkutiert wird. E b s t e i n bestimmt durch mittelstarke tastende Perkussion die *Herzresistenz*, die der Herzgröße meist recht genau entspricht, wenn man nach dem Vorschlage von M o r i t z nach rechts kräftiger, nach links leise perkutiert. Man richtet sich dabei weniger nach dem Schallunterschiede, sondern überwiegend nach dem stärkeren Widerstande der Thoraxwand an den Stellen, an welchen hinter den Lungen das Herz liegt. Zu seiner deutlichen Wahrnehmung perkutiert man tastend — oder, wie E b s t e i n es treffend bezeichnet, palpiert perkutierend — mit der Hand oder mit dem Hammer, auf dessen Kopf der Zeigefinger gelegt wird und der keinen zu starken Gummiknopf tragen darf. E w a l d empfahl die *auskultatorische Perkussion*, bei der das Stethoskop auf die Lebergegend gesetzt, die Herzperkussion so auskultiert wird und die relative Dämpfung sehr leicht abzugrenzen sein soll. Die besonders durch S m i t h befürwortete B i a n c h i s c h e Friktionsmethode zur Bestimmung der Herzgröße mit Hilfe des Phonendoskops muß nach den Kritiken von M o r i t z, d e l a

Camp u. a. als ganz unzuverlässig bezeichnet werden. Die Verschiedenartigkeit der Methoden, der weite Spielraum, welcher bei Bestimmung der relativen Herzdämpfung dem subjektiven Ermessen gelassen ist, haben wohl allgemein zu der Überzeugung geführt, daß der einzelne Untersucher zwar ausreichende Unterlagen für seine persönliche Urteilsbildung mit der von ihm geübten Methodik gewinnen könne, daß es aber dringend erwünscht sei, zu einer Einigung über die Art der Herzperkussion zu kommen. Nur auf anatomischer Grundlage wird sich das erreichen lassen.

Bei der absoluten Herzdämpfung herrscht über die anatomische Basis und über die anzuwendende Technik trotz kleiner Verschiedenheiten ausreichende Übereinstimmung.

Bei den hinter den Lungen liegenden Herzteilen und großen Gefäßen wird immer allgemeiner ihre orthodiagraphische Projektion auf die Brust-

Fig. 1.



Normale absolute, relative und orthoperkutorische Herzdämpfung und Orthodiagramm eines erwachsenen Mannes. — = absolute und relative Dämpfung, = orthoperkutorische Dämpfung, — = Orthodiagramm¹⁾.

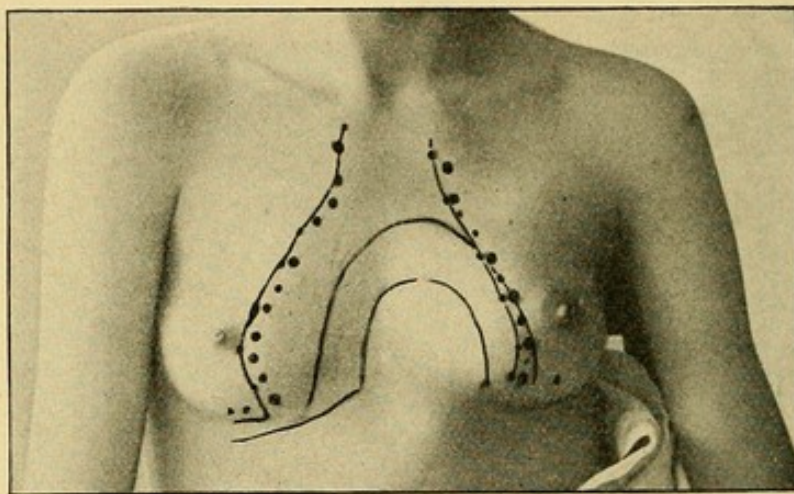
wand, wie sie im nächsten Abschnitte zu schildern ist, als der auch perkutorisch festzustellende Herzumriß angesehen. Er kann, wie Fig. 2 auf S. 20 zeigt, sehr weit von den bisherigen Herzdämpfungen abweichen. Freilich geben Änderungen dieses Umrisses nur Aufschluß über frontale Größenunterschiede des Herzens. Sie sagen nichts über Änderungen im sagittalen Durchmesser, die unter pathologischen Verhältnissen bisweilen beträchtlicher sein mögen. Bis zu einem gewissen Grade orientiert darüber aber die absolute Herzdämpfung. Wir betrachten also das Orthodiagramm als die anatomische Grundlage der tiefen Herzdämpfung, wie sie in Zukunft hoffentlich perkutiert wird. Über die dafür beste Methodik kann noch kein Urteil als Ausdruck der allgemeinen Anschauung abgegeben werden.

Mir persönlich scheint die Orthoperkussion des Herzens, wie sie von Goldscheider angegeben und von Hans Curschmann (Tübingen) weiter-

¹⁾ Die meisten Abbildungen stammen von Kranken der Leipziger medizinischen Klinik. Für die freundliche Erlaubnis zu ihrer Aufnahme bin ich Herrn Geheimrat Prof. Dr. Curschmann zu bestem Danke verpflichtet.

gebildet worden ist, das erstrebte Ziel in befriedigender Weise zu erreichen. Sie beruht auf der Abdämpfung des mit leisester Perkussion erzeugten eben wahrnehmbaren Lungenschalls durch das hinter den Lungen liegende Herz. Diese Schwellenwertperkussion (Goldscheider) wird so ausgeführt, daß bei ruhiger Atmung in den Interkostalräumen auf das Herz und die großen Gefäße zu perkutiert wird. Die notwendige Begrenzung der perkutorischen Erschütterung wird durch die Plesch'sche Fingerhaltung (Aufklopfen auf die Grundphalanx eines im 1. Interphalangealgelenk rechtwinklig gebeugten, mit der Spitze aufgesetzten Fingers) oder durch Verwendung eines von Curschmann (Leipzig) angegebenen, mit einem schmalen kegelförmigen Aufsatz versehenen Plessimeters (bei Schütz, Leipzig, Windmühlenstraße) erreicht. Das wichtigste ist, daß man in genau sagittaler Richtung aufklopft. Nach Erlangung ausreichender Übung decken sich die Ergebnisse sehr gut

Fig. 2.



Absolute, relative und orthoperkutorische Herzdämpfung und Orthodiagramm bei einer organischen Tricuspidalinsuffizienz. — = absolute und relative Dämpfung, = orthoperkutorische Dämpfung, — = Orthodiagramm.

mit dem Herz- und Gefäßschatten des Orthodiagramms. Weitere Einzelheiten sind in den genannten Arbeiten nachzulesen.

Bis eine ausreichende Verständigung über die Technik der Herzperkussion erzielt ist, glauben wir an der Bestimmung der absoluten und relativen Herzdämpfung nach der oben geschilderten Art festhalten zu sollen.

Die Bestimmung beider Herzdämpfungen ist wünschenswert. Die relative Dämpfung gibt ein relatives, wenn auch kein absolutes Maß für die Größe des Herzens, weil die Verschmächtigung der Lungenränder in naher Beziehung zur Herzgröße steht, die absolute zeigt die für die Beurteilung mancher Herzbefunde ebenso wichtige Ausdehnung der Lungen.

Normalerweise beginnt bei Erwachsenen die absolute Dämpfung am linken Sternalrand, überschreitet nach links etwas die Parasternallinie und erstreckt sich nach oben bei längerem Thorax (z. B. bei den meisten Männern) bis zur 5., bei kürzeren (z. B. bei den meisten Frauen) bis zur 4. Rippe. Sie kann auch bei normalem Herzen nach links bis zur Stelle des Spitzenstoßes reichen.

Die relative Dämpfung verläuft im allgemeinen bei normaler Ausdehnung der Lungen parallel der absoluten, 2,5–4 cm von ihr entfernt. Nur rechts oben, wo die rechte und obere Grenze der absoluten

Dämpfung meist unter einem rechten Winkel zusammentreffen, geht die obere Grenze der relativen entweder bogenförmig in die rechte am rechten Sternalrande über oder fällt rechtwinklig umbiegend mit der absoluten am linken Sternalrande zusammen. Das letztere Verhalten ist seltener und findet sich bei sehr schwingungsfähigem Sternum. Nach links reicht die relative Dämpfung bis zur Stelle des Spitzenstoßes oder überschreitet sie etwas, nach oben bis zur 4. Rippe oder bis zum 3. Interkostalraum.

Bei *Kindern* bis zum 8. oder 10. Lebensjahre, manchmal noch länger, erscheinen die Herzdämpfungen *verhältnismäßig größer* als beim Erwachsenen. Die absolute Dämpfung geht vom linken Sternalrande fast bis zur linken Mammillarlinie, nach oben bis zum 3. Interkostalraum oder bis zur 3. Rippe, die relative bis zur Stelle des Spitzenstoßes innerhalb oder etwas außerhalb der linken Mammillarlinie, nach oben bisweilen bis zum unteren Rande der 2. Rippe, nach rechts bis zum linken oder rechten Sternalrand oder über den letzteren noch etwas hinaus. Die Ursachen dieses Verhaltens sind die relative Größe des Kinderherzens im Verhältnis zum Thoraxraum, besonders aber der Hochstand des Zwerchfells, durch den das Herz sich in größerer Ausdehnung der Brustwand anlegt, und der mehr runde Querschnitt des Thorax, die starke Wölbung der Brustwand, durch welche die perkutorische Projektion des Herzens auf die Brustwand größer wird als der wirklichen Ausdehnung entspricht (s. S a h l i).

Wie bekannt entsprechen die Grenzen der absoluten Herzdämpfung nicht ganz denjenigen des wandständigen Herzabschnitts, weil sein hinter dem Sternum liegender Teil infolge der Schwingungsfähigkeit des Sternums sonoren Schall gibt. Diese wirkliche Lage der Grenze erkennen wir bei kurzem Brustbein auf dem Processus xiphoides (die Grenze biegt dann am unteren Ende des Sternums bajonettförmig um [M a t t e r s t o c k]) und auf dem Sternum selbst mit Hilfe der zuerst wohl von Gerhardt erwähnten *Abdämpfung der Sternumschwingungen* durch Druck auf das Brustbein neben der perkutierten Stelle. Ohne solche Abdämpfung gelingt mir auf dem Brustbein die Feststellung der wahren Lungengrenze nicht. Krönig und de la Camp geben an, sie regelmäßig auf dem Brustbeine zu finden. Dann läßt sich die Lingula der linken Lunge nicht abgrenzen.

Bei aufrechter und noch mehr bei *vornübergebeugter Körperhaltung* mit gestreckter Wirbelsäule (G u m p r e c h t) werden die Herzdämpfungen größer, weil das Zwerchfell nach oben gedrängt wird, das Herz sich in größerer Ausdehnung der Brustwand anlegt, die Lungenränder zurückweichen. Auch der oft so störende, vom Magen herrührende tympanitische Beiklang des Schalles tritt dabei zurück. Besonders bei Emphysematikern sollte man nie die Untersuchung des Herzens in aufrechter und, wenn nötig, in vornübergebeugter Körperhaltung unterlassen. Recht oft werden Dilatationen des Herzens nach links so nachweisbar, die in Rückenlage nicht erkennbar sind. Auch der in Rückenlage unfühlbare Spitzenstoß wird dabei oft deutlich.

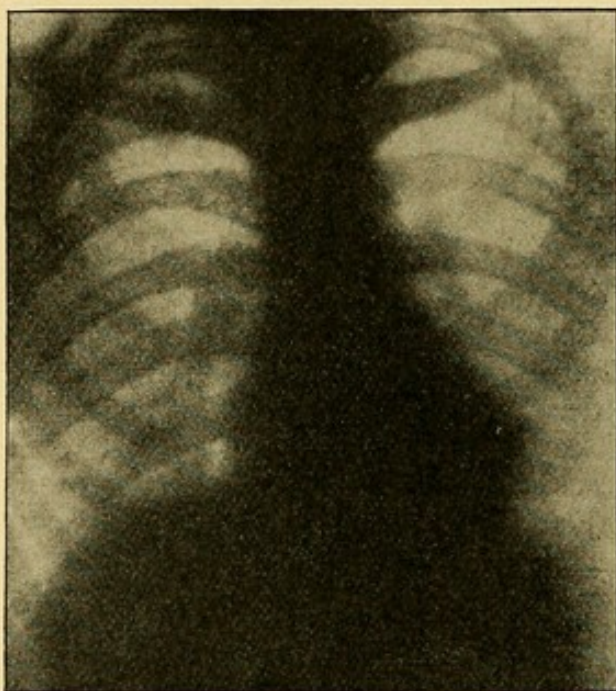
Daß bei *kräftiger Inspiration* die absolute Herzdämpfung von links und oben her verkleinert, bei *angestrenzter Expiration* in denselben Richtungen vergrößert wird, dürfte allgemein bekannt sein.

Behufs späterer Kontrolle der Untersuchungsergebnisse empfiehlt es sich nach dem Vorgange von G. S é e und C u r s c h m a n n, die *Herzgrenzen auf Gelatinepapier durchzupausen*, auf dem man zudem die Lage

der Brustwarzen, des Schwertfortsatzes und der Rippenbögen markiert. Man kann dann durch Auflegen des Papiers in der alten Lage etwaige Änderungen der Herzgrenzen mit großer Sicherheit konstatieren.

Untersuchung mit Röntgenstrahlen. Die Untersuchung des Herzens und der großen Gefäße mit Röntgenstrahlen bildet eine wichtige, völlig objektive Kontrolle der mit anderen Methoden, namentlich der Perkussion, gewonnenen Ergebnisse über Lage und Größe des Herzens. Sie liefert in einzelnen Fällen über Anomalien der großen Arterien Aufschlüsse, die auf andere Weise nicht zu erhalten sind. Schließlich ist es wissenschaftlich und didaktisch oft von großem Nutzen, die Herztätigkeit und ihre etwaigen Abweichungen schon im Leben zu sehen.

Fig. 3.



Normales Röntgenbild des Herzens und der großen Gefäße bei dorso-ventraler Durchleuchtung.

verlaufenden Aortenbogens zur Anschauung zu bringen. Von anderen Durchleuchtungsrichtungen macht man seltener Gebrauch.

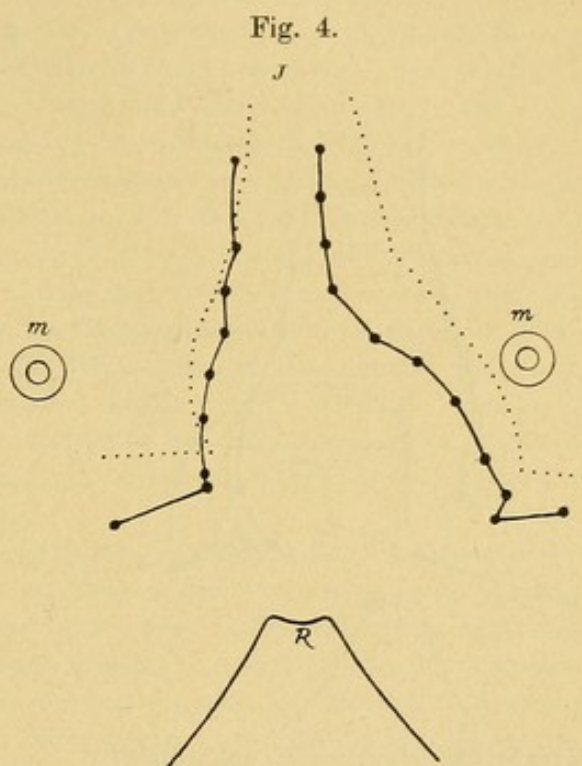
Bei dorso-ventraler Durchleuchtung sieht man den durch Herz, Gefäße und Wirbelsäule gebildeten Mittelschatten an der rechten Seite durch zwei, an der linken durch drei mehr oder minder flache Bogen gegen die hellen Lungenfelder abgegrenzt. Der rechte obere Bogen, der oft fast gerade verläuft, wird von der oberen Hohlvene, der rechte untere von dem pulsierenden rechten Vorhofe gebildet. Der linke obere, besonders bei älteren Leuten deutlich hervortretende Bogen entspricht dem Aortenbogen und seinem Übergange in die absteigende Aorta. Bei jeder Herzsystole sieht man ihn nach außen pulsieren. Der linke mittlere, ziemlich flache Bogen wird hauptsächlich vom linken Rande der Lungenarterie gebildet. An seinem untersten Abschnitt hat öfters auch das linke Herzohr teil. Dann folgt der normalerweise weit nach links vortretende, deutlich pulsierende linke untere Bogen entsprechend der linken Kammer. Der untere vom rechten Ventrikel gebildete Herzrand und die Herzspitze liegen

Die wichtigste Untersuchungsart ist die Besichtigung mit dem Leuchtschirm. Die photographische Aufnahme ist nur in den Fällen anzuwenden, bei denen der Befund fixiert werden muß. Man bringt bei Untersuchung des Herzens etwa seine Mitte in die zentrale Lichtachse, läßt den Schirm der Brustwand anliegen, stellt die Röhre ungefähr 40 cm vom Rücken des Untersuchten auf und sorgt durch eine entsprechend weit gestellte Blende für tunlichste Verminderung der störenden Sekundärstrahlen. Bei Untersuchung der großen Gefäße ist die Röhrenstellung entsprechend zu verändern, die Blende enger zu stellen. Oft ist neben der dorso-ventralen Durchleuchtung eine solche in der ersten schrägen Richtung von links hinten nach rechts vorn nützlich (Holzknecht), um Veränderungen des in dieser Richtung

bei ruhiger Atmung im Zwerchfell- resp. Leberschatten. Bei tiefer Einatmung tauchen sie aus ihm mehr hervor, lassen sich aber bei ausreichender Lichtstärke und nicht zu weicher Röhre auch während der gewöhnlichen Atmung meist erkennen. Wegen der ziemlich verwickelten Bilder bei anderen Durchleuchtungsrichtungen muß auf die Spezialwerke verwiesen werden.

Von größter Bedeutung als Kontrollmethode ist die Orthodiagraphie geworden. Eine enge Blende bewirkt, daß nur ein dünnes Strahlenbündel meist in genau sagittaler Richtung zur Durchleuchtung verwendet wird. In der Richtung der Lichtachse ist ein Visierapparat angebracht, an dem entlang man auf den Leuchtschirm blickt, und der auch das Aufzeichnen bestimmter Punkte auf ein dem Leuchtschirm angelegtes Blatt Papier oder durch ein Loch im Schirm auf den Körper des Untersuchten gestattet. Röntgenröhre, Blende und Visierapparat sind fest miteinander verbunden, gegen den Körper des Untersuchten aber leicht in einer bestimmten Ebene verschieblich. Stets von den Lungenfeldern ausgehend, stellt man die Lichtachse nacheinander auf zahlreiche Punkte an den Rändern des Herz- und Gefäßschattens ein und markiert sie. Man erhält so eine Begrenzung, deren Größe bei der Einrichtung des Apparates genau der größten Ausdehnung von Herz und Gefäßen in der zur Durchleuchtungsrichtung senkrechten Ebene entspricht. Es ist das Verdienst von Moritz, die Methode, deren Prinzip unabhängig von ihm auch durch Levy-Dorn, Grunmach, Aug. Hoffmann in seiner Bedeutung erkannt war, durch Konstruktion eines vortrefflichen Apparates (geliefert von der Firma Polyphos, München) eingebürgert und ihre Resultate eingehend festgestellt zu haben.

Daß das in einer Richtung aufgenommene Orthodiagramm als die Projektionsfigur eines in seiner Lage zur Projektionsfläche wechselnden Organs kein absolutes Maß der wirklichen Herzgröße liefert, ist selbstverständlich. Aber es ist das objektivste, das wir besitzen. Nach Moritz tritt das Herz bei aufrechtem Stehen tiefer als in der Horizontallage. Meist stellt es sich steiler und wird wohl durch verminderten Blutzufuß kleiner. Der Gefäßtruncus, an dem das Herz hängt, wird gewöhnlich schmaler (s. Fig. 4 auf S. 23). Auch bei tiefer Inspiration wird das Herz etwas kleiner und tritt etwas tiefer. Zur Ermittlung der Herzgröße ist deshalb in horizontaler Lage bei ruhiger Atmung zu orthodiographieren. Wegen der

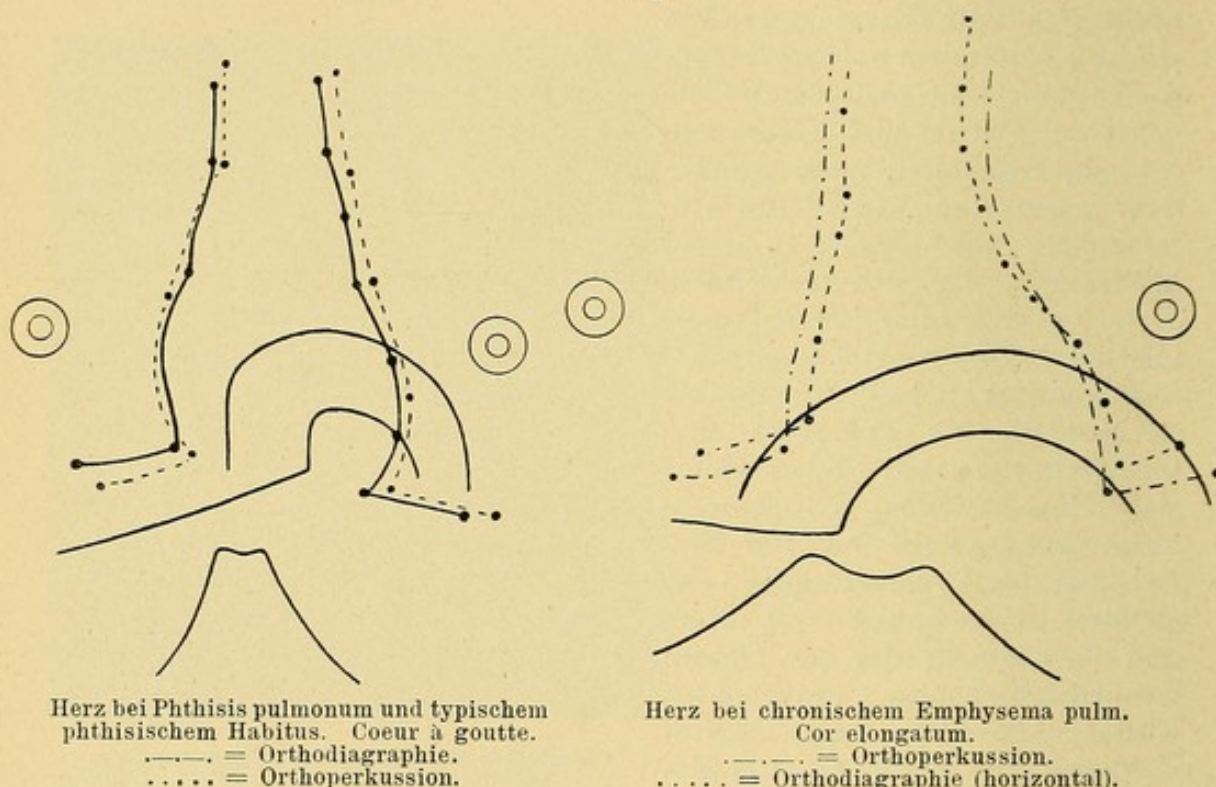


Normales Herz eines 22jährigen Mannes.
 = Orthodiagramm in horizontaler Stellung (liegend). — — — = Orthodiagramm in vertikaler Stellung (sitzend). J = Jugulum, m = mammilla, R = Rippenbogen.
 (Nach Curschmann und Schlayer, Deutsche medizinische Wochenschrift 1905, Nr. 50.)

Ausmessung der Herzgröße ist in den Arbeiten von Moritz nachzulesen. Man markiert den diastolischen Stand der Herzgrenzen. Allerdings sind die Herz pulsationen im Orthodiagramm überraschend gering. In ihrer Ausgiebigkeit machen sich individuelle Unterschiede bemerkbar, so daß man einen schwachen und einen starken Aktionstypus (v. Criegern) unterscheiden kann. Auch die Form des Herzens zeigt beträchtliche Verschiedenheiten (s. Fig. 5 auf S. 24), deren Charakter die auf den Abbildungen ebenfalls verzeichneten absoluten und relativen Dämpfungen nicht entfernt vermuten lassen.

Auskultation. Die von L a e n n e c eingeführte Auskultation nehmen wir fast ausschließlich mit dem Stethoskop vor. Die normalerweise hör-

Fig. 5.



(Nach Curschmann und Schlayer, Deutsche medizinische Wochenschrift 1905, N. 50 u. 51.)

baren beiden Herztöne, denen Skoda ihren Namen gegeben hat und die vor ihm und in der französischen Literatur noch heute als Herzgeräusche bezeichnet werden, sind keine einfachen Töne, sondern höchstens Klänge, in denen ein Ton vorherrscht (Gerhardt). Das zeigt auch ihre Registrierung mit Mikrophon und Kapillarelektrometer (Einthoven und Geluk s. S. 18). Der erste setzt mit dem Beginn der Kammersystole ein und dauert während des größeren Teils der Systole. Durch eine kurze Pause getrennt folgt dann der zweite Ton, der den Beginn der Kammerdiastole bezeichnet. Der größere Teil der Diastole bis zum Einsetzen der nächsten Systole verläuft ohne Schallerscheinung. Die übliche Bezeichnung dieses Abschnittes als große Pause in auskultatorischer Beziehung hat vielfach zu der unzutreffenden Auffassung geführt, daß auch in der Herztätigkeit eine Pause vorhanden sei. Bei den gewöhnlichen Schlagfrequenzen des Menschenherzens folgen Systole und Diastole unmittelbar aufeinander.

Auf die interessante Diskussion über die Entstehung des ersten Herztons kann hier nicht näher eingegangen werden. Nur die ersten Vertreter der beiden Hauptanschauungen seien genannt. Laennec bezog ihn auf die Kontraktion der Ventrikelmuskulatur, Bouillaud und Skoda führten ihn im Anschluß an die Versuche Rouanets auf die Anspannung der Atrioventrikularklappen zurück. Endlich glaubte Bamberger in der Anspannung der Aorten- und Pulmonaliswand ein weiteres Moment gefunden zu haben. Auf Grund der Versuche von Ludwig und Dogiel und Krehl kann es, wie ich glaube, nicht mehr zweifelhaft sein, daß der erste Ton durch die Schwingungen der Herzmuskelfasern entsteht. Während der willkürliche Muskel nur beim Tetanus einen Ton liefert, geraten die Herzmuskelfasern infolge ihrer innigen Durchflechtung und der Anspannung um ihren im Beginn der Systole noch unverminderten Inhalt schon bei der einfachen Zuckung, wie die Herzsystole sie darstellt, in tönende Schwingungen. Da nun der reine Herzmuskelton, wie man ihn am blutleeren Herzen des Ludwig-Dogiel'schen Versuches hört, dem normalen ersten Tone wohl sehr ähnlich, aber nicht völlig gleich ist, da die künstliche Anspannung der Atrioventrikularklappen wohl einen Ton, aber einen von dem normalen Herztone bedeutend verschiedenen liefert, nehmen wir mit Gerhardt als plausibelste Erklärung an, daß ein höherer Oberton des Muskeltones „Schallherrscher“ am Herzen wird. Durch das dadurch hervorgerufene Mitschwingen der Atrioventrikularklappen, der ja dauernd in einer gewissen Spannung befindlichen Arterienwände, während der Anspannungszeit vielleicht auch der Semilunarklappen, bekommt der durch die Muskelkontraktion entstehende Ton seine charakteristische Klangfarbe. Diese Annahme erscheint auch durch die Erfahrung gerechtfertigt, daß bei der Änderung der normalen Schwingungsfähigkeit eines der genannten Teile der Klang des ersten Herztones modifiziert wird. Davon soll bei der speziellen Symptomatologie die Rede sein.

Der zweite Herzton entsteht durch die Schwingungen, in die die Semilunarklappen durch ihren Schluß im Beginn der Ventrikeldiastole versetzt werden. Auch diese Schwingungen breiten sich sicher auf die Nachbarschaft aus. Der Charakter des zweiten Tones ist aber so abhängig von dem Verhalten der Klappen, daß die Schwingungen der Nachbarteile einen nennenswerten Einfluß auf seinen Klang nicht zu haben scheinen. Da die Schwingungen von Membranen einen umso höheren Ton liefern, je stärker sie gespannt sind, ist die gleiche Höhe des zweiten Tones an Aorta und Pulmonalis trotz des verschiedenen Druckes in den beiden Gefäßen wohl daraus zu erklären, daß man an beiden Ostien einen aus zweitem Aorten- und zweitem Pulmonalton zusammengesetzten Klang hört. Auch die annähernd gleiche Lautheit des zweiten Aorten- und des zweiten Pulmonaltons unter normalen Verhältnissen erklärt sich wohl zum Teil aus dieser Vermischung, noch mehr aber durch die Annahme, daß die Geschwindigkeit der die Klappen schließenden Blutbewegung, die den Grad der Lautheit bestimmt, in beiden Gefäßen annähernd gleich ist.

Bei der Behorchung des Herzens auskultieren wir bestimmte Stellen der Brustwand, um dadurch den Entstehungsort etwaiger abnormer Erscheinungen festzustellen. Die Ostien des rechten Herzens untersuchen wir an ihrem anatomischen Ort, das der Pulmonalis am Sternalende des linken 2. Interkostalraumes, das der Tricuspidalis in dem des rechten 5. Interkostalraumes, die Ostien des linken Herzens, die von der Brustwand durch die rechte Kammer getrennt sind, dagegen an Stellen, an denen erfahrungsgemäß abnorme Schallerscheinungen von diesen Ostien her besonders deutlich sind, so das der Mitralis an der Herzspitze, das der Aorta am Sternalende des 2. rechten Interkostalraumes. Freilich sind manche Erscheinungen der

Mitralis deutlicher an der Auskultationsstelle der Pulmonalis, die dann vom linken Herzrohr bedeckt zu sein pflegt, viele der Aorta deutlicher längs des Brustbeins, namentlich am Sternalende des 3. linken Interkostalraumes. Die Regel, daß man den ersten Ton an der Spitze (nach F. A. Hoffmann oft nur im Stehen) und an der Tricuspidalis, den zweiten über den Arterien als seinem Entstehungsorte lauter hört, erleidet so zahlreiche Ausnahmen, daß man wohl besser nicht an ihr festhält.

Man beginnt mit der Auskultation an der Herzspitze, geht in den linken, dann in den rechten 2. Interkostalraum, auskultiert am linken Sternalrande und macht den Schluß mit dem 5. rechten Interkostalraum. Wegen des häufig wichtigen Vergleiches von Aorten- und Pulmonaltönen, ist das Stethoskop an diesen Stellen genau symmetrisch, am besten so aufzusetzen, daß der äußere Rand des Trichters den Brustbeinrand berührt. Zur Ausschaltung von Lungengeräuschen genügt meist das einfache Anhalten der Atmung, führt das nicht zum Ziel, fast immer die Ruhigstellung der Lunge in forcierter Expiration. Suspekte Fälle sind in aufrechter und in liegender Körperhaltung zu untersuchen, weil manche Geräusche nur in einer von beiden Lagen hörbar sind. Endlich ist jeder stärkere Druck mit dem Stethoskop im Interesse einer besseren Leitung durch das Instrument und wegen der dadurch bei nachgiebigem Thorax gelegentlich — besonders in der Pulmonalis — entstehenden Geräusche zu vermeiden.

2. Untersuchung des Gefäßsystems.

a) **Arterien, Puls.** Wir untersuchen zunächst den Puls in der *Art. radialis*. Mit den leicht aufgesetzten Spitzen des 2. und 3. Fingers prüfen wir seine Frequenz, die Höhe und Form der einzelnen Pulswelle, die regelmäßige Folge und die gleiche Größe der aufeinanderfolgenden Pulse, durch leichtes Hinundherbewegen der Fingerspitzen die Weite der Arterie, die Beschaffenheit der Arterienwand, den geraden oder geschlängelten Verlauf des Gefäßes. Schließlich üben wir einen Druck auf die Radialis aus und schätzen nach seiner zur Unterdrückung des Pulses und zur Kompression der Arterie notwendigen Stärke den Druck in der Arterie.

Der Druck in der Arterie trägt zu unserem Urteil wesentlich bei. Nur müssen wir uns stets erinnern, daß die absolute Höhe des arteriellen Drucks kein Maßstab für die Beschaffenheit der Zirkulation ist. Eine Senkung des Drucks kann eine Verbesserung des Blutstroms begleiten. Die Schätzung des Drucks mit dem bloßen Gefühl ist schwierig. In engen Arterien wird er leicht unterschätzt, in weiten zu hoch angenommen.

Bei der Untersuchung der Arterienwand suchen wir ihre aktive Spannung — sie gibt uns einen Anhalt für das Verhalten der Vasomotoren — und ihre anatomische Beschaffenheit zu beurteilen. Die aktive Spannung der Arterienwand geht mit der Druckhöhe nicht immer parallel. Die sie anzeigende wechselnde Härte des Gefäßrohrs gestattet wohl bei demselben Menschen die Aussage, die Wandspannung habe zu- oder abgenommen. Ihr Vergleich bei verschiedenen Personen liefert aber dem bloßen Gefühl oft keine verwertbaren Ergebnisse, weil zwischen vermehrter Wandspannung und der überaus häufigen leichten sklerotischen Wandverdickung kaum zu unterscheiden ist. Auch eine die dauernde Vermehrung der Wandspannung beweisende Hypertrophie der Arterienmuskulatur läßt sich in ihren leichten und mittleren Graden von diffuser sklerotischer Wand-

verdickung nicht trennen. Jedenfalls ist es unzutreffend, verdickte rigide Arterien stets, wie vielfach üblich, als abnorm gespannt zu bezeichnen.

Die Weite der Arterien gibt ebenfalls einen gewissen Anhalt für die Beurteilung der Herzkraft. Nur finden sich weite Arterien auch bei niedrigem arteriellem Druck (z. B. bei Arteriosklerose mit Herzschwäche). Die Weite der Arterie wird deshalb zweckmäßig von dem Druck in ihr getrennt und nicht von beiden Eigenschaften zusammen als von der Füllung der Arterie, von einem vollen oder leeren Pulse gesprochen.

Auch die Größe des Pulses darf nur mit einer gewissen Vorsicht als Ausdruck der Herzkraft angesehen werden. Sie hängt freilich in erster Linie von der Blutmenge ab, die der linke Ventrikel bei jeder Systole in die Arterien treibt. Eine Zunahme der Pulsgröße zeigt deshalb im allgemeinen bei einem bestimmten Kranken eine Besserung, das Überschreiten einer gewissen unteren Grenze eine Schwächung der Herzkraft an. Aber von ebenso großem Einfluß auf die Höhe der Pulswelle sind die Spannung und die Dehnbarkeit der Arterie. Dieselbe in der gleichen Zeit in die Arterie getriebene Menge Blutes ruft in einer schwach gespannten Arterie einen hohen, in einer stark gespannten einen kleinen Puls hervor (vgl. das auffallende Mißverhältnis zwischen Pulsgröße und Zustand des Gesamtkreislaufes bei dekompensierten Aorteninsuffizienzen und bei vielen Infektionskrankheiten). In einer rigiden Arterie, die durch die Pulswelle nur mangelhaft gedehnt wird, wird der Puls größer als in einem normalen Gefäße. Zum Verständnis dieses zunächst paradox erscheinenden Verhaltens ist daran zu erinnern, daß die Größe des Pulses dem Unterschied des Drucks im Beginn und auf dem Gipfel der Pulswelle entspricht. Wir fühlen das Anwachsen des Drucks in der Arterie als Größe des Pulses. Die überaus geringe Ortsbewegung der Arterienwand trägt zu dem Urteil über die Pulsgröße nur wenig bei (vgl. Mackenzie).

Die Frequenz des Pulses ist nach Lebensalter und Individualität außerordentlich verschieden. Bei der Geburt durchschnittlich 132 betragend, nimmt sie bis zum 20. Jahre ab, und man findet bei erwachsenen Männern durchschnittlich 70, bei Frauen 80 Pulse in der Minute. Die Angaben für das Alter sind wohl infolge der hier so häufigen und klinisch oft latenten Herzerkrankungen recht verschieden.

Auch bei scheinbar völlig gesunden Menschen ist die Pulsfrequenz hin und wieder dauernd langsamer als normal. Ganze Familien sollen gelegentlich diese Eigentümlichkeit zeigen. Im allgemeinen ist aber bei Erwachsenen eine Pulsfrequenz unter 60 als pathologisch anzusehen.

Neben einem wenig konstanten Einfluß der Tageszeit beobachtet man recht häufig eine starke Pulsbeschleunigung unmittelbar nach dem Erwachen, eine Zunahme von 6—15 Schlägen in der ersten Viertelstunde des Aufsitzens nach längerem Liegen, eine Zunahme, die bei irgendwie geschwächten Leuten, bei merklicher Herzschwäche bedeutender, bei anderen Herzkranken dagegen, wie schon Graves hervorhob, oft weniger stark ist oder sogar einer mäßigen Verlangsamung Platz macht. Durch das feste Anlegen einer die unteren Teile der Brust und die oberen des Abdomens zusammenschnürenden Binde, auch durch übermäßiges Schnüren kann Pulsbeschleunigung hervorgerufen werden. Endlich sei an die alte Regel des Celsus erinnert, den Puls nicht im Beginn der Krankenuntersuchung zu zählen, da er dann leicht frequenter ist.

Bei gesunden Menschen pflegt der Puls für das bloße Gefühl regel-

m ä ß i g und g l e i c h zu sein. Bei genauerer graphischer Untersuchung findet sich allerdings stets eine gewisse Unregelmäßigkeit. Bei Kindern wird der Puls schon bei geringfügigen Anlässen vorübergehend unregelmäßig. Ob die Herzen, welche in höheren Jahren leichte Unregelmäßigkeit, vereinzeltes Aussetzen des Pulses auch ohne greifbare Herzerkrankung zeigen oder während des ganzen Lebens ohne nachweisbare Ursache arhythmisch arbeiten, auch anatomisch wirklich gesund sind, bedarf noch eingehender Untersuchung. Die Ungleichheit in der Größe der Pulswellen, die meist ohne weiteres festzustellen ist, entzieht sich bisweilen dadurch der Wahrnehmung, daß manche Pulswellen gar nicht bis in die Radialis gelangen. Man soll deshalb bei Herzkranken die Frequenz des Radialis-pulses stets mit der des Herzens vergleichen. Es ergeben sich dabei bisweilen ganz überraschende Unterschiede.

Die komplizierteste Erscheinung am Puls ist seine F o r m. Sie ist der Ausdruck der Blutdruckschwankungen im Innern der Arterie. Wie mannigfache Einflüsse dabei zusammenwirken, zeigt die kritische Analyse O. F r a n k s. Danach hat der Puls der verschiedenen Arterien eine recht verschiedene Form. In der Aortenwurzel steigt mit der Öffnung der Aortenklappen die Pulswelle zuerst sehr rasch, dann langsamer an. Im Augenblick des Klappenschlusses erfolgt eine kurze, als Inzisur der Puls-kurve bezeichnete Einsenkung. Dann sinkt die Welle langsam ab. Am Ende des Absinkens zeigt eine flache Erhebung vielleicht die Vorhofs-kontraktion, eine kürzere steilere den Beginn der Ventrikelsystole an. Unmittelbar darauf folgt der steile Anstieg des nächsten Pulses. Der Cubitalpuls eines jugendlichen Menschen zeigt bei geeigneter Registrierung nach O. F r a n k noch eine gewisse Ähnlichkeit mit dem Puls der Aorten-wurzel, wie er nach dem Ergebnis bei verschiedenen Tieren wohl auch beim Menschen zu erwarten ist. In der Radialis ist nichts mehr davon zu erkennen. Langsamer steigt die Pulswelle an. Ihr Gipfel ist spitzer als in der Aorta. Die Welle ist schon ein Stück abgesunken, wenn die an der Aortenwurzel so scharfe Inzisur als eine geringe Vertiefung sich bemerklich macht. Es folgt dann die sekundäre sogenannte dikrote Welle, von der am Puls der Aortenwurzel nichts zu sehen ist. Es fehlen die die Vorhofs-kontraktion und die Anspannungszeit anzeigenden Wellen vor der erneuten Kontraktion. Vermutlich ist die Pulsform in jeder Arterie verschieden. Diese völlige Umformung des Aortenpulses wird einmal durch das Zusammenwirken einer unübersehbaren Folge von Wellensystemen hervorgerufen, in deren Fülle das v. K r i e s s e Verfahren der Tachographie des Pulses einen Einblick gewährt hat. In sämtlichen Gefäßgebieten des Körpers wird die Pulswelle an der Peripherie reflektiert, nach dem Zentrum zurückgeworfen, hier wieder reflektiert, und alle diese unzähligen Wellensysteme breiten sich nach allen Richtungen in sämtliche Arterien des Körpers hinein aus. Sie summieren sich und interferieren miteinander. So kommen in die Radialis Wellenbewegungen aus den verschiedensten Teilen des Körpers und modifizieren die ursprüngliche Form des Aortenpulses. Dazu kommt seine Veränderung durch die ziemlich trägen Eigenschwingungen des arteriellen Systems (O. F r a n k). Die Verhältnisse werden durch die verschiedene Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Wellen bei verschiedener Beschaffenheit der Arterienwände noch verwickelter.

Wir müssen uns also hüten, aus der relativ einfachen Form der Puls-welle, ihrem raschen Ansteigen und ihrem allmählichen, durch eine oder

mehrere sekundäre Erhebungen unterbrochenem Abfall auf wenige gut gekannte Wellenbewegungen zu schließen. Ganz unmöglich ist es, anzugeben, welche Wellensysteme zusammenwirken, um z. B. die sekundäre Erhebung des Pulses hervorzubringen.

Wohl können wir einzelne grobe Formveränderungen des Pulses auf diese oder jene Abnormität am Herzen oder am Gefäßsystem beziehen. Aber mit der allzu subtilen Verwertung von Einzelheiten der Pulsform kann man gar nicht genügend zurückhaltend sein. Das gilt z. B. für die Abschätzung des arteriellen Blutdrucks aus der Entfernung der sekundären Erhebung der Pulswelle vom Hauptgipfel. Wohl findet sich bei vielen Fällen von erniedrigtem arteriellem Druck ein Hinabrücken derselben, eine stärkere Dikrotie, bei erhöhtem Druck ein Hinaufrücken. Aber das Umgekehrte kommt auch vor. So gewährt uns die Pulsform keinen Einblick in die allgemeinen Kreislaufverhältnisse, namentlich keine eindeutige Auskunft über das Verhalten des allgemeinen arteriellen Blutdrucks.

Mit Hilfe verschiedener *I n s t r u m e n t e* hat man einzelne Eigenschaften des Pulses graphisch darstellen oder zahlenmäßig messen können.

Der *S p h y g m o g r a p h* zeichnet die Pulsform durch Übertragung der Pulsbewegung auf einen sie vergrößernden Hebel. Das Bild entspricht umso treuer der Wirklichkeit, je besser die den Hebel in Bewegung setzende Pelotte des Instruments der Pulsbewegung folgt, je weniger die die Pulsbewegung übertragenden Teile und der Hebel selbst durch Eigenbewegungen die Pulsform verunstalten. Das erste wird durch möglichst starkes Anziehen der Feder erreicht, welche die Pelotte auf die Haut aufdrückt. Sonst gerät die Feder in Schleuderbewegungen, die sich durch auffällig spitze Gipfel verraten. Sie werden umso sicherer vermieden, je kleiner die gezeichneten Kurven sind. Natürlich darf die Federspannung die Pulsbewegung nicht hemmen. Eigenbewegungen der die Pelottenbewegung übertragenden und zeichnenden Teile werden durch möglichste Leichtigkeit derselben vermieden. Haben sie durch zu große Schwere ein bedeutendes Trägheitsmoment, so gibt es ebenfalls Schleuderkurven, wie wir das an so vielen in der Literatur niedergelegten Kurven sehen. Sehr wichtig ist endlich nach den überzeugenden Darlegungen O. F r a n k s die Schwingungszahl der zeichnenden Apparate. Bei zu langsamen Eigenschwingungen können sie den Schwingungen der Pulswelle nicht genügend folgen. Der in dieser Beziehung einwandfreie Spiegelsphygmograph O. F r a n k s ist noch nicht allgemein benutzbar. Die verfügbaren Apparate geben bei gewöhnlicher oder langsamer Pulsfrequenz wohl ausreichend richtige Zeichnungen, bei sehr schnellem Puls dürften sie aber die Pulsform verändern.

Allen zur Zeit erfüllbaren Ansprüchen werden die *S p h y g m o g r a p h e n* J a q u e t s (geliefert von Schüle, Basel, Physiologisches Institut) und v. F r e y s (geliefert von E. Zimmermann, Leipzig, Emilienstraße) gerecht. Der neue Sphygmograph J a q u e t s, besonders in der Form des oben erwähnten Kardiosphygmographen, ist wegen der Länge seiner Kurven noch praktischer. Der v. F r e y s che Apparat hat den von L u d w i g modifizierten M a r e y s c h e n Apparat zum Vorbild. Der weit verbreitete D u d g e o n s c h e Sphygmograph ist wegen der großen Trägheit seiner Übertragung und der deshalb von ihm fast immer gezeichneten Schleuderkurven wenig empfehlenswert. Nicht empfehlenswert für das Studium der Pulsform ist der von G ä r t n e r angegebene Sphyg-

mograph. Er zeichnet nach seiner Konstruktion nicht reine Druckpulse, sondern zum Teil auch Volumpulse. Dagegen eignet er sich gut zur Demonstration des Pulsrhythmus oder grober Formanomalien vor einem größeren Hörerkreise.

Der Sphygmograph gibt bei richtiger Handhabung das Bild der Pulsform und ihrer Einzelheiten mit den oben gemachten Einschränkungen naturgemäß schärfer, als der tastende Finger sie wahrnimmt. Der Sphygmograph wird zum genaueren Studium des Pulsrhythmus und zur Demonstration verschiedener Pulsformen stets unentbehrlich sein, ebenso bei der Verwendung mehrerer Apparate zur Bestimmung der Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswellen. Aber schon die Wiedergabe der Pulsform kann nicht in allen Fällen ohne weiteres als zuverlässig gelten. Die Kurven geben weder ein Maß für die absolute Größe der Pulswellen noch einen Anhalt zur Schätzung des arteriellen Blutdrucks. Die Größe der Pulswelle wird nicht in absolut genauer Weise gezeichnet, weil ein umso geringerer Teil des Blutdrucks sich auf die Pelotte des Sphygmographen, ein umso größerer auf das die Arterie umgebende Gewebe überträgt, je höher der Druck in der Arterie ansteigt, je mehr sich das Gefäß erweitert. Die Bewegung der Pelotte geht also den Druckschwankungen nicht parallel. Daß die Höhe des arteriellen Drucks nach der Pulsform, also auch nach dem Sphygmogramm aus der Entfernung der sekundären Welle vom Hauptgipfel nicht abzuschätzen ist, erwähnten wir schon. Andere Möglichkeiten seiner Schätzung nach den Kurven liegen nicht vor.

Zahlenmäßigen Aufschluß über die Höhe des Blutdrucks in der Brachialis, genauer gesagt in der Subclavia, gibt das Sphygmomanometer von Riva-Rocci (geliefert von E. Zimmermann, Leipzig, Emilienstraße), über die Druckhöhe in den Fingerarterien, richtiger im Arcus volaris, der Gärtnersche Tonometer (geliefert von Hugershoff, Leipzig, Karolinenstraße 13). Beide messen zunächst den zur Unterdrückung des Pulses in den betreffenden Arterien notwendigen Druck, geben also das Druckmaximum der Pulswelle an. Bei dem durch v. Recklinghausen modifizierten Riva-Rocci'schen Apparat wird um den Oberarm ein 14 cm breiter, außen durch ein Messingblech oder feste Leinwand gedeckter Schlauch gelegt, dessen Innenraum mit einem Hg-Manometer verbunden ist. Durch Aufblasen des Schlauches wird die Brachialis komprimiert, bis der Puls in der Radialis verschwindet. Dann wird der Druck durch ein Ventil langsam gesenkt, und bei dem Wiedererscheinen der ersten Pulswelle in der Radialis die Druckhöhe am Manometer abgelesen. Bei dem Gärtnerschen Tonometer wird ein Ring von 3 cm Breite über die mittlere Phalanx eines Fingers geschoben. Die Innenwand des Ringes ist aufblasbar, die Außenwand besteht aus weniger nachgiebigem Gummi. Dann wird durch Überstreifen eines engen schmalen Gummiringes die Endphalanx blutleer gemacht, der Kompressionsring an der mittleren Phalanx wird auf etwa 200 mm Hg Innendruck, der an einem Manometer abzulesen ist, aufgeblasen. Der Gummiring wird von der Endphalanx entfernt, der Druck langsam gesenkt und, am besten an einer Seitenfläche, beobachtet, wann die anämische Fingerbeere durch das einströmende Blut wieder deutlich rot gefärbt wird. Zur Druckmessung empfiehlt sich für beide Apparate das von Sahli angegebene kompensierte Taschenquecksilbermanometer (geliefert von Optiker Büchi, Bern). Das Instrument v. Basch, der das Verdienst hat, die Blut-

druckmessung am Menschen eingebürgert zu haben, ist durch die Apparate Riva-Roccis und Gärtners ziemlich verdrängt worden. Es mißt den Druck an der Radialis. Das Freysche mit Gewichtsbelastung arbeitende Sphygmomanometer ist wenig zu empfehlen.

Der Riva-Rocci-v. Recklinghausensche Apparat gibt sehr zuverlässige Werte. Bei dem Gärtnerschen Tonometer ist dem subjektiven Ermessen, wann man das Wiedereinströmen des Blutes annehmen will, ein etwas größerer Spielraum gelassen. Wegen seiner Handlichkeit wird es aber seinen Platz zur Orientierung über den Blutdruck in der täglichen Praxis behaupten. Den von Sahli geäußerten Bedenken, die Apparate mit breiter Manschette gäben zu niedrige Werte, kann ich mich nicht anschließen. Bei gesunden erwachsenen Menschen findet sich mit beiden Instrumenten ein arterieller Maximaldruck von 90—120 mm Hg. Fehlerhafte Resultate geben sie bei zu lockerem oder zu festem Anlegen und bei merklichen Ödemen, die durch den Kompressionsdruck fortgedrängt werden, so daß der Apparat zu locker sitzt und abnorm hohe Werte gefunden werden.

Ein wesentlicher Fortschritt war es, als nach vorhergehenden Versuchen von Hensen und v. Recklinghausen es Masing, Strasburger und Sahli gelang, außer dem Maximaldruck auch den Minimaldruck mit dem Riva-Roccischen Sphygmomanometer zu messen. Bei dem allmählichen Aufblasen des Schlauches bestimmen sie den Druck, unter dem der Puls in der Radialis eben anfängt, kleiner zu werden. In diesem Augenblick beginnt die Kompression der Brachialis, die Höhe des diastolischen Druckminimums ist überschritten. In sehr exakter Weise bestimmt Sahli den Augenblick der Pulsverkleinerung durch einen auf die Radialis in bestimmter Weise aufgesetzten, den Rückfluß in den Radialvenen frei lassenden Sphygmographen, auf dessen Kurve auch die allmählich gesteigerten Druckhöhen verzeichnet werden. Die beginnende Abflachung des Wellentals zwischen zwei Pulsen gibt den Minimaldruck, das Aufhören der Pulse den Maximaldruck an. Die Differenz zwischen Minimaldruck und Maximaldruck wird nach Strasburger als Pulsdruck bezeichnet. Die Höhe des arteriellen Mitteldrucks läßt sich daraus berechnen und durch Vergleich mit dem zeitlichen Ablauf der Pulswelle ein zutreffendes Bild von der absoluten Größe der pulsatorischen Druckschwankungen, das absolute Sphygmogramm (Sahli) entwerfen.

Wir haben so viel genauer als früher Aufschluß über eine wichtige Bedingung, unter der der Kreislauf abläuft. Aber ebenso wie die Höhe des Blutdrucks kein Urteil über die Güte des Kreislaufs gestattet, gibt auch die Beschaffenheit des Pulsdrucks und sein Vergleich mit dem Druckmaximum keinen Einblick in die Einzelheiten des Kreislaufmechanismus. Sie geben insbesondere keinen Maßstab für den Anteil des Herzens und der Gefäße an etwaigen Änderungen der Zirkulation, weil die Größe der pulsatorischen Druckschwankungen außer vom Herzen von Spannung und Elastizität der Gefäße beeinflusst wird und schon die Spannung der Gefäße in keiner festen Beziehung zum Druckmaximum steht.

Eine graphische Darstellung von Druckhöhe und Pulsform in den Arterien gibt ein von Hürthle konstruierter Apparat. Leider wird er technisch noch nicht tadellos hergestellt.

Einen weiteren Einblick in das Verhalten des Kreislaufes verschafft uns die systematisch zuerst durch Mrosso angewendete Plethysmo-

graphie. Seitdem Otfried Müller eine einfache Methode zur Aufzeichnung der Volumschwankungen an den Extremitäten angegeben hat, können wir auch Änderungen der peripheren Gefäßweite bei demselben Menschen, wenn sie in einer begrenzten Zeit ablaufen, zuverlässig beurteilen. Sie sind, wie schon erwähnt, von weit größerer Bedeutung für den Blutumlauf als Änderungen des arteriellen Drucks. Die Vereinigung von Blutdruckmessung und Plethysmographie gibt, wie Otfried Müller gezeigt hat, besonders wertvolle Aufschlüsse.

Die Handhabung des von v. Kries konstruierten Tachographen, der die Schnelligkeit des Blutstroms registriert, sogenannte Strompulse zeichnet, erfordert etwas komplizierte Vorkehrungen, die seinen Gebrauch am Krankenbette erschweren. Auch er gibt sehr wichtige Einblicke in die Mechanik des Kreislaufes. Die Einrichtung der letztgenannten Apparate muß in den Originalarbeiten eingesehen werden.

Die Untersuchung der übrigen zugänglichen Körperarterien soll etwaige besondere Erscheinungen an ihnen selbst feststellen, das Urteil über das Verhalten des Gesamtkreislaufes vervollständigen, etwaige Abweichungen an der Aorta erkennen lassen.

Hinsichtlich der Pulsgröße und der Druckhöhe steht der Puls der Cruralis normalerweise obenan. Es folgen in absteigender Reihe Karotis, Subclavia, Radialis. Der bei Arteriosklerotikern und bei Verdacht auf Schrumpfnieren auf das dringendste zu empfehlende Vergleich dieser Arterien ergibt sehr häufig in der Cruralis und in der Karotis einen merklich vermehrten Druck, der in der Radialis nicht deutlich ist und der für die Präzisierung der Diagnose von größtem Wert wird.

Wichtig ist ferner die Zeit zwischen dem Herzspitzenstoß und dem Puls in den verschiedenen Arterien. Der Puls in der Karotis ist für die Palpation fast genau synchron mit dem Herzspitzenstoß, in der Aorta abdominalis und Radialis annähernd gleichzeitig mit dem Beginn der Ventrikeldiastole, also mit dem zweiten Herztone. Der Puls in der Cruralis folgt unmittelbar darauf.

Finden sich bei dem Vergleich beider Radialarterien auffällige Unterschiede der Pulsgröße, der Pulsspannung, der Weite der Arterien oder der Zeit des Pulses zwischen rechts und links, so müssen zunächst die Brachiales und Subclaviae abgetastet werden, um festzustellen, ob die Differenz zentralen oder peripheren Ursprungs ist. Läßt sie sich bis in die Subclavia verfolgen, so ist die Ursache der Veränderung in der Aorta anzunehmen. Auf geringe Unterschiede zwischen rechter und linker Seite ist aber dabei kein zu großer Wert zu legen. Man findet nicht selten in einem Arm mit weniger kräftiger Muskulatur, besonders deutlich oft bei alten Hemiplegien in dem gelähmten Arm den Puls kleiner, die Arterie enger und weniger gespannt als in dem anderen Arme mit besserer Muskulatur. Die rechte Karotis ist bisweilen etwas weiter und liegt oberflächlicher als die linke. Auch hier sind also geringe Unterschiede nur vorsichtig zu beurteilen. An den Beinarterien, der Cruralis, Poplitea, Dorsalis pedis, kommen merkliche Unterschiede zwischen rechts und links, wenn man von Veränderungen infolge halbseitiger Lähmungen absieht, fast nur durch Erkrankung oder Verlegung der peripheren Arterien zu stande.

Die Behorchung der peripheren Arterien gibt nur bei einzelnen Klappenfehlern, und auch hier nur in recht beschränktem Maße diagnostisch wichtige Aufschlüsse. Ihre Bedeutung steht in auffallendem

Mißverhältnis zu der riesigen Literatur dieses Gegenstandes. Bei gesunden Menschen hört man über den Karotiden und Subclaviën zwei in ihrem Klangcharakter den Herztönen gleichende Töne, über den übrigen Arterien nichts, wenn man von dem Uteringeräusch bei Schwangeren absieht. Schon diese Differenz zeigt, daß die über den Halsarterien hörbaren Töne vom Herzen her fortgeleitet sind und höchstens in ihrem Charakter durch das Mitschwingen der Arterienwände modifiziert werden können. Der Druckunterschied bei Arteriensystole und -diastole ist unter normalen Verhältnissen offenbar nicht genügend, um eine zur Schallerzeugung ausreichende Anspannung der Arterienwand, deren Schwingungsfähigkeit zudem durch ihre Fixation im Gewebe beschränkt ist, zu erzeugen. Die gute Fortleitung der Schallerscheinungen vom Herzen in die Halsarterien wird auch durch die Hörbarkeit mancher Pulmonalgeräusche speziell über der linken Karotis demonstriert. Die beiden Arterientöne sind normalerweise etwas leiser als die Töne an der Herzbasis. Nur bei starker Abschwächung der Herztöne durch Emphysem oder Fettleibigkeit können sie lauter werden.

Zur Wahrnehmung mancher in der Aorta entstehenden pathologischen Schallerscheinungen ist die von H u c h a r d empfohlene *retrosternale Auskultation* ganz empfehlenswert. Das Stethoskop wird dazu bei leicht nach rechts gedrehtem Kopf des Patienten so in das Jugulum gesetzt, daß es ungefähr die Verlängerung der Aorta ascendens bildet.

Bei Druck mit dem Stethoskop entstehen in sämtlichen, auch in den normalerweise schweisgsamen Arterien herzsystolische (arteriendiastolische) Geräusche infolge der Wirbelbewegung im Blute hinter der verengten Stelle und den dadurch erzeugten Schwingungen der Gefäßwand. Wird der Druck bis zur fast vollständigen Kompression gesteigert, so erscheint ein durch den Anprall der Blutwelle und durch die Anspannung der Gefäßwand vor der komprimierten Stelle entstehender „Druckton“.

b) **Untersuchung der Venen.** Bei Herzkranken beachtet man zunächst die *Ausdehnung der Halsvenen*. Normalerweise gar nicht oder bei dünner Haut eben sichtbar, schwellen sie bei venöser Stauung an und wölben sich bisweilen als dicke Stränge an den Seitenteilen des Halses vor. Leichte Einschnürungen zeigen dann die Ansatzstellen der Venenklappen, deren festeres Gewebe der Dilatation besser widersteht. Die an ihnen wahrnehmbare *Bewegung*, deren genaue Kenntnis R i e g e l angebahnt hat, ist neuerdings namentlich seit M a c k e n z i e s ausgezeichnetem Buche für die eingehende Diagnose der Bewegungsstörungen des Herzens sehr wichtig geworden. Zur Aufzeichnung des Venenpulses hat M a c k e n z i e an dem J a q u e t schen Sphygmographen eine zweite Schreibvorrichtung angebracht. Einfacher ist die Verwendung des J a q u e t schen Kardiosphygmographen (s. S. 18) zur gleichzeitigen Aufzeichnung des Arterien- und Venenpulses und eventuell der Herzbewegung. Der Halsvenenpuls wird am besten mit einem möglichst kleinen Trichter aufgenommen. Der *normale Venenpuls* am Halse (die frühere *Undulation*), mag er eben sichtbar oder sehr deutlich sein, rührt her von der Anstauung, der zeitweisen Hemmung des Blutstromes durch die Vorhof- und Ventrikelsystole, sein Abfall von dem Abströmen des Blutes bei der Vorhofs- und Ventrikeldiastole. Er ist eine Art negativen Pulses (R i e g e l). Die höchste Erhebung, die Vorhofswelle, rührt von der Vorhofsystole her. Sie geht dem Karotispulse unmittelbar voraus. Ihr

folgt ein tiefes Absinken entsprechend der Vorhofsdiastole. Ein erneutes Ansteigen (Kammerwelle) zeigt die allmähliche Füllung des Vorhofes bei geschlossener Tricuspidalis. Mit ihrer Öffnung beginnt ein neues Sinken, das durch die Vorhofswelle wieder unterbrochen wird. Diese Grundform zeigt mannigfache Änderungen. Häufig sieht man gleichzeitig mit dem Karotispulse und durch ihn veranlaßt eine kleine Zacke zwischen Vorhof- und Kammerwelle. Die Entscheidung, ob ein normaler Venenpuls vorliegt, ist danach zu treffen, daß bei normaler Tricuspidalis die höchste Erhebung des Venenpulses dem Karotispulse unmittelbar vorausgeht. Der Venenpuls bei Tricuspidalinsuffizienz und -stenose wird nachher besprochen werden. Die Entstehung des normalen, auch des ungewöhnlich kräftigen Venenpulses durch den zeitweise behinderten Abfluß erkennt man oft daraus, daß es gelingt, durch Kompression der V. jugularis ziemlich weit oben am Halse den Abschnitt der Vene unterhalb der Kompressionsstelle zu entleeren. Bei dem durch Zurückströmen von Blut entstehenden Venenpulse der Tricuspidalinsuffizienz ist das nicht oder wenigstens nicht so vollständig möglich. Der normale Venenpuls ist, wie Volhard zeigte, auch an der vergrößerten Leber oft nachweisbar.

Der Versuch Gärtners, aus dem Leerlaufen der zartwandigsten Handrückenvene bei seitlichem langsamen Erheben des Armes auf den Druck im rechten Vorhof zu schließen und ihn an der Höhendifferenz zwischen Handrücken und oberem Rande der 5. rechten Rippe am Brustbeinrande zu messen, erscheint zu einer wirklich sicheren Messung nicht geeignet, weil das Leerlaufen der Vene außer von dem Schwinden der Druckdifferenz sehr wesentlich von ihrem Tonus abhängt und bei eng kontrahierten Venen überhaupt nicht festzustellen ist. Die Methode Freys, durch Gewichtsbelastung den Venendruck zu messen, kann nicht empfohlen werden.

Diagnostische Bedeutung haben bisweilen lokale Veränderungen des Venendurchmessers infolge umschriebener Hindernisse des Venenstromes.

Die über den Venen wahrnehmbaren auskultatorischen Erscheinungen besitzen eine recht geringe Verwertbarkeit. Einzelne differentialdiagnostisch erwähnenswerte sollen bei den abnormen auskultatorischen Erscheinungen und bei der Tricuspidalinsuffizienz besprochen werden. Nähere Angaben finden sich in den Arbeiten von Weil und besonders von Friedreich.

c) **Untersuchung der Kapillaren.** Bei der großen Bedeutung der Kapillaren für den Kreislauf wäre die Feststellung ihrer Funktionstüchtigkeit sehr erwünscht. Wir besitzen aber noch kein am Menschen anwendbares Verfahren. Nur den Druck in den Kapillaren können wir mit einem von Rothermund beschriebenen, dem Fickschen Ophthalmotonometer nachgebildeten Instrument an dem Druck messen, der zum Wegdrücken des Blutes aus einer Stelle der Stirnhaut notwendig ist. Bei normal genährten Menschen mit gesunden Arterien beträgt er durchschnittlich 28–30 mm Hg. Der arterielle Druck pflegt 3–4mal höher zu sein.

Prüfung der Funktion des Herzens. Zur genaueren Beurteilung des Herzzustandes wäre eine Prüfung seiner Funktion in präziserer Weise, als es heute möglich ist, außerordentlich erwünscht. Wenn es gelingt, eine Schädigung des Herzens mit Sicherheit zu vermeiden, so ist das am einfachsten durch Leistung einer gewissen Mehrarbeit und durch den Vergleich der Herzarbeit mit der von gesunden Menschen zu erreichen. Versuche

in dieser Richtung sind von Christ, Masing, Gräupner, O. Moritz u. a. unternommen worden. Trotz der interessanten Feststellungen der genannten Autoren muß die Methode noch weiter ausgearbeitet werden. Die Arbeiten Masings und Gräupners bieten dafür wertvolle Grundlagen. Eine weiter ausholende gedankenreiche Arbeit in derselben Richtung hat Kraus veröffentlicht. Weiter beachtet werden muß die Angabe von M. Herz, der nach möglichst langsamer Beugung des Vorderarms im Ellbogengelenk ohne jeden Kraftaufwand den Puls Gesunder unverändert oder leicht beschleunigt, die Tätigkeit eines kranken Herzmuskels stets verlangsamt fand. Ob es jemals möglich sein wird, im Einzelfalle bei Herzkranken etwa nach dem Zuntz'schen Verfahren aus der O-Aufnahme in den Lungen, aus dem O-Verbrauch im Kreislauf und aus der Höhe des arteriellen Blutdrucks die Herzarbeit zahlenmäßig zu berechnen, erscheint trotz der dankenswerten theoretischen Erörterungen B. Lewys zweifelhaft.

Aber schon jetzt ist in jedem Falle trotz des Fehlens einer wirklich exakten Prüfung das Verhalten der Herzfunktion wenigstens so weit als möglich festzustellen. Die Untersuchung des Herzens selbst sagt wenig oder nichts darüber, wie weit es seine Schuldigkeit als Motor des Kreislaufs tut. Dagegen bieten das Verhalten des Pulses, mannigfache Veränderungen der anatomischen Beschaffenheit und der Funktion vieler der Untersuchung leicht zugänglicher Organe eine Fülle von Handhaben zur Erkennung selbst geringfügiger Abweichungen. Noch deutlicher als in der Ruhe tritt die Abnahme der Herzkraft bei körperlicher Tätigkeit hervor. Je nach dem Zustand des Kranken ruft das Ersteigen einer Treppe, 1—2 Minuten fortgesetztes Gehen im Zimmer, das Auskleiden, ein Aufrichten im Bett, selbst lebhafteres Sprechen Veränderungen am Puls und vor allem an der Atmung hervor, wie sie bei leistungsfähigem Herzen danach nicht auftreten.

Literaturverzeichnis.

Allgemeines. Gerhardt, Lehrbuch der Auskultation und Perkussion. 6. Aufl. (besorgt von D. Gerhardt). Tübingen 1900.

Marey, Physiologie médicale de la circulation du sang. Paris 1863.

Sahli, Lehrbuch der klinischen Untersuchungsmethoden. 3. Aufl. Leipzig und Wien 1902. — Skoda, Abhandlung über Perkussion und Auskultation. 6. Aufl. Wien 1864.

Ferner die Lehrbücher der physikalischen Diagnostik und die Monographien über Herzkrankheiten.

Inspektion, Palpation. Brauer, Untersuchungen am Herzen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 187. — L. Braun, Über Herzbewegung und Herzstoß. Jena 1898.

Einthoven, Elektrokardiogramm. Pflügers Archiv, Bd. 60, S. 101. — Einthoven und Geluk, Die Registrierung der Herztöne. Pflügers Archiv, Bd. 57, S. 617.

v. Frey, Einige Bemerkungen über den Herzstoß. Münch. med. Wochschr. 1893, Nr. 46. — v. Frey, Die Untersuchung des Pulses. Leipzig 1892, S. 102.

Gerhardt, Untersuchungen über die Herzdämpfung und die Verschiebung ihrer Grenzen bei Gesunden. Archiv f. physiol. Heilk., 1858, S. 489.

M. Herz, Eine Funktionsprüfung des kranken Herzens. Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 6. — Hochhaus, Beiträge zur Kardiographie. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 31, S. 405. — Hürthle, Über die Erklärung des Kardiogramms mit Hilfe der Herzstoßmarkierung und eine Methode zur mechanischen Registrierung der Herztöne. Deutsche med. Wochschr. 1893, Nr. 4, S. 77.

Jaquet, Der Kardiosphygmograph. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 578. — Jaquet und Metzuer, Kardiographische Untersuchungen an einem Fall von Fissura sterni. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 70, S. 57.

Laudois, Graphische Untersuchungen über den Herzschlag. Berlin 1876.
— Ludwig, Lehrbuch der Physiologie. 2. Aufl. 1861. Bd. 2, S. 85.

Martius, Graphische Untersuchungen über die Herzbewegung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 13, S. 327 u. 453. — Martius, Weitere Untersuchungen zur Lehre von der Herzbewegung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, S. 536. — Martius, Epikritische Beiträge zur Lehre von der Herzbewegung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 19, S. 109. — Martius, Über normale und pathologische Herzstoßformen. Deutsche med. Wochschr. 1888, Nr. 13. — Martius, Die diagnostische Verwertung des Herzstoßes. Berl. klin. Wochschr. 1889, Nr. 42. — Martius, Kardiogramm und Herzstoßproblem. Deutsche med. Wochschr. 1893, Nr. 29. — Martius, Der Herzstoß des gesunden und kranken Menschen. Volkmanns Samml. klin. Vorträge, N. F., Nr. 113, 1894. — v. Maximowitsch, Klinische Untersuchungen über die graphische Herstellung des Herzstoßes u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 394. — Mozer, Über die Beweglichkeit des Herzens bei Lageveränderungen des Körpers. Diss. Marburg 1904.

Rollett, Der Herzstoß. Hermanns Handbuch der Physiol., Bd. 4, 1, 1872, S. 182.

Traube, Über die Hypertrophie der linken Herzkammer und über Nierenschrumpfung. Ges. Beiträge zur Pathol. u. Physiol., Bd. 2, S. 978. — Traube, Die Erscheinungen der abnormen Spannung des Aortensystems bei Nierenkranken. Ebendas., Bd. 3, S. 236.

v. Ziemßen und Ter Gregorianz, Studien über die Bewegungsvorgänge am menschlichen Herzen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 30, S. 270. — v. Ziemßen und v. Maximowitsch, Studien über die Bewegungsvorgänge am menschlichen Herzen. Ebendas., Bd. 45, S. 1.

Perkussion. De la Camp, Zur Methodik der Herzgrößenbestimmung. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 208. — De la Camp und Östreich, Anatomie und physikalische Untersuchungsmethoden. Berlin 1905. S. 95. — H. Curschmann und Schlayer, Über Goldscheiders Methode der Herzperkussion (Orthoperkussion). Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 50 u. 51.

Ebstein, Zur Lehre von der Herzperkussion. Berl. klin. Wochschr. 1876, Nr. 35. — Ebstein, Die Tastperkussion. Stuttgart 1901. — Ewald, Über einige praktische Handgriffe bei Bestimmung der relativen Herz- und Leberdämpfung. Charitéannalen 1877, Bd. 2, S. 191.

Gerhardt, Untersuchungen über die Herzdämpfung u. s. w. S. oben. — Goldscheider, Über Herzperkussion. Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 9 u. 10. — Gumprecht, Über Herzperkussion in vornübergebeugter Körperhaltung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 56, S. 490.

Krönig, Die klinische Anatomie der Herz-Lungenränder. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 409.

Matterstock, Festschrift d. med. Fakultät der Universität Würzburg, Bd. 2, 1882. — Moritz, Über die Bestimmung der Herzgrenzen nach Smith. Münch. med. Wochschr. 1903, Nr. 31.

Plesch, Über ein verbessertes Verfahren der Perkussion. Münch. med. Wochschr. 1902, Nr. 15.

Sahli, Die topographische Perkussion im Kindesalter. Bern 1882. S. 80. — Schultess, Über den Stand der unteren Lungengrenzen und den Spitzenstoß beim gesunden Menschen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 60, S. 317. — Smith, Über einige neue Methoden zur Bestimmung der Herzgrenzen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1900, S. 364.

Weil, Handbuch und Atlas der topographischen Perkussion. Leipzig 1877.

Untersuchung mit Röntgenstrahlen. Albers-Schönberg, Die Röntgentechnik. Hamburg 1903, S. 222.

Bittorf, Die Bedeutung des linken mittleren Herzschatteobogens. Fortschritte auf dem Gebiete der Röntgenstrahlen, Bd. 9.

v. Criegern, Ergebnisse der Untersuchung menschlicher Herzen mittels fluoreszierenden Schirmes. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1899, S. 298.

Grunmach und Wiedemann, Über die aktinoskopische Methode zur exakten Bestimmung der Herzgrenzen. Deutsche med. Wochschr. 1902, Nr. 34.

Aug. Hoffmann, Ein Apparat zur Bestimmung der Herzgrenzen u. s. w. Zentralbl. f. innere Med. 1902, Nr. 19. — Aug. Hoffmann, Über Orthodiagraphie. Leitfaden des Röntgenverfahrens von Fr. Dessauer und B. Wiesner. 2. Aufl. Berlin 1904, S. 142. — Holzknicht, Die röntgenologische Diagnostik der Erkrankungen der Brusteingeweide. Hamburg 1901. S. 116 f. — Holzknicht, Das Röntgen-

verfahren in der inneren Medizin. Leitfaden des Röntgenverfahrens von Dessauer und Wiesner. 2. Aufl. Berlin 1904. S. 185.

Levy-Dorn, Zur Diagnostik der Aortenaneurysmen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1897, S. 316.

Moritz, Röntgenstrahlen ... und exakte Bestimmung der Herzgröße nach diesem Verfahren. Münch. med. Wochschr. 1900, Nr. 29. — Moritz, Orthodiagraphische Untersuchungen am Herzen. Ebendas., 1902, Nr. 1. — Moritz, Ergebnisse der Orthodiagraphie für die Herzperkussion. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 524. — Moritz, Methodisches und Technisches zur Orthodiagraphie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 81, S. 1. — Moritz, Über Veränderungen in der Form, Größe und Lage des Herzens u. s. w. Zugleich ein zweiter Beitrag zur Methodik der Orthodiagraphie. Ebendas., Bd. 82, S. 1.

Auskultation. Geigel, Die akustische Leitung von Kommunikationsröhren und Stethoskopen. Virchows Archiv, Bd. 140, S. 165. — Geigel, Entstehung und Zahl der normalen Herztöne. Virchows Archiv, Bd. 141, S. 1. — Gerhardt, Über Schlußunfähigkeit der Lungenarterienklappen. Verhandl. des Kongr. f. innere Med. 1892, S. 293. — Goldscheider, Schallerscheinungen am Herzen u. s. w. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 303.

F. A. Hoffmann, Über Herzuntersuchung. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 17. — Hochsinger, Die Auskultation des kindlichen Herzens. Wien 1890.

Krehl, Über den Herzmuskelton. Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1889, S. 253.

Ludwig und Dogiel, Ein neuer Versuch über den ersten Herzton. Ber. d. mathem.-physik. Kl. d. Königl. Sächs. Gesellsch. d. Wissenschaften 1868, S. 89. Rouanet, Nouv. analyse des bruits du cœur. Th. Paris 1832.

Talma, Beiträge zur Theorie der Herz- und Arterientöne. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 15, S. 77.

Untersuchung des Gefäßsystems. Balli, Über den Einfluß lokaler und allgemeiner Erwärmung und Abkühlung der Haut auf das menschliche Flammentachogramm. Diss. Bern 1896. — v. Basch, Der Sphygmomanometer und seine Verwertung in der Praxis. Berl. klin. Wochschr. 1887, Nr. 11. — v. Basch, Über die Messung des Blutdruckes am Menschen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 2, S. 79. — Borgard, Messung der Arterienweite und des Blutdrucks am lebenden Menschen. Diss. Gießen 1903.

Fellner, Klinische Beobachtungen über Blutdruck, pulsatorische Druckzunahme (Pulsdruck) u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 84, S. 407. — O. Frank, Der Puls in den Arterien. Zeitschr. f. Biologie, Bd. 28, S. 441. — A. Frey, Über die Bedeutung der Venendruckmessung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 73, S. 511. — A. Frey, Ein neuer Blutdruckmesser. Zeitschr. f. diätet. u. physikal. Therapie 1899, Bd. 2, Heft 4. — v. Frey, Die Untersuchung des Pulses. Berlin 1892. — v. Frey und Krehl, Untersuchungen über den Puls. Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1890, S. 31. — Friedreich, Beiträge zur physikalischen Untersuchung der Blutgefäße. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 29, S. 256.

Gärtner, Über einen neuen Blutdruckmesser. Wiener med. Wochschr. 1899, Nr. 30. — Gärtner, Über den Tonometer. Münch. med. Wochschr. 1900, Nr. 35. — Gärtner, Über den Tonometer. III. Mitteil. Ebendas., 1904, Nr. 12 u. 13. — Gärtner, Die Messung des Drucks im rechten Vorhof. Ebendas., 1903, Nr. 47 u. 1904, Nr. 5. — Gärtner, Über einen neuen Sphygmographen. Therapeut. Monatshefte 1903, Sept. — Grote, Varietäten der A. temporalis in ihrer Beziehung zur Blutdruckbestimmung. Münch. med. Wochschr. 1900, Nr. 21.

Hasenfeld, Über die Frequenz des Pulses bei Herzkranken bei verschiedenen Körperlagen. Ungar. med. Presse 1896, Nr. 2. — Hensen, Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Blutdrucks. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 67, S. 436. — Heubner, Über Herzrhythmie im Kindesalter. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 26, S. 493. — Hürthle, Über eine Methode zur Registrierung des arteriellen Blutdrucks beim Menschen. Deutsche med. Wochschr. 1896, S. 574.

Jaquet, Zur Technik der graphischen Pulsregistrierung. Münch. med. Wochschr. 1902, Nr. 2 (s. auch oben bei Inspektion). — Jossilewsky, Über Schwankungen der Pulsfrequenz bei verschiedenen Körperlagen u. s. w. Diss. Leipzig 1905.

v. Kries, Über ein neues Verfahren zur Beobachtung der Wellenbewegung des Blutes. Du Bois-Reymonds Archiv f. Physiol. 1887, S. 271.

Landois, Die Lehre vom Arterienpuls. Berlin 1872.

Mackenzie, Die Lehre vom Puls. Aus dem Englischen von Deutsch. Frankfurt a. M. 1904. — Mosso, Diagnostik des Pulses in Bezug auf die lokalen Veränderungen desselben. Leipzig 1879. — Otfried Müller, Über eine neue Methode zur Aufzeichnung der Volumschwankungen bei plethysmographischen Untersuchungen am Menschen. Archiv f. Anat. u. Physiol. (Physiol. Abteil.). Supplement. 1904, S. 203. — Otfried Müller, Über die Blutverteilung im menschlichen Körper. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 82, S. 547.

Neu, Blutdruckuntersuchungen mit Gärtners Tonometer. Heidelberg 1902.

Potain, La pression arterielle de l'homme à l'état normal et pathologique. Paris 1902. — O. Prym, Zur Messung des Drucks im rechten Vorhof nach Gärtner. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 2.

v. Recklinghausen, Über Blutdruckmessen beim Menschen. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 46, S. 78. — Riegel, Über die Bedeutung der Pulsuntersuchung. Volkmanns Samml. klin. Vorträge, Nr. 144 u. 145. — Riegel, Über den normalen und pathologischen Venenpuls. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 31, S. 26. — Riegel, Zur Kenntnis von dem Verhalten des Venensystems unter normalen und pathologischen Verhältnissen. Berl. klin. Wochschr. 1881, Nr. 18. — Riegel, Über die diagnostische Bedeutung des Venenpulses. Volkmanns Samml. klin. Vorträge 1883, Nr. 227. — Riva-Rocci, Un nuovo Sfigmomanometro. Gazz. med. di Torino 1896, Nr. 50 u. 51. — Riva-Rocci, La Tecnica della sfigmomanometria. Ebendas., 1897, Nr. 9 u. 10. — Rotermund, Über den Kapillardruck besonders bei Arteriosklerose. Diss. Marburg 1904.

Sahli, Über kompensierte leicht transportable Taschenquecksilbermanometer u. s. w. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 48. — Sahli, Über das absolute Sphygmogramm. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 81, S. 493. — Schenk, Modifikation des Riva-Roccischen und Gärtnerschen Blutdruckmessers. Pflügers Archiv, Bd. 97, S. 421. — Strasburger, Ein Verfahren zur Messung des diastolischen Blutdrucks. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 134 u. Zeitschr. für klin. Med. Bd. 54, S. 373.

Talma, s. oben bei Auskultation. — Traube, Die Symptome der Krankheiten des Respirations- und Zirkulationsapparates. Berlin 1867, S. 30.

Vierordt, Die Lehre vom Arterienpuls. 1855. — Volhard, Über Venenpulse. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1902, S. 394.

Th. Weber, Physikalische und physiologische Experimente über die Entstehung der Geräusche in den Blutgefäßen. Archiv f. physiolog. Heilkunde 1855, S. 40. — Weil, Die Auskultation der Arterien und Venen. Leipzig 1875.

Prüfung der Funktion des Herzens. Christ, Über den Einfluß der Muskelarbeit auf die Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 102.

Gräupner, Die Messung der Herzkraft. München 1905.

Fr. Kraus, Die Ermüdung als ein Maß der Konstitution. Bibl. med. D. I. Heft 3.

B. Lewy, Die Arbeit des gesunden und des kranken Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 31, S. 321 u. 520.

Masing, Über das Verhalten des Blutdrucks des jungen und des bejahrten Menschen bei Muskelarbeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 74, S. 253. — O. Moritz, Der Blutdruck bei Körperarbeit. Ebendas., Bd. 77, S. 339.

Zuntz, Eine neue Methode zur Messung der zirkulierenden Blutmenge und der Arbeit des Herzens. Pflügers Archiv, Bd. 55.

Die organischen Krankheiten des Herzens.

Symptome.

I. Subjektive Herzerscheinungen.

Die Herztätigkeit, die in der Norm bei körperlicher und geistiger Ruhe keine die Bewußtseinsschwelle überschreitenden sensiblen Eindrücke auslöst, wird bei ungewohnter körperlicher Anstrengung oder bei vorübergehender psychischer Erregung schon gesunden Menschen als *Herzklopfen* merklich. Von Herzkranken wird das Gefühl infolge der leichteren Änderung ihrer Herztätigkeit und ihrer so oft alterierten nervösen Empfindlichkeit häufiger wahrgenommen, manchmal nur in einer bestimmten Körperhaltung, z. B. im Liegen, besonders oft im Liegen auf der linken Seite.

Als *plötzlicher Druck*, als *Zucken am Herzen* oder als *Aussetzen* werden meist sehr deutlich plötzliche, rasch vorübergehende Modifikationen der Herztätigkeit empfunden, wie das Aussetzen eines Herzschlags oder die kurz nach der vorhergehenden Systole eintretenden, rascher als normal ablaufenden frustranen Kontraktionen.

Außer bei der Angina pectoris steigern sich die abnormen Empfindungen am Herzen nur selten zu wirklichem *Herzschmerz*. Am häufigsten begegnet er uns bei akuten Entzündungen des Pericards, bei denen er meist hinter dem unteren Brustbeinende lokalisiert wird, ferner bei einem Teil der mit Koronarsklerose einhergehenden Erkrankungen, besonders Aortenfehlern, seltener bei anderen Herzaffektionen, bei denen er gewöhnlich als Stechen an der Herzspitze empfunden wird. Recht oft klagen nervöse Personen über eine schmerzhaft *Hyperästhesie der Herzgegend*, speziell der Brustwarze, die jeden Druck unangenehm empfinden läßt.

Diesen meist scharf lokalisierten Empfindungen steht ein unbestimmteres Gefühl von Druck oder Beengung in der Herzgegend, hinter dem Manubrium sterni, auch am Halse, das sogenannte *Oppressionsgefühl* (*Präcordialangst*) gegenüber. Es tritt namentlich bei Behinderung der Atmung auf (bei cardialer Dyspnoe, cardialem Asthma, Hochdrängung des Zwerchfells durch Auftreibung des Abdomens), dann aber auch bei rein nervösen Herzaffektionen und in stärkster Ausbildung bei der Angina pectoris ohne irgendwelche Respirationsstörung. Seine Ursachen sind also offenbar verschieden.

Die von den Engländern als *Fluttering* bezeichnete Empfindung ist dem Oppressionsgefühl nahe verwandt. Die Kranken fühlen ihre

meist beschleunigte und schwache Herztätigkeit als Schwirren oder Flattern des Herzens, gleichzeitig eine Leere und meist eine starke Beklemmung in der Herzgegend.

Angina pectoris vera (Heberden) Stenocardie (Brera),
Brustbräune.

Die bei organischen Herzerkrankungen vorkommende Angina pectoris vera wird hier besprochen, weil wir in ihr im Anschluß an Stokes und die Mehrzahl der modernen Autoren nicht eine Herzkrankheit sui generis, sondern einen Symptomenkomplex erblicken.

Erst 1768 wurde die schon Senac und Morgagni bekannte Angina pectoris fast gleichzeitig von Heberden und von Rougnon eingehend beschrieben. Die Kenntnis der klinischen Erscheinungen und der zur Angina pectoris führenden Krankheiten wurde in neuerer Zeit besonders durch Leyden, A. Fraenkel, Curschmann, durch die Verhandlung auf dem Kongreß für innere Medizin 1891 und durch die sehr eingehende, zum Teil etwas schematisierende Schilderung von Huchard gefördert. — Auf die Bedeutung der Koronarsklerose für die Entstehung der Angina pectoris wiesen zuerst Jenner und Parry hin. Das Fehlen von Angina pectoris in vielen Fällen von Koronarsklerose, ihr gelegentliches Vorkommen bei anderen Herzaaffektionen rechtfertigen das Suchen nach einem weiteren, die Anfälle auslösenden Moment. Heberden, Latham, Dusch erblickten es in einem zeitweise auftretenden Herzkrampf, Parry, Stokes in einer Herzlähmung, Traube in einer plötzlichen abnormen Anspannung der Herzwand durch Erweiterung der Herzhöhlen und in einer dadurch herbeigeführten Zerrung der Herznerven, Samuelson in derselben, aber nur auf den linken Vorhof beschränkter Veränderung. Andere nahmen eine mehr direkte Schädigung der Herznerven an, so Laennec eine anfallsweise auftretende Neuralgie, M. H. Romberg eine Hyperästhesie, Bamberger eine Hyperkinese, Gintrac, Lancereaux, Peter eine Neuritis des Plexus cardiacus, Nothnagel eine Alteration der die erkrankten Gefäße begleitenden Nerven, Potain und A. Fraenkel im Anschluß an Charcot eine Erregung der Herznerven durch ungenügende Blutversorgung der Herzwand, Neuber einen Krampf der Kranzarterien.

Die Angina pectoris charakterisiert sich durch anfallsweise auftretende Schmerzen in der Herzgegend und oft auch in einzelnen mit den Herznerven zusammenhängenden Nervengebieten und durch ein damit verbundenes Gefühl hochgradiger Angst und Beklemmung.

Der einzelne Anfall beginnt ganz plötzlich, oder es gehen ihm Vorboten, wie leichtes Druckgefühl auf der Brust, Ziehen in einem Arm, profuses Schwitzen, geringe Beängstigung, einige Minuten oder Stunden voraus. Mit dem Beginn des eigentlichen Anfalls setzt der charakteristische, meist dumpfe, in schweren Fällen unerträglich heftige Herzschmerz ein, bisweilen mit solcher Intensität, daß die Kranken mit einem lauten Aufschrei zusammenbrechen. Der eine schildert ihn als bohrend, ein anderer als ziehend, ein dritter hat die Empfindung, daß sich eine schwere Hand auf die Herzgegend lege und einen unerträglichen Druck ausübe oder daß ihm das Herz zusammengedrückt werde. Der Schmerz wird in der Gegend der Herzspitze oder hinter dem Sternum lokalisiert. Häufig strahlt er als wirklicher Schmerz oder nur als Ver taubungsgefühl und Kribbeln in benachbarte Nervengebiete aus, besonders in den linken Arm hinein, am Vorderarm namentlich in die ulnare Seite und in den 4. und 5. Finger. Oft setzt er sich auch zwischen die Schulterblätter, in manchen Fällen in den rechten Arm oder in beide Arme, nach dem Halse und Hinterkopf, nach den Kiefern, in

Interkostalnerven, nach dem Magen, in die Lumbalgegend oder sogar in die Beine fort.

Bisweilen beginnt der Schmerz nicht am Herzen, sondern wird zunächst oder, was die richtige Beurteilung noch mehr erschwert, ausschließlich an einer der genannten anderen Stellen empfunden. Er wird dann leicht fälschlich als Cardialgie, als Nierenkolik, als Neuralgie der Armnerven, eines Trigeminiastes, eines Occipital- oder Interkostalnerven gedeutet. Die letzte Verwechslung ist besonders leicht möglich, weil die schmerzhaften Nervengebiete die charakteristischen Druckpunkte zeigen können. Am häufigsten wird bei diesen atypischen Lokalisationen der Magen als Sitz der Schmerzen angegeben. Auch der abnorm lokalisierte Schmerz kann sehr verschieden stark sein. Am Magen sah ich ihn bei einem autoptisch als Kranzarterienkrankung festgestellten Falle so heftig werden, daß bei dem ersten Anfalle an ein perforierendes Magengeschwür gedacht wurde.

Zu dem Schmerz gesellt sich regelmäßig das Gefühl von Angst und Beklemmung. In schwereren Fällen steigert es sich zum Gefühl der unmittelbar bevorstehenden Todesgefahr. Die öfters vorkommenden Ohnmachtsanwendungen, die selteneren wirklichen Ohnmachten lassen den Zustand noch bedrohlicher erscheinen.

Bei stärkeren Anfällen verfällt das Aussehen des Kranken. Er wird blaß. Er verhält sich möglichst ruhig; er ist nicht im Stande weiter zu gehen, weil er fürchtet, jede Bewegung könne die entsetzliche Empfindung steigern, und weil er sich zu schwach und hilflos fühlt. Er atmet oberflächlich, um auch die Bewegungen des Thorax einzuschränken. Dabei ist die Atmung bisweilen etwas beschleunigt. Eine eigentliche Dyspnoe besteht in reinen Fällen nicht. Wir sehen sogar Kranke den Atem anhalten in der Hoffnung, den Schmerz dadurch zu lindern. Wie häufig bei Ohnmachtsanwendungen, stellen sich bisweilen auch im Anfalle von Angina pectoris Drang zu Stuhl- und Harnentleerung, manchmal Erbrechen und Aufstoßen ein. Bei leichten Anfällen beobachtet man bisweilen nur eine fliegende Röte des Gesichts.

Der Puls ist in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle während des Anfalls und oft noch längere Zeit danach klein, weich, oft unregelmäßig und ungleich. Am Herzen zeigt sich bisweilen die verminderte Kraft in dem Auftreten einer Herzdilatation, die später wieder zurückgehen kann, vereinzelt in dem Erscheinen akzidenteller Geräusche oder der von den Franzosen als Embryocardie bezeichneten Klangänderung der Herztöne. Auch relativ leichte Anfälle können mit bedeutender Pulsschwäche verlaufen. Sie kann aber auch nach den Angaben zuverlässiger Beobachter hin und wieder vollständig fehlen. Die Arterienspannung kann zunehmen und der gemessene Maximaldruck des Pulses kann im Anfall steigen. Das ist theoretisch von besonderer Wichtigkeit. Die Frequenz der Herzaktion im Anfalle ist meist beschleunigt, bisweilen auf 160—180, manchmal aber unverändert und angeblich sogar vereinzelt verlangsamt.

Die Heftigkeit der subjektiven Empfindungen, die Ausbildung der objektiven Erscheinungen sind bei den einzelnen Kranken und auch in den einzelnen Anfällen außerordentlich verschieden. Ebenso wechselnd ist die Dauer des einzelnen Anfalls. Oft tritt unmittelbar nach Beginn des Anfalls der Tod ein. Die Angina pectoris ist eine Hauptursache

der plötzlichen Todesfälle von Herzkranken und auch von scheinbar gesunden Menschen. In den übrigen Fällen ist der Anfall meist nach wenigen Minuten vorüber, in einzelnen hält der schreckliche Zustand mehrere Stunden und Tage hindurch an (*Status anginosus*). Bei ganz leichten Anfällen werden die Kranken nur für $\frac{1}{4}$ —1 Minute durch den schrecklichen Druck am Herzen beängstigt. Auch die Häufigkeit der Anfälle ist sehr verschieden. Bei manchen Patienten treten sie fast täglich, z. B. bei jedem Gange im Freien nach 50 oder 100 Schritten auf, nötigen den Kranken zum Stehenbleiben und kehren wieder, sobald er von neuem einige Schritte gemacht hat, oder sie machen sich bei jeder Steigung bemerklich. Bei anderen erscheinen sie allnächtlich, bisweilen alle paar Stunden, sobald der Kranke beginnt einzuschlafen. Dort begegnen wir nur einem unmittelbar zum Tode führenden oder als erstes Zeichen beginnender Herzstörungen auftretenden Anfalle. Wieder in anderen Fällen liegen Wochen oder Jahre zwischen den einzelnen Attacken. Im allgemeinen wiederholen sich die Anfälle umso seltener, je schwerer sie sind, weil die sie auslösende Ursache der Fortdauer des Lebens meist enge Grenzen zieht, und der zweite oder dritte Anfall mit dem Tode endet, und kehren leichtere Anfälle häufiger wieder. Aber auch diese Regel erleidet zahlreiche Ausnahmen.

Sehr oft begegnen wir nicht dem reinen Bilde der Angina pectoris. Sie kombiniert sich häufig mit Anfällen von cardialem Asthma. Die hochgradige Atemnot, das Lungenödem u. dgl. fügen dann dem Krankheitsbilde ursprünglich fremde Züge hinzu.

Das **Wesen** der Angina pectoris erblicken wir in einer schmerzhaften Erregung sensibler Herznerven, die das charakteristische Angstgefühl auslöst und auf benachbarte Nervengebiete überstrahlen kann. Der den Herzschmerz hervorrufende Vorgang führt sehr oft gleichzeitig zu einer Funktionsstörung des Herzens. Die Herzschwäche äußert sich in Dilatationen der Herzhöhlen, bisweilen in schwerer Arrhythmie. Das Versagen des Herzens trägt wohl ausschließlich die Schuld an dem plötzlichen, im Verlaufe des Anfalls auftretenden Tode. Nach der sicheren Beobachtung von Fällen ohne Herzschwäche können wir aber eine anfallsweise auftretende Abnahme der Herzkraft nicht als einen zum Bilde der Angina pectoris unbedingt notwendigen Zug betrachten. Eine ganze Anzahl der klinischen, auf eine Kreislaufstörung deutenden Erscheinungen (Weichheit und geringe Füllung des Pulses, Blässe der Haut, Ohnmachtsanwandlungen) ließe sich zudem ebenso gut auf eine Erweiterung der Splanchnicusgefäße durch reflektorische Abnahme des Vasomotorentonus zurückführen, welche ja bei der Reizung sensibler Muskelnerven, bei Schmerzen an den verschiedensten Körperteilen in individuell sehr wechselnder Stärke beobachtet wird.

Der Herzschmerz der Angina pectoris wird durch verschiedene **Ursachen** hervorgerufen. In der überwiegenden Mehrzahl der Fälle findet sich anatomisch eine Sklerose der Kranzarterien und zwar, wie Curschmann hervorgehoben hat, hauptsächlich umschriebene Verengung einzelner Äste an ihrem Ursprunge oder in ihrem Verlauf. Nächst den *Abgangsstellen* der Kranzarterien ist der *vordere absteigende Ast* ihr Lieblingssitz. Klinisch wird der Anfall bei derartigen Kranken sehr oft herbeigeführt durch eine körperliche Anstrengung, eine reichliche Mahlzeit, eine schwierige Defäkation, durch sexuelle Erregung, durch sensible

Reizung der Haut bei kaltem Winde oder bei einem kalten Bade, durch eine psychische Alteration, Vorgänge, die vermehrte Ansprüche an die Herzkraft stellen. Die Anfälle erscheinen entweder während der Mehrarbeit des Herzens oder fast noch häufiger nach derselben, besonders bei etwas insuffizientem Herzmuskel, der nach einer Mehrarbeit abnorm stark ermüdet. In manchen Fällen treten die Attacken nach kurzem Schlaf ein. Oder sie kommen immer dann, wenn der Kranke eine Periode von Herzinsuffizienz durchmacht, auch ohne daß die erwähnten äußeren Ursachen dabei mitwirken, und schwinden bei Besserung der Herzkraft.

Charcot und neuerdings in umfassendster Weise Erb haben gezeigt, daß gewisse Einengungen des Arterienlumens an den ruhenden Skelettmuskeln keine abnormen Erscheinungen hervorrufen, auch eine mäßige Tätigkeit derselben nicht verhindern. Aber die für tätige Muskeln nicht ganz ausreichende Blutzufuhr erzeugt heftigste Schmerzen in den betroffenen Teilen, sobald die Muskeln stärker oder anhaltender bewegt werden (claudication intermittente par oblitération artérielle). Ein wichtiges Moment bei der Entstehung der Erscheinung bilden abnorme nervöse Einflüsse, die bei ungenügender Blutzufuhr eine krampfartige Arterienverengung durch Erregung der Vasomotoren auslösen. Wir übertragen mit den genannten Autoren, mit Potain und A. Fraenkel diese Beobachtung auf die Theorie der Angina pectoris. Eine umschriebene Verengung in einem Ast der Kranzarterie beeinflusst, solange sie nicht zu hochgradig wird, die Ernährung und die gewöhnliche Tätigkeit der dahinter liegenden Partie des Herzmuskels nicht. Sobald aber gesteigerte Ansprüche an die Herzkraft herantreten, ruft der für die erhöhte Tätigkeit infolge der Verengung unzureichende Blutzufuß Schmerzen hervor. Dasselbe Mißverhältnis zwischen Blutzufuhr und Muskelarbeit muß eintreten, wenn das Herz ermüdet oder insuffizient ist, oder wenn der arterielle Druck wie z. B. im Schlafe abnimmt und so die die Verengung passierenden Blutmengen unter ein gewisses Maß heruntergehen. Die Bedeutung dieses Mißverhältnisses zwischen Blutzufuhr und Muskelarbeit für die Entstehung der Angina pectoris bei Koronarsklerose erkennt man auch aus der interessanten Beobachtung Curschmanns, der Anfälle von Angina pectoris verschwinden sah, nachdem durch die Zunahme der Verengung das Muskelgewebe zu Grunde gegangen und eine Schwielen an seine Stelle getreten war. In demselben Sinne spricht, daß die Anfälle meist, allerdings nicht immer schwinden, wenn die fortschreitende schwielige Degeneration des Herzmuskels anhaltende schwere Herzschwäche herbeigeführt hat. Am ehesten ist wohl an chemische, die Nerven reizende Produkte zu denken, die infolge der unzureichenden Blutzufuhr bei der Herzarbeit entstehen oder nicht genügend ausgeschwemmt werden. Ob eine vasomotorische Neurose, etwa ein Gefäßkrampf im Sinne Neußers, wie bei der Claudicatio intermittens, mitwirkt, ist zweifelhaft. Sehr oft findet man ja bei Kranken mit Angina pectoris neurasthenische Erscheinungen und hat bei manchen Patienten mit häufig wiederkehrenden Anfällen den Eindruck, daß die Herznerven allmählich etwas hyperästhetisch werden und schon geringfügige Veränderungen der Blutzufuhr mit einem Schmerzanfall beantworten. Aber das spricht natürlich weder für noch gegen die Mitbeteiligung abnormer Vasomotoreninnervation bei der Angina pectoris.

Ob und in welchem Grade ein Anfall von Angina pectoris auch die Funktion des Herzens stört, ob er besonders zum plötzlichen Tode führt, dürfte vom Sitz und bis zu einem gewissen Grade von der Hochgradigkeit der Verengung, dann von der Höhe der an das Herz gestellten Ansprüche oder dem Grade seiner Ermüdung abhängen. Die den einzelnen Anfall auslösende unzureichende Blutversorgung eines Herzabschnittes muß umso schädlicher wirken, je größer der betroffene Herzabschnitt ist und je bedeutender der Blutzufuß hinter der Norm zurückbleibt.

Auch Embolie und rasch eintretende Thrombose von Kranzarterien rufen bisweilen Anfälle von Angina pectoris hervor. Die Schmerzen entstehen hier wie bei dem plötzlichen Verschuß von Arterien an den Extremitäten. Diese Anfälle treten meist isoliert und ohne erkennbare äußere Ursache auf.

Anders sind die relativ seltenen und meist nicht so schweren Fälle von Angina pectoris ohne Koronarsklerose zu deuten. Wir sehen sie bei frischer Pericarditis, bei Obliteration des Pericards,

bei akuter Myocarditis, z. B. nach Diphtherie, bei Herzaaffektionen nach anderen Infektionskrankheiten, vereinzelt bei chronischen Myocarderkrankungen ohne Koronarsklerose. Hier kann eine direkte Reizung der Herznerven durch den anatomischen Prozeß anfallsweise Schmerzen hervorrufen, wie das bei Nervenerkrankungen so häufig der Fall ist. Weniger wahrscheinlich ist eine Auslösung der Schmerzempfindung durch Dehnung kleinerer oder größerer Herzabschnitte infolge der Erkrankung.

Die **Diagnose** der wahren, speziell der durch Koronarsklerose verursachten Angina pectoris ist nicht immer leicht. Wir kennen für die subjektive Empfindung des Kranken fast gleiche Erscheinungen bei rein nervösen Zuständen, die sogenannte *Angina pectoris nervosa*, auf die wir bei den nervösen Herzerkrankungen zurückkommen. Für den organischen Ursprung der Erscheinungen sprechen namentlich Veränderungen an Herz oder Aorta, die zur Angina pectoris disponieren, ferner die Veränderung des Aussehens, die Furcht vor jeder ausgiebigeren Bewegung, merkliche Pulsschwäche. Immerhin fehlen bei nicht ganz seltenen Fällen mit mäßig intensiver Angina pectoris solche Anhaltspunkte, und man hat nach dem Vorhandensein sonstiger Zeichen von Herzschwäche, und wenn sie fehlen, vor allem nach den die Anfälle auslösenden Ursachen die Entscheidung zu treffen. Bei wahrer Angina pectoris findet man sehr oft bestimmte Mehrforderungen an die Herzkraft, Ermüdung des Herzens. Bei nervöser Angina stehen die verursachenden Schädlichkeiten oft in gar keinem Verhältnis zu den Leistungen, die der Kranke ohne Beschwerden vollbringt. Aber auch das kann im Stich lassen. Man schließe dann nicht zu rasch aus lebhaften nervösen Allgemeinerscheinungen auf eine nervöse Angina pectoris. Auch Patienten mit wahrer Angina können schwer nervös sein. Endlich erinnere man sich differentialdiagnostisch bei leichteren Beschwerden an die für das Gefühl der Kranken sehr ähnlichen Empfindungen bei vielen beginnenden cerebralen Arteriosklerosen (s. bei Arteriosklerose), depressiven psychischen Störungen, Basedowscher Krankheit u. a. Auch das Lebensalter der Kranken ist, wie wir bei der Koronarsklerose sehen werden, nicht immer ein zuverlässiger Anhaltspunkt zur Entscheidung zwischen nervöser und organischer Angina pectoris.

Eine weitere Schwierigkeit erwächst der Diagnose durch das Abweichen des Krankheitsbildes von der typischen Form, wie wir es oben erwähnten. Hier führen das Fehlen von Veränderungen, welche z. B. die anfallsweisen Magen- oder Lumbalschmerzen erklären, der Nachweis einer Herz- oder Aortenerkrankung, das der Angina pectoris eigentümliche Angstgefühl, unter Umständen das Auftreten typischer Anfälle zum Ziel.

Die häufige Kombination mit cardialem Asthma dürfte nur selten ein Übersehen der Angina pectoris verursachen.

Die **Prognose** der Angina pectoris ist stets sehr ernst, sobald sie durch Koronarsklerose, Embolie oder Thrombose der Kranzarterien herbeigeführt wird, besser bei den anderen Arten ihrer Entstehung. Hier ändert ihr Auftreten nichts an der Beurteilung des Verlaufs der Grundkrankheit. Die Prognose und auch der Verlauf der sklerotischen Angina pectoris werden bei der Koronarsklerose besprochen werden.

Die **Therapie** wird ebenso wie die Behandlung der sonstigen Symptome bei der symptomatischen Behandlung der Herzkrankheiten besprochen.

II. Objektiv nachweisbare Symptome.

1. Änderungen des Herzrhythmus.

Die Änderungen des Herzrhythmus betreffen seine Frequenz und seine Regelmäßigkeit. Solange bei organischen Herzkrankheiten der allgemeine Kreislauf in normaler Weise funktioniert und das Herz nicht durch neue Krankheitsprozesse oder äußere Einflüsse alteriert wird, zeigt die Frequenz der Herzaktion bei ruhigem Verhalten meist keine Abweichung von den normalen Verhältnissen, so z. B. bei den meisten kompensierten Klappenfehlern. Aber die Übereinstimmung geht nicht weit. Wie erwähnt, wird der Puls vieler Herzkranken nach dem Aufrichten nicht so beschleunigt, wie bei gesunden Menschen.

Noch häufiger tritt bei Herzkranken eine abnorme **Beschleunigung der Herzaktion** [**Tachycardie** (Gerhardt), Polycardie (Rosenbach), Pyknocardie (Landois)] bei einer Mehrarbeit des Herzens auf. Schon nach einigen raschen Schritten im Zimmer nimmt hin und wieder der Puls um 20–50 Schläge zu, während er bei Gesunden dadurch kaum beeinflußt wird. Eine etwas stärkere Anstrengung oder eine psychische Erregung führen noch häufiger zu abnormer Beschleunigung. Nach einer Angabe von M. Herz wird dagegen bei einer mit angespannter Aufmerksamkeit, aber ohne Kraftaufwand möglichst langsam ausgeführten Beugung des rechten Vorderarms im Ellbogengelenk der Schlag des kranken Herzmuskels um 4–10, bei vorheriger Beschleunigung unter Umständen um 40 Schläge in der Minute verlangsamt, während der gesunde Herzmuskel nicht beeinflußt oder leicht beschleunigt wird. Die auffällige Labilität des Pulses kann von der bei Herzkranken so oft gesteigerten Erregbarkeit des Nervensystems, von einer Schwächung des Gesamtorganismus abhängen. Meist ist sie aber das erste Kennzeichen von Schwäche des Herzmuskels.

Bei stärkerer Ausbildung der Herzschwäche ist der Herzschlag auch in völliger Ruhe des Kranken beschleunigt. Ebenso wirken viele frische Entzündungen (Endo-, Myo- oder Pericarditis). Die fieberhafte Erhöhung der Körpertemperatur läßt das kranke Herz oft schneller schlagen als das gesunde. Auch bei Herzkranken zeigt sich dabei häufig der Einfluß von Alter und Geschlecht. Jüngere Leute, Frauen und Kinder haben oft bei einer Herzaffektion einen stärker beschleunigten Puls als ältere Menschen, resp. erwachsene Männer.

Für die Entstehung der Beschleunigung in den Fällen mit Herzschwäche kann man eine direkte oder nervöse Beeinflussung des Herzmuskels verantwortlich machen. Die venöse Stauung in den Herzgefäßen kann den Herzschlag beschleunigen. An einen Nachlaß des Vagustonus läßt die von Dehio festgestellte interessante Tatsache denken, daß bei Herzschwäche der Vagus häufig seine Herrschaft über das Herz einbüßt. Und noch manche andere Möglichkeiten sind denkbar.

Auch für die Herzbeschleunigung ohne Herzschwäche, z. B. bei Entzündungen des Peri- oder Endocards, ist die Frage noch nicht entschieden, ob es sich um eine direkte (toxische oder mechanische) oder um eine reflektorische Beeinflussung des Herzens handelt.

Die **paroxysmale Tachycardie** (das anfallsweise Herzjagen, Aug. Hoffmann) unterscheidet sich von der bisher besprochenen Beschleunigung der Herztätigkeit durch ihr plötzliches, anfallsweises Auftreten und durch ihre Hochgradigkeit. Frequenzen von 200 und darüber sind in ausgebildeten Fällen die Regel. 140

bis 160 Pulse sind schon relativ niedrige Werte. Sie kommt erstens auf rein nervöser Basis, reflektorisch von den verschiedensten Organen oder direkt vom Zentralnervensystem ausgelöst, ohne Veränderung der Herzkraft und Herzgröße vor. Nur selten findet sie sich bei greifbaren Veränderungen des Herzens. Uns interessiert hier allein die letzte. Auf die nervöse Form, auf die dabei häufige Verdopplung der Herzfrequenz (Aug. Hoffmann, Lommel) kommen wir bei Besprechung der Herzneurosen zurück. Hier sei nur auf die von Mackenzie aufgeworfene Frage hingewiesen, ob es sich nicht unter Umständen um eine lange Reihe von Extrasystolen handle. Dafür spricht der von Aug. Hoffmann beobachtete Übergang paroxysmaler Arrhythmie in Tachycardie.

Die **Verlangsamung der Herzaktion (Bradycardie [Eichhorst])** ist bei organischen Herzleiden sehr viel seltener als die Beschleunigung. Wie schon betont, ist zu ihrer Feststellung stets das Herz selbst zu untersuchen, um Irrtümer durch starke Ungleichheit des Pulses in der Radialis auszuschließen. Nach Riegel wird bei Erwachsenen ein Puls unter 60 als pathologisch verlangsamt bezeichnet. Die Herzfrequenz kann auf 32—36 Schläge hinuntergehen; selbst eine Verlangsamung auf 12, 8 soll beobachtet worden sein. Sehr oft verbindet sich die Bradycardie mit mehr oder minder unregelmäßigem Herzschlage.

Wir treffen sie bei frisch entstandenen Erhöhungen des arteriellen Drucks, z. B. im Verlaufe mancher akuten Nephritiden, hin und wieder bei bedeutender Aortenstenose mit beträchtlich gesteigertem intracardialen Drucke, dann bei Koronarsklerose mit und ohne Kreislaufstörung, besonders bei der Koronarsklerose der Fettleibigen, ab und an nach starken Überanstrengungen des Herzens, die dauernde Folgen hinterlassen, in seltenen Fällen akuter Myo- und Endocarditis und endlich rasch vorübergehend bei einzelnen herzschwachen Menschen nach geringen körperlichen Anstrengungen an Stelle der gewöhnlichen Herzbeschleunigung. Die bei starken Bradycardien vorkommenden nervösen Störungen sind nachher zu besprechen.

Die Ursachen der Bradycardie bei organischen Herzkrankheiten sind, wie schon diese Zusammenstellung lehrt, offenbar recht verschieden. Die Beurteilung wird besonders schwierig, weil nach den oben (S. 10) erwähnten Engelmanschen Untersuchungen manche Beschleunigung der Vorhöfe eine Verlangsamung der Kammern nach sich zieht. Es ist also aus einer Verlangsamung des Pulses oder der Herzaktion nicht mit völliger Sicherheit auf eine die Herztätigkeit verlangsamende Ursache zu schließen. Zu ihrer Feststellung ist auch auf die den Vorhofskontraktionen entsprechende normale Venenpulsation zu achten. Es läßt sich dann feststellen, daß mehrere Arten von Überleitungsstörungen (H. E. Hering) das Fortschreiten der normalen Erregung von den Vorhöfen zu den Kammern hindern, den von Chauveau, C. Gerhardt, in richtiger Deutung zuerst von His jun. beobachteten „Herzblock“ hervorrufen können. Die Überleitung kann völlig unterbrochen sein, Vorhöfe und Kammern schlagen ganz unabhängig voneinander, die Vorhöfe rascher, die Kammern langsamer. Oder die Erregbarkeit der Kammern ist so gesunken, ihre refraktäre Periode nach jeder Systole dauert so lange, daß nur jede 2., 3., 4. oder spätere Vorhofskontraktion auf die Kammern übergeht (H. E. Hering und Rihl).

Für die wirklichen Bradycardien, die verlangsamte Schlagfolge des ganzen Herzens, kann zum Teil, z. B. bei der akuten Nephritis, eine reflektorische oder direkte Erregung des Vagus durch das Ansteigen des Blutdrucks zur Erklärung herangezogen werden. Ihre große Mehrzahl ist aber wahrscheinlich cardialen Ursprungs und vielleicht auf Verminderung der Herzkraft, die bei Tierversuchen bisweilen mit Bradycardie verläuft, oder auf herabgesetzte Erregbarkeit des Herzens, speziell der Vor-

hofsmuskulatur zu beziehen. Nach einzelnen klinischen und anatomischen Tatsachen kann endlich die zur Bradycardie führende Verlängerung der Diastole, resp. der Eintritt von Pausen zwischen den einzelnen Herzrevolutionen durch eine ausgedehnte schwierige Veränderung der Kammerwand herbeigeführt werden. Toxische Einflüsse dürften bei der Bradycardie Herzkranker kaum in Frage kommen.

Die Störung der Regelmäßigkeit des Herzrhythmus die **Unregelmäßigkeit und Ungleichheit der Herzaktion**, hat man in den letzten Jahren auf Grund der myogenen Theorie, namentlich dank den Arbeiten von *Wenckebach*, *H. E. Hering* und *Mackenzie* von ganz neuen Gesichtspunkten aus beurteilen gelernt. Nur die wichtigsten können hier unter Übergehung der vielen noch streitigen Einzelheiten hervorgehoben werden.

Arhythmie findet sich bei organischen Herzerkrankungen und bei anderen auch rein nervösen Störungen der Herztätigkeit. Die Art der Arhythmie ist bei ausgebildeten Störungen des Herzrhythmus meist verschieden. Einen sicheren Schluß auf die organische oder nicht organische Grundlage der Störung gestattet aber die Art der Arhythmie für sich allein nicht. Nur im allgemeinen kann gesagt werden, daß die nicht durch organische Herzerkrankung verursachten Arhythmien oft nur eine Steigerung der für genaue Registrierung schon normalerweise vorhandenen leichten Unregelmäßigkeit der Herzaktion bilden. Die einzelnen Pulse bleiben gleich groß, aber die Pausen zwischen ihnen werden so verschieden lang, daß der Puls schon für das bloße Gefühl arhythmisch wird. Diese Form findet sich besonders bei den so häufigen, durch die verschiedensten Ursachen hervorgerufenen Arhythmien des kindlichen Alters, die ohne Herzerkrankung z. B. nach Infektionskrankheiten auftreten und rasch zu schwinden pflegen. *Mackenzie* bezeichnet deshalb diese Form als infantilen Typus. Zu derselben Form der Arhythmie führt die Steigerung des Vagustonus bei Meningitis. In anderen Fällen ohne organische Herzerkrankung, namentlich bei Nervösen, bei etwas erschwerter Atmung z. B. durch einen die Luftröhre verengernden Kropf wird der Puls mit der Einatmung schneller, mit der Ausatmung langsamer und macht dadurch namentlich bei tieferer Atmung einen unregelmäßigen Eindruck.

Die Arhythmie bei organischen Herzerkrankungen zeigt meist eine andere Form. Sie ist durch das Auftreten von Extrasystolen charakterisiert (*Wenckebach*). Diese vorzeitig einsetzenden Kontraktionen kommen wohl ausschließlich durch abnorme Erregung des Herzmuskels zu stande, sie sind myoerethisch (*H. E. Hering*). Über ihren Entstehungsort belehrt uns die gleichzeitige Aufzeichnung des Karotis- und des Jugularvenenpulses. Oft ist auch eine Aufnahme des Spitzenstoßes erwünscht (*Mackenzie*, *H. E. Hering*, *D. Gerhardt*).

Die große Mehrzahl aller beim Menschen vorkommenden Extrasystolen entsteht in den Herzkammern, resp. in einer der beiden Kammern. Ihr klinisches Bild kann wechseln. Meist bewirkt die vorzeitig auftretende Extrasystole durch die ihr wie jeder normalen Systole folgende refraktäre Periode der Unerregbarkeit, daß der nächste von den Vorhöfen zu normaler Zeit anlangende Kontraktionsreiz an den Ventrikeln unwirksam bleibt. Erst die zweite Vorhofsystole kann wieder eine Kontraktion der Kammern im Gefolge haben. Es entsteht so nach der Extrasystole eine kompensatorische Pause. Die Herzkontraktion und die verkürzte Diastole vor der Extrasystole, die Extrasystole selbst und die verlängerte Pause nach ihr füllen zusammen die Zeit von zwei normalen Herzrevolutionen aus. Es können auch längere Reihen von Extrasystolen auftreten, die erst am Schlusse von einer kompensatorischen Pause gefolgt sind. Bei langsamem Herzschlage kann ab und an eine an der Kammer entstehende Extrasystole so frühzeitig einsetzen, daß ihre refraktäre Periode

bereits abgelaufen ist, wenn die nächste normale Vorhofsystole an den Kammern anlangt. Es fehlt dann die kompensatorische Pause. Die Extrasystole ist zwischen zwei normale Systolen eingeschaltet.

Sehr charakteristisch ist das Verhalten des Jugularvenenpulses bei ventrikulären Extrasystolen. Während normalerweise die höchste aurikuläre Welle des Venenpulses dem Karotispulse vorausgeht, kann die Extrasystole rückläufig von den Kammern zu den Vorhöfen fortschreiten und es kommt zu einer merklichen Verspätung des dann gewöhnlich abnorm hohen Venenpulses. Er erscheint gleichzeitig mit dem Karotispulse oder etwas später. In anderen Fällen nehmen die Vorhöfe an der Extrasystole nicht teil.

Fast noch deutlicher tritt die Verspätung des Venenpulses bei ventrikulären Extrasystolen durch den Vergleich mit dem Kardiogramm hervor. Die Erschütterung der Herzgegend bei Extrasystolen pflegt an der linken Kammer, meist also an der Herzspitze schwächer, an der rechten Kammer stärker zu sein, als bei normalen Systolen.

Die Verzeichnung des Radialispulses ist zur Kontrolle von Extrasystolen weniger empfehlenswert, weil er oft bei Extrasystolen, die zu kleine Blutmengen austreiben, fehlt und weil die physiologische Verspätung des Radialispulses gegen den Herzstoß bei Extrasystolen größer wird.

Viel seltener als von den Kammern gehen in der menschlichen Pathologie Extrasystolen von den Vorhöfen aus. Eine kompensatorische Pause fehlt bei ihnen häufiger als bei ventrikulären Extrasystolen, kann aber vorhanden sein je nach dem Angriffspunkt des abnormen Reizes. Extrasystolen des Sinusgebiets scheinen beim Menschen kaum vorzukommen. Die kompensatorische Pause muß bei ihnen stets fehlen, weil bei den hier ständig entstehenden Kontraktionsreizen mit dem Ende der refraktären Periode sofort eine neue Systole über das Herz hingehen kann. Der Venenpuls behält in allen diesen Fällen seine normale Lage zum Karotispulse.

Extrasystolen entstehen bei Steigerung des Druckes im Herzen oder in einzelnen Abschnitten desselben über ein gewisses der individuellen Herzkraft entsprechendes Maß hinaus, also bei Überlastung des Herzens (Knoll, Heidenhain). Sie finden sich weiter bei entzündlicher oder mechanischer Reizung des Endo- oder Pericards und bei frischen Entzündungen des Myocards. Anhaltend finden sie sich bei manchen Fällen von Koronarsklerose und von schwieliger Myocarditis. Sie entstehen besonders leicht, so lange der tonische Einfluß des Vagus das Herz beherrscht. Wichtig für ihr Auftreten scheint auch die Lokalisation krankhafter Vorgänge im Herzen zu sein. Erkrankung gewisser Stellen der Herzkammern und vielleicht auch der Vorhöfe begünstigt ihre Entstehung. Bei manchen Herzkranken wird der Puls während stärkerer Schmerzen vor dem Eintritt eines rheumatischen oder gichtischen Anfalls, vor dem Beginn der Menstruation vorübergehend unregelmäßig.

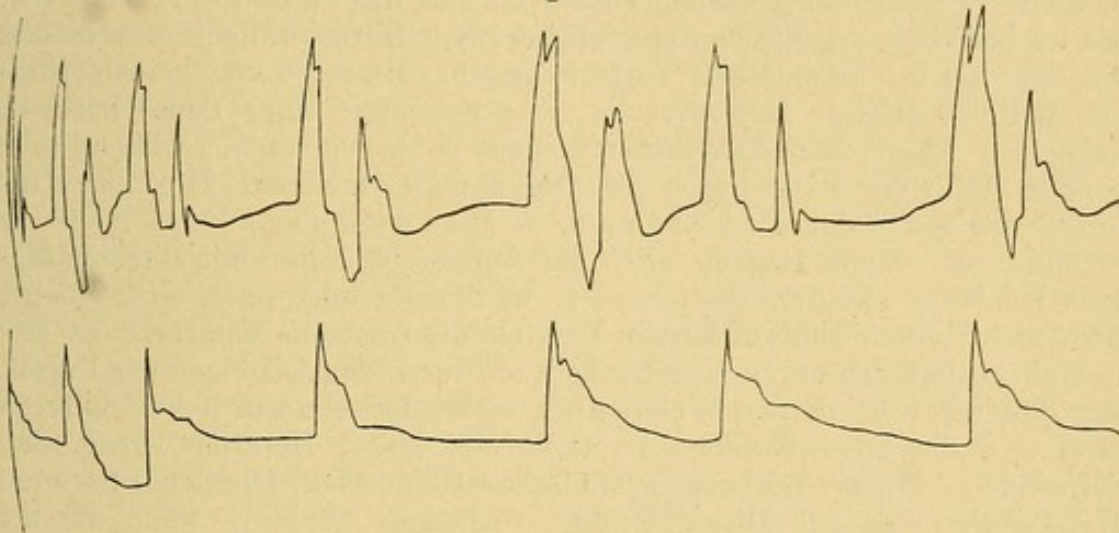
Die Extrasystolen können völlig regellos oder mehr periodisch auftreten. Die Entstehung und symptomatische Bedeutung der beiden Klassen von Extrasystolen ist völlig gleich. Sie gehen vielfach ineinander über. Nur in der Minderzahl der Fälle wird die Arrhythmie von dem Kranken gefühlt.

Die regellos auftretenden Extrasystolen können sehr verschieden häufig sein. Der normale Rhythmus bleibt noch erkennbar, er wird nur durch die Arrhythmie etwas verwischt. Man kann leicht Extrasystolen und normale Systolen unterscheiden. Oder die einzelnen Pulse folgen sich in völliger Regellosigkeit. Einer Anzahl rascher, gleichsam sich überstürzender kleiner Pulse folgen nach einer Pause ein oder mehrere untereinander wieder verschiedene größere. Der vielfach für diesen höchsten Grad der Arrhythmie gebrauchte Name „*Delirium cordis*“ wird wohl besser vermieden, weil man darunter physiologisch das Wühlen

oder Flimmern des Herzmuskels versteht, bei dem von Kontraktionen nicht mehr die Rede ist.

In der zweiten Klasse der mehr periodischen Arrhythmien sind Doppelpulse besonders häufig. Auf einen normalen Puls folgt nach kurzer Pause ein zweiter kleinerer, die Extrasystole. Nach einer etwas längeren Pause wiederholt sich dieselbe Erscheinung. Unter Umständen wird der zweite Puls unfühlbar, und es wird dann leicht eine abnorme Verlangsamung vorgetäuscht. Man bezeichnet diese Art der Arrhythmie als Bigeminie und spricht, wenn sie am Pulse fühlbar ist, von einem Pulsus bigeminus. Durch die Verspätung des der Extrasystole folgenden kleineren Radialispulses kann es vorkommen, daß eine Bigeminie des Herzens an der Radialis eine andere Pulsform vortäuscht, bei der ein größerer und ein kleinerer Puls in gleichen Intervallen miteinander wechseln

Fig. 6.



Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften (Herzbigeminie). Die obere Kurve das Kardiogramm der Herzspitze, die untere das mit Mareyschen Tambours gezeichnete Sphygmogramm des Karotispulses. (Die obere zeigt die verschiedene Höhe des ersten und des zweiten Spitzenstoßes, die untere zeigt den dem ersten Spitzenstoß entsprechenden gut ausgebildeten Puls und die der zweiten Erhebung des Kardiogramms entsprechende, zum Teil nur angedeutete kleine Erhebung.)

(*P. pseudo-alternans*). Vereinzelt findet sich auch am Herzen wirklich alternierende Tätigkeit. Dann kommt in der Radialis nach dem größeren Pulse der Systole eine etwas längere Pause, weil der kleine Puls der Extrasystole sich langsamer in die Peripherie fortpflanzt, nach dem kleineren der Extrasystole eine kürzere Zeit (*P. alternans*. H. E. Hering, Volhard). Ziemlich selten sind auch regelmäßig wiederkehrende Gruppen von drei oder mehr Pulsen (*P. trigeminus* u. s. w.).

Sehr auffällige Erscheinungen ruft die Bigeminie an hypertrophischen, z. B. Klappenfehlerherzen hervor, bei denen man die Aktion beider Ventrikel, den umschriebenen Spitzenstoß der linken, die diffuse Pulsation der rechten Kammer deutlich fühlen und unterscheiden kann, wenn die beiden Kontraktionen sehr rasch aufeinander folgen, ein Puls unfühlbar ist und so scheinbar ein Puls auf zwei Herzkontraktionen kommt. Am häufigsten sieht man einem kräftigen, von dem fühlbaren Pulse gefolgtten Spitzenstoße sich unmittelbar einen zweiten schwächeren anschließen, dem oft sogar nicht einmal in der Karotis ein fühlbarer Puls entspricht. Auch am rechten Ventrikel fühlt man die beiden rasch aufeinander folgenden Kontraktionen; nur pflegt hier die zweite ebenso stark oder stärker zu sein. Die Vena jugularis pulsiert entsprechend dem rechten Herzen. Bei der Auskultation hat man wegen der raschen Aufeinander-

folge der Herzkontraktionen und wegen der Leisheit der zweiten Kontraktion folgenden diastolischen Töne oder Geräusche leicht den Eindruck einer einzigen Herzrevolution. Man hört meist Systole, Diastole, Systole, dann von der zweiten Diastole nichts oder fast nichts und nach einer längeren Pause wieder den Dreitakt von Tönen oder häufiger von Geräuschen. Bei stark hypertrophischem rechten Ventrikel, namentlich bei Mitralstenose, hört man ab und zu Systole, Systole, Diastole mit dem Akzent auf der zweiten Systole, während die erste wie ein Vorschlag erscheint. Sehr selten ist die erste Kontraktion am ganzen Herzen stärker. Riegel, dem wir die richtige Auffassung der Erscheinung als einer Herzbigeminie verdanken, hat sie wegen der ungleichen Kontraktionsstärke der beiden Kammern auch als Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften bezeichnet.

Nur an absterbenden Herzen scheint eine Hemisystolie, ein umschichtiges Arbeiten der rechten und linken Kammer, vorzukommen oder zieht sich der linke Ventrikel bei zwei Kontraktionen der rechten Kammer nur einmal zusammen.

Ohne spezielle Untersuchung des Einzelfalles nicht sicher unter die eine oder andere Form der Arrhythmie zu registrieren ist der leichteste Grad der Störung, das Aussetzen einzelner Pulse, das *I n t e r m i t t i e r e n*. Es ist bei nicht organischen speziell nervösen Herzstörungen entschieden häufiger als bei organischen Veränderungen. Einzelne von keinem fühlbaren Pulse gefolgte Extrasystolen, eine besonders lange Pause bei dem infantilen Typus der Arrhythmie können es hervorrufen. Einem sehr großen Teile der Fälle liegen die von Quincke und Hochhaus eingehend gewürdigten frustanen Herzkontraktionen zu Grunde. In völliger Regellosigkeit des Auftretens, selten mit Regelmäßigkeit bei jeder zweiten, dritten u. s. w. Systole folgt nach einer meist, aber nicht immer abnorm kurzen Diastole die frustrane Kontraktion. Sie charakterisiert sich durch die Kleinheit, oft durch das Aussetzen des Pulses, den damit in scheinbarem Widerspruch stehenden abnorm hohen Spitzenstoß und die ungewöhnliche Lautheit des ersten Herztons, resp. das Schwinden der sonst hörbaren systolischen Geräusche. Die der frustranen Kontraktion folgende Diastole pflegt verlängert zu sein, wenn die ihr vorhergehende verkürzt war. Es folgt dann wieder eine normale Kontraktion. Die frustranen Kontraktionen sind dem Kranken meist deutlich fühlbar.

Trotz mannigfacher Ähnlichkeit können die frustranen Kontraktionen nicht ohne eingehende Analyse des Einzelfalles mit Extrasystolen identifiziert werden. Die Art ihres Vorkommens, der abnorm hohe Spitzenstoß der linken Kammer, weniger ihr öfteres Einsetzen nach einer normal langen Pause rechtfertigen die Anschauung, daß es sich bei ihnen um eine besondere Bewegungsstörung des Herzens handelt.

Endlich sei hier noch des von Griesinger u. Widemann und Kußmaul zuerst beschriebenen *Pulsus paradoxus* gedacht. Der Puls wird bei jeder Inspiration auffällig kleiner, bei jeder Ausatmung größer. In geringem Grade bei den verschiedensten Störungen vorhanden, findet er sich bisweilen ausgesprochen bei sehr angestrenzter Atmung und bei Verwachsungen oder Strangbildungen im Mediastinum, die eine merkliche Verengung der Aorta bei der Einatmung herbeiführen, hin und wieder bei analogen Veränderungen an der Subclavia.

2. Abnorme auskultatorische Erscheinungen.

Am **Herzen** bestehen die Abweichungen vom normalen Auskultationsbefund in Verstärkung oder Abschwächung der normalen Herztöne, in Änderungen des normalen Rhythmus oder im Auftreten abnormer Schall-

erscheinungen, die als Unreinheit eines Tons oder als Geräusch bezeichnet werden, je nachdem die Klangfarbe und die normale Dauer des Tons noch erkennbar sind oder völlig anders geartete, meist länger als die Töne dauernde Schallerscheinungen auftreten. Die verschiedenen Theorien des Gegenstandes können hier nicht diskutiert werden. Wir müssen uns darauf beschränken, die uns am richtigsten scheinenden Auffassungen vorzutragen.

Abgesehen von rein äußerlichen Momenten, wie der Dicke der Brustwand und der das Herz bedeckenden Lungenschichten, welche die Lautheit der Herztöne beeinflussen, finden wir den ersten Herzton lauter, bisweilen vollständig klappend bei rascherem Ablauf der Systole und deshalb rascherer und energischerer Anspannung der Herzmuskelfasern, so bei nervös erregter Herztätigkeit und bei einer ganzen Reihe von Zuständen, welche die Füllung des Herzens oder die der linken Kammer vermindern, ohne die Kontraktionsfähigkeit zu schädigen. Dahin gehören plötzliche reichliche Blutverluste, der durch eine Gefäßschwäche verursachte niedrige Blutdruck mancher Fieber-, besonders Typhuskranker, die frustrierten Herzkontraktionen und für die linke Kammer die Mitralstenose. Das isolierte Leiserwerden des ersten Herztons, das wohl stets mit seiner Unreinheit zusammenfällt, soll nachher besprochen werden.

Der zweite Ton ist oft leise bei niedrigem, lauter bei höherem arteriellem Druck, weil mit dem Steigen des Druckes auch die Geschwindigkeit des die Klappen schließenden und in Schwingungen versetzenden Blutstromes wächst und die ausgiebigeren Schwingungen einen lautereren Ton erzeugen. Besonders wichtig ist die isolierte Verstärkung, die Akzentuation des zweiten Aorten- oder Pulmonaltons. Sie beweist meist eine Drucksteigerung in dem betreffenden Gefäße. Man sollte von ihr nur sprechen, wenn man den zweiten Ton über dem einen Gefäße lauter hört als über dem anderen. Ist dieser Vergleich wegen einer Akzentuation beider Töne oder wegen Verdeckung z. B. des zweiten Aortentons durch ein Geräusch unmöglich, so beweist bei normal ausgedehnten Lungen die Fühlbarkeit des diastolischen Klappenschlusses ebenfalls das Schließen der Klappe unter erhöhtem Drucke. Auch ganz vorübergehende Drucksteigerungen, z. B. an der Aorta bei psychischer Erregung, nach körperlicher Anstrengung rufen nicht selten eine unbedeutende Akzentuation des zweiten Tons hervor.

Der zweite Ton kann aber auch bei normalem Druck über einer Arterie verstärkt erscheinen, wenn das Gefäß infolge stärkerer Arteriosklerose erweitert, die betreffenden Klappen vergrößert und die Schallquelle durch die Erweiterung des Gefäßes der Brustwand genähert ist. Der letzte Grund erklärt vielleicht auch die bei völlig gesunden Menschen, besonders bei Frauen und Kindern, nicht selten zu beobachtende geringe Akzentuation des zweiten Pulmonaltons. Auch bei der Akzentuation eines zweiten Arterientons infolge einer Drucksteigerung mag die Erweiterung des Gefäßes mitwirken.

Sehr häufig kombiniert sich die Verstärkung des zweiten Tons mit einem metallischen Klange, der hin und wieder auch bei normal lautem Tone auftritt. Er scheint von Verkalkungen, welche die Beweglichkeit der Klappen nicht behindern, und von der Rigidität und Starrwandigkeit der Gefäßwand abzuhängen, welche dadurch in anderer Weise mitschwingt.

Die *abnormen Schallerscheinungen* am Herzen entstehen sämtlich durch abnorme Schwingungen der Herzwandungen, der großen Gefäße oder der Klappen. Wir teilen sie in *akzidentelle Schallerscheinungen* und in *valvuläre Geräusche*. Die *pericarditischen Reibegeräusche* werden bei der Pericarditis besprochen werden. Die Entstehung der *valvulären Geräusche* durch die gestörte Funktion der Herzklappen ist anscheinend klar; die der *akzidentellen*, bei normalem Klappenschluß und normaler Klappenöffnung vorkommenden Schallerscheinungen bedarf noch eingehender, besonders anatomischer Untersuchungen, wie O. Beyer sie begonnen hat. Sie kann nur mit dem Anspruch auf eine gewisse Wahrscheinlichkeit erörtert werden.

Die meisten *akzidentellen Schallerscheinungen* sind *systolisch*. Ihr Klangcharakter ist außerordentlich wechselnd. Sie bestehen in einer Unreinheit oder Leisheit des ersten Tons oder in Geräuschen. Die *Geräusche* sind meist leise und weich und füllen oft nur einen Teil der Systole aus, schließen sich z. B. an den ersten Ton an. In anderen Fällen werden sie laut und scharf, bisweilen auch musikalisch klingend oder dauern während der ganzen Systole. Nach Klangfarbe und Dauer ist es oft unmöglich, sie von *valvulären Geräuschen* auch organischen Ursprungs zu trennen. Bei etwas erregter Herztätigkeit treten sie meist besonders deutlich hervor. Die *akzidentellen Schallerscheinungen* sind hin und wieder gleichmäßig über dem ganzen Herzen hörbar. Häufiger aber hört man sie besonders laut oder ausschließlich an einem Ostium. Bei Kindern unter 4 Jahren kommen sie, wie Hochsinger mit Recht betont hat, nicht vor, wohl weil hier Veränderungen am Herzen, die zur Bildung *akzidenteller Schallerscheinungen* führen, fehlen oder zu geringfügig sind.

Die gleichmäßig über dem ganzen Herzen wahrnehmbaren *akzidentellen Schallerscheinungen* sind wohl am ehesten durch abnorme Schwingungen der irgendwie veränderten Herzmuskelfasern zu erklären. Die *akzidentellen Schallerscheinungen an der Aorta* beruhen oft auf abnormen Schwingungen der sklerotisch erkrankten Klappen oder Gefäßwände. Auch eine rein funktionelle Schädigung der Elastizität der Gefäßwand und eine dadurch veränderte Schwingungsfähigkeit dürfte sie gelegentlich hervorrufen. So möchte ich mir 2 Fälle erklären, in denen junge Leute nach einer schweren Überanstrengung Erscheinungen von Herzschwäche bekommen hatten und vorübergehend ein *akzidentelles systolisches Geräusch* über der Aorta zeigten. Schwieriger sind die besonders häufigen *systolischen Pulmonalgeräusche* zu beurteilen. Sie mögen durch ähnliche Verhältnisse entstehen wie die Aorten-geräusche. Aber man ist bei der häufigen Hörbarkeit von Mitralinsuffizienzgeräuschen über der Pulmonalis, bei der gelegentlichen Akzentuation des zweiten Pulmonaltönen auch neben reinen Pulmonalgeräuschen, bei ihrem öfteren Fehlen trotz einer Mitralinsuffizienz nie sicher, ob nicht ein Mitralinsuffizienzgeräusch vorliegt. Auch das Verhalten des Geräusches zum ersten Ton dürfte diese Unterscheidung nicht ermöglichen.

Dieselbe Schwierigkeit treffen wir bei den *akzidentellen Geräuschen über der Mitralis*. Nur anatomische Untersuchungen können entscheiden, wie oft hier *akzidentelle Geräusche* durch unregelmäßige Schwingungen der erkrankten, aber schlußfähigen Klappe erzeugt werden, wie oft es sich um ihre Schlußunfähigkeit handelt.

Erwähnt sei noch, daß bei nachgiebigem Thorax gelegentlich durch zu festes Aufdrücken des Stethoskops ein *systolisches Stenosengeräusch* in der Pulmonalis hervorgerufen werden kann.

Inwieweit abnorme, quer durch die Ventrikel verlaufende Sehnenfäden zur Entstehung *akzidenteller Herzgeräusche* führen können, wird bei den musikalischen Herzgeräuschen besprochen werden.

Sehr selten kommen *akzidentelle diastolische Geräusche* vor, am ehesten bei normal weitem Mitralostium und dilatiertem linken Ventrikel. Ihre

Entstehung ist wohl durch Wirbelbildungen im Blutstrom bei seinem Übertritt aus der relativ engen Mitralöffnung in die weite Kammer und durch die so erzeugten Schwingungen der Nachbarteile zu erklären. Sie finden sich an der Herzspitze besonders bei Herzdilatationen schwerer Anämien (S a h l i), ab und zu aber auch bei primären Myocarderkrankungen (K e l l e). Die Bezeichnung des fraglichen Zustandes als einer „relativen Mitralstenose“ scheint unzweckmäßig.

Die valvulären Geräusche entstehen, wie schon C o r r i g a n richtig angab, durch unregelmäßige Schwingungen der Klappen und der ihnen benachbarten Teile infolge von Wirbelbewegungen im Blutstrom bei unvollständigem Schluß oder unvollständiger Öffnung der Herzklappen.

Nach T h. W e b e r ist die gemeinsame Ursache dieser Unregelmäßigkeiten im Blutstrom sein Übertritt aus einer engen Öffnung in einen weiteren Raum. Die Erschütterung der Klappen durch den Blutstrom läßt sich aber nicht, wie W e b e r tat, mit dem Anstreichen einer Saite durch den Violinbogen vergleichen, weil die den Klappen anliegende kapillare Flüssigkeitsschicht ihre Lage zur Klappe nicht ändert. Die Entstehung von Geräuschen wird nach W e b e r durch Schnelligkeit des Blutstroms und durch Dünnschichtigkeit des Blutes begünstigt. Die letzte ist wohl eine wesentliche Ursache, warum wir bei Anämien so auffallend häufig valvuläre Geräusche finden. Der Nachlaß der Stromgeschwindigkeit verursacht das Schwinden mancher Herzfehlergeräusche bei sinkender Herzkraft.

Die sich großer Verbreitung erfreuende Theorie von H e y n s i u s, welche die Geräusche auf die Wirbel im Blutstrom selbst zurückführt, vermag die Verschiedenheit der Geräusche nicht zu erklären und ist zudem durch die zutreffende Beweisführung G e i g e l s widerlegt worden, welcher zeigte, daß Geräusche von der Höhe der Herzgeräusche unmöglich durch Flüssigkeitsschwingungen in so kleinen Räumen, wie den Herzhöhlen, entstehen können.

Der Charakter der Geräusche wird wahrscheinlich durch die Gestalt der Öffnung, durch die das Blut hindurchströmt, und durch die Beschaffenheit der Klappen bestimmt.

Valvuläre Geräusche entstehen bei Erkrankung der Klappen selbst (o r g a n i s c h e G e r ä u s c h e) oder bei ungenügender Funktion der am Schluß der Atrioventrikular- und der Semilunarklappen beteiligten Muskelpartien der Kammern (f u n k t i o n e l l e G e r ä u s c h e). Die letzteren treten unter zwei Bedingungen auf. Die Ostien werden durch übermäßige Dehnung des Klappenansatzes relativ zu groß, die Klappen decken sie nicht mehr (r e l a t i v e I n s u f f i z i e n z), oder die zum Schluß der Klappen notwendigen Herzabschnitte, besonders die Kammerbasis und die Papillarmuskeln, kontrahieren sich nicht genügend, und so entstehen Insuffizienzen (m u s k u l ä r e I n s u f f i z i e n z). Relative Insuffizienzen sind verhältnismäßig selten, nur an Aorta und Tricuspidalis etwas häufiger. Um so häufiger begegnen wir muskulären Insuffizienzen namentlich an der Mitralis wegen der vielfachen Erkrankungen der linken Kammer und wegen der hohen an die Schlußfähigkeit gerade der Mitralis gestellten Anforderungen. Ein großer Teil der bei normalem Klappenapparat vorkommenden Geräusche gehört hierher. Sogar bei ganz gesunden Menschen scheint hin und wieder eine verstärkte Herztätigkeit den Schluß der Mitralis durchbrechen und vorübergehend eine Mitralinsuffizienz herbeiführen zu können, die für die Funktion des Herzens bei ihrer Geringfügigkeit völlig bedeutungslos ist. Muskuläre Insuffizienzen der Tricuspidalis und vollends der Aorten- oder Pulmonalklappen sind seltener, weil hier offenbar die Unterstützung durch die Muskulatur nicht so nötig ist, wie an der Mitralis.

Der Charakter der organischen und der funktionellen Geräusche kann verschieden, aber auch völlig gleich sein. Die Akzentuation des zweiten Pulmonaltons kommt der funktionellen wie der organischen Mitralinsuffizienz zu. Eher ist eine Unterscheidung möglich nach der Konstanz des Geräusches — häufiger Wechsel spricht für funktionelle Insuffizienz —, mit Sicherheit aber nur nach dem übrigen Befunde. Davon mehr bei der Diagnose der Klappenfehler. Unerklärt ist die schon oben erwähnte Erscheinung, daß einzelne Herzgeräusche nur im Liegen oder nur im Sitzen oder Stehen hörbar sind. Vielleicht spielt die auffallende orthodiagraphisch festzustellende Änderung der Herzgröße in liegender und aufrechter Stellung dabei eine Rolle. Die meisten im Herzen entstehenden Geräusche werden bei der Inspiration durch die Vorlagerung der Lungen leiser, bei der Expiration lauter. Ist die Entscheidung, ob ein Ton neben dem Geräusche hörbar ist, nicht ohne weiteres zu treffen, so empfiehlt es sich, das Ohr etwas vom Stethoskop abzuheben. Der Ton tritt dann oft deutlicher hervor.

Die Herzgeräusche, am häufigsten systolische Aorten- und Mitralgeräusche, seltener diastolische Aorten- und ganz selten diastolische Mitralgeräusche, bekommen bisweilen einen *musikalischen Klang*, vielleicht, wie *Leichtenstern* und *O. Rosenbach* hervorheben, wegen besonders regelmäßiger, nach Art einer Lippenpfeife wirkender Klappenränder und deshalb regelmäßiger Schwingungen der Klappen.

Viel diskutiert ist die Entstehung musikalischer Geräusche durch Sehnenfäden, welche die Kammerhöhlen durchsetzen. Die meisten dieser Sehnenfäden werden sicher bei der Herztätigkeit nicht so gespannt und in solche Schwingungen versetzt, daß die benachbarten Herzteile mitschwingen und ein musikalisches Geräusch erzeugt wird. Am ehesten ist die Möglichkeit bei den recht seltenen diastolischen musikalischen Geräuschen zuzugeben, deren einziges anatomisches Substrat ein solcher Sehnenfaden bildet. Die systolische Anspannung eines eine Herzhöhle durchziehenden Sehnenfadens ist kaum denkbar. Die Angaben *Huchard*s über die Entstehung systolischer musikalischer Geräusche durch einen Sehnenfaden bei Mitralinsuffizienz stehen vereinzelt da.

Sehr interessant sind die seltenen Fälle, in denen Herzgeräusche so laut werden, daß sie bis auf eine gewisse Entfernung vom Kranken hörbar sind (*Distanzgeräusche*). *Ebstein* hat sie muster-gültig bearbeitet.

Die als Geräusch hörbaren Klappenschwingungen werden bisweilen auch als *Schwirren* gefühlt, am häufigsten bei Mitral- und Aortenstenose, bei denen es auch von *Corvisart* als *Frémissement cataire* zuerst beschrieben wurde, dann bei Pulmonalstenose und anderen Klappenfehlern, aber auch hin und wieder bei funktionellen Klappengeräuschen und bei akzidentellen Geräuschen. Das bei der Mitralstenose schon *Laennec* auffällige Mißverhältnis zwischen der Lautheit des Geräusches und der Stärke des Schwirrens hängt nach *Leichtenstern* von der Intensität der Schwingungen, ihrer Fortleitung in Herz- und Brustwand und ganz besonders von ihrer Zahl ab. Beträgt die letzte unter 16 in der Sekunde, so sind die Schwingungen nur fühlbar, aber nicht hörbar. Das Umgekehrte ist der Fall, wenn die Schwingungszahl 480—640 in der Sekunde übersteigt.

Änderungen des hörbaren Rhythmus der Herztöne. Der erste Herzton wird in seinem Klang und besonders in seiner Dauer dem zweiten bisweilen so ähnlich, wie bei dem Fötus, wenn das

Herz in beschleunigtem Tempo mit sehr geringen Füllungen arbeitet (Embryocardie).

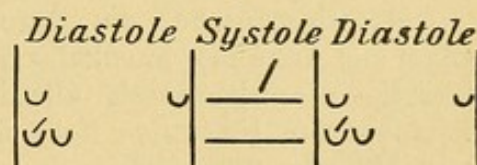
Die Spaltung der Herztöne ist andeutungsweise an beiden Herztönen nicht selten. Sie findet sich im Liegen bei unmittelbarer Auskultation häufiger als im Stehen (Obrastzow), am ersten Tone etwas öfter als am zweiten, durchschnittlich bei 10 Prozent aller auch herzgesunden Erwachsenen. Die Spaltung des ersten Tones kann, wenn wir von den nicht hierher gehörigen, vorher besprochenen Verdoppelungen des ersten Tons bei gewissen Doppelkontraktionen des Herzens absehen, auf verschiedene Weise zu stande kommen: durch Hörbarwerden eines prästolischen auf die Vorhofskontraktion bezogenen Vorschlags (D. Gerhardt, Obrastzow), oder durch ein deutliches Hervortreten des auf Klappenschwingungen entfallenden Anteils des ersten Tons. Ungleichzeitige Kontraktion der beiden Kammern ist eine weniger wahrscheinliche Ursache der Spaltung. Man hört sie gewöhnlich besonders deutlich am linken Brustbeinrande, seltener an der Herzspitze. Die Spaltung des zweiten Tons ist namentlich an dem akzentuierten zweiten Pulmonalton oft sehr deutlich. Sie ist bisweilen nur während der Expiration wahrnehmbar oder auffallend. Am wahrscheinlichsten erklärt sie sich durch einen nicht ganz gleichzeitigen Schluß der Aorten- und der Pulmonalklappen. Über den Kammern kann ferner die Bewegung, die man bei erregter Herzaktion als Anschlag nach dem zweiten Tone fühlt, von einem Schalle begleitet sein und eine Spaltung des zweiten Tons veranlassen.

Der zuerst von Traube richtig gewürdigte Galopprrhythmus besteht in dem Auftreten eines in das Ende der Diastole fallenden kurzen Tons, der vorschlagartig den beiden Herztönen vorangeht. Er ist leiser als der erste Ton, auf dem der Akzent liegt und der allein im Gegensatz zu den oben erwähnten Doppelpulsen

von einer fühlbaren Herzkontraktion begleitet ist. Vielleicht noch häufiger beruht der Galopprrhythmus auf einem Nachschlag noch dem akzentuierten zweiten Tone. Der Nachschlag ist gleichzeitig mit dem in diesen Fällen stets fühlbaren diastolischen Anprall unmittelbar nach dem zweiten Tone zu hören

(Potain, D. Gerhardt). Der Rhythmus der Herztöne gleicht so dem Kampagnegalopp eines zugerittenen Pferdes (Fräntzel). Wir finden den Galopprrhythmus meist als übles Zeichen hochgradiger Herzschwäche bei Nierenleiden, Infektionskrankheiten, verhältnismäßig selten bei primären Herzaaffektionen. Der vorschlagartige Ton am Ende der Diastole fällt zeitlich zusammen mit der Vorhofskontraktion, die unter Umständen einen Ton liefern kann. Seine Auffassung als Vorhofston, der aus unbekannten Gründen so auffallend deutlich wird, ist auch durch kardiographische Untersuchungen von Schmall und Kriege und durch den exquisiten Galopprrhythmus des Reibegeräusches bei mancher trockenen Pericarditis an Vorhöfen und Ventrikeln wahrscheinlich, dessen erster Teil zweifellos der Vorhofskontraktion zukommt. Der Nachschlag nach dem zweiten Tone entsteht bei der Diastole und ist besonders über der rechten Kammer nachweisbar.

Fig. 7.



Rhythmus der Herztöne bei Galopprrhythmus.

Äußere Beeinflussung des Klanges der Herztöne. Bei erregter Herzaktion hört man bisweilen zugleich mit dem ersten Herzton ein metallisches Anschlagen (*Laennecs cliquotis métallique*, *Bouillands tintement métallique*), wohl infolge einer eigenartigen Erschütterung der Brustwand. Eine völlig metallische Klangfarbe verleiht den Herztönen und Geräuschen manchmal ihre Resonanz in dem aufgetriebenen Magen, der sich der unteren Fläche des Zwerchfells besonders innig anlegt. Auch über dem Magen selbst hört man vereinzelt die Herztöne in derselben Weise, bisweilen auch synchron der Herzaktion *Plätschgeräusche*. Ebenso wirkt hin und wieder die Resonanz in benachbarten großen Kavernen oder in einem angrenzenden Pneumothorax. Metallisch klingendes, der Herzaktion synchrones *Knistern* habe ich einmal bei Gasinfiltration des vorderen Mediastinums infolge einer Angina Ludovici gehört.

Sehr wichtig sind differentialdiagnostisch die durch die Herzbewegung in den angrenzenden Lungenpartien öfters erzeugten *Herzlungengeräusche*, die schon *Laennec* bekannt waren und in neuerer Zeit durch *O. Rosenbach* besonders eingehend studiert wurden. Sie entstehen ebenso wie das Geräusch des Vesikuläratmens durch die Ansaugung der Luft hauptsächlich bei der *systolischen* Verkleinerung des Herzens in der Lingula der linken Lunge über der Herzspitze, demnächst längs des übrigen linken Herzrandes, sehr viel seltener über der Pulmonalis und der Aorta durch die *diastolische* Verkleinerung der Arterien und großen Venen. Die Herzlungengeräusche werden besonders deutlich, wenn Systole oder Diastole mit einer, wenn auch schwachen Inspiration zusammenfallen und so die Luftbewegung in dem Lungenrande besonders lebhaft wird, oder wenn die Herztätigkeit erregt oder das Herz vergrößert ist und der Unterschied zwischen systolischem und diastolischem Volumen beträchtlich wird. Die Herzlungengeräusche gleichen täuschend weichen systolischen oder diastolischen intrakardialen Geräuschen. *Potain* geht aber entschieden zu weit, wenn er alle akzidentellen Herzgeräusche als Herzlungengeräusche deutet.

Rasselgeräusche, die durch die Herzbewegung ausgelöst werden, sollen zur Annahme musikalischer Herzgeräusche führen können. Mir sind derartige Rasselgeräusche allerdings noch nicht vorgekommen. Nur über benachbarten Kavernen habe ich bisweilen synchron mit der Herztätigkeit Rasseln und vereinzelt auch metallisches Pfeifen gehört. Diese Geräusche hatten aber mit Herzgeräuschen keine Ähnlichkeit, und man war nie über ihre Entstehung im Zweifel.

Die meisten Herzlungengeräusche schwinden, wenn der Kranke nach forcierter Ausatmung die Respiration anhält. So vermeidet man in zweifelhaften Fällen am ehesten Irrtümer, während bei der bloßen Aufforderung, für einen Augenblick nicht zu atmen, sehr viele Patienten kleine Atembewegungen ausführen. Nur Geräusche, die in angrenzenden Kavernen entstehen, bleiben auch dann noch bisweilen hörbar.

Von den **abnormen auskultatorischen Erscheinungen an den Gefäßen** haben die an den Arterien wahrnehmbaren hier nur als Erscheinungen einzelner Klappenfehler Interesse und werden dort besprochen werden.

Dagegen müssen wir uns mit einem in den Venen entstehenden Geräusche beschäftigen, weil es in seltenen Fällen zur irrtümlichen Annahme eines Herzgeräusches führen kann. Analog dem Nonnengeräusch am Halse, das durch die Schwingungen der Gefäßwand und ihrer Um-

gebung infolge der Wirbelbildung bei dem Überströmen des Blutes aus der V. jugularis in die weite V. anonyma entsteht und das hin und wieder bis in die Herzgegend hinein hörbar ist, kommen vereinzelt auch Geräusche in den intrathoracischen Venen — entsprechend dem Weberschen Gesetz besonders bei anämischer Blutbeschaffenheit — zu stande, auch ohne daß ein Nonnengeräusch am Halse vorhanden ist. Sie finden sich am rechten Brustbeinrande meist zwischen 1. Interkostalraum und 3. Rippe, am linken zwischen 3. und 5. Rippe. Die ersteren sollen in der V. cava superior, die letzteren in der V. cava inferior, resp. an den Einmündungsstellen dieser Venen in das Herz entstehen. Sie sind weich, blasend oder rieselnd, bei größerer Lautheit während Systole und Diastole anhaltend, in der Diastole deutlich verstärkt, bei geringerer Intensität in der Systole äußerst leise oder gar nicht wahrnehmbar und nur in der Diastole deutlich hervortretend. Vor der leicht möglichen Verwechslung mit Aorteninsuffizienzgeräuschen schützen ihre an das Nonnensausen erinnernde Klangfarbe, eventuell ihr Fortdauern in Systole und Diastole, die Gleichartigkeit des systolischen und diastolischen Geräusches und besonders ihre Verstärkung bei der Einatmung infolge der Beschleunigung des Venenstromes, die mir in den wenigen von mir beobachteten Fällen außerordentlich auffallend war.

Der Sehwaldsche Versuch, die akzidentellen Herzgeräusche überhaupt als Venengeräusche zu deuten, scheint bei dem völlig verschiedenen Klang der beiden nicht glücklich.

3. Veränderungen der Herzkraft.

Die vorübergehenden Steigerungen der Herzarbeit, wie sie jede körperliche Verrichtung, jede geistige Erregung fordert, ihre zeitweise Abnahme, wie sie jede Ruhe dem Menschen bringt, sind hier nicht zu besprechen, sondern nur die pathologischen Zustände, bei denen durch dauernd gesteigerte Arbeit die Kraft des Herzens zugenommen, eine Herzhypertrophie sich entwickelt hat oder bei denen die Herzarbeit so weit gesunken ist, daß ein normaler Kreislauf nicht mehr bestehen kann. Nach den Untersuchungen von Roy und Adami, Johannessen und Tigerstedt und besonders von O. Frank ist es sehr wahrscheinlich, daß schon normalerweise mit den wechselnden Ansprüchen an die Herzleistung das Herzvolum schwankt. Das Volum der Herzkammern nimmt zu, wenn das Blut aus den Vorhöfen unter erhöhtem Drucke einströmt oder wenn ein erhöhter arterieller Druck dem Blutausfluß vermehrten Widerstand entgegengesetzt. Unter den umgekehrten Verhältnissen wird das Herz kleiner. Die Schwankungen der Herzgröße machen sich in Diastole und Systole geltend. Sie sind aber im Querdurchmesser des Herzens zu gering, als daß sie orthodiagraphisch oder gar perkutorisch nachweisbar wären. Bei Aufhören der veränderten Herzarbeit gleichen sie sich sofort aus.

a) Pathologische Zunahme der Herzarbeit, Herzhypertrophie.

In zwei hinsichtlich ihrer klinischen Folgen streng auseinander zu haltenden Formen treten dauernde Mehransprüche an das Herz heran. In der einen Klasse von Fällen wächst der Widerstand, gegen den ein oder mehrere Herzabschnitte bei der Systole ihren Inhalt zu entleeren haben (z. B. der linke Ventrikel bei Verengerung des Aortenostiums), in der anderen

Klasse nehmen bei unverändertem Widerstand die diastolischen Füllungen zu, die das Herz oder einzelne Teile desselben zu bewältigen haben (z. B. die linke Kammer bei Insuffizienz der Aortenklappen). Diesen erhöhten Anforderungen an seine Kraft vermag sich der Herzmuskel dank der ihm innewohnenden disponiblen Reservekraft außerordentlich prompt zu akkommodieren. Er überwindet den erhöhten Widerstand und treibt die vermehrten diastolischen Füllungen in annähernd derselben Zeit aus, in der er den normalen Widerstand und die normalen Füllungen bewältigt. Er leistet so vermehrte Arbeit. Die Mehrarbeit des Herzmuskels wird nicht durch eine stärkere Dehnung der Herzmuskelfasern ausgelöst. Selbst bei erhöhten diastolischen Füllungen nimmt die Wandspannung des Herzens nicht zu. Die Mehrarbeit beruht auf der Eigenschaft des Herzens, sich stets so maximal wie möglich zusammenzuziehen, sich möglichst vollständig zu entleeren. Die Kontraktionszeit nimmt zwar bei steigendem Widerstand und zunehmenden Füllungen zu, die Menge des schon normalerweise bei jeder Systole in den Kammern zurückbleibenden Blutes wächst, aber nicht proportional dem Anwachsen des Widerstands und der Füllungen, sondern viel langsamer.

Hält die Mehrarbeit Wochen und Monate hindurch an, so hypertrophieren die verstärkt arbeitenden Herzabschnitte. Ihre Muskelmasse wächst hauptsächlich durch die Zunahme der Faserdicke, weniger durch die Vermehrung der Faserzahl, und zwar proportional der geleisteten Mehrarbeit. Die Mehrarbeit des Herzens bewirkt, daß der allgemeine Kreislauf in normaler Schnelligkeit von staten geht, wenn er auch im einzelnen mannigfache Modifikationen erleidet. Sie kompensiert die ungünstige Wirkung, die ohne ihr Eintreten z. B. der erhöhte Widerstand haben würde. Die infolge der Mehrarbeit eintretende Hypertrophie sichert die Kompensation, weil sie die Kraft des Herzmuskels vermehrt. Der normale Herzmuskel leistet die Mehrarbeit mit seiner Reservekraft. Für etwaige äußere Ansprüche bleibt nur ein mehr oder minder kleiner Rest derselben übrig. Der hypertrophische Muskel bewältigt die erhöhte Arbeit und hat überdies einen disponiblen Vorrat von Kraft, eine Reservekraft, die der des normalen Herzmuskels gleich kommt. Er ist also, theoretisch betrachtet, zu äußerer Arbeit ebenso geeignet, wie der normale Herzmuskel.

Die beiden Arten der Entstehung der Hypertrophie zeigen sich in dem anatomischen Verhalten des Herzens. Ist nur der Widerstand für die Herzarbeit gesteigert, so treibt das Herz seine normal große diastolische Füllung aus. Es entsteht eine Hypertrophie ohne Erweiterung der betreffenden Herzhöhle, solange der Widerstand vollständig überwunden wird¹⁾. Sind die diastolischen Füllungen vermehrt, so entwickelt sich eine Hypertrophie mit Dilatation der betreffenden Herzhöhlen (exzentrische Hypertrophie). Streng physiologisch wird, wie wir sahen, auch bei erhöhtem Widerstande die betreffende Herzkammer weiter. Aber es handelt sich hier nur um die klinisch erkennbaren Veränderungen.

Stets hypertrophieren nur die Herzabschnitte, welche vermehrte Arbeit leisten. Ein nicht vermehrt tätiger Herzteil nimmt an der Hypertrophie nicht teil, etwa durch „Mithypertrophie“ oder durch erhöhte Zufuhr von Nährmaterial. Nicht selten findet man Hypertrophie der

¹⁾ Der Ausdruck „konzentrische Hypertrophie“ wird besser vermieden, weil von einer Verengerung der Herzhöhle durch die Hypertrophie keine Rede sein kann.

einen, Atrophie der anderen Kammer. C. Hirsch hat das zahlenmäßig bewiesen.

Wir sagten, der hypertrophische Herzmuskel sei, theoretisch betrachtet, zu äußerer Arbeit ebenso geeignet, wie der normale. Die Hypertrophie als solche trägt auch nicht den Keim späterer Herzschwäche durch allmähliche Ermüdung oder dergleichen in sich. Trotzdem kann man einen Menschen mit einem hypertrophischen Herzen nicht wie einen Herzgesunden ansehen.

Das hypertrophische Herz braucht zu seiner Arbeit mehr Sauerstoff und mehr Nahrung. Für den übrigen Körper bleibt weniger übrig. Die dadurch bedingte Abnahme der Leistungsfähigkeit z. B. an den willkürlichen Muskeln wird sich allerdings nur selten in wirklich störender Weise bemerklich machen. Selten auch dürfte die Herzhypertrophie so bedeutend werden, daß die dem Körper zugeführten Mengen von Sauerstoff und von Nahrung zur Unterhaltung der Herzarbeit nicht ausreichen. Wichtiger ist, daß viele eine Herzhypertrophie herbeiführende Ursachen anatomische Erkrankungen des Herzmuskels nach sich ziehen, die seine Kraft vermindern. Ihre Entstehung wird durch das Alter vieler Patienten, vielleicht auch durch eine größere Disposition des hypertrophischen Myocards zur Erkrankung begünstigt. Weiter versagt die Akkommodationsfähigkeit des Herzens, es treten funktionelle Störungen der Herztätigkeit ein, wenn die Anforderungen ein gewisses Maß überschreiten. Und endlich nimmt in sehr vielen Fällen die die Hypertrophie hervorrufende Veränderung dauernd zu. Das Herz erreicht nie den Zustand, in dem seine Reservekraft der eines normalen Herzens gleich wird.

Da der Herzmuskel entsprechend dem Körpergewicht, speziell entsprechend der Körpermuskulatur (C. Hirsch) eine sehr wechselnde Masse bei normalen Menschen besitzt, so bezeichnen wir anatomisch nur die Herzen als hypertrophisch, deren Gewicht das dem Körper entsprechende Maß überschreitet. In zweifelhaften Fällen kann nur diese vergleichende Wägung, nicht die je nach dem Kontraktionszustande des Herzens ganz verschiedene Resultate gebende Messung des Wanddurchmessers entscheiden, ob eine Hypertrophie vorliegt. Wir trennen das pathologisch hypertrophische Herz von dem muskelstarken eines kräftigen Körpers, obgleich sie beide der reichlicheren Arbeitsleistung ihre Entwicklung verdanken, weil wir nur so zu einer scharfen Abgrenzung der die pathologische Hypertrophie hervorrufenden Ursachen gelangen.

Einen direkten Schluß auf die Hypertrophie eines Herzabschnittes gestattet nur die Palpation (s. S. 15f.). Die Perkussion läßt nicht erkennen, ob eine Herzvergrößerung durch einfache oder durch eine mit Hypertrophie verbundene Erweiterung des Herzens entstanden ist. Ein hebender Spitzenstoß zeigt die Hypertrophie der linken Kammer, eine mehr diffuse, verstärkte oder hebende Pulsation über dem größeren Teile der Herzgegend die Hypertrophie der rechten Kammer. Bei gleichzeitiger Erweiterung der linken Kammer rücken der Spitzenstoß und die linksseitigen Dämpfungsgrenzen nach links. Die erweiterte rechte Kammer überschreitet auch bei sehr hohen Graden der Dilatation die Mittellinie nach rechts hin nur wenig. Findet sich eine beträchtliche Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts, so rührt dieselbe von einer Dilatation des rechten Vorhofs her. Recht oft rückt bei Erweiterung der rechten Kammer ihre Spitze nach links hinüber, den linken Ventrikel mit sich nach links verschiebend oder rückwärts

drängend. Diese Vorgänge sind meist schon im Leben an der Art der fühlbaren Pulsation zu erkennen, imponieren aber bei ausschließlicher Berücksichtigung der perkutorischen Ergebnisse leicht als linksseitige Dilatationen.

Läßt die Palpation aus den früher (s. S. 15) besprochenen Gründen im Stich, so ist die Hypertrophie auf indirektem Wege durch den Nachweis von Veränderungen, welche die Herzarbeit dauernd steigern, zu ermitteln. Ein zweifelloser Klappenfehler, bedeutendes Lungenemphysem, ein dauernd vermehrter arterieller Druck bei Nierenleiden oder Arteriosklerose u. dgl. gestatten ebenfalls einen sicheren Schluß auf die Hypertrophie der betreffenden Herzabschnitte. Nur mit Vorsicht ist, wie wir (s. S. 15) sahen, die *dauernde* Akzentuation des zweiten Aortentons, eher die des zweiten Pulmonaltons als Symptom einer arteriellen Drucksteigerung in dieser Richtung zu verwerten.

b) Pathologische Abnahme der Herzleistungen, Herzschwäche. Atrophie des Herzmuskels.

Die pathologische Abnahme der Herzleistungen beruht fast immer auf einer Schädigung der Herzkontraktionen durch anatomische Erkrankung oder funktionelle Beeinflussung des Herzmuskels. Wir kommen darauf bei der Ätiologie der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels eingehend zurück. Sehr viel seltener dürfte sie durch eine *ungenügende diastolische Erweiterung* des Herzens bei vollständigen Kontraktionen herbeigeführt werden. Das Herz oder einzelne Abschnitte desselben vermögen bei der Diastole nicht so viel Blut in sich aufzunehmen, wie zur Unterhaltung des normalen Kreislaufs nötig wäre. Beide Zustände haben die gleichen Folgen. Bei hypertrophischem Herzen führen sie zur Dekompensation.

Meist ist die Tätigkeit beider Herzkammern, deren Funktion für die Fortbewegung des Blutes ja überwiegend in Betracht kommt, beeinträchtigt, aber je nach der Art der Erkrankung oder nach der Ursache der Störung überwiegt oft die Schwäche, wie wir allgemein sagen wollen, der einen oder der anderen Kammer, manchmal in fast ausschließlicher Weise. Bei der weitgehenden Selbständigkeit der Muskulatur beider Ventrikel ist das leicht verständlich.

Bei Schwäche der linken Kammer treibt die Systole eine verminderte Blutmenge in die Körperarterien. Ihre Kapillaren werden von einer geringeren Menge Blutes langsamer als normal durchflossen. Der arterielle Druck kann sich wechselnd verhalten. Wir kommen darauf zurück. Ein Teil der diastolischen Füllung bleibt bei der schwachen Systole in der Kammer zurück. Bei der nächsten Diastole kann weniger Blut aus dem linken Vorhof in den noch teilweise gefüllten Ventrikel abfließen. Durch die so entstehende stärkere Füllung des linken Vorhofs und der offen mit ihm kommunizierenden Lungenvenen steigt der Druck in ihnen und bei der Weite der Lungenkapillaren auch in diesen und in der Lungenarterie. Er würde in der letzten völlig proportional der Drucksteigerung in den Lungenvenen zunehmen, die Lungenkapillaren würden unter erhöhtem Drucke, aber mit derselben Schnelligkeit vom Blute durchflossen werden, wenn der rechte Ventrikel den gesteigerten Widerstand

durch vermehrte Arbeit in derselben Weise zu überwinden vermöchte, wie wir es bei gut kompensierten Mitralfehlern beobachten. Bei gleichzeitiger Schwäche der linken Kammer dürfte aber der rechte Ventrikel zu entsprechend erhöhter Arbeit fast nie fähig sein. So kommt es zu keiner entsprechenden Druckzunahme auf der arteriellen Seite des Lungenkreislaufs und wegen der Verminderung der Druckdifferenz zwischen Lungenarterien und Lungenvenen zu einer Verlangsamung des Lungenblutstroms, zu einer Stauung in der Lunge (s. zur Erläuterung die schematischen Zeichnungen auf S. 62). Nur wenn infolge eines gleichzeitigen Nachlasses des Vasomotorentonus das ganze Herz abnorm wenig Blut erhält und die schwache Systole der linken Kammer zur Weiterbeförderung des geringen Inhalts völlig ausreicht, fehlt die Stauung im Lungenkreislaufe. Die Schwäche des linken Ventrikels führt also zu einer ungenügenden Füllung der Körperarterien, zu einer Stromverlangsamung in den Körperkapillaren und andererseits fast immer zu einer Blutüberfüllung der Lungenvenen und der Lungenkapillaren und zu einer Stauung im Lungenkreislaufe.

Bei Schwäche der rechten Kammer fließt während der Diastole weniger Blut in den unvollständig entleerten Ventrikel. Rechter Vorhof und Körpervenen bleiben stärker gefüllt. Es entwickelt sich venöse Stauung. Bei der Systole treibt die insuffiziente rechte Kammer verminderte Blutmengen in den Lungenkreislauf. Der linke Ventrikel und die Körperarterien erhalten weniger Blut.

Im Hinblick auf die nachher zu besprechenden klinischen Erscheinungen von seiten der Lungen sei schon hier auf einen Unterschied im Verhalten des Lungenkreislaufes bei Schwäche der rechten Kammer hingewiesen. Setzen die Lungenkapillaren und die Wurzeln der Lungenvenen dem Blutstrom keine abnormen Widerstände entgegen, sind die Lungen in dieser Beziehung normal, so pflanzt sich bei der Schwäche der rechten Kammer die Drucksenkung in der Lungenarterie wegen der Weite der Lungenkapillaren in die Lungenvenen hinein fort. Der Druckunterschied zwischen Lungenarterien und Lungenvenen, das Gefälle des Lungenkreislaufes und damit die Schnelligkeit des Blutstroms bleiben trotz der verminderten Blutmenge gleich, so lange sich die Lungengefäße entsprechend der geringeren Füllung verengern. Sie sind dazu bei der geringen Entwicklung vasomotorischer Einflüsse, bei dem Überwiegen elastischer Eigenschaften in ziemlich weitgehendem Maße im stande. Erst bei bedeutender Einschränkung der Blutzufuhr zu den Lungen nimmt auch die Schnelligkeit des Lungenkreislaufs ab.

Setzen dagegen die Lungen ihrer Durchblutung, wie bei Emphysem, Kyphoskoliose u. dgl. abnorme Widerstände entgegen, die zu einer Hypertrophie der rechten Kammer geführt haben, so verhindern diese Widerstände bei Schwäche der rechten Kammer die Fortpflanzung der Drucksenkung aus der Lungenarterie in die Lungenvenen hinein, wie sie bei normalen Lungen stattfindet. Der Druckunterschied zwischen beiden wird abnorm gering. Nicht nur die Füllung, sondern auch die Schnelligkeit des Lungenkreislaufs nehmen von dem ersten Anfang der Schwäche der rechten Kammer ab.

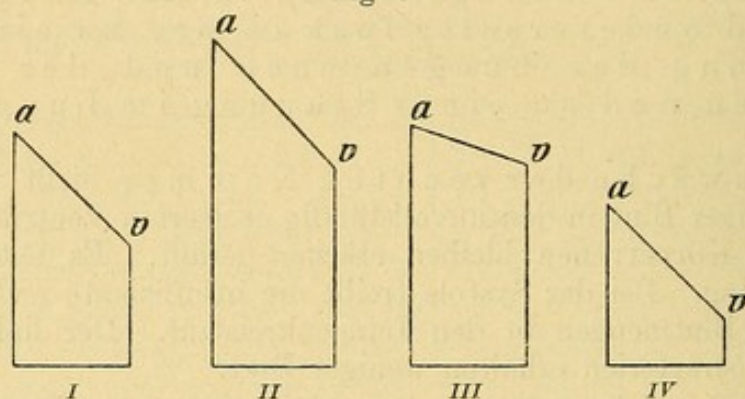
So führt die Schwäche der rechten Kammer zu einer Stauung in den Körpervenen, zu verminderter Durchblutung der Lungen und der Körperarterien und unter bestimmten Verhältnissen

auch zu einer Stromverlangsamung des Lungenkreislaufs.

Einige schematische Zeichnungen werden die besprochenen Veränderungen des Lungenkreislaufs deutlicher machen. Die Länge der linken Ordinate bedeutet die Höhe des Drucks in der Lungenarterie, die der rechten die des Drucks in den Lungenvenen. Die Neigung der die beiden Endpunkte verbindenden Kurve gegen die Horizontale entspricht der Schnelligkeit, dem Gefälle des Lungenblutstroms. Eine Verminderung der Neigung zeigt eine Verlangsamung des Lungenblutstroms (Fig. 8).

Die Schwäche der linken und der rechten Kammer unterscheiden sich demnach besonders durch das Fehlen der Stauung in den Körpervenen bei der ersten, durch ihr Vorhandensein bei der letzten. Die Verschlechterung des Pulses und das wichtigste Symptom der Störung des Lungenkreislaufs, die Dyspnoe, kommen bei Schwäche der linken und der rechten Kammer vor. Bei ungenügender Tätigkeit der linken Kammer

Fig. 8.



In sämtlichen Figuren a = Höhe des Druckes in der Lungenarterie, v = Höhe des Druckes in den Lungenvenen. *I* Normaler Lungenkreislauf. *II* Lungenkreislauf bei Drucksteigerung in den Lungenvenen und entsprechender Mehrarbeit der rechten Kammer (z. B. bei kompensierten Mitralfehlern), Drucksteigerung, keine Stromverlangsamung. *III* Lungenkreislauf bei Schwäche der linken Kammer ohne entsprechende Mehrarbeit der rechten Kammer, Drucksteigerung in den Lungenvenen, Stromverlangsamung. *IV* Lungenkreislauf bei Schwäche der rechten Kammer und bei normalen Lungen, Drucksenkung, keine Stromverlangsamung.

ist allerdings die Dyspnoe fast regelmäßig vorhanden, bei der der rechten nur unter bestimmten Bedingungen, deren wichtigste das Bestehen der erwähnten Lungenveränderungen (Emphysem, Kyphoskoliose u. s. w.) ist. Davon wird noch bei Besprechung der Lungenerscheinungen eingehender die Rede sein. Haben wir also bei einem Herzkranken bedeutende Dyspnoe, einen schlechten Puls, keine Stauung in den Körpervenen, so handelt es sich um eine Schwäche der linken Kammer. Bei venöser Stauung ohne entsprechende Dyspnoe arbeitet die rechte Kammer schlechter. Sind Dyspnoe und venöse Stauung vergesellschaftet, so ist meist das ganze Herz ungenügend tätig. Nur unter den besprochenen Bedingungen kann eine überwiegende oder ausschließliche Schwäche der rechten Kammer in Frage kommen.

Bleibt die Tätigkeit des Herzens oder einzelner Herzabschnitte während längerer Zeit abnorm gering, so atrophiert ihre Muskulatur ebenso wie ein ungenügend gebrauchter Skelettmuskel. In besonders typischer Weise sehen wir eine solche Atrophie bei unvollständig kompensierten Mitralkstenosen oder Kyphoskoliosen am linken Ventrikel, der hier dauernd verminderte Blutmengen erhält.

Wir erkennen die Herzschwäche vorzugsweise an der Störung des Körper- und des Lungenkreis-

laufs, wie sie uns bei der Untersuchung des Pulses und der verschiedenen Organe entgegentritt. Nach der Stärke der Kreislaufstörung bemessen wir den Grad der Herzschwäche. Durch die Feststellung, welche Kammer hauptsächlich an den Erscheinungen der Herzinsuffizienz beteiligt ist, wird das Verständnis der im Leben vorkommenden Störungen wesentlich gefördert.

Die Untersuchung des Herzens selbst gibt in viel beschränkterer Weise Aufschluß, ob seine Funktion gestört ist, und gar keinen darüber, in welchem Grade es der Fall ist. In manchen Fällen von Herzschwäche zeigt das Herz physikalisch-diagnostisch gar keine Abweichungen. Meist aber treten infolge der ungenügenden Kontraktion Dilatationen der Herzhöhlen mit entsprechender Vergrößerung der Herzdämpfungen, Verlagerung des Spitzenstoßes auf. Bei nicht hypertrophischen Herzen sind sie ein sicheres Zeichen von Herzschwäche, ebenso bei Veränderungen, die zur Hypertrophie ohne klinisch erkennbare kompensatorische Erweiterung führen (z. B. genuine Schrumpfnieren, Aortenstenose am linken Ventrikel, Mitralfehler am rechten Ventrikel). Dagegen sind die Herzvergrößerungen bei exzentrischer Hypertrophie viel schwieriger zu beurteilen. Wir haben hier infolge stärkerer diastolischer Füllung die Erweiterung als einen rein kompensatorischen Vorgang ohne irgendwelche Erscheinungen von Herzschwäche und bei Herzschwäche sehr häufig eine Zunahme der Dilatation als Zeichen ungenügender Kontraktion. Der verstorbene Aug. Schott hat in vortrefflicher Weise diese beiden so absolut verschiedenen Arten von Herzdilatation als *kompensatorische Dilatation* und als *Stauungsdilatation* bezeichnet, Benennungen, die allgemeine Einführung verdienen. Hat man nun an einem exzentrisch hypertrophischen Herzabschnitt nicht den Eintritt einer Stauungsdilatation bei zunehmender Herzschwäche oder ihren Rückgang bei Besserung der Herzkraft beobachtet, so ist die Entscheidung völlig unmöglich, ob ein dekompenziertes, exzentrisch hypertrophisches Herz gleichzeitig eine Stauungsdilatation aufweist. Aber auch bei sicherer Stauungsdilatation gestattet ihre Ausdehnung keinen sicheren Schluß auf den Grad der Herzschwäche. Das gilt besonders für die Dilatationen nach rechts, welche überwiegend von der Erweiterung des rechten Vorhofs verursacht werden. Nicht selten sieht man z. B. bei Mitralfehlern trotz leidlicher Herzarbeit beträchtliche Erweiterung nach rechts, ein Beweis für die bescheidene Rolle der Vorhöfe bei der Fortbewegung des Blutes. Und ähnliches kommt auch bei Herzmuskelerkrankungen vor. Es ist also nach dem Herzbefund nicht zu entscheiden, wie das Herz arbeitet. Muskuläre Klappeninsuffizienzen und Änderungen des Herzrhythmus sind keine zuverlässigen Kennzeichen der Herzschwäche. Das Auftreten einer Stauungsdilatation bedeutet aber stets eine ernste Schädigung des Herzens. Man hat zeitweise die Frage erörtert, ob völlig gesunde Herzen durch verschiedene Einflüsse, z. B. durch große Anstrengungen dilatiert werden und ebenso rasch zur Norm zurückkehren können. Aber so wechselnd innerhalb bestimmter Grenzen die Größe des normalen Herzens ist, so kommen doch klinisch erkennbare akute Stauungsdilatationen nur bei schwerer akuter Schädigung des Herzmuskels, z. B. bei postdiphtherischer Myocarditis, vor. Sie gehen stets recht langsam, wenn überhaupt, zurück. Aug. Hoffmann und de la Camp haben überzeugend nachgewiesen, daß eine akute, einer

raschen Rückbildung fähige Herzdilatation an gesunden Herzen nicht vorkommt.

Von dem Verhalten der Gefäße bei pathologischer Veränderung der Herztätigkeit haben wir nur gesprochen, insofern ihre von der Abnahme der Herzarbeit herbeigeführte verschlechterte Durchblutung in Betracht kommt. Für weitergehende Angaben fehlen einstweilen noch genügend sichere Grundlagen. Wahrscheinlich aber spielen die Gefäße, namentlich die Arterien und Kapillaren, für den Kreislauf bei Herzstörungen eine wichtige Rolle. Es ist zunächst an die von Bier festgestellte Eigenschaft der peripheren Kapillaren zu erinnern, sich venösem Blute zu verschließen und arteriellem Blute sich zu erweitern. Die Arterien scheinen sich wechselnd zu verhalten, soweit man nach einer der experimentellen Analyse ermangelnden klinischen Beobachtung urteilen kann. In vielen Fällen von Herzschwäche sinkt der arterielle Maximaldruck. Die Arterienwand ist für das Gefühl weicher. In anderen Fällen, z. B. bei manchen Insuffizienzen der Aortenklappen, verhält sich die Arterienwand für den tastenden Finger ebenso. Der pulsatorische Maximaldruck wird aber höher. In beiden Fällen fühlt man die Arterienwand mit Besserung der Herzkraft härter werden. In beiden Fällen scheint also die Spannung der Arterienmuskulatur während der Herzschwäche vermindert. Man kann aber die Frage einstweilen nicht entscheiden, ob dieses verschiedene Verhalten davon abhängig ist, daß im ersten Falle der Arterientonus weniger, im zweiten stärker abnimmt, als der Herzarbeit entspricht, und die Pulswelle aus diesem Grunde im ersten Falle niedriger, im zweiten höher wird. Endlich trifft man andere Fälle, namentlich mit Schrumpfnieren komplizierte Herzinsuffizienzen, bei denen während der Herzschwäche der pulsatorische Maximaldruck noch mehr erhöht ist, als bei ausreichender Herztätigkeit, bei denen aber für das Gefühl auch die Arterienwand stärker gespannt ist. Dieses ganz verschiedene Verhalten des Blutdruckes und der Arterienwand bei Herzschwäche zeigt am deutlichsten, daß hier neben der Herztätigkeit vasomotorische Einflüsse bestimmend mitwirken.

Hierher gehört auch die experimentelle Feststellung Inadas, daß bei künstlicher Insuffizienz der Aortenklappen von Kaninchen die Aorta bisweilen schon nach kurzem Bestande des Klappenfehlers stark geschlängelt verläuft, in anderen auch länger dauernden und hochgradigeren Fällen nicht verändert ist. Inada denkt zur Erklärung an ein verschiedenes Verhalten der Intimamuskulatur, welche die Widerstandsfähigkeit der Gefäßwand ja wesentlich bestimmt.

4. Veränderungen am übrigen Körper bei organischen Herzkrankheiten.

Lungen. Die auffälligste Erscheinung von seiten der Lungen ist die Dyspnoe. Die sie charakterisierende Anstrengung und meist nur mäßige Beschleunigung der Atmung beruht auf einer Erregung des Atemzentrums durch die CO_2 -Anhäufung und die O-Abnahme im Blute. Die Dyspnoe Herzkranker unterscheidet sich somit schon durch ihre Entstehung von der Dyspnoe gesunder Menschen bei körperlicher Arbeit. Hier enthält das Blut sogar mehr O und weniger CO_2 , als in der Ruhe, und die Dyspnoe wird wohl durch hypothetische bei der Muskelarbeit entstehende Stoffe ausgelöst.

Bei Herzkranken wird der Gasgehalt des Blutes durch die *unzureichende Blutlüftung* in den Lungen verändert.

Verschiedene Verhältnisse führen die ungenügende Blutlüftung herbei. In erster Linie stehen die *Veränderungen des Lungenblutstroms*. Normalerweise ist die Schnelligkeit des Lungenkreislaufs sehr bedeutend, da dieselbe Menge Blutes in der Zeiteinheit die Lungen und den Körperkreislauf passieren muß und in einem gegebenen Augenblick nur ein Zehntel der gesamten Blutmenge in den Lungen enthalten ist (Marey). Nimmt die *Stromgeschwindigkeit* ab, wie bei Schwäche der linken Kammer und bei der rechten, wenn Emphysem, Kyphoskoliose u. dgl. den Lungenkreislauf erschweren, so tritt regelmäßig Dyspnoe auf. Der Stromgeschwindigkeit parallel gehen meist die *Blutmengen*, die die Lungen durchfließen. Aber die Erhaltung der Stromgeschwindigkeit scheint für die Lungentätigkeit noch wichtiger zu sein als das Durchfließen der normalen Blutmengen. Anders wüßte ich wenigstens nicht die auffallende Tatsache zu erklären, daß die Schwäche der rechten Kammer bei manchen Mitralstenosen trotz bedeutender venöser Stauung keine Dyspnoe hervorruft, so lange der Kranke sich ruhig verhält oder nur wenig anstrengt, sofern die Schwäche selbst nicht sehr hohe Grade erreicht. Hier ist die die Lungen in der Zeiteinheit durchströmende Blutmenge sicher vermindert, die Stromgeschwindigkeit aber, wie wir oben sahen, unverändert. Sobald der Kranke allerdings zu körperlicher Arbeit größerer O-Mengen bedarf, tritt auch hier Dyspnoe ein. Die schwache rechte Kammer ist nicht im stande, die Stromgeschwindigkeit und die in die Lungen getriebenen Blutmengen in der erforderlichen Weise zu steigern. Die *Höhe des Blutdrucks* im Lungenkreislaufe hat innerhalb ziemlich weiter Grenzen keinen merklichen Einfluß auf die Atmung. Drucksteigerungen wie bei kompensierten Mitralfehlern und Drucksenkungen wie bei der Schwäche der rechten Kammer ohne Lungenveränderungen verursachen keine Dyspnoe, wenn die Stromgeschwindigkeit unverändert bleibt. Die weitgehende Abhängigkeit der Lungenatmung von der Geschwindigkeit des Blutstroms läßt die Frage berechtigt erscheinen, ob dabei entsprechend den Ausführungen B o h r s vitale Vorgänge in den Alveolarepithelien und den Kapillarendothelien eine Rolle spielen, Vorgänge, deren Ablauf an eine große Schnelligkeit der Bluterneuerung geknüpft ist.

Für die Dyspnoe Herzkranker hat man auch *mechanische Momente* verantwortlich gemacht, die den Luftzutritt zu den Alveolen und den Luftaustritt aus ihnen erschweren können, zunächst die *Stauungsbronchitis* und die Beschränkung des Alveolarraums durch die in seine Lichtung *vorragenden, mit Blut überfüllten Gefäße*. v. B a s c h hat ferner in zahlreichen Arbeiten aus seinem Laboratorium die Annahme zu stützen gesucht, daß die Lungenkapillaren bei einer Drucksteigerung im Lungenkreislauf starrer würden, gleichzeitig infolge ihrer eigenartigen Anordnung den von ihnen umschlossenen Alveolarraum vergrößerten und so die Ausdehnungsfähigkeit der Lungen verminderten. Die *Lungenstarre* ist nach den vorliegenden Tatsachen kaum zu bezweifeln. Die von v. B a s c h angenommene *Lungenschwellung* habe ich am Menschen ebensowenig wie andere Beobachter konstatieren können. Vielleicht macht sie sich an dem klinisch nachweisbaren Lungenvolum nicht genügend bemerkbar. Wir vermissen aber in sehr vielen Fällen cardialer Dyspnoe jede stärkere Bronchitis. Wir sehen selbst bei bedeutender Drucksteigerung im Lungenkreislaufe, z. B. bei Mitralstenose, die nach der Annahme v. B a s c h s hochgradige Lungenstarre hervorruft, keine Zunahme der Atemfrequenz, solange die Geschwindigkeit des Lungenblutstroms normal bleibt. Dyspnoe tritt ein bei Kyphoskoliose, Emphysem u. s. w. infolge von Schwäche der rechten Kammer, obgleich der Druck im Lungenkreislaufe gegen das Stadium der vollständigen Kompensation abnimmt. Nach K r a u s blieben endlich die Luftmengen, die eine Anzahl Herzkranker bei cardialer Dyspnoe nach

körperlicher Arbeit einatmete, nicht hinter denjenigen gesunder Menschen zurück, waren aber trotzdem zur Blutlüftung unzureichend. Hier war also nicht die Mechanik, sondern der Chemismus der Atmung gestört.

Obgleich wir danach die Stromverlangsamung in erster Linie für die Dyspnoe Herzkranker verantwortlich machen müssen, soll die Bedeutung der erwähnten mechanischen Hindernisse nicht unterschätzt werden. Selbst eine geringfügige, bei ruhigem Verhalten des Kranken gar nicht hervortretende Erschwerung der Atmung macht unter Umständen, z. B. bei körperlicher Anstrengung, wenn der Kranke eine besonders ausgiebige Lungenventilation braucht, ungewöhnliche Atemanstrengungen notwendig, um die nötigen Luftmengen in die Lungen und aus ihnen heraus zu bekommen. Muskelschwache Herzkranken dürften öfters überhaupt nicht im stande sein, ein mechanisches Hindernis der Lungenventilation zu überwinden, und so schon wegen des unzureichenden Luftwechsels in den Alveolen dyspnoisch werden.

Natürlich wird die Atmung Herzkranker auch durch Veränderungen beeinflusst, die bei Herzgesunden Dyspnoe hervorrufen; durch *L u n g e n-erkrankungen* (ausgedehnte Bronchopneumonien, Bronchitiden, Lungenödem, Ergüsse in die Pleurahöhlen, Lungeninfarkte u. s. w.), ferner durch *Erhöhung der Körpertemperatur*, durch *Schmerzen bei der Einatmung*, z. B. infolge einer starken Leberschwellung, durch *Hochdrängung des Zwerchfells*. Eigenartig ist die rein nervöse, bisweilen sehr hohe Grade erreichende Tachypnoe mancher Herzkranken (*Hans Curschmann*). Nichts würde verfehlter sein, als jede Dyspnoe eines Herzkranken ausschließlich auf *eine* Ursache zu beziehen.

Die Dyspnoe ist in sehr verschiedenem Maße entwickelt. In ihren leichtesten Graden tritt sie nur bei körperlicher Anstrengung hervor, wenn das Herz nicht im stande ist, Mehransprüchen an seine Kraft zu genügen. Später ist sie dauernd vorhanden. Anfangs dem Kranken kaum lästig, vielleicht nur in etwas absatzweisem, kupiertem Sprechen bei der Unterhaltung merklich, erscheint sie schließlich als hochgradigste Anstrengung der Atmung mit den heftigsten Beklemmungsgefühlen, mit dem stärksten Lufthunger. Die Kranken können oft nicht liegen bleiben. Sie setzen sich auf. Vielfach bringen sie ihre Zeit dauernd im Stuhle sitzend zu. Jeder Druck auf die Brust, jede Einengung des Leibes, wie z. B. durch die bei Ödemen so beliebte Hochlagerung der Füße, ist ihnen unerträglich. Sie vermeiden ängstlich jede reichlichere Nahrungsaufnahme, weil auch eine mäßige Ausdehnung des Leibes und Hochdrängung des Zwerchfells ihre Beschwerden steigert. Gegen Abend und Nachts nimmt oft die Dyspnoe zu.

Besonders qualvoll gestalten sich die Atembeschwerden Herzkranker bei ihrer hochgradigsten, anfallsweise auftretenden Form, bei dem *Asthma cardiale*. Die Anfälle sind bisweilen das erste Symptom der beginnenden Herzaffektion; in anderen Fällen komplizieren sie die schon voll ausgebildete Kreislaufstörung und steigern die bereits vorhandene Dyspnoe. Sehr oft kombinieren sie sich mit Angina pectoris. Nach einer körperlichen Anstrengung, nach einer reichlichen Mahlzeit, mit einer gewissen Vorliebe aber auch in der Nacht, wenn die Kranken schon eine Zeit lang geschlafen haben, tritt die hochgradigste Kurzatmigkeit mit keuchender, weithin hörbarer Respiration, bei gleichzeitiger Bronchitis oft mit lautem Stridor ein. Die Kranken sind nicht im stande, auch nur

mehrere Silben im Zusammenhange auszusprechen, vermögen nicht zu schlucken, weil sie fürchten, auch bei dem nur momentanen Aussetzen der Atmung ersticken zu müssen. Sie können nicht kräftig husten. Ihr Aussehen verfällt. Sie sind meist deutlich cyanotisch. Sie sitzen aufrecht, die Hände aufgestützt, den Kopf vorgestreckt, auf das angestrengteste atmend. Hin und wieder zeigt die Atmung den *Cheyne-Stokes*-schen Typus. Sind die Kranken bereits schwächer, oder ist der Anfall sehr schwer, so verhindert die meist beträchtliche Muskelschwäche derartige ausgiebige Bewegungen. Stets klagen die Kranken über hochgradigstes Oppressionsgefühl; eine Empfindung, als ob der Hals zusammengeknüpft werde, ist oft das erste Signal des nahenden Anfalls.

Geht der Anfall günstig aus, so beruhigt sich nach $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde die Atmung wieder. Nach 1—2 Stunden ist sie nicht mehr angestrengter als vor dem Anfall. Aber noch für längere Zeit bleibt der Kranke nach schwereren Attacken äußerst matt und hinfällig. Führt der Anfall zum Tode, so tritt derselbe auf der Höhe des Anfalls ein oder der Kranke wird allmählich benommener, die Atmung beruhigt sich, und erst mehrere Stunden nach Beginn des Anfalls erfolgt der Tod.

Die *Ursache der asthmatischen Anfälle* ist meist eine plötzlich eintretende Schwäche der linken Kammer, die zu hochgradiger Stauung in den Lungen führt und so die enorme Dyspnoe verursacht. Sie äußert sich auch in der starken Beschleunigung, Weichheit, Kleinheit und häufigen Irregularität des Pulses und in dem gelegentlichen Auftreten von Herzdilatationen. Die hochgradige Stauung in den Lungen hat oft den Austritt von Ödemflüssigkeit in die Alveolen zur Folge. Das Lungenödem, das wir an dem fein- oder großblasigen Rasseln über größeren oder kleineren Lungenbezirken erkennen, trägt auch seinerseits wieder zur Steigerung der Atemnot bei. Häufig hustet der Kranke die durch beigemischtes Blut oft hellrot oder bräunlich gefärbte Ödemflüssigkeit in größerer oder geringerer Menge aus. Sehr viel seltener ist das cardiale Asthma bei Emphysem, Kyphoskoliose u. s. w. eine Folge plötzlicher Schwäche der rechten Kammer und einer dadurch herbeigeführten Stromverlangsamung. Diese Anfälle cardialen Asthmas sind von einer ganz extremen Cyanose begleitet.

Ein so plötzliches Versagen ganzer Herzabschnitte kommt außer durch plötzliche Verlegung größerer Kranzarterien fast nur bei der Koronarsklerose vor, und zwar besonders bei sehr ausgebreiteter Sklerose, welche die Blutversorgung zahlreicher Kapillaren, wenn auch nur in mäßigem Grade, erschwert. Über die Entstehung der Anfälle kann man sich vielleicht folgende Vorstellung bilden. Wenn die Herztätigkeit oder — was für die Mengen des in den Herzgefäßen zirkulierenden Blutes das gleiche bedeutet — die Gefäßspannung infolge einer zu bedeutenden Anstrengung oder in der Ruhe, z. B. im tiefen Schlafe, unter ein gewisses Maß sinken, so kann infolge der Koronarsklerose die Durchblutung der Kapillaren plötzlich so unzureichend werden, daß der betreffende Herzabschnitt in einen Zustand hochgradigster Schwäche verfällt. Auf den interessanten Vergleich der Ursachen des Asthma cardiale und der Angina pectoris kommen wir bei der Koronarsklerose zurück.

Sehr oft sind klinisch von den Anfällen cardialen Asthmas *Lungenembolien* oder ein mehr oder minder ausgebreitetes Auftreten von Lungenödem auf dem Boden infektiöser oder toxischer Vorgänge nicht zu trennen. Wir werden sofort davon noch zu sprechen haben.

Bei länger anhaltender Drucksteigerung in den Lungenkapillaren und Lungenvenen entwickelt sich regelmäßig die *braune Induration der Lungen*. Für ihre Ausbildung ist es gleichgültig, ob die Drucksteigerung mit einer Stauung, wie bei Schwäche des linken Ventrikels, oder mit normaler Stromgeschwindigkeit wie bei kompensierten Mitralfehlern einhergeht. Die Veränderung wird deshalb besser nicht als Stauungslunge bezeichnet. Unter dem dauernd gesteigerten Druck erweitern sich die Lungenvenen und die Lungenkapillaren. Die Wand der letzteren verdickt sich. Sie verlaufen geschlängelt und zeigen bisweilen sackförmige Ausstülpungen. Sie ragen so in die Alveolen hinein. Ein Teil von ihnen ist durch Thromben verlegt, die reichliches Blutpigment enthalten. In der Umgebung der erweiterten Gefäße entwickelt sich Bindegewebe. Die Interstitien werden dadurch verdickt. Es erfolgen kleine Blutaustritte in das Gewebe und in die Alveolen hinein. Die im Gewebe liegenden Blutkörperchen zerfallen, und es bildet sich ein braunrotes Pigment, das auch die Alveolarepithelien imprägniert. Die letzteren werden reichlich abgestoßen und gelangen in den Auswurf der Kranken. Alle diese Veränderungen wirken zusammen und geben der Lunge die charakteristische braune Farbe und die feste Konsistenz.

Die Lungen Herzkranker zeigen ferner infolge der Blutüberfüllung der Bronchialschleimhaut und dadurch vermehrter Schleimproduktion oft Erscheinungen der sogenannten *Stauungsbronchitis*. Sie charakterisiert sich im Leben durch Husten und objektiv durch trockene, seltener feuchte Rasselgeräusche und verläuft mit der Produktion eines meist nur spärlichen schleimhaltigen Sekrets. Das ausgeworfene Sputum enthält fast stets Blut in feinen Streifen oder mehr gleichmäßig verteilt und sehr oft *Herzfehlerzellen*, runde, meist einkernige Zellen von der Größe der im Sputum so häufigen Alveolarepithelien, welche Schollen oder Körner eines dunkelbraunroten, eisenhaltigen Pigments umschließen. Wir sehen in ihnen abgestoßene, infolge der braunen Induration mit zerfallenem Blutfarbstoff imprägnierte Alveolarepithelien. Andere Autoren fassen sie als Wanderzellen auf. Sie sind das einzige Zeichen, an dem klinisch die braune Induration erkennbar ist. Das Sputum bekommt durch diese Beimischung von Blut- und Pigmentzellen oft eine ausgesprochen bräunliche Farbe.

Bisweilen führt die Verlangsamung des Lungenkreislaufs durch Schädigung der Gefäßwand zum Auftreten von *Lungenödem*, namentlich dann, wenn der Druck in den Lungenvenen erhöht ist, gelegentlich aber auch bei einem gegen die Zeit vorher erniedrigten Druck, z. B. recht oft im Endstadium der Schwäche der rechten Kammer bei Kyphoskoliose. Seine klinischen Erscheinungen wurden bereits erwähnt (s. S. 67).

Differentialdiagnostisch ist der von Fr. Müller betonte beträchtliche Eiweißgehalt des Auswurfs von Herzkranken wichtig, mag das Sputum einer Stauungsbronchitis oder einem Lungenödem entstammen, während das gewöhnliche bronchitische Sputum nur Spuren von Eiweiß enthält. Zum Nachweise wird das Sputum in einem Kölbchen mit der dreifachen Menge einer 3prozentigen Essigsäure tüchtig geschüttelt und dann durch ein Faltenfilterchen filtriert. Durch Zusatz einiger Tropfen Ferrocyankalium wird das Eiweiß im Filtrat ausgefällt.

Die veränderten Kreislaufverhältnisse disponieren die Lungen zu *infektiösen Erkrankungen*, erstens zu hartnäckigen, immer rezidivierenden, mit der Bildung eines schleimigen oder eitrigen Sputums verlaufenden *Bronchitiden*, deren Entstehung durch die Neigung

von Herzkranken zu Kehlkopf- und Rachenkatarrhen begünstigt wird, und dann zu Bronchopneumonien (sogenannten Stauungspneumonien), die sich in größerer oder geringerer Ausdehnung besonders in den Unterlappen entwickeln. Sie werden an dem klingenden Charakter etwaigen feuchten Rassels, bei größerer Ausdehnung an der Dämpfung, dem veränderten Atemgeräusch, dem verstärkten Stimmfremitus erkannt. Häufig aber bleiben sie völlig latent, da die durch sie verursachten subjektiven Beschwerden und das Sputum sich nicht von der bloßen Bronchitis unterscheiden. Nur selten rufen sie bei noch einigermaßen kräftiger Herzaktion merkliche Dyspnoe hervor. Sie verlaufen *meist mit nur geringem Fieber oder ohne Temperatursteigerungen*, eine Erscheinung, der wir auch bei anderen Infektionen Herzkranker begegnen. Bisweilen erkennt man die Steigerung der sonst abnorm niedrigen Temperatur nur bei fortlaufender Messung. Der Verlauf der Stauungspneumonien ist oft schleppend. Auch bei Wiederherstellung völliger Kompensation sind sie im Gegensatz zu der dann meist rasch schwindenden bloßen Stauungsbronchitis oft noch 1—2 Wochen hindurch, manchmal länger nachweisbar.

Besonders gefährlich werden die Lungeninfektionen durch ihre oft unmittelbar zum Tode führende akute Exazerbation, das *entzündliche Lungenödem*, welches Traube als seröse Pneumonie oder als diffuse Stauungspneumonie bezeichnete. Seinen von Sahli angenommenen infektiösen Ursprung hat Kockel bei einer Anzahl von Kopfverletzungen direkt nachgewiesen. Bei Herzkranken wird sein Auftreten zweifellos durch die Stromverlangsamung in den Lungen begünstigt. Dem infektiösen steht das wohl durch toxische Einwirkungen entstehende Lungenödem nahe, dem wir nicht selten bei gleichzeitiger Nephritis begegnen. Ganz plötzlich, ohne irgend erkennbare Ursache, treten in einem oder in mehreren Lungenlappen die Zeichen des Lungenödems auf. Der Kranke wird infolge des akut auftretenden Atmungshindernisses enorm dyspnoisch. Er gleicht in jeder Beziehung einem Kranken mit Asthma cardiale. Nur der Puls bleibt bisweilen völlig normal, während er bei cardialem Asthma stets elend ist. Meist allerdings ist auch das entzündliche Lungenödem von einer starken Pulsverschlechterung begleitet. Anatomisch sind im Gegensatz zum Stauungsödem gewöhnlich nur einzelne Lungenabschnitte, und zwar bemerkenswerterweise besonders in der Umgebung oder in der Nähe von Bronchopneumonien beteiligt.

Klinisch sind diese akuten Infektionsvorgänge an der Lunge meist von cardialem Asthma nicht zu trennen. Nur selten sichert eine mit dem Auftreten des Lungenödems zusammenfallende Temperatursteigerung oder die freilich recht seltene normale Pulsbeschaffenheit die Diagnose (s. die Kurven eines 50jährigen und eines 61jährigen Mannes mit chronischer Myocarditis, die an entzündlichem Lungenödem starben und ein finales Ansteigen der Temperatur zeigten, auf S. 70). Völliges Fehlen von Lungenödem spricht für Asthma cardiale, während die nur klinisch nachgewiesene Beschränkung des Ödems auf einzelne Lungenabschnitte noch nicht die entzündliche Entstehung der Atemnot beweist, da Rasselgeräusche auch wegen ungenügender Atmung in einzelnen Lungenabschnitten fehlen können.

Nicht selten führen die Bronchopneumonien oder eine Allgemein-erkrankung Herzkranker zu trockener oder exsudativer Pleuritis.

Nennenswerte Schmerzen werden dadurch gewöhnlich nicht verursacht. Praktisch wichtig wird sie durch die Ansammlung größerer Flüssigkeitsmengen und durch die dabei eintretende Behinderung der Atmung. Bei gleichzeitigem Hydrothorax erkennen wir die exsudative Pleuritis an auf-

Fig. 9.

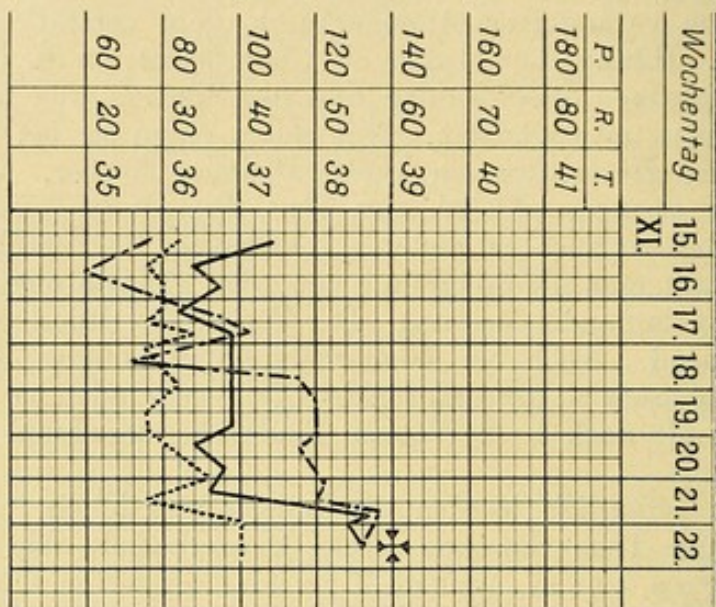
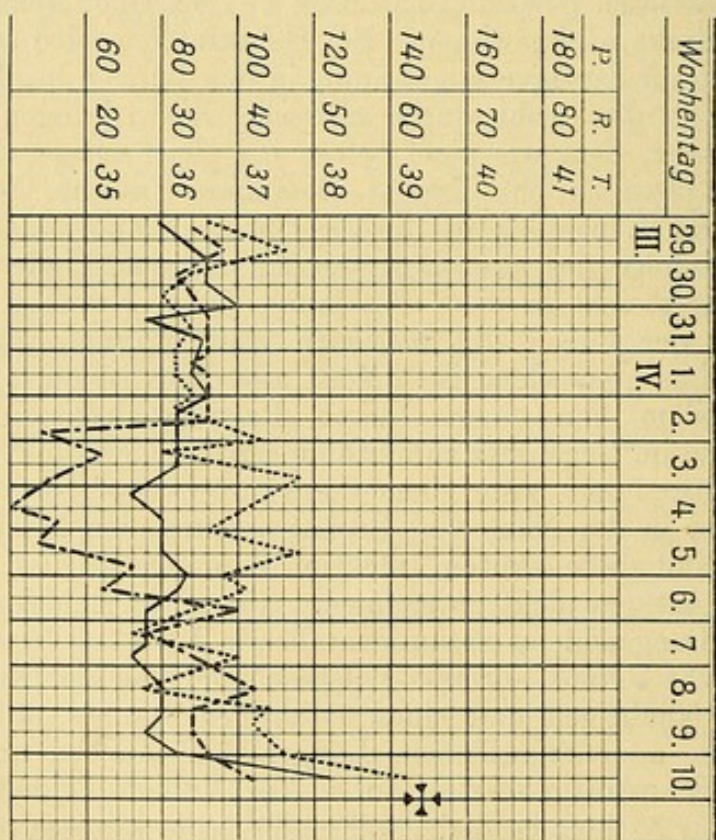


Fig. 10.



— = Temperatur. - - - - - = Puls. = Respiration.
 Finales Ansteigen der Temperatur bei eitrigen Lungenerkrankungen.

fälliger Verschiedenheit der Flüssigkeitsmenge in beiden Pleurahöhlen, die aber auch in der Verwachsung der Pleurablätter auf einer Seite ihren Grund haben kann, oder an dem Fortbestehen des Ergusses in einer Pleurahöhle trotz Wiederherstellung der Herzarbeit und trotz Schwinden des Hydrops im übrigen Körper. Die Flüssigkeit bleibt bei der sehr häufigen

Kombination mit Hydrothorax frei beweglich. Sie ist meist serös und ganz schwach hämorrhagisch. Die Stauungspleuritiden verlaufen oft noch torpider als die Bronchopneumonien Herzkranker.

So kannte ich eine ältere Frau mit Herzschwäche bei arteriosklerotischer Schrumpfnieren, bei der ein mäßig reichlicher, bei Zunahme der Herzschwäche anwachsender und dann wieder zum Teil schwindender, frei beweglicher Erguß reichlich 2 Jahre bis zum Tode bestand, und einen 52jährigen Mann, bei dem dasselbe seit 6 Monaten der Fall war.

Diese lange bestehenden Pleuraergüsse bevorzugen aus noch nicht sicher bekannten Gründen die rechte Seite (vgl. D. G e r h a r d t).

Eine gewisse differentialdiagnostische Bedeutung beanspruchen die *Atelektasen*, die bei starker Vergrößerung des linken Herzens und bei pericarditischen Ergüssen im linken Unterlappen, seltener in der ganzen linken Lunge vorkommen und hier Dämpfungen und Änderungen des Atemgeräusches herbeiführen. Bei Kindern und bei Menschen mit engem Thorax rufen sie bisweilen links hinten unterhalb des Angulus scapulae eine völlig absolute Dämpfung hervor. Vor ihrer Verwechslung mit einem Erguß schützt der meist erhaltene Stimmfremitus.

Neben den soeben geschilderten Affektionen sind die *Embolien der Lungenarterie* und ihre Folgen, die *hämorrhagischen Infarkte* von hervorragender Wichtigkeit. Hierüber vergleiche man Krankheiten der Gefäße.

Dieselben klinischen und anatomischen Veränderungen wie eine Lungenembolie rufen die *Thrombosen von Lungenarterien oder -venen* hervor. Die ersteren entwickeln sich wohl meist auf sklerotischen Stellen der Pulmonalis, die letzteren schließen sich gewöhnlich an eine Erkrankung der Lungen, speziell an Bronchopneumonien an.

Das *Emphysem* ist als Folge einer Herzkrankheit sehr selten, umso häufiger als selbständige Erkrankung neben Herzkrankheiten, besonders neben arteriosklerotischen Veränderungen, bei denen es oft in maßgebender Weise hervortritt.

Die *krupöse Pneumonie* kommt bei Herzkranken ebenso wie bei gesunden Menschen vor. Eine besondere Disposition zur Erkrankung daran habe ich nicht feststellen können. Sie ist wegen ihrer Mehransprüche an die Herzkraft und wegen der mit ihr nicht selten verbundenen Schädigung des Gefäßtonus eine ernste Komplikation für Herzen mit schwachem Myocard.

An *Lungentuberkulose* erkranken Menschen mit dekompensierten Mitralfehlern, namentlich mit Mitralklappenstenosen, bei denen der Druck im Lungenkreislaufe bedeutend erhöht, die Lungengefäße stark erweitert, der Blutstrom in den Lungen verlangsamt ist, seltener als andere Menschen. Dagegen führen angeborene Klappenfehler, besonders die Pulmonalstenose in großer Häufigkeit dazu. Menschen mit kompensierten Mitralfehlern und mit Aortenfehlern erkranken ebenso häufig an Lungentuberkulose, wie herzgesunde Menschen desselben Lebensalters. Wichtig ist weiter, daß das Fortschreiten einer schon bestehenden Tuberkulose durch einen hinzutretenden Herzfehler nicht verlangsamt wird. Nur die Ansiedlung der Tuberkulose in den Lungen ist bei dekompensierten Mitralfehlern seltener (vgl. M e i s e n b u r g). Von einer heilenden Wirkung der Stauung kann also an den Lungen nicht gesprochen werden. Erkennt man die hämatogene Entstehung zahlreicher Fälle von Lungentuberkulose an, liegt es näher, die rein mechanische Erschwerung oder Erleichterung des Haftens der Tuberkelbazillen in den dafür in Betracht kommenden erweiterten oder verengerten Gefäßabschnitten der Lungen zur Erklärung des verschiedenen Verhaltens heranzuziehen.

Nieren, Geschlechtsorgane. Die genaue Kontrollierung der Harnsekretion gibt ein vorzügliches Urteil über die Funktion des Herzens, in besonders anschaulicher Weise, wenn gleichzeitig die Flüssigkeitszufuhr wenigstens annähernd aus den als Getränk, Suppen u. dgl. aufgenommenen Mengen bestimmt und ebenso wie die Harnmenge als Kurve verzeichnet wird. Allgemein gültige Werte, wie Oertel glaubte, lassen sich allerdings für das Verhältnis der aufgenommenen Flüssigkeit zur Harnmenge wegen des verschiedenen Wassergehalts der übrigen Nahrung und wegen der individuell wechselnden Wasserausscheidung durch Haut und Lungen nicht ableiten. Für die einzelnen Kranken gibt aber der Vergleich recht wertvolle Resultate.

Sinkt infolge von Schwäche der linken oder rechten Kammer der Druck in der Nierenarterie oder steigt er in der Nierenvene bei venöser Stauung, so wird der Blutstrom durch die Niere verlangsamt. Da die Menge des Harnwassers von der Menge des in der Zeiteinheit die Nieren durchfließenden Blutes abhängt, so sinkt bei Herzschwäche die Menge des Harnwassers, und zwar ziemlich proportional dem Grade der Kreislaufstörung. Daß die venöse Stauung bei Herzkranken, wie in den Versuchen Ludwigs, die Henle'schen Schleifen zu komprimieren und das Abfließen des Harns zu hindern vermag, ist nach dem Aussehen der Nieren unwahrscheinlich. Die festen Harnbestandteile werden auch bei verlangsamter Zirkulation in annähernd normaler Menge ausgeschieden. Daher wird der Harn konzentrierter. Näheres ist über ihr Verhalten im einzelnen noch nicht bekannt. Nur das Verhalten des Kochsalzes ist genauer studiert. Es wird in prozentual etwa normaler Menge, bei verminderter Wassermenge also spärlicher als normal ausgeschieden (Strauß). Ebenso wie das Wasser wird das Kochsalz im Körper zurückgehalten. Die Ödemflüssigkeit ist verhältnismäßig reich daran. Unter Umständen überschreitet auch im übrigen Körper der Kochsalzgehalt die Norm. Der Harnstoff wird in etwas verminderter Menge ausgeschieden. Nur in einzelnen Fällen werden größere Mengen N im Körper aufgestapelt. Auch er nimmt bei der Resorption von Ödemen durch reichliche Diurese zu (Graßmann, Husche). Über die Versuche, durch physikalisch-chemische Methoden, speziell durch Feststellung des elektrischen Leitungswiderstandes und des Gefrierpunktes, zu einer Messung der renalen Stauung zu kommen, sind die Arbeiten von Kraus und Loeb einzusehen.

Fast immer tritt Albuminurie auf, und zwar gewöhnlich erst einige Tage nach der ersten Verminderung der Harnmenge. Schon diese Tatsache zeigt, daß weder die Drucksenkung in den Glomerulusgefäßen bei arterieller Druckabnahme, noch die Drucksteigerung in den die gewundenen Kanälchen umspinnenden Kapillaren bei venöser Stauung sie hervorrufen. Sie entsteht durch eine Schädigung der gegen Änderungen der Blutversorgung außerordentlich empfindlichen Glomerulusepithelien, die normalerweise für Eiweiß undurchlässig sind. Die Eiweißausscheidung hält sich stets in bescheidenen Grenzen, meist unter 1 pro mille. 4—5 pro mille dürften die obere Grenze bei einer Albuminurie infolge einer Kreislaufstörung sein.

Der — bisweilen mit Unrecht so genannte — Stauungsharn läßt in der Kälte oft ein mehr oder minder reichliches Ziegelmehlsediment ausfallen. Mikroskopisch finden sich außer massenhaften, alle anderen Formbestandteile oft dicht bedeckenden Uraten und außer Harnsäure-

kristallen meist hyaline Zylinder in wechselnder Zahl, oft vereinzelte Epithelien der Niere, bisweilen solche des Nierenbeckens und der Blase. Öfters enthält der Stauungsharn auch geringe Mengen von Blut. Die Reichlichkeit der Formbestandteile, speziell der Zylinder wechselt stark. Sie steht in keinem Verhältnis zur Albuminurie oder zur Abnahme der Harnmenge (K l i e n e b e r g e r).

Bemerkenswert ist die zuerst von T r a u b e hervorgehobene, neuerdings von Q u i n c k e eingehend gewürdigte Tatsache, daß Menschen mit gestörter Herztätigkeit im Gegensatz zu Gesunden in der Nacht während des Schlafes mehr Harn — und zwar nach Q u i n c k e mehr Harnwasser und mehr harnfähige Stoffe — sezernieren als am Tage. Weiter zu verfolgen ist auch die Feststellung L o e b s, daß bei Herzschwäche unmittelbar nach dem Aufstehen eine Verminderung der Harnwasser- und relativen Kochsalzausscheidung, eine Zunahme der relativen Menge anderer fester Bestandteile auftritt, während gesunde Menschen sich umgekehrt verhalten.

Die anatomische Veränderung der Nieren infolge einer Kreislaufstörung hat keinen erkennbaren Einfluß auf die Beschaffenheit des Harns und auf den Gesamtorganismus. Trotz derselben wird bei dem Aufhören der Zirkulationsstörung der Harn wieder normal. Wir sehen anatomisch ausschließlich oder überwiegend die Folgen der venösen Stauung. Die Erweiterung der Nierenvenen und -kapillaren, die dadurch verursachte Vergrößerung der Nieren, die dunkelblaurote Farbe des Markes und der Markstrahlen, die durch Verfettung der Harnkanälchenepithelien oft gelbe Farbe der Rinde, die punktförmigen Hämorrhagien, die Entwicklung von Bindegewebe um die Gefäße herum, die meist nur unbedeutende Auseinanderdrängung der Harnkanälchen, die schließlichen Schrumpfungsvorgänge, die sich meist auf eine wechselnde Zahl oberflächlicher Einziehungen beschränken, das alles sind solche Veränderungen. Die durch v. Leube beschriebene arterielle Niereninduration bei Aorteninsuffizienz soll bei diesem Klappenfehler besprochen werden.

Die mehrfach diskutierte Frage, ob die Stauungsschrumpfnieren (B o l l i n g e r) ähnliche Erscheinungen wie die genuine oder die arteriosklerotische Schrumpfniere hervorzurufen vermag, muß ich verneinen. Man findet nicht selten in Schrumpfnieren bei sekundärer Herzschwäche alle Erscheinungen der Stauung, und die Unterscheidung zwischen Stauungsschrumpfniere und echter Schrumpfniere mit Stauung kann anatomisch Schwierigkeiten machen. Klinisch wird sie in allen Fällen möglich sein, bei denen die Schrumpfniere deutliche Erscheinungen (vermehrte Pulsspannung, erhöhte Menge, niedriges spezifisches Gewicht des Harns) gemacht hat. (S. hierzu Herzmuskelinsuffizienz bei chronischer Nephritis).

Zu s e k u n d ä r e n E r k r a n k u n g e n disponiert die Kreislaufstörung das Nierengewebe scheinbar gar nicht. Nur bei septischer Endocarditis auf dem Boden alter Klappenfehler wird öfters eine h ä m o r r h a g i s c h e N e p h r i t i s beobachtet, wie das auch W a g n e r für die von ihm als rekurrierende Endocarditis bezeichneten Fälle berichtet. Im übrigen habe ich unter etwas über 1200 chronischen Herzmuskel- und Klappenerkrankungen nur 4 Nephritiden als Komplikation der Kreislaufstörung gefunden. Sie schlossen sich stets als akute hämorrhagische Nephritiden an ausgebreitete Lungenerkrankungen an und verliefen mit Abnahme der Harnmenge, Zunahme der Albuminurie, wechselnd reichlichem Auftreten von Blut, von granulierten und Epithelzylindern, 1mal mit starken Ödemen besonders im Gesicht. In den übrigen Fällen blieben sie für den Allgemeinzustand latent und wurden nur bei der regelmäßigen Harnuntersuchung festgestellt. Deutliche urämische Erscheinungen bestanden nie. Das sie in 2 Fällen begleitende Fieber schien mehr von der Lungen-

erkrankung abhängig zu sein. 2mal ging sie 20, resp. 7 Tage dem Tode voraus. In 2 Fällen wurde der Harn nach 2—5 Wochen mit dem Ablauf der Lungenerscheinungen wieder normal.

Über *Nierenembolien* und die davon abhängige schwierige *Paranephritis* (*Curschmann*) siehe *Gefäßkrankheiten*.

Geschlechtsorgane. Die männlichen Genitalien zeigen außer dem noch nachher zu erwähnenden Ödem des *Präputiums* und einer bisweilen darunter sich entwickelnden *Balanitis* nichts Besonderes. Ihre Funktion wird durch ein Herzleiden nicht beeinträchtigt. Bei Frauen werden die *Menses* bei Kreislaufstörungen oft unregelmäßig, setzen bisweilen ganz aus oder verlaufen bei stärkerer venöser Stauung mit reichlicheren *Metrorrhagien*. Konzeption, Schwangerschaft und Geburt werden durch Herzleiden nicht beeinträchtigt. Dagegen führt die Geburt, weniger die Schwangerschaft bei herzkranken Frauen bisweilen zu schweren Störungen.

Leber, Milz, Pankreas. An der *Leber* sind nur die mechanischen Folgen der venösen Stauung bekannt. Von dem Einfluß einer verlangsamten Blutdurchströmung auf die Tätigkeit der Leber als Exkretionsorgan, als sezernierende Verdauungsdrüse und vor allem als hervorragend wichtiges Organ für den Stoffwechsel der Kohlehydrate, des Eiweißes und der Fette wissen wir nichts. Die Anschwellung der Leber durch venöse Stauung, die *Stauungsleber*, ist eines der ersten Symptome des ungenügenden venösen Rückflusses. Sie geht seinen anderen Erscheinungen, wie der deutlichen *Cyanose*, den Ödemen, oft lange Zeit voraus. Der Grad der Anschwellung ist ein vortreffliches Maß für die Stärke der venösen Stauung.

Die Vergrößerung der Leber beruht anfangs ausschließlich auf einer übermäßigen Ausdehnung der Zentralvenen der *Acini*, der in sie einmündenden Kapillaren und der Pfortaderäste. Man hat sie mehrfach nach einer starken Blutung aus einem Pfortaderaste völlig abschwellen sehen. Die von *Aug. Schott* beschriebene Verkleinerung bei dem Auftreten von Ödemen habe ich bisher nicht beobachtet. Bei längerer Dauer der Stauung atrophieren, wie *Virchow* zuerst feststellte, die Leberzellen im Zentrum der *Acini*, die der Peripherie verfetten häufig, und es entsteht das Bild der *Muskatnubleber*. Im Bereich der untergegangenen Leberzellen des Zentrums sind nach *Hart* die Leberkapillaren oft thrombotisch verlegt, während die Zentralvenen selbst, die Pfortaderäste und die Kapillaren in der Peripherie der *Acini* frei von Thromben bleiben. Allmählich entwickelt sich Bindegewebe, und zwar bald mehr im Zentrum der Läppchen in der Umgebung der erweiterten Lebervenen, bald mehr in ihrer Peripherie um die Pfortaderäste herum. Das Bindegewebe wird allmählich derber und zieht sich schrumpfend zusammen. Die früher glatte Oberfläche der Leber wird höckerig, ihr unterer schon durch die Blutüberfüllung abgerundeter Rand stumpft sich noch mehr ab, ihre Konsistenz wird noch bedeutender. Das ganze Organ verkleinert sich (*Stauungsinduration*, *Stauungscirrhose*).

Klinisch ruft eine stärkere, frisch entstandene Leberschwellung durch die Spannung der Leberkapsel oder durch entzündliche Erscheinungen an derselben sehr häufig unangenehme subjektive Empfindungen, *Druck* und *Völle* im *Epigastrium* und im rechten *Hypochondrium*, bei bedeutender Entwicklung auch *Schmerzen* hervor, die manchmal unterhalb des rechten Schulterblattes lokalisiert werden. Diese Beschwerden bilden bisweilen eine Hauptklage der Kranken. Bei *Stauungslebern*, die schon seit längerer Zeit bestehen, fehlen sie öfters auch bei bedeutenden Graden und werden nur durch Zunahme der Schwellung hervorgerufen.

Die besonders nach unten und links vor sich gehende Vergrößerung des Organs, seine Konsistenzvermehrung sind bei normalem Thorax und wenig ausgedehntem Abdomen ohne Schwierigkeit durch die Palpation nachweisbar. Bei tiefem Thorax und bei starker Auftreibung des Leibes, bei denen man auf der Vorderfläche des Thorax eine abnorm geringe Ausdehnung des Organs erwarten muß, zeigt schon eine scheinbar normal große Leberdämpfung eine Vergrößerung an. Bei manchen Emphysematikern, bei Kyphoskoliotischen, bei Frauen mit Schnürlebern oder Enteroptose und bei Kindern, bei denen die Leber schon normalerweise den Rippenbogen überragt, ist besonders auf die größere Derbheit des Organs Wert zu legen. Seine Größe ist hier oft nicht so sicher verwertbar. Ein stark vom übrigen Organ abgesetzter Schnürlappen kann bei beträchtlicher Stauung so eigentümliche Formen annehmen, daß er zunächst für eine Geschwulst gehalten wird. Die Unebenheiten der Oberfläche bei Stauungsinduration sind wohl nie tastbar. Die Oberfläche erscheint glatt. Bei beträchtlicher Auftreibung des Abdomens und starker Leberschwellung findet sich bisweilen rechts hinten unten die Lungengrenze bis zu Handbreite höher als links. Ihre respiratorische Verschieblichkeit schützt vor der Annahme eines Pleuraergusses. Unter denselben Verhältnissen trifft man ferner bei normalem Stande der Grenze rechts hinten unten eine Schallverkürzung infolge von Atelektase oder aus denselben Ursachen, die bei kleinen Kindern an dieser Stelle so regelmäßig eine Dämpfung hervorrufen.

Die bei hochgradiger Herzschwäche häufige mäßige Gelbsucht ist von der Leberveränderung als solcher wohl unabhängig. Sie tritt offenbar nur bei Behinderung des Gallenabflusses auf, wie sie im Anschluß an den bei Herzschwäche so häufigen Duodenalkatarrh an der Papille oder in den Gallengängen stattfinden kann. Der Stauungsikterus ist meist nur wenig intensiv. Niemals kommt es zu völligem Abschluß der Galle vom Darm, resp. zu Pulsverlangsamung, Hautjucken oder sonstigen Erscheinungen einer reichlicheren Gallenresorption.

Vereinzelt führt die Stauungsinduration der Leber — vielleicht zusammen mit der von Hart festgestellten Kapillarthrombose — zu den Symptomen der Laennec'schen Cirrhose (isolierter Pfortaderstauung, Meteorismus, Ascites, Milzvergrößerung). Aber bevor man diese Annahme macht, erinnere man sich stets, daß Herzschwäche bei echter Cirrhose sehr häufig ist und wir im Leben und an der Leiche recht oft die Folgen beider Veränderungen, Cirrhose zusammen mit Stauung, antreffen. Ebenso könnte sich in der Stauungsleber durch die Einwirkung besonderer Schädlichkeiten gelegentlich eine Laennec'sche Cirrhose entwickeln.

Praktisch hat man bei Herzkranken mit der Annahme lokaler Veränderungen im Abdomen wohl stets recht, wenn der Ascites im Verhältnis zu den übrigen Ödemen abnorm stark ist, nach ihrer Beseitigung mehrere Wochen hindurch fortbesteht und nach einer Punktion trotz guter oder leidlicher Kompensation rasch rezidiert. Eine neben der Herzstörung bestehende Leberaffektion kann man namentlich dann diagnostizieren, wenn ein palpabler Milztumor vorhanden ist, eine Regel, die natürlich nicht umgekehrt werden darf, da bekanntlich Laennec'sche Cirrhosen ohne Milztumor und sehr oft ohne nachweisbaren Milztumor vorkommen.

Außer Lebererkrankungen wie der Laennec'schen Cirrhose führen noch einige Affektionen bei Herzkranken zu einer isolierten Ansammlung von Ascites. Neben der seltenen Pfortaderthrombose ist es in einzelnen Fällen die von Curschmann als Zuckergußebe bezeichnete, eigenartige Leberveränderung, die sich

durch hochgradige, bindegewebige Verdickung und Schrumpfung des Leberüberzuges charakterisiert. Durch die so entstehende Kompression der Leber zeigt der Pfortaderkreislauf schon bei geringen Graden von Herzschwäche eine hochgradige Stauung. Ähnliche Prozesse finden sich oft gleichzeitig am serösen Überzuge der Milz, am Peritoneum der Bauchhöhlenwand und des Mesenteriums, an den Pleuren, besonders der rechten, und anscheinend regelmäßig am Pericard. Es scheint sich also um eine eigenartige sklerosierende Entzündung zu handeln, welche die verschiedenen serösen Häute gleichzeitig oder nacheinander in wechselnder Reihenfolge ergreift. Ihre besonders starke Entwicklung an der Leber mag durch cardiale Stauung in den Lebervenen begünstigt werden. Die Stauungsleber zeigt ja häufig leichte entzündliche Verdickungen ihrer Serosa. Aber wir können sie bei der Eigenart des ganzen Prozesses nicht als eine bloße Folge der Herzveränderung durch Obliteration des Pericards ansehen und deshalb den Namen „pericarditische Pseudolebercirrhose“ (P i c k) nicht akzeptieren.

Auch sonstige chronische peritonitische Veränderungen können bei Herzkranken zu der isolierten Ansammlung eines Ascites führen. Außer durch Tuberkulose kommen sie bisweilen durch einen ätiologisch nicht klaren Prozeß zu stande, der zu diffusen Verdickungen des Peritoneums führt und scheinbar mit den peritonealen Veränderungen bei der Zuckergußleber nahe verwandt, vielleicht identisch ist. Ich habe sie am Peritoneum nur bei Herzerkrankungen gesehen, zweimal bei jungen Männern zwischen 20 und 30 Jahren ohne Ascites (bei einer gut kompensierten Mitralstenose, die an Pfortaderthrombose akut zu Grunde ging, und bei einem Schrumpfnierenkranken mit einer hochgradigen Arteriosklerose der Eingeweidearterien, welcher an Darmgangrän starb), sonst nur bei dekompensierten Herzaffektionen, zum Teil als nebensächlichen Befund, zum Teil als einzige erkennbare Ursache der auffällig hervortretenden Ansammlung von Ascites. Die venöse Stauung wirkt hier also bei der Bildung des Ascites wesentlich mit.

Die Stauungsmilz ist anatomisch deutlich vergrößert und abnorm fest. Sie macht bisweilen lästiges Seitenstechen. Bei normaler Lage des Organs ist die Vergrößerung aber nie ausreichend, um die Milz palpabel werden zu lassen. Ich habe eine Stauungsmilz nur bei Frauen mit abnorm schlaffen Bauchdecken oder mit Enteroptose und bei hochgradiger Kyphoskoliose der Brustwirbelsäule bisweilen gefühlt.

Am P a n k r e a s ist nur die anatomische Folge der venösen Stauung, eine Stauungsinduration, wie an Leber und Nieren, bekannt.

Magen, Darm. Am Magendarmkanal tritt bei verlangsamtem Kreislaufe die Störung der Funktion in den Vordergrund. Wir finden sie bei überwiegender Schwäche der linken Kammer ebenso wie bei der der rechten. Nur stärkerer Meteorismus scheint besonders bei venöser Stauung vorzukommen.

Von seiten des Magens bestehen Appetitmangel, Gefühl von Druck und Völle nach jeder Nahrungsaufnahme, bisweilen Aufstoßen und Sodbrennen, sehr selten Erbrechen. Aus therapeutischen Gründen ist dem abnorm gesteigerten Durstgefühl mancher Herzkranker besonders im Beginn einer Kreislaufstörung oder nach der Beseitigung reichlicher Ödeme oder hydropischer Ergüsse Beachtung zu schenken. Mit einer Ansammlung harnfähiger Substanzen im Körper kann diese Erscheinung nach den Versuchen von H u s c h e (s. unten) wohl nichts zu tun haben. Die Zunge ist meist nur mäßig belegt. HCl wird oft in normaler Weise produziert. Über das Verhalten der Motilität des Magens fehlen noch eingehendere Untersuchungen. Die

Magenbeschwerden sind neben der Leberschwellung manchmal das erste Symptom der Herzstörung, und man sollte bei Magenerscheinungen älterer Leute stets auch an diese Möglichkeit denken. Heftigere Magenstörungen, besonders häufiges Erbrechen, pflegen bei bloßer Kreislaufstörung kaum vorzukommen. Sie sind fast immer die Folge eines akuten oder chronischen Magenleidens oder einer Urämie. Bei Gichtkranken sieht man bisweilen alle diese Ursachen zusammenwirken.

Am Darm wird oft die Peristaltik gestört. Meteorismus ruft zusammen mit der Leberschwellung und der Magenstörung ein sehr lästiges Gefühl von Spannung des Leibes hervor. Bei der Mehrzahl dekompensierter Herzleiden bestehen Störungen der Stuhlentleerung, etwas häufiger Verstopfung als anhaltender Durchfall.

Die Resorption der Nahrung ist von Graßmann unter Fr. Müller und von Husche unter v. Noorden untersucht worden. Die Kohlehydrate werden auch bei hochgradiger Herzschwäche in normaler Weise ausgenützt. Auch die Eiweißresorption und -umsetzung hatte, mit Ausnahme eines Falles mit starkem Durchfall, kaum Schaden gelitten. Dagegen werden in einem Teil der Fälle von den Fetten trotz normaler Einwirkung der Verdauung auf sie durchschnittlich 18 (10,61—31,44) Prozent nicht resorbiert, also annähernd 3—4mal weniger als normal. Zur Erklärung kann man an analoge Verhältnisse bei anderen Verdauungsstörungen denken und die veränderte Tätigkeit der Darmepithelien dafür verantwortlich machen. Die Resorption der Kohlehydrate und Eiweiße durch die Blutbahn, die der Fette durch die Lymphwege ist wohl kaum heranzuziehen.

Wie weit die sogenannte *cardiale Kachexie*, die wir besonders bei schweren Herzklappenfehlern antreffen, der Schwund des Fettpolsters und später die Abmagerung der Muskulatur, mit der veränderten Nahrungsresorption zusammenhängt, ist noch nicht ermittelt. Daß sie jedenfalls nicht allein dadurch bedingt wird, daß vielleicht auch der Blut- und Wassergehalt der Gewebe mitwirkt, beweist die nicht ganz seltene überaus rasche Abmagerung mancher Kranken im ersten Beginn der Störung. Bei einzelnen Patienten mit beginnender Koronarsklerose sah ich eine so bedeutende Verschlechterung des Ernährungszustandes, daß die Differentialdiagnose gegen Krebs in Betracht kam. In diesen Fällen hob sich das Körpergewicht mit Besserung des Zustandes mehrfach recht erfreulich, während bei vorgeschrittener Herzschwäche die einmal eingetretene Abmagerung gewöhnlich nicht zu beseitigen ist.

Anatomisch zeigen besonders Magen, Duodenum und Dickdarm, in geringerem Grade Ileum und Jejunum die Zeichen venöser Stauung. Äußerlich sichtbar wird sie bisweilen in dem Auftreten von *Hämorrhoidalknotten*. Andere als hämorrhoidale Blutungen sind mir bei Herzkranken infolge der venösen Stauung ohne gleichzeitige Lebereirrhose weder am Darm noch am Magen vorgekommen.

Über Darmembolien s. Gefäßkrankheiten.

Blut. Das Verhalten des Blutes bei Herzkranken ist mit besonderem Interesse verfolgt worden, seitdem Oertel seine Behandlungsmethode zum Teil auf Veränderungen des Blutes stützte.

Oertel nahm an, daß bei Herzschwäche durch den Nachlaß der Nierentätigkeit Wasser im Körper zurückgehalten werde, und zwar umsomehr, je reichlichere Flüssigkeit der Patient genieße. Das im Blute zirkulierende Wasser werde aus den

Körperkapillaren in die Gewebe reichlich ausgeschieden. Der dadurch beschleunigte Lymphstrom führe es wieder in das rechte Herz. Es gelange so in die Arterien, die auf diese Weise eine abnorm große Menge verwässerten Blutes enthalten. Es bestehe bei Herzschwäche eine hydrämische Plethora auf der arteriellen Seite des Körpers, die Herzarbeit werde so gesteigert. Die Venen könnten dabei normales oder bei zunehmender venöser Stauung sogar abnorm konzentriertes Blut enthalten. Von vornherein war es unwahrscheinlich, daß der normalerweise außerordentlich langsame Lymphstrom bei Kreislaufstörungen mit einer beschleunigten Geschwindigkeit das von den Kapillaren ausgeschiedene Wasser dem Herzen zuführt. Auch sonst haben sich von allen Seiten Einwände gegen die Oertelsche Theorie erhoben.

Die augenblicklichen, freilich noch in mancher Richtung zu vervollständigenden Anschauungen lassen sich folgendermaßen zusammenfassen. Bei beginnender Kreislaufstörung kommt es aus unbekannter Ursache — vielleicht durch vermehrte Wasserverluste in den Lungen oder in der Haut, wohl kaum durch eine Zunahme der Blutkörperchenbildung infolge des O-Mangels — zu einer Eindickung des Blutes, kenntlich an der Zunahme der Blutkörperchen, des Hämoglobins und vor allem der Trockensubstanz und des spezifischen Gewichts. Das Blutplasma wird dabei auffälligerweise eiweißärmer.

Nimmt die Herzschwäche zu und kommt es zu einer Wasserretention im Körper, so finden wir bei Kranken mit mäßigen Ödemen einen zunehmenden Wassergehalt des Blutes wie der übrigen Gewebe, eine selbst unter die normalen Werte verminderte Konzentration des Blutes. Da ein entsprechender Untergang von Blutkörperchen und Plasmaeiweiß nicht anzunehmen ist, beziehen wir diese Veränderung auf eine Ansammlung vermehrten, aber abnorm dünnen Blutes in den Gefäßen, auf eine *Plethora serosa*. Die individuell verschiedene Wasserausscheidung und -aufnahme in den Kapillaren bedingt wohl die in den untersuchten Fällen verschieden starke Entwicklung der Veränderung in den einzelnen Teilen des Gefäßsystems. Mit Sicherheit besteht aber keine ausschließliche Plethora in den Arterien, wie Oertel sie annahm. Eine Steigerung der Herzarbeit durch die Vermehrung der Blutmasse ist in diesen Fällen ebenfalls unwahrscheinlich, da die Gefäße sich wohl meist entsprechend erweitern. Es wäre interessant, festzustellen, welche Gefäßgebiete den Ausgleich übernehmen. In ihnen muß bei unveränderter Herzarbeit die Blutströmung langsamer werden, und das könnte an manchen Teilen auch für den Gesamtorganismus von Bedeutung sein.

Kommt es zu sehr bedeutender venöser Stauung, zu sehr starker Ansammlung von Ödemen, so wird der Wasseraustritt aus den Kapillaren stärker als die Wasseraufnahme in ihnen und durch die Lymphbahnen. Das Blut wird wieder konzentrierter.

Ist schon nach dem Grade der Kreislaufstörung das Verhalten des Blutes verschieden, so wird es noch mannigfaltiger durch die anfänglichen Unterschiede im Blute der einzelnen Kranken. Der eine ist anämisch, der andere zeigt normale, ein Diabetiker vielleicht von Anfang an übernormale Werte der Blutkonzentration. So sind Veränderungen der Blutbeschaffenheit bei Kreislaufstörungen oft nur dann auf die veränderte Zirkulation zurückzuführen, wenn man ihre Entstehung oder ihr Schwinden beobachten kann. Es sei noch erwähnt, daß das Hämoglobin des gestauten Blutes wegen seiner dunklen Farbe bei den üblichen Farbenvergleichen

zu hohe Werte liefert und daß die Blutkörperchenzahl nur durch Zählung, nicht durch volumimetrische Methoden festzustellen ist.

Von großem Interesse ist die Angabe von Bence aus der Koranyi'schen Klinik, daß die Viskosität des Blutes bei cyanotischen Herzkranken steigt. Die Ursache der Veränderung scheint mir noch nicht ausreichend klargestellt. Bestätigt sich der Befund, muß der Kreislauf dadurch auch in den kleinen Gefäßen erschwert werden.

Der veränderte Gasgehalt des Blutes ist schon bei Besprechung der Lungenerscheinungen berührt worden.

Haut. Die ungenügende Blutversorgung der Hautgefäße bei schwacher Herztätigkeit führt zu blassem Aussehen der Kranken, das oft irrtümlich auf Anämie, auf Verarmung des Blutes an färbenden Bestandteilen bezogen wird. Die Cyanose Herzkranker ist größtenteils die Folge der venösen Stauung durch eine Schwäche der rechten Kammer, die zu einer Erweiterung der kleinen Hautvenen und der in sie einmündenden Kapillaren und zu ihrer Füllung mit venösem Blute führt. Die Dunkelfärbung des Blutes durch O-Verarmung mag das Auftreten der Cyanose begünstigen. Aber nur bei sehr starker Entwicklung, wie z. B. bei einer sehr bedeutenden Störung des Lungengaswechsels, dürfte sie allein die Cyanose hervorrufen. Es wäre sonst unverständlich, warum die Cyanose bei manchen dekompensierten Aorteninsuffizienzen mit hochgradigster Dyspnoe, gelegentlich selbst bei völliger Mischung von arteriellem und venösem Blute fehlt, warum sie in manchen Fällen stark entwickelt ist und die Atmung völlig ruhig bleibt. Für die Bedeutung der venösen Stauung spricht endlich, daß die Cyanose hauptsächlich bei Schwäche des rechten Herzens (infolge von Mitralstenose, von kongenitalen Herzfehlern, von Emphysem, von Kyphoskoliose u. s. w.) auftritt.

Die Cyanose zeigt sich zuerst an Stellen, an denen dichte Gefäßnetze und Dünnhaut der Bedeckungen normalerweise eine rote Farbe herbeiführen, an den Lippen, den Nasenflügeln, den Ohrmuscheln, den Backen, den Finger- und Zehennägeln, häufig an der Streckseite von Ellbogen und Kniegelenken. Bei Zunahme der Cyanose werden diese Teile dunkelblau, die ganze Haut bekommt einen bläulichen Schimmer. Sie sieht bei gleichzeitiger Blässe livid aus. Die Cyanose ist bei vollblütigen Menschen leichter erkennbar als bei blassen. Ihre Stärke ist nicht immer den übrigen Folgen des behinderten venösen Abflusses proportional. Wir finden, vielleicht wegen der verschiedenen Dünnhaut der Haut oder wegen der verschiedenen Dehnbarkeit der Hautgefäße, z. B. bei Kindern und jugendlichen Individuen, bisweilen eine sehr starke Cyanose und nur eine mäßige Leberschwellung, bei älteren Männern oft das Umgekehrte.

Die verlangsamte Blutströmung verursacht auch eine ungenügende Wärmezufuhr zur Haut. Die der Abkühlung ausgesetzten Teile, Nasenspitze, Hände, Füße erkalten.

Die unter der Haut verlaufenden Venen treten bei venöser Stauung als dicke Stränge deutlich hervor. Besonders die Jugularvenen werden bisweilen enorm ausgedehnt und ziehen manchmal als fingerdicke, an den Klappenansätzen kleine Einschnürungen zeigende Gefäße am Halse hinunter. Varicen an den Beinen, Kapillarektasien an den Backen und bisweilen auch am weichen Gaumen können hervortreten. An den Unterschenkeln entstehen öfters durch den Austritt und den Zerfall roter Blutkörperchen braune stecknadelkopfgroße Flecke oder bei länger anhaltender

venöser Stauung eine mehr diffuse Braunfärbung der Haut. Die Haut wird gleichzeitig verdickt, abnorm fest und derb und wird leicht der Sitz chronischer schuppender Ekzeme, die ihrerseits wieder zur Sklerosierung der Haut beitragen (sogenannter Salzfluß).

Hydrops. Bei stärkerer venöser Stauung treten meist Ödeme und in den Körperhöhlen hydropische Ergüsse auf. Der Grad der dazu erforderlichen Stauung ist individuell merkwürdig verschieden. Wir sehen Kranke mit einem leichten Anflug von Cyanose, mit einer ganz mäßigen Lebervergrößerung ödematös werden und andere mit hochgradiger Cyanose und bedeutender Leberschwellung Jahre hindurch ohne Ödeme herumgehen. Öfters scheint die rasche Entstehung der venösen Stauung das Auftreten von Ödemen zu begünstigen, während bei sehr langsamer Entwicklung der Stauung vielleicht wegen einer Art von Anpassung der Gewebe an den erhöhten Druck eher das Gegenteil der Fall ist.

Der reichliche Austritt eiweißarmer Flüssigkeit aus den Kapillaren, der zur Bildung von Ödemen führt, ist zunächst von der *Verlangsamung des Blutstroms* abhängig. Sie allein führt aber nur bei extremen Veränderungen dazu (z. B. an den Beinen im *Stensonschen* Versuch oder bei Embolie der Aorta abdominalis, an den Lungen bei manchen Fällen hochgradiger Schwäche der rechten Kammer). Bei den gewöhnlichen Kreislaufstörungen der Herzkranken muß sich zu der Stromverlangsamung eine *Druckzunahme in den Venen* durch venöse Stauung gesellen, um vermehrte Flüssigkeit austreten zu lassen. Die Anhäufung der Flüssigkeit im Gewebe, die Ausbildung eigentlicher Ödeme hängt endlich noch von der Unfähigkeit des Lymphstroms, die vermehrt austretende Flüssigkeit fortzuschaffen und von der *Spannung der die Gefäße umgebenden Gewebe* ab. Ist die letztere an sich gering oder durch die Kreislaufstörung und den auf den Geweben lastenden Druck vermindert, so sammelt sich die Flüssigkeit in den Gewebsmaschen an. Die Abnahme der Gewebsspannung ist schon klinisch an dem Stehenbleiben des Fingereindrucks in der ödematösen Haut erkennbar. Die *verminderte Harnsekretion* ist keine direkte Ursache der Ödembildung. Beide sind einander koordinierte, sich gegenseitig beeinflussende Folgen der Kreislaufstörung. Die Verschlechterung der Nierentätigkeit befördert die zunehmende Wasseransammlung im Körper. Andererseits hindern die Ödeme und der Ascites den allgemeinen Kreislauf und die lokale Zirkulation in den Nieren und hemmen dadurch die Harnabsonderung. Und ebenso ist das Schwinden von Ödemen bei der bloßen Anregung der Diurese ohne direkte Hebung der Herzarbeit wohl zunächst auf die reichlichere Wasserausscheidung zu beziehen. Dazu gesellt sich aber als weiterer wichtiger Faktor die Besserung des gesamten Kreislaufs bei dem Rückgange der Ödeme.

Die Ödeme treten dementsprechend bei Herzkranken stets zuerst an Stellen auf, an denen der venöse Druck am höchsten und die Gewebsspannung schon normalerweise gering ist, so bei Kranken, die herumgehen oder sitzen, meist an der hinteren und unteren Fläche der Knöchel, besonders der inneren Knöchel, bei bettlägerigen Kranken bisweilen zuerst an den abhängigen Teilen des Rückens. Erst später schwellen die Beine, die Genitalien, der Rumpf, auch die Arme an, zuletzt und meist nur in mäßigem Grade das Gesicht. Sehr starkes Gesichtsoedem deutet bei Herzkranken fast stets auf eine gleichzeitige Nephritis, wenn es nicht durch lokale Ursachen, z. B. Thrombose der Jugularvenen oder, wie ich einmal bei einer Kyphoskoliotischen gesehen habe, durch die Kompression der Halsvenen durch eine Struma herbeigeführt wird. Die Entwicklung von

Ödemen wird überhaupt durch lokale Behinderung des Venenstroms begünstigt. So wird bei Kranken, die meist auf einer Seite liegen, die nach unten gekehrte Seite stärker ödematös. Bei der alten Fraktur eines Oberschenkels sah ich das betreffende Bein früher anschwellen.

Die Ödeme sammeln sich vorzugsweise im Unterhautzellgewebe, etwas auch im Bindegewebe der Muskeln und der Gefäß- und Nerven-scheiden. Die Organe der Brust- und Bauchhöhle, namentlich das Herz, bleiben meist frei davon, wenn wir von dem unter besonderen Verhältnissen entstehenden Lungenödem absehen. Glottisödem dürfte bei unkomplizierten Herzkrankheiten nicht vorkommen.

An den ödematösen Teilen verstreichen die Hautfalten. Die Extremitäten schwellen unförmlich an. Die Haut zeigt infolge ihrer Spannung abnormen Glanz, ist blaß und wegen des fast völligen Versiegens der Schweißsekretion abnorm trocken. Der Fingereindruck, Eindrücke von Falten der Kleidung oder der Bettunterlage bleiben lange stehen. Bei sehr starker Spannung der Haut weicht bisweilen, besonders an den seitlichen Teilen des Bauches und den oberen Teilen der Oberschenkel das Bindegewebe der Cutis auseinander. Die Ödemflüssigkeit scheint dann als ein grauer Streifen durch die Epidermis hindurch. Reißt die letztere an solchen Stellen ein, so sickert die Ödemflüssigkeit ab. Bei Rückbildung der Ödeme bleiben sie als rote, später weiße Streifen zurück, die in ihrem Aussehen völlig den Schwangerschaftsstriae gleichen.

Die Ödeme beschränken bei stärkerer Entwicklung in lästiger Weise die Beweglichkeit der Kranken und rufen durch die Spannung der Haut auch Schmerzen, besonders an den Genitalien und den Bauchdecken, hervor. Sie erschweren die bei dyspnoischen Herzkranken so notwendige Mitarbeit der Bauchmuskeln bei der Expiration und noch mehr das inspiratorische Abwärtssteigen des Zwerchfells. Das Ödem der Vorhaut behindert bisweilen die Harnentleerung in unangenehmer Weise. Die reinliche Ausführung des Katheterismus wird namentlich bei den unter dem geschwollenen Präputium sich öfter einstellenden Entzündungen unmöglich. Die Ödeme erschweren ferner den allgemeinen Kreislauf durch die Unbeweglichkeit des Kranken und auch direkt durch Verlangsamung des Lymphstroms, bei höheren Graden wohl auch durch Kompression von kleinen Kapillaren und Venen. Schon Traube betonte die auffällige Besserung der Zirkulation nach der künstlichen Entfernung der Ödeme.

Im Anschluß an unzureichend behandelte oder übersehene Hautverletzungen entwickeln sich an ödematösen Teilen gelegentlich, aber kaum häufiger als an normaler Haut, Erysipele oder umschriebene Phlegmonen. Die Rötung der Haut ist dabei oft auffallend gering. Die erysipelatösen Stellen sind vielfach nicht so scharf begrenzt, wie an nicht ödematöser Haut. Das Fieber ist gewöhnlich niedrig oder fehlt vollständig, eine Eigentümlichkeit, der wir auch bei den Lungeninfektionen Herzkranker begegnen, während die Pulsfrequenz häufig bedeutend zunimmt.

Die Größe der zur Ödembildung führenden Wasserretention scheint recht verschieden zu sein. Nach dem beträchtlichen Sinken des Körpergewichts mancher Herzkranken bei Besserung des Kreislaufs und bei sichtbarer Besserung des Ernährungszustandes bleiben gelegentlich recht ansehnliche Wassermengen im Körper, ohne daß Ödeme erkennbar

werden. Namentlich bei Fettleibigen sieht man das so häufig, daß man bei Änderungen ihres Körpergewichts stets auch an Schwankungen im Wassergehalt des Körpers denken muß.

In den Körperhöhlen, diesen großen Lymphspalten, kommt es bei genügender venöser Stauung regelmäßig zur Ansammlung von Hydrops. Direkt lebensgefährlich wird bisweilen durch seine Reichlichkeit der *Hydrothorax*. Schon mäßige Mengen vermögen die Dyspnoe Herzkranker bedeutend zu steigern und zusammen mit der übrigen Kreislaufstörung das Herz zum Versagen zu bringen. Bei ihrer freien Verschieblichkeit entziehen sie sich in liegender Haltung öfters dem Nachweise auf der Vorderfläche der Brust. Hinten wird er nicht selten durch starkes Ödem der Rückenhaut erschwert. — Das *Hydropericard* wird wohl nie so reichlich, daß es ernste Erscheinungen hervorruft oder sich nur nachweisen läßt. — Der *Stauungsascites* beschränkt den Raum der Bauchhöhle und erschwert so die Atmung; er behindert durch den bedeutenden in ihm herrschenden Druck die Zirkulation im Abdomen, namentlich auch in den Nieren. Seinem klinischen Nachweise stellen sich bei gleichzeitigem Meteorismus und bei stark ödematösen Bauchwandungen, die in den abhängigen Partien eine absolute Dämpfung hervorrufen können, oft große Schwierigkeiten entgegen. Nicht immer gelingt es, durch tiefes Eindrücken des Plessimeters den hinter den dicken Bauchwandungen vorhandenen tympanitischen Schall, oder durch Lagewechsel und das Auftreten einer absoluten Dämpfung in vorher tympanitisch schallenden Bezirken die Gegenwart von Ascites festzustellen. — Der *Liquor cerebrospinalis* ist anatomisch häufig etwas vermehrt. Auch das Gehirn erscheint bei starker Stauung oft wasserreicher.

Endlich sei noch einmal auf die häufige Kombination des Hydrothorax, auf die seltenere des Stauungsascites mit entzündlichen Vorgängen und die daraus resultierenden Eigentümlichkeiten hingewiesen (s. oben). Auch im Herzbeutel kann eine solche Kombination vorkommen.

Knochen, Muskeln. Hin und wieder trifft man bei erworbenen, recht oft bei angeborenen Herzleiden mit lange anhaltender venöser Stauung kolbige Verdickungen der Endphalangen an Fingern und Zehen. Bei diesen *Trommelschlägelfingern* und *-zehen* wird der Knochen verdickt, der Nagel vergrößert sich und zeigt eine abnorme Krümmung in der Quere und Länge. Auch die Haut wird wohl etwas dicker, wenn auch lange nicht so bedeutend wie bei der Akromegalie. Eine Verdickung auch der Epiphysen von Vorderarmen und Unterschenkeln, wie sie *Marie* bei starker Ausbildung der Veränderung im Gefolge von Lungenleiden gesehen hat, scheint bei Herzaffektionen nicht vorzukommen. Die Ursache der eigentümlichen Deformität ist, wie *E. Bamberger* mit Recht betonte, wohl sicher keine einheitliche. Außer an die venöse Stauung muß man auch an die bei angeborenen Herzfehlern so häufigen Lungenerkrankungen und an Lues denken, die sie ebenfalls hervorrufen kann (*H. Schmidt*). Die Veränderung entwickelt sich bisweilen auffallend schnell. So sah ich sie einmal bei einem 45jährigen Syphilitiker mit arteriosklerotischer Aorteninsuffizienz und Angina pectoris, bei dem die Lungen gesund waren und eine stärkere venöse Stauung nicht bestand, im Laufe weniger Wochen in recht starkem Maße entstehen.

Die *Muskulatur* zeigt bei Herzschwäche fast stets eine Herabsetzung ihrer Leistungsfähigkeit, wohl wegen der langsameren Beseitigung

der bei der Muskeltätigkeit gebildeten, die Ermüdung der Muskeln hervorruhenden Stoffe und wegen der unzureichenden Zufuhr der zur Arbeit der Muskeln notwendigen Substanzen, speziell von O. Die allgemeine Mattigkeit und die leichte Ermüdung bilden manchmal das erste Symptom der beginnenden Kreislaufstörung. Bei schweren Veränderungen, z. B. beim Asthma cardiale, wird die Muskelschwäche sehr hochgradig. Der Kranke wird außerordentlich hinfällig.

Nervensystem. Die Ursachen der mannigfaltigen Erscheinungen von seiten des Nervensystems bei Herzkranken sind fast völlig unbekannt, wenn wir von den groben anatomischen Veränderungen, wie *Gehirnembolien* oder *Gehirnblutungen*, absehen. Die veränderte Blutversorgung des Gehirns, arterielle Anämie oder venöse Stauung, Einwirkungen irgendwelcher Produkte des gestörten Stoffwechsels, endlich auch noch nicht näher bekannte anatomische Veränderungen, auf deren Gegenwart die nicht seltenen Trübungen des Ventrikelependyms und der weichen Hirnhaut hinweisen, könnten sie hervorrufen. Die Bedeutung des bisweilen vorhandenen Hirnödems, der vermehrten Ansammlung von Liquor cerebrospinalis ist noch zweifelhaft. Erscheinungen wirklichen Hirndrucks entstehen dadurch nicht.

Die gestörte Funktion des Zentralnervensystems äußert sich in körperlichen und in psychischen Erscheinungen. Sie verursacht wohl die auffallend starke *Schweißsekretion* vieler nicht zu ödematöser Herzkranker, namentlich bei schwerer Dyspnoe oder zusammen mit allgemeiner Mattigkeit, sowie als den Vorboten mancher Anfälle von Angina pectoris oder Asthma cardiale. Wahrscheinlich ist die Steigerung der Schweißsekretion eng mit dem Verhalten der Gefäße verknüpft. Leider ist über die Änderungen des Gefäßtonus bei Herzkrankheiten, wie bereits (S. 64) hervorgehoben wurde, recht wenig bekannt, wenn wir eine krampfartige Verengerung der Kranzarterien bei Angina pectoris trotz ihrer ohne weiteres zuzugebenden Möglichkeit noch nicht als Tatsache betrachten wollen. Pal ist geneigt, auf eine solche Gefäßkrise auch die Schmerzen zurückzuführen, welche bei der Angina pectoris in andere Gefäßgebiete ausstrahlen oder ausschließlich in ihnen empfunden werden. Eine Messung des systolischen und diastolischen Blutdruckes in zwei derartigen Fällen zeigte mir, daß es sich jedenfalls nicht regelmäßig um eine Zunahme im Tonus aller Vasomotoren handeln kann. Der maximale Blutdruck stieg, der Minimaldruck war nicht entsprechend erhöht; während des Anfalles war der Kreislauf erheblich verschlechtert. Der Vasomotorentonus im ganzen war also herabgesetzt. Natürlich können daneben krampfartige Verengerungen einzelner Gefäßgebiete bestanden haben.

Auch der *Kopfschmerz*, der besonders bei venöser Stauung als dumpfer Stirn- oder Schläfendruck, selten als unerträgliches Gefühl von Hitze im Kopf dauernd oder zeitweise empfunden wird, gehört hierher. Die *Schwindelempfindungen* und *Ohnmachtsanwandlungen* sind wohl meist die Folge einer Sklerose der Hirnarterien oder leichter Apoplexien, seltener die ausschließliche Folge ungenügender Hirndurchblutung durch Herzschwäche, wie z. B. bei schwerer Angina pectoris. Die Blässe des Gesichts und die Kleinheit des Pulses während der Anfälle sprechen nicht mit Sicherheit für eine cardiale Entstehung, weil auch Apoplexien namentlich bei blassen, aufgeschwemmten Leuten und eine Sklerose der Hirnarterien dieselben Erscheinungen hervorrufen können.

Andererseits sieht man eine rasch vorübergehende Rötung des Gesichts auch bei zweifellos cardialem Ursprung. Diagnostisch in Betracht zu ziehen sind auch rein nervöse Störungen, welche besonders bei Frauen im Klimakterium so oft vorkommen.

Eine Trübung des Sensoriums von der Somnolenz bis zum tiefen Koma wird bei sehr schweren Störungen beobachtet und ist meist, aber nicht immer ein Zeichen des bevorstehenden Todes. Unabhängig von der Herzaffektion ist dagegen die Benommenheit, welche bei Infektionskrankheiten von Herzleidenden, z. B. bei Sepsis mit Endo- oder Myocarditis, bei Pneumonien auftritt.

Bei der Beeinflussung des Atemzentrums durch die CO_2 -Überladung und O-Verarmung des Blutes, welche die Dyspnoe und bei plötzlicher und hochgradiger Ausbildung der Veränderung den asthmatischen Anfall der Herzkranken auslöst, ist es noch zweifelhaft, ob es sich dabei um eine direkte Erregung des Atemzentrums, um eine Einwirkung des Großhirns auf das Atemzentrum oder um den Ausfall hemmender Einflüsse des Großhirns handelt.

Eine in ihrem Wesen noch dunklere Einwirkung läßt das Atemzentrum seine rhythmische Tätigkeit einstellen. Es erscheint der Cheyne-Stokes'sche Typus der Atmung, dessen charakteristische Eigentümlichkeiten wohl als bekannt vorausgesetzt werden können. Bei deutlicher Ausbildung ist er für Herzkranken fast stets ein schlechtes Zeichen, das einige Stunden oder Tage, bisweilen auch mehrere Wochen vor dem Tode auftritt. Nur in seltenen Fällen verschwindet das Cheyne-Stokes'sche Atmen wieder und der Kranke bleibt noch mehrere Monate am Leben. Andeutungsweise, ohne Atmungspausen, nur mit wechselnder Größe der Atemzüge, findet es sich dagegen auch bei Herzkranken ohne prognostisch üble Bedeutung. Morphinum und Opium lösen es bei dazu disponierten Menschen unter Umständen vorübergehend aus. Zuverlässige Beobachter haben aber auch die ausgebildete Veränderung nach Morphinum schwinden sehen.

Recht oft gesellen sich zu der deutlich ausgebildeten periodischen Atmung andere gleichzeitig mit den verschiedenen Respirationsphasen eintretende Veränderungen. So wird bisweilen bei jeder Atmungspause das Bewußtsein getrübt. In dem Augenblick, in dem die Pause beginnt, sinkt der Kranke zusammen. Der Kopf fällt vornüber, die Augen schließen sich. Ein begonnener Satz wird unterbrochen. Gleichzeitig werden die Pupillen eng und reaktionslos. Mit dem Wiederbeginn der Atmung kommt der Patient wieder zu sich, vollendet unter Umständen den begonnenen Satz, die Pupillen werden wieder weiter und reagieren. Der Puls wird in manchen Fällen während der Pause beschleunigt, während der Atmung verlangsamt; bei anderen zeigt er in der Pause zunächst keine Veränderung, wird aber allmählich bei längerer Dauer der Pause langsamer und bei der Atmung wieder schneller. Vereinzelt treten am Ende der Pause epileptiforme Zuckungen im Gesicht und in den Extremitäten auf.

Die Pulsverlangsamung und die Zuckungen am Ende der Pause könnten von der CO_2 -Überladung des Blutes abhängen. Bei den übrigen gleichzeitig mit der Atempause eintretenden und mit ihr schwindenden Erscheinungen handelt es sich aber offenbar um Vorgänge, die nicht von der Störung der Atmung abhängig, sondern ihr gleichwertig sind, um eine eigenartige periodische Tätigkeit verschiedener Gehirnteile. Für die detailliertere Deutung der Erscheinungen sei noch darauf aufmerksam gemacht, daß der Vagus wahrscheinlich in einer Anzahl dieser Fälle seine Herrschaft über das Herz verloren hat (s. S. 45.).

Auf die interessante Diskussion über die Entstehung des Phänomens kann hier nicht eingegangen werden. Es tritt bei Herzkranken, abgesehen von seiner Entstehung nach Morphinum und Opium, unter zwei Bedingungen auf, die den Blutstrom im Gehirn verlangsamen, bei hochgradiger Herzschwäche und bei starker

Bradycardie, der wir besonders bei Koronarsklerose begegnen. Sklerose der Hirnarterien begünstigt sein Auftreten. Aber auch rein funktionelle vasomotorische Einflüsse scheinen den Blutstrom des Gehirns ähnlich modifizieren zu können (Jaquet). Das eigenartige Krankheitsbild, das durch die Kombination von Bradycardie mit Cheyne-Stokesschem Atmen und den damit verbundenen sonstigen Gehirnerscheinungen entsteht, ist als Adams-Stokessche Krankheit nach den Autoren bezeichnet worden, die sich zuerst eingehender mit diesen Veränderungen beschäftigt haben.

Neuerdings ist auch die Frage aufgeworfen worden, ob Epilepsie im Anschluß an Herzkrankheiten entstehen könne. Zur Entscheidung bedarf es noch der Sammlung größeren statistischen Materials.

Die Frage des Zusammentreffens von Tabes mit Aortenfehlern ist wohl endgültig dahin entschieden, daß neben der Tabes infolge des Alters und der meist vorhandenen früheren Lues gelegentlich arteriosklerotische Veränderungen, speziell auch im Anfangsteil der Aorta, und so Aortenfehler entstehen. Unter 205 Tabesfällen der Leipziger Klinik fand ich zwei Aortenfehler und zwei Myocarderkrankungen durch Koronarsklerose, resp. 2 Tabesfälle unter 185 Aortenfehlern.

Weit häufiger als die besprochenen, körperlich in die Erscheinung tretenden Störungen des Zentralnervensystems begegnen dem Arzte psychische Alterationen. Schon bei leichten Graden von Herzschwäche, bisweilen auch bei kompensierten Klappenfehlern, besonders bei Aorteninsuffizienzen, macht sich eine abnorm gesteigerte nervöse Erregbarkeit bemerklich. Die Kranken werden leicht heftig. Sie ärgern sich über Dinge, die ihnen sonst gleichgültig sind. Sie werden überhaupt gegen äußere Eindrücke, freudige wie traurige, empfindlicher.

Die Erregbarkeit bei Herzschwäche steigert sich durch die häufige Schlaflosigkeit oder das Fehlen eines wirklich erfrischenden Schlafes. Der Mangel an Schlaf ist oft eine Hauptklage der Kranken. Er ist auch objektiv wichtig, seitdem wir durch Quincke (s. S. 73) die auffällige Zunahme der Diurese im Schlafe bei Herzschwäche kennen gelernt haben und seitdem wir auf die Muskelschwäche vieler Herzkranken und die dadurch bedingte Erholungsbedürftigkeit größeres Gewicht legen.

Für die Entwicklung der Neurasthenie bilden organische Herzkrankheiten einen fruchtbaren Boden. Das Bewußtsein, herzkrank zu sein, beeinflußt viele Menschen in eingreifender Weise. Mit übertriebener Sorgfalt überwacht der Kranke sein Befinden. Jede Veränderung, die er bemerkt oder zu bemerken glaubt, weckt in ihm die lebhaftesten Befürchtungen. Er lebt nur noch für sein Herz, auch wenn sein Zustand das gar nicht in solchem Maße erfordert. Allmählich steigert sich dann auch seine subjektive Empfindlichkeit gegen leichteste Veränderungen der Herztätigkeit. Herzklopfen, Herzschmerz u. dgl. treten abnorm häufig und stark bei ihm hervor. Auch die die Herzgegend bedeckende Brusthaut wird hyperästhetisch. Den mannigfachen Erscheinungen an Herz und Gefäßen, welche die Neurasthenie begleiten können, begegnen wir auch bei Neurasthenikern mit organischen Herzkrankheiten. Nicht immer gelingt es, die nervös und die organisch bedingten Veränderungen auseinander zu halten, und man tut gut, bei zweifelhaften Erscheinungen nicht zu viel als „nur nervös“ zu bezeichnen.

Hysterische Veränderungen sind bei organischen Herzkrankheiten im Vergleich zur Häufigkeit neurasthenischer Beschwerden seltener. Sie schienen mir nur selten unmittelbar auf dem Boden der Herzkrankheit erwachsen zu sein, sondern mehr unabhängig neben der Herzkrankheit herzugehen. Sie beschränkten sich auch nicht so auf das Herz und davon abhängige Erscheinungen. Auch sie beeinflussen aber bis-

weilen in merklicher Weise die subjektiven Beschwerden Herzkranker. Bemerkenswert ist besonders die nicht allzu seltene Tachypnoe nervöser Herzkranker (Hans Curschmann), eine oft beträchtlich beschleunigte, aber nicht angestrenzte Atmung, die bei Ablenkung der Aufmerksamkeit und im Schlafe sistiert. Objektiv interessant, von dem Kranken aber spontan oft nicht wahrgenommen sind umschriebene, wechselnd ausgedehnte Störungen der Hautsensibilität, Hyp- und Hyperästhesien. Die letzteren in der Form von Hyperalgesie sind bekanntlich von Head als Schmerzirradiationen vom Herzen gedeutet worden. Ihre Lokalisation schien mir nicht immer dem Headschen Schema zu entsprechen, das bei Herzaffektionen zwei kleine dreieckige Zonen am oberen Rande des Schlüsselbeins und an der Vertebra prominens und drei mehr streifenförmige Bezirke im ersten und dritten Zwischenrippenraum und unterhalb der Schulterblattgräte annimmt.

Bei schweren Störungen der Herztätigkeit entwickeln sich bisweilen ausgesprochene Psychosen. Der Inhalt der Wahnvorstellungen ist stets depressiver Natur. Bei den leichtesten, nicht allzu seltenen Veränderungen klagen die Kranken in unbegründeter Weise über Vernachlässigung. Sie wünschen plötzlich den Arzt, die Pflegerin zu wechseln. Im Krankenhaus bitten sie, auf eine andere Station verlegt zu werden, weil ihre Mitkranken schlecht von ihnen redeten. Mit diesen Beeinträchtigungsideen können die Kranken, wenn nicht das Herzleiden ihr Leben beschließt, lange Zeit leben. Ich habe sie bei einer Patientin mit Mitralstenose über ein Jahr bestehen sehen. Sie können sich auch bessern. Von völligen Heilungen kann ich nach meinem Material nichts berichten.

Schwere Geistesstörungen sind selten eine Folge der Herzerkrankung. Unter reichlich 1200 in der Leipziger Klinik behandelten Fällen chronischer Herzerkrankung habe ich sie 13mal gefunden, und zwar in den Fällen, in denen ich den Ausgang feststellen konnte, stets mit tödlichem Ende. Die Psychose trat wenige Tage oder mehrere (bis zu 8) Wochen, vereinzelt ganz kurz vor dem Tode bei Kranken auf, die schon während mehrerer Monate an schwerer Herzschwäche gelitten hatten. Es waren durchweg Leute über 35 Jahre, 9 Männer und 4 Frauen. Die Psychose erschien mit einer Zunahme der Herzschwäche oder auch ohne eine wesentliche Änderung im Verhalten des Herzens und mehrmals nach einer entschiedenen Besserung, dieselbe unliebsam unterbrechend. Unabhängig von der Art des Herzleidens ist der Charakter der Psychose stets derselbe mit depressiven Vorstellungen. Die Kranken glauben, man stelle ihnen nach, sie sollten vergiftet werden oder es solle ihnen sonst etwas Übles zugefügt werden. Sie glauben sich versündigt zu haben. Sie verweigern öfters die Nahrung und weisen die Arznei zurück. Sehr oft gesellen sich dazu dauernd oder nur zeitweise Gesichts- und Gehörshalluzinationen: schmutzige Kinder sitzen auf dem Bett und schmähen den Kranken; grinsende Gesichter schauen zur Türe herein und rauchen das Zimmer voll; eine Volksversammlung faßt vor der Tür des Zimmers den Kranken beleidigende Beschlüsse. Die Patienten werden hochgradig erregt. Sie versuchen zu fliehen, sich aus dem Fenster zu stürzen oder auf andere Weise Selbstmord zu verüben, sie werden aggressiv gegen ihre Umgebung, sprechen laut mit den vermeintlichen Gestalten, die sie umringen, schreien bisweilen stundenlang in durchdringender Weise. Sie sind schlaflos. Anfangs wissen sie noch, daß es sich um Halluzinationen handelt. Sie glauben, geträumt zu haben.

Bald aber hört die Urteilsfähigkeit auf. Dabei bleibt bisweilen die Erinnerung an frühere Erlebnisse, die von früher her bekannte Umgebung erhalten. Neu hinzutretende Personen werden dagegen meist nicht richtig erkannt. In anderen Fällen sind die Kranken völlig verwirrt.

Durch die psychische Alteration und die ungenügende Nahrungszufuhr verfallen die Kranken sehr rasch. Auch wenn die Psychose sich vor dem Tode bessert, wie das manchmal nach 1—2wöchentlichem Bestehen der heftigsten Erscheinungen vorkommt, ist die Herzkraft so erschöpft, daß der Kranke sich nicht wieder erholt. Unmittelbar vor dem Tode tritt bisweilen noch eine kurze Periode völliger geistiger Klarheit ein.

Diagnostisch dürfte diese Psychose Herzkranker von dem natürlich auch bei ihnen vorkommenden *Delirium tremens* durch die oft völlig fehlenden alkoholistischen Antezedentien, durch das Fehlen der motorischen Unruhe und des Zitterns stets leicht zu unterscheiden sein. Von der urämischen Verwirrtheit, die manche der oben geschilderten leichteren Erscheinungen ebenfalls aufweist, ist die Psychose Herzkranker durch das Fehlen anderer urämischer Symptome, durch die objektive Untersuchung leicht zu trennen.

Die Entstehung anderer Psychosen wird durch Herzkrankheiten kaum begünstigt. Natürlich finden sich unter Geisteskranken eine Anzahl Herzkranker. Vielleicht befördern auch die bei Irren häufige Arteriosklerose, zahlreiche epileptische Anfälle, übermäßiges Masturbieren die Entwicklung mancher Herzveränderungen.

Von den Psychosen der Herzkranken sind ebenfalls zu trennen die bei Herzaaffektionen im Verlauf von *Gelenkrheumatismus*, *Chorea* und *Sepsis* vorkommenden Störungen. Sie treten auch ohne Herzveränderung oder bei ganz vorübergehenden Herzerscheinungen auf und sind offenbar eine ausschließliche Folge der Grundkrankheit. Sie ändern an sich nicht die Prognose derselben. So habe ich die sehr seltenen Psychosen bei oder nach Gelenkrheumatismus (7 unter 2318 Fällen) stets völlig heilen sehen. Es ist das wichtig, weil die Ähnlichkeit der klinischen Erscheinungen, speziell der rheumatischen Psychose und der Psychose der Herzkranken bei ungenügender Berücksichtigung der Vorgeschichte leicht zu einer falschen Prognose verleiten kann.

Höhere Sinne. Ihre Veränderungen sollen hier nur insofern besprochen werden, als sie für den inneren Mediziner in Betracht kommen. Im übrigen sei auf die Spezialwerke verwiesen.

Augen. Bei venöser Stauung besteht öfters eine große Neigung der *Conjunctiva* zu *Katarrhen*. Vereinzelt sind auch *Netzhautblutungen* aus den überfüllten Venen und nach einer stärkeren Anstrengung *Blutungen in Bindehaut* und *Lidern* beobachtet worden. Das Auftreten des *Arcus senilis* der Hornhaut schon im jugendlichen Alter, von *Myopie*, von *Glaukom* soll durch Herzkrankheiten begünstigt werden. Von weiteren Netzhautveränderungen werden wir bei einzelnen Krankheiten zu sprechen haben. Sehr belästigt werden manche Patienten durch ein unangenehmes *Flimmern* vor den Augen bei jeder Zunahme der venösen Stauung, z. B. nach dem Essen.

Ohren. Auf das Verhalten der Ohren bei Herzkrankheiten ist bisher fast gar nicht geachtet worden. Zusammen mit den bei venöser Stauung so häufigen *Pharynxkatarrhen* entwickeln sich bisweilen hart-

näckige Tubenkatarrhe, die erst nach Besserung der Kreislaufstörung schwinden. Häufiger sind lästige subjektive Gehörsempfindungen. So klagen manche Kranke mit Aorteninsuffizienz über das fortwährend hörbare Klopfen ihrer Kopfarterien und einzelne Patienten über die Hörbarkeit sehr starken Nonnensausens.

Literaturverzeichnis.

Außer den Lehrbüchern der Herzkrankheiten und der physikalischen Untersuchungsmethoden siehe:

Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie, 2. Aufl. 1882.

Krehl, Pathologische Physiologie, 3. Aufl. Leipzig 1904.

Traube, Die Symptome der Krankheiten des Respirations- und Zirkulationsapparats. Berlin 1867.

I. Subjektive Symptome von seiten des Herzens.

Bamberger, Angina pectoris vera. Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857. S. 363.

Charcot, Sur la claudication intermittente par oblitération artérielle. Progrès méd. 1887, S. 99 u. 117. — Charcot, Leç. du 10 nov. 1891, refer. in Neurol. Zentralbl. 1893, S. 271. — Curschmann, Die Sklerose der Brustaorta und einige ihrer Folgezustände. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 248. — Curschmann, Diskussion über Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, S. 274.

Erb, Über das intermittierende Hinken und andere nervöse Störungen infolge von Gefäßerkrankungen. Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk. 1898, Bd. 13, S. 1. — Eulenburg und Guttman, Pathologie des Sympathicus. Berlin 1873. S. 102.

A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 14. — A. Fraenkel, Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, S. 228.

Heberden, College of physic. of London, 21. Juli 1768. — Heberden, Med. Transactions, Bd. 2, S. 59; Bd. 3, S. 3. — Huchard, Maladies du coeur. 3. éd. Paris 1899. T. II.

Jenner, zit. nach Kreybig, Die Krankheiten des Herzens 1816, 2. Teil, 2. Abt., S. 534 f.

Lancereaux, Gaz. méd. de Paris 1864. — Landois, Der Symptomenkomplex „Angina pectoris“ physiologisch analysiert. S.A. — Leyden, Über die Sklerose der Koronararterien und die davon abhängigen Krankheitszustände. Zeitschrift f. klin. Med., Bd. 7, S. 462.

Neuber, Angina pectoris. Ausgew. Kapitel d. klin. Symptomatologie u. s. w., Heft 2, Wien 1904. — Nothnagel, Schmerzhaft Empfindungen bei Herzerkrankungen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 19, S. 209. — Nothnagel, Diskussion über Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, 278.

Parry, An inquiry into the symptoms and causes of the syncope anginosa, commonly called Angina pectoris. London 1799. — Pauli und Kaufmann, Zur Symptomatologie des stenocardischen Anfalles. Wiener klin. Rundschau 1901, Nr. 41. — Pawinski, Über den Einfluß der trockenen Pericarditis auf die Entstehung der Stenocardie und des Cardialasthma. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 58, S. 565. — Pawinski, Der Self help des Organismus in gewissen Fällen von Angina pectoris. Die Heilkunde 1902, Heft 5 u. 6. — Peter, Traité clin. et prat. des maladies du coeur, S. 673. — Potain, „Anémie“ im Dictionn. encyclopéd. des sciences médic. 1870.

M. H. Romberg, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. Berlin 1855. Bd. 1, S. 153. — Rognon, Lettre à Lorry sur une maladie nouvelle. Bésançon 1768.

Samuelson, Über den Einfluß der Koronararterienverschließung auf die Herzaktion. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 2, S. 12. — G. Sée, Traité des maladies du coeur. Paris 1889. S. 548. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. Würzburg 1855. S. 394.

Traube, Einige Bemerkungen über das Wesen der Angina pectoris u. s. w. Ges. Beiträge zur Pathol. und Physiol., Bd. 3, S. 183. — Traube, Eigentümliche,

denen der Angina pectoris ähnliche Anfälle u. s. w. Ebendas., Bd. 3, S. 114. — Traube, Die Symptome der Krankheiten u. s. w. (s. o.) S. 41.

Vierordt, Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, S. 270 u. 288.

II. Objektiv nachweisbare Symptome.

1. Änderungen des Herzrhythmus.

Tachycardie, Bradycardie. Chauveau, zit. nach G. Sée, Traité des maladies du coeur 1889, S. 523. — Curschmann, Über Sklerose der Brustorta u. s. w. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 262. — Curschmann, Diskussion über Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, S. 275.

Dehio, Über die Bradycardie der Rekonvaleszenten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 52, S. 74.

Gerhardt, Über einige Angioneurosen. Volkmanns Samml. klin. Vorträge 1881, Nr. 209. — Grob, Über Bradycardie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 42, S. 574.

H. E. Hering und Rihl, Die Überleitungsstörungen des Säugetierherzens. Zeitschr. f. exper. Pathol. u. Ther., Bd. 2, S. 75. — M. Herz, Eine Funktionsprüfung des kranken Herzens. Deutsche med. Wochschr., 1905, Nr. 6. — His jun., Ein Fall von Adams-Stokesscher Krankheit mit ungleichzeitigem Schlagen der Vorhöfe und Herzkammern. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 316. — Aug. Hoffmann, Die paroxysmale Tachycardie. Wiesbaden 1900. — Aug. Hoffmann, Über paroxysmale Arrhythmie. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 246. — Aug. Hoffmann, Tachycardie und Bradycardie. Die Deutsche Klinik. Bd. 4, S. 155. — Aug. Hoffmann, Verdoppelung der Herzfrequenz. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 53.

Landois, Lehrbuch der Physiologie. 8. Aufl., S. 124. — Lommel, Über anfallsweise auftretende Verdoppelung der Herzfrequenz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 82, S. 495.

Martius, Tachycardie. Stuttgart 1895.

Neuber, Bradycardie, Tachycardie. Wien 1904.

Proebsting, Über Tachycardie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 31, S. 349.

Quincke, Über Vagusreizung beim Menschen. Berliner klin. Wochschr. 1875, Nr. 16, S. 203.

Riegel, Über Verlangsamung der Schlagfolge des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, S. 221. — O. Rosenbach, Die Krankheiten des Herzens. Wien und Leipzig 1897, S. 463.

Strübing, Über die Bradycardie bei Erkrankungen des Herzens. Deutsche med. Wochschr. 1893, Nr. 4 u. 5.

Unregelmäßigkeit und Ungleichheit der Herzaktion. Bäumlér, Über inspiratorisches Aussetzen des Pulses und den Pulsus paradoxus. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 14, S. 454. — Bein, Zur Lehre vom Pulsus paradoxus. v. Leyden-Festschrift, Berlin 1902.

Dehio, Über den Einfluß des Atropins auf die arhythmische Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 52, S. 97.

D. Gerhardt, Zur Lehre vom unregelmäßigen Puls. Archiv f. öffentl. Gesundheitspflege in Elsaß-Lothringen 1901, Heft 6. — D. Gerhardt, Über Unregelmäßigkeiten des Herzschlags. Sitz.-Ber. d. phys.-med. Sozietät Erlangen 9. I. 1905.

Heidenhain, Über arhythmische Herztätigkeit. Pflügers Archiv, Bd. 5, S. 143. — H. E. Hering, Die myerethischen Unregelmäßigkeiten des Herzens. Prager med. Wochschr. 1901, Nr. 1 u. 2. — H. E. Hering, Zur Erklärung des unregelmäßigen Pulses. Ebendas., 1902, Nr. 1, 10 u. 1904, Febr. — H. E. Hering, Über den Pulsus pseudo-alternans. Ebendas., 1902, April. — H. E. Hering, Analyse des Pulsus irregularis perpetuus. Ebendas., 1903, Juli. — H. E. Hering, Zur experimentellen Analyse der Unregelmäßigkeiten des Herzschlages. Pflügers Archiv, Bd. 82, S. 1. — H. E. Hering, Rihl, Pan, Ergebnisse experimenteller und klinischer Untersuchungen über den Vorhofvenenpuls bei Extrasystolen. Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Ther., Bd. 1, S. 28.

Knoll, Über die Veränderungen des Herzschlages bei der Steigerung des intracardialen Drucks. Sitz.-Ber. d. Wiener Akad. d. Wissensch., Bd. 66, Juli 1872. — Knoll, Bemerkungen betreffend den Pulsus bigeminus. Deutsches Archiv f. klin.

Med., Bd. 24, S. 387. — K r a u s, Einiges über funktionelle Herzdiagnostik. Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 1—3. — K u ß m a u l, Über schwierige Mediastino-Pericarditis und den paradoxen Puls. Berliner klin. Wochschr. 1873, Nr. 37 f.

L e y d e n, Ungleichseitige Kontraktion beider Ventrikel. Virchows Archiv, Bd. 44, S. 365. — L e y d e n, Zwei neue Fälle von ungleichseitiger Kontraktion beider Herzkammern. Virchows Archiv, Bd. 45, S. 153. — L o m m e l, Klinische Beobachtungen über Herzrhythmie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 72, S. 215 u. 465.

M a c k e n z i e, Die Lehre vom Pulse. Aus dem Englischen von Deutsch. Frankfurt a. M., 1904. — M a l b r a n c, Über halbseitige Herzkontraktion. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 438.

N o t h n a g e l, Über arhythmische Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 17, S. 190.

P a n, Klinische Beobachtungen über ventrikuläre Extrasystolen ohne kompensatorische Pause. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 78, S. 128.

Q u i n c k e und H o c h h a u s, Über frustrane Herzkontraktionen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 414.

R a d a s e w s k y, Über die Muskelerkrankungen der Vorhöfe des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 27, S. 381. — R i e g e l, Zur Lehre von der arhythmischen Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 18, S. 94. — R i e g e l, Über den Pulsus bigeminus und alternans. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 476. — R i e g e l, Beitrag zur Lehre von der Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 28, S. 322. — R i e g e l, Beitrag zur Lehre von der Herzirregularität und Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften. Wiesbaden 1891. — R i e g e l, Über den Pulsus paradoxus. Deutsche med. Wochschr. 1903, Nr. 20. — R i e g e l und L a c h m a n n, Beitrag zur Lehre von der Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 27, S. 420.

S c h r e i b e r, Über den Pulsus alternans. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 7, S. 317. — S o m m e r b r o d t, Zur Allorhythmie des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 23, S. 543.

T r a u b e, Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 1, Taf. IX, C (erste Abbildung des Pulsus bigeminus). — T r a u b e, Ein Fall von Pulsus bigeminus u. s. w. Berliner klin. Wochschr. 1872, Nr. 16 u. 19. — T r a u b e, Zur Lehre von der Stenosis ostii venosi sinistri. Beiträge, Bd. 3, S. 241.

U n v e r r i c h t, Über abwechselnde Zusammenziehung der beiden Herzhälften — Systolia alternans. Berliner klin. Wochschr. 1890, Nr. 26, S. 580.

V o l h a r d, Über den Pulsus alternans und pseudoalternans. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 13. — V o l h a r d, Ventrikuläre Bigeminie ohne kompensatorische Pause. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 53.

W e n c k e b a c h, Die Arhythmie des Pulses. Leipzig 1903. — W i d e m a n n (unter G r i e s i n g e r), Beitrag zur Diagnose der Mediastinitis. Diss., Tübingen 1856.

2. Abnorme auskultatorische Erscheinungen.

A u d e o u d et J a c o t - D e s c o m b e s, Les altérations anatomiques et les troubles fonctionnels du myocarde, suivie d'une étude sur le rétrécissement mitral fonctionnel. Annal. suiss. des sciences méd., II. sér., livrais. I, 1894.

O. B e y e r, Über die Entstehung des ersten Herztons. Archiv der Heilkunde, Bd. 10, S. 1. — O. B e y e r, Weitere Beiträge zur Frage über die Entstehung des ersten Herztons nebst allgemeinen Erörterungen über das Zustandekommen von Tönen und Geräuschen innerhalb des Zirkulationsapparates. Archiv der Heilkunde, Bd. 11, S. 157. — B r a u e r, Untersuchungen am Herzen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 193 (Galopprrhythmus) und Diskussion.

C o r r i g a n, Dublin Journ. of med. and chem. sciences 1835 u. 1837. — C o r v i s a r t, zit. von R o s e n s t e i n, v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 77. — C u r s c h m a n n, Die Sklerose der Brustorta u. s. w. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 254.

E b s t e i n, Über die auf größere Entfernung vom Kranken hörbaren Töne und Geräusche des Herzens und der Brustorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 113.

F r a e n t z e l, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 1. Berlin 1889, S. 56 u. 66.

G e i g e l, Die Entstehung der Geräusche in Herz und Gefäßen. Virchows Archiv, Bd. 140, S. 385. — G e i g e l, Entstehung und Zahl der normalen Herztöne. Virchows Archiv, Bd. 141, S. 4. — G e r h a r d t, Lehrbuch der Auskultation und

Perkussion. 6. Aufl. (besorgt von D. Gerhardt). Tübingen 1900. S. 221 u. 223. — D. Gerhardt, Über Entstehung und diagnostische Bedeutung der Herztöne. Volkmanns Samml. klin. Vorträge, N. F., Nr. 214. — Goldscheider, Über die Schallerscheinungen am Herzen. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 311 u. 318.

Heuschen, Sogenannte anämische akzidentelle Herzgeräusche. Zentralbl. f. d. ges. Ther., 1905, Heft 6 u. 7. — Heynsius, Nederlandsch lancet, Bd. 4, 1854. Zit. nach Talma, Beiträge zur Theorie der Herz- und Arterientöne. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 15, S. 77. — Hochsinger, Die Auskultation des kindlichen Herzens. Wien 1890, S. 50. — Huchard, Contribution à l'étude clinique des tendons aberrants du cœur. Rev. de méd. 1893, S. 113.

Kelle, Über primäre chronische Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 448. — Kriege und Schmall, Über den Galopprrhythmus des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 18, S. 261.

Laennec, Traité d'auscultation méd. Nouv. édit. Bruxelles 1828. S. 569. — Leichtenstern, Über einige physikalisch-diagnostische Phänomene. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 148 u. 164. — Leube, Zur Diagnose der systolischen Herzgeräusche. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 57, S. 226. — Litten, Beiträge zur Pathologie des Herzens. II. Über akzidentelle diastolische Herzgeräusche. Deutsche med. Wochschr., 1887, Nr. 8.

F. Müller, Einige Beobachtungen aus dem Perkussionskurs. Berliner klin. Wochschr. 1895, Nr. 35.

Neukirch, Über relative Stenose der Herzostien. Berliner klin. Wochschr. 1882, Nr. 24. — Niemeyer, Entwurf einer einheitlichen Theorie der Herz-, Gefäß- und Lungengeräusche. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 7, S. 136. — v. Noorden, Untersuchungen über schwere Anämien. Charitéannalen, Bd. 16, 1891, S. 253.

Obrastzow, Die verdoppelten und akzessorischen Herztöne bei unmittelbarer Auskultation des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 57, Heft 1 u. 2.

O. Rosenbach, Über musikalische Herzgeräusche. Wiener Klinik, 3. Heft, März 1894. — O. Rosenbach, Über einige seltener auftretende palpatorische und auskultatorische Phänomene. Berliner klin. Wochschr., 1876, Nr. 22. — O. Rosenbach, Die Krankheiten des Herzens. Wien und Leipzig 1897. S. 39 u. 54.

Sahli, Über diastolische akzidentelle Herzgeräusche. Korrespondenzbl. f. Schweizer Ärzte 1895, Nr. 2. — Scheube, Die japanische Kak-ke. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 31, S. 328. — Schrötter, v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 232. — Schwalbe, Zur Klinik der Aortenklappeninsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 45, S. 393. — Sehwald, Die Ursache der anämischen Herzgeräusche. Deutsche med. Wochschr. 1889, Nr. 19—21. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch u. s. w. 1855, S. 311 (erste Beschreibung der Embryocardie).

Traube, Ein Fall von chronischem Bronchialkatarrh . . . mit Bemerkungen über . . . das Phänomen des diastolischen Doppeltons. Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 3, S. 12.

Th. Weber, Physikalische und physiologische Experimente über die Entstehung der Geräusche in den Blutgefäßen. Archiv f. physiol. Heilk. 1855, S. 40. — Winttrich, Krankheiten der Respirationsorgane. Virchows Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, Abt. I, S. 171.

3. Veränderungen der Herzkraft.

v. Basch, Allgemeine Physiologie und Pathologie des Kreislaufs. Wien 1892. — Bier, Die Entwicklung des Kollateralkreislaufs. Virchows Arch., Bd. 147, S. 256 u. 444 u. Bd. 153, S. 306 u. 434.

De la Camp, Experiment. Studien über d. akute Herzdilatation. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 51, Heft 1 u. 2.

Facilides, Über das pathologische Verhalten der Muskelzellen des Herzens. Diss., Leipzig 1870. S. 9. — O. Frank, Die Dynamik des Herzmuskels. Zeitschr. f. Biol., Bd. 32. — v. Frey, Physiologische Bemerkungen über die Hypertrophie und Dilatation des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 398.

Hasenfeld u. Romberg, Über die Reservekraft des hypertrophischen Herzmuskels und die Bedeutung der diastolischen Erweiterungsfähigkeit des Herzens. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 39, S. 333. — Aug. Hoffmann, Gibt es eine akute schnell vorübergehende Erweiterung des normalen Herzens. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1902, S. 308.

Krehl und Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels und der Herzganglien für die Herztätigkeit des Säugetiers. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 30, S. 82 f.

B. Lewy, Die Arbeit des gesunden und des kranken Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 31, S. 321 u. 520.

Moritz, Demonstration eines Kreislaufmodells. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1895, S. 395. — Moritz, Über Herzdilatation. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 15.

Riegel, Zur Lehre von den Herzklappenfehlern. Berliner klin. Wochschr. 1888, Nr. 20. — O. Rosenbach, Über artifizielle Herzklappenfehler. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 9, S. 8. — O. Rosenbach, Die Krankheiten des Herzens. Eulenburgs Realenzyklopädie, 2. Aufl., S. 438.

Tan gl, Über die Hypertrophie und das physiologische Wachstum des Herzens. Virchows Archiv, Bd. 116, S. 432.

4. Veränderungen am übrigen Körper bei Herzkrankheiten.

Siehe hierzu auch die Lehrbücher der pathologischen Anatomie.

Lungen. v. Basch, Klinische und experimentelle Studien, Bd. 1 u. 2. — Bettelheim und Kauders, Experimentelle Untersuchungen über die künstlich erzeugte Mitralinsuffizienz und ihren Einfluß auf Kreislauf und Lunge. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 17, S. 74. — Bohr, Über die Lungenatmung. Scand. Arch. f. Physiologie, Bd. 2, S. 236. — Buhl, Über Ektasien der Lungenkapillaren. Virchows Archiv, Bd. 16, S. 559.

Hans Curschmann, Hysterische Tachypnoe bei organischen Herzerkrankungen. Münch. med. Wochschr. 1903, Nr. 7.

A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 17. — A. Fraenkel, Asthma. Eulenburgs Realenzyklopädie, 2. Aufl., Bd. 2. — Fraentzel, Vorlesungen über Herzkrankheiten, Bd. 1, S. 225.

D. Gerhardt, Über die Kompensation von Mitralfehlern. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharmak., Bd. 45, S. 186. — D. Gerhardt, Pleuraergüsse bei Herzkranken. Deutsche Ärzte-Ztg. 1901, Heft 1. — Großmann, Das Muskarinlungenödem. Ein Beitrag zur Lehre von der Entstehung des akuten allgemeinen Lungenödems. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, S. 550.

H. E. Hering, Beziehung der cardialen Lungenhyperämie zur Atmung. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 603. — F. A. Hoffmann, Die Bedeutung der Herzfehlerzellen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 45, S. 252.

Kockel, Über entzündliches Lungenödem. Naturforscherversammlung zu Frankfurt 1896. — Kraus, Die Ermüdung als ein Maß der Konstitution. Bibl. med. D. I, Heft 3, 1897, S. 36.

Löwit, Über die Entstehung des Lungenödems. Zieglers Beitr., Bd. 14, S. 401.

Fr. Müller, Die Erkrankungen der Bronchien. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 279. (Untersuchung des Auswurfes auf Eiweiß.)

Orth, Zur Kenntnis der braunen Induration der Lunge. Virchows Archiv, Bd. 58, S. 126.

Sahli, Zur Pathologie und Therapie des Lungenödems. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 19, S. 433. — Sahli, Zur Pathologie des Lungenödems. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 13, S. 482. — A. Schott, Zur allgemeinen Pathologie der Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, S. 306.

Traube, Diffuse Nephritis, in deren Verlauf sich Pericarditis und Pleuritis entwickeln. Kurz nach der Aufnahme starker asthmatischer Anfall durch eine diffuse Stauungspneumonie bedingt. Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 3, S. 153. — Traube, Zur Lehre von den Sputis. Beiträge u. s. w., Bd. 2, S. 907. — Traube, Bemerkungen über kardiales Asthma. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 209. — Traube, Ein Fall von Ileotyphus, im Verlauf eines organischen Herzfehlers entstanden, Tod durch seröse Pneumonie. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 305. — Traube, Zwei Fälle von Oedema pulmonum nebst Bemerkungen über die Nosologie und Behandlungsweise dieser Affektion. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 306 f.

Zuntz und Geppert, Über die Regulation der Atmung. Pflügers Archiv, Bd. 42, S. 189.

Nieren. Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerungen. München 1893, S. 98 f.

Gr a ß m a n n, Über die Resorption der Nahrung bei Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, S. 189.

H e i d e n h a i n, Versuche über den Vorgang der Harnabsonderung. Pflügers Archiv, Bd. 9, S. 1. — **H u s c h e**, Über die N-Bilanz in den verschiedenen Stadien der Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 26, S. 64.

K l i e n e b e r g e r, Urine und Urinsedimente bei Stauungen. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 25—27. — **K r a u s**, Über d. diätet. Beeinflussung d. Wasserhaushaltes bei d. Behandlung Herzkranker. Therapie d. Gegenwart 1903, Juli.

L o e b, Über den Einfluß von Änderungen der Blutzirkulation in der Niere auf die Urinzusammensetzung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 84, S. 579. — **L u d w i g**, Beitrag zur Lehre vom Mechanismus der Harnsekretion. Marburg 1843. — **L u d w i g**, Sitzungsberichte der Kaiserl. Akad. der Wissensch., Bd. 48.

Q u i n c k e, Über Tag- und Nachtharn. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 32, S. 211. — **R o s e n s t e i n**, Die Pathologie und Therapie der Nierenkrankheiten. Berlin 1894. S. 81. — **R u n e b e r g**, Über die pathogenetischen Ursachen der Albuminurie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 23, S. 41.

S e n a t o r, Die Erkrankungen der Nieren. Nothnagels Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 19, Teil I, 1896, S. 120. — **S c h m a u s** und **H o r n**, Über den Ausgang der cyanotischen Induration der Niere in Granularatrophie. Wiesbaden 1893. — **S t r a u ß**, Zur Frage der Kochsalz- und Flüssigkeitszufuhr bei Herz- und Nierenkranken. Therapie d. Gegenwart 1903, Oktober.

T r a u b e, Über den Zusammenhang von Herz- und Nierenkrankheiten. Beitr. z. Pathol. u. Physiol., Bd. 2, S. 311. — **T r a u b e**, Die Symptome der Krankheiten des Respirations- und Zirkulationsapparats. 1867, S. 102.

U s t i m o w i t s c h (unter **L u d w i g**), Experimentelle Beiträge zur Theorie der Harnabsonderung. Berichte über die Verhandl. der Königl. sächs. Gesellsch. der Wissensch., Math.-phys. Kl., Bd. 22, 1870, S. 430.

W a g n e r, Der Morbus Brightii. v. Ziemßens Handb. der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 9, 1, 3. Aufl., 1882, S. 182.

Leber, Milz, Pankreas. **B i r c h - H i r s c h f e l d**, Lehrbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2, 2. 4. Aufl. 1895. S. 711 u. 721.

C u r s c h m a n n, Zur Differentialdiagnostik der mit Ascites verbundenen Erkrankungen der Leber und des Pfortadersystems. Deutsche med. Wochschr. 1884, Nr. 35, S. 564.

F r e r i c h s, Klinik der Leberkrankheiten 1858, S. 372.

H a r t, Untersuchungen über die chronische Stauungsleber. Zieglers Beiträge zur pathol. Anat., Bd. 35, S. 303. — **O. H e ß**, Stauung und chronische Entzündung in der Leber und den serösen Höhlen. Habilitationsschrift. Marburg 1902.

L i e b e r m e i s t e r, Beiträge zur pathologischen Anatomie und Klinik der Leberkrankheiten 1864, S. 77.

O e r t e l, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 4. Aufl. 1891. S. 12.

F. P i c k, Über chronische, unter dem Bilde der Lebercirrhose verlaufende Pericarditis (pericarditische Pseudolebercirrhose). Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 29, S. 385.

O. R o s e n b a c h, Zur Lehre von der Symptomatologie der Pericarditis u. s. w. Deutsche med. Wochschr. 1882, Nr. 45, S. 601. — **R o s e n s t e i n**, Die Krankheiten des Herzens. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathol. u. Therap., Bd. 6, 2. Aufl., S. 127.

A u g. S c h o t t, Zur allgemeinen Pathologie der Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, S. 305. — **G. S é e**, Traité du maladies du coeur. Paris 1889, S. 184.

V i r c h o w, Würzburger Verhandlungen, Bd. 9, 1854, S. 349.

Magen, Darm. **A d l e r** und **S t e r n**, Über die Magenverdauung bei Herzfehlern. Berl. klin. Wochschr. 1889, Nr. 49, S. 1060.

B a m b e r g e r, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens 1857, S. 207.

E i n h o r n, Das Verhalten des Magens in Bezug auf die Salzsäuresekretion bei Herzfehlern. Berl. klin. Wochschr. 1889, Nr. 48, S. 1042.

G r a ß m a n n, Über die Resorption der Nahrung bei Herzkrankheiten. Zeitschrift f. klin. Med., Bd. 15, S. 183.

H u s c h e, Über die N-Bilanz in den verschiedenen Stadien der Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 26, S. 44.

G. S é e, Traité des maladies du coeur 1889, S. 177.

Blut. **B a m b e r g e r**, Über die Anwendbarkeit der Oertelschen Heilmethode bei Klappenfehlern des Herzens. Wiener klin. Wochschr. 1888, Nr. 1. — **K. B a r a**

noff (unter Sahli), Beiträge zur Theorie der Flüssigkeitsentziehung in der Behandlung der Zirkulationsstörungen. Diss. Bern 1895. — Bence, Klin. Untersuchungen über d. Viskosität d. Blutes. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 58, S. 206.

Grawitz, Über die Veränderungen der Blutmischung infolge von Zirkulationsstörungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 588.

Kraus, s. oben unter Nieren. — Krehl, Ein Fall von Stenose der Lungenarterie mit Defekt der Ventrikelscheidewand und eigentümlichen Blutveränderungen. Ebendas. Bd. 44, S. 426.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 1. Aufl. 1884. 4. Aufl. 1891. — Oertel, Erwiderung auf Prof. Lichtheims Referat über die Behandlung der chronischen Herzmuskelerkrankungen. Therap. Monatsheft 1888, Juni und Juli, S. 265 u. 319. — Oertel, Beiträge zur physikalischen Untersuchung des Blutes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 50, S. 293. — Oertel und Lichtheim, Die chronischen Herzmuskelerkrankungen und ihre Behandlung. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1888, S. 13.

Stintzing und Gumprecht, Wassergehalt und Trockensubstanz des Blutes beim gesunden und kranken Menschen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 292.

Haut, Hydrops. Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der spez. Pathol. u. Therap., Bd. 5, 2, S. 393.

Hamburger, Hydrops von mikrobiellem Ursprung. Zieglers Beiträge, Bd. 14, S. 443. — Hamburger, Stauungshydrops und Resorption. Virchows Archiv, Bd. 141, S. 398.

Krehl, Über fettige Degeneration des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 423 (Bestimmung des Wassergehalts des Herzens).

Landerer, Die Gewebsspannung. Leipzig 1884. S. 56.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 4. Aufl. S. 13.

Quincke, Über den Druck in Transsudaten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 459.

v. Recklinghausen, Handbuch der allgemeinen Pathologie des Kreislaufs 1883, S. 94.

Traube, Erysipelas bei einem Hydropischen ohne Temperaturerhöhung verlaufend, aber mit hoher Pulsfrequenz einhergehend. Beiträge zur Pathol. u. s. w., Bd. 3, S. 576.

Knochen, Muskeln. E. Bamberger, Über Knochenveränderungen bei chronischen Lungen- und Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 18, S. 193.

P. Marie, De l'ostéo-arthropathie hypertrophique pneumique. Rev. de méd. 1890, S. 1048.

H. Schmidt, Über die Beziehung der Syphilis zur Ostéoarthropathie hypertrophique pneumique. Münch. med. Wochschr. 1892, Nr. 26, S. 633.

Nervensystem. Adams, Dublin Hospit. Rep., Bd. 4, 1827.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 233. — Bamberger, Beiträge zur Physiologie und Pathologie des Herzens. Virchows Archiv, Bd. 9, S. 546.

— Berger und O. Rosenbach, Über die Koinzidenz von Tabes dorsalis und Insuffizienz der Aortenklappen. Berl. klin. Wochschr. 1879, Nr. 27, S. 402.

Cheyne, Dublin Hospit. Rep., Bd. 2, S. 217.

Filehne, Das Cheyne-Stokessche Atmungsphänomen. Berl. klin. Wochschr. 1874, Nr. 13, S. 152. — Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der spez. Pathol. u. Therap., Bd. 5, 2, S. 353.

Head, Die Sensibilitätsstörung d. Haut bei Visceralerkrankungen. Deutsch von Seiffer. Berlin 1898. — His jun., Ein Fall von Adams-Stokesscher Krankheit u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 316.

Jaquet, Über die Stokes-Adamssche Krankheit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 73, S. 83.

Leube, Ein Beitrag zur Frage vom Cheyne-Stokesschen Respirationsphänomen. Berl. klin. Wochschr. 1870, Nr. 15. — Leubuscher, Über den Zusammenhang von Erkrankungen des Zirkulationsapparats mit Erkrankungen des Nervensystems bei Kindern. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1896, S. 470. — Leyden, Tabes dorsalis. Eulenburgs Realenzyklopädie, Bd. 13, 1883, S. 387. — Leyden, Zentralbl. f. klin. Med. 1887, Nr. 1. — Luce, Zur Klinik und pathologischen Anatomie des Adams-Stokesschen Symptomenkomplexes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 74, S. 370.

Pal, Gefäßkrisen. Leipzig 1905, S. 74.

G. Reinhold, Über organische und funktionelle Herzleiden bei Geistes-

kranken. Münch. med. Wochschr. 1894, Nr. 16. — O. Rosenbach, Zur Lehre vom Cheyne-Stokesschen Atmungsphänomen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 1, S. 583. — Rosenstein, Krankheiten des Herzens. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathol. u. Therap., Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 132. — Rosin, Epilepsie bei Herzkrankheiten. Naturforscherversamml. zu Nürnberg 1893 und anschließende Diskussion.

Stadelmann, Einige experimentelle Untersuchungen über Cheyne-Stokesches Atmen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 26, S. 267. — Stern, Über Cheyne-Stokesches Atmen und andere periodische Änderungen der Atmung. Verhandl. des Kongr. f. innere Med. 1896, S. 431. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens, S. 251.

Telgmann, Toxämische Delirien bei Herzkranken. Deutsche med. Wochschr. 1899, Nr. 19. — Traube, Über das Cheyne-Stokesche Respirationsphänomen. Beiträge zur Pathologie u. s. w., Bd. 2, S. 882.

Unverricht, Über das Cheyne-Stokesche Atmen. Verhandl. d. Kongr. f. inner Med. 1892, S. 399.

Westphal, Endocarditis ulcerosa im Puerperium, unter dem Schein von Puerperalmanie auftretend. Virchows Archiv, Bd. 20, S. 542.

Höhere Sinne. Förster, Gräfe-Sämischs Handbuch, Bd. 7, 1877. — Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 13.

Knies, Die Beziehungen des Sehorgans und seiner Erkrankungen u. s. w. Wiesbaden 1893. S. 297.

Schmidt-Rimpler, Die Erkrankungen des Auges im Zusammenhang mit anderen Krankheiten. Nothnagels Spez. Pathol. u. Ther., Bd. 21, 1898, S. 417.

Traube, Die Symptome der Krankheiten u. s. w., S. 57.

Die chronische Insuffizienz des Herzmuskels

(Insufficiencia myocardi [Ebstein], Debilitas cordis, weakened heart, Myodegeneratio cordis).

Begriff. Unter dem Begriff der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels fassen wir alle chronischen Funktionsstörungen des Herzens zusammen, die durch eine Schädigung des Herzmuskels entstehen, mögen sie an vorher normalen oder hypertrophischen Herzen auftreten. Wir rechnen also hierher die Koronarsklerose mit ihren Folgen, die chronische Myocarditis, die Herzbeschwerden Fettleibiger, die bisher als idiopathische Dilatation und Hypertrophie bezeichneten Veränderungen, die Herzerscheinungen bei Lungen- und Nierenleiden. Auch die Klappenfehler gehören, streng genommen, dazu. Sie bedingen aber doch so eigenartige Verhältnisse, daß ihre Pathologie gesondert dargestellt werden soll. Dagegen wird bei der Therapie immer wieder auf die enge Zusammengehörigkeit aller dieser Zustände hinzuweisen sein, so mannigfach auch die speziellen Indikationen je nach der Art der Erkrankung sind. Die Therapie wird deshalb später im Zusammenhang besprochen werden.

Die Zusammenfassung der verschiedenen chronischen Herzmuskel-erkrankungen rechtfertigt sich durch die weitgehende Gleichartigkeit ihrer Symptome und vor allem durch die Tatsache, daß wir im Leben verhältnismäßig selten wirklich reinen Krankheitsbildern begegnen. Es handelt sich meist um die Kombination verschiedenartiger, anatomischer und funktioneller Schädlichkeiten, von deren wechselndem Einfluß der Krankheitsverlauf abhängt. Wir stellen uns damit aber nicht auf die Seite derjenigen Autoren, die jede detailliertere Diagnose der Art des Herzleidens für unmöglich halten. Wohl kommt man in einer ganzen Anzahl von Fällen nicht zu einer Entscheidung. Namentlich muß recht

oft die Frage nach dem anatomischen Verhalten des Herzens offen bleiben, wenn man sich wenigstens nicht mit der fast immer möglichen Feststellung der Dilatation oder der Hypertrophie des Herzens begnügt, sondern zu ermitteln sucht, ob die Funktionsstörung des Herzens ausschließlich oder überwiegend durch eine anatomische oder durch eine funktionelle Schädigung des Herzmuskels entstanden ist. Die Untersuchung des Herzens selbst gibt hierüber nur selten Aufschluß. Trotzdem gelingt es in vielen Fällen nach gewissen Symptomen, nach dem Krankheitsverlauf, dem Alter der Patienten, nach dem Verhalten der übrigen Organe, speziell von Lungen und Nieren, nach dem übermäßigen Fettreichtum u. s. w. das anatomische Substrat der Störung mit großer Sicherheit festzustellen. Manche Eigentümlichkeiten der Krankheitsbilder werden erst dadurch verständlich.

Geschichtliches. Die Entwicklung der Herzpathologie im 19. Jahrhundert ließ die Kenntnis der Muskelerkrankungen gegen die der Klappenfehler zurücktreten. Stokes widmete ihnen zum ersten Male wieder eine eingehendere Beachtung und unterschied die Schwäche oder die verminderte Muskelkraft, die Dilatation mit und ohne Hypertrophie und die fettige Degeneration des Herzens. In Deutschland wurde seine noch heute vielfach maßgebende Darstellung fast gar nicht beachtet. Nur Traube kam immer wieder auf die verschiedenen Formen des weakened heart, zu denen er fast alle Herzmuskelveränderungen zählte, und auf die fettige Degeneration des Herzens zurück. Bei der langsamen Zunahme der Arbeiten, die auf die verschiedenen Muskelerkrankungen aufmerksam machten, hatten die meisten deutschen Autoren noch die Empfindung, Seltenheiten zu beschreiben (vgl. z. B. die verdienstvolle Arbeit von Seitz), obgleich da Costa in Amerika, Peacock u. a. in England ihre Häufigkeit betont hatten. Auch die schönen Arbeiten von Seitz, Curschmann, Münzinger u. a. vermochten die allgemeine Anschauung nicht von der exklusiv physikalisch-diagnostischen Richtung abzubringen. Die Darstellungen der Herzmuskelkrankheiten aus den Siebzigerjahren sind fast nur eine Aufzählung anatomischer Veränderungen; von ihren klinischen Folgen war wenig bekannt. Erst die Mitteilungen von Rühle und Köster über die Häufigkeit und Erkennbarkeit greifbarer Myocarderkrankungen, die glänzenden Arbeiten Leydens über die Koronarsklerose, das Fettherz, die Herzkrankheiten nach Überanstrengung, die Arteriosklerose-Arbeit A. Fraenkels, die Mitteilungen der Münchener Anatomen und Kliniker, besonders Bollingers und Bauers, über die dortigen Herzmuskelerkrankungen, das Werk Huchards über die Herzkrankheiten vermittelten die allgemeinere Kenntnis der pathologischen Erscheinungen am Myocard. Krehl hat dann das Verdienst, zuerst in zielbewußter Weise die Ergebnisse der neueren physiologischen Forschung für die Herzpathologie verwertet zu haben. Eingehende anatomische Untersuchungen, wie sie von Krehl und mit dem von ihm angegebenen Verfahren unternommen wurden, lieferten den Beweis, wie häufig anatomische Veränderungen des Herzmuskels den Störungen zu Grunde liegen oder ihre Entstehung begünstigen. Gestützt auf eine genauere Kenntnis der physiologischen Eigenschaften des Herzmuskels zeigten sie gleichzeitig, daß die Ursache der veränderten Herztätigkeit die Schädigung des Herzmuskels, nicht die bis dahin vielfach supponierte des Herznervensystems sei. Von hervorragendem Einfluß war weiter die Entwicklung unserer therapeutischen Anschauungen auf die Ausbildung der Herzmuskelpathologie.

Allgemeines Krankheitsbild. Die chronische Insuffizienz des Herzmuskels ist die häufigste Herzerkrankung. Jenseits des 40. Lebensjahres ist sie viel häufiger, als die Klappenfehler. Sie tritt gewöhnlich zwischen dem 40. und 65. Lebensjahre auf, durchschnittlich in der ersten Hälfte der Fünfzigerjahre, bei Frauen meist etwas später als bei Männern. Die niedrigste und höchste Altersstufe, in der ich selbst sie habe beginnen sehen, war 18 resp. 79 Jahre. Vereinzelt datierten aber Kranke den Beginn des Leidens bis in die Kindheit zurück. Männer scheinen häufiger an chronischer Insuffizienz des Herzmuskels zu erkranken als Frauen. Wir teilen ihren Verlauf nach den klinischen Erscheinungen

in das Initialstadium und in das Stadium der schweren Kreislaufstörung. Meist sind beide Perioden ausgebildet. Bisweilen aber führt schon die Schwere der Anfangserscheinungen oder eine akzidentelle Erkrankung vor dem Eintritt schwerer Störungen den Tod herbei, oder die Krankheit schreitet so rasch vorwärts, daß eigentlich nur das zweite Stadium zur Beobachtung gelangt. Wieder in anderen Fällen sehen wir die schwere Kreislaufstörung einmal oder wiederholt zurückgehen und Zeiten relativen Wohlbefindens mit nur leichten Erscheinungen dazwischen treten. Und endlich kommen — leider recht selten — Fälle zur Beobachtung, in denen der Herzmuskel seine volle Leistungsfähigkeit dauernd wiedergewinnt und man klinisch von einer Heilung zu sprechen berechtigt ist.

Initialstadium. Die Anfangssymptome der chronischen Herzmuskelinsuffizienz sind außerordentlich mannigfaltig. In einem Teil der Fälle machen *subjektive Beschwerden* den Kranken auf sein Herz aufmerksam. Herzklopfen, Stechen oder Schmerz in der Herzgegend, Oppressionsgefühl stellen sich nach körperlichen Anstrengungen oder psychischen Erregungen ein. Seltener belästigen sie anfangs den Kranken bei völlig ruhigem Verhalten.

Ein anderes Mal sind Anfälle von *Angina pectoris* das erste Symptom. Ihre schweren Formen führen, wie wir S. 42 sahen, meist in einem der ersten Anfälle zum Tode, bevor sonstige Herzerscheinungen hervorgetreten sind. Die leichteren, häufiger wiederkehrenden Attacken bilden dagegen nicht selten die Einleitung schwerer Kreislaufstörungen. Hin und wieder sieht man auch in unmittelbarem Anschluß an einen schweren Anfall das volle Bild der Herzmuskelinsuffizienz sich entwickeln.

Dann wieder werden Beschwerden geklagt, die sofort auf eine Störung der Herzkraft hinweisen. Zunächst vermag das Herz nur Mehransprüchen an seine Kraft nicht vollständig zu genügen. Geringfügige körperliche Anstrengungen bei Verrichtung der täglichen Arbeit, bei dem Ersteigen einer Treppe oder eine reichlichere Aufnahme von Speisen oder Getränken rufen *Dyspnoe* hervor. Nimmt die Herzschwäche zu, so wird der Kranke dauernd kurzatmig.

Gelegentlich wird die Szene inmitten scheinbar völliger Gesundheit oder nach leichten anderen Herzerscheinungen durch einen Anfall *cardialen Asthmas* eröffnet, dem gewöhnlich nach Tagen, Wochen oder vielen Monaten andere folgen. In den Zwischenzeiten ist der Patient bisweilen völlig beschwerdefrei, oder es stellt sich, nach jedem Anfall stärker hervortretend, eine dauernde Herzschwäche ein. Wie schon erwähnt, kombiniert sich das Asthma cardiale häufig mit Angina pectoris, was bei der überwiegenden Abhängigkeit beider Erscheinungen von der Sklerose der Kranzarterien leicht verständlich ist.

Recht oft ruft ferner die *Leberschwellung* durch venöse Stauung einen lästigen Druck und ein Gefühl von Völle, seltener schon im Beginn wirkliche Schmerzen hervor. Oft wird der cardiale Ursprung dieser initialen Leberschwellung übersehen. Auch *Knöchelödeme*, die anfangs meist nur Abends auftreten und in der Nacht wieder verschwinden, schließlich aber dauernd fortbestehen, können zu den ersten Erscheinungen gehören, ebenso die *Störungen von seiten des Magens und Darms*, Druck im Magen, Aufstoßen, Appetitmangel, Verstopfung oder Durchfall.

Hierher gehört auch das Gefühl allgemeiner Mattigkeit. Gesellt sich zu demselben ein Erblassen der Haut durch ungenügende Füllung ihrer Gefäße, so wird nur zu leicht Blutarmut oder nervöse Abspannung angenommen. Magern die Patienten gleichzeitig stark ab, liegt der Verdacht einer bösartigen Neubildung nahe. Namentlich bei älteren Leuten versäume man in solchen Fällen nie eine sorgfältige Herzuntersuchung. Vereinzelt sind eine auffallend vermehrte Transpiration oder Kopfschmerzen die ersten Zeichen der beginnenden Herzerkrankung. Recht oft gesellen sich Schwindel und Ohnmachtsanwandlungen, seltener wirkliche Ohnmachten hinzu, gewöhnlich durch eine komplizierende Hirnveränderung verursacht.

Der bunte Wechsel der Anfangssymptome wird durch die mannigfaltigsten Kombinationen der einzelnen Beschwerden noch lebhafter. Wird ein durch Nierenaaffektionen, Lungenleiden u. dgl. hypertrophisches Herz insuffizient, so kann außerdem noch das Grundleiden besondere Erscheinungen hervorrufen, die bei der Besprechung der einzelnen Veränderungen zu berühren sein werden.

Es ist eine reizvolle Aufgabe, den Ursachen dieser großen individuellen Verschiedenheiten nachzuspüren. Nur zum kleinen Teil erklären sie sich aus der Natur der anatomischen Erkrankung. So treten Angina pectoris und cardiales Asthma besonders bei Koronarsklerose auf. So überwiegt die venöse Stauung in Fällen, in denen der rechte Ventrikel hypertrophisch und später aus irgend einer Ursache insuffizient wird. So sieht man bei manchen Herzmuskelinsuffizienzen infolge anatomischer, meist am linken Ventrikel stärker entwickelter Veränderungen eine überwiegende Störung der Funktion der linken Kammer. Maßgebender aber für die Art der ersten Beschwerden scheint meist die Individualität des Kranken zu sein. Seine Lebensweise, seine persönliche Empfindlichkeit gegen diese oder jene Folge der gestörten Herztätigkeit sind scheinbar wichtiger als die Art der anatomischen Läsion, als die stärkere Entwicklung der Störung an dieser oder jener Kammer. Wohl nicht durch einen bloßen Zufall klagen Kranke, die angestrengt körperlich arbeiten oder in ihrem Beruf oder aus Neigung sich ausgiebig körperliche Bewegung machen, die also reichlich O aufnehmen und CO₂ abgeben müssen, so oft zuerst über Atembeschwerden, werden ruhig lebende Menschen so häufig durch ihre Leberschwellung oder ihre Magenstörungen viel mehr belästigt als durch die Verlangsamung ihres Lungenkreislaufs, der das Blut für ihre Bedürfnisse noch genügend ventiliert. Immer wieder begegnet man Kranken auch mit objektiv deutlicher Dyspnoe, welche gar nicht das Gefühl der Kurzatmigkeit haben. Nicht durch einen bloßen Zufall klagen nervös empfindliche Menschen, z. B. Alkoholisten oder reizbare Frauen, so häufig über subjektive Herzbeschwerden, Herzklopfen u. dergl.

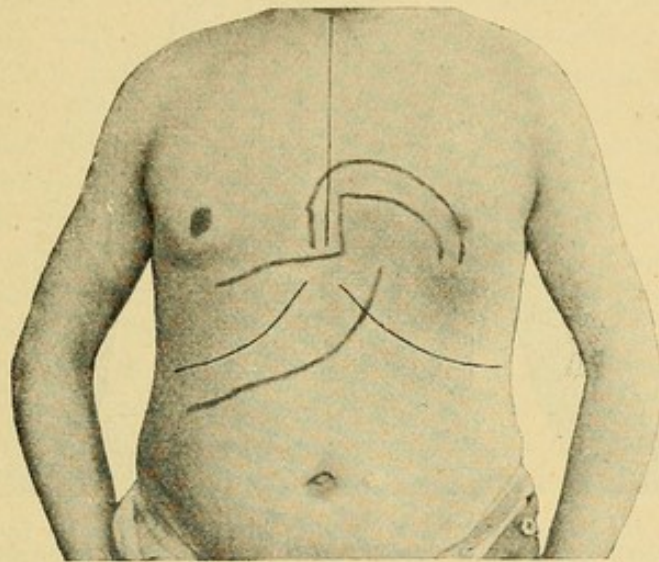
Die *objektive Untersuchung* stellt meist schon im Initialstadium deutliche Veränderungen am Herzen und am Pulse, oft auch an den übrigen Organen fest.

Das Herz zeigt sehr häufig von Anfang an eine Staungsdilatation nach links über 7—9 cm links vom linken Brustbeinrande, und nach oben, etwas seltener schon im Beginn des Leidens bei vorher normalem Herzen eine Dilatation nach rechts. Nur bei hypertrophischem rechten Ventrikel, bei Emphysem, Kyphoskoliose ist das rechte Herz oft allein oder stärker als das linke dilatiert. Bisweilen, besonders häufig bei manchen mit Angina pectoris verlaufenden Fällen,

vermissen wir dagegen jede Erweiterung der Herzhöhlen. Bei tiefem Thorax oder bei Emphysem der Lungen wird die Dilatation oft erst in aufrechter oder vornübergebeugter Haltung deutlich, wenn das Herz sich in größerer Ausdehnung der Brustwand anlegt. Bei Besserung der Herzkraft schwinden diese initialen Dilatationen oft vollständig.

Die Herztöne bleiben völlig normal. Manchmal ist der erste Ton unrein oder geräuschartig, oder der zweite Pulmonalton wird etwas akzentuiert. Sehr oft erscheint ferner an der Herzspitze ein *systolisches Geräusch* im Anschluß an den ersten Ton oder denselben verdeckend, ganz leise und weich, oder laut und scharf, hin und wieder musikalisch klingend. Bei gleichzeitiger Akzentuation des zweiten Pulmonaltons sehen wir in ihm das Zeichen einer muskulären Mitralinsuffizienz. Bei

Fig. 11.



Geringe Dilatation des Herzens nach links bei chronischer Insuffizienz des Herzmuskels. Geringe Stauungsleber. (Die schwachen Linien deuten die Mittellinie und die Rippenbögen an.)

einiger Lautheit pflanzt es sich auch nach den übrigen Ostien fort. Sein Klangcharakter ist bisweilen auffallend wechselnd. Es ist oft nur zeitweise hörbar. An den anderen Ostien sind im Initialstadium, abgesehen von dem bei der Koronarsklerose zu erwähnenden systolischen Geräusch über der Aorta, Geräusche nur selten hörbar, am häufigsten während der Systole an der Pulmonalis.

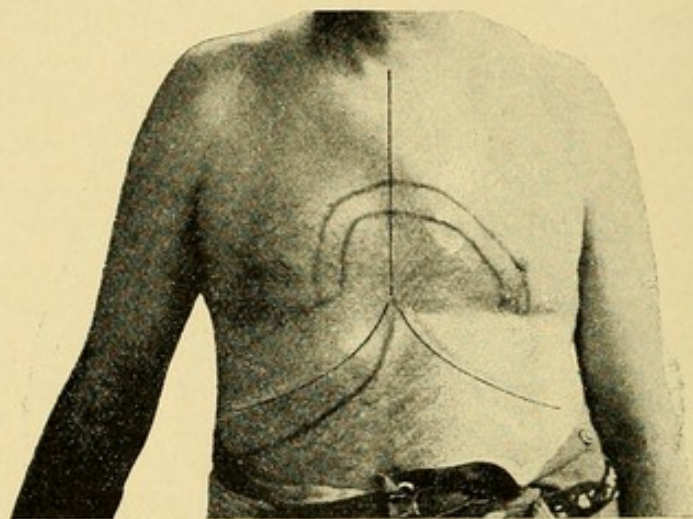
Solche leichten Herzdilatationen, solche auskultatorischen Veränderungen trifft man auch bisweilen als zufälligen Befund bei Patienten, die noch gar keine subjektiven Beschwerden haben oder bei denen eine etwas leichter eintretende Kurzatmigkeit, größere Ermüdbarkeit, Schwindelanwandlungen u. dgl. so geringfügig waren, daß sie erst auf Befragen davon berichten.

Der Puls zeigt sehr oft schon im Beginn auffallende Weichheit und verminderte Füllung, in einzelnen Fällen speziell von Schrumpfnieren, ab und zu auch bei normalen Nieren aber eine höhere Spannung als bei ungestörtem Kreislauf. Bisweilen ist er sehr labil, so daß seine Frequenz schon nach wenigen Schritten im Zimmer bedeutend zunimmt. Bei ruhigem Verhalten ist er in den Anfangstadien nur selten

nennenswert beschleunigt. Endlich werden auch m ä ß i g e G r a d e v o n A r h y t h m i e beobachtet. Die meisten chronischen Herzmuskelinsuffizienzen verlaufen aber ohne Arrhythmie. Besonderes Gewicht hat man auf das *dauernde* Bestehen der Arrhythmie gelegt. R ü h l e sah darin ein charakteristisches Merkmal der schwierigen Myocarditis, N o t h n a g e l in der dauernden Arrhythmie älterer Leute ein Kennzeichen der Koronarsklerose. In der Tat verlaufen die beiden Veränderungen nicht selten mit einer dauernden Störung des Herzrhythmus, noch häufiger aber ohne sie, und man würde die Mehrzahl dieser Erkrankungen übersehen, wenn man sie nur bei dauernden Störungen des Rhythmus annehmen wollte.

Sehr wichtige Aufschlüsse über die Herztätigkeit gibt schon in dem Initialstadium die Untersuchung der ü b r i g e n O r g a n e. Namentlich

Fig. 12.



Dilatation des Herzens nach links und rechts bei chronischer Insuffizienz des Herzmuskels. Stauungsleber. (Die schwachen Linien deuten die Mittellinie und die Rippenbögen an.)

die meist schon in den ersten Anfängen nachweisbare A n s c h w e l l u n g d e r L e b e r kann in zweifelhaften Fällen, bei denen Herz- und Pulsbefund im Stich lassen, ausschlaggebend für die organische Natur der Krankheit sein. In Gegenden mit häufigen Lebercirrhosen macht die Unterscheidung der mäßigen Stauungsleber von beginnender Cirrhose oft Schwierigkeiten. Ganz sicher spricht für eine Abnahme der Herzkraft eine stärkere V e r m i n d e r u n g d e r H a r n m e n g e im Vergleich zur eingeführten Flüssigkeit, wenn nicht reichliche Wasserverluste durch die Haut oder den Darm stattfinden. Auf die besonderen Verhältnisse bei gleichzeitiger Schrumpfniere kommen wir nachher zurück. Wichtig sind schließlich auch etwaige Ö d e m e. Selbst nicht ganz unbedeutende Grade werden von den Kranken öfters übersehen. Man verlasse sich also in dieser Beziehung nur auf die eigene Besichtigung der Füße und Unterschenkel.

Schon im Initialstadium neigen viele Kranke mit Herzmuskelinsuffizienz zu immer wieder rezidivierenden Bronchitiden und Bronchopneumonien, zu Katarrhen des Rachens und des Kehlkopfes. An sich uncharakteristisch, können die Bronchialkatarrhe die Diagnose einer Herzinsuffizienz stützen, wenn das Sputum die vielen Herzkranken eigentümliche Beschaffenheit, Beimischung von

Blut oder Herzfehlerzellen, zeigt. Embolien kommen gelegentlich schon im Initialstadium vor.

Während des Initialstadiums können die Kranken gewöhnlich noch ihrem Berufe nachgehen. Ihre Leistungsfähigkeit ist zwar vermindert, aber nur selten und dann meist vorübergehend sind die Herzbeschwerden so hochgradig, daß die Kranken an der gewohnten Lebensführung verhindert oder gar bettlägerig werden, wenn sie nicht auf ärztlichen Rat sich größerer Ruhe befleißigen. Bei geeignetem Verhalten fühlen sich auch viele Kranke zeitweise völlig beschwerdefrei.

Die Dauer des Initialstadiums ist außerordentlich wechselnd. In der Regel ist der Verlauf ein langsamer. Hin und wieder begegnen uns sogar Fälle, die den Beginn ihrer Herzbeschwerden in glaubwürdiger Weise auf 10 oder 14 Jahre zurückdatieren. Selbst 17-, 19- und 23jährige Dauer findet sich unter meinen Notizen. Ich bin aber nicht in der Lage, diese Angaben kontrollieren zu können. Gewöhnlich dauert das Initialstadium kürzere Zeit. Vereinzelt ist die Entwicklung der Krankheit so rapide, daß von einem Initialstadium kaum gesprochen werden kann, oder es tritt schon im Anfangstadium der Tod ein. Recht selten erfolgt eine völlige Heilung der Herzbeschwerden. Als Durchschnitt von 176 Fällen der Leipziger Klinik habe ich $14\frac{1}{2}$ Monate bis zum Eintritt der ersten schweren Kreislaufstörung gefunden. Die Fälle umfassen alle verwertbaren, in einem bestimmten Zeitabschnitt behandelten Fälle von Herzmuskelsuffizienz und geben so wohl ein annähernd zutreffendes Resultat. Die durchschnittliche Dauer des Anfangsstadiums würde etwas länger ausfallen, wenn man bis zum Eintritt der zum Tode führenden Störung rechnete. Nicht wenige Kranke überwinden die erste oder die ersten schweren Störungen, durchleben eine verschieden lange Periode relativen Wohlbefindens, und erst nach einiger Zeit wird die Herzschwäche wieder hochgradig.

Stadium der schweren Kreislaufstörung. So mannigfaltig das Initialstadium sich gestaltet, so einförmig verläuft hinsichtlich seiner klinischen Erscheinungen das zweite Stadium der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels. Allmählich oder in einzelnen Fällen ziemlich plötzlich nach einem Anfall von Angina pectoris oder Asthma cardiale, nach irgend einer das Herz betreffenden äußeren Schädlichkeit wird die Störung der Herztätigkeit hochgradig. Anhaltend besteht jetzt eine mehr oder minder bedeutende Dyspnoe, bisweilen anfallsweise durch asthmatische Attacken gesteigert. Die Leberschwellung ist sehr stark geworden, der Appetit liegt danieder, der Stauungskatarrh des Duodenum und der Gallengänge führt bisweilen zu Ikterus. Die Harnabscheidung ist stark vermindert. Es tritt Albuminurie auf. Ödeme und hydropische Ergüsse in den Körperhöhlen sammeln sich an. Der Kranke wird oft deutlich cyanotisch, oder es überwiegt eine blasse Färbung der Haut. Die mannigfachen nervösen Erscheinungen Herzkranker machen sich in verstärktem Maße geltend. Herzklopfen, Herzschmerzen treten jetzt bisweilen in den Hintergrund, oft genug aber auch in verstärktem Maße hervor. Das Oppressionsgefühl steigert sich häufig zu den höchsten Graden qualvoller Beklemmung. Anfälle reiner Angina pectoris sind in diesem zweiten Stadium seltener. Sehr oft sind sie mit cardialem Asthma verbunden.

Bronchitiden, Bronchopneumonien, pleuriti-

sche, seltener pericarditische und chronisch peritonitische Prozesse stellen sich ein. Embolie in die Lungenarterie, in die Arterien des Gehirns oder anderer Teile komplizieren häufig das Krankheitsbild und üben oft einen maßgebenden Einfluß auf den weiteren Verlauf aus.

Der Kranke kann gewöhnlich nur noch kurze Zeit in ganz beschränktem Maße seiner Tätigkeit nachgehen. Meist sieht er sich sehr rasch zu mehr oder minder vollständiger Ruhe genötigt.

Am Herzen ist in diesem Stadium stets eine Dilatation nach links und oben und meist auch nach rechts mit entsprechender Verbreiterung der Dämpfungen und mit Verlagerung des Spitzenstoßes nachweisbar. Der Spitzenstoß wird häufig im scheinbaren Gegensatz zu den Herzleistungen auffallend hoch. Nur bei bedeutendem Emphysem entzieht sich auch jetzt noch öfters die Dilatation bei Rückenlage dem Nachweise und wird nur in aufrechter oder vornübergebeugter Haltung erkennbar. Die Dilatationen sind für die Perkussion auch jetzt nicht konstant. Sie nehmen bei Besserung der Herzkraft bisweilen überraschend schnell ab, bei ihrer Verschlechterung zu. Zur richtigen Würdigung des Perkussionsergebnisses erinnere man sich stets des Einflusses, den die Füllung des Abdomens auf die Lage des Herzens zur Brustwand hat. Der Rückgang des bei schwerer Herzschwäche oft so starken Meteorismus kann eine beträchtliche Verkleinerung der Herzdämpfungen herbeiführen, ohne daß das Organ selbst seine Größe ändert. Ein völliger Rückgang der Erweiterung kommt in diesem Stadium kaum noch vor.

Auskultatorisch begegnen uns dieselben Erscheinungen wie im Initialstadium, besonders häufig systolische, meist als Zeichen einer muskulären Mitralinsuffizienz zu deutende Geräusche an der Herzspitze. Dazu gesellen sich muskuläre oder relative Tricuspidalinsuffizienzen, deren Symptome bei den Klappenfehlern zu besprechen sind, sehr selten Aorteninsuffizienzen mit einem meist leisen diastolischen Geräusch und gewöhnlich ohne deutlichen Pulsus celer infolge ungenügender Stellung und Unterstützung der Klappen durch den Herzmuskel. Öfter entsteht im Verlauf einer chronischen Herzmuskelinsuffizienz eine Schlußunfähigkeit der Aortenklappen durch das Übergreifen arteriosklerotischer Prozesse auf die Klappen oder durch übermäßige Erweiterung des Aortenostiums infolge von Sklerose der aufsteigenden Aorta. Ganz selten werden muskuläre oder relative Pulmonalinsuffizienzen bei bedeutenden Drucksteigerungen in der Lungenarterie und diastolische Geräusche an der Herzspitze bei bedeutender Erweiterung der linken Kammer beobachtet. Charakteristisch ist für viele Fälle der rasche Wechsel der auskultatorischen Erscheinungen und ihr Schwinden bei Kräftigung der Herztätigkeit. Nicht selten sind aber die Geräusche dauernd hörbar und bei gleichzeitiger Herzhypertrophie, z. B. infolge von Nierenleiden, ist es oft schwer oder unmöglich, sie von organischen Geräuschen zu unterscheiden.

Die Pulsfrequenz steigt gewöhnlich an, wird aber vereinzelt unter besonderen Verhältnissen auch verlangsamt. Recht oft treten die schweren Formen von Arrhythmie, völlige Unregelmäßigkeit und Ungleichheit des Pulses, hin und wieder, aber viel seltener als bei Mitralfehlern, der eigenartige Symptomenkomplex der Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften auf. Die Ungleichheit der Herzkontrak-

tionen wird oft so bedeutend, daß sie nur zum Teil das Blut bis in die Radialis treiben. Bei einer anscheinend normalen oder verringerten Pulszahl trotz bedeutender Herzschwäche sollte man daher die Frequenz des Herzschlages stets am Herzen selbst bestimmen. Die Füllung der Arterien nimmt ab, der Puls wird weicher und kleiner, sogar fadenförmig oder ganz unfühlbare.

Der Verlauf des zweiten Stadiums der chronischen Herzmuskelinsuffizienz gestaltet sich verschieden. Bei geeigneter Behandlung und entsprechendem Verhalten gehen die Störungen in einem Teil der Fälle einmal oder wiederholt nach Wochen oder Monaten zurück und der Kranke tritt in eine Periode relativen Wohlbefindens ein. Eine wirkliche Heilung kommt bei einer so weit vorgeschrittenen Herzmuskelinsuffizienz wohl nicht mehr vor. Aber es kann ein Jahr, es kann eine noch längere Zeit vergehen, ehe von neuem der Kreislauf so schwer gestört wird. Bisweilen aber wird die eben erweckte Hoffnung auf Besserung durch die Lösung von *Thromben*, die sich während der hochgradigen Herzschwäche gebildet haben, und durch so entstehende *Embolien* in Lungen, Gehirn, Herz oder Darm bedrohlich erschüttert. Auch die allerdings äußerst seltenen, stets zum Tode führenden *Psychosen* von Kranken mit schwerer Herzschwäche unterbrechen gelegentlich die eben einsetzende Besserung.

In anderen Fällen führt die Störung unaufhaltsam oder nach einmaliger oder mehrfacher unbedeutender Besserung zum Tode. Meist hört der Kreislauf *allmählich* auf. Der Tod tritt ein infolge der Herzschwäche oder infolge interkurrenter Erkrankungen — Embolien, entzündlichen Lungenödems, Pneumonien, Pleuritiden u. s. w. —, die an sich oder häufiger zusammen mit der Herzschwäche dem Leben ein Ziel setzen. Seltener erfolgt der Tod *plötzlich*, unerwartet in einem Anfall von Angina pectoris, von cardialem Asthma, durch eine Herzruptur, durch eine Embolie in Lungen, Herz oder Gehirn, hin und wieder auch ohne daß der anatomische Befund die Plötzlichkeit des Todes erklärt.

Die Dauer des zweiten Stadiums vom Eintritt der ersten schweren Störung bis zum Tode schwankte nach meiner Zusammenstellung von wenigen Tagen bis zu 2 und 3 Jahren. In den länger dauernden Fällen lagen bessere Zeiten zwischen den einzelnen schweren Störungen. Im Durchschnitt dauerte das Stadium der schweren Kreislaufstörung zirka $5\frac{1}{2}$ Monate.

Die Dauer des Gesamtleidens vom Beginn des Initialstadiums bis zum Tode berechnet sich demnach bei einer Variationsbreite von wenigen Tagen bis zu 14, vielleicht mehr als 20 Jahren durchschnittlich auf 20 Monate, also $1\frac{1}{2}$ —2 Jahre. Nochmals sei betont, daß diese Durchschnittsangabe Beobachtungen bei einer überwiegend schlecht situierten Bevölkerungsklasse entstammt. Für die mittel und gut situierte Bevölkerung muß sie wesentlich höher angesetzt werden.

Allgemeine Ätiologie, Ursachen des verschiedenen Verlaufs. Es soll hier nur ein Überblick über die Veränderungen gegeben werden, welche zur chronischen Insuffizienz des Herzmuskels führen und ihren Verlauf beeinflussen. Im einzelnen werden sie bei den verschiedenen klinischen Formen der Krankheit besprochen werden.

In einem Teil der Fälle führt eine Erkrankung des Myocards zum Auftreten der Herzmuskelinsuffizienz und beherrscht auch ausschließlich ihren

V e r l a u f. Eine besonders große Rolle spielen hier die Erkrankungen der Kranzarterien, namentlich die *Koronarsklerose* mit ihren Folgen, den myomalacischen Schwielen und den Infarkten der Herzwand. Nicht viel seltener sind Entzündungen des Herzmuskels auf infektiöser, vielleicht auch auf toxischer oder traumatischer Basis, die ebenfalls zum Untergang von Muskulatur und zur Schwielenbildung führen, *chronische Myocarditiden*. Koronarsklerose und chronische Myocarditis kommen auch kombiniert, aber meist ohne sicher erkennbaren direkten Zusammenhang vor. Spezifisch *syphilitische Veränderungen* gehören am Herzen zu den Seltenheiten. Sie treten meist in der Form der Arteriitis und der chronischen Myocarditis auf.

Die Ansichten über die Bedeutung der genannten anatomischen Veränderungen gehen weit auseinander, in der Hauptsache wohl deshalb, weil man sich meist nur gefragt hat: Genügt die anatomische Erkrankung, um das Herz zum Versagen zu bringen? Bei so einseitiger anatomischer Betrachtungsweise ist die Frage oft zu verneinen. Finden sich doch Schwielen im Herzmuskel auch bei Menschen, die niemals Herzbeschwerden gehabt haben. Ein richtiges Urteil ist nur bei Berücksichtigung aller Momente zu gewinnen, welche die Herzkraft beeinflussen. Namentlich ist die individuell so verschiedene Herzkraft des gesunden Menschen neben den pathologischen Prozessen zu berücksichtigen. Immerhin ist wohl nicht zu bezweifeln, daß eine hochgradige Verminderung der Blutzufuhr zum Herzmuskel durch Koronarsklerose, ein sehr ausgedehnter und besonders sehr rascher Untergang von Muskelsubstanz und ihr Ersatz durch Bindegewebe die Leistungsfähigkeit des Herzens bis zum völligen Aufhören seiner Tätigkeit vermindern können. Vielleicht erschweren ausgedehnte oder zahlreiche Schwielen nicht nur die Kontraktion, sondern auch eine ausgiebigere diastolische Erweiterung des Herzens. Auch der *Sitz der Veränderung* ist wohl von Bedeutung bei den verschiedenen Aufgaben der einzelnen Herzabschnitte, bei der verschiedenen Zahl von Muskelfasern, die an den einzelnen Punkten der Herzwand durch einen Krankheitsherd von bestimmter Größe beteiligt werden. Endlich ist auch die *Art der Veränderung* speziell bei der chronischen Myocarditis in Betracht zu ziehen. Sie ist noch mehr als die Ausdehnung und die Lokalisation des anatomischen Prozesses nur durch eingehende mikroskopische Untersuchung des Herzmuskels zu erkennen. Sind frische Entzündungen in größerer Ausdehnung oder in genügender Intensität vorhanden, so dürfen wir daraus auf eine stärkere Schädigung der Herzkraft durch den anatomischen Prozeß schließen als aus alten, fertig ausgebildeten Schwielen. Frische Entzündungen sind ein sicheres Zeichen, daß eine die Entzündung hervorrufende Schädlichkeit auf das Herz einwirkt oder noch nachwirkt.

Schwieriger ist die Bedeutung der *parenchymatösen Veränderungen* für die Herzkraft zu beurteilen. Die albuminoide Körnung ist ohne Einfluß. Die Einwirkung der eine Degeneration anzeigenden *Vergrößerungen der Muskelkerne* auf die Herzkraft ist noch dunkel. Die pathologische Bedeutung der zuerst von Zenker beschriebenen, in neuester Zeit wieder vielfach betonten *Fragmentation des Myocards* ist recht zweifelhaft. Die Veränderung scheint erst in der Agone sich auszubilden, vielleicht besonders ausgiebig bei irgendwie geschwächten Herzen. Als eine selbständige Krankheit kann sie nicht aufgefaßt werden.

Die Lehre von der *f e t t i g e n D e g e n e r a t i o n* oder, wie K r a u s richtiger sagt, von der Fettumwandlung der Muskelfasern befindet sich augenblicklich in völliger Umgestaltung. Sicher zeigt die Veränderung aber eine bedeutsame Ernährungsstörung im Herzmuskel an. Ihr zunächst fleckförmiges Auftreten in bestimmten Faserabschnitten ist nach R i b b e r t von der Gefäßverteilung abhängig. Die verfetteten Stellen umgeben die kleinen Muskelvenen, die fettfreien Partien die Muskelarterien. Etwas Abschließendes über ihr Zustandekommen ist nicht zu sagen. Sie kann durch Einwanderung des Fettes aus den Fettdepots des übrigen Körpers und durch seine ungenügende Verarbeitung entstehen (R o s e n f e l d, L e i c k und W i n k l e r). Vielleicht kommt sie aber in anderen Fällen auch durch eine Aufräumung des vorher im Zellprotoplasma gelösten und deshalb unsichtbaren Neutralfettes etwa infolge einer Verseifung der lösenden Fettsäuren zu stande (A l b r e c h t, K r a u s). Der Fettgehalt der anatomisch verfetteten Zelle braucht nicht vermehrt zu sein. Wohl kaum lagern sich anatomisch erkennbare Fetttröpfchen als Reserve-material im Herzmuskel ab, wie H a n s e m a n n an einzelnen Augenmuskeln sah. Hinsichtlich der Einwirkung der Veränderung auf die Herzkraft muß man sich sehr reserviert äußern. Die quantitative Bestimmung des Fettes, des Lecithins und der fettfreien Substanzen im Herzmuskel, wie K r e h l sie ausgeführt hat, ergab bei den hier in Frage stehenden Veränderungen meist keine Abweichung von den normalen Werten. Man könnte annehmen, diese Ergebnisse bewiesen die meist normale Menge kontraktile Substanz, die Einflußlosigkeit mittlerer und geringer Verfettungsgrade auf die Herzkraft. Aber es kommt nicht auf eine quantitative Vermehrung des analytisch feststellbaren Fettes, sondern auf die Ernährungsstörung als solche an. Sie braucht sich nicht in einer Zunahme des Fettgehalts zu zeigen, sondern nur in dem Sichtbarwerden von Fetttröpfchen in dem interfibrillären Sarkoplasma. Beschränkt man sich deshalb auf den Vergleich des klinischen und anatomischen Befundes, so muß man mit K r e h l sagen, daß bei den gewöhnlichen mittleren und leichten Graden der Verfettung die Stärke der Veränderung keinen Rückschluß auf die Herzkraft gestattet. Die hohen Grade der Verfettung kommen bei chronischen Herzerkrankungen kaum vor. Da man der Veränderung zudem nicht ansehen kann, wie alt sie ist, bleibt die Frage offen, wie weit sie die Folge der die Herzschwäche herbeiführenden Ursachen ist, wie weit die Herzschwäche von der Verfettung abhängig ist. Zusammenfassend müssen wir also schließen: So wenig die Bedeutung der Verfettung als einer Ernährungsstörung des Herzmuskels zweifelhaft ist, so wahrscheinlich eine verfettete Muskelfaser schlechter arbeitet, als eine normale, so müssen wir doch mit Schlüssen auf die Kraft des gesamten Herzens aus dem nur anatomischen Befunde der Verfettung zurückhaltend sein.

Löst man bei stärkeren Graden der Verfettung die Fetttröpfchen auf und untersucht das gehärtete Präparat, so findet man die Muskelfasern von größeren und kleineren Lücken durchsetzt, die kontraktile Substanz bisweilen bis auf spärliche Reste geschwunden. Eine ganz analoge Veränderung des gehärteten Präparats kommt auch ohne Verfettung als *vacuoläre Entartung* vor. Auch hier kann an der Schädigung der einzelnen Muskelfaser nicht gezweifelt werden. Die Abschätzung ihrer Bedeutung für das ganze Herz hängt von der Ausdehnung und dem vermutlichen Alter des Prozesses ab. Das gleiche gilt von der

besonders durch Ribbert gewürdigten *wachsartigen Degeneration*.

Gehen wir von diesen Gesichtspunkten aus, so hängt bei einem Teile der Fälle von chronischer Herzmuskelinsuffizienz das Auftreten der Störung ausschließlich von einer anatomischen Veränderung ab, wird bisweilen auch der Verlauf der Krankheit nur von dem rascheren oder langsameren Fortschreiten des anatomischen Prozesses beherrscht.

Recht oft aber erklärt der anatomische Befund allein nicht das klinische Verhalten des Herzens. Hier wirken funktionelle Schädlichkeiten in bestimmender Weise darauf ein. Sie beeinträchtigen ein erkranktes Herz in besonders hohem Maße, vermögen aber bei genügender Intensität auch ein Herz zum Versagen zu bringen, dessen Leistungsfähigkeit nicht durch anatomische Veränderungen beschränkt ist. Immerhin ist eine rein funktionelle Störung der Herztätigkeit nur in der Minderzahl der Fälle vorhanden. Häufiger ist die Kombination von anatomischer Erkrankung und funktioneller Schädigung.

Unter den die Herzfunktion bestimmenden Einflüssen ist an erster Stelle das Verhältnis zwischen Herzkraft und Masse des Körpers zu nennen. Die Kraft des gesunden Herzens geht im großen und ganzen seiner Masse parallel, und die letztere ist wieder, wie wir in der Einleitung sahen, der Masse der Körpermuskulatur proportional. Nimmt nun die Masse des Körpers durch übermäßigen Fettsatz bedeutend zu, so kommt die Masse und damit die Kraft des an sich gesunden Herzmuskels in ein Mißverhältnis zur Masse des Körpers. Das Mißverhältnis wird umso fühlbarer, als zu jeder Bewegung des schweren Körpers, zur Besorgung der durch die Fettablagerungen im Bauch und an der Brust erschwerten Atmung größere Muskelanstrengungen und damit verstärkte Herzarbeit erforderlich sind. Das Mißverhältnis kann so groß werden, daß ein völlig gesundes Herz zur Aufrechterhaltung des normalen Kreislaufs nicht mehr ausreicht und die Erscheinungen der Herzmuskelinsuffizienz hervortreten. Noch leichter ist das bei einem irgendwie geschädigten Herzen der Fall. In diesem Mißverhältnis zwischen Körpermasse und Herzkraft sehen wir eine Hauptursache der Herzbeschwerden Fettleibiger.

In Übereinstimmung mit Leyden erscheint uns dagegen die Fettsanhäufung am Herzen und seine Fettdurchwachsung mehr von sekundärer Bedeutung. Nur bei besonderer Hochgradigkeit dürfte sie die Herzarbeit erschweren. Von der fettigen Degeneration der Muskelfasern und ihrem schwer zu schätzenden Einflusse auf die Herztätigkeit ist soeben gesprochen worden.

Weiter spielen in der Entwicklung und dem Verlauf der Herzmuskelinsuffizienz Einflüsse eine Rolle, welche den Ernährungs- und Kräftezustand des Organismus und damit häufig auch des Herzens reduzieren. So sehen wir die ersten Erscheinungen und manche Verschlechterungen der Herzmuskelerkrankung in unmittelbarem Anschluß an heftige Verdauungsstörungen, an unzureichende, vielleicht therapeutisch angeordnete Ernährung (z. B. bei Diabetikern, bei Entfettungskuren). Dahin gehören

auch der oft so ungünstige Einfluß schwerer gemüthlicher Depression durch Gram oder Sorge, die auffällige Einwirkung mancher Infektionskrankheiten, die zu keinen anatomischen Veränderungen am Herzen führen, besonders der Influenza, und wohl auch die Abnahme der Kraft bereits erkrankter Herzen während mancher Gichtanfälle. Dahin gehört endlich die Schwächung des Herzmuskels durch den Mangel an Übung, z. B. durch lange Bettruhe.

Von großer Bedeutung sind ferner die Ansprüche, die an das Herz gestellt werden. Bei ihrer übermäßigen Steigerung durch körperliche Anstrengungen, durch alkoholistische und sexuelle Exzesse u. dgl. versagt die Kontraktionsfähigkeit des Herzens, und zwar umso leichter, je geringer seine individuelle Kraft ist, besonders leicht also bei einem erkrankten oder abnorm wenig widerstandsfähigen Herzen. Ganz übermäßige Strapazen können vielleicht auch ein normal kräftiges Herz zum Versagen bringen. Durch die zu hohe Steigerung der Ansprüche an die Kraft der rechten Kammer erklärt sich auch der ungünstige Einfluß mancher Lungenerkrankungen, vieler Embolien in die Lungenarterie, größerer Ergüsse in den Pleurahöhlen, ausgebreiteter Bronchitiden und Pneumonien, vielleicht auch mancher die Luftröhre komprimierenden Kröpfe. Mag auch bei einzelnen der akuten Lungenerkrankungen eine anderweitige Schädigung des Kreislaufs eine Rolle spielen, so ist die geradezu gesetzmäßige Konsequenz, mit der bei manchen Kranken das Auftreten von Bronchitiden und Bronchopneumonien zu einer Verschlechterung des Zustandes führt, nur durch eine direkte Schädigung des Herzens zu erklären. Die Insuffizienz des Herzmuskels entwickelt sich bisweilen im unmittelbaren Anschluß an eine solche übermäßige Steigerung der Ansprüche an die Herzkraft. So wird z. B. ein Herz mit Koronarsklerose oder das Herz eines Fettleibigen, das bei dem gewöhnlichen Gange des Lebens noch ausreichend funktioniert hat, nach einer Überanstrengung insuffizient. Noch häufiger verschlechtert sie das Befinden von Menschen, die bereits herzkrank sind. Im Gegensatz zu den Klappenfehlern spielen bei der chronischen Muskelinsuffizienz wegen des Lebensalters der meisten Patienten die Schwangerschaft und die Geburt mit ihren Mehransprüchen an die Herzkraft nur eine untergeordnete Rolle.

Schon hier sei auf den verschiedenen Einfluß der erwähnten Ernährungsstörungen und der nicht ganz exzessiven *Überanstrengungen* auf das normal kräftige und auf das irgendwie erkrankte oder abnorm wenig widerstandsfähige Herz hingewiesen. Die meisten dieser funktionellen Schädigungen wirken ihrer Natur nach nur vorübergehend auf das Herz ein. Während nun das vorher normal kräftige Herz entweder gar nicht oder nur für kurze Zeit weniger leistungsfähig wird, bei einer Überanstrengung z. B. nach einer kurzen Zeit der Ermüdung wieder mit der alten Kraft arbeitet, wird das irgendwie geschädigte oder schwache Herz bedeutender in seinen Leistungen beeinträchtigt und erholt sich in manchen Fällen sehr viel langsamer, vielleicht erst nach Monaten. Diese beiden Erscheinungen wären verständlich. Es erholt sich aber recht oft überhaupt nicht wieder, es bleibt dauernd insuffizient. Eine bereits bestehende Herzschwäche wird dauernd verschlechtert, und die Herzkraft nimmt sogar allmählich immer mehr ab. Bei einer Schädigung durch Überanstrengung spricht man dann von einer *dauernden Überdehnung des Herzens*. Wir werden in den betreffenden Abschnitten versuchen, diese

merkwürdige dauernde Verminderung der Herzkraft durch vorübergehend einwirkende Schädlichkeiten zu erklären.

Endlich hemmt auch die *Obliteration des Herzbeutels* die Tätigkeit des Herzens und kann unter den nachher zu besprechenden Verhältnissen schwere Störungen herbeiführen.

So sind die Entstehung und der Verlauf der chronischen Herzmuskelinsuffizienz von außerordentlich verschiedenen Einflüssen abhängig. Dieselben kombinieren sich in der mannigfaltigsten Weise. Berücksichtigt man noch die individuell so verschiedene Herzkraft, die diesen schädlichen Einflüssen gegenüber steht, so ergibt sich eine fast unübersehbare Fülle von Möglichkeiten, welche den Herzmuskel insuffizient machen und welche bei einmal eingetretener Insuffizienz den Verlauf beeinflussen können. In jedem Falle ist die Überlegung von neuem interessant und für das ärztliche Handeln von größter Bedeutung, warum das Herz seine normale Tätigkeit eingestellt, warum der Verlauf sich so gestaltet hat.

Auch am hypertrophischen Herzmuskel führen dieselben Ursachen zur Insuffizienz, beherrschen dieselben Momente den Krankheitsverlauf wie bei einem vorher normalen Herzen: Erkrankungen der Kranzarterien und des Myocards und die soeben besprochenen funktionellen Schädlichkeiten. Die Hypertrophie als solche trägt nicht den Keim der Herzschwäche in sich. Immerhin wirken auch bei den hier zu besprechenden Herzhypertrophien ohne Klappenfehler (den Herzhypertrophien der Bier- und Weintrinker, der Nierenleiden, der Hypertrophie der linken Kammer bei einzelnen Fällen von Arteriosklerose, der der rechten bei manchen chronischen Lungenaffektionen) einige Verhältnisse mit, die bei einem vorher normalen Herzen nicht in Betracht kommen. Zunächst begünstigt das Grundleiden den Eintritt von Komplikationen, die wieder schädlich auf das Herz einwirken, z. B. eine interstitielle Nephritis den Eintritt einer Apoplexie oder eines nephritischen Lungenödems, eine Kyphoskoliose oder ein Emphysem die Entwicklung von Bronchitiden und Bronchopneumonien. Dann nimmt recht oft die Mehrarbeit des Herzens hervorrufende Veränderung dauernd zu. Das Herz kommt nie in den Zustand eines Herzens, das gleichbleibende Mehransprüche zu bewältigen hat, dessen Hypertrophie fertig entwickelt und dessen Reservekraft ebenso groß geworden ist wie die eines normalen Herzens. Es ist deshalb weniger leistungsfähig. Und endlich wird auch bei langsam wachsenden Ansprüchen an die Herzkraft schließlich ein Punkt erreicht, bei dem die Kontraktionen des Herzens unvollständig werden.

Diagnose. Die Diagnose der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels stützt sich hauptsächlich auf den Nachweis einer Abnahme der Herzkraft. Die Dyspnoe, die Anschwellung der Leber, die Verminderung der Harnmenge, die Ödeme sind hier die sichersten Kennzeichen. Weniger leicht zu beurteilen ist bei leichteren Störungen das Verhalten des Pulses. Durch den Nachweis objektiver Herzveränderungen wird die Diagnose der cardialen Entstehung auch in dieser Richtung gesichert. Die Palpation der Herzgegend (hebender Spitzenstoß, verstärkte Pulsation über dem rechten Ventrikel) und der Nachweis von Veränderungen, die erfahrungsgemäß zur Herzhypertrophie führen, belehren darüber, ob die Herzmuskelinsuffizienz an einem hypertrophischen Herzen sich ausbildete. Der Grad der Herzschwäche läßt sich nur nach dem Verhalten des

gesamten Kreislaufs beurteilen, bei beginnenden Störungen oft nur nach seinem Verhalten bei erhöhter Inanspruchnahme des Herzens, unter ausreichender Berücksichtigung der früheren Leistungen derselben Menschen. Die Größe der am Herzen nachweisbaren Dilatationen gestattet kein sicheres Urteil (s. hierzu S. 63).

Schwierigkeiten erwachsen der Diagnose in zwei Richtungen. Bei beginnenden Störungen, die ohne deutliche Abnahme der Herzkraft nur subjektive Beschwerden (Herzklopfen, Angina pectoris u. dgl.) hervorrufen, ist der Nachweis objektiver Herzveränderungen (aber nicht nur akzidenteller Geräusche) oder auch etwaiger Erscheinungen an der aufsteigenden Aorta maßgebend für die Annahme eines cardialen Ursprungs des Leidens. Fehlen sie aber, so kann die Differentialdiagnose zwischen beginnender Herzmuskelinsuffizienz und *Herzneurose* die größten Schwierigkeiten machen. Die Schwierigkeiten wachsen noch durch die Häufigkeit nervöser, speziell neurasthenischer Erscheinungen bei organischen Herzkrankheiten. Manchmal, z. B. bei der Angina pectoris, führt die Art der Herzbeschwerden zur Entscheidung. Auch das Fehlen von organischen Hirnaffektionen, von Magen- oder Genitalleiden, die ähnliche Symptome hervorrufen können, das Fehlen sonstiger nervöser Erscheinungen, sprechen manchmal für die cardiale Natur des Leidens. Recht oft aber ist man nur auf den Gesamteindruck des Kranken, sein Alter, die Entstehung der Beschwerden, auf ihre Abhängigkeit von bestimmten Einflüssen angewiesen und kommt zu keiner ganz sicheren Entscheidung. Jedenfalls nehme man es bei Leuten über 40 Jahren nicht zu leicht mit der Annahme rein nervöser Störungen. Überaus häufig erweisen sich die scheinbar nervösen Erscheinungen als die ersten Zeichen organischer Herzerkrankung. Bisweilen zeigt dann der Erfolg der eingeschlagenen Behandlung, ob man auf dem richtigen Wege gewesen ist.

Die zweite, aber meist zu überwindende Schwierigkeit wird durch die Entscheidung der Frage verursacht, ob es sich um eine reine Herzmuskelaaffektion handelt oder ob gleichzeitig ein *Klappenfehler* besteht. Da Aortenfehler fast immer organisch, Tricuspidalinsuffizienzen meist sekundäre Folgen einer anderen Herzerkrankung sind, da die seltenen diastolischen Geräusche an der Herzspitze sich von der organischen Mitralstenose durch das Fehlen des klappenden ersten Tons, das Fehlen der starken Akzentuation des zweiten Pulmonaltons unschwer unterscheiden, kommen eigentlich nur die Mitralinsuffizienzen in Betracht, diese allerdings umso häufiger. Da das Geräusch, die Akzentuation des zweiten Pulmonaltons, die Dilatation des Herzens bei organischen und bei muskulären Insuffizienzen sich völlig gleichen können, ist die Erkennung der organischen Natur objektiv nur möglich durch den Nachweis der Hypertrophie der linken Kammer, durch den hebenden Charakter des Spitzenstoßes. Auch dieses Zeichen läßt im Stich bei den so häufigen geringtügigen organischen Mitralinsuffizienzen, bei Mitralinsuffizienzen an anderweitig hypertrophischen Herzen, z. B. bei Schrumpfnieren und bei Unföhlbarkeit oder Abschwächung des Spitzenstoßes durch Emphysem, Pericardverwachsung u. s. w. Man ist dann auf etwaige anamnestiche Anhaltspunkte (Gelenkrheumatismus) oder allgemeine Erfahrungstatsachen (Seltenheit einer isolierten organischen Mitralinsuffizienz bei älteren Leuten, scheinbar völliges Fehlen von Herzmuskelerkrankungen bei Kindern unter 4 Jahren) angewiesen. Für eine Herzmuskelinsuffizienz

spricht ferner ein auffallender Wechsel des Geräusches und sein Schwinden bei Besserung des Zustandes.

Die folgenden Abschnitte sollen zeigen, wie weit die Diagnose der chronischen Herzmuskelinsuffizienz noch zu spezialisieren ist. In einem Teil der Fälle kann die Art der Erkrankung oder die ausschließlich funktionelle Störung der Herztätigkeit erkannt werden. Recht oft aber kommen wir über eine gewisse Wahrscheinlichkeit in dieser Beziehung nicht hinaus und müssen uns mit der Diagnose der chronischen Herzmuskelinsuffizienz bescheiden, bescheiden wenigstens, soweit die Art der Krankheit in Betracht kommt.

Wir erblicken in der Erkenntnis der Art der Herzaffektion ja nicht das Endziel, sondern nur ein wichtiges Glied der Diagnose. Ebenso maßgebend für die Beurteilung des Krankheitszustandes und für die einzuschlagende Therapie ist die Feststellung: In welcher Weise und in welchem Grade ist die Herztätigkeit gestört, welche äußeren Ursachen haben etwa bei der Entstehung der Störung mitgewirkt? Dieser Teil der Diagnose ist in jedem Falle von chronischer Herzmuskelinsuffizienz in der genauesten Weise vor allem durch genügend sorgfältige Erhebung der Anamnese möglich.

Prognose. Eine wirkliche Heilung der chronischen Herzmuskelinsuffizienz gehört, wie wir sahen, zu den Seltenheiten und dürfte bei älteren Leuten überhaupt nicht vorkommen. Auch hinsichtlich der Lebensdauer ist die Prognose nach der oben mitgeteilten durchschnittlichen Dauer der Krankheit nur mit einer gewissen Reserve zu stellen. Immerhin wird der Verlauf des Leidens doch nur in einem Teil der Fälle von einer durch therapeutische Maßnahmen nicht zu verhindernden Fortentwicklung der anatomischen Veränderungen bestimmt. Sehr häufig beeinflussen ihn äußere Schädigungen der Herzkraft in maßgebender Weise. Sind die Kranken in der Lage, Überanstrengungen, unzweckmäßige Ernährung u. dgl. zu vermeiden, so kann man mit großer Wahrscheinlichkeit auf eine Verlängerung der oben angegebenen Durchschnittsdauer der Krankheit rechnen. Aber nur ein Teil der das Herz schädigenden Einflüsse ist vermeidbar. Andere, wie immer wiederkehrende Bronchitiden, Gichtanfälle, psychische Erregungen, sind nur in beschränktem Maße oder gar nicht zu verhindern, und gänzlich wehrlos sind wir gegen den Eintritt unvorhergesehener Zwischenfälle, wie Embolien oder interkurrenter Erkrankungen.

So würde die Prognose der chronischen Herzmuskelinsuffizienz sich doch viel trüber gestalten, als den tatsächlichen Verhältnissen entspricht, wenn nicht die Therapie bereits eingetretene Störungen recht oft zu bessern und ihre Wiederkehr durch Kräftigung des Herzmuskels hintanzuhalten vermöchte. So hängt die Prognose weiter ab von dem Erfolge unseres therapeutischen Handelns. Sie ist umso besser, je rascher und je dauernder die vollständige oder wenigstens annähernde Beseitigung der Kreislaufstörung gelingt, und zwar ist auf die Dauer der Besserung größeres Gewicht zu legen. Gänzlich hoffnungslos sind die Fälle, in denen der Zustand trotz zweckmäßigen Verhaltens des Kranken, trotz entsprechender Behandlung rascher oder langsamer sich verschlechtert. Hier ändern auch vorübergehende Stillstände oder leichte Besserungen nichts an dem Ernst der Prognose.

Im allgemeinen ist mit umso größerer Wahrscheinlichkeit auf thera-

peutische Erfolge zu rechnen, je leichter die Störung ist und je kürzer sie besteht. Auch bei schwerster Kreislaufstörung ist oft eine Besserung noch möglich. Aber sie hat meist nicht einen genügend langen Bestand, um die Prognose bei einmal eingetretener hochgradiger Herzschwäche in einem günstigeren Lichte erscheinen zu lassen.

Endlich kommt auch die Art der Herzerkrankung prognostisch in Betracht, aber sie spielt meist keine so bedeutende Rolle, wie man a priori erwarten möchte. Bei einem beschränkten Teil der Fälle tritt sie dagegen maßgebend hervor. So führt, um einige Beispiele zu nennen, schwere Angina pectoris durch die ihr meist zu Grunde liegende hochgradige Veränderung der Kranzarterien gewöhnlich in einem der ersten Anfälle zum Tode. So gehen Kranke mit einer Hypertrophie des Herzens infolge übermäßigen Biergenusses bei einmal eingetretener Dekompensation meist rasch zu Grunde. So ist die Schwäche der rechten Kammer bei Kyphoskoliose oft nicht vollständig zu beseitigen, weil sie häufig auf einer für den rechten Ventrikel nicht mehr überwindbaren Erschwerung des Lungenkreislaufs beruht.

Die Prognose wird so bestimmt nach der Funktion des Herzens, dem Grade seiner Schädigung und der Möglichkeit seiner Wiederherstellung. Die Art der anatomischen oder funktionellen Schädlichkeit tritt dagegen zurück. Nur in einem Teil der Fälle wird sie bedeutsam.

Therapie. Siehe die zusammenfassende Darstellung der Prophylaxe und der Therapie unter: Behandlung der chronischen Herzmuskelinsuffizienz und der Klappenfehler.

Die einzelnen klinischen Formen der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels. Die Hypertrophien des Herzmuskels ohne Klappenfehler.

Wir haben gesehen, wie mannigfache Ursachen die chronische Insuffizienz des Herzmuskels hervorrufen, wie die anatomischen Veränderungen bei der Fülle der klinischen Erscheinungen verhältnismäßig monoton sind und welche Menge verschiedener Einflüsse in dem einzelnen Falle bei der Entstehung und bei dem Verlauf der Krankheit zusammenwirken kann. So vermögen wir nicht anatomisch oder ätiologisch scharf voneinander getrennte Krankheitsbilder zu zeichnen, sondern fassen die klinisch bedeutsamen Formen des Leidens nach einzelnen ihnen gemeinsamen ursächlichen Veränderungen zusammen.

1. Die Krankheiten der Kranzarterien.

(Koronarsklerose, Embolie und Thrombose.)

Die Krankheiten der Kranzarterien gewannen besonderes Interesse durch ihre schon am Ende des 18. Jahrhunderts entdeckten Beziehungen zur Angina pectoris und durch die im Anschluß daran immer von neuem aufgenommenen experimentellen Untersuchungen über die Wirkung des Verschlusses der Kranzarterien und ihrer Äste auf die Herztätigkeit.

Koronarsklerose.

Pathologische Anatomie. Die häufigste Krankheit der Kranzarterien ist die Arteriosklerose. Die Einzelheiten der anatomischen Veränderung und ihre Ätiologie sollen bei der Besprechung der Arteriosklerose überhaupt geschildert werden. Die Koronarsklerose erscheint als diffuse Intimaverdickung über größere Gefäßabschnitte verbreitet oder in mehr umschriebenen Herden besonders an den Abgangstellen von Arterienästen und an den Ursprüngen der Kranzarterien selbst. Die Veränderungen führen nicht selten zu beträchtlichen Verengerungen des Gefäßlumens. Die Sklerose betrifft am häufigsten und stärksten die linke Kranzarterie, seltener und meist schwächer die rechte. Nur bei starker Hypertrophie der rechten Kammer ohne Zunahme der linken überwiegt oft die Sklerose der rechten Kranzarterie.

Die Koronarsklerose erschwert bei genügender Entwicklung die Blutversorgung des Herzmuskels, und zwar muß die diffuse, bis in die Arterienäste sich erstreckende Erkrankung den Blutzufluß stärker behindern als eine umschriebene, nicht gar zu hochgradige Verengung. Die Erschwerung des Blutzuflusses macht sich zunächst nur geltend, wenn das Herz zur Leistung stärkerer Arbeit größere Blutmengen bedarf oder wenn die in die Arterien geworfene Blutmenge infolge schwächerer Herzarbeit geringer wird. Nimmt die Erkrankung der Kranzarterien zu, so wird die Menge des zufließenden Blutes dauernd vermindert. So beschränkt eine genügend hochgradige Koronarsklerose zunächst funktionell die Leistungsfähigkeit des Herzmuskels.

Bei völliger Verlegung oder sehr hochgradiger Verengung mittlerer oder kleinerer Äste, die eine Fortdauer des Lebens gestattet, wird das von ihnen versorgte Muskelgebiet auch anatomisch zerstört. Die Muskelfasern zerfallen. An ihre Stelle tritt anfangs lockeres, später festes schwieliges Bindegewebe. Nach Ziegler bezeichnet man diesen Untergang von Muskulatur als *Myomalacia cordis*. Auch eine diffuse Vermehrung des interstitiellen Gewebes scheint im Gefolge einer Koronarsklerose entstehen zu können.

Der Ausgang in Schwielenbildung wird gewöhnlich nicht von der Myocarditis, der Entzündung des Herzfleisches, getrennt. Es wäre dringend zu wünschen, daß die Bezeichnung Myocarditis für die Folgen des Kranzarterienverschlusses in Wegfall käme. Allerdings muß betont werden, daß auch echt entzündliche Myocarditiden die Koronarsklerose komplizieren können.

Konfluieren zahlreiche sklerotische (resp. myomalacische) Schwielen oder wandelt sich ein größerer Herd in eine ausgedehnte Schwiele um, so wird die Herzwand dadurch bisweilen bedeutend verdünnt. Sie buchtet sich gelegentlich nach außen als *Herzaneurysma* vor. Die Vorderfläche der Herzspitze ist der Lieblingssitz dieser Aneurysmen. Auf ihrer wenig bewegten Innenfläche setzen sich öfters Thromben an, die zu Embolien Veranlassung geben können. In seltenen Fällen reißt auch ein Herzaneurysma ein. Es entsteht eine Herzeruptur.

Entzündungen der Kranzarterienintima sind sehr selten. Nur vereinzelt werden bei *Syphilitikern* mit sonstigen tertiären Veränderungen oder ohne andere Zeichen der Lues zweifelloso Entzündungen der Intima oder kleine Gummata in der Wand der Kranz-

arterien beobachtet. Dagegen mögen bisweilen Entzündungen der Adventitia die Entstehung sklerotischer Veränderungen begünstigen. Wir befinden uns hier im Gegensatz zu der Anschauung vieler französischer Autoren, die eine Endarteriitis der Kranzarterien als eine häufige Folge von Infektionskrankheiten beschreiben.

Schon physiologischerweise kommt, wie nebenbei erwähnt sei, eine bis zum völligen Verschuß führende Intimawucherung mit Schwund der Muscularis und mit Sklerosierung der Adventitia in den kleinen Arterien der Papillarmuskelspitzen vor. Sie erklärt sich wohl durch die Einschränkung des Kapillargebiets der betreffenden Arterien, das beim Embryo mit seinen bis an die Klappen heranreichenden Papillarmuskeln resp. Trabekeln bedeutend größer ist. Schon bei Kindern ist diese physiologische Veränderung, die an analoge Vorgänge in der Nabelblutbahn erinnert, nachweisbar.

Klinische Erscheinungen macht die Koronarsklerose meist erst im mittleren oder höheren Alter jenseits des 40. Lebensjahres, aber nicht ganz selten schon in der zweiten Hälfte der Dreißigerjahre und hin und wieder bei noch jüngeren Menschen bis zu 24 oder 25 Jahren hinunter.

Symptome. In einem großen Teil der Fälle verläuft die Koronarsklerose unter dem Bilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz mit den allgemeinen uncharakteristischen Erscheinungen der Herzschwäche im großen und kleinen Kreislauf. Recht oft aber treten Symptome hervor, die mit Sicherheit oder mit großer Wahrscheinlichkeit die Diagnose der Veränderung gestatten, einmal gewisse Erscheinungen im Krankheitsverlauf, die bei Koronarsklerose sehr häufig, bei anderen Herzaaffektionen sehr selten sind, namentlich Angina pectoris und Asthma cardiale, und ferner bestimmte Veränderungen am Aortenostium und an der aufsteigenden Aorta infolge von Arteriosklerose.

Die Symptome und die Ursachen von Angina pectoris und Asthma cardiale sind schon oben (S. 40 u. 66) besprochen. Nur die verschiedenen Veränderungen am Koronarkreislauf, welche das Auftreten der beiden Symptome wahrscheinlich herbeiführen, seien hier nochmals hervorgehoben.

Das Asthma cardiale treffen wir besonders bei sehr ausgebreiteter, die Blutversorgung der Kapillaren erschwerender Sklerose. Sinkt die Herzarbeit unter ein gewisses Maß, z. B. bei Ermüdung des Herzens nach Mehransprüchen an seine Kraft, durch verminderte Arbeit des Herzens im Schlafe, so kann infolge der Kranzarterienveränderung die Blutzufuhr zum Herzen, und zwar besonders zum linken Ventrikel mit seinen gewöhnlich stärker erkrankten Arterien, so bedeutend abnehmen, daß die linke Kammer hochgradig insuffizient wird und ein Anfall von cardialem Asthma auftritt. Dasselbe sehen wir bei Emphysem, Kyphoskoliose u. dgl. infolge von Sklerose der rechten Kranzarterie und von Schwäche der rechten Kammer. Hebt sich die Herztätigkeit wieder — und zu einer Verstärkung der Herzarbeit mag in vielen Fällen schon die Muskelarbeit bei der auf das höchste angestregten Atmung beitragen —, so werden die Herzkapillaren wieder von der früheren Blutmenge durchströmt, das Herz erholt sich, und der Anfall geht vorüber. Freilich ist ein geschwächtes Herz oft nicht dazu im stande.

Bei Angina pectoris finden wir meist zirkumskripte Veränderungen in einzelnen größeren oder kleineren Gefäßgebieten, besonders Verengerungen des Lumens. Arbeitet das Herz entsprechend, so ist bei der gewöhnlichen Herztätigkeit von einer Erschwerung des Blutzuflusses zu den Kapillaren keine Rede. Selbst eine verstärkte Herztätigkeit ist bis zu einem gewissen Grade möglich. Aber die Verengung verhindert die so ausgiebig und so prompt wie normal vermehrte Durchblutung des verstärkt arbeitenden Herzabschnittes. Dieses Mißverhältnis zwischen Blutzufuhr und Herzarbeit löst die charakteristischen Schmerzen der Angina pectoris aus. Ein gleiches Mißverhältnis entsteht bei rascher Abnahme der Herzarbeit und damit der in die Kranzarterien fließenden Blutmenge. Daß daneben abnorme vasomotorische Einflüsse mitwirken, daß vielleicht eine krampfartige Gefäßverengung eintritt,

ist möglich, aber nicht mit Sicherheit festzustellen. Ist der unzureichend durchblutete Bezirk sehr groß oder das Herz schwach, so können infolge der ungenügenden Blutzufuhr hochgradige Herzschwäche oder ein plötzlicher Herzstillstand eintreten.

In wechselnder Weise treten Asthma cardiale und Angina pectoris im Krankheitsbilde der Koronarsklerose hervor. Die Angina pectoris ist viel häufiger als das Asthma. Recht oft beginnt die Krankheit mit mäßig schweren oder leichten Anfällen von Angina pectoris oder Asthma, und nach und nach entwickelt sich das volle Bild der chronischen Herzinsuffizienz. Oft, aber keineswegs regelmäßig, sistieren dann bei voll ausgebildeter stärkerer Herzschwäche die Anfälle der Angina pectoris. In anderen Fällen fängt die Erkrankung ganz uncharakteristisch mit Dyspnoe u. dgl. an, und erst der weitere Verlauf bringt die einen oder die anderen Anfälle. Häufig sind auch, namentlich in den späteren Stadien der Krankheit, beide Erscheinungen kombiniert. Sind die Angina pectoris und das cardiale Asthma infolge einer Abnahme der Herzkraft aufgetreten, so schwinden sie recht oft für längere Zeit, selbst für Jahre, wenn es gelingt, die Herzkraft zu bessern und den Kranken vor Schädlichkeiten zu bewahren. Aber auch dann kann ein plötzlicher Anfall von Angina pectoris zu einem ganz unerwarteten Tode führen. Eine wirkliche Heilung, ein endgültiges Aufhören der Angina pectoris kommt in einzelnen Fällen vor, wenn der Sitz der Schmerzen, die von der sklerotischen Arterie versorgte Muskelpartie völlig zu Grunde gegangen und eine Schwielen an ihre Stelle getreten ist. Gelegentlich ist in solchen Fällen von Curschmann als Kennzeichen der eingetretenen Veränderung eine Pulsverlangsamung beobachtet worden, die Jahrzehnte ohne Herzschwäche bestehen kann. Vielleicht hängt mit dem fortschreitenden Untergang der Muskulatur, ihrem Ersatz durch schwieliges Bindegewebe auch das häufige Sistieren der Angina pectoris im Stadium der schweren Kreislaufstörung zusammen.

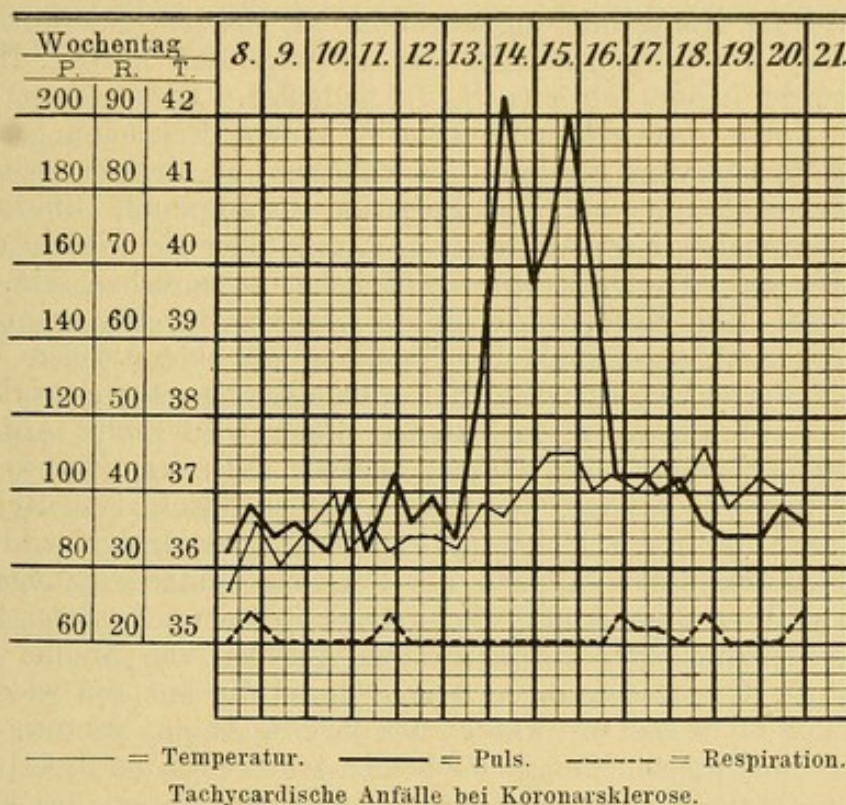
Nur in der Minderzahl der Fälle tritt die Angina pectoris von Anfang an in ihrer schwersten Form auf. Der erste oder einer der ersten Anfälle führt bereits zu einem plötzlichen Tode, ohne daß andere subjektive Herzbeschwerden vorausgegangen sind. Es kommt überhaupt nicht zu anderen Erscheinungen von Herzmuskelinsuffizienz. Die Koronarsklerose wird so eine häufige Ursache der ganz unerwarteten Todesfälle bei scheinbar gesunden Menschen.

Auch Herzscherzen sind bei Koronarsklerose relativ häufig, aber nicht annähernd so charakteristisch wie die eben besprochenen Symptome. Dasselbe gilt für die allmählich eintretende, dann aber dauernd fortbestehende Verlangsamung des Herzschlages. Daß sie sich vereinzelt an Angina pectoris anschließt, erwähnten wir soeben. Sie dauert bisweilen lange Jahre hindurch ohne Herzschwäche. Bei hochgradiger Bradycardie kommt in sehr seltenen Fällen — ich habe es in voller Ausbildung bisher nur einmal gesehen — das nach Adams-Stokes benannte, oben (s. S. 84) berührte Krankheitsbild vor: Auf 32 und weniger Schläge verlangsamte Herzaktion, Cheyne-Stokessches Atmen und Bewußtseinsverlust in den Atempausen, oft auch Bewußtseinstäubung in den Atemphasen, mit epileptiformen Konvulsionen am Ende der Atempausen u. s. w. Auch die dauernde Irregularität des Herzrhythmus infolge zahlreicher Extrasystolen bei älteren Leuten deutet auf Koronarsklerose, aber nur dann, wenn die Herzkraft

intakt, die Arrhythmie also nicht der Ausdruck bloßer Herzschwäche ist. Sie kann ebenso wie die Bradycardie bis zum Lebensende andauern, ohne daß jemals weitere Erscheinungen von Herzinsuffizienz hervortreten. Ihr prognostischer Wert ist also recht gering. Diagnostisch nicht verwertbar ist ein ab und an auftretendes Aussetzen einzelner Pulse.

In 2 Fällen sah ich auch paroxysmale Tachycardie mit Pulsfrequenzen von 204 und 180. Den einen habe ich mehrere Jahre bis zum Tode verfolgen und die Diagnose durch die Autopsie bestätigen können. Hier bildeten die tachycardischen, plötzlich einsetzenden, einige Tage anhaltenden und rasch verschwindenden Anfälle eines der ersten Symptome der Herzkrankheit. Im Laufe von 4 Jahren entwickelte sich allmählich eine arteriosklerotische Stenose des Aorten-

Fig. 13.



ostiums, und der Kranke starb, 59 Jahre alt, an hochgradiger Herzschwäche. Die Kurve (Fig. 13) zeigt einen tachycardischen Anfall 4 Jahre vor dem Tode, als in der anfallsfreien Zeit nur ganz geringe Herzbeschwerden bestanden. Bei dem anderen Falle bestanden analoge Erscheinungen mehrere Jahre neben einer arteriosklerotischen Insuffizienz der Aortenklappen. Bei beiden Kranken verliefen die Anfälle ohne Herzdilatation und zum Teil ohne objektive Dyspnoe. Während derselben wurde über Oppressionsgefühl und von dem einen Kranken über heftiges Herzklopfen geklagt. Mit Anfällen von Angina pectoris hatten die Attacken keine Ähnlichkeit. Äußere, die Anfälle auslösende Ursachen waren nicht nachweisbar. In einem dritten Falle, einer postrheumatischen Aorteninsuffizienz mit einer allerdings nicht sicheren Kranzarterienveränderung sah ich den Herzschlag neben der anfallsweisen starken Beschleunigung hochgradig arrhythmisch, den Gesamtzustand schwer beeinträchtigt. Mit dem plötzlichen Aufhören des Anfalles sank die Pulsfrequenz annähernd auf die Hälfte, die Arrhythmie wurde viel geringer, der Zustand war mit einem Schlage gebessert.

Bei gleichzeitiger Herzmuskelinsuffizienz, besonders bei den soeben besprochenen Symptomen darf die Sklerose der Kranzarterien auch aus arteriosklerotischen Veränderungen an den Aortenklappen und an der aufsteigenden Aorta gefolgert wer-

den. Finden sich doch die Kranzarterien und der Anfangsteil der Aorta außerordentlich häufig zusammen erkrankt. Die Arteriosklerose der Aortenklappen oder der aufsteigenden Aorta ruft außer Aorteninsuffizienzen mit oder ohne Stenose, und seltener reinen Stenosen (s. bei Klappenfehlern), sehr häufig systolische Geräusche an der Aorta hervor. Sie können laut oder leise, weich, scharf und auch musikalisch sein, werden aber wohl nie so laut und rau, beginnen auch nie so merklich nach Eintritt der Systole wie die Geräusche der reinen Aortenstenose. Der zweite Ton ist bei ihnen im Gegensatz zu diesem Klappenfehler meist deutlich hörbar, oft sogar klingend oder akzentuiert. Der klingende oder akzentuierte zweite Aortenton kommt auch als einzige Veränderung vor. Ist der allgemeine arterielle Druck nicht erhöht, so ist die Klangänderung ebenfalls ein Zeichen sklerotischer Erkrankung der Aortenklappen oder der aufsteigenden Aorta. Ihre Entstehung wurde bereits oben (s. S. 51) gedeutet. Die Sklerose der aufsteigenden Aorta ruft gelegentlich noch andere Erscheinungen hervor (Dämpfung rechts vom Sternum im zweiten und dritten, seltener im ersten Interkostalraum, auffällige Pulsation im Jugulum, Differenzen im Pulse der peripheren Körperarterien u. s. w.); über sie wird in dem Abschnitte über die Arteriosklerose ausführlicher zu sprechen sein.

Diagnose. Eine Koronarsklerose ist sicher vorhanden, wenn Angina pectoris oder Asthma cardiale bei Kranken mit sklerotischen Veränderungen der Aortenklappen oder der aufsteigenden Aorta vorkommen. Sie ist sehr wahrscheinlich, fast sicher, wenn wiederholte Anfälle von wahrer Angina pectoris oder Asthma cardiale auftreten oder wenn sklerotische Aortenveränderungen bei einer Herzmuskelinsuffizienz nachweisbar sind. Bradycardie und bei älteren Leuten dauernde Irregularität infolge zahlreicher Extrasystolen können die Diagnose stützen, genügen allein aber nicht zu ihrer Begründung. Schwierigkeiten erwachsen der Diagnose nur bei den leichten oder mittelschweren Anfällen von Angina pectoris, wenn sonstige Herzerscheinungen fehlen, durch die hin und wieder möglichen Zweifel, ob es sich um wahre oder nervöse Angina pectoris handelt. Wir haben die Unterscheidung der beiden schon oben (s. S. 44) berührt. Nochmals sei hervorgehoben, daß man bei Männern jenseits des 40. Jahres mit der Annahme einer rein nervösen Angina pectoris gar nicht vorsichtig genug sein kann.

Fehlen die genannten pathognomonischen Symptome, so spricht wohl höheres Alter für, Jugend gegen Koronarsklerose als Ursache einer Herzmuskelinsuffizienz. Aber diese Regel erleidet so zahlreiche Ausnahmen, daß sie nicht zu sehr betont werden sollte. Ebenso ist der Schluß auf Koronarsklerose aus sklerotischen Veränderungen an den peripheren Arterien oder am Gehirn bei der so wechselnden Beteiligung der verschiedenen Gefäßgebiete sehr oft nicht gerechtfertigt.

Prognose. Die Prognose ist fast absolut ungünstig für die mit schwerer Angina pectoris einsetzenden Formen. Der Tod in einem der ersten Anfälle ist die Regel. Ihre Heilung ist ein außerordentlich seltenes Vorkommnis. Dagegen unterscheidet sich die Prognose der mit leichter Angina pectoris oder asthmatischen Anfällen beginnenden Fälle zunächst nicht von der besprochenen allgemeinen Prognose der chronischen Herzmuskelinsuffizienz, weil hier die Arterienerkrankung an sich nicht unmittelbar das Leben bedroht und therapeutisch viel zu erreichen ist. Bemerkenswerte

statistische Angaben macht Neubürger. Nach Eintritt stärkerer Herzschwäche wird die Prognose aber auch hier sehr ernst. Jede Wiederkehr der asthmatischen oder anginösen Zustände kann unmittelbar zum Tode führen. Die ohne Angina und ohne Asthma verlaufenden Koronarsklerosen geben dieselbe Prognose wie die chronische Herzmuskelinsuffizienz überhaupt, sowohl im Beginn wie im weiteren Verlauf.

Therapie. Siehe unten die Behandlung der chronischen Herzmuskelinsuffizienz im allgemeinen, die symptomatische Behandlung der Angina pectoris und des Asthma cardiale, und die besonderen Indikationen für die Behandlung der Koronarsklerose.

Die seltenen Entzündungen der Kranzarterien verursachen dieselben klinischen Symptome wie ihre Sklerose. Namentlich bei jüngeren Leuten ist es wichtig, an die Möglichkeit einer syphilitischen Endarteriitis zu denken.

Embolie, Thrombose.

Nur die Verlegung größerer und mittlerer Kranzarterienäste durch Embolie oder Thrombose ruft besondere, hier zu schildernde Erscheinungen hervor. Die Thrombose kleiner Arterien fügt dem Bilde der Koronarsklerose keinen neuen Zug hinzu. Ihre Embolie kommt nur bei Einschleppung infektiösen Materials vor, und hier beherrscht die so entstehende eitrige Myocarditis die Erscheinungen. Die Verlegung größerer und mittlerer Äste entsteht am häufigsten durch Embolie, seltener durch Thrombose auf arteriosklerotischer Basis oder durch hochgradigste sklerotische Verengung, ganz selten durch Ablösung eines Kalkplättchens aus einem atheromatösen Herd oder durch Entleerung von atheromatösen Massen in die Arterie. Die Gefahren einer solchen Verlegung hat man früher entschieden überschätzt, weil man nach dem Ergebnis der Cohnheimschen Versuche die Verlegung eines größeren oder mittleren Kranzarterienastes für unbedingt und fast augenblicklich tödlich hielt. Inzwischen hat die menschliche Pathologie gezeigt — und die schönen Versuche Porters am Tiere haben analoge Resultate ergeben —, daß nur der *Verschuß des Ursprungs* einer Kranzarterie unbedingt und momentan tödlich ist. Auch die Verlegung des Ramus descendens oder circumflexus der linken Kranzarterie oder die der rechten an der Hinterfläche des Herzens führen oft unmittelbar zum Tode. Wir sehen aber nicht selten die Kranken noch einige Stunden oder Tage überleben, so daß ein Infarkt der Herzwand sich entwickeln kann, und sie hin und wieder auch den Insult völlig überstehen. Die verschiedene Empfindlichkeit gegen die Verlegung gleich großer Arterienäste ist wohl nur durch die verschiedene Widerstandsfähigkeit der einzelnen Herzen zu erklären. Ob auch für den Menschen die Verlegung des Ramus circumflexus der linken Kranzarterie am gefährlichsten ist, dann die des Ramus descendens und zuletzt die der A. coronaria dextra in ihrem Verlauf folgt, ist noch festzustellen.

Überleben die Kranken die Verlegung eines Kranzarterienastes, so entstehen die charakteristischen gelben, auf dem Durchschnitt eigentümlich trockenen Infarkte der Herzwand. Größere Infarkte finden sich am häufigsten am unteren Drittel der Vorderfläche der linken Kammer, dem Ausbreitungsbereiche des Ramus descendens, seltener am

übrigen linken Ventrikel und nur vereinzelt an der rechten Kammer. An der Grenze größerer Infarkte strömt das Blut unter Umständen aus den angrenzenden Partien in die infarzierten Teile hinein. Es kommt zu hämorrhagischer Anschoppung und Erweichung der nekrotisierten Teile, so bei den erwähnten Infarkten der Herzspitze ziemlich regelmäßig in einem Bezirk, der am linken oberen Rande des Infarktes dicht unterhalb der Mitte der Vorderfläche der linken Kammer liegt (N e e l s e n). Kleinere Infarkte können so im ganzen erweichen. An derartig erweichten Stellen reißt gelegentlich die Herzwand, bei den besonders häufigen Infarkten der Herzspitze also dicht unter der Mitte der linken Kammer. Überhaupt scheint die Mehrzahl der H e r z r u p t u r e n an solchen Stellen vorzukommen. Die Erweichung kommt durch eine fettige und schollige Degeneration der Muskelfasern zu stande, wie schon L e y d e n im Hinblick auf die Angaben Q u a i n s über die Bedeutung der fettigen Degeneration für die Entstehung der Herzrupturen hervorhebt. Überlebt der Kranke die Verlegung der Kranzarterie längere Zeit, so entwickelt sich an der Stelle des Infarktes schwieliges Bindegewebe, wie das bei dem allmählicheren Untergang der Muskulatur durch den sklerotischen Verschuß kleinerer Äste die Regel bildet, und es kann durch die Ausbuchtung der großen Schwiele auch zur Bildung eines Herzaneurysmas kommen.

Die Embolien oder Thrombosen der Herzarterien entziehen sich meist der D i a g n o s e. Vermutungsweise kann an sie gedacht werden, wenn bei einem Kranken mit länger dauernder Herzschwäche, der früher weder asthmatische noch anginöse Anfälle gehabt hat, plötzlich ein solcher Anfall auftritt. Ein irgendwie sicherer Schluß ist aber daraus natürlich nicht zu ziehen. Bei bereits hochgradiger Herzschwäche verläuft bisweilen selbst eine Embolie völlig symptomlos. Die Verschlechterung des Zustandes unterscheidet sich in nichts von Veränderungen, die auch ohne Embolie vorkommen. Der Puls zeigte in den von mir beobachteten, den Insult einige Zeit überlebenden Fällen keine auffälligen Eigentümlichkeiten. Er war meist etwas beschleunigt, bisweilen stark arhythmisch, nur einmal bei einer Embolie in den die Hinterwand der linken Kammer versorgenden Ast der rechten Koronaria unbedeutend verlangsamt, eine Erscheinung, die schon im Leben durch den Kontrast mit der Abnahme der Herzkraft, mit der stark gesteigerten Dyspnoe auffiel, aber auch bei stärkerer Ausbildung diagnostische Schlüsse kaum gestatten dürfte.

Nur in einer kleinen Reihe von Fällen ermöglichen interessante Beobachtungen C u r s c h m a n n s und v. Z i e m ß e n s die Diagnose. Im unmittelbaren Anschluß an einen Anfall von Angina pectoris entwickelte sich hochgradige, im Laufe von Wochen oder Monaten zum Tode führende Herzschwäche. Die Ursache des anginösen Anfalls war der plötzliche Verschuß des Ramus descendens der linken Koronaria in seiner unteren Hälfte, die Ursache der Herzschwäche der Untergang der Muskulatur in dem verlegten Bezirke.

Von einer P r o g n o s e und T h e r a p i e der Embolien oder Thrombosen im einzelnen Falle kann bei der meist vorhandenen Unmöglichkeit ihrer Diagnose kaum gesprochen werden.

Die H e r z r u p t u r, die im Anschluß an die Verlegung von Kranzarterien oder im Bereich von Herzaneurysmen auftritt, wird besonders besprochen werden.

2. Das Verhalten des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose.

Das Verhalten des Herzmuskels bei der Sklerose seiner eigenen Arterien ist im vorigen Kapitel geschildert worden. Hier soll der Einfluß der Sklerose der übrigen Arterien auf das Herz erörtert werden.

Die Sklerose einer Arterie erschwert bei genügender Hochgradigkeit durch den Verlust an Dehnbarkeit das Überströmen des Blutes in die Kapillaren. Würde eine solche Veränderung in sämtlichen Gefäßgebieten des Körpers vorhanden sein, so würde der Druck in der Aorta ansteigen, die linke Kammer würde verstärkt arbeiten und hypertrophieren. Eine so allgemeine hochgradige Arteriosklerose scheint aber in den Körperarterien nicht vorzukommen. Stets sind nur einzelne Gefäßgebiete besonders stark erkrankt.

Die Arteriosklerose der Extremitäten und des Gehirns hat keinen nennenswerten Einfluß auf die Höhe des allgemeinen arteriellen Drucks. Und selbst hochgradige Arteriosklerose in Gefäßgebieten, welche den arteriellen Druck stärker beeinflussen, hat nur geringfügige Veränderungen im Gefolge. So vermehrt die Sklerose der Splanchnicusarterien und der Aorta oberhalb des Zwerchfells die dauernde Herzarbeit nur unbedeutend, offenbar weil es sich vorwiegend um die Erkrankung großer Gefäße handelt, die das Überfließen des Blutes in die Kapillaren nur mäßig erschwert.

Anatomisch tritt nach den Untersuchungen Hasenfelds und C. Hirschs eine mäßige Hypertrophie der linken Kammer auf, wenn die Splanchnicusarterien oder die Aorta ascendens oder thoracica stark sklerotisch sind, die Aorta, ohne gleichzeitig aneurysmatisch erweitert zu sein. Die Hypertrophie ist meist zu gering, als daß sie sich durch den hebenden Charakter des Spitzenstoßes oder durch Akzentuation des zweiten Aortentons dokumentiert. Zudem kann die Akzentuation des zweiten Aortentons, wie wir sahen, auch in rein örtlichen Veränderungen ihren Grund haben. Auch klinisch findet sich nur etwa in einem Zehntel der Fälle eine mäßige Erhöhung des arteriellen Maximaldrucks (Sawada). Stärkere Steigerungen des Blutdrucks weisen fast immer auf eine gleichzeitige Nierenerkrankung hin, beinahe mit Sicherheit eine systolische Druckhöhe, die 160—170 mm Hg bei Messung mit der v. Recklinghausenschen Modifikation des Riva-Roccischen Sphygmomanometers überschreitet. Auch mäßige Steigerungen können von einer beginnenden Nierenveränderung abhängen, und bei der Häufigkeit geringfügiger Albuminurie in den uns beschäftigenden Fällen einerseits, bei dem nicht seltenen Fehlen jeder Eiweißausscheidung trotz sicherer Schrumpfnieren andererseits ist klinisch oft nicht sicher zu entscheiden, ob es sich um eine reine oder um eine mit Nierenerkrankung komplizierte Arteriosklerose handelt. Drucksteigerungen können ferner bei Arteriosklerotikern auch vorkommen durch nervöse Erregung, durch eine besonders bei Alkoholisten hin und wieder festzustellende Steigerung der Arterienspannung — beide Arten der Drucksteigerung pflegen längstens nach einigen Tagen ruhigen Verhaltens nachzulassen — und dauernd bei der noch weiter zu erforschenden eigentümlichen Vermehrung der roten Blutkörperchen, die Geisböck unter Fr. Müller beschrieben hat. Einmalige Messungen sind also zur Feststellung dauernder Drucksteigerung nicht ausreichend. (S. auch bei Arteriosklerose.)

So unterscheidet sich der Befund und der Verlauf einer Herzmuskelinsuffizienz bei Arteriosklerose, soweit die dauernden Veränderungen in Betracht kommen, meist nicht von dem Gewöhnlichen.

Umso merklicher wird die Arteriosklerose für das Herz in anderer Beziehung. Sklerotische Arterien vermögen sich den wechselnden Ansprüchen des Lebens viel schlechter anzupassen, als normale. Durch diese Beschränkung der Gefäßtätigkeit erwächst dem Herzen vielfach eine größere Arbeitsleistung, so z. B. bei jeder Muskeltätigkeit. Wir kommen darauf bei Besprechung der Arteriosklerose zurück. Für ein krankes Herz rückt die Arteriosklerose die Gefahr einer Überanstrengung in größere Nähe und auch ein gesundes Herz wird bei gleichzeitiger Arteriosklerose häufiger insuffizient, als bei gesunden Arterien. Bei poliklinischen männlichen Patienten in Marburg unter 40 Jahren mit sklerotischen Arterien fand ich Herzmuskelerkrankungen mehr als doppelt so häufig wie bei den Kranken mit gesunden Arterien.

Wir wissen noch zu wenig über das Verhalten der Gefäße bei Herzstörungen, um beurteilen zu können, ob die Arteriosklerose noch in weitergehender Weise den Blutumlauf bei einer Herzmuskelinsuffizienz beeinflusst. Vielleicht weisen auf eine solche Bedeutung der Arteriosklerose die Fälle von Herzmuskelinsuffizienz hin, welche die alten Ärzte treffend als *Plethora abdominalis* bezeichneten. Wir sehen sie bei üppig lebenden Menschen mit reichlichem Fettpolster, gerötetem Gesicht und andererseits bei blassen, oft mageren Personen, die, in angestrenzter Arbeit an den Schreibtisch gebannt, es an körperlicher Bewegung fehlen lassen. Es ist noch zu untersuchen, ob das Vorwiegen der abdominalen Störungen mit einer Sklerose der Unterleibsgefäße zusammenhängt.

Die Beschwerden, welche den Kranken zum Arzt führen, beziehen sich meist auf die *Baucheingeweide* (Verdauungsstörungen, Völle im Leib, Blähungen, Leberschwellung u. dgl.). Dagegen treten Dyspnoe, Herzbeschwerden u. a. oft zurück. Es ist bisweilen schwer zu entscheiden, ob die erwähnten Erscheinungen von seiten des Unterleibs bereits die Folgen einer Herzschwäche sind. Bei den Bonvivants, die ein besonders großes Kontingent zu dieser Form der Arteriosklerose stellen, kommen ja recht oft auch infolge ihrer ganzen Lebensweise nervöse oder katarrhalische Magenveränderungen, Lebercirrhose, Darmstörungen vor. Finden sich aber gleichzeitig objektive Herzveränderungen oder andere Erscheinungen von Herzschwäche, z. B. auffallende Kurzatmigkeit nach mäßigen Anstrengungen, so hat man fast immer mit der Annahme recht, daß das Herz auch an den Beschwerden von seiten des Abdomens wesentlich beteiligt ist, und eine dementsprechend eingeleitete Therapie wird meist erfreuliche Besserungen erzielen (s. hierzu die Indikationen der Behandlung der chronischen Herzmuskelinsuffizienz bei allgemeiner Arteriosklerose).

Derartige Kranke sind ebenso wie Schrumpfnierenkranke zu Gehirn- und Netzhautblutungen besonders disponiert, und es ist darauf therapeutisch und prognostisch Rücksicht zu nehmen. Sonst ist nichts Besonderes über den weiteren Verlauf zu erwähnen. Sterben die Kranken nicht an einer interkurrenten Krankheit, so entwickelt sich allmählich das volle Bild der *Herzinsuffizienz*, in dem bei gleichzeitiger Koronarsklerose Angina pectoris oder cardiales Asthma stark hervortreten können. Da diese Form der Arteriosklerose überwiegend bei Leuten

vorkommt, die ausgiebig für ihre Gesundheit sorgen können, ist der Verlauf der Herzmuskelinsuffizienz dabei gewöhnlich ziemlich langsam. Immer wieder gelingt es, die Beschwerden zu bessern oder zu beseitigen. Jahre können vergehen, ehe ernstere Erscheinungen auftreten. Nur bei dem Erscheinen schwerer Angina pectoris wird die Prognose fast immer absolut ungünstig. Natürlich kommen auch hier rapider verlaufende Fälle vor. Aber sie bilden die Minderzahl.

Noch unklarer in ihrer Entstehung als die geschilderten Fälle sind Befunde, die man gelegentlich bei jungen Leuten erhebt. Man findet bei gleichmäßig verdickten, rigiden Arterien, deren Wandbeschaffenheit an die Drahtpulsarterien der Nephritiker erinnert, in denen der Druck aber nicht oder nur wenig gesteigert ist, bei perkutorisch normaler Herzgröße und meist reinen Herztönen einen hebenden Spitzenstoß und oft auch eine Akzentuation des zweiten Aortentons. Wir kommen bei den Herzerscheinungen bei angeborener Enge der Körperarterien darauf zurück.

Sklerose der Lungenarterie. Die Arteriosklerose der Lungenarterie ruft in ihren gewöhnlichen, nur mäßigen Graden, wie sie besonders bei Mitralstenose und Lungentuberkulose nicht selten gefunden werden, keine merkliche Erschwerung des Lungenkreislaufs hervor. Nur ganz vereinzelte Fälle sind bekannt, in denen sie sich stärker entwickelte. Bei einem von mir beobachteten 24jährigen Manne hatte sie zu hochgradiger Verengung der kleineren Lungenarterien und so zu einer bedeutenden Drucksteigerung in der Lungenarterie, zu Mehrarbeit und sehr starker Hypertrophie der rechten Kammer geführt. Als das rechte Herz insuffizient wurde, traten Dyspnoe, hochgradigste Cyanose bei sonst nur mäßig entwickelten Erscheinungen venöser Stauung ein, wie bei vielen kongenitalen Herzfehlern, und der Kranke starb 1 $\frac{1}{4}$ Jahr nach dem Beginn der Dekompensation.

3. Die chronische Myocarditis.

Unter dem Eindruck der Arbeiten über die Entstehung der myomalacischen Schwielen durch Koronarsklerose ist das Vorkommen wirklicher chronischer Entzündungen des Herzmuskels im allgemeinen nicht genügend gewürdigt worden. Erst die Arbeiten von Köster, Rühle, Bard und Philippe, Krehl, Kelle haben ihre große Häufigkeit wieder in das richtige Licht gestellt.

Ätiologie. Die chronische Myocarditis wird wohl meist durch infektiöse Schädlichkeiten herbeigeführt. Besonders kommt für einen Teil der Fälle, in denen die chronische Myocarditis Klappenfehler begleitet, hin und wieder auch bei normalen Klappen der akute Gelenkrheumatismus in Betracht. Die Anfänge der Veränderung, die aber nur selten in einen chronisch fortschreitenden Prozeß überzugehen scheinen, werden bei Diphtherie, bei Typhus abdominalis, bei Scharlach, Pocken, Sepsis und Gonorrhoe, vereinzelt bei Masern beobachtet. Ganz selten ist die chronische Myocarditis eine spezifisch *syphilitische* Veränderung. Vereinzelt entwickelt sie sich im Anschluß an eine *adhäsive Pericarditis* (s. unter Obliteratio pericardii). Endlich werden noch *Muskelrheumatismus*, *toxische* Schädlichkeiten, wie das Blei und der Alkohol, und *Traumen* (schwere Quetschungen des Herzens durch Rippenbruch, starke Kontusionen) als ursächliche Veränderungen genannt. Ihre Sicherstellung in dieser Beziehung bedarf aber noch gründlichen Studiums. Von der Bedeutung des Alkohols, des Bleies und des Muskelrheumatismus habe ich mich bisher nicht überzeugen können, ebensowenig von der Entstehung einer Binde-

gewebswucherung durch den im Inneren der Herzhöhlen herrschenden Druck.

Die große Mehrzahl der selbständigen Myocarditiden weist keine sicher erkennbare Ätiologie auf. Wir können sie nur mit großer Wahrscheinlichkeit nach der Ähnlichkeit der anatomischen Veränderungen auf infektiöse (oder toxische?) Einwirkungen zurückführen. Vielleicht wirken auch gelegentlich mehrere Schädlichkeiten zusammen, von denen die eine das Herz weniger widerstandsfähig und damit empfänglicher für eine Infektion macht. Besonders interessant ist die Frage, ob die Hypertrophie des Herzens aus irgend einem Grunde, z. B. durch die reichlicheren das Herz durchfließenden Blutmengen oder durch die stärkere Arbeitsleistung eine solche Disposition schafft.

Pathologische Anatomie. Die ersten Anfänge der Myocarditis zeigen sich in einer Rundzelleninfiltration des interstitiellen Gewebs und in parenchymatösen Degenerationen der Muskelfasern. Es kommt weiter zur Bindegewebswucherung, die als diffuse Sklerose des interstitiellen Gewebes das Herzfleisch in wechselnder Ausdehnung durchsetzen kann. Gehen die Muskelfasern an einzelnen Stellen zu Grunde, so entstehen myocarditische Schwielen, die sich nur durch das normale Verhalten der sie versorgenden Kranzarterienzweige von den arteriosklerotischen Schwielen unterscheiden. Für den klinischen Verlauf ist das weitere Verhalten der Myocarditis von besonderer Wichtigkeit. In manchen Fällen heilt der Prozeß mit Hinterlassung einiger Schwielen aus. Aber das einmal veränderte Myocard scheint öfters eine gewisse Neigung zur Wiedererkrankung zu haben. Von neuem entsteht eine frische Entzündung. Immer größere Partien des Herzmuskels gehen zu Grunde. Besonders gefährlich ist in dieser Beziehung speziell für Klappenfehlerherzen der akute Gelenkrheumatismus mit seinen häufigen Rezidiven, deren jedes auch die Gefahr eines Wiederaufflackerns der Myocarditis mit sich bringt. Bei anderen Fällen kommt die Veränderung überhaupt nicht zum Stillstande. Immer weiter schreitet die Entzündung fort. Bei genügender Ausdehnung verläuft diese Form besonders ungünstig.

Die Lieblingssitze der Veränderung sind die Herzspitze und demnächst die Basis, besonders der Hinterwand der linken Kammer. Bei dem Konfluieren zahlreicher Schwielen kann es zur Verdünnung der Herzwand und zur Bildung eines Herzaneurysmas kommen. Wir sehen das am häufigsten an der Herzspitze. Unnötig erscheint die Abtrennung der schwieligen Myocarditis der inneren Schichten als Wandendocarditis.

Über die klinische Bedeutung der einzelnen Veränderungen ist schon oben (s. S. 104) gesprochen worden. Auf die gelegentliche Kombination der Myocarditis mit Koronarsklerose wurde schon hingewiesen.

Symptome. Die chronische Myocarditis hebt sich nicht in so markanter Weise, wie ein Teil der Fälle von Koronarsklerose, aus dem Gesamtbilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz hervor. Um ihre Symptome zu zeichnen, müßten wir unsere allgemeine Schilderung (s. S. 96) im wesentlichen wiederholen, allerdings mit einigen Einschränkungen. Die chronische Myocarditis führt nur äußerst selten und dann meist in milderer Weise als die Koronarsklerose zu Anfällen von *Angina pectoris* (am ehesten noch bei gleichzeitiger Obliteration des Pericards) oder von *cardialem*

Asthma. Selten treten Herzschmerzen oder auffallende Bradycardie hervor. Dagegen wird auch bei manchen Fällen von chronischer Myocarditis der Rhythmus der Herztätigkeit dauernd unregelmäßig. Meist bleibt er aber ungestört, solange nicht schwere Herzschwäche oder eine frische Erkrankung des Herzens ihn alterieren. In einzelnen Fällen chronischer Myocarditis treten hin und wieder vorübergehende *Temperatursteigerungen* auf, die bei dem Fehlen sonstiger Ursachen wohl auf Exazerbationen der Entzündung bezogen werden dürfen.

Die chronische Myocarditis kommt in jedem Lebensalter vor. Sie begleitet angeborene Herzfehler und findet sich auch im hohen Greisenalter. Sehen wir von der die Herzklappenfehler komplizierenden Myocarditis ab, so erscheint sie wohl etwas häufiger als die Koronarsklerose in den Zwanziger- und Dreißigerjahren. Ihre größte Häufigkeit zeigt aber auch sie in den Vierziger- und Fünfzigerjahren, also auch hier nur ein unwesentliches Heraustreten aus dem allgemeinen Bilde.

Diagnose. Die chronische Myocarditis ist so häufig, daß man bei jeder nicht nachweisbar auf Koronarsklerose beruhenden Herzmuskelinsuffizienz an ihr Vorhandensein denken muß. Sehr oft wird man mit dieser Annahme recht haben. Die Möglichkeit aber, sie direkt zu erkennen, ist außerordentlich beschränkt und steht in einem auffallenden Gegensatz zu ihrer tatsächlichen Bedeutung bei vielen Fällen. Sicher diagnostizierbar ist sie nur, wenn im unmittelbaren Anschluß an eine Infektionskrankheit, welche die Erkrankung des Myocards hervorzurufen vermag, Herzerscheinungen auftreten, die sich allmählich zu dem Bilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz entwickeln. Man sieht das vereinzelt nach Typhus, Sepsis, Diphtherie, namentlich aber nach Gelenkrheumatismus und hier wieder am häufigsten bei den Herzklappenfehlern, deren Verlauf durch die chronische Myocarditis oft in maßgebender Weise beherrscht wird. Meist ist aber ein so offener Zusammenhang mit einer Infektionskrankheit nicht nachweisbar. Eine chronische Myocarditis als Ursache der Herzinsuffizienz ist auch dann sehr wahrscheinlich, wenn die Krankheit bei Menschen unter 35—40 Jahren ohne Zeichen von Koronarsklerose auftritt, trotz zweckentsprechenden Verhaltens ohne Einwirkung äußerer Schädlichkeiten unaufhaltsam oder mit nur ganz vorübergehenden Stillständen oder leichten Besserungen fortschreitet und in Monaten oder 1—2 Jahren zum Tode führt. Gelegentliche Temperatursteigerungen, für die eine sonstige Ursache nicht nachweisbar ist, sprechen ebenfalls für chronische Myocarditis. In allen übrigen Fällen, namentlich bei der Erkrankung hypertrophischer Herzen, kommt man über die Vermutung nicht hinaus.

Die Unterscheidung von einer *Koronarsklerose* ohne typische Erscheinungen (stärkere Angina pectoris, cardiales Asthma, Sklerose am Aortenostium) ist meist unmöglich. Höheres Alter, Arteriosklerose der peripheren Arterien sprechen keineswegs gegen eine chronische Myocarditis. Unmöglich ist oft auch ihre Unterscheidung von rein *funktionalen* Schädigungen der Herzkraft, namentlich z. B. bei hypertrophischen Herzen, bei der Herzmuskelinsuffizienz eines Fettleibigen.

Prognose. Die Prognose richtet sich bei dem Aufgehen so vieler Fälle chronischer Myocarditis in dem allgemeinen Bilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz nach den allgemeinen Grundsätzen (s. S. 110).

Therapie. Die Behandlung der chronischen Myocarditis fällt mit der der chronischen Herzmuskelinsuffizienz im allgemeinen völlig zusammen (s. u.). Siehe auch die wenigen besonderen Indikationen ihrer Behandlung.

4. Die Syphilis des Herzens.

Der erste sichere Fall von Herzlues ist von Ricord beschrieben. Seither sind etwa 50—60, zum Teil aber nicht einwandfreie Fälle davon bekannt geworden. Besonders bedeutsame Beiträge haben in neuerer Zeit T. Lang, Saccharjin, Schwalbe, Curschmann und Graßmann geliefert.

Pathologische Anatomie. Nach einer statistischen Zusammenstellung von Petersen fand sich unter 183 Fällen von Eingeweidelues nur in 5,5 Prozent Syphilis des Herzens. Anatomisch entstehen in den verschiedensten Teilen des Herzmuskels einzelne oder multiple gummöse Neubildungen, bisweilen nur in miliarer Größe, oder häufiger mehr diffuse interstitielle Myocarditiden. Ofters führen syphilitische Prozesse in und an den Kranzarterien, besonders Gummata und umschriebene Endarteriitis, durch Verengerung oder Verlegung des Lumens zu schweren Erscheinungen. Am Endocard kommt es gelegentlich zu diffusen Verdickungen, vereinzelt zu gummösen Neubildungen, am Pericard zu fibrinöser Pericarditis und unter Umständen zu Verwachsungen des Herzbeutels. Auch durch Übergreifen syphilitischer Intimawucherungen von der Aorta, vereinzelt von der Pulmonalis her auf die Klappen der betreffenden Kammer können Endocard-erkrankungen und Klappenfehler entstehen. In einem interessanten Falle Cohnheims hatte die narbige Umwandlung syphilitischer Prozesse zur Bildung eines stenosierenden sehnigen Diaphragmas im rechten Ventrikel geführt; in einer Beobachtung Schwalbes war der Conus arteriosus der rechten Kammer dadurch verengert.

Symptome. Die Lues des Herzens findet sich bei kongenitaler und bei erworbener Syphilis, bei der letzten ausschließlich in der tertiären Periode, in den beschriebenen Fällen meist nicht früher als 2 Jahre nach der Infektion. Vereinzelt treten schwere Veränderungen auch früher auf. Sieben Wochen nach der Infektion sind die kürzeste bisher beobachtete Zeit (Mackenzie). Sie kommt so in jedem Lebensalter, am häufigsten zwischen 28 und 37 Jahren, bei Männern öfter als bei Frauen vor. Bei geringer Ausbildung völlig latent, verläuft sie bei stärkerer Entwicklung unter dem gewöhnlichen Bilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz, verhältnismäßig häufig infolge der Beteiligung der Kranzarterien mit Angina pectoris und cardialem Asthma, bisweilen durch den plötzlichen Verschluß eines Hauptstammes mit einem unerwarteten Tode endigend. Bei Erkrankung der Klappen entstehen Klappenfehler.

Die speziell von Graßmann geschilderten Störungen im Frühstadium der Syphilis (Arrhythmie, Geräusche, Dilatationen) entsprechen den Erscheinungen bei manchen anderen Infektionskrankheiten. Ob anatomische Veränderungen ihnen zu Grunde liegen, ist zweifelhaft.

Diagnose. Die Diagnose der Herzlues ist, wie Curschmann besonders betont hat, nur bei dem annähernd gleichzeitigen Auftreten anderer zweifellos syphilitischer Veränderungen an den Knochen, der Haut, der Leber mit einiger Sicherheit möglich. Der bloße Nachweis, daß jemand einmal Lues erworben hat, genügt bei der großen Häufigkeit der nicht syphilitischen Herzerkrankungen nicht, umsoweniger, als Syphilitiker zu der nicht spezifischen Koronarsklerose mit ihren Folgen besonders disponiert sind. Auch die Diagnose aus dem Nutzen antisyphilitischer Maßnahmen ist gerade am Herzen nur sehr vorsichtig zu stellen, weil auch manche Erschei-

nungen der nicht syphilitischen Koronarsklerose durch Jodsalze oft günstig beeinflusst werden.

Prognose. Frische Veränderungen verlaufen, wie die Fälle Curschmanns zeigen, durch den Erfolg spezifischer Behandlung öfters günstig. Vorgeschrittene Erkrankungen mit bedeutenden Zerstörungen pflegen dagegen nur vorübergehend gebessert oder aufgehalten zu werden.

Therapie. Siehe unter besonderen Indikationen.

5. Die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen.

(Das sogenannte Fettherz.)

Der Begriff des Fettherzens ist in die klinische Pathologie eigentlich erst durch Stokes eingeführt worden. Anatomisch war es schon früher bekannt, und seit Laennec trennte man die fettige Degeneration der Muskelfasern und die Fettumlagerung und Fettdurchwachsung des Herzfleisches. Während von der fettigen Degeneration schon Traube betonte, daß sie bei den verschiedensten Herzaffektionen als eine sekundäre Folge vorkomme, und Leyden feststellte, daß sie als Krankheit sui generis aufzugeben sei, hat die vom Pericard ausgehende Fettumwachsung und -durchwachsung des Herzmuskels eine weit verbreitete Anerkennung als Ursache von Herzschwäche gefunden. Schon Leyden hat aber in völlig zutreffender Weise den Begriff des Fettherzens weiter gefaßt und versteht unter Fettherz die Herzbeschwerden bei fettleibigen Individuen, sofern sie im Zusammenhang mit der Fettleibigkeit stehen oder wenigstens größtenteils in ihrem Gefolge sich entwickelt haben. Von dieser Begriffsbestimmung werden wir uns leiten lassen. Sie ist leider in weiten ärztlichen Kreisen noch nicht genügend gewürdigt. Schon die bloße Besichtigung des Kranken schien auszureichen, um die Art des Herzleidens zu erkennen, und so ist es wohl gekommen, daß die Diagnose Fettherz entschieden viel zu häufig gestellt wird. Schon der leiseste Anschein von Fettleibigkeit genügt oft, um dem Patienten die Diagnose Fettherz zuzuziehen (Leyden). Nicht das Herz des Fettleibigen, sondern die oft ganz mit Unrecht angenommene Fettanhäufung am Herzen wird behandelt. Wegen des großen Schadens, der in therapeutischer Beziehung durch diese Zurückführung jeder Herzbeschwerde eines Fettleibigen auf ein Fettherz entstehen kann und tatsächlich häufig entsteht, halten wir es für besser, das Fettherz als wissenschaftliche Krankheitsbezeichnung ganz aufzugeben und nur von der über die Art des Herzleidens nichts ausagenden Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen zu sprechen. Auch dem Kranken gegenüber sollte die Bezeichnung tunlichst vermieden werden, weil er sonst gar zu oft auf eigene Faust völlig ungeeignete Entfettungskuren unternimmt.

Ätiologie, pathologische Anatomie und allgemeine Pathologie. Die Ursache der Herzmuskelinsuffizienz Fettleibiger sehen wir (s. S. 106) in dem Mißverhältnis zwischen der Herzkraft und der Masse des Körpers. Die Herzkraft steht in nahen Beziehungen zur Masse des Herzmuskels. Sie ist natürlich nicht der einzige, aber doch ein sehr wesentlicher die Herzkraft bestimmender Faktor. Die Masse des Herzmuskels ist aber bei vielen Fettleibigen, wie schon Stokes betonte, abnorm gering für die Masse des Körpers. Das Herz ist bei der Bequemlichkeit vieler Fettleibiger an

keine stärkere Arbeit gewöhnt. Dazu kommt noch die Anämie zahlreicher Fettleibiger. Die Herzkraft ist dementsprechend für den massigen Körper relativ unbedeutend. Sie versagt schon bei mäßigeren Mehransprüchen und bei geringerer pathologischer Herabsetzung als die Herzkraft eines normal ernährten Menschen. Das Mißverhältnis kann sogar so bedeutend werden, daß das Herz selbst in der Ruhe für die Unterhaltung des Kreislaufs nicht ausreicht. Das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse hat das Herz insuffizient gemacht. Die auffällige Schlaffheit und Mürbheit solcher Herzen ist wohl ein anatomischer Ausdruck dieser Schwäche. Ob auch funktionelle Unterschiede gegen die Norm bestehen, wissen wir noch nicht. Es wäre möglich, daß die von Jaquet und Svenson festgestellte geringere Intensität und kürzere Dauer der Oxydationsprozesse nach Nahrungsaufnahme bei manchen Fettleibigen auch bei dem Abbau der die Muskularbeit unterhaltenden Stoffe sich geltend machte, daß dadurch auch der Herzmuskel zu geringerer Arbeit befähigt wäre. Die Herzkontraktionen werden zunächst nur bei Mehrforderungen an die Herzkraft, später dauernd unvollständig.

Schon im Leben können wir den Grad des Mißverhältnisses annähernd beurteilen. Das Herzgewicht geht annähernd parallel der Masse der Körpermuskulatur. Muskulöse Menschen haben auch im allgemeinen ein muskulöses Herz. So erklärt sich der schon von Traube hervorgehobene Unterschied zwischen den muskelkräftigen, meist vollblütigen und den muskelschwachen, oft blutarmen Fettleibigen. Die ersten haben von Haus aus einen kräftigeren, die letzten einen schwächeren Herzmuskel. Die ungünstigen Verhältnisse, unter denen das Herz der muskelschwachen, aufgeschwemmten Fettleibigen arbeitet, werden noch dadurch gesteigert, daß die schwachen Skelettmuskeln zu jeder Bewegung, zu jedem Atemzuge des abnorm schweren Körpers angestrongter arbeiten müssen und die stärkere Muskularbeit wieder eine wesentlich ausgiebigere Herzarbeit verlangt. Wir sehen so muskelkräftige Menschen selbst einen recht bedeutenden Fettansatz ohne Beschwerden mit sich herumtragen und muskelschwache schon durch mäßige Grade von Fettleibigkeit belästigt werden.

Das günstigere Verhalten der muskelkräftigen und vollblütigen Menschen können wir dagegen nicht mit v. Noorden dadurch erklären, daß das Herz bei ihnen eine Mehrarbeit leiste, welche durch die Entwicklung zahlreicher enger Gefäßbahnen im zunehmenden Fettpolster entstehe, und so hypertrophiere, die schädigende Einwirkung des Fettes gleichsam kompensiere. Eine Hypertrophie in dem früher besprochenen Sinne kommt infolge von Fettleibigkeit allein nicht vor, wenn sie nicht durch Nephritis, Arteriosklerose u. dgl. kompliziert ist. Die an sich völlig zutreffende Feststellung, daß leistungsfähige und schwache Herzen bei Fettleibigkeit vorkommen, erklärt sich befriedigender aus dem verschiedenen Verhalten der Körper- und der Herzmuskulatur.

Das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Masse des Körpers tritt besonders hervor, wenn die Herzkraft pathologisch vermindert ist. Wir haben dann Schädigungen des Herzmuskels, deren Entstehen wohl durch den übermäßigen Fettreichtum begünstigt wurde, deren Ursache aber durch die bloße Entfernung des Fettüberschusses nicht zu beseitigen ist. Auch bei Fettleibigen werden derartige Verminderungen der Herzkraft durch anatomische und funktionelle Schädlichkeiten herbeigeführt. Sie sind eine sehr gewöhnliche Ursache der Herzstörungen Fettleibiger.

Besonders wichtig ist die bei Fettleibigen sehr häufige Koronarsklerose. Sie führt auch meist die früher so viel betonten plötzlichen

Herztodesfälle Fettleibiger in einem Anfall von Angina pectoris oder durch Herzruptur herbei. Eine geringere Rolle spielt anscheinend die chronische Myocarditis, und recht zurückhaltend ist wohl die Bedeutung der Fettum- und -durchwachsung des Herzmuskels zu beurteilen. Bei großer Hochgradigkeit mag sie die Herzarbeit vielleicht etwas erschweren, vielleicht namentlich, wie v. Noorden betont, ausgiebigere Diastolen hindern. Aber wir sehen die Insuffizienz des sonst gesunden Herzmuskels bei Fettleibigen auch ohne eine solche Fettwucherung und ganz bedeutende Vermehrung des Herzfettes bis über 50 Prozent der Herzmuskelsubstanz ohne irgendwelche Herzschwäche z. B. bei manchen kachektischen Menschen. Gegen die allzu große Bewertung der Fett-durchwachsung spricht endlich auch die allgemein konstatierte Tatsache, daß sie am rechten Ventrikel viel stärker zu sein pflegt als am linken, daß aber trotzdem fast immer der linke Ventrikel stärkere Erscheinungen von Schwäche zeigt. Die *fettige Degeneration der Herzmuskelfasern* steht in keiner festen Beziehung zu den Leistungen des Herzens im Leben (vgl. S. 105).

Außer diesen anatomischen Veränderungen schädigen auch die früher genannten funktionellen Einflüsse besonders leicht die Herzkraft Fettleibiger. Namentlich kommen Überanstrengungen und Ernährungsstörungen (z. B. durch manche Infektionskrankheiten, wie die Influenza und sehr häufig durch unzumutbare Entfettungskuren) in Betracht.

Symptome. Die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen tritt bei Männern häufiger auf als bei Frauen, weil die ersteren oft größere Anforderungen an ihr Herz stellen und häufiger an sekundären Erkrankungen des Herzens, besonders Koronarsklerose, leiden, und zwar nach Kisch entsprechend der gewöhnlichen Entwicklungszeit des übermäßigen Fettansatzes bei Männern meist um das 40., bei Frauen um das 50. Lebensjahr herum, recht oft aber auch im jugendlicheren Alter, selbst bei Kindern.

Die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen äußert sich meist zuerst in Dyspnoe. Nur in einem kleineren Teil der Fälle treten Beschwerden von seiten der Unterleibsorgane stärker hervor. Die Dyspnoe macht sich anfangs nur nach körperlichen Anstrengungen, besonders nach raschem Bücken, oder nach reichlicher Anfüllung des Magens geltend. Die Dyspnoe ist bei liegender Haltung, namentlich in der Nacht, oft stärker. Lästiges Herzklopfen kann daneben oder selbständig vorhanden sein. Allmählich steigern sich die Beschwerden und treten auch ohne äußere Veranlassung ein.

Die von Stokes als apoplektiforme Anfälle Fettleibiger so betonten schweren Ohnmachten, ihre leichteren Vorboten, Schwindel und Ohnmachtsanwandlung, sind, wenn sie nicht schwere Anfälle von Angina pectoris begleiten, wohl meist Folgen gleichzeitiger cerebraler Arteriosklerose. Recht oft hat man aber gerade bei herzschwachen Fettleibigen den Eindruck, daß die genannten Hirnerscheinungen nicht allein von der Sklerose der Hirnarterien abhängen, sondern daß Herzschwäche und cerebrale Arteriosklerose zusammenwirken. Ich denke besonders an Kranke mit sicherer Herzschwäche und deutlicher Sklerose, bisweilen sklerotischer Verengerung oder Verlegung der Karotiden, bei denen alle paar Stunden ein Gefühl des Heißhungers sich einstellt. Wird es nicht sofort befriedigt, folgt alsbald eine mehr oder minder starke Ohnmachtsanwandlung mit schlechtem Puls und verfallenem Aussehen. Gelegentlich

kombiniert sich die Erscheinung mit leichten anginösen Beschwerden. Überläßt man die Patienten sich selbst, werden sie durch die übermäßige Nahrungszufuhr immer fatter. Durch entsprechende Anregung der Herztätigkeit werden alle Beschwerden beseitigt.

Das Herz zeigt bisweilen schon in den Anfangsstadien eine Erweiterung, oft aber auch nicht. Nur die Weichheit und oft auch die geringe Füllung, sowie die häufige Beschleunigung oder auffällige Labilität des Pulses zeigen die unzureichende Herzkraft. Bisweilen, nach Kisch in 16,1 Prozent der Fälle, läßt aber die Pulsuntersuchung im Stich, weil die Arterienspannung infolge von Arteriosklerose oder Nephritis erhöht ist und als pathologisch vermindert nur bei Kenntnis des Verhaltens vor Eintritt der Herzschwäche erkannt werden kann.

Tritt die Herzschwäche stärker hervor, so entwickelt sich das volle, hier nicht noch einmal zu schildernde Bild der Herzmuskelin suffizienz. Die Herzhöhlen sind jetzt stets dilatiert, der Puls ist merklich beschleunigt und oft auch sehr arhythmisch.

Häufig werden die Symptome durch die gleichzeitige Koronarsklerose beeinflußt. Angina pectoris, cardiales Asthma, dauernde Irregularität des Pulses auch bei leidlicher Herzkraft, ganz selten die von Stokes als Symptom des reinen Fettherzens so betonte Pulsverlangsamung treten auf.

Der Verlauf gestaltet sich je nach der Ursache der Herzmuskelinsuffizienz verschieden. Ist die Störung ausschließlich durch das Mißverhältnis zwischen Masse des Körpers und Herzkraft herbeigeführt, der Herzmuskel selbst aber anatomisch gesund und nicht durch anderweitige funktionelle Einflüsse geschädigt — wir werden sofort sehen, wie das zu erkennen ist —, so gelingt es in den Anfängen fast stets und recht oft auch bei nicht zu weit vorgeschrittener Kreislaufstörung durch Hebung der Herzkraft und eventuell durch Beseitigung des Fettüberschusses das Herz vollständig und bei entsprechendem Verhalten des Kranken auch dauernd wiederherzustellen. Ist dagegen bereits eine schwere Kreislaufstörung eingetreten, so pflegt der Zustand rascher oder langsamer zum Tode zu führen. Eine nennenswerte Besserung kann gewöhnlich nicht mehr erreicht werden, weil in diesen Fällen aus nachher zu besprechenden Gründen unsere therapeutischen Hilfsmittel meist versagen.

Ist das Herz des Fettleibigen anatomisch, z. B. durch Koronarsklerose, oder durch funktionelle Einflüsse, z. B. durch Überanstrengung, geschädigt, so gestaltet sich der Verlauf der Herzmuskelinuffizienz im allgemeinen ebenso wie bei normal genährten Menschen, wenn die Behandlung entsprechend geleitet wird, wenn die Kranken namentlich der ihnen noch vielfach drohenden Gefahr entgehen, durch unzweckmäßige Entfettungskuren eine Herabsetzung ihres Ernährungszustandes und eine Verminderung ihrer ohnehin schon geschädigten Herzkraft zu erfahren.

Diagnose. Es sind bei Fettleibigen stets folgende Fragen zu entscheiden: Sind die Beschwerden Folgen von Herzschwäche? Wenn ja, beruhen sie nur auf dem Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse, oder zeigt das Herz auch Erscheinungen einer anatomischen Erkrankung oder sonstigen funktionellen Schädigung? Von der richtigen Beantwortung dieser Fragen hängt zum guten Teile der Erfolg der Therapie ab.

Hinsichtlich des ersten Punktes ist hervorzuheben, daß Fettleibige auch bei völlig gesundem Herzen, bei völlig normal gefülltem und gespanntem Puls durch die Muskelanstrengung bei der Bewegung ihres schweren Körpers leicht in Arbeitsdyspnoe geraten, daß sie bei der Erschwerung ihrer Atmung durch die Fettanhäufung im Abdomen und am Thorax schon infolge einer mäßigen Mehrfüllung des Magendarmkanals kurzatmig werden können. Unmerklich gehen nun diese Erscheinungen in solche über, die von der unvollständigen Zusammenziehung des für den massigen Körper nicht ausreichenden Herzens abhängen.

Zur Erkennung der ersten Anfänge der Herzmuskelinsuffizienz sind der bedeutende Grad der Dyspnoe nach geringfügigen Anstrengungen und die auffallende Weichheit des Pulses wichtig. Die Untersuchung der inneren Organe ergibt in diesen ersten Stadien oft noch keine Veränderung. Auch die Untersuchung des Herzens läßt uns häufig im Stich. Bei sehr starkem Fettpolster ist es oft überhaupt unmöglich, das Herz sicher abzugrenzen. Ferner wird das Urteil durch die Vergrößerung der Herzdämpfungen erschwert, die sich bisweilen bei Fettleibigen auch ohne Dilatation der Herzhöhlen infolge des Hochstandes des Zwerchfells, des Zurückweichens der Lungenränder, infolge von Fettablagerungen zwischen Pericard und Pleura und vielleicht vereinzelt infolge von ganz enorm entwickeltem Pericardfett finden (s. Fig. 14). Es können so

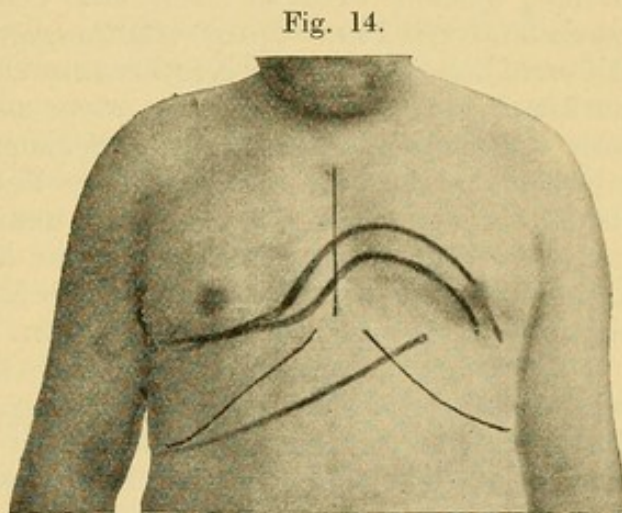


Fig. 14.
Vergrößerung der Herzdämpfungen bei einem Fettleibigen ohne Insuffizienz des Herzmuskels.

Verbreiterungen der absoluten Dämpfung bis zum rechten Sternalrand und bis zur linken Mamillarlinie und entsprechende Vergrößerungen der relativen Dämpfung entstehen. Die Veränderung ist von Dilatationen nur dann mit Sicherheit zu trennen, wenn der Kranke auch bei körperlicher Bewegung völlig beschwerdefrei ist und der Puls sich normal verhält. Stärkere Verbreiterungen nach rechts können auch dadurch als unabhängig von einer Dilatation erkannt werden, daß Leberschwellung und Cyanose, diese gewöhnlichen Begleiterinnen rechtsseitiger Dilatationen, fehlen. Ob die orthodiagraphische Untersuchung zur Entscheidung beitragen kann, habe ich noch nicht feststellen können. Die Erkennung der voll ausgebildeten Herzinsuffizienz dürfte keine Schwierigkeiten machen.

Differentialdiagnostisch kommen in den Anfangsstadien die *Anämie* und speziell die *Chlorose* in Betracht, umsomehr, weil auch Fettleibige mit Herzschwäche oft auffallend blaß aussehen. Die Unterscheidung von der Chlorose der aufgeschwemmten, fettleibigen Frauen und Mädchen dürfte nach dem ganzen Habitus der Kranken stets leicht sein. Schwieriger ist die Entscheidung bisweilen bei älteren, stark anämischen Leuten, z. B. bei manchen Gichtkranken, bei manchen Neurasthikern. Sind aber die oben geschilderten Beschwerden bei dieser Klasse

von Anämischen deutlich ausgebildet, vereinigen sich bedeutende Dyspnoe und labiler, weicher Puls, so ist die Annahme einer Herzmuskelinsuffizienz fast immer berechtigt, da diese Anämien derartige stärkere Beschwerden nicht hervorrufen. Die Annahme wird sicher, wenn Veränderungen am Herzen, Leberschwellung, Ödeme oder dergleichen nachweisbar sind.

Ist bei einem Fettleibigen die Herzmuskelinsuffizienz festgestellt, so können wir bei muskelschwachen Menschen unter 40 Jahren, bei denen nach den obigen Ausführungen auch ein wenig entwickelter Herzmuskel vorauszusetzen ist, annehmen, daß nur das Mißverhältnis zwischen Körpermasse und Herzkraft die Insuffizienz hervorgerufen hat, wenn die noch zu erwähnenden Anhaltspunkte für das Vorhandensein einer Koronarsklerose fehlen und die sorgfältig erhobene Anamnese keine funktionelle Schädigung (Überanstrengung, Ernährungsstörung u. dgl.) als Ursache der Störung nachweist. Bei muskelkräftigen Fettleibigen jüngeren Alters ist dagegen das Urteil über das Fehlen anderer, die vollständige Herstellung unwahrscheinlich machender Veränderungen zu reservieren. Ein muskelkräftiges Herz versagt erfahrungsgemäß seltener infolge des bloßen Mißverhältnisses zwischen Körpermasse und Herzkraft, weil dasselbe nicht genügend groß wird. Hier ist stets an die Möglichkeit anatomischer oder anderweitiger funktioneller Schädigungen als Ursache der Herzschwäche zu denken. Die definitive Entscheidung bringt hier erst der Erfolg der Behandlung, wenn es sich wenigstens nicht um das letzte hoffnungslose Stadium der Herzinsuffizienz handelt. Ebenso ist bei älteren Leuten über 40 Jahren stets mit der Möglichkeit der hier so häufigen latenten Herzveränderungen zu rechnen.

Oft genug dokumentiert sich auch bei Fettleibigen das Vorhandensein einer organischen Herzerkrankung, speziell einer Koronarsklerose durch Anfälle von Angina pectoris oder cardialem Asthma, welches letzteres durch sein plötzliches Auftreten und durch die Hochgradigkeit der Atemnot von der bloßen Zunahme der Dyspnoe in liegender Haltung oder nach Anstrengungen zu trennen ist. Koronarsklerose oder auch chronische Myocarditis sind ferner bei der *dauernden* Arrhythmie des Pulses von Fettleibigen zu vermuten, während einzelntes Aussetzen oder eine vorübergehende Unregelmäßigkeit des Pulses nach dem Essen oder nach Anstrengungen, bei fettleibigen Frauen manchmal vor Eintritt der Menses, bei fettleibigen Gichtkranken bisweilen vor Eintritt des Gichtanfalles auch ohne nachweisbare ernstere Herzerkrankung vorkommen. Auch die dauernde, mit dem Beginn oder im Verlauf der Herzerscheinungen auftretende Verlangsamung des Pulses, die Sklerose am Aortenostium und in der aufsteigenden Aorta zeigen meist eine anatomische Herzerkrankung an. Verdächtig sind in dieser Beziehung endlich stets die Fälle mit erhöhter arterieller Spannung infolge von Arteriosklerose oder Nephritis.

Prognose. Die Prognose der Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen ergibt sich aus den vorstehenden Ausführungen. In den Anfängen der Störung ist bei geeigneter Behandlung eine vollständige Heilung möglich, wenn die Herzinsuffizienz ausschließlich durch das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse entstanden ist. Unter dieser Bedingung kann auch bei etwas stärkerer Herzschwäche oft noch eine völlige Herstellung erfolgen. Die Prognose wird aber auch hier nach Eintritt einer schweren Kreislaufstörung fast absolut ungünstig. Bei der häufigen Unmöglichkeit, die Ursache der Störung in etwas vorgeschrittenen

Stadien der Herzschwäche sicher zu erkennen, richtet sich hier die Prognose hauptsächlich nach dem Erfolg der Behandlung. Im übrigen ist sie nach den allgemeinen Grundsätzen und nach dem zu beurteilen, was über die Prognose der einzelnen hier in Betracht kommenden anatomischen und funktionellen Störungen gesagt ist. Vielleicht ist es bei den scheinbar weit verbreiteten entgegengesetzten Vorstellungen nicht überflüssig zu betonen, daß schwere Angina pectoris auch bei Fettleibigen eine fast immer schlechte Prognose gibt.

Therapie. Die Behandlung ist unter den besonderen Indikationen für die Behandlung der Herzmuskelinsuffizienz Fettleibiger besprochen. Siehe auch die besonderen Indikationen für die Behandlung der Koronarsklerose und der Herzmuskelinsuffizienz bei allgemeiner Arteriosklerose.

6. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen und nach ungenügender Übung der Herzkraft.

Die Berechtigung der Einreihung dieser Fälle unter die klinischen Formen der chronischen Herzmuskelinsuffizienz ist zweifelhaft, weil eine Ernährungsstörung für sich allein wohl niemals eine Funktionsstörung hervorruft. Die hier in Betracht kommenden **Ernährungsstörungen** oder, wenn man lieber will, Stoffwechselanomalien schädigen in klinisch hervortretender Weise fast nur bereits geschwächte Herzen. Wir treffen sie so als die auslösende Ursache der Herzmuskelinsuffizienz in manchen Fällen von Koronarsklerose, von chronischer Myocarditis, bei Fettleibigen, bei Bier- und Weintrinkern, die bis dahin keine Herzerscheinungen gezeigt hatten, oder als den Grund einer Verschlechterung des Gesamtzustandes bei bereits bestehender Herzmuskelinsuffizienz. In anderen Fällen vermindert eine Ernährungsstörung die Herzkraft so, daß eine weitere Schädlichkeit, z. B. eine Überanstrengung, das Versagen des Herzens herbeiführt. Aber in beiden Beziehungen sind die Ernährungsstörungen für das Verständnis der Erscheinungen und für die Therapie so wichtig, daß ihre gesonderte Besprechung gerechtfertigt erscheint. Dasselbe gilt, wenn auch in beschränkterem Maße, von der ungenügenden Übung der Herzkraft.

Manche Ernährungsstörungen beeinträchtigen die Kraft des Herzens offenbar ebenso, wie die Kraft der Skelettmuskeln. Die sichtbare Folge dieser Abnahme der Herzleistungen ist die Verminderung des Herzgewichts, welche sich z. B. im Hungerzustande nach den Untersuchungen von Voit und von Sedlmair anfangs langsam, später recht bedeutend entwickelt. Die Art der das Herz schwächenden Ernährungsstörungen ist sehr verschieden. Einige ihrer wichtigsten Formen seien hier hervorgehoben.

Die ersten Erscheinungen der Herzinsuffizienz sieht man hin und wieder bei Leuten mit wenig kräftigem Herzen, z. B. Fettleibigen, auftreten, wenn sie Morgens nach unzureichender Nahrungsaufnahme ihrem körperlich anstrengenden Berufe nachgehen; subjektive Beschwerden und Herzdilatationen schwinden, wenn die Kranken ausgiebig frühstücken und sich in der ersten Zeit etwas weniger Bewegung machen. Heftige Magendarmkatarre führen bisweilen zu verhängnisvollen Verschlechterungen. Sie entstehen bei manchen Herzkranken auch nach kleinen Digitalis- oder Strophanthusgaben oder durch die abnorm starke

Wirkung eines Abführmittels. Bei älteren Leuten treten manchmal nach einer ungeeigneten Behandlung ihres vielleicht ganz leichten Diabetes mit völliger Entziehung der Kohlehydrate, Überlastung des Magens durch große Fett- und Fleischmassen die ersten Erscheinungen der Herzmuskelinsuffizienz, z. B. Anfälle cardialen Asthmas, hervor. Sie schwinden öfters sofort bei Wiedereinführung einer verständigen Ernährung. Allgemein bekannt ist ferner der bisweilen geradezu verheerende Einfluß, den *ungeeignete Entfettungskuren* auf ein bereits geschwächtes Herz haben. Auch die *Gicht* schädigt oft die Herzfunktion, sei es durch die dabei auftretenden Stoffwechselanomalien, sei es durch die Reduktion der Ernährung, die im Gefolge der Magenbeschwerden Gichtkranker oder durch eine etwas zu lange fortgesetzte Wassersuppendiät im Anfall entsteht. Schon das Nahen eines Gichtanfalles kündigt sich bei manchen Gichtkranken mit schwachem Herzen durch Herzklopfen an. Einige Tage vor dem Eintritt des Anfalles oder im unmittelbaren Anschluß daran erscheinen bisweilen Dyspnoe, Leberschwellung, Magenbeschwerden, hin und wieder Ödeme und Herzdilatationen. In günstigen Fällen schwinden die Erscheinungen einige Wochen nach dem Anfall. Ich kenne ältere Herren, die schon seit einer Reihe von Jahren in jedem Frühjahr bei ihrem Gichtanfall leichte Herzschwäche bekommen, sich aber in der Zwischenzeit fast völlig wohl fühlen und ihrem allerdings wenig anstrengenden Berufe nachgehen.

Hierher gehört auch die Verminderung der Herzkraft bei *Anämie*, speziell bei Chlorose. Es ist bekannt, wie leicht bei Chlorotischen z. B. eine Überanstrengung das Herz schädigt.

Auch einzelne *Infektionskrankheiten*, besonders z. B. die Influenza, bringen gelegentlich durch die Schwächung des Gesamtorganismus die bis dahin ausreichende Herzkraft zum Versagen, ohne daß sie anatomische Veränderungen des Myocards herbeiführen.

Besonders eindrucksvoll war mir in dieser Beziehung die Untersuchung eines Herzens, dessen Träger ein fettleibiger, reichlich Wein trinkender, angestrengt geistig tätiger Mann war. Er hatte im unmittelbaren Anschluß an eine Influenza seine ersten Herzbeschwerden bekommen und starb nach zirka 1½ Jahren an Herzmuskelinsuffizienz. Sein bedeutend dilatiertes Herz zeigte auch bei eingehender mikroskopischer Untersuchung keine nennenswerte Veränderung (nichts von Koronarsklerose, Myocarditis, Verfettung der Muskelfasern, ¹⁾Fettum- oder -durchwachsung der Muskulatur).

Bemerkenswerterweise führt die Reduktion der allgemeinen Ernährung durch Tuberkulose wie an den Muskeln, so auch am Herzen zu einer merklichen Gewichtsabnahme (C. Hirsch). Diese Atrophie ist von der bei Phthisikern öfters vorkommenden Tropfenform des Herzens zu trennen. Das vielfach unzutreffend gedeutete kleine Herz der Phthisiker kann durch beide Anomalien zu Stande kommen. Die Atrophie gibt zu einer Insuffizienz der Herztätigkeit keine Veranlassung, vielleicht weil sie sich so langsam entwickelt und mit einer Verminderung des Kräftezustandes überhaupt einhergeht.

Schädlich wirken hin und wieder *schwere gemüthliche Depressionen*, tiefer Gram, aufreibende Sorgen, die ja stärker als viele körperliche Einflüsse die Kräfte des Organismus reduzieren. Bisweilen gehen bei jüngeren Leuten die Erscheinungen nach einigen Monaten wieder zurück. Häufiger aber erholt sich das Herz nicht wieder oder nicht vollständig.

Treffen mehrere dieser Schädlichkeiten zusammen, so wird die Herzkraft natürlich besonders stark beeinträchtigt.

Endlich ist hier noch eine allerdings seltene Einwirkung des Chloroforms auf die Kraft des Herzens zu erwähnen. Die Gefahren der Chloroformnarkose für viele Herzranke sind allgemein bekannt. Wir kommen darauf bei der Therapie noch zurück. Aber auch nach völlig normal verlaufenen Chloroformnarkosen werden hin und wieder während einiger Tage leichte Herzbeschwerden, ganz selten während längerer Zeit eine ausgebildete Insuffizienz und vereinzelt sogar eine in wenigen Tagen zum Tode führende Schwäche an Herzen beobachtet, die völlig gesund erschienen, bei denen aber doch wohl nach dieser auffälligen Folge eine abnorm geringe Widerstandsfähigkeit durch eine latente anatomische Veränderung oder dergleichen anzunehmen ist.

Andere Schädlichkeiten greifen an einem weiteren Punkte an, von dem die Leistungsfähigkeit eines Muskels abhängt; sie beschränken die Betätigung der vorhandenen Kraft und setzen sie durch den **Mangel an Übung** herab. So zeigt ein Herz, das längere Zeit hindurch eine abnorm geringe Arbeit leistete, einen gewissen Grad von Schwäche. Wir kennen das als eine alltägliche Erscheinung bei Rekonvaleszenten von Krankheiten, die eine längere Bettruhe erforderten. Ein gesundes Herz erstarkt bei zunehmender Übung rasch wieder, ein erkranktes oder funktionell geschädigtes erholt sich aber bisweilen nicht mehr, und das Krankenlager bildet den Beginn einer chronischen Herzmuskelinsuffizienz oder führt zu ihrer Verschlechterung. Die daraus folgende Regel, ältere Leute, deren Herzen man nicht ganz sicher vertrauen kann, so bald wie möglich wieder aufstehen zu lassen, wird wohl allgemein befolgt. Der Mangel an Übung ist sicher auch bei vielen jede Bewegung scheuenden Fettleibigen eine Ursache für die Abnahme ihrer Herzkraft.

Der Verlauf der Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen oder durch Mangel an Übung ist verschieden. Nach Beseitigung der Schädlichkeit wird sie in einer Anzahl von Fällen wieder vollständig rückgängig. Recht oft aber bleibt eine dauernde Störung zurück oder es schließt sich sogar eine immer mehr zunehmende, zum Tode führende Herzinsuffizienz an. Die Ursache dieser Unterschiede ist wohl die verschiedene Widerstandsfähigkeit der geschädigten Herzen. Auf einen Grund der merkwürdigen dauernden Folgen einer einmaligen Schädigung kommen wir sofort zurück.

Vielleicht spielen die beiden Schädlichkeiten in der Pathologie der Herzmuskelinsuffizienz überhaupt eine größere Rolle, als im allgemeinen angenommen wird. Jede Herzschwäche muß ja zu einer Stromverlangsamung in den Herzgefäßen und damit zu einer Verminderung des Nährmaterials des Herzmuskels führen. Sie würde so den Keim zu immer weiterer Verschlechterung in sich tragen, wenn der Blutzufuß zum Herzmuskel nicht auch von der Weite der Kranzarterien und diese wieder von dem Blutbedürfnis des Herzmuskels abhinge. So muß rascher oder langsamer ein Punkt erreicht werden, bei dem Herzarbeit und Blutzufuhr sich entsprechen. Dazu gesellt sich aber als eine weitere Schädigung der bereits verminderten Kraft eines insuffizienten Herzens der Mangel an Übung. Ein schwaches Herz vermag sich nicht in dem Maße zu betätigen, wie ein gesundes. Es wird auch dadurch kraftloser. Seine Schwäche nimmt zu. Vielleicht sinkt aus diesen Gründen die Herzkraft in manchen Fällen nach einer einmaligen vorübergehenden Schädigung immer mehr und mehr, ohne daß man zunehmende anatomische Veränderungen oder von neuem einwirkende funktionelle Schädlichkeiten dafür verantwortlich machen könnte. Die Beseitigung dieser schädlichen Wechselwirkung erklärt vielleicht auch den zauberhaften Erfolg einer vorübergehenden Kräftigung der Herztätigkeit, z. B. durch Digitalis, die noch

vorhält, wenn die die Herzaktion verstärkenden Einflüsse längst nicht mehr wirksam sein können. Die Dauer der Besserung wäre bei einer ausschließlichen Entstehung der Herzschwäche durch irreparable anatomische Veränderungen oder funktionelle Störungen unverständlich.

7. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung. Die Arbeitshypertrophie des Herzens. Die Herzvergrößerung durch nervöse Erregungen.

Nächst dem übermäßigen Fettreichtum ist die

Überanstrengung

die am längsten bekannte funktionelle Schädigung der Herzkraft. Zuerst in England und Amerika durch Peacock, Albutt, da Costa eingehend gewürdigt, wurde sie in Deutschland durch die Arbeiten von Curschmann, Seitz, Münzinger, Thurn, Fraentzel allgemeiner bekannt. Aus der neueren Literatur sind die Arbeiten von Leyden und von Krehl als besonders wichtig hervorzuheben.

Wir besprechen hier nur die Folgen körperlicher und nervöser Überanstrengung. Die vielfach analogen Erscheinungen an den Herzen von Bier- und Weintrinkern sollen besonders geschildert werden.

Ätiologie. Jede körperliche Anstrengung steigert die Herzarbeit. Eine ungewohnte Muskelarbeit von bestimmter Größe beeinflusst die Herztätigkeit stärker als eine gewohnte, weil bei der letzteren eine zweckmäßigere Innervation der Muskeln und vielleicht auch der Gefäße eine geringere Herzanstrengung fordert. Übersteigen die Ansprüche an das Herz beträchtlich seine disponible Kraft, so wird seine Kontraktionsfähigkeit vorübergehend oder dauernd geschädigt. Der Herzmuskel wird durch die Überanstrengung vorübergehend oder dauernd insuffizient. Die Entbindung, die in dieser Beziehung für Klappenfehlerherzen außerordentlich bedeutsam ist, spielt bei der Insuffizienz des Herzmuskels entsprechend dem Lebensalter der Kranken meist keine Rolle.

Nervöse Vorgänge erhöhen ebenfalls bisweilen die Herzarbeit. Besonders gilt dies für Männer von sexuellen Erregungen, vor allem von der Ausführung des Coitus, Vorgänge, die ein schwaches oder erkranktes Herz nicht selten zum Versagen bringen. Von psychischen Traumen scheinen nur die schwersten, heftigster Schreck, quälendste Angst, hin und wieder bei nervös veranlagten Menschen wirkliche Schädigungen des Herzens durch übermäßige Inanspruchnahme seiner Kraft nach sich zu ziehen. Viel häufiger tritt bei lange anhaltenden nervösen Erregungen besonders depressiver Natur eine Abnahme der Herzkraft durch eine Störung der allgemeinen Ernährung in den Vordergrund.

Die Widerstandsfähigkeit des Herzens und die Höhe der gesteigerten Ansprüche bestimmen, ob das Herz durch eine Anstrengung geschädigt wird. Nur dann kann von einer Überanstrengung gesprochen werden. Sie bestimmen auch, ob die Schädigung der Herzkraft nur vorübergehend ist oder dauernd anhält.

Symptome. Verlauf. Schon bei völlig gesunden Menschen hinterläßt eine sehr bedeutende, ungewohnte Anstrengung das Herz ebenso wie die Skelettmuskeln in einem Zustande von Ermüdung, der wohl durch die Anhäufung gewisser bei der Arbeit entstehender Stoffe

verursacht wird. Während derselben leistet das Herz verminderte Arbeit und erholt sich wieder vollständig, wenn die Ursache der Ermüdung schwindet. Wir sehen derartige vorübergehende Ermüdungserscheinungen mit lästigem Druck in der Herzgegend, besonders über dem unteren Brustbeinende, mit Dyspnoe, mit Blässe oder leichter Cyanose, mit weichem und beschleunigtem, selten verlangsamtem Pulse nach dem zu raschen Ersteigen eines Berges, nach angestrengtem Marschieren mit schwerem Gepäck, nach sportmäßigem Radfahren, nach stärkeren sexuellen Ausschweifungen u. dgl. auftreten. Bei geringer Ausbildung schwindet die Ermüdung des Herzens nach wenigen Minuten, bei stärkerer nach Stunden oder Tagen. Sie tritt aber bei unmittelbar danach wieder aufgenommenen Anstrengungen leichter von neuem ein und schwindet langsamer. Bei immer wiederholten Überanstrengungen können vielleicht auch völlig gesunde Herzen dauernd insuffizient werden und kann als erkennbares Zeichen der schweren Herzschiädigung eine Dilatation des Herzens sich einstellen. Daß eine Herzerweiterung auch bei den ganz vorübergehenden Zuständen von Herzerermüdung auftritt und rasch schwindet, darf als widerlegt angesehen werden (s. S. 63).

Auch bei Menschen mit irgendwie geschwächtem oder an sich schwachem Herzen kommen solche rasch vorübergehende Ermüdungszustände des Herzens vor. Aber die Anstrengungen, die sie hervorrufen, sind geringer als bei kräftigen Menschen mit gesundem Herzen. Sehr oft bleibt es auch nicht bei einer so rasch schwindenden Verminderung der Herzarbeit. Nach einer oder einer mehrmals wiederholten Überanstrengung entwickelt sich hier eine lange anhaltende, bisweilen irreparable Insuffizienz des Herzmuskels. Die Höhe der dazu erforderlichen Mehrforderung an die Herzkraft ist je nach der Beschaffenheit des Herzens außerordentlich verschieden. Bei dem einen Kranken wird das Herz nach dem einmaligen Heben einer schweren Last, beim anderen nach angestrengtem Radfahren während mehrerer Tage, bei einem dritten erst nach wochenlangen sexuellen Exzessen insuffizient. Treten derartige Überanstrengungen im Verlaufe einer bereits manifesten Herzaaffektion auf, so haben sie nichts Überraschendes. Umso frappierender sind aber die Fälle, bei denen die Überanstrengung die auslösende Ursache des Herzleidens überhaupt ist.

Schon bei der Überanstrengung haben die Kranken oft das Gefühl, daß das Herz geschädigt sei. Sie empfinden einen Druck auf der Brust, bisweilen einen kurzen stechenden Schmerz in der Herzgegend, ein Andrängen des Blutes nach dem Halse hin oder heftigstes Herzklopfen. Oft, aber keineswegs immer, werden sie gleichzeitig sehr kurzatmig, selten ohnmächtig, oder es versagt ihnen für einige Minuten die Sprache. Diese ersten Erscheinungen lassen meist bald nach, aber von dem Augenblicke an datieren rascher oder langsamer zunehmende Herzbeschwerden, oder sie stellen sich einige Tage oder Wochen später ein, wenn der Kranke sich wieder etwas zugemutet hat. Der weitere Verlauf gestaltet sich nun recht verschieden.

In einer Anzahl von Fällen entwickelt sich rascher oder langsamer nach der Überanstrengung das volle Bild der Herzmuskelinsuffizienz mit bedeutender Dyspnoe, Cyanose, Leberschwellung, Verminderung der Harnmenge, mit leichten Ödemen, recht oft mit deutlichen Dilatationen des linken und

rechten Herzens und auffallender Verschlechterung des Pulses. Häufig gelingt es in einigen Wochen oder Monaten, das Herz durch zweckentsprechende Maßnahmen wieder zu seinem früheren Zustande zurückzuführen, wenn der Kranke neue, bei einem einmal überanstrengten Herzen besonders leicht eintretende Überanstrengungen vermeidet. Nur subjektive Beschwerden, besonders Herzklopfen, bleiben oft lange zurück. Oertel berichtet von solchen Beobachtungen bei zwei sehr fettleibigen Damen, die durch Aufsteigen auf das etwas hohe Trittbrett eines Eisenbahnwagens eine mehrere Monate anhaltende Herzschwäche bekamen. Ich selbst habe ähnliche Erfahrungen bei den verschiedensten Herzaffektionen mit Bergsteigen, ungewohnter körperlicher Arbeit u. dgl. gemacht. Diese Vorkommnisse scheinen nicht so bekannt zu sein, wie sie es bei ihrer relativen Häufigkeit verdienen.

In anderen Fällen erholt sich das Herz von der Überanstrengung überhaupt nicht wieder. Die Krankheit nimmt dann bisweilen einen ganz foudroyanten Verlauf. In wenigen Tagen oder Wochen führt die Herzschwäche zum Tode meist unter überwiegender Schwäche der linken Kammer mit hochgradigster Dyspnoe, bisweilen mit Ohnmachtsanwandlungen, ohne stärkere venöse Stauung und stärkere Ödeme. Ich habe das nach ganz unsinnigen sexuellen Exzessen auch bei Männern gesehen, die zwar übermäßigem Alkoholgenuß ergeben, aber bis zu der Überanstrengung in völlig normaler Weise leistungsfähig waren, z. B. anstrengenden Militärdienst versahen. Bei einem von ihnen hatte auch die objektive, kurze Zeit vor Eintritt der Störung vorgenommene Untersuchung des Herzens keinen abnormen Befund ergeben.

Viel häufiger verläuft aber die Herzmuskelinsuffizienz ganz chronisch. In der ersten Zeit nach der Überanstrengung klagen die Kranken oft nur über lästiges Herzklopfen oder über Stiche in der Herzgegend, seltener über Angina pectoris ähnliche, aber nie so heftig, wie bei Koronarsklerose auftretende Empfindungen. Diese subjektiven Beschwerden sind dauernd vorhanden oder machen sich bei jeder Verstärkung der Herztätigkeit in der lästigsten Weise bemerkbar. Objektiv finden sich bald nach der Überanstrengung recht oft Herzdilatationen nach links und rechts, eine Unreinheit des ersten Tons oder muskuläre Mitralinsuffizienzen. Zweimal hörte ich bei jungen Menschen, bei denen eine Überanstrengung das Herz insuffizient gemacht hatte, an der Aorta neben dem ersten Ton oder ihn verdeckend ein weiches systolisches Geräusch ohne Veränderung des zweiten Tons. Vielleicht ist es auf abnorme Schwingungen der überdehnten Aortenwand zu beziehen. Der Puls ist meist beschleunigt oder in seiner Frequenz auffallend wechselnd, oft arhythmisch, in seltenen Fällen auch auf 54—48 verlangsamt, wie ich z. B. einmal bei einer Chlorotischen nach einer starken Herzüberanstrengung gesehen habe.

Bei geeignetem Verhalten können die objektiven Veränderungen im Laufe von Wochen oder Monaten zurückgehen. Das Herz bekommt wieder seine normale Größe. Die Geräusche schwinden. Nur der Puls bleibt oft andauernd leicht beschleunigt oder sehr labil. Auch die subjektiven Beschwerden werden geringer. Aber bei den Fällen, die wir hier im Auge haben, schwinden sie niemals ganz. Namentlich Herzklopfen und Stiche in der Herzgegend werden häufig fortgesetzt geklagt.

Allmählich entwickelt sich nun aus diesen Anfangserscheinungen in immer deutlicher erkennbarer Weise eine chronische Insuffizienz des Herzmuskels. Die Schnelligkeit, mit der sie sich ausbildet, ist außerordentlich wechselnd. Der Verlauf weicht in keiner Weise von dem allgemeinen Krankheitsverlaufe der chronischen Herzmuskelinsuffizienz ab. Das einzige, was diese Formen der Herzmuskelinsuffizienz auszeichnet, ist ihre Ätiologie, der Beginn des Herzleidens mit der Überanstrengung.

Fast immer betreffen diese irreparablen Störungen der Herztätigkeit durch eine Überanstrengung Herzen, die nicht mehr im Vollbesitz ihrer Kraft oder die überhaupt abnorm schwach sind. Bei den gewöhnlichen Ansprüchen des Kreislaufes haben sie häufig vollständig ausgereicht. Die Überanstrengung scheint die alleinige Ursache der Insuffizienz zu sein. In anderen Fällen besteht bereits eine mehr oder minder deutliche Kreislaufstörung. Die Überanstrengung führt nur eine dauernde Verschlechterung herbei. Alle die Herzkraft vermindernenden Einflüsse können das Herz für den Eintritt einer Überanstrengung disponieren, namentlich Koronarsklerose und chronische Myocarditis, übermäßige Fettleibigkeit, Bier- und Weinpotatorium, endlich der Mangel an Übung des Herzens in größeren Leistungen und die vorher besprochenen Ernährungsstörungen.

Die letzten spielen, wie die englischen Autoren schon seit langer Zeit hervorheben, recht oft auch eine wichtige Rolle bei den Herzüberanstrengungen, die der Sport in jeder Gestalt herbeiführen kann. So sehr Turnen, Radfahren, Rudern, Ballspielen, Reiten, Bergsteigen u. s. w. bei gesunden Menschen die Körper- wie die Herzmuskulatur kräftigen, ebenso ungünstig wirken diese Beschäftigungen auf ein bereits geschwächtes Herz, wenn sie in einer für die individuelle Herzkraft übertriebenen Weise ausgeführt werden. Allgemein wird das für nachweisbar erkrankte Herzen und für wenig kräftige Herzen älterer Leute anerkannt. Aber auch dem gesunden Herzen bringt die übertriebene Übung eines Sports oft Gefahren durch die häufig so unzweckmäßige Ernährung. Wohl verstehen besonders die Engländer vortrefflich die Kunst, die notwendige Regulierung des Körpergewichts vorzunehmen, ohne ihre Kräfte dabei zu reduzieren. Aber wie oft sehen wir Rennreiter, Radfahrer oder Ruderer durch die unglaublichsten Hunger- und Schwitzprozeduren ihr Körpergewicht in wenigen Tagen herabmindern und dadurch auch ihr Herz weniger widerstandsfähig machen. Dazu kommt oft noch die schädliche Wirkung übermäßigen Alkoholgenusses. Ebenso oft schadet der Sport — und hier ist besonders das Bergsteigen zu nennen — durch den Mangel an Übung der Herzkraft. Ganz unvermittelt werden dem Herzen die größten Anstrengungen zugemutet. Menschen, die das ganze Jahr am Schreibtische zubringen, unternehmen völlig untrainiert die größten Bergtouren.

Damit kommen wir zu einer weiteren Art der zu einer Herzüberanstrengung besonders disponierten Falle, bei denen die Herzkraft nicht pathologisch vermindert, aber von vornherein abnorm gering und nicht durch systematische Übung gebessert ist. Wir sehen so dauernde Herzerscheinungen nach einer Überanstrengung bei besonders schwächlichen Menschen, deren wenig entwickelte Muskulatur auch auf ein wenig kräftiges Herz hindeutet, und bei Hypoplasie des Zirkulationsapparates bei juveniler Arteriosklerose. Auch die Menschen mit orthodiagraphisch feststellbarer Tropfenform des Herzens, die ja vielleicht der Hypoplasie zuzurechnen ist, scheinen großen Anstrengungen gegenüber wenig widerstandsfähig zu sein.

Daß ganz übermäßige einmalige Anstrengungen auch ein gesundes kräftiges Herz dauernd schädigen können, ist theoretisch ohne weiteres zuzugeben. Ganz einwandfreie Fälle sind aber noch nicht bekannt. Von den beiden Fällen Fraentzels,

die gewöhnlich als Beispiele dafür angeführt werden, betraf der eine einen Branntweinsäufer, der andere einen 58jährigen Mann. Bei beiden fehlen zudem genauere Angaben über das anatomische Verhalten des Herzmuskels. Eher scheinen oft wiederholte Herzüberanstrengungen, z. B. bei dem sportmäßigen Radfahren, zu einer dauernden Herzinsuffizienz führen zu können.

Der Eintritt von Störungen nach Anstrengungen, die das gesunde, kräftige Herz ohne Schwierigkeiten oder mit einer nur kurzen Ermüdung erträgt, wird durch die geringe Widerstandsfähigkeit der geschädigten Herzen verständlich. Das Schwinden der Erscheinungen erst nach Wochen oder Monaten würde durch die Annahme erklärbar sein, daß ein schwaches Herz stärker ermüdet und längere Zeit zu seiner Erholung braucht wie ein kräftiges. Führt die einmal eingetretene Überanstrengung in relativ kurzer Zeit zum Tode, so kann man sagen, die Überdehnung des Herzmuskels sei so hochgradig, daß eine einigermaßen ausreichende Herzaktion nicht mehr zu stande kommen könne. Schwerer verständlich ist die ganz allmähliche Entwicklung einer Herzmuskelinsuffizienz nach einer Überanstrengung. In einem Teil der Fälle kann man vermuten, daß die Überdehnung des Herzens zwar nicht genügt, um ein völliges Versagen des Herzens herbeizuführen, daß sie aber doch das Herz dauernd schädigt und infolge der im vorigen Abschnitt besprochenen Verhältnisse den Keim zu immer weiterer Verschlechterung in sich trägt. In einem anderen und wohl nicht dem kleineren Teile dieser Fälle schreiten die Krankheitsprozesse, die das Herz der Anstrengung gegenüber so wenig widerstandsfähig machten, weiter fort, oder es treten Erkrankungen und neue funktionelle Schädigungen des Myocards an dem überdehnten Herzen auf und bedingen die weiteren Eigentümlichkeiten des Verlaufs. Aber auch hier bleibt die Überanstrengung von Bedeutung. Ohne sie würde das Herzleiden vielleicht noch lange Zeit latent geblieben oder nicht so rasch zu solcher Ausbildung gelangt sein. Und so kann mit vollem Recht auch in diesen Fällen von einer Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung gesprochen werden.

Diagnose. Es braucht wohl kaum betont zu werden, daß man mit der Annahme des Zusammenhanges einer Herzmuskelinsuffizienz mit einer Überanstrengung vorsichtig sein muß. Recht oft machen die Kranken entsprechende Angaben. Bei genauerer Untersuchung stellt sich aber heraus, daß die verantwortlich gemachte Überanstrengung und das erste Auftreten von Herzerscheinungen vielleicht Monate und Jahre auseinander liegen. Ebenso wenig ist eine Herzmuskelinsuffizienz als die Folge einer Überanstrengung zu bezeichnen, die sich ohne nachweisbare besondere Schädigung bei der gewöhnlichen täglichen Arbeit geltend macht. Hier ist das Herz selbst zur Bewältigung der gewöhnlichen Ansprüche zu schwach geworden.

Im übrigen erwachsen der Diagnose Schwierigkeiten nur in der Zeit, in der die Kranken ausschließlich subjektive Herzbeschwerden, namentlich Herzklopfen haben, objektive Herzveränderungen aber fehlen, wie wir das bisweilen während mehrerer Jahre nach einer Überanstrengung bei schließlich völlig heilenden und auch bei allmählich sich verschlechternden Herzstörungen finden. Es ist hier oft schwer zu entscheiden, ob es sich um eine funktionelle Schädigung des Herzmuskels oder um rein nervöse Beschwerden handelt. Nach einer sicheren Herzüberanstrengung ist die erste Annahme meist zutreffender und eine entsprechende Therapie bringt Besserung der Beschwerden. Bei zweifelhaften Angaben des Patienten muß oft nach dem Gesamteindrucke der Kranken geurteilt werden.

Prognose. Die Prognose der Herzüberanstrengung ist nur in den unrettbar sich verschlechternden, in kurzer Zeit zum Tode führenden Fällen mit trauriger Bestimmtheit zu stellen. Sonst kann man im allgemeinen bei sofortigen sehr schweren Störungen voraussagen, daß die Kranken nicht wieder ein so leistungsfähiges Herz bekommen werden wie vorher, und deshalb vor der Wiederaufnahme einer anstrengenden Tätigkeit

warnen. Aber auch bei leichteren Schädigungen bleibt die Voraussage anfangs zweifelhaft. Hier entscheidet der weitere Verlauf. Der Kranke kann nach Wochen oder Monaten wieder ein ebenso kräftiges Herz haben wie vor der Überanstrengung. Das Herz kann sich aber auch nach der Überwindung der ersten Folgen nicht vollständig erholen, und es können allmählich immer stärkere Herzerscheinungen hervortreten.

Therapie. Siehe besondere Indikationen.

Die Arbeitshypertrophie des Herzens.

Wenige Gebiete der Herzpathologie stehen auf so unsicherem Grunde, wie die Lehre von der Hypertrophie des Herzens durch körperliche Arbeit, wenn wir wenigstens unter Hypertrophie eine Massenzunahme des Herzmuskels verstehen, die das normale Verhältnis des Herzmuskelgewichtes zum Körpergewicht überschreitet. Nur Wägungen des Herzens nach der Müllerschen Methode, die bisher völlig fehlen, ermöglichen die Vermeidung des sonst kaum zu umgehenden Fehlers, daß sehr große und muskelkräftige Herzen muskulöser Leute für hypertrophisch gehalten werden, während sie in Wirklichkeit im Verhältnis zum Körpergewicht nur ihr normales Volumen zeigen. Das gilt besonders für die Herzen ungewöhnlich muskelkräftiger Menschen, wie Athleten, Fleischer u. dgl.

Ätiologie. Es ist schwer verständlich, wie eine noch so schwere Arbeit oder sportmäßige Anstrengungen zur Herzhypertrophie führen sollen. Eine einmalige oder eine mehrere Tage hintereinander wiederholte körperliche Anstrengung kann niemals eine Herzhypertrophie hervorrufen. Ist sie für die individuelle Herzkraft übermäßig, so versagt das Herz. Gänzlich zurückzuweisen ist die Annahme, daß eine solche Stauungsdilatation durch Überanstrengung den Keim zur Entwicklung einer späteren Hypertrophie in sich trägt. Denn wie soll ein Herz, das verminderte Arbeit leistet, an Masse zunehmen. Ist die Anstrengung nicht so bedeutend, so hinterläßt sie keine dauernden Folgen, und wiederholt sie sich tagaus tagein, so werden mit der wachsenden Übung die Ansprüche an die Muskel- und an die Herzkraft immer geringer. Auch hier fehlt also die Veranlassung zur Entwicklung einer Hypertrophie. Ehe man nun Hypothesen akzeptiert, daß einzelne Menschen nicht in der Lage sind, die Ansprüche an ihr Herz in der gewöhnlichen Weise herabzumindern oder daß die regulatorischen Vorgänge, die bei anhaltender Arbeit durch Entspannung der Arterien die Herzarbeit erleichtern, bei ihnen nicht wirksam sind, ist durch anatomische Untersuchungen die Existenz einer Arbeitshypertrophie nachzuweisen. Anatomisch ist mir unter einer relativ großen Zahl von Herzaffektionen noch nie eine Arbeitshypertrophie des Herzens begegnet, wohl aber eine Anzahl sehr muskelstarker Herzen bei ungewöhnlich muskelkräftigen Menschen, die für die bloße Besichtigung als hypertrophisch imponieren konnten. Auch in der Literatur finde ich keine in dieser Beziehung einwandfreien Fälle. Die nur klinische Feststellung großer Herzdämpfungen bei Skiläufern, wie Henschen sie in seiner wichtigen Studie mitteilt, kann diese Lücke nicht ausfüllen. Die Möglichkeit einer Arbeitshypertrophie soll damit natürlich nicht bestritten werden. Aber es bedarf noch des Nachweises ihrer Existenz.

Ein wertvollen Einblick in diese Verhältnisse könnte die Veterinärmedizin führen. Leider existieren nur kurze Angaben, daß bei Jagd- und Zughunden und bei Pferden besonders edlerer Rasse Herzhypertrophien infolge starker Anstrengungen

vorkommen. Aber auch hier fehlt jeder Vergleich des Herzgewichtes mit dem Körpergewicht.

Klinisches. Die klinischen Kenntnisse sind ebenso hypothetisch wie die anatomischen. In der Literatur finden sich nur Angaben über die Insuffizienz von Herzen, deren Arbeitshypertrophie angenommen wird. Sie zeigen keine Abweichungen von dem gewöhnlichen Bilde. Es erscheint zwecklos, weiteres über eine so hypothetische Veränderung zu sagen. Von einer *Prognose* kann bei der Unsicherheit dieses ganzen Gebietes nicht gesprochen werden.

Die Herzvergrößerungen durch nervöse Erregungen.

(Basedowsche Krankheit. Herzveränderungen bei Masturbanten. Herzstörungen bei Uterusmyomen.)

Im nahen Zusammenhange mit den Herzveränderungen durch körperliche Anstrengung stehen eine Reihe von Herzerscheinungen infolge nervöser Vorgänge. Ihr Prototyp sind die Herzveränderungen der *Basedowschen Krankheit*. Nervöse Erregungen beschleunigen und verstärken hier, wie wir wohl annehmen dürfen, dauernd die Herztätigkeit und führen so zur Hypertrophie des Herzens. Nicht selten wird das hypertrophische Herz im weiteren Verlaufe der Krankheit mehr oder minder insuffizient, in einem Teil der Fälle wohl durch die schädliche Einwirkung der Krankheit selbst oder durch andere funktionelle Schädigungen. Anatomische Veränderungen des Herzmuskels fehlten in einigen eingehend untersuchten Fällen. In anderen finden sich anatomisch beträchtliche Erkrankungen, besonders infolge von Arteriosklerose (Koronarsklerose, sklerotische Klappenerkrankungen), seltener Myocard- oder Klappenerkrankungen auf entzündlicher Grundlage.

Klinisch beherrscht in den reinen Fällen der charakteristische Symptomenkomplex der Basedowschen Krankheit die Szene. Die Herzschwäche erscheint mit den gewöhnlichen Störungen erst im späteren Verlaufe der Krankheit und bildet stets eine sehr ernste Komplikation, welche meist ziemlich rasch zum Tode führt.

Ganz anders verhalten sich die eine Basedowsche Krankheit komplizierenden organischen oder funktionellen Herzstörungen, denen man viel häufiger begegnet, als den reinen Fällen. Besonders oft sieht man die Kombination der Basedowschen Krankheit mit Koronarsklerose. Die Basedowsche Krankheit besteht oft schon lange Zeit vor Eintritt der anderen Herzstörung. Sie ist sehr verschieden entwickelt, oft in so wenig ausgebildeten Symptomen, daß sie neben der deutlichen Herzerkrankung leicht übersehen wird, in anderen Fällen so hochgradig, daß die Herzstörung nicht richtig beurteilt und unzumutbar behandelt wird. Nur eine eingehende Untersuchung kann vor Irrtümern schützen.

Man findet dann neben den gewöhnlichen, mehr oder minder ausgebildeten Folgen der Kreislaufstörung, neben einer Herzdilatation, eventuell neben den Erscheinungen der Aortensklerose auffallend hohe, bisweilen nur zeitweise stark beschleunigte Herzfrequenz, eine oft nur mäßige weiche Struma, Glanzaugen oder ausgebildeten Exophthalmus, daneben in wechselnder Häufigkeit das schnellschlägige Zittern, das gesteigerte Durstgefühl, die vermehrte Schweißabsonderung, die reichlichen Durch-

fälle u. s. w. Schwierig in therapeutischer Beziehung sind die Erkrankungen, bei denen eine übermäßige, vielleicht durch zu ausgiebige Ruhe und Überernährung herbeigeführte Fettleibigkeit bei der Herzinsuffizienz eines Basedowkranken eine Rolle spielt. Auch Herzüberanstrengungen scheinen Basedowkranke ausgesetzt.

Über die Einwirkung des Kropfes auf das Herz s. Verhalten des Herzens bei chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane.

Der Verlauf der komplizierenden Herzerkrankungen entspricht bei wenig ausgebildeter Basedowscher Krankheit dem gewöhnlichen, wenn therapeutisch auf beide Affektionen Rücksicht genommen wird (s. besondere Indikationen). Geschieht das nicht, werden z. B. Koronarsklerosen bei gleichzeitigem Basedow mit großen Jodkalidosen behandelt, sieht man bisweilen ganz rapide, bei Nichtbeachtung der Basedowschen Krankheit unverständliche Verschlechterungen. Tritt die Basedowsche Krankheit stärker hervor, so ist das für organische Herzerkrankungen stets ein ungünstiges Moment. Jeder Kranke bietet aber je nach dem Vorwiegen der einen oder der anderen Störung, je nach ihrer Ausbildung an sich so verschiedene Verhältnisse, daß allgemeine Regeln sich nicht aufstellen lassen.

Vielleicht führen auch andere nervöse, genügend lange anhaltende oder genügend oft wiederkehrende Verstärkungen der Herztätigkeit zu Veränderungen am Herzen. Eingehende anatomische Untersuchungen fehlen noch. Das Wenige, was darüber bekannt ist, ist folgendes:

Gerhardt berichtet über Herzhypertrophie bei Menschen, die seit langen Jahren an Epilepsie litten. Ich habe bisher bei einer allerdings nicht großen Zahl von Epileptikern ähnliches noch nicht beobachtet. Praktisch sehr wichtig sind die Herzveränderungen bei Masturbanten. Sie scheinen sich nur bei Menschen zu entwickeln, die nach bedeutenden onanistischen Exzessen an Herzklopfen, Beschleunigung oder leichter Arrhythmie des Pulses oder an sonstigen nervösen Erscheinungen leiden. Hin und wieder entsteht eine deutliche Vergrößerung des Herzens nach links und rechts; häufiger ist die Herztätigkeit nur auffallend erregt. Nennenswerte Herzschwäche fehlt gewöhnlich. Die subjektiven Beschwerden können aber so lebhaft sein, daß die Kranken zu jeder nennenswerten Tätigkeit unfähig werden. Bei Beseitigung des Lasters pflegen alle subjektiven und objektiven Erscheinungen rasch zu schwinden. Das Masturbantenherz findet sich bei Kindern und bei Erwachsenen. Es kann leicht, besonders auch durch die oft gleichzeitig vorhandene Arrhythmie des Pulses, andersartige Herzveränderungen vortäuschen. Ein Rückgang der Veränderung ist nur bei der Erkennung und Beseitigung der Ursache zu erhoffen. Auch ein Teil der bei Geisteskranken beobachteten Herzvergrößerungen gehört hierher. Die normale Ausübung des Geschlechtsverkehrs scheint niemals zu analogen Folgen zu führen. Durch sexuelle Ausschweifungen kommt es gelegentlich zu Überanstrengungen des Herzens, aber nicht zu den in ihrem Wesen zweifelhaften Herzstörungen der Masturbanten.

Die neuerdings vielfach besprochenen Herzerscheinungen bei Uterusmyomen sollen hier erwähnt werden, weil sie teilweise als ein Analogon zu den Herzstörungen bei Basedowscher Krankheit

angesehen werden (Straßmann und Lehmann). Zur Urteilsbildung bedarf es aber noch sicherer klinischer und nach einwandsfreier Methodik festgestellter anatomischer Beobachtungen. Nach den vorliegenden Mitteilungen kann man nur sagen, daß Uterusmyome und Herzstörungen verhältnismäßig oft zusammen gefunden werden. Straßmann und Lehmann fanden in 28,7 Prozent Vergrößerung der Herzdämpfungen nach links und rechts — wie weit eine Hochdrängung des Zwerchfells dabei mitwirkte, ist nicht bekannt — ab und zu Arrhythmie und mannigfache subjektive Herzbeschwerden (anginöser und asthmatischer Art). Die mitgeteilten anatomischen Befunde sind nicht genügend eingehend. Bisweilen sollen die Herzstörungen nach der Operation zurückgehen. Mit Sicherheit läßt sich einstweilen sagen, daß schon nach dem Alter zahlreicher Kranker Herzmuskelerkrankungen und Uterusmyome oft kombiniert vorkommen werden. Sicher wirken auch große Blutverluste infolge der Myome ungünstig auf das Herz und besonders auf ein krankes Herz. Die Chancen der Narkose werden danach zu beurteilen sein. Ob aber ein weitergehender Zusammenhang besteht, ob sich infolge eines Myoms eine Herzhypertrophie entwickeln kann, scheint mir noch zweifelhaft.

8. Die Herzmuskelsuffizienz und die Herzhypertrophie der Biertrinker und Schlemmer.

Die Kenntnis dieser Zustände danken wir besonders den Arbeiten der Münchener Anatomen und Kliniker. Durch die Zusammenfassung ihrer eigenen reichen Erfahrungen und der literarischen Angaben ragen in der neueren Zeit besonders die Arbeiten von Bauer und Bollinger hervor. Um eine eingehende anatomische Untersuchung derartiger Herzen hat sich Krehl verdient gemacht.

Jede reichliche Mahlzeit steigert die Arbeit des Herzens. Besonders ausgiebig und für längere Zeit wirkt so die reichlichere Aufnahme von Bier und namentlich von den an Extraktiv- und Nährstoffen reichen echten Münchener Bieren. Aus dem übermäßigen Genuß derartiger Biere resultieren nun je nach der Lebensweise des Trinkers und nach der Menge des genossenen Bieres recht verschiedene Folgen.

Bei Menschen, die ein Leben ohne stärkere körperliche Anstrengung führen und sich reichlich ernähren, entwickelt sich oft durch den übermäßigen Biergenuß ein immer mehr zunehmender Fettreichtum ohne entsprechende Zunahme der Herz- und Körpermuskulatur. Das bei ihnen hauptsächlich auf gewisse Tageszeiten beschränkte Biertrinken erhöht die Herzarbeit wohl nur vorübergehend. Eine Herzhypertrophie entwickelt sich hier nicht. Derartige Bierpotatoren stellen ein Hauptkontingent zu den aufgeschwemmten Fettleibigen. Immer größer wird das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse. Auch die Gewöhnung des Herzens an stärkere Arbeit wird durch die immer zunehmende Bequemlichkeit vermindert, und so genügt schließlich das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse an sich, eine geringe Herabsetzung der Herzkraft durch funktionelle oder anatomische Schädlichkeiten oder eine mäßige Mehrforderung an die Herzkraft, ein ausgiebiges Zechgelage, eine körperliche Anstrengung, um das Herz insuffizient zu machen. Bei dem Ausbleiben aller dieser Schäd-

lichkeiten kann aber auch ein unmäßiger Biergenuß lange Jahre hindurch fortgesetzt werden, ohne daß das Herz insuffizient wird.

Die Symptome, der Verlauf, die Diagnose und die Prognose der Herzmuskelinsuffizienz der fettleibigen Biertrinker entsprechen in jeder Beziehung den für die Fettleibigen überhaupt (S. 125 ff.) gemachten Angaben. Nur wird der Verlauf natürlich in sehr maßgebender Weise durch die Möglichkeit bestimmt, die unzweckmäßige Lebensweise der Kranken abzuändern.

Andere Menschen mit wenig kräftigem Herzen werden ziemlich oft schon durch die Mehrforderungen an die Herzkraft bei reichlichem Biertrinken nach der Art einer Überanstrengung geschädigt, oft, bevor es zu einer stärkeren Fettanhäufung im Körper gekommen ist. Besonders begünstigt wird das Auftreten dieser Störungen durch gleichzeitige stärkere körperliche Anstrengungen (ungewohnte schwere Arbeit, starkes Radfahren, Bergtouren, Säbelstechen, Militärdienst, sexuelle Exzesse).

Die Beschwerden von Kranken mit dieser Form des „Bierherzens“, meist jüngeren, erst seit kürzerer Zeit dem reichlichen Biergenusse ergebenden Menschen, bestehen besonders oft zunächst in lästigem Herzklopfen, Herzstechen, Druck in der Herzgegend. Erst bei schwererer Schädigung der Herzkraft treten Dyspnoe, Leberschwellung u. s. w. merklich hervor. Objektiv bestehen hier fast stets von Anfang an leichte Erweiterungen des Herzens, die nach der Rückbildung der Erscheinung in manchen Fällen wohl sicher als Stauungsdilatationen aufzufassen sind, häufig abnorme auskultatorische Erscheinungen, sehr oft Beschleunigung oder auffallende Labilität und Weichheit des Pulses, bisweilen ausgesprochene Arrhythmie. Werden diese Anfangserscheinungen vernachlässigt, so kann sich allmählich oder nach einer neuen Schädigung ganz plötzlich schwerste Herzinsuffizienz einstellen.

Recht oft schwinden aber bei geeignetem Verhalten die anfängliche Herzdilatation und die auskultatorischen Erscheinungen. Nur die subjektiven Beschwerden und die Veränderung des Pulses bestehen vielfach noch Monate und Jahre hindurch oder dauernd und geben von der noch nicht wieder völlig normalen Beschaffenheit des Herzens Kunde.

Für die **Diagnose** der Anfangserscheinungen ist besonders der Nachweis der Herzvergrößerung wichtig. Denn die subjektiven Beschwerden, die Erscheinungen am Pulse, akzidentelle Geräusche kommen auch bei rein nervösen Zuständen vor. Besonders oft sind differentialdiagnostisch *Tabaksvergiftungen* und die *neurasthenischen* Beschwerden so vieler junger Männer, namentlich Mediziner, auszuschließen. In vorgerückteren Stadien erwachsen der Diagnose keine Schwierigkeiten. Unmöglich ist dagegen oft die Unterscheidung der nach dem Schwinden der Anfangserscheinungen zurückbleibenden nur subjektiven Herzbeschwerden von nervösen Störungen, wenn man nichts von dem früheren Befunde weiß.

Prognostisch ist die Veränderung in ihren ersten Anfängen günstig zu beurteilen, wenn die Patienten die Energie haben, ihr bisheriges Leben aufzugeben. Nach $\frac{1}{2}$ —1 Jahre oder etwas längerer Zeit verständigen Lebens und zweckentsprechender Behandlung können die Erscheinungen völlig schwinden. Sie kehren allerdings bei der Wiederaufnahme stärkeren Biertrinkens sehr leicht wieder. In späteren Stadien ermöglicht nur der

Erfolg der Behandlung ein Urteil über den weiteren Verlauf. Hier ist oft noch eine wesentliche Besserung, aber wohl nur selten eine völlige Wiederherstellung zu erzielen.

Diese beiden Formen des nicht hypertrophischen Bierherzens sehen wir in Norddeutschland und Schwaben häufig bei Studenten und behaglich lebenden Männern.

Ganz anders gestaltet sich nach der Schilderung der Münchener Autoren das Verhalten des Herzens bei Leuten, die bei reichlichem Genuß von Bier und zwar speziell Münchener Bier ausgiebige körperliche Arbeit leisten. Bei ihnen entwickelt sich das **hypertrophische Bierherz**, welches in München und Bayern überhaupt so häufig, im übrigen Deutschland verhältnismäßig selten angetroffen wird. Zum Verständnis der Erscheinungen muß an die Lebensweise dieser Leute erinnert werden.

Sie ernähren sich fast ausschließlich durch enorme Quantitäten Bier, das sie meist von ziemlich jungem Alter an tagaus, tagein vom frühen Morgen bis zum späten Abend mit nur relativ kurzen Pausen zu sich nehmen. Andere Nahrung genießen sie im Vergleich zu der Quantität Bier in geringer Menge. Sie leisten dabei anhaltend angestrenzte körperliche Arbeit. Dank der eigenartigen Zusammensetzung des Münchener Bieres bleibt ihr Ernährungszustand vortrefflich, dank der ausgiebigen Arbeit und dem Fehlen stärkerer Luxuskonsumtion werden sie nicht übermäßig fett, sondern außerordentlich muskulös. Aber auf die Dauer bleibt diese Art der Lebensführung nicht ohne Einfluß auf das Herz. Das Herz hypertrophiert.

Für die Entstehung der Hypertrophie könnten die fast anhaltende Steigerung des arteriellen Druckes durch den reichlichen Biergenuß, eine Vermehrung der Blutmenge durch die fast unablässige Zufuhr reichlicher nährhafter Flüssigkeit, eine wahre Plethora, und endlich eine direkte Verstärkung der Herzarbeit durch das Bier verantwortlich gemacht werden. Auch eine Steigerung der Blutviskosität durch das Biertrinken könnte in Frage kommen. Näheres über den Zusammenhang aller dieser Wirkungen des übermäßigen Biertrinkens mit der Hypertrophie ist noch nicht bekannt. Sehr wichtig für die Entstehung der Hypertrophie ist offenbar die kräftige Entwicklung und Betätigung der Körpermuskeln, denn die ausgesprochensten Fälle von hypertrophischem Bierherzen finden sich bei jüngeren muskelkräftigen Leuten. Im höheren Alter tritt die Hypertrophie weniger hervor."

Auch klinisch ist man über die Entstehung des hypertrophischen Bierherzens noch nicht ausreichend orientiert. Man weiß nicht mit der wünschenswerten Sicherheit, ob die Hypertrophie von Anfang an eine exzentrische ist oder anfangs ohne Erweiterung der Herzhöhlen verläuft, die spätere Dilatation also ausschließlich als Stauungsdilatation aufzufassen ist. Die oben erwähnten Erscheinungen von Herzschwäche mit Herzdilatation infolge zu reichlichen Biertrinkens können sicher nicht als der Anfang des hypertrophischen Bierherzens angesehen werden.

Sichere Kenntnis besitzen wir durch die Angaben der Münchener Autoren nur von dem Stadium, in dem das hypertrophische Bierherz insuffizient wird.

Die Ursachen der Insuffizienz sind öfters ohne weiteres deutlich. Krehl hat mit berechtigtem Nachdruck auf die myocarditischen Veränderungen bei manchen Fällen hingewiesen, deren Ausdehnung allerdings nur bei eingehender mikroskopischer Untersuchung wahrnehmbar ist. Daß sie aber allein nicht maßgebend sein können, zeigt der von anderen chronischen Myocarditiden ganz abweichende ziemlich rasche ungünstige Verlauf. Sonstige Erkrankungen scheinen in den typischen Fällen, die im Alter unter 45 Jahren sterben, keine nennenswerte Rolle

zu spielen, von gelegentlicher Pericarditis abgesehen. Bei älteren Leuten treten dann auch Koronarsklerose und weitere Beeinflussungen des Herzens durch Arteriosklerose, Emphysem oder Schrumpfnieren mehr in den Vordergrund. Namentlich sekundäre Schrumpfnieren sind bei Biertrinkern relativ häufig. Wichtig sind ferner funktionelle Störungen, Überanstrengung u. dgl. Aber es bleibt eine Anzahl von Fällen übrig, in denen alle diese Momente nicht nachweisbar zu sein scheinen. Hier ist vielleicht die Erklärung möglich, daß das hypertrophische Herz bei der unzureichenden Nahrungszusammensetzung dieser Kranken schließlich nicht mehr das nötige Nährmaterial erhält, um mit derselben Kraft weiterzuarbeiten. Man sollte diese Annahme aber nur dann heranziehen, wenn ausreichende anatomische Untersuchungen und eine sorgfältig erhobene Anamnese keine andere Erklärung ergeben.

Symptome, Verlauf. Hinsichtlich der subjektiven Beschwerden unterscheidet sich das hypertrophische Bierherz in keiner Weise von der chronischen Herzmuskelinsuffizienz im allgemeinen. Nur dürften ausgesprochene Angina pectoris oder wirkliches cardiales Asthma in reinen Fällen kaum vorkommen. Objektiv findet sich im Beginn der Störung öfters noch ein deutlich hebender Spitzenstoß als Zeichen der Hypertrophie. Mit der Zunahme der Herzschwäche schwindet aber bisweilen sein hebender Charakter und er wird öfters unfühlbar. Über palpable Erscheinungen am rechten Herzen ist nichts bekannt. Daneben bestehen regelmäßig Vergrößerungen der Herzdämpfungen nach links, oft auch nach rechts, Vergrößerungen, denen man durch die bloße Untersuchung natürlich nicht ansehen kann, ob sie ganz oder nur teilweise als Stauungsdilatationen aufzufassen sind. Die Herztöne bleiben nach den Angaben Bauers meist rein. Arrhythmie wird in den typischen Fällen fast nie beobachtet, nur Beschleunigung oder Labilität des Pulses. Die Erscheinungen an den übrigen Organen bieten nichts Besonderes.

Der Verlauf der einmal eingetretenen Insuffizienz ist ziemlich oft sehr rasch. In schneller Verschlechterung führt sie in wenigen Wochen oder sogar Tagen zum Tode. Bisweilen gelingt es aber, die einmal eingetretene Störung, meist allerdings nicht vollständig, zu beseitigen und Besserungen von wechselnder Dauer herbeizuführen. Im Verhältnis zu den bisher besprochenen Herzmuskelaaffektionen treffen wir bei den Bierherzen etwas häufiger trockene oder exsudative, gewöhnlich nur geringfügige Pericarditiden, ziemlich oft scheinbar auf tuberkulöser Grundlage, wohl infolge der Disposition der Biertrinker zu dieser Erkrankung. Sie können heilen, hinterlassen dann aber meist eine rasch zunehmende Herzschwäche, oder sie führen unmittelbar zum Tode.

Diagnose. Die Trennung dieser Art der Herzmuskelinsuffizienz von anderen Formen ist nur möglich bei Kenntnis des Vorlebens des Kranken und bei einer durch den hebenden Spitzenstoß nachweisbaren, sonst nicht erklärlichen Herzhypertrophie jüngerer Menschen. Das gilt wenigstens für die Gegenden, in denen das hypertrophische Bierherz nicht häufig ist. In München muß man wohl bei einer Herzinsuffizienz jüngerer Leute aus den arbeitenden Klassen stets in erster Linie daran denken. Bei älteren Leuten ist die Differentialdiagnose sehr oft unmöglich, wenn nicht Erscheinungen hervortreten, die bei typischen Fällen von Bierherz kaum vorkommen, wie Angina pectoris, cardiales Asthma,

Geräusche am Herzen, stärkere Arrhythmie. Aber auch dann bleibt die Möglichkeit, daß es sich um Mischfälle handelt.

Prognose. Eine einmal eingetretene Störung ist stets ernst anzusehen. Die genauere Präzisierung der Prognose hängt von der weiteren Krankheitsentwicklung ab.

Zu denselben Veränderungen führt in einzelnen Fällen allzu reichliches Weintrinken, aber wohl wegen der flüchtigeren Wirkung des Weins auf den Kreislauf viel seltener als übermäßiger Biergenuß. Nur nach Genuß sehr großer Mengen (12—15 Flaschen am Tage) bei gleichzeitig unzureichendem Schlaf und großen körperlichen Anstrengungen habe ich ausgesprochene Herzschwäche mit Dilatation, Dyspnoe, Leberschwellung und Ödemen bei einigen jungen Männern gesehen, deren Herz anatomisch scheinbar gesund war. Energischer wirkt schon der Genuß reichlichen Weins in Verbindung mit reichlicher Nahrungsaufnahme, eventuell dem Rauchen schwerer Zigarren, wie bei einem ausgiebigen Diner. Die ersten Herzbeschwerden bei einer Koronarsklerose, einer Myocarditis, einem Fettleibigen oder Verschlechterungen des Zustandes treten bisweilen nach einem opulenten Essen auf.

Hypertrophien des Herzens sind hier noch nicht ausreichend sichergestellt. Bei Leuten, die reichlich Wein trinken und dabei schwer arbeiten, scheinen sie sich bisweilen zu entwickeln. Etwas häufiger sollen sie bei gewohnheitsmäßigen Schlemmern sein. Das klinische und anatomische Bild tritt uns wohl niemals in solcher Reinheit entgegen, wie es vom hypertrophischen Bierherzen geschildert wird. Wohl immer handelt es sich um Herzerkrankungen bei Arteriosklerose, Koronarsklerose, Fettleibigkeit und besonders bei Schrumpfnieren, speziell ihrer arteriosklerotischen Form.

Therapie. Siehe die allgemeinen Grundsätze der Behandlung und die besonderen Indikationen.

9. Die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischer Nephritis und die Polycythaemia hypertonica.

Die verschiedenen Theorien über die Entstehung der Herzhypertrophie bei Nierenleiden können hier nicht besprochen werden. Die früheren rein mechanischen Erklärungen, welche die erschwerte Nierendurchblutung verantwortlich machten, mußten verlassen werden. Auch in der Form, die Loebl ihnen kürzlich gegeben hat, haben sie zunächst rein hypothetischen Charakter. Eine erhöhte Blutviskosität ließ sich nicht nachweisen. Ausreichende anatomische Veränderungen der kleinen Gefäße waren nicht regelmäßig vorhanden. So überwiegt wohl heute die Anschauung, daß Herz- und Gefäßtätigkeit durch einen bei bestimmten Nephritiden in das Blut übertretenden Stoff erregt werden. Es liegt nahe, ihn in einem Nieren- oder Nebennierenprodukt zu vermuten. Der arterielle Druck steigt. Die Folge der vermehrten Arbeit ist die Hypertrophie der Herz- und der Gefäßmuskulatur. Die Herzhypertrophie beginnt an der linken Kammer, ergreift aber bei voll ausgebildeten Fällen auch rechte Kammer und Vorhöfe (Hasenfeld, C. Hirsch) und erreicht oft sehr hohe Grade. Die Hypertrophie der Gefäßmuskeln bildet zusammen mit ihrer starken Spannung die Grundlage für die hoch-

gradige gleichmäßige Verdickung und Stärke der Arterienwand, die für den Drahtpuls so charakteristisch sind. Zur ausreichenden Tätigkeit der erkrankten Nieren sind diese Kreislaufveränderungen offenbar notwendig. Sie sind sicher ein kompensatorisch wirkender Vorgang. Aber gerade hier deckt sich besonders oft eine gute Kreislauftätigkeit nicht mit der Höhe des arteriellen Druckes. Er kann trotz Verschlechterung des Blutumlaufes gesteigert sein. Wir können diese Dinge nur andeuten.

Hier sollen nur die Fälle erörtert werden, bei denen die chronische Insuffizienz des Herzmuskels ganz im Vordergrund des klinischen Bildes steht und die Nierenaffektion mehr oder minder zurücktritt. Diese Fälle sind trotz einiger vortrefflicher kasuistischer Mitteilungen und trotz ihrer ziemlichen Häufigkeit merkwürdig wenig bekannt. Sie werden besonders bei der die Arteriosklerose komplizierenden Schrumpfniere, öfters auch bei sekundärer, nur selten bei genuiner Schrumpfniere beobachtet. Wein-, Most- und Biertrinker und Gichtkranke leiden besonders häufig daran. Das Nierenleiden hat bereits zu einer Hypertrophie des Herzens geführt, befindet sich aber selbst noch nicht in dem Endstadium seiner Entwicklung. Durch irgend eine Schädigung, besonders oft durch Koronarsklerose oder chronische Myocarditis, häufig auch durch starke Fettleibigkeit, eine bedeutende Ernährungsstörung, eine Überanstrengung wird die Herzkraft vermindert. Das Herz ist den erhöhten und immer mehr zunehmenden Anforderungen, die das Nierenleiden an seine Tätigkeit stellt, nicht mehr gewachsen und wird insuffizient. Aber während bei vorgeschrittenen Nierenveränderungen infolge einer derartigen Abnahme der Herzarbeit urämische Erscheinungen ganz überwiegend hervortreten, erscheinen dieselben in den hier zu besprechenden Fällen gar nicht oder nur in mäßiger Intensität und die Herzschwäche mit ihren gewöhnlichen Folgen beherrscht die Szene. Natürlich finden sich zahlreiche Übergänge zwischen dem überwiegend cardialen und dem überwiegend renalen Krankheitsbilde.

Pathologische Anatomie. Das in allen seinen Teilen oder nur am linken Ventrikel hypertrophische Herz ist mehr oder minder dilatiert, es ist nicht in Systole abgestorben wie bei genuiner Schrumpfniere. Bisweilen überwiegt die Hypertrophie der linken Kammer auch infolge einer bedeutenden Arteriosklerose in den früher erwähnten Gefäßgebieten (s. S. 119) oder die der rechten infolge gleichzeitigen Emphysems. Gelegentlich mag auch eine lange dauernde Schwäche der linken Kammer durch die ihr folgende Drucksteigerung im Lungenkreislauf zur Hypertrophie der rechten Kammer beitragen (Pässler). Dazu kommen eventuell Veränderungen an Kranzgefäßen und Herzfleisch.

Den Nieren ist es oft anatomisch schwer anzusehen, ob es sich um Schrumpfniere mit sekundärer Stauung oder um eine Stauungsniere mit sekundärer Schrumpfung handelt. Der klinische Befund muß darüber entscheiden. Eine Stauungsschrumpfniere habe ich niemals Erscheinungen hervorrufen sehen, wie sie jetzt zu schildern sind.

Symptome, Verlauf. Die Fälle verlaufen fast vollständig unter dem gewöhnlichen Bilde der chronischen Herzmuskelinsuffizienz mit Dyspnoe, Leberschwellung, bedeutenden Ödemen, bisweilen je nach der Ursache der Herzschwäche mit diesen oder jenen besonders hervortretenden Erscheinungen (Angina pectoris u. dgl.). Die gleichzeitige Nephritis dokumentiert sich oft durch die erhöhte oder scheinbar normale Pulsspannung, die in scheinbarem Kontrast zu den hochgradigen

Ödemen, zu der Dyspnoe, der fahlen Blässe des Gesichts u. s. w. steht. Der Gegensatz wird besonders auffallend durch das gerade bei diesen Fällen häufige Ansteigen des arteriellen Druckes mit Eintritt der Herzschwäche. In der Carotis und namentlich Cruralis ist die Drucksteigerung für das bloße Gefühl regelmäßiger und leichter nachzuweisen, als in der Radialis. Geringe Weite der Armarterien, wie sie sich bei dürrer Armmuskulatur, bei sklerotischen Verengerungen, bei hochgradiger Herzschwäche findet, macht die erhöhte Spannung für den fühlenden Finger oft undeutlich. Durch Messung ist sie dagegen stets festzustellen. Fast noch charakteristischer ist die gleichmäßige Verdickung und Spannung der Gefäßwand, die dem Drahtpulse eigentümlich sind. Auch sie sind an der Radialis oft nicht deutlich.

Am Herzen bestehen regelmäßig Dilatationen nach links und oben, seltener nach rechts. Der Spitzenstoß ist meist deutlich hebend, oft, besonders bei nur mäßigen Dilatationen, wenig hoch. Sehr oft besteht auch über der rechten Kammer vermehrte Pulsation und fühlt man auch in der Diastole unmittelbar nach dem zweiten Tone einen kräftigen Anschlag (s. S. 16). Der zweite Aorten- und sehr oft auch der zweite Pulmonalton sind akzentuiert und häufig klingend. Man fühlt den verstärkten Klappenschluß als diastolischen Anschlag am Sternalende der zweiten Interkostalräume. Bald ist der zweite Aorten-, bald der zweite Pulmonalton der lautere. Akzidentelle Geräusche an der Herzspitze, muskuläre Mitralinsuffizienzen werden häufig gefunden. Nicht selten erscheint bei bedeutender Herzschwäche der Galopprrhythmus der Herztöne, infolge der schlechten Prognose der schweren Kreislauftörung in diesen Fällen meist ein schlechtes Zeichen.

Sehr charakteristisch ist das Verhalten des Harns. Trotz Dyspnoe, Leberschwellung, Ödemen entleeren die Kranken gewöhnlich einen hellen, klaren Harn in einer Menge von 1200—1800 ccm, mit einem für die Herzschwäche niedrigen spezifischen Gewicht (meist um 1010 herum), mit geringem Eiweißgehalt und ganz spärlichen mikroskopischen Bestandteilen. Selbst bei hochgradigster Herzschwäche, wenn die Harnmenge auf 400—600 ccm gesunken ist, der Harn ein reichliches Ziegelmehlsediment abscheidet, fällt auf, daß das spezifische Gewicht verhältnismäßig niedrig bleibt. Liegt kein Diabetes vor, so zeigt die Entleerung von hellem, klarem Harn bei bedeutender Herzschwäche mit Sicherheit eine interstitielle Nephritis an. Bei normaler Herzkraft würden diese Kranken eine vermehrte Menge Harns mit noch niedrigerem spezifischem Gewicht abscheiden. Der Eiweißgehalt ist sehr wechselnd. Manchmal ist nur der Tagharn eiweißhaltig, der Nachharn frei, und recht oft fehlt während längerer Zeit der Eiweißgehalt überhaupt oder schwindet bei Besserung des Zustandes. Recht charakteristisch ist in einzelnen Fällen sein vorübergehendes Hinaufschnellen auf Werte, die bei bloßer Stauungsalbuminurie nicht vorkommen, auf 8 oder 10 pro mille. Zylinder werden meist nur in mäßiger Zahl ausgeschieden und können auch bei bestehender Albuminurie fehlen. Bei sekundärer Schrumpfniere finden sich meist reichlichere Formbestandteile und gelegentlich auch mehr oder minder reichliches Blut im Harn.

Auch die auffällige Entwicklung der Ödeme im Gesicht legt oft den Gedanken an eine Nephritis nahe.

Zu diesen Veränderungen gesellen sich häufig leichte urämische Erscheinungen, meist nur ganz vorübergehend und wenig hervortretend, so Erbrechen, das bei bloßer Kreislaufstörung ohne komplizierende Magenerkrankung nur selten vorkommt, völliger Appetitmangel bei gesteigertem Durstgefühl, auffallend leichtes Einschlafen mitten am Tage, Hautjucken, rasch schwindende Störungen der Sehschärfe. Einmal sah ich eine motorische Aphasie, für deren Entstehung die Sektion keine Anhaltspunkte lieferte, die also wohl als urämisches Symptom zu deuten war. Gegen das Lebensende stellen sich öfters psychische Störungen mit allgemeiner Unruhe, leichter Verwirrtheit, beängstigenden Vorstellungen, schließlich zunehmende Benommenheit ein. Ausgebildete schwere Urämie habe ich bei den vorwiegend cardialen Störungen nie beobachtet. Daß aber zahlreiche Übergänge zu dem rein renalen Krankheitsbilde der Schrumpfnieren mit vorherrschender oder allein erkennbarer Urämie vorkommen, wurde bereits betont. Von profusem Nasenbluten, von Augenkrankungen, von Gehirnblutungen werden die Patienten ebenso oft betroffen wie andere Schrumpfnierenkranke. Eine wichtige Rolle spielt endlich auch ihre Neigung zu Entzündungen der Pleura und des Pericards und ganz besonders zu dem Auftreten entzündlichen Lungenödems, das im Anschluß an Bronchopneumonien oder durch toxische Einflüsse entsteht und mit Anfällen hochgradigster Atemnot das Krankheitsbild bisweilen beherrscht.

Der Verlauf gestaltet sich durch das Zusammenwirken der Herz- und Nierenerscheinungen recht mannigfaltig. Stets stehen die Symptome des Herzleidens in erster Linie. Wir sehen hier nie eine rascher oder langsamer zum Tode führende Urämie mit nur mäßigen Ödemen wie bei der genuinen, nie zeitweise auftretende Exazerbationen der Nephritis wie bei der sekundären Schrumpfniere in maßgebender Weise hervortreten. Die Dauer der Herzmuskelinsuffizienz wechselt außerordentlich. Das Initialstadium zieht sich meist mit leichten Schwankungen des Gesamtzustandes viele Jahre hindurch hin, wenn nicht plötzliche Zwischenfälle seine Dauer verkürzen. Nur nach starken Überanstregungen des Herzens habe ich vereinzelt eine rasche Verschlechterung gesehen. Ist einmal eine schwere Kreislaufstörung eingetreten, so wird sie nur selten wieder rückgängig. Auch hier kommen ganz vorübergehende, leichte Besserungen vor. Aber meist ist eine fortschreitende Abnahme der Herzkraft nicht mehr zu verhindern, und der Tod erfolgt unter den Erscheinungen hochgradigster Herzschwäche.

In gewissen Beziehungen zu den hier besprochenen Veränderungen scheint das eigenartige, von Geisböck aus der Klinik Fr. Müllers beschriebene Krankheitsbild der Polycythaemia hypertonica zu stehen. Bei Menschen jenseits des 40. Jahres finden sich Herzvergrößerung, Drucksteigerung und Spannung in den Arterien wie bei Schrumpfnierenkranken. Auffallend ist die Blutüberfüllung ihrer Haut. Ihr Gesicht, ihre Hände sind lebhaft gerötet. Auch die Netzhautgefäße erscheinen überfüllt. In allen Teilen des Gefäßsystems sind die roten Blutkörperchen stark vermehrt, bisweilen auf reichlich 11 Millionen im Kubikmillimeter. Gehirnblutungen treten häufig auf. Etwa in der Hälfte der Geisböck'schen Fälle bestand dauernd oder zeitweise Albuminurie und Cylindrurie. Da der einzige bisher anatomisch untersuchte Fall eine deutliche Schrumpfniere aufwies, betont Geisböck mit Recht, daß

das Krankheitsbild in Beziehungen zu den Anfängen der Schrumpfniere steht.

Diagnose. Das Nierenleiden wird in diesen Fällen bei bedeutender Herzschwäche, bei dem Fehlen eines deutlichen Drahtpulses in der Radialis leicht übersehen. Die Beachtung der oben geschilderten Symptome, durch die sich das Nierenleiden dokumentiert, schützt vor diesem Irrtum. Ist der Harn eiweißfrei, so kann bei mäßiger Erhöhung des arteriellen Druckes die Unterscheidung von der *Herzhypertrophie bei Arteriosklerose* Schwierigkeiten machen. Sie ist aber seltener als die hier besprochenen Fälle. Eine dauernde Steigerung des systolischen Blutdruckes über 160–170 mm Hg in der Brachialis (bei Messung nach v. Recklinghausen) weist fast mit Sicherheit auf eine komplizierende Nierenerkrankung hin, falls eine Insuffizienz der Aortenklappen mit den hohen Wellen ihres Pulses *celeste* und die Geisböcksche Polycythämie auszuschließen sind. In anderen Fällen ergeben leichte urämische Erscheinungen, die Verteilung der Ödeme, das Verhalten des Augenhintergrundes Anhaltspunkte für die Existenz einer Nierenaffektion. Unüberwindliche Schwierigkeiten können sich dagegen der Deutung der nicht voll ausgebildeten Fälle entgegenstellen, die sicher überaus häufig vorkommen. Herzhypertrophie, Drahtpuls und die anderen sicheren nephritischen Symptome sind nur undeutlich oder fehlen. Albuminurie und Cylindrurie können als Folge der Herzschwäche gedeutet werden. Und so kommt es hier oft für lange Zeit oder überhaupt nicht zur Entscheidung, ob eine Arteriosklerose mit oder ohne Nephritis vorliegt. Bei deutlicher Hypertrophie der linken Kammer, einem systolischen Mitralgeräusch und der hin und wieder vorkommenden stärkeren Akzentuation des zweiten Pulmonaltöne können endlich auch Zweifel entstehen, ob die Mitralinsuffizienz als organischer *Klappenfehler* zu deuten ist. Der Herzbefund gibt darüber keinen Aufschluß. Nur der Nachweis der gleichzeitigen Nephritis und ein häufiger Wechsel des Geräusches lassen an die Möglichkeit einer muskulären Insuffizienz denken.

Prognose. Im Stadium der schweren Kreislaufstörung ist die Prognose dieser Herzmuskelinsuffizienzen stets ernst. Das irreparable Grundleiden, die interstitielle Nephritis, stellt ja fortgesetzt zunehmende Ansprüche an die Herzkraft, und das mag wesentlich dazu beitragen, daß die Kranken in vorgerückteren Stadien sich nur selten wieder erholen. Leichtere Störungen können aber auch hier wesentlich gebessert werden.

Therapie. Siehe die besonderen Indikationen.

10. Die Herzmuskelinsuffizienz bei Obliteration des Pericards.

Wir besprechen hier nur das Verhalten des Herzmuskels bei der Obliteration des Pericards. Ihre Symptome an Herz und Puls, die nur in einem kleinen Teil der Fälle nachweisbar sind, werden bei den Krankheiten des Herzbeutels beschrieben werden. Die Verklebung der beiden Blätter des Herzbeutels verläuft bei einem Teil der Fälle völlig symptomlos; in einem anderen sehen wir bei ihrer Gegenwart die Entwicklung einer Herzmuskelinsuffizienz.

Ursachen der Insuffizienz. Sehr ausgedehnte und feste Verwachsungen erschweren wohl notwendig die Tätigkeit des Herzens, behindern vielleicht auch seine ausgiebige diastolische Erweiterung, und es mag auf

die Herzkraft, auf die Ansprüche ankommen, die an das Herz gestellt werden, ob eine Insuffizienz des Herzmuskels hervortritt. Das Herz wird durch diese Erschwerung seiner Tätigkeit nicht zu verstärkter Arbeit angeregt. Es entwickelt sich keine Hypertrophie. Natürlich findet sich sehr oft eine Pericardobliteration an Herzen, die aus einer anderen Ursache hypertrophisch sind, namentlich bei Klappenfehlern.

Neben der mechanischen Erschwerung der Herzarbeit kommen auch anatomische Veränderungen des Herzmuskels in Betracht. Öfters greifen *Entzündungen* vom Pericard auf das Herzfleisch über. Sie können bedeutsam werden, wenn sie unausgesetzt fortschreiten, wie das nach einzelnen Angaben am ehesten bei den Pericardobliterationen auf tuberkulöser Basis vorzukommen scheint. Meist aber bleiben nach meinen Erfahrungen diese von einer Pericarditis ausgehenden Entzündungen auf die oberflächlichsten Schichten des Myocards beschränkt, und man tut gut, ihnen im allgemeinen keine allzu große klinische Bedeutung beizumessen. Dasselbe gilt in noch höherem Maße von der zuerst durch Virchow beschriebenen *Verfettung* der oberflächlichen Muskelschichten bei Pericarditis. Viel wichtiger sind in diesen Fällen die gleichzeitigen, selbständig neben der Pericarditis ablaufenden Myocarderkrankungen. Wie unabhängig dieselben von der Pericarditis sind, erkennt man am besten aus der Tatsache, daß bisweilen bei ganz umschriebenen Pericardverwachsungen schwerste Herzschwäche beobachtet wird und daß dieselbe bei ausgedehnten Verklebungen, bei denen doch die Entzündung von allen Seiten her in das Herz eindringen könnte, vermißt wird.

Klinisches. Es ist, mit Ausnahme der relativ seltenen Fälle von diagnostizierbarer Herzbeutelverwachsung, fast immer eine Überlegung, die auf Grund des Autopsiebefundes angestellt wird, ob und in welcher Weise die Pericardobliteration bei dem Verlaufe des Falles mitgewirkt hat. Der mechanische Einfluß einer ausgedehnten, festen Verwachsung ist wohl besonders dann bedeutsam, wenn das Herz allmählich wachsende oder vorübergehend gesteigerte Arbeit zu leisten hat, z. B. bei der Entwicklung eines Klappenfehlers, bei einer Kyphoskoliose, einem Emphysem, welche durch interkurrente Bronchialkatarrhe oder Bronchopneumonien zeitweise erhöhte Ansprüche an die Herzkraft stellen, bei allmählich zunehmender Lungenschrumpfung, bei einer Arteriosklerose, die vermehrte Herzarbeit fordert. Das Herz ist mechanisch an der Befriedigung der Mehransprüche gehindert, es kann nicht in dem Maße hypertrophieren, wie die Kompensation des Hindernisses erfordert, oder vorübergehenden Steigerungen sich nicht genügend anpassen. Es entsteht eine dauernde, bei Anhalten der nicht zu befriedigenden Ansprüche irreparable, bei ihrer Zunahme sich oft rasch verschlechternde Herzinsuffizienz. Derselbe Gang der Dinge muß eintreten, wenn an einem Herzmuskel mit ausreichend entwickelter Pericardobliteration Erkrankungen sich einstellen oder seine Kraft funktionell vermindert wird. Auch dann kann die Pericardobliteration die Ursache eines auffallend ungünstigen Verlaufs des Leidens sein. Aber auch ohne solche die Herzleistung immer mehr beanspruchenden oder immer mehr schwächenden Veränderungen kann eine ausgedehnte Herzbeutelverklebung ein schweres Hindernis für die Herztätigkeit sein. Ein sehr wichtiger Teil des Hindernisses wird nach Brauer durch die das Herz bedeckenden Rippen und das Brustbein gebildet. Manche solcher

Herzen können schon ganz geringen Anforderungen z. B. bei mühelosem Umhergehen nicht genügen. Selbst in völliger Ruhe vermögen sie öfters einen normalen Kreislauf nicht herzustellen.

Bestehen keine so starken, mechanisch hinderlichen Verwachsungen, so kann von einem Einflusse des Leidens auf den Verlauf der Herzmuskelinsuffizienz kaum gesprochen werden. Der Gang der Krankheit wird dann nur durch das Verhalten des Herzmuskels bestimmt.

Ein eigenartiges Krankheitsbild kann entstehen, wenn die obliterierende Pericarditis zusammen mit chronischen Entzündungen anderer seröser Häute, speziell des Peritoneums auftritt, wie das bei Tuberkulose der serösen Häute und bei den eigenartigen, scheinbar idiopathischen, sklerosierenden Entzündungen derselben vorkommt. Die letzteren lokalisieren sich, wie bereits erwähnt (s. S. 76), bisweilen mit Vorliebe am Überzuge der Leber, führen zur Entstehung der Zuckergußleber und zur Erschwerung des Pfortaderkreislaufes. Schon oben (S. 76) wurde betont, daß die Veränderungen am Pericard und am Peritoneum nicht voneinander abhängig sind, sondern neben oder nach einander infolge einer entzündungserregenden Einwirkung auf die serösen Häute entstehen.

Die Veränderungen am Peritoneum können für sich allein bei völlig normaler Herztätigkeit zur Ansammlung eines Ascites führen. Nicht selten aber ist die Veränderung am Peritoneum allein dafür noch nicht ausreichend. Tritt nun infolge oder neben der Herzbeutelverwachsung eine Herzinsuffizienz ein, so summiert sich die schädliche Wirkung der venösen Stauung zu der der Peritonealerkrankung, die bei der Zuckergußleber bereits den Pfortaderkreislauf erschwert, oder bei allgemeiner chronischer Peritonitis die Peritonealgefäße zur Absonderung und vielleicht auch zu unzureichender Resorption von Ascites disponiert. Durch das Zusammenwirken beider Schädlichkeiten entwickelt sich so bisweilen schon bei mäßiger Herzschwäche ein beträchtlicher Ascites, der in keinem Verhältnis zu den übrigen Stauungserscheinungen steht und auch langsamer und schwerer zurückgeht.

Dieselbe Erscheinung sehen wir auch bei der Kombination einer Herzmuskelinsuffizienz mit gewöhnlicher Leberzirrhose oder der seltenen Stauungszirrhose. Die Diagnose der Pericardobliteration ist also nur zu stellen, wenn die Pericarditis anamnestisch sicher feststeht oder die Herzbeutelobliteration klinisch erkennbar ist. Ein Ausschluß der Leberzirrhose dürfte in diesen Fällen recht oft nicht möglich sein. Immerhin muß man an die Möglichkeit einer obliterierenden Pericarditis denken und nach ihren Symptomen suchen (s. bei Obliteration des Pericards), wenn bei Menschen ohne alkoholistische Antezedentien ein immer rezidivierender Ascites mit Vergrößerung der Leber und oft auch der Milz und mit Zeichen von Herzschwäche besteht, wenn vollends gleichzeitig eine Pleuraerkrankung nachweisbar ist.

Der Verlauf der Kombination von Obliteration des Pericards mit chronischen Peritonealerkrankungen ist meist langwierig. Da die Ansammlung eines selbst reichlichen Ascites unter diesen Verhältnissen schon bei geringfügiger Herzschwäche auftritt und die Peritonealerkrankung in vielen Fällen das Leben nicht bedroht, können die Kranken bei rechtzeitig vorgenommenen Punktionen des Ascites viele Jahre, bis zu 10, 12 Jahren mit immer von neuem, bisweilen aber auch allmählich lang-

samer sich ansammelndem Ascites leben, bis die Zunahme der Herzschwäche oder eine interkurrente Krankheit den Tod herbeiführt.

Ist die Diagnose der Pericardverwachsung möglich, so werden die Aussichten dieser Kranken nach den Erfahrungen mit der Brauerschen *Cardiolyse* (s. bei Obliteration des Pericards) günstiger. Die Resektion der das Herz bedeckenden Rippen und eventuell auch Brustbeinabschnitte erleichtert die Herzarbeit so wesentlich, daß mehrfach eine geradezu überraschende Herstellung der Herztätigkeit erzielt wurde.

11. Die Herzerscheinungen bei angeborener Enge der Körperarterien und die sogenannte Wachstumshypertrophie des Herzens.

Seit der berühmten Abhandlung *Virchows* ist unter den Ursachen der Herzmuskelveränderungen auch die angeborene Enge der Körperarterien angeführt worden. Auf die Erscheinung selbst kommen wir bei den Gefäßkrankheiten zurück. Sie findet sich bei den verschiedensten Herzaffektionen, sie schafft vielleicht durch die mit ihr meist verbundene mangelhafte Entwicklung und geringe Widerstandsfähigkeit des Herzens eine gewisse Disposition zur Erkrankung. *Virchow* hat sie für Klappenerkrankungen betont. Ob Herzmuskelerkrankungen besonders häufig dabei vorkommen, bedarf weiterer Untersuchung. Der ganze Organismus zeigt in manchen Fällen eine abnorm geringe Widerstandsfähigkeit, z. B. gegen Infektionskrankheiten. Überanstrengungen rufen an dem wenig kräftigen Herzen oft dauernde Insuffizienz hervor; Fettleibigkeit mag ebenfalls besonders ungünstig wirken. Verhältnismäßig früh entwickeln sich scheinbar bei solchen Menschen Herzhypertrophien infolge übermäßigen Bier- und Weingenusses, vielleicht weil die reichliche Zufuhr geistiger Getränke den Druck in dem abnorm engen Gefäßsystem bedeutender steigert. Ob eine Arbeitshypertrophie des Herzens hier besonders leicht eintritt, ist bei der Unsicherheit ihrer Existenz noch nicht zu sagen.

Zweifelhaft ist noch, ob die Arterienveränderung als solche ohne das Mitwirken anderer Momente zur Hypertrophie der linken Kammer führen kann. Schon *Virchow* hat betont, daß dazu die vom Herzen ausgetriebene Blutmenge größer sein muß, als der Enge der Körperarterien entspricht. Die in der Literatur vereinzelt erwähnte Hypertrophie der rechten Kammer, die auch ich in einem seiner Entstehung nach unklaren Fall viel stärker entwickelt fand, als die der linken, kann niemals direkt von der Veränderung der Körperarterien abhängen. Die neuerdings vertretene, für stärkere Grade der Veränderung sehr unwahrscheinliche Annahme (*Suter*), daß nicht eine Hypoplasie, sondern nur die schon von *Virchow* erwähnte große Elastizität der Arterien ihre Enge an der Leiche verursache, hat für die hier besprochenen Verhältnisse keine Bedeutung.

Hier sei auch des eigenartigen, noch sehr der Aufklärung bedürftigen Befundes dickwandiger Arterien bei jungen Menschen gedacht, die ich meist zwischen 15 und 25 Jahren, aber auch bis zu 12 Jahren hinunter gesehen habe. Der systolische Blutdruck bewegt sich oft an der oberen Grenze der Norm oder etwas darüber. Mehrfach sah ich bei den Kranken trotz ihres jugendlichen Alters Netzhautblutungen. Oft zeigt das Herz für die Betastung, Perkussion und Auskultation normales Verhalten. Hin und wieder finden sich Herzgeräusche. In manchen Fällen lassen der hebende Spitzenstoß, der gelegentlich akzentuierte zweite Aortenton eine Hypertrophie der linken Kammer vermuten. *G. Sée* und *Krehl* bezeichnen die Veränderung als Wachstumshypertrophie. *Kraus* denkt an ein plötzliches Wachsen des bis dahin abnorm kleinen Herzens in der Pubertät. Oft klagen die Kranken über Herzbeschwerden (Herzklopfen, Druck

auf der Brust, Kurzatmigkeit). Vereinzelt sieht man nach größeren körperlichen Anstrengungen geringe Dilatationen. Fraentzel hat bei solchen Kranken durch Kriegstrapazen schwere, auch zum Tode führende Herzstörungen gesehen. Er faßt die Veränderung als Hypoplasie des Gefäßsystems auf. In dem von ihm mitgeteilten Sektionsergebnis treten die beträchtlichen sklerotischen Veränderungen hervor. Ich habe die Veränderung im Hinblick auf diese bisher allein vorliegenden autoptischen Befunde als Arteriosklerose jugendlicher Individuen bezeichnet. Vielleicht ist mit zunehmender Kenntnis des Krankheitsbildes diese Bezeichnung aufzugeben. Vielleicht handelt es sich nicht um sklerotische Verdickung der Gefäßwand, sondern nur um Spannungszunahme und Verdickung ihrer Muskulatur. Namentlich die Nieren dieser Patienten müssen noch eingehend beachtet werden. Die öftere, meist orthostatische Albuminurie läßt an eine Nierenläsion denken, kann aber bei ihrer auch sonst so großen Häufigkeit diese Annahme noch nicht beweisen (Lommel).

Bei der Deutung des Krankheitsbildes wird die Röntgenuntersuchung mitwirken können. Bei einem 24jährigen Offizier, der während des Feldzuges in Südwestafrika an lästigen Herzbeschwerden erkrankt war und der solche rigide Arterien aufwies, zeigte das Herz im Liegen ausgesprochene Tropfenform. Im übrigen wich der Herzbefund, von sehr erregter Tätigkeit abgesehen, nicht vom Normalen ab. Außer starker Überanstrengung lag keine Ursache für die Herzbeschwerden vor. Es wird weiter auf das Zusammentreffen dieser rigiden Arterien mit der Tropfenform des Herzens zu achten sein. Meist scheint die Herzveränderung keine weiteren Folgen nach sich zu ziehen. Die Herzbeschwerden und die objektiven Herzveränderungen schwinden nach Krehl meist im Lauf von $\frac{1}{2}$ —2 Jahren. Über das weitere Schicksal der Arterien kann ich keine Angaben machen.

12. Die Herzhypertrophie und die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane.

Abgesehen von einigen älteren, mehr theoretischen Angaben hat Traube zuerst die Häufigkeit der Hypertrophie und der späteren Schwäche der rechten Kammer bei manchen chronischen Krankheiten der Atmungsorgane erkannt. Münzinger, Bollinger und besonders Bäumler haben sich eingehend damit beschäftigt.

Ätiologie. Die Atembewegung erleichtert die Blutdurchströmung der Lungen. Jede Einatmung führt zu vermehrter, jede Ausatmung zu verminderter Blutfüllung der Lungen (s. Tendolo). Ist die Atmung durch eine ausgedehnte Veränderung der Lungen, der Pleura, des Brustkorbes erschwert, so wird auch der Lungenkreislauf nicht in der normalen Weise durch die Atmung befördert. Der Gesamtquerschnitt der Lungenblutbahn ist zudem bei den in Betracht kommenden Lungenaffektionen oft durch Verödung oder mangelnde Ausbildung von Kapillaren verengt. So wird der Blutabfluß in die Lungenvenen, in den linken Vorhof erschwert. Der Druck in der Lungenarterie und damit die Arbeit der rechten Kammer nehmen zu. Die rechte Kammer hypertrophiert besonders in ihrem arteriellen Teil, und zwar um so stärker, je höher die Drucksteigerung in der Lungenarterie ist. Die Hypertrophie wird besonders hochgradig, wenn die Ausdehnungsfähigkeit und gleichzeitig das Kapillargebiet beider Lungen merklich eingeschränkt sind, wie bei der Kyphoskoliose, bei bedeutendem Lungenemphysem. Mindestens scheinen zu ihrer Entstehung die starke Veränderung einer Lunge oder entsprechend großer Teile

beider Lungen oder die mäßige Veränderung beider Lungen in ihrer ganzen Ausdehnung notwendig zu sein. So entwickelt sich eine Hypertrophie der rechten Kammer bei Kyphoskoliose, bei Lungenschrumpfung, bei Obliteration der Pleurahöhlen und bei Lungenemphysem. Die Mehrarbeit der rechten Kammer treibt trotz der Erschwerung des Lungenkreislaufes die normale Blutmenge in den linken Vorhof, sie kompensiert das Hindernis des Lungenkreislaufes in seiner Wirkung auf die allgemeine Zirkulation. Auch die Erschwerung der Atmung durch die Kompression der Luftröhre bei Kropf soll hier besprochen werden, obgleich nur eine Schädigung, keine Hypertrophie des rechten Ventrikels bei ihr vorkommen scheint.

Die hypertrophische rechte Kammer wird insuffizient, wenn ihre Kraft zur Überwindung des Hindernisses im Lungenkreislaufe nicht ausreicht. Einmal kann die Erschwerung des Lungenkreislaufes die Grenze überschreiten, bis zu der die rechte Kammer sich vermehrten Ansprüchen anzupassen vermag. Die Lungenerkrankung selbst wird zu hochgradig, es treten akzidentelle Erkrankungen an den Lungen oder der Pleura auf. Besonders wichtig sind die interkurrenten Lungenerkrankungen, zu denen die Kranken so disponiert sind, starke Bronchitiden, Pneumonien, Infarkte, Ergüsse in den Pleurahöhlen. Oder eine Schwäche der linken Kammer erhöht den Druck im Lungenkreislaufe. Dann kann die Kraft der rechten Kammer durch eine Überanstrengung, eine Ernährungsstörung, übermäßigen Fettansatz und endlich durch anatomische Prozesse vermindert sein. Die letzten spielen hier aber keine so bedeutende Rolle wie bei anderen Insuffizienzen des Herzmuskels. Wir begegnen so der Koronarsklerose und ihren Folgen. Sie betrifft in diesen Fällen oft hauptsächlich die rechte Kranzarterie. Ich sah sie einmal schon bei einem 24jährigen Kyphoskoliotischen stark entwickelt. Wir finden ferner gelegentlich die chronische Myocarditis, vereinzelt eine Obliteration des Pericards.

Die Schwäche der rechten Kammer führt hier zu einer Verlangsamung des Lungenkreislaufes (s. oben S. 61 u. S. 65) und dadurch zu Dyspnoe und auf der anderen Seite zu venöser Stauung mit ihren Konsequenzen. Anatomisch ist bemerkenswert, daß eine längere Zeit bestehende Schwäche der rechten Kammer durch die ungenügende Blutversorgung des linken Herzens zu einer Atrophie der linken Kammer führen kann, die besonders bei starker Kyphoskoliose oft recht deutlich ist (C. Hirsch).

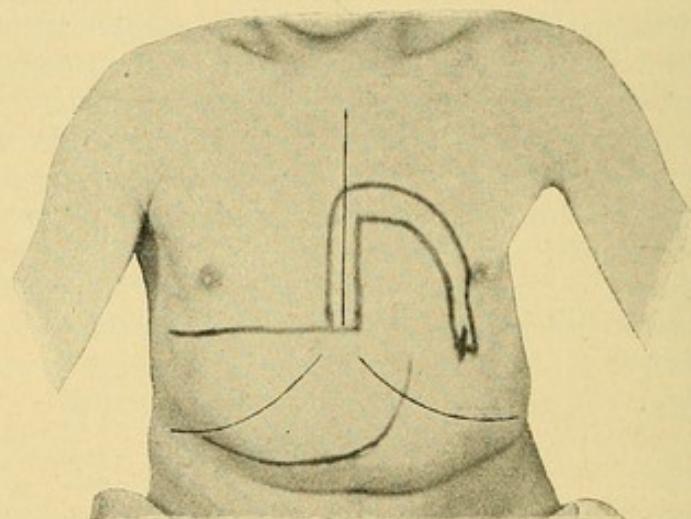
Symptome, Verlauf. Die Hypertrophie der rechten Kammer ist bei den in Rede stehenden Lungenveränderungen stets wahrscheinlich. Objektiv erkennbar wird sie bei nicht zu bedeutender Überlagerung des Herzens durch die Lungen an der diffusen, abnorm kräftigen, bisweilen hebenden Pulsation im Bereich der rechten Kammer und an der dauernden Akzentuation des zweiten Pulmonaltons. Bei hohen Graden der Hypertrophie wird die linke Kammer nach hinten gedrängt. Der rechte Ventrikel bildet die Herzspitze und erzeugt bisweilen einen ausgesprochenen Spitzenstoß, der sich nur durch die deutliche Fortsetzung der Pulsation nach rechts von dem Spitzenstoß des linken Herzens unterscheidet. Solange die rechte Kammer den erhöhten Widerstand im Lungenkreislaufe überwindet, sind die Herzdämpfungen nicht vergrößert.

Bei Störung der Kompensation macht sich die jetzt ein-

tretende *Stauungsdilatation* der rechten Kammer hauptsächlich durch die ihr folgende Erweiterung des rechten Vorhofs, durch die Verbreiterung der Herzdämpfungen nach rechts bemerkbar. Nicht selten treten auch Vergrößerungen des Herzens nach links ein, weil die Spitze der dilatierten rechten Kammer sich weiter von der Herzbasis entfernt. Ich habe so die Spitze der erweiterten rechten Kammer bis zu zwei Querfingern die linke Mamillarlinie überschreiten sehen. Die Pulsation im Bereiche des rechten Ventrikels wird oft höher. Die Akzentuation des zweiten Pulmonaltons läßt nach, bleibt aber oft noch deutlich. Vereinzelt werden muskuläre oder relative Pulmonal- und Tricuspidalinsuffizienzen beobachtet. Der Puls wird weicher, kleiner und recht oft arhythmisch.

Die Störung der Kompensation zeigt sich noch deutlicher in dem übrigen Verhalten des Kranken. Die Insuffizienz der rechten Kammer

Fig. 15.



Dilatation der rechten Kammer nach links und unten bei Kyphoskoliose infolge von Insuffizienz der Pulmonalklappen (X = Spitzenstoß von der rechten Kammer gebildet); in der ganzen Ausdehnung des Herzens diffuse hebende Pulsation.

äußert sich in venöser Stauung (Cyanose, Anschwellung der Leber, Ödemen), ganz besonders aber in Dyspnoe. Die Atembeschwerden belästigen die Kranken am stärksten. Wohl wird ein Teil der Patienten infolge der erschwerten Lungenlüftung schon bei völliger Kompensation leichter als Gesunde dyspnoisch, wenn sie sich anstrengen, oder wenn sie den expiratorischen Luftstrom, z. B. beim Sprechen, Blasen u. s. w. stärker in Anspruch nehmen. Aber diese Dyspnoe bleibt meist in bescheidenen Grenzen. In der Ruhe ist die Atmung niemals merklich erschwert, wenn nicht akzidentelle Erkrankungen der Lungen oder der Pleura Dyspnoe hervorrufen. Wird die Kompensation gestört, so werden die Kranken zunächst schon bei Anstrengungen dyspnoisch, die ihnen früher nichts machten. Allmählich wird die Dyspnoe dauernd und erreicht die höchsten Grade. Die überaus häufigen chronischen Bronchitiden dieser Kranken werden durch die ungenügende Lungendurchblutung beträchtlich verstärkt. An dem deutlichen Eiweißgehalt des Auswurfes erkennt man, wie stark die Herzschwäche bei den Erscheinungen mitwirkt. Auf der anderen Seite wird die Herzschwäche durch die infolge der Bronchitis noch mehr erschwerte Atmung gesteigert. Den so ent-

stehenden *Circulus vitiosus* gelingt es nur durch Verbesserung der Herztätigkeit zu durchbrechen. Katarrhe, die allen anderen therapeutischen Maßnahmen trotzen, sieht man dann in einer bisweilen überraschenden Weise sich bessern. Nicht selten führt die Störung des Lungenkreislaufes schließlich zu *Lungenödem*. In den dilatierten Höhlen des rechten Herzens bilden sich häufig Thromben, die zu *Lungenembolien* Veranlassung geben. Bemerkenswert sind in einzelnen Fällen plötzliche *Schwächezustände* der rechten Kammer mit hochgradiger Dyspnoe, vollständigem cardialem Asthma und enormer Cyanose, die nach kurzer Zeit wieder vorübergehen oder rasch zum Tode führen können.

Die Kreislaufstörung verläuft meist ganz chronisch. Die leichten Grade der Dekompensation können lange Jahre hindurch ertragen werden. Beruhen sie nicht auf der zu bedeutenden Entwicklung der Lungenveränderung, so können sie zeitweise völlig zurückgehen. Die Verschlechterung des Zustandes erfolgt allmählich oder nach der Einwirkung einer neuen Schädlichkeit ziemlich schnell. Nur selten, z. B. nach einer bedeutenden Überanstrengung, verläuft die Dekompensation überhaupt außerordentlich rasch. Eine schwere Insuffizienz der rechten Kammer wird nur selten wieder vollständig beseitigt. Auch hier erleben wir am ehesten Besserungen, wenn die Behinderung des Lungenkreislaufes nicht zu hochgradig ist. Ist das der Fall, so führt eine schwere Kreislaufstörung meist zum Tode. Er tritt bisweilen unerwartet plötzlich ein, ohne daß die Sektion eine greifbare Ursache dafür nachweist. Die Plötzlichkeit des Todes erklärt sich wohl durch die bekannte experimentelle Erfahrung, daß der stark überlastete rechte Ventrikel eine Zeitlang fortarbeitet, dann aber seine Tätigkeit mit einem Male einstellt.

a) **Kyphoskoliose.** Die Verkrümmungen der Wirbelsäule rufen durch die Deformierung des Brustkorbes und die ungenügende Ausbildung der Lungen das beschriebene Krankheitsbild in besonderer Reinheit hervor. Die hochgradigen Kyphoskoliosen endigen, wie schon *Bollinger* betont hat, meist durch Herzschwäche. Unter 38 Todesfällen von Kyphoskoliotischen sah ich das 26mal. Die ungünstigen Einflüsse des Lebens führen bei Männern durchschnittlich früher zur Insuffizienz der rechten Kammer als bei Frauen. Das Durchschnittsalter von 15 an Herzschwäche gestorbenen Männern betrug 39,7 Jahre (19—53 Jahre), das von 11 Frauen 54,6 Jahre (25—78 Jahre). Annähernd dieselben Zahlen ergab eine Zusammenstellung von 32 weiteren Kyphoskoliosefällen, die in der gleichen Zeit an Herzschwäche behandelt, aber gebessert wurden: 38,4 Jahre bei Männern, 46,4 Jahre bei Frauen.

Bei sehr hochgradigen Kyphoskoliosen kommt oft eine vollständige Kompensation überhaupt nicht zu Stande. Die rechte Kammer ist stets dilatiert. Die Kranken sind dauernd dyspnoisch und cyanotisch.

Die Beurteilung der Herzgröße wird durch die Thoraxdeformität bisweilen erschwert. Die Lage des Herzens zum Sternum ist oft eine andere als bei Gesunden. Recht häufig ist das Brustbein nach links verschoben, so daß die normalen Herzdämpfungen rechts vom Sternum beginnen. Seltener liegt das Herz links vom linken Sternalrande. Auch der Nachweis der Stauungsleber stößt oft auf große Schwierigkeiten. Man sieht hier die sonderbarsten Gestaltungen des in seiner Ausdehnung behinderten Organs. Die Stauungsmilz wird bei rechtsseitigen Kyphosko-

liosen der Brustwirbelsäule im Gegensatz zum sonstigen Befunde bisweilen palpabel.

Über den Verlauf der Dekompensation ist dem Gesagten nichts hinzuzufügen. Schwere Störungen werden bei mäßigen und mittleren Kyphoskoliosen bisweilen rückgängig und können langen Zeiten relativen Wohlbefindens Platz machen. Bei hochgradigen Kyphoskoliosen ist das sehr selten. Manchmal tritt der Tod nach einer körperlichen Überanstrengung oder dergleichen ganz plötzlich ein.

Diagnostisch ist die Feststellung besonders wichtig, ob das Herz die Erschwerung des Lungenkreislaufes noch kompensiert. In vorgerückten Stadien der Dekompensation ist die Entscheidung leicht. Im Beginn ist besonders nach der Zunahme der Dyspnoe, nach dem Auftreten von Cyanose, der Verschlechterung des Pulses, nach der Verminderung der Harnmenge zu urteilen, da der Befund am Herzen oft schwer zu verwerten ist, wenn man den Kranken nicht schon früher gekannt hat.

Die **Prognose** ergibt sich aus dem obigen.

b) **Lungenschrumpfung, Obliteration der Pleurahöhlen.** Hochgradige Schrumpfung einer Lunge oder mäßigere Veränderungen beider Lungen führen ebenfalls zu einer Hypertrophie der rechten Kammer. Meist hält dieselbe sich in bescheidenen Grenzen und wird klinisch nur durch die Akzentuation des zweiten Pulmonaltons merklich. Wir finden sie so bei recht vielen chronisch verlaufenden Phthisen. Am stärksten wird sie bei den diffusen Bindegewebswucherungen der Chalicosis, Siderosis und Anthracosis der Lungen. Da dieselben aber meist mit Emphysem kompliziert sind, ist ihr Anteil an der Herzhypertrophie schwer zu bestimmen. Erscheinungen stärkerer Insuffizienz der rechten Kammer sind selten. Häufiger werden dagegen leichtere Veränderungen, wie auffallende Dyspnoe, merkliche Cyanose, lästiges Herzklopfen, beobachtet. Die subjektiven Herzbeschwerden treten bisweilen sogar stärker hervor als eine Belästigung von seiten der Lungen. Stellen sich Dilatationen des Herzens nach rechts an einem nach links verlagerten Herzen ein, so kann es, wenn man den Kranken nicht von früher her kennt, schwer zu entscheiden sein, ob ein normal gelagertes Herz nach links oder ein verlagertes nach rechts dilatiert ist.

Stärkere Veränderungen entwickeln sich bei einer ausgedehnten Obliteration der Pleurahöhlen. Schon bei vollständiger Obliteration einer Pleurahöhle wird der rechte Ventrikel mäßig hypertrophisch. Ist die Hypertrophie fertig ausgebildet, so funktioniert die Kompensation gewöhnlich völlig ausreichend. Dagegen treten im Beginn, wenn die Hypertrophie noch in der Entwicklung begriffen ist, hin und wieder bemerkenswerte Herzerscheinungen auf. Im Anschluß an ein größeres pleuritische Exsudat entwickelt sich z. B. eine vollständige Obliteration einer Pleurahöhle, vielleicht mit starker Schwartenbildung. Der Kranke erholt sich von seiner Krankheit. Er fühlt sich in keiner Weise mehr matt und bei völliger Ruhe auch außer Bett ganz wohl. Aber schon nach wenigen Schritten wird er hochgradig dyspnoisch, bekommt lästiges Herzklopfen, sein Gesicht wird leicht cyanotisch, die Herzaktion wird stark beschleunigt, der Puls wird weicher und kleiner. Nach einer stärkeren Anstrengung wird das Herz bisweilen nach rechts dilatiert. Die Dyspnoe könnte zum Teil eine Folge der Lungenveränderung sein.

Aber ihre Hochgradigkeit und die übrigen Erscheinungen sind kaum anders zu erklären als durch eine wenn auch leichte Störung der Herztätigkeit. Die Hypertrophie der rechten Kammer ist noch nicht vollständig entwickelt, das Herz hat zur Befriedigung äußerer Ansprüche noch nicht den normalen Vorrat von Reservekraft wieder erlangt. Man sieht derartige Beschwerden besonders bei schwächlichen oder älteren Leuten, die von vornherein über kein sehr kräftiges Herz verfügen. Bei zweckentsprechender Behandlung sind nach 6—10 Wochen alle diese Erscheinungen beseitigt.

Als ein mehr chronisches Leiden tritt die Insuffizienz der rechten Kammer bei der vollständigen Obliteration beider Pleurahöhlen auf, deren klinisches Bild Traube meisterhaft gezeichnet hat. Sehr oft ist hier nichts von einer vorhergehenden akuten Pleuritis festzustellen. Ganz schleichend entwickelt sich die immer mehr zunehmende Verklebung der Pleurablätter auf dem Boden einer latenten Tuberkulose oder als ein Teilprozeß jener eigenartigen sklerosierenden Entzündung der serösen Häute, deren Vorkommen am Pericard und am Peritoneum wir bereits erwähnten (s. S. 76 u. 152).

Die Dyspnoe dieser Kranken schon bei einer geringfügigen Anstrengung, schon beim lebhaften Sprechen, kontrastiert merkwürdig mit dem sonoren Schall über beiden Lungen, dem nicht auffällig veränderten Atemgeräusch, dem außer einer Akzentuation des zweiten Pulmonaltons und einer diffusen Pulsation über dem rechten Ventrikel nichts Besonderes aufweisenden Herzbefunde. Aber bei der weiteren Untersuchung erweisen sich sämtliche Lungengrenzen als respiratorisch unverschieblich. Bei jeder Einatmung zieht in manchen Fällen das Zwerchfell, das wegen der Verwachsungen sich nicht nennenswert nach abwärts bewegen kann, die seitlichen unteren Thoraxpartien nach innen. Stets wird der Brustkorb bei der Atmung abnorm wenig bewegt. In dieser Weise können die Kranken sehr lange Zeit leben, bis die Kompensation des Hindernisses versagt. Dann erscheinen die Folgen der Schwäche der rechten Kammer, und auch hier ist bei einer einmal eingetretenen schweren Dekompensation die Aussicht auf eine völlige Wiederherstellung des früheren Zustandes gering.

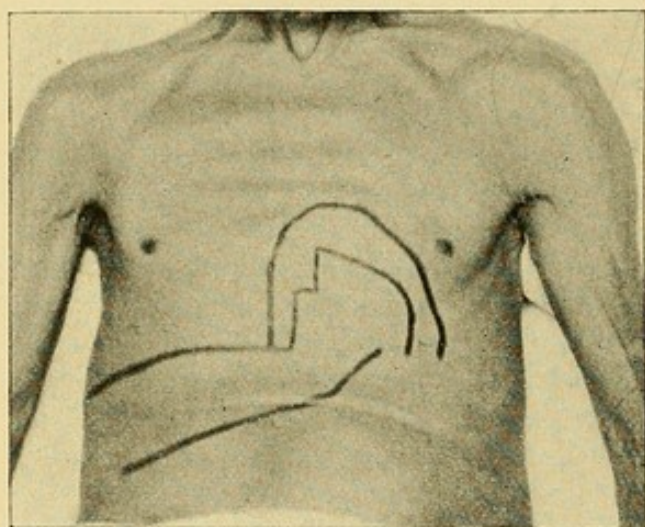
c) **Lungenemphysem.** Die Herzschwäche bei Lungenemphysem wird wohl nächst der Herzmuskelinsuffizienz bei Nierenkrankheiten am häufigsten übersehen, und doch ist die Kombination von Lungenemphysem mit Insuffizienz des Herzmuskels eines der am häufigsten vorkommenden Krankheitsbilder. Neben der Hypertrophie und späteren Insuffizienz der rechten Kammer, die bei hochgradigem Lungenemphysem die Herzerscheinungen zu beherrschen pflegt, aber auch bei mittelstarker Lungenerkrankung gefunden wird, sehen wir nicht viel seltener, namentlich bei den leichten und mittleren Graden von Emphysem, komplizierende Herzerkrankungen stärker hervortreten, die durch Koronarsklerose, Fettleibigkeit u. dgl. verursacht sind und oft überwiegende Schwächezustände der linken Kammer hervorrufen. Ihr häufiges Vorkommen erklärt sich durch das Alter der meisten Emphysematiker.

Auch für die Emphysematiker gilt die Regel, daß Dyspnoe bei völliger Ruhe stets ein Zeichen ungenügender Herzarbeit ist, wenn nicht frische Lungenveränderungen oder dergleichen die Atmung erschweren. Beruht

die Herzinsuffizienz auf einer selbständigen Herzerkrankung, so treten bisweilen Erscheinungen hervor, die bei der überwiegenden Schwäche der hypertrophischen rechten Kammer seltener sind: cardiales Asthma, Angina pectoris u. s. w. Bei Zunahme der Herzschwäche fällt dann oft die stärkere Insuffizienz der linken Kammer auf. Im Gegensatz zu der bedeutenden Dyspnoe bleiben Cyanose, Leberschwellung, Ödeme in mäßigen Grenzen. Die Herzerweiterung erfolgt bisweilen nur nach links, recht oft aber natürlich auch nach rechts. Es lassen sich gelegentlich arteriosklerotische Veränderungen am Aortenostium nachweisen.

Diese komplizierenden Herzaaffektionen verlaufen ebenso wie bei gesunden Lungen. Nur bedingt die Disposition der Emphysematiker

Fig. 16.



Dilatation des Herzens bei Emphysem der Lungen (Matterstocks bajonettförmiger Verlauf der rechten Grenze der absoluten Herzdämpfung).

zu Bronchitiden und Pneumonien natürlich eine besondere Gefährdung der Herzkraft und die Lungenerkrankung ein besonders starkes Hervortreten der Atembeschwerden.

Nicht immer sind anfangs von derartigen komplizierenden Herzerkrankungen die Schwächezustände der hypertrophischen rechten Kammer zu trennen, die uns hier speziell interessieren. Erst bei schwererer Dekompensation sehen wir neben bedeutender Dyspnoe auch starke Cyanose und beträchtliche Leberschwellung, als Zeichen der hochgradigen Schwäche

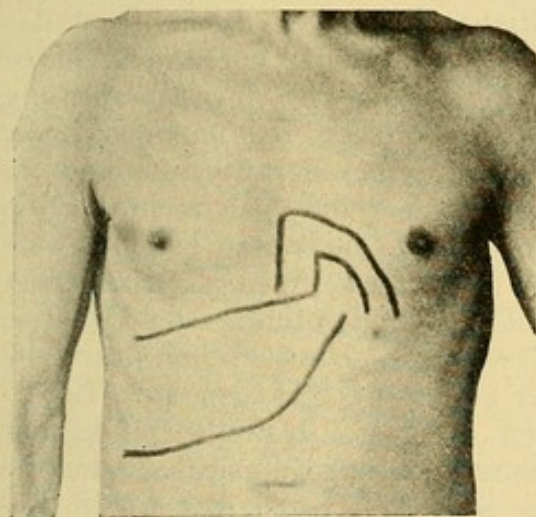
der rechten Kammer. Das rechte Herz ist hier ausschließlich dilatiert. Die Herzdämpfungen vergrößern sich nach rechts und durch die Dehnung der rechten Kammer sehr oft auch nach links. Leichtere Störungen und bei mäßigem Emphysem auch schwerere können rückgängig werden. Dagegen verläuft eine schwere Dekompensation bei hochgradigem Lungenemphysem fast immer ungünstig. Sehr gering sind auch die Aussichten auf Besserung der Herzinsuffizienz, wenn das Emphysem infolge von bronchialem Asthma sich entwickelt hat und immer wieder asthmatische Anfälle die Kraft der rechten Kammer erschöpfen. Bisweilen ist der Tod ein ganz plötzlicher.

Diagnostisch ist es vor allem wichtig, das Herzleiden nicht zu übersehen. Zeigt ein Emphysematiker ohne frische Lungenerkrankung, ohne bronchiales oder urämisches Asthma, ohne eine sonstige die Atmung erschwerende Affektion Dyspnoe auch bei völliger Ruhe, wird er bei körperlichen Anstrengungen stärker kurzatmig als bisher, oder treten Angina pectoris, cardiales Asthma, Leberschwellung und stärkere Cyanose auf, ist der Puls weich und die Harnmenge im Verhältnis zur eingeführten Flüssigkeitsmenge gering, so ist mit Sicherheit eine gleichzeitige Herzmuskelinsuffizienz anzunehmen. Auch bei einer das Emphysem kompli-

zierenden chronischen Bronchitis ist stets an die Möglichkeit einer Herzmuskelinsuffizienz zu denken. Es kann das gar nicht genug betont werden. Die Untersuchung des Herzens selbst stößt ja bei Emphysematikern oft auf Schwierigkeiten. Schon normal große Herzdämpfungen müssen den Verdacht einer Dilatation wachrufen. Recht oft gelingt ihr direkter Nachweis in aufrechter oder vornübergebeugter Körperhaltung, in der auch der Spitzenstoß oft erst deutlich wird. Aber auch bei Anwendung dieses Kunstgriffes läßt die gewöhnliche Perkussion in einzelnen Fällen im Stich, bei denen die Orthodiagraphie ein zweifellos erweitertes Herz nachweist. Die Hypertrophie der rechten Kammer macht sich bei hochgradigem Emphysem häufig erst nach eingetretener Dilatation durch die charakteristische Pulsation in ihrem Bereiche bemerkbar.

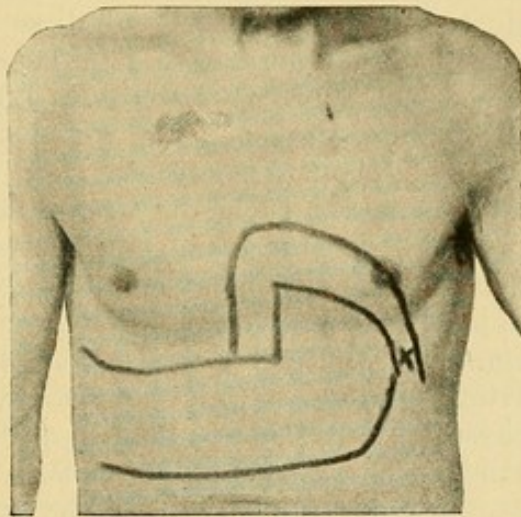
Die Entscheidung, ob es sich um eine Herzinsuffizienz infolge einer komplizierenden Herzkrankheit oder infolge des Versagens der hyper-

Fig. 17.



I

Fig. 18.



II

Insuffizienz des Herzmuskels mit Dilatation nach links mit Lungenemphysem.

I Herzdämpfungen im Liegen. Spitzenstoß unfühlbar.

II Herzdämpfungen im Sitzen. Spitzenstoß (X) deutlich.

trophischen rechten Kammer handelt, ist im Leben oft nicht zu treffen. Hochgradiges Emphysem, eine der Dyspnoe entsprechende venöse Stauung machen das letztere wahrscheinlich. Geringes Emphysem, eine ausschließliche Dilatation nach links, ein auffallendes Mißverhältnis zwischen Dyspnoe und venöser Stauung, eine nachweisbare Koronarsklerose lassen eher eine komplizierende Herzaffektion vermuten.

Die **Prognose** richtet sich bei komplizierenden Herzerkrankungen nach den dort besprochenen Grundsätzen. Sie wird nur durch die Neigung der Emphysematiker zu sekundären Lungenerkrankungen getrübt. Die Prognose der eigentlichen Dekompensation bei Emphysem ist in den Bemerkungen über den Verlauf besprochen.

Therapie. Über die Therapie aller dieser Zustände siehe neben den allgemeinen Bemerkungen die besonderen Indikationen der Behandlung.

d) **Verengerung der Luftröhre durch Kropf. Das Kropfherz.** Verhältnismäßig selten führt die Kropfstenose der Luftröhre für sich allein

zu Herzstörungen. Meist handelt es sich um komplizierte Krankheitsbilder. Immerhin spielt die Erschwerung der Atmung durch den Kropf eine so wichtige Rolle im Krankheitsbilde und beeinflußt die Herztätigkeit so merklich, kommen hin und wieder auch so reine Fälle zur Beobachtung, daß wir die von der Kropfstenose abhängigen Herzstörungen als Kropfherz bezeichnen dürfen. Wir halten diese scharfe Abgrenzung für notwendig, um zu einer größeren Klarheit über die noch nicht ausreichend gekannten Störungen zu kommen. Wir wollen nicht jede bei Kropfkranken vorkommende Herzstörung als Kropfherz bezeichnen.

Da ein großer Teil der Kropfstenosen (nach v. Mikulicz und Reinbach 41 Prozent) ohne Herzerscheinungen verlaufen, kommt es offenbar nicht allein auf die Hochgradigkeit der Luftröhrenverengung, sondern auch auf die Beschaffenheit des Herzens an, ob Herzstörungen auftreten. Wohl stets geht dem Eintritt der Herzbeschwerden Kurzatmigkeit voraus. Lauter Stridor, Änderung der Stimme durch Rekurrensparese, Sympathicusstörungen können bereits vorhanden sein. Aber es ist bekannt, wie wenig Gewicht namentlich die Bewohner von Gegenden mit endemischem Kropf auf diese Initialerscheinungen legen. Erst das speziell darauf gerichtete Krankenexamen fördert ihr Vorhandensein zu Tage. Nun führt die erschwerte Lüftung der Lunge zu einer Überlastung des rechten Herzens, wie wir das am Tierversuch bei unzureichender Atmung sehen. Das rechte Herz erweitert sich. Perkutorisch und im Orthodiagramm rückt die Grenze des rechten Vorhofs nach rechts. Stets scheint es sich um eine Verschlechterung der Herzarbeit zu handeln, eine Hypertrophie sich nicht zu entwickeln. Die Kranken bemerken zunächst subjektive Beschwerden, Herzklopfen, Oppressionsgefühl. Die Dyspnoe nimmt zu. Beträchtliche Cyanose stellt sich ein. Die oft schon durch die Struma gestauten Halsvenen schwellen zu dicken Strängen an. Leberschwellung und Ödeme können auftreten, die letzten bisweilen infolge der örtlichen Erschwerung des venösen Abflusses zuerst im Gesicht. Auch die Struma selbst schwillt durch die venöse Stauung an und steigert die Beschwerden noch mehr. Durch Ruhe, Anregung der Herztätigkeit und vorsichtige Verabreichung von Thyreoidin (s. besondere Indikationen der Behandlung) werden die Störungen oft überraschend gebessert. Die Erweiterung nach rechts kann merklich zurückgehen. Eine operative Entfernung der Struma kann, wenn der Zustand des Herzens sie noch gestattet, vielleicht auch endgültige Herstellung bei den unkomplizierten Fällen bringen. Anderseits wird auch von plötzlichen Todesfällen durch Überdehnung des rechten Herzens berichtet; die bei Kropfkranken dafür wohl häufiger verantwortlich zu machende Verlegung der Luftröhre soll hier nicht vorhanden gewesen sein.

Viel häufiger als dem reinen Bilde begegnen wir Komplikationen, bei denen das eben geschilderte Kropfherz nur einen Teil des Krankheitszustandes erklärt. Besonders häufig sind in kropfreichen Gegenden die Mischformen von Kropfherz mit Basedowschen Symptomen. Meist, aber nicht immer, handelt es sich um formes frustes, bei denen Tachycardie und schnellschlägiges Zittern besonders häufig die Basedowisierung des endemischen Kropfes anzeigen. Aber auch organische Herzkrankheiten der mannigfachsten Art können hinzukommen.

Diagnostisch muß an die Bedeutung des Kropfes auch für das Herz gedacht werden. Das Verhalten der Luftröhre, das von maßgebender

Wichtigkeit dafür ist, können wir am Röntgenbilde nach den Feststellungen C. Pfeiffers in der v. Brunsschen Klinik mit großer Sicherheit beurteilen. Man denke auch an die nicht seltenen retrosternalen Kröpfe, die am Halse nicht nachweisbar zu sein brauchen, auch im Jugulum nicht immer tastbar sind, aber im Röntgenbilde überaus deutlich hervortreten.

Literaturverzeichnis.

Die chronische Insuffizienz des Herzmuskels.

Bauer und Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerung. Pettenkofers Festschrift, München 1893. — H. Bock, Die Diagnose der Herzmuskel-erkrankungen. Stuttgart 1902.

da Costa, Überreizung des Herzens. The American Journ. of the med. Sciences, January 1871, S. 17. Deutsch von Seitz (s. u.), S. 41. — Curschmann, Zur Lehre vom Fettherz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 12, S. 193.

Ebstein, Über die Beziehungen der Schwielenbildung im Herzen zu den Störungen seiner rhythmischen Tätigkeit. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, S. 97.

A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 1.

D. Gerhardt, Über Herzmuskelerkrankungen. Würzburger Abhandl. aus dem Gesamtgebiete der prakt. Med., Bd. 3, Heft 2.

Hampeln, Über Erkrankungen des Herzmuskels. Stuttgart 1892. — Hasenfeld und Fenyvessy, Über die Leistungsfähigkeit des fettig entarteten Herzens. Berl. klin. Wochschr. 1899, Nr. 4. — Hasenfeld, Über die Leistungsfähigkeit des fettig entarteten Aorteninsuffizienzherzens. Ebendas. 1900, Nr. 50. — Aug. Hoffmann, Pathologie und Therapie der Herzneurosen und der funktionellen Herzkrankheiten. Wiesbaden 1901.

Jürgensen, Insuffizienz, Schwäche des Herzens. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, T. 1. Wien 1903.

Kelle, Über primäre chronische Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 442. — Köster, Über Myocarditis. Programm. Bonn, 3. August 1888. — Kraus und Ribbert, Über Fettdegeneration u. s. w. Verhandl. d. Deutschen pathol. Gesellschaft. 6. Tagung. Jena 1904, S. 37 f. Vorträge und Diskussion (speziell v. Hansemann). — Krehl, Beitrag zur Kenntnis der idiopathischen Herzmuskelerkrankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 414. — Krehl, Über fettige Degeneration des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 416. — Krehl, Die Erkrankungen des Herzmuskels. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, T. 1, 5. Abtl. Wien 1901, S. 391.

Leick und Winkler, Die Herkunft des Fettes bei Fettmetamorphose des Herzfleisches. Archiv f. exper. Pathol. u. Pharmakol., Bd. 48, S. 163. — Leyden, Über Fettherz. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 5, S. 1. — Leyden, Über die Sklerose der Koronararterien und die davon abhängigen Krankheitszustände. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 459 u. 539. — Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 105.

W. Müller, Die Massenverhältnisse des menschlichen Herzens. Braunschweig und Leipzig 1883. — Münzinger, Das Tübinger Herz. Ein Beitrag zur Lehre von der Überanstrengung des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 449.

Nothnagel, Über arhythmische Herztätigkeit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 17, S. 207.

Radasevsky, Über die Muskelerkrankungen der Vorhöfe des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 27, S. 381. — Ribbert, Lehrbuch der speziellen Pathologie. Leipzig 1902, S. 21 (Verfettung des Herzmuskels). — Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 328. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis und der chronischen Klappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 179. — O. Rosenbach, Die Krankheiten des Herzens. Wien und Leipzig 1897. S. 641 f. u. Grundriß der Pathol. u. Ther. der Herzkrankheiten. Berlin und Wien 1899, S. 9, 81 f. — Rühle (und Köster), Zur Diagnose der Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 82.

Sack, Über diffuse fibröse Degeneration der Vorhöfe des Herzens. Diss. Dorpat 1894. — v. Schrötter und Martins, Die Insuffizienz des Herzmuskels,

Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. Karlsbad 1899 und anschließende Diskussion. — G. Sée, *Traité des maladies du coeur* 1889, S. 362. — Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. Berlin 1875. S. 148. — Stiller, Praktische Bemerkungen über Herzkrankheiten. Wiener Klinik, Heft 8, August 1887. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. Würzburg 1855. S. 211 f.

Traube, Bemerkungen über eine eigentümliche Herzaffektion. Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 3, S. 159. — Traube, Ein Fall von weakened heart. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 187 und an anderen Orten.

Siehe ferner die Lehrbücher der Herzkrankheiten.

Die einzelnen klinischen Formen der chronischen Herzmuskelsuffizienz. Die Hypertrophien des Herzmuskels ohne Klappenfehler.

1. Die Krankheiten der Kranzarterien (Koronarsklerose, Embolie und Thrombose).

v. Bezold, Von den Veränderungen des Herzschlags nach Verschließung der Koronararterien. Untersuchungen aus dem physiologischen Laboratorium in Würzburg. Leipzig 1867. S. 256.

Cohnheim und v. Schultheß-Rechberg, Über die Folgen der Kranzarterienverschließung für das Herz. Virchows Archiv, Bd. 85, S. 502. — Curschmann, Die Sklerose der Brustorta und einige ihrer Folgezustände. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 248. — Curschmann, Diskussion über Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891, S. 274.

A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 1. — A. Fraenkel, Asthma cardiale und Angina pectoris. Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 15. — v. Frey, Die Folgen der Verschließung von Kranzarterien. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 25, S. 158.

Hammer, Ein Fall von thrombotischem Verschuß einer der Kranzarterien des Herzens. Wien. med. Wochschr. 1878, Nr. 5. — Huber, Über den Einfluß der Kranzarterienkrankungen auf das Herz und die chronische Myocarditis. Virchows Archiv, Bd. 89, S. 236. — Huchard, *Traité des maladies du coeur*. 3. éd. Paris 1899, T. I, p. 210, T. II, p. 6.

Kronecker, Über Störungen der Koordination des Herzkammerschlages. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1897, S. 524.

Leyden, Über die Sklerose der Koronararterien und die davon abhängigen Krankheitszustände. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 459 u. 539.

Neelsen, Über spontane Ruptur des Herzens durch Verschuß der Koronararterie und hämorrhagischen Infarkt des Herzmuskels u. s. w. Festschrift für E. Wagner. Leipzig 1887. S. 113. — Neubürger, Der Zusammenhang der Sklerose der Kranzarterien des Herzens mit der Erkrankung seiner Muskulatur. Deutsche med. Wochschr. 1901, Nr. 24.

Porter, Über die Frage eines Koordinationszentrums im Herzventrikel. Pflügers Archiv, Bd. 55, S. 366. — Porter, On the results of ligation of the coronary arteries. Journ. of Physiology, Vol. XV, S. 121.

Quain, On fatty diseases of the heart. 1851. S. auch Schmidts Jahrb., Bd. 68, S. 49.

Romberg, Über die Erkrankungen des Herzmuskels bei Typhus abdominalis, Scharlach und Diphtherie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 379 u. 391.

Sternberg, Über Erkrankungen des Herzmuskels im Anschluß an Störungen des Koronararterienkreislaufes. Diss., Marburg 1887.

Weigert, Über die pathologischen Gerinnungsvorgänge. Virchows Archiv, Bd. 79, S. 87.

Ziegler, Lehrbuch der speziellen pathol. Anatomie, 4. Aufl., 1887, S. 39.

Weitere Literatur siehe bei Angina pectoris, Asthma cardiale, Lues des Herzens.

2. Verhalten des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose.

v. Basch, Über latente Arteriosklerose. Wiener med. Presse 1893, Nr. 20—50.

— v. Basch, Die Herzkrankheiten bei Arteriosklerose. Berlin 1901.

A. Fraenkel, l. c.

Hasenfeld, Über die Herzhypertrophie bei Arteriosklerose nebst Bemerkungen über die Herzhypertrophie bei Schrumpfnieren. Deutsches Archiv f. klin.

Med., Bd. 59, S. 193. — C. Hirsch, Über die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 68, S. 55.

Romberg, Über Sklerose der Lungenarterie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 197. — Romberg, Über Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med., 1904, S. 60.

Traube, Ein Fall von Pulsus bigeminus u. s. w. Beiträge zur Pathol. und Physiol., Bd. 3, S. 61.

Siehe ferner bei Arteriosklerose.

3. Die chronische Myocarditis.

Aufrecht, Die alkoholische Myocarditis mit nachfolgender Lebererkrankung und zeitweiliger Albuminurie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 615.

Bard und Philippe, De la myocardite interstitielle chronique. Rev. de méd., 1891, S. 345.

Hochhaus, Beiträge zur Pathologie des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 10.

Karcher, Über die Fragmentation des Herzmuskels. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 60, S. 67. — Kelle, Über primäre chronische Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 442. — Köster, Über Myocarditis. Programm. Bonn, 3. Aug. 1888. — Krehl, Beitrag zur Kenntnis der idiopathischen Herzmuskelerkrankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 414. — Krehl, Beitrag zur Pathologie der Herzklappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 454.

Landouzy et Siredey, Contribution à l'histoire de l'artérite et des cardiopathies typhoidiques. Rev. de méd. 1885, S. 843. — Landouzy et Siredey, Etude des localisations angio-cardiaques typhoidiques. Rev. de méd. 1887, S. 804 und 919.

Nauwerck, Über Wandendocarditis und ihr Verhältnis zur Lehre von der „spontanen“ Herzerkrankung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 33, S. 210.

Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 328. — Romberg, Über die Erkrankungen des Herzmuskels bei Typhus abdominalis u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 369. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis und der chronischen Klappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 163. — Rühle (und Köster), Zur Diagnose der Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 82.

Sommer, Ein Fall von Herzthrombose bei Myocarditis fibrosa nach Scharlach u. s. w. Charitéannalen, Bd. 13, Jahrg. 1888, S. 647.

Zenker, Über die Veränderungen der willkürlichen Muskeln im Typhus abdominalis. 1864, S. 35. — Ziegler, Diskussion über die Störungen des Myocardiums. Verhandlungen der pathol.-anat. Sektion auf dem X. internat. Kongr. zu Berlin. Zentralbl. f. allg. Pathol. u. s. w. 1890, S. 583.

4. Die Syphilis des Herzens.

Curschmann, Herzsyphilis. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 226.

Döhle, Über Aortenerkrankung bei Syphilitischen, Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 55, S. 195.

Graeffner, (Fall von Cohnheim), Ein Beitrag zur Syphilis des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 611. — Graßmann, Klinische Untersuchungen an den Kreislaufsorganen im Frühstadium der Syphilis. Deutsch. Arch. f. klin. Med., Bd. 68, S. 455, Bd. 69, S. 58 u. 264.

T. Lang, Die Syphilis des Herzens. Wien 1889.

Mackenzie, zitiert nach Graßmann l. c. Bd. 68, S. 460.

Petersen, zitiert von Lang, l. c. S. 82.

Ricord, Clinique iconograph., pl. XXIX und Gaz. des hôpit. 1845, août.

Saccharjin, Die Lues des Herzens von der klinischen Seite betrachtet. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 388. — J. Schwalbe, Zur Pathologie der Pulmonalarterienklappen. Virchows Archiv, Bd. 119, S. 282.

E. Wagner, Das Syphilom im allgemeinen; das Syphilom des Herzens und der Gefäße im speziellen. Archiv der Heilkunde 1866, S. 524.

5. Die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen (das sogenannte Fettherz).

- Ebstein, Die Fettleibigkeit u. s. w. 8. Aufl. Wiesbaden 1904. S. 13. — Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 1, S. 189.
- Grob, Über Bradycardie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 42, S. 595.
- F. A. Hoffmann, Lehrbuch der Konstitutionskrankheiten. Stuttgart 1893. S. 251 f.
- Jaquet und Svenson, Zur Kenntnis des Stoffwechsels fettsüchtiger Individuen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 41, Heft 5 u. 6.
- Kisch, Pulsverlangsamung als Symptom des Fettherzens. Berliner klin. Wochschr. 1885, Nr. 14. — Kisch, Die Fettleibigkeit. Stuttgart 1888. — Kisch, Das Mastfettherz. Prag 1894. — Kisch, Zur Lehre vom „Mastfettherzen“. Wiener med. Wochschr., 1902, Nr. 12.
- Leyden, Über Fettherz. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 5, S. 1. — Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 162.
- v. Noorden, Die Fettsucht. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 7, T. 4, Wien 1900, S. 49.
- Quain, On fatty diseases of the heart 1851.
- G. Sée, Traité des maladies du coeur, S. 381 u. 430. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens u. s. w., S. 249.
- Traube, Zur Lehre von der Adipositas cordis. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 243.
- E. Wagner, Die Fettmetamorphose des Herzfleisches. Verhandl. d. med. Gesellsch. zu Leipzig, Bd. 1. Leipzig 1864.

6. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen und nach ungenügender Übung der Herzkraft.

- Bauer und Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerung. Pettenkofer-Festschrift. München 1893. S. 17 u. 97.
- da Costa, Überreizung des Herzens. Deutsch bei Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. Berlin 1875. S. 41.
- A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 21.
- C. Hirsch, Über die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 611.
- Scholz, Einige neue Indikationen für Cudowa (Chronischer Chloroformismus). Der 26. schles. Bädertag und seine Verhandlungen 1898, S. 73. — A. Schott, Zur Therapie der chronischen Herzkrankheiten. Berliner klin. Wochschr. 1885, Nr. 33 bis 36. — A. C. Sedlmair, Über die Abnahme der Organe, insbesondere der Knochen, beim Hunger. Zeitschr. f. Biol., Bd. 37, S. 25.
- Voit, Physiologie des allgemeinen Stoffwechsels und der Ernährung. Hermanns Handbuch der Physiol., Bd. 6, Teil 1, S. 95.

7. Die Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung. Die Arbeitshypertrophie des Herzens. Die Herzvergrößerung durch nervöse Erregungen.

- Albu, Die Wirkungen körperlicher Überanstrengung beim Radfahren. Berl. klin. Wochschr., 1897, Nr. 10, S. 202. — Allbutt, Über die Folgen der Einwirkung von Überanstrengung und Gewalt auf das Herz und die großen Blutgefäße. St. George Hospital Reports, Bd. 5, 1872. Deutsch von Seitz (s. u.), S. 1.
- Bachus, Über Herzerkrankungen bei Masturbanten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 201. — Bollinger, Über plötzlichen Tod aus Angst bei einem Gefangenen. Münch. med. Wochschr. 1888, Nr. 20.
- Curschmann, Zur Lehre vom Fettherz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 12, S. 193. — da Costa, Beobachtungen über die Herzkrankheiten der Soldaten, insbesondere die organischen. Med. memoirs of the U. S. Sanitary Commission 1867, Ch. X, S. 361. Deutsch von Seitz (s. u.), S. 97. — da Costa, Überreizung des Herzens. The Amer. Journ. of the med. sc. 1871, January, S. 17. Deutsch von Seitz (s. u.), S. 41.
- Fraentzel, Einige Bemerkungen über idiopathische Herzvergrößerungen. Charitéannalen, V. Jahrg., 1878, S. 304. — Fraentzel, Zwei Fälle von Über-

anstrengung des Herzens. *Charitéannalen*, 6. Jahrg., 1879, S. 275. — *Fraentzel*, Vorlesungen über Herzkrankheiten. Berlin. Bd. 1, S. 112 u. 166.

Gerhardt, Lehrbuch der Auskultation und Perkussion. 5. Aufl. 1890, S. 307.

Henschen, Skidlauf und Skidwettkampf. Mitteilungen aus der med. Klinik zu Upsala, Bd. 2, Jena 1899. — *Hezel*, Ein Beitrag zur pathologischen Anatomie des Morbus Basedowii. *Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilkunde*, Bd. 4, S. 353.

Kraus, Über das Kropfherz. *Wiener med. Wochschr.* 1899, S. 416. — *Krehl*, Beitrag zur Kenntnis der idiopathischen Herzmuskelerkrankungen. *Deutsches Arch. f. klin. Med.*, Bd. 48, S. 414.

Leubuscher, Über den Zusammenhang von Erkrankungen des Zirkulationsapparates mit Erkrankungen des Nervensystems bei Kindern. Verhandlungen des Kongresses f. innere Med. 1896, S. 470. — *Leyden*, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. *Zeitschr. für klin. Med.*, Bd. 11, S. 105.

v. Maximowitsch und Rieder, Untersuchungen über die durch Muskelarbeit und Flüssigkeitsaufnahme bedingten Blutdruckschwankungen. *Deutsches Arch. f. klin. Med.*, Bd. 46, S. 337. — *Mendelson*, Ist das Radfahren als eine gesundheitsmäßige Übung anzusehen und aus ärztlichen Gesichtspunkten zu empfehlen? *Deutsche med. Wochschr.* 1896, Nr. 18, 19, 21, 23—25. — *Müller*, Die Massenverhältnisse des menschlichen Herzens. Braunschweig und Leipzig 1883. — *Münzinger*, Das Tübinger Herz u. s. w. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 19, S. 451.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 4. Aufl. Leipzig. S. 16, 170.

Rieder, Zur Kenntnis der Dilatation und Hypertrophie des Herzens infolge von Überanstrengung und die idiopathischen Herzerkrankungen überhaupt. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 55, S. 8.

Th. Schott, Zur akuten Überanstrengung des Herzens und deren Behandlung u. s. w. Wiesbaden 1898. — *Seitz*, Die Überanstrengung des Herzens. Berlin 1875. — *Straßmann und Lehmann*, Zur Pathologie der Myomerkrankung. *Archiv f. Gynäkol.* 1898, Bd. 56, S. 503. (Mit ausführlicher Literatur.) — *Straßmann*, Sängers und v. Herffs Enzyklopädie der Geburtshilfe und Gynäkologie. 1900, S. 59.

Thurn, Die Entstehung von Krankheiten als direkte Folge anstrengender Märsche. 2. Abschn., s. bei *Seitz*, l. c. S. 336.

Ziehen, Sphygmographische Untersuchungen an Geisteskranken. Jena 1887.

8. Die Herzmuskelinsuffizienz und die Herzhypertrophie der Biertrinker und Schlemmer.

Bauer und Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerung. Festschrift für Pettenkofer. München 1893. — *Bollinger*, Zur Lehre von der Plethora. *Münch. med. Wochschr.* 1886, Nr. 5 u. 6.

Krehl, Beitrag zur Kenntnis der idiopathischen Herzmuskelerkrankungen. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 48, S. 414.

v. Maximowitsch und Rieder, Untersuchungen über die durch Muskelarbeit und Flüssigkeitsaufnahme bedingten Blutdruckschwankungen. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 46, S. 337. — *Münzinger*, Das Tübinger Herz u. s. w. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 19, S. 451.

v. Recklinghausen, Handbuch der allgemeinen Pathologie des Kreislaufs. Stuttgart 1883, S. 176. — *Rieder*, Zur Kenntnis der Dilatation und Hypertrophie des Herzens u. s. w. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 55, S. 33 u. Fall 1.

Seudtner, Über Lebensdauer und Todesursachen bei den Biergewerben. *Münch. med. Abhandl.*, I. Reihe, Heft 2, 1891, S. 13 f.

Wolffhügel, Erste Anfänge der idiopathischen Herzvergrößerung. *Münch. med. Wochschr.* 1900, Nr. 41.

9. Die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischer Nephritis und die Polycythaemia hypertonica.

Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 1, S. 75.

Geisböck, Die praktische Bedeutung der Blutdruckmessung. Verhandl. des Kongr. f. innere Med. 1904, S. 97. — *Geisböck*, Die Bedeutung der Blutdruckmessung für die Praxis. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 83, S. 396. — *Guyot*, Sur les troubles cardiaques dans la néphrite interstitielle etc. Thèse, Paris 1880. —

O. Heß, Hypertonia polycythaemica. Sitzungsber. d. Gesellsch. z. Beförderung d. ges. Naturwissensch. zu Marburg 1904, Nr. 8.

Leyden, Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 2, S. 153. — Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 150. — Loeb, Über Blutdruck und Herzhypertrophie bei Nephritikern. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 85, S. 348.

Päßler, Über Ursache und Bedeutung der Herzaffektion Nierenkranker. Volkmanns Samml. klin. Vorträge N. F. Nr. 408. 1906.

O. Rosenbach, Zur Lehre von der Albuminurie. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, S. 244.

Traube, Nierenschrumpfung. Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels, relative Insuffizienz der Tricuspidalklappe u. s. w. Beiträge z. Pathol. u. Physiol., Bd. 2, S. 733.

E. Wagner, Der Morbus Brightii. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 9, 1. Hälfte, 3. Aufl., 1882, S. 275.

10. Die Herzmuskelinsuffizienz bei Obliteration des Pericards.

Bauer, Krankheiten des Herzbeutels. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 701. — Brauer, Die Cardiolyse und ihre Indikationen. Archiv f. klin. Chirurgie, Bd. 71, Heft 1.

Heidemann, Über Folgezustände von pericardialen Obliterationen. Berl. klin. Wochschr. 1897, Nr. 5, S. 92.

Weitere Literatur siehe unter Symptome (chronische Peritonitis) und unter Obliteration des Pericards.

11. Die Herzerscheinungen bei angeborener Enge des Gefäßsystems. Die sogenannte Wachstumshypertrophie des Herzens.

C. Hirsch, Die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 68, S. 70.

Krehl, Die Erkrankungen des Herzmuskels. Nothnagels spez. Path. u. Ther., Bd. 15, Teil I, 5. Abt. Wien 1901. S. 391.

Lommel, Über Pubertätsalbuminurie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 78, S. 545.

Ortner, Zur angeborenen regelwidrigen Enge des Aortensystems. Wiener klin. Wochschr. 1891, Nr. 1 u. 2.

Quincke, Die Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handb. der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 445.

Romberg, Über Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 83.

G. Sée, Traité des maladies du coeur. T. I, p. 434. Paris 1889. — Suter, Über das Verhalten des Aortenumfangs unter physiologischen und pathologischen Bedingungen. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 39, S. 289.

Virchow, Über die Chlorose und die damit zusammenhängenden Anomalien im Gefäßapparate. Berlin 1872 (speziell S. 10).

12. Die Herzhypertrophie und die Herzmuskelinsuffizienz bei chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane.

Bäumler, Über Obliteration der Pleurasäcke und Verlust der Lungenelastizität als Ursache von Herzhypertrophie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 471. — Bollinger, Über idiopathische Herzvergrößerung. Festschrift für Pettenkofer. München 1893. S. 81 f.

Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie, 2. Aufl., Bd. 1, S. 49.

May, Zum Situs viscerum bei Skoliose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 50, S. 339, Taf. 2, 3, 5—7. — v. Mikulicz und Reinbach, Über Thyreoidismus. Mitteilungen aus den Grenzgebieten, Bd. 8, 1901. — Minnich, Das Kropfherz. Leipzig und Wien 1904. — Münzinger, Das Tübinger Herz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 451.

C. Pfeiffer, Die Darstellung der Trachea im Röntgenbild, besonders bei Struma. Bruns' Beitr. zur klin. Chirurgie, Bd. 45, S. 716.

Teudeloo, Studien über die Ursachen der Lungenkrankheiten. Wiesbaden 1902. S. 62. — Traube, Zur Nosologie und Diagnose der totalen Verwachsung beider Pleurablätter. Beitr. z. Pathol. u. Physiol., Bd. 3, S. 338. — Traube,

Ein Fall von Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels bei einem mit hochgradiger Skoliose und Verbildung des Brustkorbes behafteten Individuum. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 354. — Traube, Ein Fall von diffusem chronischen Bronchokatarrh mit konsekutiver Volumszunahme der Lungen und Hypertrophie des rechten Ventrikels, bei welchem unter dem Einfluß einer plötzlichen Steigerung des Katarrrhs Störung der Kompensation und damit Hydrops und Albuminurie auftritt. Beiträge u. s. w., Bd. 3, S. 358.

Die Klappenfehler des Herzens.

Die Erkrankungen der Herzklappen, die zu einer dauernden Störung ihrer Funktion, zu Klappenfehlern führen, sind entweder *a n g e b o r e n* oder *e r w o r b e n*. Ihre Entstehung wird durch hereditäre Verhältnisse offenbar begünstigt. Schott sah in 23,7 Prozent der Klappenfehler Herzerkrankungen in der Familie.

Die Erkrankung verhindert den völligen Schluß oder die völlige Öffnung der Herzklappen. Sie ruft eine *I n s u f f i z i e n z* der *K l a p p e n* oder eine *S t e n o s e* ihres *O s t i u m s* hervor. Durch die Vermehrung der diastolischen Füllungen oder durch die Steigerung des Widerstandes verursacht sie eine Mehrarbeit bestimmter Herzabschnitte. Dieselben werden dadurch hypertrophisch, und zwar bei vermehrten Füllungen mit kompensatorischer Dilatation ihrer Höhlen, bei gesteigertem Widerstande ohne klinisch erkennbare Erweiterung, solange wenigstens der betreffende Herzabschnitt sich vollständig kontrahiert. Das Herz erfährt durch die Hypertrophie eine Steigerung seiner Kraft. Es bekommt denselben Vorrat von sogenannter Reservekraft zur Befriedigung von Mehransprüchen wie das normale Herz. Für den gesamten Kreislauf kompensiert die Mehrarbeit der hypertrophischen Herzabschnitte die Einwirkung der meisten Klappenfehler. Der arterielle Mitteldruck, der Druck in den Venen, die durchschnittliche Stromgeschwindigkeit in den Kapillaren bleiben im Körperkreislaufe unverändert. Ebenso bewahrt der Lungenkreislauf seine normale Schnelligkeit, und zwar vermöge seiner Einrichtung auch bei erhöhtem Drucke in seinen Gefäßen. Natürlich vermag die Mehrarbeit des Herzens nicht jede Folge eines Klappenfehlers auszugleichen. Der Ausdruck *K o m p e n s a t i o n* eines Klappenfehlers besagt nur, daß der wichtigste Teil der Herztätigkeit, die Erhaltung der Geschwindigkeit im Körper- und Lungenkreislauf normal abläuft.

Ebensolcher kompensatorischer Mehrarbeit des Herzens sind wir bei den verschiedensten Affektionen begegnet. Die Klappenfehler zeichnen sich aber vor einer ganzen Anzahl durch die Sicherheit aus, mit der die Diagnose der Herzerkrankung schon in der Periode der Kompensation möglich ist. Der prophylaktischen Tätigkeit des Arztes eröffnen sie dadurch ein weites und dankbares Feld.

Daß eine Änderung des *G e f ä ß t o n u s* sich an der Kompensation der Klappenfehler beteiligt, ist möglich, aber bisher noch nicht sicher nachgewiesen. Wir kennen nur eine auffallende Abnahme des Tonus der Aorta bei einzelnen experimentell erzeugten Insuffizienzen der Aortenklappen (*I n a d a*).

Meist, aber nicht immer, vermag die Mehrarbeit des Herzens einen Klappenfehler zu kompensieren. Die Tricuspidalfehler sind wegen ihres Sitzes nicht kompensierbar, wenn es sich nicht um ganz geringfügige Insuffizienzen handelt (*S t a d l e r*). Von der Aorteninsuffizienz dürfen

wir nach experimentellen Erfahrungen annehmen, daß in einzelnen Fällen ein anderer Faktor die völlige Kompensation hindert. Reicht die diastolische Erweiterung der linken Kammer nicht aus, um die durch den Klappendefekt und vom linken Vorhofe her einströmenden Blutmengen vollständig aufzunehmen, so treibt auch die ausgiebigste Kontraktion des linken Ventrikels weniger Blut in den Körperkreislauf und die Diastole schöpft weniger Blut aus dem Lungenkreislaufe, als zur vollständigen Kompensation notwendig wäre. Auch beim Menschen mögen aus diesem Grunde sehr bedeutende Defekte nicht kompensiert werden und auch Herzen mit mäßigen Defekten in den Aortenklappen gesteigerten Ansprüchen gegenüber nicht so leistungsfähig sein. Vielleicht führen auch andere Klappenfehler zu analogen Verhältnissen.

Häufiger aber wird die Kompensation der Klappenfehler durch dieselben Schädlichkeiten gestört, welche den vorher gesunden oder aus einer anderen Ursache hypertrophischen Herzmuskel insuffizient machen. Nicht die Hypertrophie, nicht die kompensatorische Dilatation der Herzhöhlen tragen den Keim der späteren Insuffizienz in sich. Stets führen anatomische oder funktionelle, zum Teil allerdings mit dem Bestehen des Klappenfehlers eng verknüpfte Störungen die *D e k o m p e n s a t i o n* herbei. Ihre Erscheinungen unterscheiden sich im allgemeinen nicht von den Zeichen der chronischen Herzmuskelinsuffizienz. Auch ihre Therapie deckt sich in allen prinzipiellen Dingen mit der der chronischen Myocardaffektionen und wird deshalb mit ihr zusammen besprochen werden.

Die **Diagnose** des einzelnen Klappenfehlers wird nachher zu erörtern sein. Seine Größe ist nur bei vollständiger Kompensation mit Sicherheit, sonst nur mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit aus der Entwicklung der kompensatorischen Hypertrophie, eventuell der kompensatorischen Dilatation und bei der Aorteninsuffizienz, wenn die peripheren Arterien normal sind, auch aus der Höhe des Pulsus celer zu erschließen. Sonst ist aber das Verhalten des Pulses ein wenig zuverlässiger Maßstab für die Größe eines Klappenfehlers. Vollends unabhängig von der Größe des Klappenfehlers ist die Lautheit der Geräusche, die er am Herzen hervorruft.

Für das ärztliche Handeln ist aber das Verhalten des Herzmuskels wichtiger als die Art und die Größe des Klappenfehlers, wenn auch ihre Feststellung zum Verständnis der klinischen Erscheinungen unerläßlich ist. Es ist zu ermitteln, ob ein Klappenfehler kompensiert oder dekompensiert ist und in welchem Grade das letztere der Fall ist. Darüber belehrt neben einigen Erscheinungen am Herzen, besonders dem Auftreten von Stauungsdilatationen, das Verhalten des Kreislaufs.

Ein Kranker mit einem kompensierten Klappenfehler hat den normalen Mitteldruck in seinen Körperarterien. Er ist, wenn nicht gleichzeitige Erkrankungen der Atmungsorgane bestehen, bei ruhigem Verhalten nicht dyspnoisch. Er wird auch bei Anstrengungen nicht dyspnoischer als ein Gesunder, wenn nicht eine Drucksteigerung im Lungenkreislaufe, wie z. B. bei beträchtlichen Mitralfehlern, die Lungenlüftung mechanisch erschwert. Er ist nicht cyanotisch. Es besteht keine Leberschwellung. Er scheidet normale Harnmengen aus. Es muß das auf das nachdrücklichste hervorgehoben werden. Eine Dekompensation wird wohl allgemein angenommen, wenn eine ausgebildete Kreislaufstörung sich einstellt. Die leichten Grade der Herzinsuffizienz werden aber fast

immer noch zu dem klinischen Bilde des Klappenfehlers gerechnet und nicht als der Beginn der Dekompensation betrachtet, so z. B. bei Mitralfehlern die stets als Stauungsdilatation aufzufassende Verbreiterung des Herzens nach rechts, mäßige Dyspnoe bei ruhigem Verhalten, geringe Cyanose, Leberschwellung, bei der Mitralstenose ein kleiner und weicher Puls. Und doch sind sie ebenso die Zeichen beginnender Herzschwäche, wie bei einer primären Erkrankung des Herzmuskels. Auch in therapeutischem Interesse ist darauf Gewicht zu legen.

1. Die erworbenen Klappenfehler.

Geschichtliches. Die klinische Geschichte der Herzklappenfehler beginnt mit *Vieussens*, der als erster den Pulsus celer der Aorteninsuffizienz beschrieb, ohne seine pathognomonische Bedeutung zu erkennen. Ihm selbst, seinen Zeitgenossen und Nachfolgern blieb zunächst die hohe Bedeutung der Klappenfehler unbekannt. Erst als *Corvisart* die Perkussion einführte und in dem fühlbaren Schwirren bei Mitral- und Aortenstenose ein charakteristisches Zeichen der Klappenfehler kennen lehrte, als *Laennec* durch Hinzufügung der Auskultation zu den bisherigen Untersuchungsmethoden die Erkennbarkeit der Klappenfehler erleichterte, begann in rascher Folge die gewaltige Literatur sich zu entwickeln, auf der unsere heutigen Kenntnisse beruhen. Besonders *Bouillaud*, der die Entwicklung chronischer Klappenfehler aus der akuten Endocarditis und die Bedeutung des Gelenkrheumatismus für ihre Entstehung feststellte, ferner *Corrigan*, der erste Schilderer der Aorteninsuffizienz, *Hope*, der Entdecker der pathognomonischen Bedeutung des Pulsus celer, *Skoda*, der scharfsinnige Begründer der physikalischen Gesetze, auf denen die Kompensation der Klappenfehler beruht, und *Traube*, der unübertroffene Beobachter zahlreichster Tatsachen, haben unsere Kenntnisse gefördert, allerdings fast ausschließlich in physikalisch-diagnostischer Richtung. Nur *Stokes* betonte schon inmitten dieser raschen Fortschritte der Diagnostik, wie viel wichtiger für das ärztliche Handeln die Prüfung der Funktion des Herzens sei. In neuerer Zeit gewinnt diese Anschauungsweise immer mehr an Boden. Besonders haben dazu die Arbeiten *Riegels*, *v. Basch* u. a. und die immer zunehmende Bedeutung der Therapie auch bei den Klappenfehlern beigetragen. Namentlich *Stokes*, *Traube*, *Aug. Schott* und *Oertel* haben vom therapeutischen Standpunkt aus die Betrachtungsweise der Klappenfehler auf richtigere Bahnen geleitet. *Krehl* und ich haben den anatomischen und experimentellen Nachweis zu erbringen gesucht, daß auch bei den Klappenfehlern das Verhalten des Herzmuskels maßgebend für den Verlauf der Krankheit ist, ohne dabei zu verkennen, daß die Tätigkeit des Herzmuskels wieder wesentlich durch den Charakter des Klappenfehlers beeinflusst wird.

Ätiologie und pathologische Anatomie der Klappenerkrankung.

Fast sämtliche Klappenfehler sind die Folge einer Endocarditis oder der Arteriosklerose. Nach einer statistischen Bearbeitung von 670 Fällen der Leipziger Klinik, die Herr Dr. *Mengel* mit großer Sorgfalt ausgeführt hat, war in reichlich drei Vierteln der Fälle endocarditischen Ursprungs eine Infektionskrankheit nachweisbar, in deren Gefolge die Endocarditis auftrat. Besonders oft ruft der akute Gelenkrheumatismus eine zu dauernden Klappenerkrankungen führende Endocarditis hervor (unter den 670 Fällen der Leipziger Klinik waren 58,5 Prozent nach Gelenkrheumatismus entstanden). Ihm schließen sich die Chorea mit ihren rheumatischen Erscheinungen (1,2 Prozent), die Pocken (0,7 Prozent), die Gonorrhoe mit rheumatischen Veränderungen (0,3 Prozent), Scharlach, Diphtherie, septische Erkrankungen (mit noch kleineren prozentualen Zahlen) und gelegentlich fast sämtliche Infektionskrankheiten an. In nicht ganz einem Viertel der Fälle ist keine greifbare Ursache der Endocarditis nachweisbar. Auch hier dürfte sie wohl stets auf infektiöse oder toxische Einflüsse zurückzuführen sein. Die

Entstehung einer Mitralstenose infolge einer Hypoplasie, einer ungenügenden Erweiterung des Mitralostiums, wie sie Rosenfeld im Anschluß an französische Autoren als *chlorotische Mitralstenose* geschildert hat, scheint mir noch der Bestätigung zu bedürfen. Daß nur die Schließungsränder verdickt, aber glatt sind, findet sich doch auch nach geringfügigen Endocarditiden.

Auf dem Boden der Arteriosklerose waren 12,3 Prozent der Klappenfehler entstanden. Es handelt sich fast immer um ein direktes Übergreifen des pathologischen Prozesses von der Aorta her auf das Endocard der Herzklappen. Hierher gehört auch die äußerst seltene Ausbreitung *syphilitischer* Prozesse der Aortenintima auf die Klappen.

Gegen die Endocarditis und die Arteriosklerose treten andere Ursachen der Klappenfehler völlig zurück, so die traumatische Zerreißung von Klappen und Sehnenfäden (s. u.), die seltenen bindegewebigen Strikturen im Inneren der Ventrikel oder in der aufsteigenden Aorta, die noch selteneren *gummösen* Erkrankungen der Herzklappen. Relative und muskuläre Insuffizienzen der Atrioventrikularklappen (vgl. S. 53) führen nur ganz selten zu einer kompensatorischen Hypertrophie, weil sie nicht genügend lange oder nicht anhaltend vorhanden sind oder weil die schwachen Herzkontraktionen, denen sie ihre Entstehung verdanken, eine Mehrarbeit des Herzens ausschließen. Eher entwickelt sich das volle Bild eines Klappenfehlers bei den relativen Insuffizienzen der Semilunarklappen.

Die Endocarditis und die Arteriosklerose (siehe auch die betreffenden Abschnitte) führen zu einer Bindegewebswucherung in den Klappen. Dieselben werden dadurch verdickt und schwerer beweglich. Später schrumpft das neugebildete Gewebe. Regressive Metamorphosen, Kalkablagerungen kommen hinzu. Die Klappen werden immer unbeweglicher. Ihre freien Flächen werden oft unregelmäßig gestaltet. Durch das Übergreifen der Veränderungen auf die Sehnenfäden werden auch diese verdickt und verkürzt und verhindern das normale Spiel der Klappen. Es kommt ferner zu Verklebungen der Klappensegel untereinander, und endlich bilden endocarditische Auflagerungen auf den Klappen, die unter Umständen verkalken und bisweilen in den sonderbarsten Formen den Klappen anhängen, ein weiteres Hindernis für die Klappenbewegung. Hin und wieder kommt es bei den regressiven Metamorphosen in dem neugebildeten Bindegewebe zu der Verdünnung einer Stelle. Sie baucht sich als Klappenaneurysma aus und kann gelegentlich zur Perforation eines Klappensegels führen. Die seltenen Fälle von heilenden septischen Endocarditiden zeigen manchmal ausgedehnte Defekte an Stelle der durch Geschwüre zerstörten Klappenteile.

Die Endocarditis befällt meist zuerst die Mitralis und erst später andere Klappen. Die Erkrankung der Mitralis ist daher in der Mehrzahl dieser Fälle am weitesten vorgeschritten, auch wenn sie klinisch nicht als die auffälligste Veränderung hervortritt. Unter 393 nach Gelenkrheumatismus entstandenen Fällen betrafen 59 Prozent nur die Mitralis, 29 Prozent die Mitralis und Aorta, 3 Prozent die Mitralis und Trikuspidalis oder neben diesen beiden Klappen auch die Aorta oder die Pulmonalis und nur 9 Prozent die Aortenklappen allein. Bei der größeren Häufigkeit der zu einer Endocarditis führenden Infektionen im jugendlichen und mittleren Alter fällt auch die Entstehung der Klappenfehler durch Endocarditis meist in diese Lebensperiode. Von diesen Klappenfehlern waren 75 Prozent zwischen dem 10. und 25. Jahre entstanden.

Die Arteriosklerose lokalisiert sich fast stets zuerst an den Aorten-

klappen und greift erst von hier auf die Mitrals über. Unter 79 Fällen war in 81 Prozent die Aorta allein erkrankt, in 14 Prozent Aorta und Mitrals und nur in 5 Prozent die Mitrals allein. Die arteriosklerotischen Klappenfehler sind meist eine Erkrankung des späteren Lebens. In 83,5 Prozent der Fälle begann die Erkrankung nach dem 40. Lebensjahr. Sie findet sich aber auch gelegentlich bei Menschen in den Zwanziger- und Dreißigerjahren.

Die sklerotischen Erkrankungen schreiten meist dauernd, wenn auch oft sehr langsam, vorwärts. Die endocarditischen Klappenerkrankungen zeigen ein wechselndes Verhalten. In einem Teil der Fälle bleibt es bei dem einmal gesetzten Defekt des Klappenschlusses und der Klappenöffnung. Bei anderen kommt es im Anschluß an Rezidive des Gelenkrheumatismus oder an andere interkurrente Infektionen zu rekurrirender Endocarditis. Der Defekt nimmt zu. Neue Klappen erkranken. Und endlich schreitet in einer weiteren Reihe von Fällen die Klappenerkrankung konstant fort, ohne daß besondere Einflüsse sie wieder anfachen. Immer mehr schrumpfen die Klappenegel, immer enger zieht sich das von den erkrankten Klappenrändern umschlossene Ostium zusammen oder weitere Klappen werden befallen. Sehr selten kommt es zu einem wenigstens funktionellen Ausgleich, zur klinischen Heilung eines Klappenfehlers.

Betrachten wir die Klappenfehler im ganzen, so entstehen die meisten zwischen dem 15. und 30. Lebensjahre. Seltener entwickeln sie sich wegen der geringeren Häufigkeit der in Betracht kommenden Infektionskrankheiten in späteren Jahren. Die Arteriosklerose, die Hauptursache von Klappenfehlern in höherem Alter, ruft viel häufiger Myocarderkrankungen als Klappenaffektionen hervor. Bei Kindern unter 8 bis 10 Jahren sind erworbene Klappenfehler verhältnismäßig selten. Eine Zusammenstellung des Alters, in dem die 670 Klappenfehler zur Beobachtung kamen, ergibt eine entsprechende Verteilung über die Lebensalter.

Alter in Jahren		Häufigkeit der Klappenfehler in Prozenten der Gesamtzahl	
0—9			0,15
10—19	{ 10—14	1,64 {	18,80
	{ 15—19	17,16 {	
20—29	{ 20—24	23,43 {	37,16
	{ 25—29	13,73 {	
30—39	{ 30—34	8,66 {	16,57
	{ 35—39	7,91 {	
40—49			12,69
50—59			9,10
60—69			4,33
70—79			1,05
über 80			0,15

Das weibliche Geschlecht ist für die Entstehung von Klappenfehlern nicht, wie man vielfach annahm, besonders disponiert. Man hat wohl in früherer Zeit recht oft die akzidentellen oder anorganischen Geräusche anämischer Frauen für das Zeichen eines Klappenfehlers gehalten. Im Verhältnis zur Gesamtkrankenzahl der Klinik fanden sich Klappenfehler bei 1,70 Prozent der behandelten Männer und bei 1,75 Prozent der behandelten Frauen, also bei beiden Geschlechtern fast genau gleich häufig.

Symptome.

a) Die Insuffizienz der Aortenklappen.

Bei Schlußunfähigkeit der Aortenklappen fließt während der Ventrikeldiastole eine größere Menge Blutes aus der Aorta in den linken Ventrikel zurück. Gleichzeitig strömt vom linken Vorhof her die normale Blutmenge in die linke Kammer. Dieselbe wird so stärker gefüllt. Die vermehrte Füllung wird bei der Systole in annähernd derselben Zeit ausgetrieben wie der normale Inhalt. Der linke Ventrikel leistet so stärkere Arbeit und hypertrophiert. Wir haben eine kompensatorische Dilatation und Hypertrophie der linken Kammer. Da Schlagfrequenz und Druck in Aorta und Ventrikel bei vollständiger Kompensation als annähernd gleich anzunehmen sind, hängt der Grad der kompensatorischen Dilatation fast allein von der Größe des Defekts in den Klappen ab. Die übrigen Herzabschnitte bleiben bei völliger Kompensation unverändert. Bei hochgradigen Veränderungen erscheinen sie wie bloße Anhängsel an dem mächtig vergrößerten, besonders in seinem arteriellen Teil dilatierten und stark verlängerten linken Ventrikel.

Die Pulswelle steigt infolge der Vermehrung der von der linken Kammer in der annähernd normalen Zeit ausgetriebenen Blutmenge rascher und höher an, wenn nicht die peripheren Arterien besondere Widerstände entgegensetzen. Auf den steilen und hohen Anstieg folgt ein schneller und tiefer Abfall der Pulswelle, weil die Arterien ihr Blut nicht nur in der Richtung nach den Kapillaren hin, sondern auch rückläufig durch die insuffizienten Aortenklappen in die linke Kammer hinein entleeren. So entsteht die charakteristische Pulsform der Aorteninsuffizienz, der Pulsus celer. Die bedeutenden arteriellen Druckschwankungen ändern aber nichts an der Höhe des arteriellen Mitteldrucks, an der durchschnittlichen Geschwindigkeit des Blutstroms und an der Blutversorgung der Kapillaren.

Klinisch erkennen wir die Insuffizienz der Aortenklappen an der Dilatation und Hypertrophie der linken Kammer, dem diastolischen Geräusch an der Aorta und dem charakteristischen Verhalten der peripheren Arterien.

Der Herzspitzenstoß rückt nach außen und bei der starken Verlängerung der linken Kammer auch nach unten, gelegentlich bis in die Axillarlinie und den 7. oder 8. Interkostalraum. Er ist verbreitert, bei bedeutender Dilatation und hinreichend kräftiger Herzaktion sehr hoch, infolge der Hypertrophie ausgesprochen hebeend. Recht oft ist nach dem systolischen Spitzenstoß ein zweiter, in die Diastole fallender, dem zweiten Tone unmittelbar folgender Anschlag fühlbar, der auf den Anprall des rückläufigen Blutstromes an die Ventrikelwand bezogen wird, vielleicht aber auch von der aktiven Erweiterung der linken Kammer — entsprechend der über dem hypertrophischen rechten Ventrikel oft zu beobachtenden Bewegung — oder von einer Erschütterung des Herzens durch den hohen Puls der absteigenden Aorta herrührt. Auch im übrigen Bereiche der linken Kammer, welche normalerweise nur mit einem schmalen Streifen der Brustwand zugekehrt ist, findet man bei der bedeutenden Vergrößerung namentlich ihres arteriellen Teils häufig eine starke Pulsation. Die Herzgegend wird bei beträchtlicher Dilatation der linken Kammer und bei nachgiebigem Thorax bisweilen deutlich vorgewölbt. Manchmal wird die Pulsation der linken Kammer, speziell das Andrängen der Herzspitze so energisch, daß der ganze Brustkorb bei jeder Herzsystole nach links hinüber verschoben wird.

Die Herzdämpfungen zeigen eine entsprechende Verbreiterung nach links, aber bei der überwiegenden Dilatation und Verlängerung des arteriellen Teils der linken Kammer nicht nach oben. Sie bekommen dadurch bei unkomplizierten Aorteninsuffizienzen die so charakteristische, langgestreckte Gestalt. Auch im Orthodiagramm ist die Verlängerung des Herzens nach links und unten sehr auffallend. Sehr oft überschreitet die relative Dämpfung die Stelle des Spitzenstoßes nach links oder treffen relative und absolute Dämpfung an der Herzspitze zusammen. Vereinzelt führt die starke Erweiterung der linken Kammer zu einer Verlagerung des rechten Herzens nach rechts, wie J. Schwalbe wohl zuerst hervorgehoben hat.

Diagnostisch besonders wichtig ist das meist gießende oder rauschende, selten musikalische Geräusch in der Diastole, das bei dem Überfließen des Blutes aus dem Defekt der Aortenklappen in den diasto-

Fig. 19.

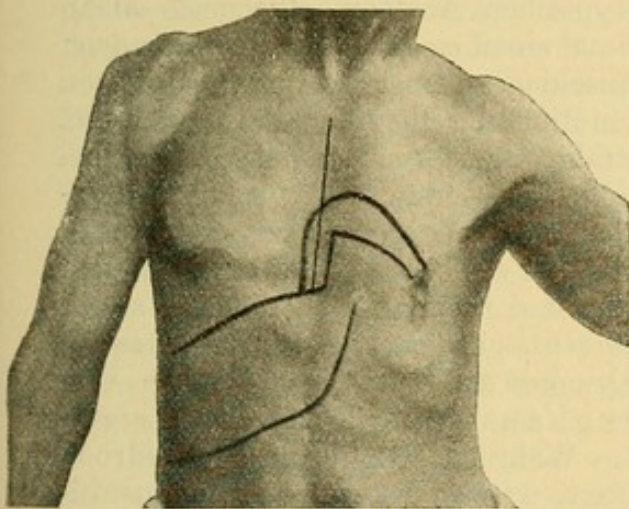
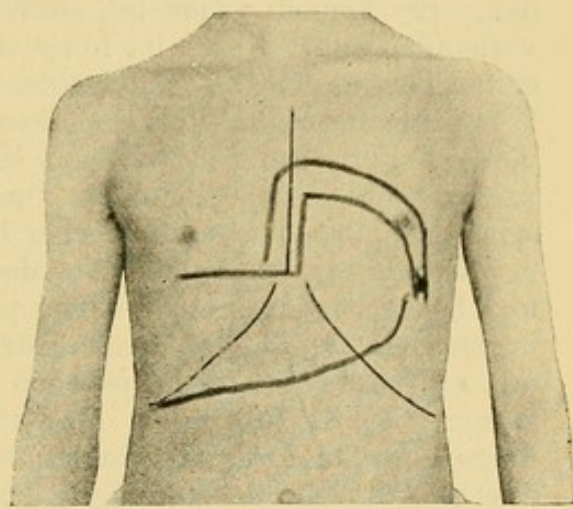


Fig. 20.



Insuffizienz der Aortenklappen mit verschieden starker Dilatation der linken Kammer.

lisch erweiterten linken Ventrikel auf die (S. 53) besprochene Weise entsteht. Es pflegt am Sternalende des 3. linken Interkostalraums oder der 3. linken Rippe am lautesten zu sein, also an der Stelle, die dem Entstehungsorte des Geräusches entspricht. Fortgeleitet hört man es über der Auskultationsstelle der Aorta und längs des Sternums, sehr oft über der Pulmonalis oder an der Herzspitze. Das Geräusch pflanzt sich sogar in manchen Fällen nach der Pulmonalis lauter fort als nach dem Sternalende des 2. rechten Interkostalraums, so daß wenig geübte Untersucher zweifeln, ob es nicht an der Pulmonalis entsteht. Die sonstigen Erscheinungen am Herzen und am Pulse schützen vor dem Irrtum. Nur selten ist das Geräusch an der eigentlichen Auskultationsstelle der Aorta am stärksten. Es pflegt laut zu beginnen, rasch leiser zu werden und meist während der ganzen Diastole anzuhalten. *Der zweite Ton an der Aorta* ist ganz unhörbar oder nur leise von der Pulmonalis her fortgeleitet oder aber sehr deutlich, bisweilen sogar akzentuiert, wenn die Klappen zwar gestellt werden und schwingungsfähig sind, aber doch nicht völlig zu schließen vermögen. Besonders oft sieht man das bei arteriosklerotischen Veränderungen. Gelegentlich erscheinen sogar die Töne über der Aorta völlig rein und das Geräusch ist nur am linken Sternalrande hörbar. Die

das Geräusch hervorrufenden Schwingungen werden nur selten *als Schwirren fühlbar*. Vereinzelt wird das Geräusch noch *in einiger Distanz gehört*. Es ist, wie G e r h a r d t betont hat, in manchen Fällen *im Liegen lauter* als bei aufrechter Haltung oder sogar *nur im Liegen hörbar*, vielleicht weil die Kammern im Liegen weiter werden und der rückläufige Blutstrom sich so verstärkt (s. S. 23). Es kann endlich *überhaupt fehlen*, während alle anderen Erscheinungen der Aorteninsuffizienz an Herz und Puls deutlich ausgebildet sind, man also eine bedeutendere Insuffizienz der Aortenklappen annehmen muß. Abgesehen von dem Schwinden des Geräusches bei Herzschwäche und niedrigem arteriellen Drucke, bei starker Pulsbeschleunigung ist das Fehlen des Geräusches am ehesten bei sehr großen Defekten durch das Fehlen der Wirbelbildung verständlich.

Sehr oft hört man auch bei unkomplizierten Insuffizienzen der Aortenklappen ohne gleichzeitige Stenose *systolische*, durch abnorme Schwingungen der Aortenklappen und der Aortenwand entstehende Geräusche, die bei sehr starkem Pulsus celer auch als Schwirren fühlbar werden. Sie können sogar bei sonst typischen Aorteninsuffizienzen allein vorhanden sein. T r a u b e hörte einmal einen eigentümlich „klackenden“ ersten Ton an der Aorta infolge des Anschlagens einer sonderbar geformten Klappenexkreszenz. Von der Kombination der Insuffizienz mit Stenose, von der Fortleitung systolischer Mitralinsuffizienzgeräusche, von der bei Aorteninsuffizienz so häufigen Unreinheit des ersten Tons an der Herzspitze wird bei den kombinierten Klappenfehlern gesprochen werden.

Der Puls zeigt die Form des Pulsus celer mit einem steilen und hohen Ansteigen und einem jähen und tiefen Abfall, welcher letzterer in zweifelhaften Fällen noch charakteristischer ist. Auch die Messung des systolischen und diastolischen Druckes nach dem Sahli'schen Verfahren (s. S. 31) mit der v. Recklinghausenschen Manschette ergibt überaus große Druckschwankungen. Während der normale Pulsdruck durchschnittlich 30—40 mm Hg beträgt, schwankt bei der Aorteninsuffizienz der Druck um 60—120 mm Hg. Meist ist das Maximum erhöht bis 130, 170 vereinzelt 180 mm, das Minimum erniedrigt auf 50—70 mm. In einem Falle hochgradiger Insuffizienz mit häufiger Angina pectoris, mit nur mäßiger Dekompensation ohne periphere Arteriosklerose bewegte sich der Druck des enormen Pulsus celer zwischen 30 und 115 mm. Die Druckschwankungen gehen also von sehr verschiedenen Minimalwerten aus. Bei ausgesprochener Veränderung fühlt man jeden Puls wie einen kurzen metallischen Anschlag. Die dikrote Erhebung der Pulswelle pflegt in dem steil abfallenden Schenkel der Pulskurve abnorm wenig hervorzutreten. Irgendwelche weitergehenden diagnostischen Schlüsse lassen sich aber bei den so verschiedenen Einflüssen, von denen die Dikrotie des Pulses abhängt, aus der gewöhnlichen geringen Ausbildung oder aus dem in manchen Fällen zeitweise oder dauernd vorkommenden stärkeren Hervortreten der dikroten Erhebung nicht ziehen. Die hohen Pulswellen machen die Bewegungen der peripheren Arterien ungewöhnlich deutlich sichtbar. Die Pulsation der Karotiden an beiden Seiten des Halses, der Temporalarterien, der Armarterien, der Cruralarterien in der Schenkelbeuge, oft sogar der Arteria dorsalis pedis und der Netzhautarterien ist ohne weiteres zu sehen. Der Kopf gerät bisweilen durch die starken Pulse in eine rückwärts nickende Bewegung (M u s s e t sches Symptom). Die Entstehung des Pulsus celer ist an

verschiedene Bedingungen geknüpft, an die Größe des Defektes — bei sehr geringer Aorteninsuffizienz ist die Zunahme der Ventrikelfüllung und die abnorme rückläufige Entleerung des Gefäßsystems zur Erzeugung der Pulsveränderung nicht ausreichend —, an die Stärke der Herzkontraktionen — bei unvollständiger Entleerung des Herzens kann die Celerität verschwinden oder undeutlicher werden — und an die Dehnbarkeit der Arterien. Bei rigiden Arterien wird der Pulsgipfel aus dem bei der Arteriosklerose zu besprechenden Grunde runder, die Celerität wird dadurch undeutlicher. Eine gleichzeitige Mitralinsuffizienz ändert bei guter Kompensation des Klappenfehlers nichts an der Celerität des Pulses. Die mehrfach angegebene stärkere Celerität in den Karotiden und den Armarterien als in den Beinarterien ist mir nie deutlich gewesen. Dagegen ist bei Herzschwäche recht oft der Pulsus celer in den Karotiden und den Cruralarterien noch zu erkennen, wenn er in den periphereren Arterien bereits nicht mehr nachweisbar ist. Endlich kann durch Abnormitäten im Verlauf, Verengerungen an den Abgangsstellen der Puls in einer Radialis oder auch in beiden Karotiden und Subclaviis jeder Celerität ermangeln und an der Cruralis sie aufweisen.

Die Arterien sind bei jeder stärkeren Aorteninsuffizienz in den Pausen zwischen den einzelnen Pulsen abnorm leer und weich (the pulse of the unfilled arteries [H o p e]). Ihre Dehnbarkeit wird durch die fortgesetzte übermäßige Inanspruchnahme vermindert. Sie erweitern und verlängern sich und verlaufen deshalb häufig geschlängelt. Auch bei jugendlichen Individuen entwickelt sich bald Arteriosklerose. Jede palpable Arterie läßt diese Veränderungen ohne weiteres erkennen. Auch an der Aorta finden wir bei jeder stärkeren Aorteninsuffizienz eine auffällige Erweiterung und Verlängerung ihres aufsteigenden Teils (s. unter Sklerose der Aorta ascendens).

Bei ausgesprochenem Pulsus celer erlischt die Pulsbewegung nicht an der Kapillargrenze, sondern setzt sich, wie Q u i n c k e entdeckt hat, in die Kapillaren und in vereinzelt Fällen durch die Kapillaren hindurch bis in die Venen fort. Am besten sieht man den K a p i l l a r p u l s an einer durch Reiben geröteten Hautstelle auf den Arcus superciliaris des Stirnbeins, meist auch an den Nägeln nach Zurückdrängen des Blutes im Nagelbett durch Druck auf den freien Rand des Nagels, bisweilen auch an geröteten Acnepusteln oder an einem Erysipel. In seltenen Fällen zeigt sich die abnorm ausgiebige Pulsation an einem pulsatorischen An- und Abschwellen parenchymatöser Organe (arterieller Leberpuls, pulsatorische Vergrößerung palpabler Milztumoren), oder an dem zuerst durch F. M ü l l e r beobachteten Pulsieren der Rachenorgane. Auch die Netzhaut läßt bisweilen einen Kapillarpuls erkennen.

An den peripheren Arterien finden sich ferner bei Aorteninsuffizienzen mit ausgesprochenem Pulsus celer a u s k u l t a t o r i s c h e Erscheinungen. An den Karotiden, rechts meist deutlicher als links, hört man an Stelle der beiden vom Herzen her fortgeleiteten Töne ein herzsystolisches Geräusch und bei Fehlen oder Leisheit des zweiten Aortentons während der Herzdiastole nichts oder nur einen ganz leisen Ton, manchmal auch ganz leise und kurz das diastolische Geräusch vom Herzen her. Die letzte Erscheinung ist ohne weiteres verständlich. Das herzsystolische Geräusch ist auch bei reinem ersten

Herzton wahrnehmbar, entsteht also in der Karotis selbst. Seine Ursache ist am ehesten in der starken Beschleunigung des Blutstroms bei dem raschen und hohen Druckanstieg zu vermuten. Das Überschreiten einer gewissen Geschwindigkeit ruft nach Th. Weber Unregelmäßigkeiten im Blutstrom hervor, welche die Gefäßwand in tönende Schwingungen versetzen. Die das Geräusch erzeugenden Schwingungen sind bei genügender Intensität und Langsamkeit auch als Schwirren fühlbar. — An den Subclaviën hat man oft denselben Befund.

An den vom Herzen entfernten, normalerweise schweisamen Arterien hört man bei ganz leicht aufgesetztem Stethoskop einen reinen oder unreinen Ton, vereinzelt auch ein kurzes Geräusch synchron mit der Pulswelle in der Arterendiastole, und zwar regelmäßig an Cruralis und Brachialis, häufig an Ulnaris, Radialis, im Epigastrium scheinbar über der Aorta, in Wirklichkeit wohl an Coeliaca oder Mesenterica superior, bisweilen in kleineren Arterien. Recht selten tritt an Stelle des einfachen Tons in der Cruralis, vereinzelt auch in der Brachialis der zuerst von Traube beschriebene Doppelton in der Form der Spaltung des arteriendiastolischen Tons oder in der des Auftretens eines zweiten in die Arteriensystole fallenden Tons, der dem ersten unmittelbar folgt oder ihm unmittelbar vorangeht. Die arteriendiastolischen Geräusche und unreinen Töne sind am ehesten nach Analogie der arteriendiastolischen Karotidengeräusche zu erklären. Die Entstehung der reinen Töne ist noch unklar. Von dem Doppelton ist nur das Zustandekommen einer Modifikation bei gleichzeitiger Tricuspidalinsuffizienz verständlich, bei der nur ein Ton in der Arterie, der andere durch die Anspannung einer Venenklappe entsteht.

Bei den meisten Fällen (nach Bamberger in 87 Prozent) wandelt sich der arteriendiastolische Ton in ein Doppelgeräusch um, wenn man mit dem Stethoskop einen Druck von bestimmter Stärke auf die Arterie ausübt. Besonders in der Cruralarterie ist es leicht hervorzurufen. Es ist zuerst von Da Costa Alvarenga beschrieben, wird aber meist nach Durosiez genannt, der es eingehend gewürdigt hat. Es entsteht durch die Wirbelbildung an der verengten Stelle und durch die so verursachten Schwingungen der Gefäßwand bei der doppelten Beschleunigung des Blutstroms einmal synchron mit der Pulswelle in zentrifugaler Richtung, dann synchron mit dem herzdiastolischen Zurückkebben des Blutes in zentripetaler Richtung. Steigert man den Druck auf die Arterie noch weiter, so tritt an die Stelle des Doppelgeräusches, wie bei den meisten normalen Menschen, ein Druckton.

Viele Kranke mit Aorteninsuffizienz neigen zu starker Beschleunigung der Herztätigkeit, die in solchem Maße kaum bei anderen Klappenfehlern vorkommt, und zu lästigem Herzklopfen, wohl infolge der ausgiebigen und oft beschleunigten Herzaktion. Wegen der geringen Füllung der Arterien während des größeren Teils der Diastole, der ungleichmäßigen Durchströmung der Kapillaren sehen viele Patienten blaß aus und sind zu Ohnmachtsanwandlungen disponiert. Im Gehirn und in der Netzhaut treten durch die starken Blutdruckschwankungen verhältnismäßig oft Blutungen aus sklerosierten Arterien auf. Öfters sieht man starkes Nasenbluten.

Ab und an zeigt die genaue Harnuntersuchung bei diesem Klappenfehler nephritische Veränderungen. Unabhängig vom Zustande der Kompen-

sation, auch bei völlig befriedigender Herzarbeit besteht mäßige Albuminurie (2—7 Prozent), werden in dem spärlichen Sediment reichliche granulierte und epitheliale Zylinder gefunden. In den wenigen Fällen, die ich sah, entsprach die Harnmenge der Herztätigkeit und der aufgenommenen Flüssigkeit. Sonstige nephritische Erscheinungen fehlten. Systolischer und diastolischer Druck in den Armarterien verhielten sich wie bei anderen Aorteninsuffizienzen. v. Leube, der zuerst auf die Veränderung aufmerksam machte, hat sie als *arterielle Niereninduration* bezeichnet und läßt das die Nieren durchsetzende Bindegewebe von der Wandverdickung der Arterien ausgehen. Sehen wir die letzte trotz des jugendlichen Alters mancher Kranken als arteriosklerotisch an, so wird die erhöhte Disposition der Nieren zur Erkrankung verständlich.

Die **Diagnose** der Insuffizienz der Aortenklappen stützt sich in der großen Mehrzahl der Fälle auf den Nachweis des charakteristischen *Herzgeräusches*. Mit den äußerst seltenen in den Thoraxvenen entstehenden Geräuschen kann dasselbe bei einiger Aufmerksamkeit kaum verwechselt werden (s. S. 57). Daß das Geräusch einem *chronischen Klappenfehler* seine Entstehung verdankt, zeigt die *Hypertrophie der linken Kammer*. Die typischen Erscheinungen an den Arterien stützen weiter die Diagnose. Aber ihr Fehlen spricht nicht gegen die Annahme des Klappenfehlers. Die Celerität des Pulses und die eng damit verknüpften auskultatorischen Erscheinungen können, wie wir sahen, aus den mannigfachsten Gründen fehlen oder schwinden. Eine ganze Anzahl der auskultatorischen Phänomene an den Arterien kommt auch bei anderen Zuständen (Anämie, Bleivergiftung, Fieber u. s. w.) vor, bei denen der Druck in den Arterien bei jedem Pulse ebenfalls bedeutend schwankt. Geringe Grade der Celerität sind endlich leicht mit den rasch und hoch ansteigenden, schnellenden Pulsen zu verwechseln, die bei erregter Herztätigkeit, im Fieber, bei akuter Endocarditis so häufig sind. Der verschieden schnelle Abfall der beiden Pulsformen ist hier oft nicht deutlich.

Nur ganz selten begegnen uns Fälle, bei denen das diastolische Geräusch völlig fehlt, vielleicht nur ein systolisches hörbar ist, das Herz im übrigen aber und der Puls das charakteristische Verhalten zeigen. Sind Basedowsche Krankheit und gewisse neurasthenische Zustände, die ähnliche Erscheinungen am Pulse hervorrufen können, durch die charakteristische Form der Herzvergrößerung und das Fehlen sonstiger Symptome auszuschließen, so ist trotz des fehlenden Geräusches eine Aorteninsuffizienz zu diagnostizieren. An dieser Diagnose sollte auch festgehalten werden, wenn die Autopsie zarte und bei dem gewöhnlich geübten Aufgießen von Wasser schlußfähige Aortenklappen ergibt. Man darf ja nie vergessen, daß diese Probe der Schlußfähigkeit nur bei Abfließen des Wassers gestattet, eine Insuffizienz der Aortenklappen anzunehmen, dagegen nicht bei Stehenbleiben des Wassers die Schlußfähigkeit der Klappen beweist. Bei den normalen Druckverhältnissen in der Aorta können die Klappen sehr wohl durch eine zu bedeutende Erweiterung ihres Ansatzringes, durch eine ungenügende Tätigkeit der sie tragenden Muskulatur schlußunfähig sein. Wie wichtig gerade das letzte Moment ist, zeigt die Insuffizienz auch gesunder Klappen bei Herstellung des normalen Aortendrucks, wenn das Herz nicht in Systole abgestorben ist. Auch die Sektionsbefunde machen die Auffassung derartiger Fälle als relativer oder muskulärer Aorteninsuffizienzen wahrscheinlich. Die klinische Untersuchung ist hier

zuverlässiger als der anatomische Befund. Wir vermögen deshalb keinen Grund zu erkennen, aus dem diese Fälle als „Pseudoaorteninsuffizienzen“ zu deuten sind. Wir halten sie für Aorteninsuffizienzen ohne Geräusch.

Die Größe des Klappendefekts ist nur bei vollständiger Kompensation des Klappenfehlers zu beurteilen. Wir schätzen sie bei unkomplizierten Fällen nach der Entwicklung der kompensatorischen Dilatation, die um so beträchtlicher ist, je mehr Blut während der Diastole in den linken Ventrikel zurückfließt, und bei normalen Arterien nach der Größe des Pulsus celer. Dagegen steht die Lautheit des Geräusches in keinem Verhältnis zu der Größe des Defekts. Das Geräusch kann sogar bei ganz geringfügigen Aorteninsuffizienzen sehr laut sein und bei sehr großen Defekten fehlen. Für kombinierte Klappenfehler ist die Beurteilung der Größe der Aorteninsuffizienz nachher zu besprechen.

Die Pathogenese des Klappenfehlers ist an seinen physikalischen Folgen nicht zu erkennen. Sie sind bei Erkrankung der Klappen, bei den dauernden relativen und bei den sehr seltenen dauernden muskulären Insuffizienzen die gleichen. Von den letzten habe ich bisher nur ein allerdings frappierendes Beispiel gesehen. Aufrecht fand einmal eine sonderbare Entstehung der Insuffizienz durch eine ringförmige atheromatöse Verdickung der Aortenwand oberhalb der Klappen, welche die Füllung der Klappentaschen und so den rechtzeitigen Klappenschluß verhinderte. Die nur zeitweise auftretende Insuffizienz der Aortenklappen wird bei dem Verlauf der Klappenfehler erwähnt werden.

b) Die Stenose des Aortenostiums.

Die wahre Herzstenose.

Reine Stenosen des Aortenostiums sind nächst der reinen Mitralklappenstenose der seltenste Klappenfehler des linken Herzens. Unter meinen statistisch verwerteten 670 Fällen fanden sie sich nur 28mal, darunter nur 17mal (in 2,53 Prozent) ohne gleichzeitige Erkrankung anderer Klappen. Sie kommen nur bei sehr hochgradiger Erkrankung der Aortenklappen vor. Das Ostium ist durch Verwachsung der Klappen bis auf eine kleine Öffnung völlig verschlossen. Eine minimale Bewegung der Klappen genügt zum Verschuß des Ostiums, oder der zwischen den Klappen offen bleibende Defekt ist so klein, daß eine zu klinischen Erscheinungen führende Insuffizienz nicht vorhanden ist. Die geringfügigeren, viel häufigeren Veränderungen führen stets gleichzeitig zur Insuffizienz der Aortenklappen. Von ihnen wird bei den kombinierten Klappenfehlern die Rede sein.

Der erhöhte Widerstand am Aortenostium steigert die Arbeit der linken Kammer. Dieselbe hypertrophiert und zwar ohne klinisch erkennbare Erweiterung ihrer Höhle, solange sie im stande ist, ihren Inhalt vollständig auszutreiben. Erst wenn das nicht mehr der Fall ist, tritt eine Stauungsdilatation der linken Kammer ein. Bei hochgradigen Stenosen ist sie recht häufig.

Klinisch ist der Spitzenstoß infolge der Hypertrophie deutlich hebbend, bei kompensierten Aortenstenosen an der normalen Stelle fühlbar oder entsprechend der Dickenzunahme der Ventrikelwand etwas nach links hin verbreitert. Erst bei eintretender Stauungsdilatation rückt er merklich nach außen. Seine Höhe ist meist mäßig. Ein Fehlen

des Spitzenstoßes, das *Traube* als charakteristisch für Aortenstenose bezeichnet, habe ich in den von mir beobachteten Fällen nie konstatieren können, und ich möchte glauben, daß es weniger auf die Aortenstenose als auf eine gleichzeitige Pericardverwachsung oder eine Überlagerung des Herzens durch Lungenemphysem zu beziehen ist.

Die *Herzdämpfungen* sind nur wenig oder kaum nach links verbreitert, solange keine Stauungsdilatation der linken Kammer eingetreten ist.

Den charakteristischsten Befund liefert die *Auskultation*. Man hört im Sternalende des 2. rechten Interkostalraums ein *sehr lautes systolisches Geräusch*, meist von außerordentlich rauher und scharfer Beschaffenheit. Es setzt einige Augenblicke nach dem Beginn der Systole ein, weil der linke Ventrikel eine etwas längere Anspannungszeit als normal braucht, um sein Blut unter den zur Überwindung des Widerstands notwendigen Druck zu setzen. Es ist eines der lautesten bei Klappenfehlern hörbaren Geräusche, ist verhältnismäßig oft auch in Distanz wahrnehmbar und pflanzt sich sehr deutlich in der Richtung des Blutstroms nach den Halsgefäßen, mit geringerer Intensität nach dem Herzen fort, ist aber bisweilen noch an der Herzspitze leise wahrnehmbar. Die das Geräusch erzeugenden Schwingungen sind wohl stets am rechten Sternalrande als kräftiges *Schwirren* fühlbar. Sehr charakteristisch ist die *Leisheit* oder *Unhörbarkeit* des zweiten Tones an der Aorta. Die hochgradig erkrankten Aortenklappen liefern keinen Ton. Er ist höchstens von der Pulmonalis her fortgeleitet.

Der *Puls* zeigt bei einer kompensierten Aortenstenose einen etwas langsameren Anstieg als normal und wird dadurch mehr oder minder *tardus*, weil die linke Kammer eine etwas längere Zeit als normal zur Austreibung ihres Inhalts braucht. Im übrigen bewahrt der Puls bei vollständiger Kompensation seine normale Größe, Füllung und Spannung und läßt so erkennen, daß die Hypertrophie der linken Kammer durch die Überwindung eines zentralen Hindernisses hervorgerufen ist. Recht oft sind die Arterien durch Arteriosklerose rigide.

Über *Karotiden* und *Subclavien* hört man das vom Herzen her fortgeleitete systolische Geräusch und entsprechend der Leisheit oder Unhörbarkeit des zweiten Aortentones nur einen sehr leisen oder gar keinen zweiten Ton. Über das von *Matterstock* betonte Fehlen des Druckgeräusches an den peripheren Arterien habe ich keine ausreichende eigene Erfahrung.

Die **Diagnose** der reinen Aortenstenose stützt sich besonders auf den charakteristischen *Auskultationsbefund*. Bei den viel häufigeren arteriosklerotischen Veränderungen der Aortenklappen ohne Stenose des Ostiums ist das systolische Geräusch meist nicht annähernd so laut und rau und ist von einem deutlich hörbaren, oft akzentuierten zweiten Tone gefolgt. Vielfach überschätzt wird der diagnostische Wert des Pulses. Wohl können die Tardität des Pulses bei normalen oder wenig veränderten Arterien, seine normale, in einem scheinbaren Mißverhältnis zu der verstärkten Herzarbeit stehende Größe die Diagnose stützen. Bei eingetretener Dekompensation sind aber aus dem Verhalten des Pulses keine diagnostischen Schlüsse zu ziehen. Namentlich darf die mit dem Eintritt einer Stauungsdilatation oft zunehmende Höhe des Spitzenstoßes nicht mit der Größe der Pulswellen verglichen und aus

der mangelnden Übereinstimmung zwischen beiden eine Aortenstenose gefolgert werden.

Die wahre Herzstenose. Fast dieselben Erscheinungen wie die Verengung des Aortenostiums selbst ruft die in einer Reihe von Fällen beobachtete Verengung des arteriellen Teils der linken Kammer hervor. Meist handelt es sich um ein schniges, unterhalb der Aortenklappen ausgespanntes Diaphragma, welches das Ausströmen des Blutes nur durch eine kleine Öffnung gestattet. Hypertrophie der linken Kammer, systolisches Geräusch, Beschaffenheit des Pulses sind dieselben wie bei der Stenose des Aortenostiums. Nur der zweite Aortenton müßte bei der normalen Beschaffenheit der Klappen hier deutlich hörbar sein, und das scheint sich auch bei den beobachteten Fällen so verhalten zu haben.

c) Die Insuffizienz der Mitralklappen.

Die Schlußunfähigkeit der Mitralklappen ist der am häufigsten (nach Mengels Zusammenstellung in 27 Prozent der Fälle) in völliger Reinheit vorkommende Klappenfehler.

Bei jeder Systole fließt je nach der Größe des Defektes ein größerer oder kleinerer Teil des im linken Ventrikel befindlichen Blutes rückläufig durch das Mitralostium in den linken Vorhof. Derselbe wird, da auch die normale Blutmenge aus den Lungenvenen in ihn einströmt, stärker als normal gefüllt. Der Druck in ihm steigt. Bei der Diastole fließt durch die so zunehmende Druckdifferenz zwischen Vorhof und Kammer eine vermehrte Blutmenge in den linken Ventrikel. Das Überströmen des Blutes wird am Ende der Diastole durch die Kontraktion des linken Vorhofs befördert. Sie erfolgt wegen seiner vermehrten Füllung mit erhöhter Kraft. So zeigt der linke Vorhof eine kompensatorische Dilatation und Hypertrophie.

Der linke Ventrikel erweitert sich stärker, entsprechend der in ihn einströmenden vergrößerten Blutmenge. Er treibt die vermehrte Füllung in der annähernd normalen Zeit aus und hypertrophiert infolge der so gesteigerten Arbeit. Von der vergrößerten Füllung fließt dabei ein Teil wieder in den linken Vorhof. Aber der dem normalen Quantum gleichkommende Rest strömt in die Aorta.

Bei ganz geringfügiger Schlußunfähigkeit dürften nach den experimentellen Feststellungen Stadlers an der Tricuspidalis die Dilatation und Hypertrophie des linken Vorhofs und der linken Kammer zur Kompensation genügen.

Bei jeder beträchtlicheren Mitralinsuffizienz erstrecken sich die Wirkungen des Klappenfehlers aber auch auf den rechten Ventrikel. Gleichzeitig mit dem Druck im linken Vorhof steigt der Druck in den offen mit ihm kommunizierenden Lungenvenen, und bei der Weite der Lungenkapillaren auch in der Lungenarterie. Die rechte Kammer treibt also ihren Inhalt gegen einen erhöhten Widerstand aus. Auch die rechte Kammer hypertrophiert, aber ohne klinisch festzustellende Erweiterung ihrer Höhle, da ihre Füllung nicht zunimmt. Eine Erweiterung der rechten Kammer bei Mitralinsuffizienz ist stets das Zeichen einer unvollständigen Kontraktion. Es ist stets eine Stauungsdilatation.

Die durch das Sphygmogramm bisher nicht genügend gesicherte Annahme v. Noordens, daß bei Mitralinsuffizienz die Arterienspannung abnehme, bedarf noch der Nachprüfung mit zuverlässigen Methoden. Auf mathematischem Wege hat E. Schwarz berechnet, daß die Anspannungszeit der linken Kammer verlängert sein müsse, um trotz der Insuffizienz den Kammerdruck auf die zur Öffnung der Aortenklappen notwendige Höhe zu bringen.

Wir haben so infolge einer Mitralinsuffizienz kompensatorische Dilatation und Hypertrophie des linken Vorhofs und des linken Ventrikels, bei jeder nicht ganz

geringfügigen Veränderung erhöhten Druck im Lungenkreislauf, Hypertrophie (ohne Erweiterung) der rechten Kammer. An der Kompensation des Klappenfehlers sind mit der oben gemachten Einschränkung beide Kammern gleichmäßig beteiligt. Die Mehrarbeit der linken Kammer bewirkt die normale Füllung der Körperarterien und gewährleistet durch die vollständige Entleerung der Kammerhöhle den ungehinderten Abfluß des Vorhofs- und damit des Lungenblutes. Der rechte Ventrikel treibt trotz des gesteigerten Widerstandes im Lungenkreislauf die normale Blutmenge in die Lungenvenen und sichert so die zur Kompensation des Klappenfehlers notwendige Mehrfüllung des linken Vorhofs und der linken Kammer und den normalen Abfluß des Körpervenenblutes.

Klinisch bleibt die Herzvergrößerung bei kompensierter Insuffizienz meist in bescheidenen Grenzen. Bei geringfügigen Defekten kann sie vollständig fehlen. Die Dilatation und Hypertrophie der linken Kammer zeigen sich in der Verlagerung des Spitzenstoßes nach links und in seinem hebenden Charakter. Die

Fig. 21.

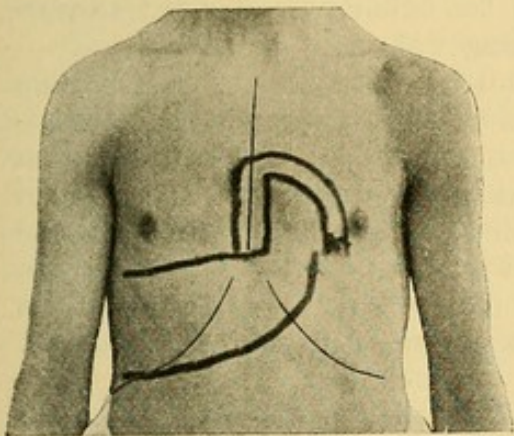
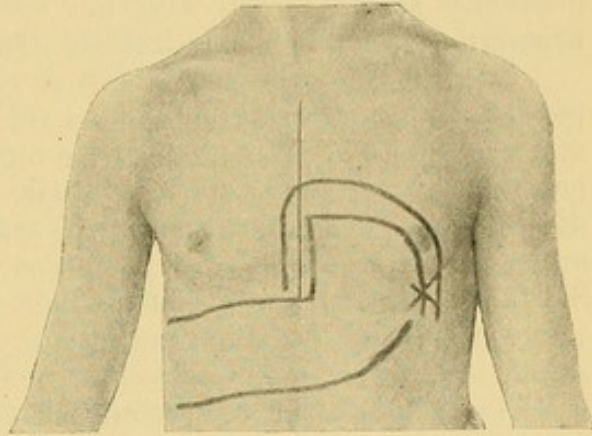


Fig. 22.



Vollständig kompensierte geringfügige und bedeutendere Insuffizienz der Mitralklappen.

Hypertrophie der rechten Kammer wird nur in der Minderzahl der Fälle genügend hochgradig, um schon bei der Palpation durch eine verstärkte Pulsation sich bemerklich zu machen.

Die Dämpfungen werden nach links und meist auch nach oben verbreitert, weil bei der Mitralinsuffizienz auch der unter dem Mitralostium befindliche Teil erweitert wird und der linke Ventrikel eine mehr rundliche Gestalt annimmt. Auch die Erweiterung des linken Vorhofs mag dazu beitragen. Dafür spricht auch das Röntgenbild, an dem die Abrundung und Verbreiterung der Herzspitze und das Hervortreten des linken mittleren Bogens besonders auffallen. Eine Verbreiterung nach rechts kommt bei kompensierten Mitralinsuffizienzen nur dann vor, wenn der vergrößerte linke Ventrikel die rechte Herzhälfte nach rechts hinüberschiebt. Eine Dilatation der rechten Kammer gehört nicht zum Bilde der kompensierten Mitralinsuffizienz, und so findet sich die rechte Grenze der Herzdämpfungen meist an normaler Stelle. Die Dämpfungsfigur hat eine annähernd viereckige Gestalt.

Die Auskultation ergibt ein systolisches Geräusch über der linken Kammer infolge der unregelmäßigen Schwingungen der Mitralis und der angrenzenden Teile bei dem Überströmen des Blutes aus dem linken Ventrikel in den linken Vorhof. Am lautesten ist

es bei kompensierten Mitralinsuffizienzen meist an der Herzspitze und pflanzt sich von hier nach allen Richtungen, namentlich nach den Arterien fort, am meisten nach der Pulmonalis, wohl weil hier in manchen Fällen das erweiterte linke Herzohr sich zwischen Pulmonalis und Brustwand eindrängt und die das Geräusch erzeugende Blutströmung nach dem linken Vorhof und in das Herzohr hineingeht (N a u n y n). Nur selten ist in diesen Fällen fertiger Mitralinsuffizienz das *Geräusch über der Pulmonalis am lautesten*. Hin und wieder ist hier auch ein systolisches Geräusch von anderem Klange als an der Herzspitze hörbar. Es ist vielleicht auf abnorme Wandschwingungen der durch den gesteigerten Druck erweiterten und recht oft leichte sklerotische Veränderungen zeigenden Pulmonalis zurückzuführen.

Das Geräusch ist scharf, seltener weich blasend, vereinzelt ausgesprochen musikalisch. Es verdeckt den ersten Ton vollständig oder ist neben ihm hörbar. Seine Lautheit wechselt. Nur in zirka einem Fünftel der Fälle verrät er seine Gegenwart durch ein gewöhnlich recht schwaches *Fremissement* an der Herzspitze. Recht oft ist das Geräusch im Sitzen deutlicher als im Liegen, aber nur selten bei unkomplizierter Mitralinsuffizienz ausschließlich in aufrechter Haltung wahrnehmbar.

Zu dem Geräusch gesellt sich gewöhnlich infolge der Drucksteigerung in der Lungenarterie die *Akzentuation des zweiten Pulmonaltones*. Wir nehmen sie nur an, wenn der zweite Pulmonalton lauter ist als der zweite Aortenton oder wenn bei normaler linker Lunge ein diastolischer, meist übrigens einer systolischen Erhebung folgender Anschlag im Sternalende des 2. linken Zwischenrippenraums fühlbar ist. Sie fehlt bisweilen trotz vollständiger Kompensation. Dann ist wohl die Drucksteigerung im Lungenkreislauf zu gering oder die Akzentuation durch irgendwelche Zufälligkeiten nicht wahrnehmbar.

Am *Pulse* ist bei kompensierten Mitralinsuffizienzen nichts Abnormes nachweisbar. Ein stärkeres Hervortreten der Dikrotie ist mir bei wirklich kompensierten Insuffizienzen nicht deutlich gewesen.

Die *Lungen* werden bei jeder nennenswerten Mitralinsuffizienz *braun induriert*. Die Veränderung disponiert die Lungen zu Katarrhen u. dgl. Ihr objektives Merkmal ist das Auftreten von *Herzfehlerzellen* im Sputum. Sie wird aber kaum so hochgradig, daß sie eine ausgiebigere Lungenlüftung erschwert und die Kranken deshalb bei Anstrengungen abnorm leicht dyspnoisch werden. So ist bei mäßigen Mitralinsuffizienzen auffällige Dyspnoe nach Anstrengungen und vollends jede Dyspnoe in der Ruhe das Zeichen von Dekompensation, wenn die Kurzatmigkeit nicht durch anderweitige Veränderungen herbeigeführt ist. Auch die Cyanose gehört nicht zum Bilde der kompensierten Mitralinsuffizienz.

Die **Diagnose** der Mitralinsuffizienz ist, wie schon T r a u b e betonte, die schwierigste von allen erworbenen Klappenfehlern. Wohl ist nichts einfacher, als nach dem charakteristischen Auskultationsbefund eine Mitralinsuffizienz festzustellen. Die eigentlichen Schwierigkeiten entstehen erst bei der Entscheidung der Frage, ob es sich um einen organischen Klappenfehler oder um eine der unendlich viel häufigeren *muskulären Insuffizienzen der Mitralis* handelt, denen wir bei primären Herzaffektionen und im Verlaufe der verschiedensten Krankheiten begegnen. Der einzige objektive Anhalt zur Sicherung der Klappenfehlerdiagnose ist der

hebende Charakter des Spitzenstoßes, das Zeichen der Hypertrophie der linken Kammer. Auch dieses Merkmal läßt uns bei Herzen, die aus anderen Gründen, z. B. infolge eines Nierenleidens, hypertrophisch sind oder bei denen der Spitzenstoß unfühlbar oder die Klappen-erkrankung ganz geringfügig ist, im Stich. Ein sehr rauhes und scharfes oder ein musikalisches Geräusch macht einen organischen Klappenfehler wahrscheinlich, aber nicht sicher annehmbar. Ein weiches Geräusch schließt ihn nicht aus. Wichtige Anhaltspunkte ergeben sich häufig aus der Anamnese und aus dem übrigen Befund. Ist das Herz-leiden nach einem Gelenkrheumatismus, einer Chorea u. dgl. entstanden, so ist eine Klappen-erkrankung recht wahrscheinlich. Das gleiche gilt von der Deutung einer Mitralsuffizienz z. B. bei Chlorose, mit Erscheinungen, welche dem Bilde der Chlorose fremd sind, wie Cyanose, Herz-ehlersputum, Leberschwellung. Nur bei Kindern in den ersten 3 Lebensjahren zeigen systolische Mitrageräusche wegen des Fehlens akzidenteller und funktioneller Schallerscheinungen stets eine Klappen-erkrankung an, auch wenn kein sonstiges Symptom des Klappenfehlers vorhanden ist.

Die Größe des Klappenfehlers ist auch hier nur im Stadium der vollständigen Kompensation nach der kompensatorischen Dilatation der linken Kammer zu beurteilen. Dieselbe ist meist, wie erwähnt, nur mäßig, kann aber auch 1—2 Querfinger die linke Mamillarlinie überschreiten. Die Lautheit des Geräusches, das Verhalten des Pulses geben keinen Maßstab. Die Akzentuation des zweiten Pulmonaltons ist individuell zu wechselnd.

d) Die Stenose des Mitrlostiums.

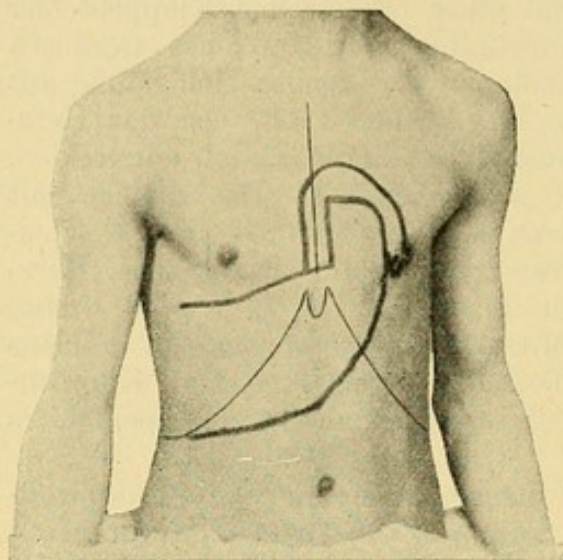
Die Verengung des Mitrlostiums kommt nur ganz selten als unkomplizierter Klappenfehler vor. Ich habe nur 2 solche Fälle beobachtet. Fast immer ist sie mit einer Insuffizienz der Mitralklappen vergesellschaftet. Aber bei einer ganzen Anzahl von Fällen überwiegt die Mitrstenose so, daß das anatomische und klinische Bild völlig davon beherrscht wird. Der geringe Rückfluß des Blutes aus dem linken Ventrikel in den linken Vorhof durch das hochgradig verengte Mitrlostium genügt offenbar nicht, um das Verhalten des Herzens irgendwie zu beeinflussen. Nur diese klinisch reinen Mitrstenosen sind hier zu besprechen. Sie kamen unter meinem Material in 5,52 Prozent der Fälle isoliert, in weiteren 2,39 Prozent mit anderen Klappenfehlern kombiniert vor.

Die Mitrstenose erschwert während der Ventrikeldiastole den Abfluß des Blutes aus dem linken Vorhof in die linke Kammer. Der Druck im linken Vorhof steigt. Der Vorhof leistet vermehrte Arbeit und hypertrophiert. Zur Überwindung des Hindernisses trägt er aber nur am Ende der Diastole bei und spielt so bei der Kompensation des Klappenfehlers keine maßgebende Rolle.

Die Drucksteigerung im linken Vorhof setzt sich wie bei der Mitralsuffizienz bis in die Lungenarterie fort. Sie ist, wie schon die regelmäßige starke Erweiterung der Lungenarterie und ihre häufigere Sklerose zeigen, meist beträchtlicher als bei der Insuffizienz der Mitralklappen. Der rechte Ventrikel hypertrophiert durch die Mehrarbeit bei Überwindung des gesteigerten Widerstandes im Lungenkreislaufe, und zwar ebenfalls stärker, namentlich in seinem arteriellen Teil, als bei Mitralsuffizienz. Die Mehrarbeit der rechten Kammer treibt trotz des erhöhten Drucks

im Lungenkreisläufe die normale Blutmenge in den linken Vorhof hinüber. Der Druck im Vorhof bleibt erhöht, wenn seine Wand dem Druck nicht zu sehr nachgibt. Auch hier erweitert sich klinisch die rechte Kammer erst, wenn sie ihren Inhalt nicht mehr vollständig auszutreiben vermag. Auch hier ist ihre Dilatation stets eine Stauungsdilatation.

Fig. 23.



Vollständig kompensierte Mitralkstenose
(X = Spitzenstoß von der rechten Kammer gebildet, in der ganzen Ausdehnung der absoluten Herzdämpfung diffuse hebende Pulsation).

Fig. 24.

	Syst.	Diast.	Syst.	Diast.
1.	—	www	—	www
1a.	—	vw	—	vw
2.	—	w	—	w
2a.	—	vw	—	vw
3.	w	—	w	—
4.	—	ww	—	ww

Die 4 Arten des
Mitralkstenosengeräusches.

— = erster Ton.
✓ = zweiter Ton.
www = Geräusch.
ww = unreiner Ton.

Das Überströmen der normalen Blutmenge durch das stenosierte Mitralkostium während der Ventrikeldiastole, die Kompensation des Klappenfehlers, beruht also überwiegend auf der gesteigerten Druckdifferenz zwischen dem linken Vorhof und dem diastolisch erweiterten linken Ventrikel. Der letztere vermag den Übertritt des Blutes nur durch seine gewöhnliche diastolische Saugkraft zu fördern. Der Kompensationsmechanismus arbeitet offenbar unter ungünstigeren Bedingungen als alle, die wir bisher kennen lernten. Der rechte Ventrikel, dem die Kompensation hauptsächlich obliegt, wirkt nicht unmittelbar auf das Hindernis, sondern besorgt durch den Lungenkreislauf hindurch die Aufrechterhaltung des erhöhten Druckes im linken Vorhof.

Meist sind denn auch Mitralkstenosen unvollständig kompensiert. Der rechte Ventrikel, der sich ungenügend entleerende linke Vorhof sind dauernd dilatiert. Vereinzelt wird der linke Vorhof so gedehnt, daß er den rechten Vorhof nach hinten drängt und die rechte Herzgrenze bildet. Der Druck im linken Vorhof ist weniger hoch, als zur Kompensation der Mitralkstenose notwendig wäre. Gegen die Norm verminderte Blutmengen fließen in die linke Kammer, und es kommt infolge der dauernden Minderleistung zu einer bisweilen recht starken Atrophie des linken Ventrikels. Es entsteht ferner venöse Stauung.

Wir haben also bei kompensierten Mitralkstenosen Hypertrophie des linken Vorhofs, Drucksteigerung im Lungen-

kreislauf, Hypertrophie des rechten Ventrikels ohne kompensatorische Dilatation, keine Veränderung der linken Kammer, dagegen bei der so häufigen unvollständigen Kompensation Stauungsdilatation der rechten und oft Atrophie der linken Kammer. Findet sich eine Hypertrophie der linken Kammer bei Mitralkstenose, so liegt gleichzeitig eine merkliche Insuffizienz der Mitralklappe oder eine andere die

Arbeit des linken Ventrikels steigernde Veränderung vor. Eine energischere Saugwirkung der linken Kammer, eine dadurch entstehende Hypertrophie (Lenhartz, Baum bach) kann nicht zur Erklärung herangezogen werden.

Bei der Palpation erkennen wir die Hypertrophie der rechten Kammer an der diffusen hebenden Pulsation in ihrem Bereich. Die rechte Kammer drängt bisweilen den linken Ventrikel von der Brustwand ab. Sie bildet die Herzspitze und erzeugt den Spitzenstoß. Die Erschütterung der Brustwand wird bei eingetretener Dilatation der rechten Kammer noch deutlicher. Die Pulsation erstreckt sich dann von der Mitte des Sternums nach links oft über die normale Grenze der rechten Kammer hinaus. Meist verursacht die Diastole des rechten Ventrikels unmittelbar nach dem zweiten Ton einen deutlichen Anschlag. Auch rechts vom Sternum fühlt man dann oft noch Pulsationen vom rechten Vorhof. Das Fremissement an der Herzspitze ist nachher zu erwähnen.

Die Herzdämpfungen sind bei einer kompensierten Mitralstenose nicht verändert, bei der Dekompensation aber nach rechts und oft auch nach links entsprechend dem Grade der Stauungsdilatation verbreitert.

Auch hier liefert die Auskultation einen pathognomonischen Befund. Durch die Schwingungen der Mitralklappen und der angrenzenden Teile bei dem Überströmen des Blutes aus der engen Stenose in den linken Ventrikel entsteht ein diastolisches Geräusch. Es ist an der Herzspitze und bei vorliegender rechter Kammer etwas nach links und oben von der Herzspitze am deutlichsten. Auch bei großer Lautheit pflanzt es sich nach dem übrigen Herzen hin nur wenig, niemals bis an die Auskultationsstellen der Arterien fort, wird dagegen nach links und nach dem Rücken hin gut fortgeleitet.

Das diastolische Geräusch tritt in vier Modifikationen auf. Am häufigsten füllt es die ganze Diastole und wird am Ende derselben infolge der Beschleunigung des Blutstroms durch die Vorhofskontraktion lauter. Die Verstärkung des Geräusches wird besser nicht mit Gendrin als präsysstolisch bezeichnet, weil sie in das Ende der Ventrikeldiastole fällt und eine Präsysstole bei der gewöhnlichen Schlagfrequenz des Menschenherzens nicht existiert. Der zweite Ton kann dabei vorhanden sein oder fehlen. Oft ist das diastolische Geräusch nur rudimentär ausgebildet. Man hört nur den Beginn des Geräusches im Anfang (protodiastolisch [Potain]) und seine Verstärkung am Ende der Diastole. Dann ist manchmal nur diese Verstärkung des Geräusches wahrnehmbar und der zweite Ton in normaler Weise zu hören. Endlich kann nur eine Spaltung des zweiten Tones hörbar sein. Der zweite der gespaltenen Töne entspricht zeitlich dem diastolischen Anschlage der rechten Kammer. Der bei dekompensierten Mitralstenosen gelegentlich auftretende Ton, der dem ersten Herzton vorschlagartig vorhergeht und von einem deutlichen Spitzenstoß begleitet ist, scheint mir kein Zeichen der Mitralstenose, sondern der Ausdruck einer verdoppelten Herzkontraktion zu sein (s. S. 50).

Die Lautheit des Geräusches und sein Klang sind außerordentlich verschieden. Häufig eines der lautesten und rauhesten am Herzen vorkommenden Geräusche, wird es hin und wieder äußerst leise und weich oder ganz unhörbar. Ist die Mitralstenose kompensiert, die verstärkte Pulsation der rechten Kammer wegen Überlagerung des Herzens durch Lunge oder wegen Obliteration des Herzbeutels nicht wahrnehmbar, so

kann der Klappenfehler bei unhörbarem Geräusch, bei der fehlenden Vergrößerung der Herzdämpfungen völlig der Untersuchung entgehen. Ich habe selbst den Klappenfehler in zwei derartigen Fällen als zufälligen autoptischen Befund gesehen.

Beinahe in drei Vierteln der Fälle sind die bei dem Überströmen des Blutes in den linken Ventrikel entstehenden Schwingungen als diastolisches Fremissement an der Herzspitze fühlbar. Es ist meist sehr deutlich, viel stärker als das Schwirren bei Mitralinsuffizienz und zeigt besonders oft die interessante Eigentümlichkeit, daß seine Intensität aus den früher besprochenen Gründen (vgl. S. 54) bei einem leisen oder unhörbaren Geräusch beträchtlich ist.

Der erste Ton wird bei den die Mehrzahl bildenden Fällen mit unzureichender Kompensation in pathognomonischer Weise kurz, klap-pend, dadurch sehr laut und kann so vollständig den Klang des zweiten Tons bekommen, daß er nicht selten dafür gehalten, das Geräusch als systolisch und der ganze Klappenfehler als Mitralinsuffizienz aufgefaßt wird. Vor dieser Verwechslung schützen das diastolische, dem Spitzenstoß folgende Fremissement und die Palpation der Herzaktion oder des Karotispulses während der Auskultation. Die Klangänderung entsteht wohl durch eine etwas raschere Kontraktion der linken Kammer infolge ihrer verminderten Füllung (s. S. 51).

Als drittes auskultatorisches Zeichen der Mitralstenose findet sich eine meist beträchtliche Akzentuation des zweiten Pulmonaltons infolge der Drucksteigerung im Lungenkreislauf. Hin und wieder wird über der Pulmonalis auch ein *systolisches Geräusch oder eine Unreinheit des ersten Tons* hörbar, von denen es zweifelhaft bleibt, ob sie auf unregelmäßige Wandschwingungen der erweiterten Lungenarterie oder auf eine Mitralinsuffizienz zu beziehen sind.

Der Puls weicht bei kompensierten Mitralstenosen nicht von der Norm ab. Erst bei Störung der Kompensation, bei verminderter Füllung der linken Kammer wird der Puls kleiner, weicher und öfters durch die Überlastung der rechten Kammer irregulär und inäqual.

Die braune Induration der Lungen mit ihren Folgen ist bei Mitralstenosen meist stärker entwickelt als bei Mitralinsuffizienzen. Die Kranken geraten bei Anstrengungen meist leichter in Dyspnoe als gesunde Menschen. Aber auch hier besteht bei ruhigem Verhalten der Kranken keine Dyspnoe, wenn sie nicht durch andere Ursachen hervorgerufen wird. Selbst bei mäßiger Störung der Kompensation wird die Atmung in der Ruhe nicht beschleunigt, während die venöse Stauung mit Cyanose, Leberschwellung u. s. w. bereits deutlich hervortritt.

Vereinzelte ist bei Mitralstenosen eine linksseitige Recurrenslähmung durch Druck des erweiterten linken Vorhofes oder durch Zerrung des verlagerten Ductus Botalli beobachtet worden (Ortner, Kraus, Hofbauer).

Die **Diagnose** ist nach den charakteristischen Ergebnissen der Palpation und Auskultation fast immer möglich. Nur die seltenen Fälle mit normalem Auskultationsbefunde, ohne nachweisbar verstärkte Pulsation der rechten Kammer und mit normaler Herzgröße entziehen sich gelegentlich der Erkennung. Vor einer Verwechslung mit den seltenen akzidentellen diastolischen Geräuschen an der Herzspitze schützen die fast stets nachweisbare Hypertrophie der rechten Kammer

der klappende Charakter des ersten Tons, die starke Akzentuation des zweiten Pulmonaltons.

Die Größe des Klappenfehlers ist nur indirekt zu beurteilen. Bei geringen Mitralstenosen ist fast immer eine bedeutende Mitralinsuffizienz vorhanden. Die klinisch reinen Fälle von Mitralstenose sind stets hochgradig. Wir kommen darauf bei den kombinierten Klappenfehlern zurück. Nicht verwertbar sind in dieser Beziehung der Grad der Stauungsdilatation des rechten Herzens und die Verschlechterung des Pulses, weil beide zunächst von der ungenügenden Kontraktion der rechten Kammer herrühren und nach dem objektiven Befunde nicht zu ermitteln ist, in welchem Maße die Hochgradigkeit der Stenose an der Entstehung der Dekompensation beteiligt ist. Nach der durch Gerhard t wiedergegebenen Annahme P o t a i n s findet sich bei kräftiger Systole und mäßiger Stenose das protodiastolische Geräusch deutlich, weil die dann energische Diastole der linken Kammer die Hauptmenge des Blutes durch die Stenose hindurchsaugt. Erst am Ende der Diastole findet sich das Geräusch, wenn wegen Hochgradigkeit der Stenose oder schwacher Herztätigkeit erst die Vorhofaktion nennenswerte Blutmengen befördert. Ähnlich sollen langsame und rasche Herzaktion wirken. Ich habe diese Anschauung nicht immer zutreffend gefunden. Viel allgemeiner scheint mir die Beobachtung von Seifert und Fr. Müller zuzutreffen, nach der bei gleichzeitiger Mitralinsuffizienz nur das Geräusch im ersten Teile der Diastole vorhanden zu sein, das sogenannte präsysstolische Geräusch an ihrem Ende zu fehlen pflegt. Sehr beachtenswert ist die von D. Gerhard t aufgeworfene Frage, ob die Ursache der Erscheinung in einem Versagen der Vorhofstätigkeit zu suchen ist.

Genau dieselben klinischen Erscheinungen wie eine Stenose des Ostiums selbst ruft eine von mir einmal beobachtete Behinderung des Blutstroms durch stark verdickte und verkürzte Sehnenfäden des vorderen Mitralsegels hervor, welche zwischen sich und der Ventrikelwand nur ganz schmale Öffnungen für den Blutstrom freiließen. Dabei war die Mitralis selbst hochgradig insuffizient, aber ihr Ostium nicht im geringsten stenosiert. Also ein Gegenstück zur wahren Herzstenose.

e) Die Insuffizienz der Pulmonalklappen.

Die Insuffizienz der Pulmonalklappen ist als erworbener chronischer Klappenfehler außerordentlich selten. Hin und wieder entwickelt sie sich auf dem Boden einer Endocarditis. Von arteriosklerotischer Erkrankung ist nichts bekannt. Die Lues des Herzens lokalisiert sich öfters an den Pulmonalklappen. Vereinzelt kommen relative Insuffizienzen infolge von gesteigertem Druck und dadurch herbeigeführter Erweiterung der Lungenarterie vor, z. B. bei Kyphoskoliose, bei Mitralstenose und bei Verengerung des Pulmonalisstammes oder seiner Äste. Die letzte Entstehung sah L i t t e n einmal bei Einschwemmung von Echinokokkusblasen in die Lungenarterie. In einer Beobachtung von S t i n t z i n g blieb der durch das Fehlen einer Klappe verursachte Defekt geringfügig, bis eine Erweiterung der Pulmonalis an der klappenlosen Stelle sie stärker hervortreten ließ. Endlich sind Fälle beschrieben, in denen der Druck eines Aortenaneurysmas eine relative Insuffizienz herbeiführte oder Klappen zerstörte.

Klinisch führt die Insuffizienz der Pulmonalklappen zu kompensatorischer Dilatation und Hypertrophie der rechten Kammer. Die Dilatation erfolgt besonders nach unten und links hin (s. Fig. 15 auf S. 156).

Die Pulsation der rechten Kammer wird im Epigastrium fühlbar. Sie erstreckt sich nach links gewöhnlich über die normalen Grenzen der rechten Kammer hinaus, der rechte Ventrikel drängt den linken von der Brustwand ab, bildet meist die Herzspitze und erzeugt neben der diffusen, kräftigen Pulsation in seinem ganzen Bereich einen deutlichen hebenden Spitzenstoß an der linken Herzgrenze. Stärkere Verbreiterungen nach rechts erscheinen erst bei Dekompensation, wenn der rechte Vorhof dilatiert wird. Durch Druck auf die rechte Kammer im Epigastrium konnte bisweilen über der Pulmonalis ein systolisches Schwirren hervorgerufen werden.

An der Pulmonalis und noch lauter im 3. linken Intercostalraum hört man ein diastolisches Geräusch, das den zweiten Pulmonalton verdeckt oder neben ihm hörbar ist. Es pflanzt sich längs des linken Sternalrandes mit großer Deutlichkeit fort. Während der Expiration wird es auffallend verstärkt.

Der Puls der Körperarterien zeigt nichts Abnormes. Dagegen sind in einzelnen Fällen ganz auffallende pulsatorische Druckschwankungen der Lungenluft, wohl ein Ausdruck der Celerität des Lungenpulses, beobachtet worden.

Diagnostisch ist die Pulmonalinsuffizienz von der in mancher Beziehung ähnlichen *Insuffizienz der Aortenklappen* durch die hebende Pulsation über der ganzen rechten Kammer, durch die Fühlbarkeit der abnorm kräftigen Herzaktion im Epigastrium, durch das Fehlen der Pulsclerität an den Körperarterien, eventuell durch den Nachweis der Celerität des Lungenpulses zu trennen. Weniger sicher sind Unterschiede aus dem auskultatorischen Verhalten der Körperarterien herzuleiten, weil sich Pulmonalgeräusche bisweilen ebenso wie Aortengeräusche in die Halsarterien, besonders in die linke Karotis fortpflanzen und die übrigen auskultatorischen Erscheinungen an den Arterien auch bei einer Aorteninsuffizienz fehlen können. Die Größe des Defekts ist nur bei vollständiger Kompensation nach der Stärke der kompensatorischen Dilatation abzuschätzen.

f) Die Stenose des Pulmonalostiums.

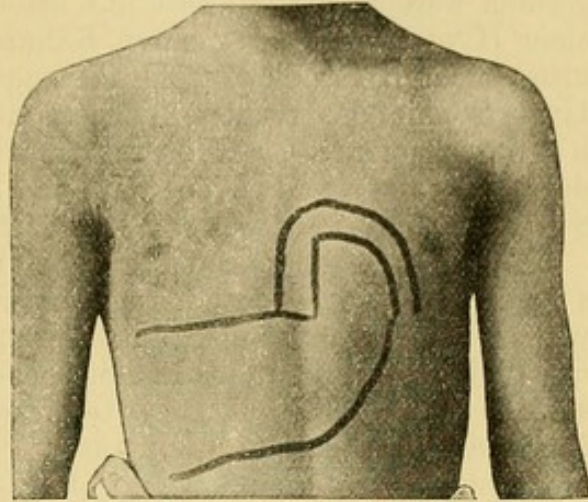
Die Verengung des Pulmonalostiums ist als erworbener Klappenfehler fast ebenso selten wie die Insuffizienz der Pulmonalklappen, während sie unter den angeborenen Klappenfehlern relativ häufig beobachtet wird. Nur hochgradigste Klappenveränderungen vermögen sie ohne gleichzeitige Insuffizienz herbeizuführen. Gelegentlich verengert der Druck eines Aortenaneurysmas das Pulmonalostium, die narbige Umwandlung syphilitischer Prozesse den Conus arteriosus. Über die Verengungen des Stammes und der Äste der Lungenarterie werden wir bei den Gefäßerkrankungen sprechen.

Klinisch führt die Pulmonalstenose zu einer starken Hypertrophie der rechten Kammer ohne Erweiterung ihrer Höhle, solange der Klappenfehler kompensiert ist. Auch hier drängt der vergrößerte rechte Ventrikel den linken oft vollständig von der Brustwand ab, bildet die Herzspitze, und wir finden dementsprechend in der ganzen Ausdehnung des Herzens die diffuse, kräftige Pulsation der rechten Kammer. Die Dämpfungen sind bei völliger Kompensation nicht verbreitert, werden aber bei der hier sehr häufigen Dekompensation nach rechts und oft auch nach links hin vergrößert. Man hört über der Pulmonalis ein sehr lautes, rauhes, systolisches Geräusch, das in seinem Klange an das der Aortenstenose erinnert. Es pflanzt sich nach oben, oft auch nach links deutlich fort und ist bisweilen noch in den Halsarterien, besonders der linken Seite, wahrnehmbar. Die das Geräusch liefernden Schwingungen erzeugen

stets ein deutliches *Fremissement* im 2. linken Interkostalraum. Der zweite Pulmonalton ist bei Erkrankung der Klappen leise oder unhörbar, bei Kompression des Pulmonalostiums und bei Konusstenose deutlicher. Der Puls der Körperarterien zeigt nichts Charakteristisches.

Das Krankheitsbild ist bei Erkrankung der Klappen so typisch, daß die **Diagnose** kaum zu verfehlen ist. Das enorm laute, rauhe Geräusch am linken Sternalrande mit dem deutlichen *Fremissement*, die Leisheit des zweiten Pulmonaltons, die starke Hypertrophie der rechten Kammer schließen eine Verwechslung mit einer *Aortenstenose*, einer *Mitralinsuffizienz*, oder gar einem *akzidentellen Geräusch* völlig aus. Die Leisheit des zweiten Pulmonaltons scheidet die Stenosen durch Klappenerkrankung von den Verengerungen des Pulmonalostiums durch Kompression und von den Verengerungen des Conus arteriosus. Bei Verengung des Pulmonalisstammes oder seiner Äste ist der zweite Ton sogar akzentuiert. Bei Kompression der Lungenarterie ist eine richtige Lokalisation der Verengung unmöglich.

Fig. 25.



Vollständig kompensierte Pulmonalstenose.

g) Die Insuffizienz der Tricuspidalklappen.

Die Tricuspidalinsuffizienz findet sich fast immer mit anderen Klappenveränderungen kombiniert. Die Folgen des reinen Klappenfehlers sind daher beinahe nur theoretisch zu konstruieren.

Bei jeder Systole fließt Blut in den rechten Vorhof zurück. Er wird stärker gefüllt, und bei der Ventrikeldiastole strömen vermehrte Blutmengen in den rechten Ventrikel. Rechter Vorhof und rechter Ventrikel sind kompensatorisch dilatiert und hypertrophisch. Aber diese Vermehrung der Füllung reicht nach experimentellen Feststellungen Stadlers nur bei geringfügiger Insuffizienz zum vollständigen Ersatz des durch die Tricuspidalis zurückfließenden Blutquantums aus. Bei stärkeren Veränderungen fehlt hier die Kraft, die bei den analogen Veränderungen der Mitralinsuffizienz trotz des erhöhten Druckes die normalen Blutmengen aus den Venen in den Vorhof hineintreibt. Diese Aufgabe, welche bei Mitralfehlern dem rechten Ventrikel zufällt, wird durch die linke Kammer nicht gelöst, weil sie bei der Enge der Körpercapillaren durch den erhöhten Venendruck überhaupt nicht zu verstärkter Arbeit angeregt wird. So fließen verminderte Blutmengen aus den Körperven ab. Die Folge jeder beträchtlicheren Tricuspidalinsuffizienz ist eine venöse Stauung und verminderter Blutzufuß zu der Lungenarterie.

Eine große Rolle spielen bei der Entstehung der Tricuspidalinsuffizienz neben der Erkrankung der Klappen die übermäßige Erweiterung des Ostiums und die ungenügende Kontraktion der den Klappenschluß sichernden Teile. Cohnheim sah einmal die Fixation der vorderen

Klappe durch ein bindegewebig metamorphosiertes Gumma die Insuffizienz herbeiführen.

Auch **klinisch** können wir nicht das reine Bild der Tricuspidalinsuffizienz schildern, sondern nur die Symptome hervorheben, die bei einem kombinierten Klappenfehler durch die Tricuspidalinsuffizienz hervorgerufen werden. Da sie fast nur bei Herzveränderungen auftritt, die zu einer Hypertrophie der rechten Kammer geführt haben, macht sich diese meist nicht bemerklich, wohl aber die kompensatorische Dilatation und Hypertrophie des rechten Vorhofs durch eine bedeutende Verbreiterung der Herzdämpfungen nach rechts und durch eine merkliche Pulsation rechts vom rechten Sternalrande (s. Fig. 2 auf S. 20).

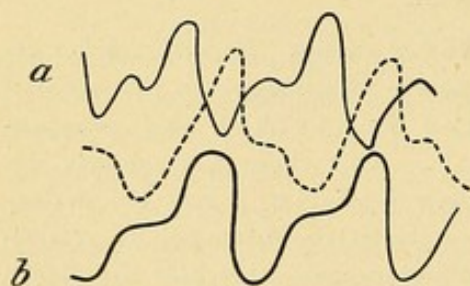
Bisweilen hört man über der Tricuspidalis ein besonderes systolisches Geräusch. Recht oft aber geht es in einem anderweitigen am Herzen entstehenden Geräusch auf, und es gelingt nicht immer, durch Hinübrücken mit dem Stethoskop nach rechts den an der Tricuspidalis entstehenden Teil des Geräusches zu isolieren. Eine früher vorhandene Akzentuation des zweiten Pulmonaltöne wird durch die Verminderung des Blutzuflusses zu der Lungenarterie oft weniger deutlich.

Das charakteristischste Merkmal der Tricuspidalinsuffizienz sind aber die pulsatorischen Erscheinungen an den Körperven.

Die Druckkurve der normalen, durch zeitweise Behinderung des Blutabflusses entstehenden Venenpulses zeigt ihren von der Vorhofskontraktion erzeugten Hauptgipfel unmittelbar vor dem Karotispulse. Bei der Tricuspidalinsuffizienz fließt bei jeder Ventrikelsystole eine gewisse Blutmenge rückläufig in den rechten Vorhof und die in denselben einmündenden Körpervenen. Je nach der Menge des zurückfließenden Blutes und dem etwaigen Sistieren der Wellenbewegung an Venenklappen pflanzt sich die Pulsation mehr oder minder

weit in die Venen fort. Es handelt sich hier also nicht um ein verlangsamtes Abfließen, sondern um ein wirkliches Einströmen von Blut. Die Druckkurve des Venenpulses bei Tricuspidalinsuffizienz gleicht in ihrer Form mit dem allmählichen, durch eine sekundäre Welle unterbrochenen Anstieg, dem raschen Abfall oft vollständig dem normalen Venenpulse. Auch die Größe der beiden Venenpulse kann gleich sein. Aber der höchste Gipfel des Venenpulses bei Tricuspidalinsuffizienz entspricht der Ventrikelsystole, nicht der Vorhofskontraktion, wie bei dem normalen Venenpulse. Der Venenpuls bei Tricuspidalinsuffizienz ist dem Karotispulse synchron.

Fig. 26.



Schematische Sphygmogramme des normalen (a) und des Tricuspidalinsuffizienz(b)-venenpulses in ihren zeitlichen Beziehungen zu dem punktiert gezeichneten Karotissphygmogramm.

Die Form des Venenpulses gestattet nach Mackenzie ein Urteil über die organische oder funktionelle Entstehung der Tricuspidalinsuffizienz. Die Klappenkrankung entsteht allmählich, der rechte Vorhof erweitert sich und wird hypertrophisch. Seine Kontraktion ist, wie in dem Schema der Fig. 26, an einer sekundären Erhebung im Anstiege der Pulswelle kenntlich. Bei relativer oder muskulärer Tricuspidalinsuffizienz stellt der dilatierte Vorhof infolge der Überdehnung seine Kontraktionen mehr oder minder ein. Am Venenpuls bleibt nur der ventrikuläre Hauptgipfel bestehen.

Die rückläufige Blutwelle füllt bei jeder Systole die Lebervenen stärker und läßt bei genügender Intensität die Leber anschwellen. Dieser zuerst von *Friedreich* beschriebene *Lebervenenpuls* ist ohne weiteres von der bloßen Hebung und Senkung der Leber durch das anliegende Herz oder die Aorta zu unterscheiden, wenn man eine Hand auf die vordere, die andere auf die hintere Fläche der durch die venöse Stauung stets vergrößerten Leber legt. Man fühlt dann bei pulsatorischer Anschwellung sehr deutlich, wie beide Hände von einander entfernt werden, während bei bloßer Mitbewegung des Organs nur die vordere Hand gehoben und gesenkt wird.

An den übrigen *Venen* wird die Pulsbewegung zunächst durch den Schluß der Klappen aufgehalten, so an der Einmündung der Jugularvenen in den Bulbus und an der Vena cruralis dicht unterhalb des Lig. Poupartii. Die Anspannung der Klappen an diesen beiden Stellen bei jeder Kammersystole erzeugt oft einen kurzen, klappenden Ton. Aber die Klappen der Jugularvenen werden meist sehr bald, rechts manchmal früher als links, die der Cruralvenen scheinbar weniger leicht durch die Dehnung ihres Ansatzringes insuffizient, was sich bisweilen in einem *herzsystolischen Geräusche* kund gibt. Die Blutwelle dringt nun in die Venenabschnitte jenseits der Klappen ein. Die abnorme Pulsation wird dann besonders in den dem Herzen nahen und bei ihrer Anschwellung stark hervortretenden Jugularvenen sehr deutlich sichtbar. Sie kann sich vereinzelt auch in die Arm-, Bein- und Stirnvenen fortsetzen.

Die **Diagnose** der Tricuspidalinsuffizienz hat sich besonders auf den *Venenpuls* und namentlich auf den *Lebervenenpuls* zu stützen. Geringe Grade des Klappenfehlers werden sich deshalb leicht der Wahrnehmung entziehen. Alle übrigen Merkmale sind oft nicht eindeutig. Die Größe des Defekts ist im Leben kaum zu bemessen.

Der Lebervenenpuls kann mit dem *arteriellen Leberpulse* bei bedeutender Aorteninsuffizienz verwechselt werden. Der normale Venenpuls, der an der vergrößerten Leber nach *Vohlard* nicht viel seltener nachweisbar wird, ist meist schwächer. Immerhin ist eine sichere Unterscheidung von einem schwachen Tricuspidalinsuffizienzpuls nur durch graphische Registrierung oder mit dem sehr praktischen und einfachen *Vohlard'schen Doppelmanometer* möglich. Man erkennt dann den präsysstolischen Charakter des normalen, den systolischen des Klappenfehlerpulses. Dasselbe gilt für die Unterscheidung des Halsvenenpulses bei Tricuspidalinsuffizienz von dem an erweiterten Venen stets sichtbaren, sogenannten *normalen Venenpulse*, der der Ventrikelsystole vorausgeht. Die Höhe der Pulsation kann in beiden Fällen nach den maßgebenden Untersuchungen *Riegels* gleich sein. Dagegen pflegt die Vene bei Tricuspidalinsuffizienz, wenn man sie zwischen Daumen und Zeigefinger zu komprimieren sucht, sich gespannter anzufühlen als bei bloßer venöser Stauung.

Drückt man ferner die äußere Jugularvene hoch oben am Halse zusammen, so sieht man bisweilen bei bloßer venöser Stauung das untere Ende sich entleeren, bei Tricuspidal- und Venenklappeninsuffizienz die Pulswelle in sie eindringen. Beide Prüfungsmethoden lassen aber öfters im Stich.

h) Die Stenose des Tricuspidalostiums.

Die Verengung des Tricuspidalostiums ist bisher nicht als isolierter Klappenfehler beobachtet worden. Sie kommt wohl stets zusammen mit Insuffizienz vor. Eine Kompensation ist unmöglich. Theoretisch ist eine Hypertrophie des rechten Vorhofs dabei zu erwarten.

Klinisch ist sie nur durch die sphymographische Aufzeichnung des Pulses an den stark gefüllten Venen, speziell an der Leber erkennbar. Die starke Ausbildung der von der Kontraktion des hypertrophischen Vorhofs herrührenden Zacke, das Fehlen der ventrikulären Erhebung müssen nach Mackenzie den Verdacht auf Tricuspidalstenose wecken. Ein diastolisches an der Tricuspidalis lokalisiertes Geräusch könnte weiter an ihr Vorhandensein denken lassen.

i) Kombinierte Klappenfehler.

Außerordentlich häufig (nach der Zusammenstellung Mengels in reichlich 48 Prozent aller Fälle) bestehen mehrere Klappenfehler an demselben Herzen. Es entwickelt sich von Anfang an neben der Insuffizienz einer Klappe eine Stenose ihres Ostiums, oder sie gesellt sich allmählich bei der weiteren Zunahme der Erkrankung hinzu. Der Krankheitsprozeß greift sehr oft von dem vorderen Mitralsegel auf die unmittelbar angrenzenden Aortenklappen über oder nimmt den umgekehrten Weg. Seltener erkrankt neben der Mitrals die Tricuspidalis. Häufiger wird sie relativ oder muskulär insuffizient. Ganz selten ist die Pulmonalis beteiligt.

Die Folgen kombinierter Klappenfehler präsentieren sich als Summe der dem einzelnen Klappenfehler je nach seiner Größe zukommenden Erscheinungen, solange wenigstens die Kompensation erhalten bleibt. Von dem viel erwähnten Ausgleich eines Klappenfehlers durch einen anderen kann nur in den selbstverständlichen Fällen die Rede sein, bei denen Insuffizienz und Stenose an einem Ostium sich entwickeln. Je mehr das Ostium verengt ist, umso weniger Blut kann im allgemeinen rückläufig die Klappe passieren und umgekehrt. Im übrigen schwinden nur bei eintretender Dekompensation kombinierter Klappenfehler einzelne sonst charakteristische Erscheinungen. Bei einer unvollständig kompensierten Mitralsstenose und gleichzeitigen Aortenstenose z. B. bekommt der linke Ventrikel abnorm wenig Blut. Er vermag die verminderte Menge gegen den erhöhten Widerstand eventuell mit derselben Kraft auszutreiben, wie die normale Menge gegen den normalen Widerstand. Er wird nicht hypertrophisch. Es fehlt der sonst der Aortenstenose zukommende Gegensatz zwischen hebendem Spitzenstoße und normalem Pulse. Oder bei einer gleichzeitigen Mitrals- und Aorteninsuffizienz vermag der linke Ventrikel sich nicht genügend zu erweitern, um die beträchtliche diastolische Füllung in sich aufzunehmen, oder er wird in seiner Kontraktionsfähigkeit geschädigt. Dann ist die Celerität des Pulses weniger ausgesprochen. Wir haben also in beiden Beispielen einen Ausgleich von Äußerlichkeiten, aber nicht eine günstige Beeinflussung eines Klappenfehlers durch einen anderen, sondern Erscheinungen der Dekompensation.

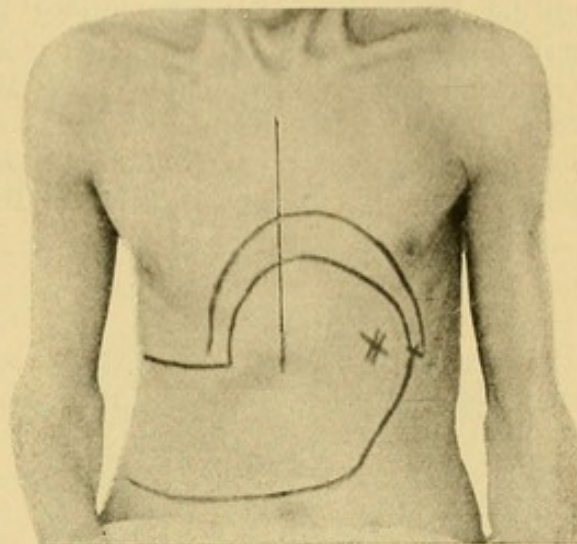
Die **Diagnose** der kombinierten Klappenfehler stützt sich hauptsächlich auf die Ergebnisse der Auskultation und Palpation. Bei der

Auskultation sind zunächst die Ostien zu bestimmen, an denen die verschiedenen Geräusche am lautesten sind. An sie ist ihre Entstehung zu verlegen. Dann ist der Charakter der Geräusche zu beachten. Er gibt häufig Auskunft über ihren Ursprung. Die Palpation vervollständigt die Diagnose durch den Nachweis der Hypertrophie dieses oder jenes Herzabschnittes, eines Fremssements, eines diastolischen Anschlages am Pulmonalostium. Sie ermöglicht die Diagnose sogar in manchen Fällen, bei denen die auskultatorischen Erscheinungen im Stich lassen. Bei vollständiger Kompensation liefern auch die Perkussion und die Untersuchung des Pulses wertvolle Ergebnisse. Bei den häufigen Dekompensationen sind sie aber nur mit größter Vorsicht zu werten.

Besonders häufig kombiniert sich die Insuffizienz der Mitralklappen mit Stenose des Mitrilostiums. Je bedeutender die eine, umso geringfügiger meist die andere.

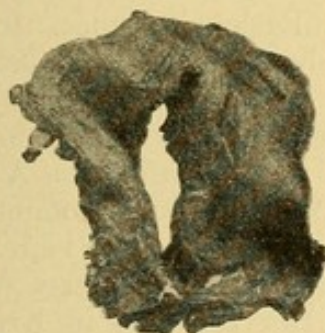
Die Kombination kam in 19,7 Prozent meiner sämtlichen Fälle allein, in 7,97 Prozent mit anderen Klappenfehlern zusammen vor. Sind die Folgen beider Veränderungen (Hypertrophie und Dilatation der linken Kammer, Hypertrophie der rechten

Fig. 27.

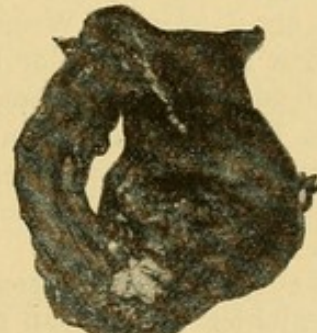


Dekompensierte Stenose und Insuffizienz der Mitrilis. X = hebender Spitzenstoß der linken Kammer. Zwischen | (am Proc. xiphoide.) und 4 diffuse hebende Pulsation der rechten Kammer. Weiter nach rechts Stauungsdilatation des rechten Vorhofs.

Fig. 28.



I



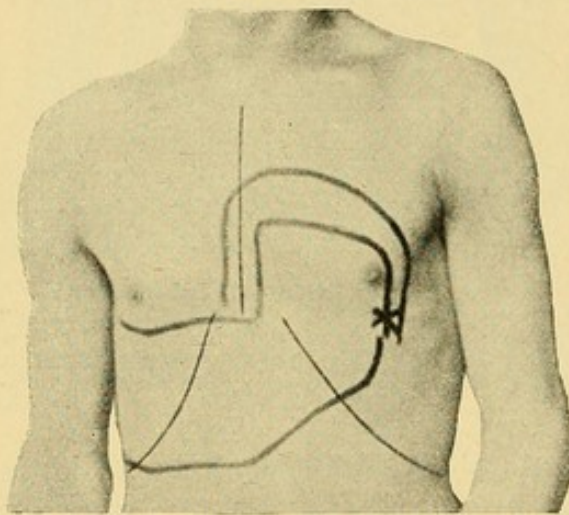
II

Zwei erkrankte Mitralklappen (in natürlicher Größe). I Mittelstarke Insuffizienz der Mitralklappen, mäßige Stenose, Hypertrophie der linken und rechten Kammer. II Hochgradige Stenose des Mitrilostiums, ganz geringe Insuffizienz, Hypertrophie der rechten, keine Hypertrophie der linken Kammer.

Kammer, systolisches und diastolisches Geräusch an der Herzspitze, Akzentuation des zweiten Pulmonaltons) deutlich nachweisbar, so ist die Erkennung leicht. Schon bei Besprechung der Mitrilstenose wurde erwähnt, daß bei ausgesprochener gleichzeitiger Mitrilinsuffizienz das diastolische Stenosen-

geräusch das Ende der Diastole frei zu lassen oder wenigstens keine Verstärkung in dieser Zeit zu erfahren pflegt. Der erste Ton ist bei deutlicher Insuffizienz meist nicht so laut und klappend, wie bei reiner oder ganz überwiegender Mitralstenose. Recht oft aber fehlt das systolische oder diastolische Geräusch und nur die Palpation zeigt die Kombination der beiden Veränderungen. So ist bei einem diastolischen Fremissement an der Herzspitze, bei sehr starker Hypertrophie der rechten Kammer mit deutlicher hebender Pulsation trotz eines allein hörbaren systolischen Geräusches das Vorhandensein einer Mitralstenose anzunehmen, weil eine reine Mitralinsuffizienz nie zu einem solchen Schwirren oder zu derartiger Entwicklung der Hypertrophie des rechten Ventrikels führt. So zeigt trotz eines im übrigen typischen Mitralstenosenbefunds ein links von

Fig. 29.



Insuffizienz der Mitral- und Aortenklappen. Vier-eckige Gestalt der Herzdämpfungen.

der kräftigen Pulsation der rechten Kammer fühlbarer hebender Spitzenstoß die Gegenwart einer Mitralinsuffizienz an. Beide Annahmen sind natürlich nur dann gerechtfertigt, wenn andere Ursachen der Hypertrophie der rechten, resp. linken Kammer fehlen. Ist der Spitzenstoß der linken Kammer hebend und merklich nach links verlagert fühlbar, besteht also eine Hypertrophie der linken Kammer, so überwiegt bei der Kombination gewöhnlich die Mitralinsuffizienz; ist das linke Herz ganz von der Brustwand abgedrängt, die Hypertrophie der rechten Kammer also bedeutender als die der

linken, so ist die Stenose stärker entwickelt. Bisweilen tritt das Mitralinsuffizienzgeräusch in aufrechter Körperhaltung deutlicher hervor, oder es besteht ein dauernder Wechsel des Auskultationsbefundes. In einigen Fällen hörte ich je nach der Herzfrequenz bald nur das systolische, bald nur das diastolische Geräusch.

Die in 12,69 Prozent meiner Herzklappenfehler allein, in 7,67 Prozent mit anderen Fehlern zusammen vorhandene Kombination von Aorten- und Mitralinsuffizienz, die in 4,93 Prozent vorkommende von Aorteninsuffizienz mit Mitralinsuffizienz und -stenose lassen die Aorteninsuffizienz meist ohne weiteres erkennen. Der Aortenfehler wird wegen seines starken Hervortretens im Krankheitsbilde leicht für die hauptsächlichste Veränderung gehalten, obgleich bei den meisten nach einer Endocarditis entstandenen Klappenfehlern die Mitralerkrankung die ältere und hochgradigere Affektion ist. Vor dem Übersehen der Mitralinsuffizienz schützt das an der Spitze hörbare, oft auch nach den anderen Ostien fortgeleitete systolische Geräusch und die Akzentuation des zweiten Pulmonaltens. Die letztere ist allerdings oft nur an dem fühlbaren Pulmonalklappenschluß zu erkennen, weil der zweite Aortenton nicht wahrnehmbar ist. Als rudimentäres Mitralinsuffizienzgeräusch ist wohl in einem Teil der Fälle auch die Unreinheit des ersten Tons an der Herzspitze bei Aorteninsuffizienzen aufzufassen; in anderen

mag sie nur eine akzidentelle Schallerscheinung sein. Bei bedeutenden Mitral- und mäßigen Aorteninsuffizienzen zeigen öfters die Herzdämpfungen die der Mitralinsuffizienz eigentümliche viereckige Gestalt. Die organische Natur der Mitralinsuffizienz ist bei endocarditischen Klappenfehlern stets sehr wahrscheinlich, sonst nur aus dem Fortbestehen des Geräusches auch bei völliger Kompensation zu folgern oder bei häufigem Wechsel des Geräusches auszuschließen. — Eine gleichzeitige Mitralstenose wird besonders an der starken Pulsation über dem rechten Ventrikel erkannt. Das diastolische Geräusch an der Spitze wird bisweilen durch das Aorteninsuffizienzgeräusch verdeckt, ist aber recht oft auch durch seinen eigenartigen Klangcharakter unterscheidbar.

Am schwierigsten von den kombinierten Klappenfehlern ist die gleichzeitige Insuffizienz der Aortenklappen und Stenose des Aortenostiums zu diagnostizieren, die nach der Mengelschen Zusammenstellung in 5,2 Prozent aller Fälle allein, in 4,05 Prozent mit anderen Fehlern zusammen vorkam. Auch hier gilt meist, daß die Insuffizienz umso geringfügiger ist, je stärker die Stenose. Deshalb ist der Puls bei dieser Kombination weniger celer als bei manchen reinen hochgradigen Aorteninsuffizienzen. Die geringere Höhe der Pulswelle spricht also in keiner Weise für das Vorhandensein einer Stenose. Sie zeigt nur die geringere Größe der Insuffizienz. Charakteristisch sind das langsame Ansteigen der Pulswelle und das Mißverhältnis zwischen dem hebenden Spitzenstoß und der Größe der Pulswelle, natürlich nur dann, wenn der Klappenfehler vollständig kompensiert ist und die peripheren Arterien nicht sklerotisch sind. Die Gegenwart eines systolischen Geräusches an der Aorta spricht für gleichzeitige Stenose, wenn es die der Aortenstenose eigentümliche Rauigkeit und Lautheit zeigt, und das ist nur bei einem Teile der Kranken mit dieser Kombination der Fall. Wie wir S. 176 sahen, kommen weichere vereinzelt von deutlichem Schwirren begleitete systolische Geräusche auch bei reinen Aorteninsuffizienzen vor. Sie entstehen an der Aorta selbst oder sind von einer gleichzeitigen Mitralinsuffizienz her fortgeleitet.

Tricuspidalfehler zusammen mit Mitralfehlern fanden sich in 1,97 Prozent meiner Fälle. Neben dem stets ohne weiteres erkennbaren Mitralfehler dokumentiert sich die diagnostisch fast allein in Betracht kommende Tricuspidalinsuffizienz durch den herzsystolischen Venenpuls, seltener durch ein besonderes Geräusch und, wenn man ihre Entwicklung beobachten kann, durch die Zunahme oder das Auftreten einer Dilatation der rechten Herzhälfte und durch die Abnahme der Akzentuation des zweiten Pulmonaltons.

Die Diagnose der übrigen hin und wieder vorkommenden Kombinationen ist wohl nach dem Gesagten zu konstruieren. Es sei nur noch hervorgehoben, daß bei hochgradiger Stenose sämtlicher Ostien keine Hypertrophie oder Dilatation der beiden Kammern und des linken Vorhofs vorhanden zu sein braucht. Die unkompensierbare Tricuspidalstenose verkleinert die das Herz durchfließenden Blutmengen, und die verringerten Blutmengen können von dem Herzmuskel trotz des erhöhten Widerstands mit der normalen Kraft weiter befördert werden. Dasselbe sehen wir gelegentlich am linken Ventrikel bei einer dekompensierten Mitralstenose und einer gleichzeitigen Aortenstenose.

Verlauf.

Heilungen von Klappenfehlern sind nur in verhältnismäßig geringer Zahl bekannt (s. v. Leyden, Zenker, Senator, Drasche, Castiaux et Langier u. a.). Der anatomische Prozeß ist zum Stillstand gekommen. Eine kompensatorische Dehnung der benachbarten Klappenteile vermag dann eine mäßige Insuffizienz gelegentlich auszugleichen. Besonders bei den geringfügigen Mitralinsuffizienzen von Kindern, vereinzelt auch von jungen Menschen, recht selten bei anderen Klappenfehlern werden solche Heilungen beobachtet. Stenosen können wohl überhaupt nicht heilen. Die von Friedreich erwähnten Fälle von Erweiterung einer Mitralstenose scheinen mir nicht einwandfrei. Nur die am Herzen nachweisbaren auskultatorischen Erscheinungen verschwinden, und das sehen wir ja bei gleichzeitiger Mitralstenose und Mitralinsuffizienz sehr häufig. Die Zahl der in der Literatur berichteten Heilungen ist bedeutend zu reduzieren. Bei nicht wenigen angeblich geheilten organischen Mitralinsuffizienzen stützt sich die Diagnose nur auf den Nachweis des Geräusches und der Dilatation. Diese Symptome reichen aber, wie wir S. 184 sahen, nur bei Kindern in den ersten 3 Lebensjahren für die Annahme einer Klappenerkrankung aus.

Bei den geringen Aussichten auf eine Heilung hängt der Verlauf der Klappenfehler hauptsächlich von dem Verhalten des Herzmuskels gegenüber dem Klappenfehler ab. Das Verhältnis seiner Kontraktionsstärke und in einzelnen Fällen wohl auch seiner diastolischen Erweiterungsfähigkeit zu den vermehrten Füllungen oder den gesteigerten Widerständen in den Herzhöhlen bestimmt die Einwirkung eines Klappenfehlers auf den Kreislauf und damit auf den gesamten Organismus.

Stadium der Kompensation. Bei ausreichender Tätigkeit des Herzmuskels bleibt die durchschnittliche Geschwindigkeit im Lungen- und Körperkreislaufe trotz des Ventildefekts unverändert. Der Klappenfehler ist kompensiert. Viele Kranke fühlen sich bei vollständiger Kompensation völlig gesund. Bei anderen äußert sich die ungewöhnlich ausgiebige Herztätigkeit in abnorm leicht eintretendem Herzklopfen. Seltener werden sie durch schmerzhaft empfundene Stiche in der Herzgegend belästigt. Stärkere Drucksteigerungen im Lungenkreislauf, welche die Dehnbarkeit der Lungen erschweren, können sich bei körperlicher Anstrengung, gesteigertem Atembedürfnis in Dyspnoe bemerklich machen. Vielleicht wirkt auch die Raumbeschränkung der Lungen durch starke Vergrößerung des Herzens in derselben Weise. Aber meist sind beide Veränderungen für sich allein nicht ausreichend, um schon bei mäßigem Mehrbedarf die Atmung erheblich zu erschweren. Fast immer zeigt eine auffallende Kurzatmigkeit nach geringfügigen Anstrengungen unzureichende Leistungen des Herzens an. Sie ist die erste Erscheinung der beginnenden Dekompensation. Weitere Untersuchungen haben zu zeigen, wie weit sich eine verminderte Leistungsfähigkeit der Körpermuskulatur wegen des größeren O- und Nahrungsbedürfnisses des hypertrophischen Herzmuskels geltend macht. Rein klinisch betrachtet, scheint sie bei den gewöhnlichen Graden der Herzhypertrophie keine sehr große Rolle zu spielen.

So unterscheiden sich viele Kranke mit kompensierten Klappenfehlern in ihrem Befinden nicht merklich von Gesunden. Oft genug leben sie auch Jahre und Jahrzehnte wie Gesunde, ohne daß ihnen ein Nachteil daraus erwächst. Männer führen ein angestregtes, arbeitsreiches Leben, Frauen machen zahlreiche Entbindungen durch, genügen allen Anforderungen des Hausstandes und der Geselligkeit, und ihr Kreislauf bleibt ungestört. In den Krankengeschichten der Leipziger Klinik fand ich als längste Dauer einer vollständigen Kompensation 38 Jahre. Die Kranken sterben unter Umständen an einer interkurrenten Krankheit, einer krupösen Pneumonie, einer Apoplexie, einem Karzinom, ohne daß jemals die Kompensation gestört war.

Aber nur die Minderzahl von Klappenfehlerkranken verfügt über einen Herzmuskel, welcher allen Ansprüchen des Lebens für längere Zeit zu genügen vermag. Mannigfache Störungen bedrohen die normale Tätigkeit des Klappenfehlerherzens, führen zur Insuffizienz des Herzmuskels und beschränken die Dauer der vollständigen Kompensation. Im Durchschnitt von 102 Fällen fand ich sie zirka 7 Jahre dauern. Diese Zeit wurde in einem Drittel der Fälle überschritten. Fast ebenso oft aber war der Ventildefekt vom Beginn der Klappenkrankung an nie vollständig kompensiert. Die Dauer der Kompensation hängt im einzelnen Falle von dem Zusammenwirken der mannigfachsten Umstände ab. Ihre große Verschiedenheit wird bei der Betrachtung der Ursachen begreiflich, welche die Kompensation stören können.

Stadium der Dekompensation. *Ursachen der Dekompensation.* In einem Teil der Fälle führt der Klappenfehler als solcher zur Dekompensation. Besonders wichtig ist hier die allmähliche, aber stetige Zunahme der Klappenveränderung. Zu der anfänglichen Mitralinsuffizienz gesellt sich z. B. die Stenose des Mitralostiums. Weiterhin erkranken die Aortenklappen oder die Tricuspidalis. Die Veränderungen werden immer hochgradiger. Immer mehr nimmt die Arbeit einzelner Herzabschnitte zu. Immer stärker wird die Hypertrophie. Aber niemals wird der Zustand erreicht, den ein unverändert fortbestehender Klappenfehler, eine fertig entwickelte Hypertrophie mit sich bringen, daß der Vorrat von Reservekraft dem normalen gleich wird. Eine geringfügige Schädigung genügt oft, um die Kompensation zu stören.

Dann kann der Klappenfehler so bedeutend werden, daß die disponible Kraft auch des anatomisch normalen und funktionell nicht geschädigten Herzmuskels zu seiner Überwindung nicht ausreicht. Die Kontraktion der Herzabschnitte, welchen die Kompensation obliegt, wird unvollständig. Sehr häufig ist eine solche Überdehnung an den dünnwandigen Vorhöfen, nicht selten am rechten Ventrikel, z. B. bei hochgradigen Mitralstenosen, an dem letzteren auch bei Pulmonalstenosen. Am linken Ventrikel des Menschenherzens sehen wir sie nur bei reinen Aortenstenosen hin und wieder in bescheidenem Maße entwickelt, stärker bei plötzlichem Entstehen oder plötzlicher Steigerung eines Klappenfehlers durch Klappenzerreißen oder dergleichen.

Nach experimentellen Erfahrungen vermögen hochgradige Insuffizienzen der Aortenklappen die Leistungsfähigkeit des Herzens auch dadurch zu beeinträchtigen, daß die diastolisch erweiterte linke Kammer nicht alles zur Kompensation notwendige Blut zu fassen vermag, ohne aber durch die übermäßige Füllung überdehnt, in ihrer Kontraktions-

fähigkeit geschädigt zu werden. Sie nimmt dann weniger Blut aus dem linken Vorhof auf und treibt entsprechend weniger in die Aorta. Vielleicht spielt die ungenügende diastolische Erweiterungsfähigkeit auch bei anderen Klappenfehlern eine Rolle.

Noch häufiger wird das den Kreislauf beherrschende Verhältnis zwischen Größe der Klappenfehler und Kraft des Herzmuskels durch Verminderung der letzteren ungünstig gestaltet. Die dazu führenden Veränderungen sind in ihrem Auftreten und in ihrem Verlauf von der Klappenveränderung fast völlig unabhängig. Sie vor allem gestalten den Verlauf der Klappenfehler so wechselnd, wie er uns im Leben begegnet. Es sind dieselben, welche die chronische Insuffizienz des Herzmuskels überhaupt herbeiführen.

Die bei Klappenfehlern fast regelmäßig anzutreffenden Erkrankungen des Myocards sind besonders wichtig. Oft beherrscht ihre Entwicklung das ganze Krankheitsbild, oder sie vermindern die Widerstandsfähigkeit des hypertrophischen Herzmuskels so, daß äußere Einflüsse, die für den gesunden Muskel ohne Bedeutung wären, schwere Schädigungen nach sich ziehen.

Besonders häufig ist, wie Krehl mit berechtigtem Nachdruck hervorgehoben hat, die chronische Myocarditis. Ihre Ätiologie und ihre ersten Anfänge fallen oft mit denen der Klappenerkrankung zusammen. Von der Entstehung der Bindegewebswucherung durch den erhöhten Druck in den Herzhöhlen, von ihrer Analogie mit der Stauungsinduration anderer Organe habe ich mich bisher nicht überzeugen können. Neben parenchymatösen Prozessen (Verfettung, albuminoider Körnung, vakuolärer Degeneration, Pigmentierung), deren Bedeutung zum Teil nach den früheren Ausführungen noch recht wenig abzuschätzen ist, treten bei der chronischen Myocarditis auch der Klappenfehler interstitielle Prozesse in den Vordergrund. Mit Rundzelleninfiltration beginnend, führen sie zu diffuser Sklerose des Herzmuskels oder zusammen mit dem gleichzeitigen Faseruntergang zur Bildung von Schwielen. Klinisch bedeutsam wird die chronische Myocarditis durch ihre Ausbreitung, durch ihre Lokalisation, besonders aber, wie wir bereits S. 104 besprachen, durch die Art der Prozesse. Die letzte ist außerordentlich wechselnd. In dem einen Falle läuft der entzündliche Prozeß ab und kommt unter Hinterlassung einiger Schwielen und diffuser Sklerose des Myocards zum Stillstande. In einem anderen schreitet die Entzündung allmählich immer weiter fort und beeinträchtigt in immer ausgedehnterem Maße die Funktion des Herzmuskels. In einer dritten Reihe von Fällen kommt es nach einem zeitweisen Stillstande zu einer neuen Exazerbation der Entzündung. Für die Entstehung solcher frischen Entzündungen scheinen die so häufigen Rezidive des Gelenkrheumatismus bedeutsam zu sein. Die rekurrierende Myocarditis begleitet bisweilen eine rekurrierende Endocarditis an den Klappen. Auch andere Infektionskrankheiten können analoge Veränderungen nach sich ziehen. Die *vorübergehenden Temperatursteigerungen*, denen man im Verlaufe mancher Klappenfehler begegnet, die ohne erkennbare Ätiologie auftreten und oft mit starker Beeinträchtigung des Kreislaufes, mit lebhaften subjektiven Beschwerden verlaufen, sind wohl ebenfalls auf solche rekurrierenden Entzündungen des Herzens zurückzuführen.

In anderen Fällen, namentlich bei den auf arteriosklerotischer Basis entstandenen Klappenfehlern und bei den so oft zur Arteriosklerose führen-

den Aorteninsuffizienzen, beherrscht die Koronarsklerose die anatomische Erkrankung des Herzens. Hin und wieder mag die Sklerose der Kranzarterien auch eine sekundäre Folge der Entzündung ihrer Adventitia sein.

Auf chronische Myocarditis oder auf Koronarerkrankungen sind auch die besonders bei Aorteninsuffizienzen häufigen Aneurysmen und Verdünnungen der Herzspitze und die Abflachung der Papillarmuskeln zurückzuführen.

Zu den Erkrankungen des Myocards gesellt sich weiter die große Reihe der die Funktion des Herzmuskels beeinträchtigenden Schädlichkeiten: der übermäßige Fettansatz des Körpers, schwächende Ernährungsstörungen oder ungenügende Übung der Herzkraft, Überanstrengung, Bierpotatorium und Schlemmerei, das übermäßige Wachsen der Ansprüche an die Herzkraft durch Lungenerkrankungen, durch Arteriosklerose, unter Umständen die Behinderung der Herzarbeit durch eine Obliteration des Pericards, kurz alle bei der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels wirksamen und dort besprochenen Einflüsse.

Auch bei den Klappenfehlern führt vielfach nicht eine einzelne Schädlichkeit die Dekompensation herbei. Sehr oft wirken mehrere zusammen. So wird z. B. ein anatomisch nur mäßig erkranktes Herz durch funktionelle Einflüsse zum Versagen gebracht oder der rechte Ventrikel stellt seine vollständigen Kontraktionen ein, weil die Anforderungen an seine Kraft durch eine Erkrankung und eine so entstandene Schwäche der linken Kammer zu hoch gesteigert werden.

Überblicken wir die Fülle von Möglichkeiten, welche die Kompensation stören können, so vermögen wir uns bei der fast völligen Unabhängigkeit der meisten von der Art des Klappenfehlers nicht den Autoren anzuschließen, welche diesen oder jenen Klappenfehler an sich für günstig oder ungünstig erklären. Wie unberechtigt diese Angaben sind, zeigt schon eine vergleichende Durchsicht der besten Lehrbücher. Während das eine die Insuffizienz der Aortenklappen für den schwersten Klappenfehler hält, macht das andere die entgegengesetzte Angabe. Die Verhältnisse sind viel zu kompliziert, als daß die ausschließliche Berücksichtigung der Art des Klappenfehlers alle Verlaufsmöglichkeiten zu erklären vermöchte.

Der *Eintritt der Dekompensation* erfolgt klinisch in recht verschiedenen Formen. Die besonders wichtigen seien hier geschildert.

Wir erwähnten, daß ein Drittel unserer Klappenfehler von Anfang an unvollständig kompensiert war. Wir sehen das regelmäßig bei Tricuspidalstenosen und den meisten Tricuspidalinsuffizienzen, recht oft bei Mitralstenosen und bei den auf arteriosklerotischer Basis entstehenden Klappenfehlern älterer Leute, nicht selten aber auch bei anderen Klappenerkrankungen. Die Tricuspidalfehler sind wegen ihres Sitzes nicht kompensierbar. Mitralstenosen führen durch ihre Hochgradigkeit ziemlich oft zum Versagen der dünnwandigen Herzabschnitte, speziell der rechten Kammer, denen ihre Kompensation obliegt. Sie erschweren zudem häufig durch ihre dauernde Zunahme die vollständige Kompensation. Dasselbe gilt von arteriosklerotischen und manchen anderen Klappenfehlern. Öfters aber werden sklerotische Klappenfehler durch die gleichzeitige Koronarsklerose dekompensiert. Sie treten ja auch nicht selten an einem bereits insuffizienten Herzen auf. Eine fortschreitende

Erkrankung des Myocards ist auch bei manchen stabilen Aorten- und Mitralfehlern die Ursache der von Anfang an bestehenden Dekompensation.

In annähernd zwei Dritteln der Fälle folgt der Entstehung der Klappenfehler eine verschieden lange Zeit vollständiger Kompensation. Der Klappenfehler bleibt ziemlich konstant. Im Herzmuskel bestehen nur einige abgelaufene Veränderungen. Da tritt ein Rezidiv des Gelenkrheumatismus ein. Ihm folgt eine frische Entzündung des Myocards. Die Kompensation wird gestört. Dasselbe ereignet sich gelegentlich nach anderen zu einer akuten Myocarditis führenden Infektionskrankheiten, Gonorrhoe, Diphtherie, Sepsis. Der Typhus mit seiner klinisch oft nicht hervortretenden Myocarditis geht meist spurlos an Klappenfehlerherzen vorüber. Über die Einwirkung von Scharlach und Pocken auf alte Klappenfehler habe ich keine eigene Erfahrung. Die genannten Krankheiten führen zum Teil auch zu Exazerbationen der Endocarditis. Aber nur selten steigern die rekurrierenden Endocarditiden durch die Neuerkrankung von Klappen oder durch die Zunahme eines alten Klappenfehlers die Ansprüche an das Herz so, daß es versagt. Rufen sie Erscheinungen hervor, so ist das meist eine Folge der gleichzeitigen Myocarderkrankung. Eine Pericarditis kann durch Übergreifen auf den Herzmuskel oder durch Herbeiführung fester Verwachsungen die Kompensation stören, das letzte besonders bei einer Zunahme der Klappenfehler oder einer Abnahme der Herzkraft (s. S. 151).

In manchen Fällen erscheint eine Dekompensation nach einer funktionellen Schwächung der Herzkraft. Gefährlich sind in dieser Beziehung interkurrente, vielleicht mit langer Bettruhe verbundene Krankheiten, namentlich schwerere Influenzaerkrankungen älterer Leute, heftige Verdauungs- oder schwere Ernährungsstörungen, Gram und Sorge. Schädlich ist ferner die übermäßige Inanspruchnahme der Herzkraft durch starke Fettleibigkeit, unzweckmäßige Lebensweise, besonders alkoholische und sexuelle Exzesse und körperliche Überanstrengungen. Zur Überanstrengung des Herzens führen auch bei vorher kompensierten Klappenfehlern hin und wieder die gewaltigen Anforderungen, welche die Entbindung an die Herzkraft stellt, während die Schwangerschaft mit ihrer allmählich zunehmenden Mehrarbeit des Herzens von Frauen mit kompensierten Klappenfehlern meist gut vertragen wird. Hierher gehören auch die Überdehnungen der rechten Kammer durch eine rasche Zunahme des Widerstandes im Lungenkreislauf bei Infarkten, bei ausgedehnten Pneumonien oder pleuritischen Ergüssen, und die seltenen Fälle, in welchen eine heftige psychische Erregung unmittelbar, vielleicht durch die damit verbundene arterielle Drucksteigerung, das Herz schädigt.

Schon bei der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels besprochen wir, daß diese funktionellen Schädlichkeiten besonders ungünstig auf bereits geschwächte Herzen wirken. Auch hier handelt es sich um sehr hochgradige, gerade noch kompensierte Klappenfehler oder um solche, deren Widerstandsfähigkeit durch Erkrankung des Myocards oder durch funktionelle Einflüsse vermindert ist. Unter den gewöhnlichen Verhältnissen sind sie noch kompensiert. Aber eine nur geringfügige Schwächung der Herzkraft, eine nur mäßige Überanstrengung genügt zur Herbeiführung der Dekompensation. Die Wichtigkeit der funktionellen Schädlichkeiten geht sehr deutlich aus der allgemein anerkannten Tatsache hervor, daß

Klappenfehler in den besser situierten Ständen und von ruhig lebenden Frauen, die keine Geburten durchmachen, durchschnittlich besser ertragen werden, als von Menschen, welche unter ungünstigen äußeren Verhältnissen durch schwere Arbeit ihr Brot verdienen müssen.

Wieder andere, in der Jugend erworbene Klappenfehler machen während des größeren Teils des Lebens keine Beschwerden und rufen erst in den Vierziger- oder Fünfzigerjahren Erscheinungen hervor. Eine große Rolle spielen in diesen Fällen die dann auftretenden Erkrankungen der Kranzarterien und bisweilen die Steigerung der Ansprüche an die Herzkraft, z. B. die Zunahme eines Aortenfehlers durch sklerotische Veränderungen an den Klappen oder die Neuerkrankung der Semilunarklappen bei einem bis dahin reinen Mitralfehler. Vereinzelt mag auch die allgemeine Arteriosklerose oder eine sich entwickelnde Nierenkrankheit die Anforderungen an die Herzkraft in übermäßiger Weise erhöhen.

Erscheinungen der Dekompensation am Kreislauf. Der Beginn der Dekompensation äußert sich in ebenso verschiedenartiger Weise wie bei der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels (s. S. 97). Auch hier eröffnen auffallende Dyspnoe bei körperlichen Anstrengungen, bisweilen Mattigkeit, Beschwerden von seiten des Magens oder der Leber, Knöchelödeme oder endlich Anfälle von cardialem Asthma oder Angina pectoris die Szene.

Die nur zeitweise auftretende Dyspnoe, der Druck in der Lebergegend, die Magenbeschwerden hindern widerstandsfähige Kranke oft nicht an der gewöhnlichen Führung des Lebens und werden häufig kaum beachtet. Stärkere Mattigkeit, vollends asthmatische oder anginöse Anfälle werden dagegen meist sofort als Zeichen einer ernsten Störung gewürdigt.

Bei stärkerer Abnahme der Herzkraft haben wir dasselbe Bild der schweren Kreislaufstörung wie bei der chronischen Herzmuskelinsuffizienz. Auch bei ruhigem Verhalten bestehen mehr oder minder hochgradige Dyspnoe, bedeutende Mattigkeit. Deutliche Cyanose, beträchtliche Lebervergrößerung, Ödeme und hydropische Ergüsse in den Körperhöhlen gesellen sich häufig dazu. Der Kranke ist zu völliger oder fast völliger Ruhe gezwungen (über Einzelheiten s. bei der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels S. 101). Vereinzelt entwickelt sich die eigenartige Psychose Herzkranker (s. S. 86).

Bei der Schwäche von Klappenfehlerherzen überwiegt sehr oft die Schwäche einer Kammer, und zwar ist es meist die Art des Klappenfehlers, welche dem Bilde der Dekompensation das Gepräge gibt.

Bei Aortenfehlern tritt meist die Schwäche des linken Ventrikels stärker hervor. Die rechte Kammer kann bei mäßigen Graden der Störung sich völlig normal verhalten und bei beträchtlicher Schwäche der linken Kammer nur wenig insuffizient sein. So entsteht das charakteristische Bild, dem wir besonders bei den rasch eingetretenen schweren Dekompensationen von Aorteninsuffizienzen begegnen: Die starke Dyspnoe, die Weichheit und abnorm geringe Füllung des Pulses, die oft wegen der auch jetzt noch vorhandenen Größe der Pulswellen übersehen werden, die Blässe der Haut und dabei die nur minimale venöse Stauung, die kaum angedeutete Cyanose, die ganz geringe Leberschwellung, geringfügige oder völlig fehlende Ödeme.

Bei der Dekompensation von Mitralinsuffizienzen arbeiten gewöhnlich beide Ventrikel ungenügend. Meist macht die Schwäche der linken Kammer den Anfang und tritt auch später im Krankheitsbilde mehr hervor, aber auch die Leistungsfähigkeit der rechten Kammer ist bedeutend vermindert. So gesellen sich zu den Lungenerscheinungen und der unzureichenden Blutversorgung des Körperkreislaufes die Cyanose, die Leberschwellung, öfters Ikterus, relativ frühzeitig Ödeme.

Je mehr das Mitralostium verengert ist, je mehr die Kompensation des Klappenfehlers dem rechten Ventrikel obliegt, umso stärker tritt bei einer Dekompensation die Stauung in den Körpervenien in den Vordergrund. Im Beginn der Störung haben wir hier sehr oft Cyanose, Lebervergrößerung, Stauung auch im übrigen Körper, aber bei ruhigem Verhalten keine Dyspnoe, wenn sie nicht infolge von Lungenveränderungen schon vorher bestand oder durch frische Lungenkrankungen hervorgerufen wird. Erst wenn die Schwäche der rechten Kammer höhere Grade erreicht, erscheint auch hier dauernde Dyspnoe.

Dasselbe gilt von den Pulmonal- und den Tricuspidalfehlern.

Die Schwäche der hypertrophischen Herzabschnitte tritt so in dem Krankheitsbilde besonders hervor. Die Ursache dafür liegt, wie schon mehrfach betont wurde, nicht in der Hypertrophie oder der kompensatorischen Dilatation als solcher. Daß die an der Kompensation beteiligten Herzabschnitte vorzugsweise geschädigt werden, ist bei der Überdehnung von Herzteilen durch übermäßige Zunahme eines Klappenfehlers ohne weiteres verständlich. Aber auch für ein Herz, dessen Kraft auf irgend eine andere Weise vermindert wird, liegen die Verhältnisse ähnlich. Dem geschwächten Herzmuskel ist der Klappenfehler zu hochgradig. Die ungenügende Tätigkeit muß auch hier besonders an den Herzabschnitten hervortreten, welche den Klappenfehler zu kompensieren haben.

Meist, aber nicht immer, hängt das Bild der Dekompensation von der Art des Klappenfehlers ab. So werden Angina pectoris und Asthma cardiale auch bei Klappenfehlern gewöhnlich durch Koronarsklerose verursacht und sind deshalb bei den arteriosklerotischen Klappenfehlern und bei der oft zur Koronarsklerose führenden Aorteninsuffizienz auch nicht sklerotischen Ursprungs besonders häufig. Entschieden seltener treten lebhaft, bisweilen auch atypisch z. B. in der Nierengegend lokalisierte anginöse Schmerzen zusammen mit Fiebersteigerungen auf, die man gewöhnlich als Zeichen einer rekurrierenden Endomyocarditis betrachtet. Gelegentlich überwiegt bei Mitralfehlern in ganz auffallender Weise die Schwäche der linken Kammer mit elendem Pulse, hochgradiger Dyspnoe ohne nennenswerte venöse Stauung, wenn frische Entzündungen im Myocard sich hauptsächlich im linken Ventrikel lokalisiert haben, oder wenn die Klappenerkrankung hinter die Veränderung des Myocards völlig zurücktritt. Bei Klappenfehlern ist aber eine derartige Unabhängigkeit der Symptome der Dekompensation von der Art der Klappenerkrankung so selten, daß man bei einem so abweichend sich verhaltenden Mitralfehler meist mit der Annahme irgendwelcher die Dyspnoe hervorrunder Lungenveränderungen recht hat.

Erscheinungen der Dekompensation am Herzen. Das Verhalten des gesamten Körper- und Lungenkreislaufes ist das vornehmste Kriterium für die Kraft des Herzmuskels. Aber auch das Herz selbst zeigt bei der Dekompensation bemerkenswerte, nicht zum Bilde des Klappenfehlers gehörige Erscheinungen.

Der Herzrhythmus wird fast bei allen Dekompensationen beschleunigt; in einer besonders hochgradigen und durch lästiges Herzklopfen oft beschwerlichen Weise bei der Insuffizienz der Aortenklappen. Nur selten erscheint eine dauernde Bradycardie infolge von Koronarsklerose oder dergleichen, am ehesten bei der Stenose des Aortenostiums. Häufiger ist sie eine vorübergehende Folge therapeutischer Maßnahmen.

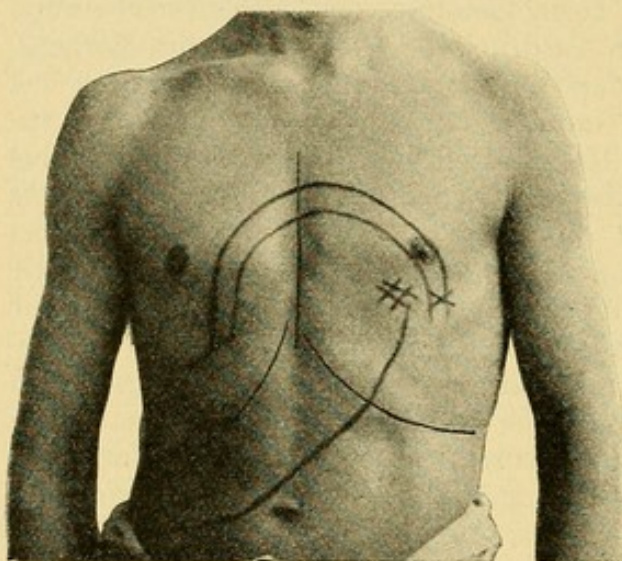
Die leichteren Störungen des Herzrhythmus bestehen auch bei völlig kompensierten Klappenfehlern bisweilen Jahre und Jahrzehnte hindurch. Sie berechtigen also nicht zu prognostischen Schlüssen. Häufiger aber sind sie und vollends die schwereren Störungen der Schlagfolge (hochgradige Arrhythmie mit zahlreichen Extrasystolen, Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften, Herzbigeminie) eine Begleiterscheinung ausgesprochener Herzschwäche, ein Ausdruck der Überlastung des Herzens. Sie sind bei Mitralfehlern, besonders bei Mitralklappenstenosen häufiger als bei Insuffizienz der Aortenklappen. Namentlich die Herzbigeminie, die Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften, wird fast ausschließlich bei Mitralfehlern beobachtet. Die starke Überlastung des linken Vorhofs und des rechten Ventrikels oder die meist langsamere Schlagfolge bei dekompensierten Mitralfehlern könnten dieser Eigentümlichkeit zu Grunde liegen. Für eine Mitbeteiligung des letzten Faktors spricht vielleicht die Tatsache, daß nicht selten Störungen des Herzrhythmus, auch Herzbigeminie erst auftreten, wenn die Herzkraft therapeutisch etwas gebessert und die Schlagfolge verlangsamt ist. Bei der Digitalis kommt dazu noch die spezifische, leicht Irregularität hervorrufende Wirkung auf das Herz.

Durch die unvollständige Entleerung der Herzhöhlen bei Dekompensation entstehen Stauungsdilatationen. Herzabschnitte, für welche nur die Widerstände der Entleerung durch den Klappenfehler gesteigert sind, werden auch klinisch erweitert, z. B. der linke Ventrikel bei Stenose des Aortenostiums, der rechte bei Mitralfehlern. Die Stauungsdilatation der rechten Kammer zieht fast stets eine Erweiterung des rechten Vorhofs nach sich, und so erklären sich die oft so bedeutenden Verbreiterungen des Herzens nach rechts bei Mitralfehlern. Sie sind, wenn der rechte Ventrikel nicht nach rechts verschoben ist, stets ein Zeichen der Dekompensation. Kompensatorisch erweiterte Herzhöhlen werden stärker dilatiert, als dem Grade des Klappenfehlers entspricht. Der Herzspitzenstoß rückt so bei Mitralklappen- und Aorteninsuffizienzen nach links, die Dämpfungen werden dementsprechend und auch nach oben verbreitert. Daß es sich um Stauungsdilatationen handelt, ist bisweilen an ihrem raschen Entstehen und noch häufiger an der manchmal überraschenden Verkleinerung des Herzens in allen Richtungen bei Besserung der Herzkraft zu erkennen. Nicht immer aber gehen speziell die Dilatationen nach rechts mit Besserung der Herzkraft entsprechend zurück. Der rechte Vorhof bleibt erweitert, während der für den Blutstrom wichtigere Ventrikel wieder besser seine Schuldigkeit tut. Stets ist bei Vergrößerung und Verkleinerung der Herzdämpfungen an den weitgehenden Einfluß des Zwerchfellstandes auf die Lage des Herzens zu denken. Sicher kommt ein Teil der Herzvergrößerungen oder -verkleinerungen durch Höher- oder Tiefertreten des Zwerchfells infolge von Meteorismus, Ascites u. dgl. zu stande. Immerhin ist auch bei voller Berücksichtigung dieses Moments an dem wechselnden Auftreten und Schwinden der Dilatation selbst

nicht zu zweifeln. Aus der Häufigkeit der Stauungsdilatationen ergibt sich die mehrfach betonte Unmöglichkeit, die Größe eines dekompensierten Klappenfehlers nach dem Grade der Herzerweiterung auch nur annähernd abzuschätzen.

Sehr oft entstehen durch die ungenügende Tätigkeit des muskulären Verschlußapparates der Ostien *muskuläre* und hin und wieder *relative Insuffizienzen*, meist in Begleitung einer ausgesprochenen Dekompensation, bisweilen aber auch ohne merkliche Schädigung der gesamten Herzkraft. Am häufigsten sind muskuläre Mitralinsuffizienzen bei Aortenfehlern, muskuläre und relative Tricuspidalinsuffizienzen bei

Fig. 30.



Dekompensierte Mitralstenose und -insuffizienz. Stauungsdilatation des rechten Herzens, Stauungsleber. (X = Spitzenstoß der linken Kammer, # = linke Grenze der rechten Kammer, von hier bis zur Mitte des Sternums diffuse, hebende Pulsation.)

Mitralfehlern, recht selten solche funktionellen Insuffizienzen bei Mitralfehlern an der Aorta und der Pulmonalis. Sie machen sich durch die charakteristischen auskultatorischen Erscheinungen, die Tricuspidalfehler durch den entsprechenden Venenpuls bemerkbar. Meist sind sie nur vorübergehend nachzuweisen und unterscheiden sich dadurch von organischen Klappenveränderungen. Manchmal aber bestehen sie dauernd und führen zu allen Folgezuständen organischer Klappenfehler. Auch mäßig erkrankte Klappen vermögen öfters bei genügender Mitwirkung des Herzmuskels noch zu schließen und sind nur bei unzureichen-

der Führung und Unterstützung durch den Herzmuskel insuffizient, wie das besonders an wenig veränderten Mitralklappen bei Aorteninsuffizienzen beobachtet wird.

Auch bei völlig ausgebildeten Klappenfehlern hängt die Hörbarkeit der Geräusche in mancher Beziehung von der Tätigkeit des Herzmuskels ab. Die Herzaktion kann so frequent werden, oder die Herzkraft kann so sinken, daß die das Geräusch erzeugende Blutströmung zu geringfügig wird, um einen akustischen Effekt hervorzurufen. So schwinden sehr oft bei schwereren Dekompensationen die Geräusche von Klappenfehlern. Bisweilen genügt dann eine leichte, durch Aufsitzen oder eine geringfügige psychische Erregung herbeigeführte Verstärkung des Blutstroms, um das Geräusch vorübergehend hervortreten zu lassen. Überhaupt können undeutliche Geräusche auf diese Weise bisweilen verstärkt werden.

Die Symptome der *rekurrierenden Endocarditis* am Herzen, Veränderungen der Geräusche, neue Dilatationen, Beschleunigung und Arrhythmie des Pulses, Herzklopfen, ab und an Angina pectorisartige Beschwerden, ferner Fiebersteigerungen, wie sie im Anschluß an Infektionskrankheiten, besonders Gelenkrheumatismus und Sepsis, aber

auch spontan vorkommen, hängen zum großen Teil von der gleichzeitigen frischen Erkrankung des Herzmuskels ab. Die frische Klappenerkrankung selbst ist, wie wir bei der akuten Endocarditis sehen werden, nur teilweise dafür verantwortlich zu machen. Namentlich an bereits erkrankten Klappen nimmt durch eine rekurrierende Endocarditis die Veränderung wohl nur selten so zu, daß klinische Erscheinungen hervortreten. Die große Mehrzahl der rekurrierenden Endocarditiden verläuft auch klinisch symptomlos.

In einzelnen Fällen steht die Insuffizienz des Herzmuskels mit der Herzschwäche, den Stauungsdilatationen, der muskulären Schlußunfähigkeit einzelner Klappen, der Störung der Schlagfolge ganz im Vordergrund der klinischen Erscheinungen. Der Klappenfehler tritt vollständig zurück und entzieht sich sogar der Diagnose. Besonders bei mäßigen Mitralfehlern kommt das hin und wieder infolge von starker Myocarditis vor (vgl. Riegel).

Der *Verlauf der Dekompensation* ist außerordentlich verschieden. Oft dauert das Initialstadium viele Jahre. Die Kranken können trotz ihrer Herzbeschwerden ein erträgliches Leben führen. Es gelingt häufig für einige Zeit die Kompensation wieder vollständig herzustellen. Endlich tritt aber doch eine schwere Dekompensation auf, welche das Leben beschließt.

Bei anderen Kranken schreitet die einmal eingetretene Kompensationsstörung rascher oder langsamer vorwärts, höchstens vorübergehend unterbrochen durch zeitweise Besserungen oder Stillstände. Aber die vollständige Kompensation wird niemals wieder erreicht. Unter Umständen nimmt die Krankheit einen rapiden, in wenigen Tagen oder Wochen zum Tode führenden Verlauf.

Fast noch häufiger tritt nach einem verhältnismäßig kurzen, manchmal völlig fehlenden Initialstadium eine schwere Dekompensation ein. Aber es gelingt, sie wieder zu beseitigen, vielleicht eine völlige Kompensation wiederherzustellen. Viele Jahre hindurch können so normale oder fast normale und gestörte Herzfunktion miteinander wechseln, bis auch hier schließlich die Besserung ausbleibt und der Tod eintritt.

Der Verlauf der Dekompensation wird nur in der Minderzahl der Fälle durch die Art des Klappenfehlers bestimmt. Wichtiger sind die Ursachen der Kreislaufstörung und der Erfolg der Therapie. So sehen wir eine *lange Dauer des Initialstadiums* bei stabilen Klappenfehlern, die durch ihre Hochgradigkeit zu einer leichten Dekompensation geführt haben, z. B. bei Mitralklappenstenosen, bei Aortenklappenstenosen, wenn die Kranken sich entsprechende Schonung angedeihen lassen können. Wir beobachten eine *dauernde Verschlechterung der Herzkraft* bei fortschreitender Erkrankung des Herzmuskels oder der Klappen, bei unzureichender Lebensweise, einen besonders rapiden Verlauf nach einzelnen schweren Überanstrengungen, bedeutenden Exzessen, bisweilen nach ungewöhnlich starken psychischen Erregungen.

Unter den Überanstrengungen sind praktisch besonders wichtig die Folgen der *Entbindung*. Wir erwähnten, daß bei völlig kompensierten Klappenfehlern dadurch nur bisweilen eine ernste Schädigung der Herzkraft eintritt. Bei schwer dekompensierten Klappenfehlern kommt es natürlich nur selten zur Konzeption. Aber bei der großen Menge herzkranker Frauen mit leicht dekompensierten Klappenfehlern, z. B. mit

Mitralfehlern, die eine mäßige Herzverbreiterung nach rechts, etwas Cyanose oder Leberschwellung, auffällig leicht eintretende Dyspnoe zeigen, ist die Schwangerschaft umsomehr zu fürchten. Die Gravidität wird auch hier meist leidlich ertragen. Aber den hohen Anforderungen, welche die Geburt, selbst die Frühgeburt vom 6. Monat an, stellt, ist das bereits leicht insuffiziente Herz fast niemals gewachsen. Meist folgt der Geburt eine schwere Dekompensation, die bisweilen schon 3—4 Tage nach der Entbindung zum Tode führt, oder nur allmählich wieder rückgängig wird.

Unaufhaltsam pflegt ferner die Herzkraft bei schweren Dekompensationen hochgradiger Aorteninsuffizienzen abzunehmen. Vielfach führt hier die einmal eingetretene Dekompensation außerordentlich rasch, bisweilen plötzlich zum Tode. Die schlechte Wiederherstellbarkeit der Herzfunktion bei derartigen Aorteninsuffizienzen mag mit den ungünstigen mechanischen Verhältnissen — während Systole und Diastole lastet der Aortendruck auf dem linken Ventrikel —, mit der gerade bei diesem Klappenfehler leicht unzureichenden diastolischen Erweiterungsfähigkeit der linken Kammer, der dadurch eintretenden Überfüllung des linken Vorhofs und mit der in diesen Fällen oft versagenden Wirkung der Digitalis zusammenhängen, welche letztere noch bei der Therapie zu besprechen ist.

Die dritte Art des Verlaufes der Dekompensation mit öfters rezidivierenden, aber zunächst stets wieder beseitigten schwereren Störungen kommt besonders bei der Entstehung der Kreislaufstörung durch immer wiederkehrende, aber nicht zu starke Schädigungen vor. Wichtig sind hier die *Rezidive des Gelenkrheumatismus*. Gleichzeitig mit der neuen Gelenkaffektion, die bei diesen Rückfällen überaus geringfügig sein, z. B. nur ein Finger- oder Ellbogengelenk betreffen kann, oder schon einige Zeit (bis zu 1½ Wochen) vor ihrem Beginn, manchmal im unmittelbaren Anschluß an die nicht seltene prodromale Angina bekommen die Kranken lästiges Herzklopfen. Die eigentliche Dekompensation schließt sich an das Rezidiv an oder setzt schon mit dem Beginn des Fiebers ein, das bei diesen Rückfällen ja nicht selten einige Tage der Gelenkerkrankung vorausgeht und oft recht geringfügig ist. Entwickelt sich keine dauernde Verschlechterung des Zustandes, so pflegen die Herzerscheinungen spätestens in der zweiten Woche nach Beginn des Fiebers ihre stärkste Ausbildung erreicht zu haben. Sie gehen dann allmählich wieder zurück, und die Störung ist nach einigen Wochen oder längstens Monaten wieder beseitigt. Es sind das die Fälle, in denen meist von einer rekurrierenden Endocarditis gesprochen wird.

Nächst dem Gelenkrheumatismus führen die Steigerungen einer chronischen Bronchitis, das Auftreten von Bronchopneumonien, für die ja Klappenfehlerkranke besonders disponiert sind, zu immer rezidivierenden Dekompensationen. Manche Fälle machen infolge dieser Veränderungen in jedem Frühjahr und jedem Herbst eine Periode der Dekompensation durch. Seltener verursachen wiederholte leichte Überanstrengungen mehrfache Verschlechterungen der Herzkraft.

Von großer Bedeutung für das wiederholte Schwinden selbst schwerer Störungen ist der *Erfolg der Therapie*, speziell der Verabreichung der Digitalis. Namentlich bei manchen Mitralfehlern gehen auch schwerste Dekompensationen immer wieder unter dem Einfluß dieses Mittels mehr oder

minder vollständig zurück, bis es schließlich versagt und der tödliche Ausgang nicht mehr abzuwenden ist.

Die *Dauer der Dekompensation* vom Eintritt der ersten Störung an gestaltet sich danach außerordentlich verschieden. Sie schwankt von wenigen Tagen bis zu vielen Jahren. Als Maximum fand ich 32,5 Jahre. Im Durchschnitt von 172 bis zum Tode beobachteten Fällen der Leipziger Klinik betrug sie 4,8 Jahre, eine Zeit, die in reichlich zwei Dritteln der Fälle nicht erreicht wurde. Die *Gesamtdauer eines Klappenfehlers* berechnet sich danach durchschnittlich auf 11,8 Jahre. Sie variiert von wenigen Monaten bis zu 4 und 5 Jahrzehnten.

Auch *interkurrente*, von dem Klappenfehler mehr oder minder abhängige Ereignisse beeinflussen oft den Verlauf in maßgebender Weise. Die Bedeutung der *Bronchitis*, der *Bronchopneumonien* wurde schon berührt. Dahin gehören auch die im Anschluß an Lungenerkrankungen sich entwickelnden *exsudativen Pleuritiden*. Bei genügender Ausdehnung erschweren alle diese Veränderungen die Atmung. Sie steigern die Ansprüche an die Kraft der rechten Kammer in bisweilen nicht erfüllbarer Weise.

Mannigfache *Embolien* nehmen von Thromben an der Klappenoberfläche oder in den erweiterten Vorhöfen oder Ventrikeln ihren Ausgang. Die Embolien der Lungen, des Gehirns, des Darms gefährden unter Umständen unmittelbar das Leben. Die Lungenembolien ziehen ferner oft durch die Zunahme der Ansprüche an die Kraft der rechten Kammer, die Gehirnembolien durch die ungenügende Übung der Herzkraft bei der ihnen folgenden Unbeweglichkeit eine Dekompensation nach sich oder verschlechtern eine bereits bestehende.

Einzelne Klappenfehler, besonders die Aorteninsuffizienzen disponieren zu *Blutungen* in das Gehirn, die Netzhaut, zu profusem Nasenbluten. *Septische* Erkrankungen lokalisieren sich mit Vorliebe an Herzen mit bereits veränderten Klappen (s. darüber bei septischer Endocarditis). Auch die *Pericarditis* befällt häufig bereits erkrankte Herzen.

Der *Tod* erfolgt bei den meisten erworbenen Klappenfehlern infolge des Herzleidens oder infolge interkurrenter von dem Herzleiden abhängiger Erkrankungen (Bronchopneumonien, Embolien u. s. w.), viel seltener an einer in ihrem Auftreten selbständigen Krankheit.

An erster Stelle ist hier die *kruppöse Pneumonie* zu nennen. Sie führt bei dekompensierten Klappenfehlern fast immer zum Tode, während kompensierte Herzen sie besser ertragen. Die lokale Erkrankung erschwert die Atmung und steigert die Arbeit der rechten Kammer. Die Allgemeininfektion verlangt zudem erhöhte Arbeit des ganzen Herzens. Die infolge der Infektion öfters auftretende Vasomotorenlähmung vermindert endlich die dem Herzen zuströmenden Blutmengen, und auch das muß bei einem Klappenfehler einen außerordentlich ungünstigen Einfluß auf den Kreislauf haben.

Der *Tod* an *Lungentuberkulose* ist bei dekompensierten Mitralfehlern, speziell Mitralklappenstenosen seltener als bei Herzgesunden derselben Altersklasse. Bei kompensierten Mitralklappeninsuffizienzen und bei Aortenfehlern ist er ungefähr ebenso häufig wie bei anderen Menschen derselben Altersklasse (s. S. 71). Häufiger finden sich geringfügige tuberkulöse Veränderungen.

Andere zum Tode führende Krankheiten geben zu besonderen Bemerkungen keinen Anlaß.

Der letale Ausgang ist öfters die Folge des Zusammenwirkens verschiedener Umstände. Nur verschwindend selten tritt er unerwartet plötzlich inmitten völliger Kompensation oder bei nur leichter Dekompensation ein durch einen Anfall von Angina pectoris oder Asthma cardiale, durch plötzliche Verlegung eines Kranzarterienastes, durch Herzruptur, durch Embolie des Stammes oder eines Hauptastes der Lungenarterie, ganz selten durch hochgradigste Überdehnung einzelner Herzabschnitte, am ehesten bei Aorteninsuffizienzen. Etwas häufiger erlebt man unerwartete Todesfälle während der Besserung einer schweren Dekompensation, wenn Thromben durch die kräftigere Herzaktion losgerissen und in lebenswichtige Arterien geschwemmt werden. Die Gefahr des plötzlichen Todes bei Klappenfehlern ist früher bedeutend überschätzt worden. Meist versagt der Kreislauf nicht plötzlich, sondern seinem vollständigen Stillstande geht eine mehr oder minder lange Periode der Dekompensation voraus.

Diagnose.

Über die Diagnose der kompensierten Klappenfehler ist bei der Besprechung der Symptome das Nötige gesagt worden. Die Diagnose, daß es sich um einen kompensierten Klappenfehler handelt, ist nach der Anamnese, dem charakteristischen palpatorischen und auskultatorischen Befund, bei Aorteninsuffizienz nach dem Verhalten der peripheren Arterien, bei Tricuspidalinsuffizienz nach dem Venenpulse meist leicht.

Die Erkennung der Dekompensation stützt sich hauptsächlich auf die Störung des Lungen- und Körperkreislaufes. Wichtig sind neben den Veränderungen an den einzelnen Organen die Füllung und namentlich die Spannung des Pulses, während seine Größe und leichtere Veränderungen seines Rhythmus nur mit Vorsicht zu verwerten sind. Am Herzen ist besonders auf das Auftreten von Stauungsdilatationen zu achten. Um den Grad der Dekompensation nicht zu unterschätzen, ist an die bei Klappenfehlern so häufige ungleiche Ausbildung der Schwäche der beiden Kammern zu denken. Namentlich die überwiegende Schwäche der linken Kammer, z. B. bei Aorteninsuffizienzen, mit der Dyspnoe und der enormen Weichheit des Pulses wird in dieser Beziehung oft nicht genügend gewürdigt, weil weder Ödeme noch nennenswerte Cyanose vorhanden sind.

Bei Dekompensation ist die Art des Klappenfehlers wegen der häufigen muskulären Insuffizienzen, wegen des Schwindens von Geräuschen oft nur teilweise zu ermitteln, seine Größe überhaupt nicht festzustellen. Läßt die Palpation des Herzens, resp. die Untersuchung der Arterien und Venen im Stich, liefert die Auskultation unsichere oder mehrdeutige Ergebnisse, so kann es überhaupt zweifelhaft bleiben, ob die Kreislaufstörung durch die Dekompensation eines Klappenfehlers oder durch eine anderweitige Herzmuskelinsuffizienz entstanden ist. Besonders die Mitralinsuffizienz macht in dieser Beziehung oft Schwierigkeiten.

Prognose.

Die Prognose eines erworbenen Klappenfehlers wird in erster Linie durch das Verhalten des Herzmuskels bestimmt. Sie ist bei vollständiger Kompensation günstiger als bei bereits eingetretener Dekompensation.

Im Stadium der Kompensation richtet sich die Prognose nach folgenden Grundsätzen: Ist der Klappenfehler *sehr hochgradig*, oder *nimmt er* im Laufe weniger Monate merklich *zu*, so wird die Kompensation relativ leicht gefährdet werden. Dagegen gestatten ganz geringfügige Klappenfehler (z. B. Mitral- oder Aorteninsuffizienzen mit nur unbedeutend vergrößertem linken Ventrikel) eine günstige Voraussage. Bei Kindern, mit größter Reserve bei jungen Menschen, ist die Möglichkeit einer völligen Heilung so unbedeutender Klappendefekte im Laufe einer Anzahl von Jahren zuzugeben.

Leidet der Kranke an häufig *rezidivierendem Gelenkrheumatismus*, so wird die Prognose dadurch wesentlich getrübt. Denn jeder Rückfall bringt die Gefahr einer neuen Klappen- und vor allem Myocarderkrankung mit sich.

Ebenso wird die Prognose bei *sklerotischer Erkrankung der Aortenklappen* ernster, weil hier sehr oft die gleichzeitige Koronarsklerose die Dauer der Kompensation stark beschränkt und die Natur der Veränderung ihr Fortschreiten fast mit Sicherheit voraussehen läßt.

Die Voraussage wird ferner in maßgebender Weise durch die *Individualität des Kranken* und durch die *Verhältnisse*, in denen er lebt, bestimmt. Behaglich und mäßig lebende Menschen mit ruhigem Temperament haben einen besonders günstigen Verlauf zu erwarten. Selbst ein hochgradiger Klappenfehler wird hier oft lange Jahre ohne Beschwerden ertragen. Auch ein normaler Ernährungszustand gestattet eine gute Prognose. Die gegenteiligen Verhältnisse verschlechtern sie. Der Verlauf hängt also recht wesentlich von dem Verhalten der Kranken ab.

Leidet endlich ein Kranker schon längere Zeit an seinem Klappenfehler, hat aber, vielleicht trotz großer Anforderungen an die Herzkraft nie Beschwerden gehabt, findet sich objektiv eine völlige Kompensation, so ist auch weiter auf einen guten Verlauf zu rechnen, wenn nicht unerwartete Zwischenfälle eintreten.

Bei bereits vorhandener *Dekompensation* interessiert zunächst die Frage, ob eine unmittelbare oder nahe bevorstehende Lebensgefahr vorhanden ist. Sehen wir von den ganz hoffnungslosen Fällen schwerster Dekompensation ab, so richtet sich die Voraussage in dieser Beziehung weniger nach der Schwere der augenblicklichen Störung als nach ihrem Verlauf. Schreitet trotz zweckentsprechenden Verhaltens die Herzschwäche dauernd fort, so wird die Möglichkeit einer längeren Erhaltung des Lebens recht unwahrscheinlich. Aber jede, auch nur die leiseste Besserung bedeutet eine Verzögerung der imminenten Gefahr. Nur die schwere Dekompensation hochgradiger Aorteninsuffizienzen nimmt, wie erwähnt (s. S. 208), fast immer einen ungünstigen Verlauf.

Ist eine unmittelbare Lebensgefahr nicht vorhanden, so ist weiter die Aussicht auf Wiederherstellung völliger Kompensation oder wenigstens auf Besserung des Zustandes zu würdigen. Selbstverständlich gestatten hier die Erscheinungen des Initialstadiums im allgemeinen eine bessere Prognose als die der schweren Dekompensation. Nur Anfälle von *Angina pectoris* und *cardialem Asthma* sind an sich und wegen ihrer gewöhnlichen Ursache, der Koronarsklerose, mit Vorsicht zu beurteilen. Schwere Angina pectoris gibt auch bei Klappenfehlern eine ganz ungünstige Prognose.

Wichtig ist auch die *Ursache der Dekompensation*. Ist sie ihrer Natur nach vorübergehend, wie eine Überanstrengung, eine zu beseitigende Ernährungsstörung, Mangel an Übung der Herzkraft durch allzu lange

Bettruhe u. dgl., so sind die Aussichten einer gleich schweren Herzinsuffizienz günstiger als bei dauernd wirkenden Schädlichkeiten (einem zu hochgradigen, nicht kompensierbaren Klappenfehler, Koronarsklerose, nicht zu beseitigendem übermäßigem Fettreichtum des Körpers) oder bei Veränderungen, deren Verlauf nicht zu übersehen ist (Zunahme der Klappenfehler, rekurrierende Erkrankung des Myocards, z. B. nach Gelenkrheumatismus).

Das Urteil wird wesentlich sicherer durch den *Erfolg der Therapie*. Je früher die Besserung der Dekompensation beginnt, umso sicherer ist auf eine völlige Wiederherstellung oder eine wesentliche Besserung zu rechnen. Aber auch bei der rasch vorschreitenden Besserung einer schweren Dekompensation darf die Prognose nicht zu früh für unzweifelhaft gut erklärt werden. Unvorhergesehene, gerade auch bei Wiederherstellung der Herzkraft eintretende *Zwischenfälle*, besonders Embolien, in seltenen Fällen Psychosen, können alle Hoffnungen vernichten.

Gelingt es die Dekompensation zu bessern, so hängt die Gefahr ihrer Wiederkehr von dem *Grade der Besserung* ab. Bei völlig wiederhergestellter Kompensation ist sie geringer als bei restierender, wenn auch nur unbedeutender Dekompensation. Aber auch bei idealer Wiederherstellung der Herzkraft hat man in den meisten Fällen den Eindruck, daß das einmal insuffizient gewesene Herz weniger widerstandsfähig bleibt und durch unbedeutendere Einwirkungen geschädigt wird, als vor der ersten Dekompensation. Im übrigen hängt die Wiederkehr der Dekompensation von denselben Umständen ab, wie ihr erstes Auftreten.

Die häufige Frage der Kranken oder ihrer Angehörigen, ob der Klappenfehler einen plötzlichen Tod erwarten lasse, kann mit gutem Gewissen verneint werden. Nur bei schwerer Angina pectoris empfiehlt es sich, Verwandte des Patienten auf die Möglichkeit eines raschen Endes vorzubereiten.

Endlich sei noch die schlechte Prognose von *Lungeninfarkten bei Mitralfehlern* hervorgehoben, wenn wenigstens die Emboli nicht nur einzelne kleine Äste verlegen. Über die Prognose der übrigen interkurrenten mit dem Klappenfehler zusammenhängenden Veränderungen ist nichts Besonderes zu erwähnen.

Die *Therapie* wird zusammen mit der der chronischen Insuffizienz des Herzmuskels (S. 224 ff.) besprochen werden. Siehe auch die besonderen Indikationen.

Literaturverzeichnis.

C. Hirsch, Über die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 68, S. 323.

v. Jürgensen, Klappenfehler. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, I. Teil, 4. Abt. Wien 1903.

Krehl, Pathologische Physiologie, 3. Aufl., Leipzig 1904, S. 10. — Krehl, v. Merings Lehrb. d. inneren Med., 3. Aufl., Jena 1905, S. 333.

Rosenstein, Krankheiten des Zirkulationsapparates. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., Leipzig 1879, S. 110.

Siehe auch die Lehrbücher der speziellen Pathologie, die Werke über Herzkrankheiten und die Lehrbücher der physikalischen Diagnostik.

Geschichtliches, Ätiologie, pathologische Anatomie der Klappenerkrankung.

Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857. S. 180.

— v. Basch, Allgemeine Physiologie und Pathologie des Kreislaufs. Wien 1892.

— Bouillaud, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Becker. Leipzig 1836, S. 151. — Bouillaud, Traité clinique du rhumatisme articulaire. Paris 1840.

S. 125. — Byrom Bramwell, Diseases of the heart. Edinburgh 1884.

Corrigan, On permanent patency of the mouth of the aorta. Edinb. med. and surg. Journal 1832. — Corrigan, Inquiries into a new disease of the heart. Ebendas. 1836.

Dennig, Die Diagnose der Herzklappenfehler in schematischer Übersicht. Tübingen 1903. (Einfaches Schema für den Unterricht.)

Guttmann, Zur Statistik der Herzklappenfehler. Diss., Breslau 1891.

Hope, Edinb. med. and surg. Journ., April 1842.

Inada, Bemerkungen über das Verhalten der Aorta bei experimentell erzeugter Insuffizienz der Aortenklappen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 83, S. 283.

Krehl, Beitrag zur Pathologie der Herzklappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 454.

Leuch, Statistisch-klinische Mitteilungen über Herzklappenfehler. Diss. Zürich 1889.

Moritz, Über ein Kreislaufmodell u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 66, S. 421.

Riegel, Zur Lehre von den Herzklappenfehlern. Berliner klin. Wochschr. 1888, Nr. 20. — Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 328. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis und der chronischen Klappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 163. — O. Rosenbach, Über artifizielle Herzklappenfehler. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 9, S. 1. — Rosenfeld, Beitrag zur Lehre der chlorotischen Mitralstenose. Diss., Straßburg 1900.

Th. Schott, Zur Ätiologie der chronischen Herzkrankheiten. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1892, S. 479. — Skoda, Abhandlung über Perkussion und Auskultation. 6. Aufl. (bes. S. 324). — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. 1855. S. 111.

Traube, an zahlreichen Stellen der Beiträge zur Pathologie und Physiologie (s. unten).

Symptome.

a) Die Insuffizienz der Aortenklappen.

Aufrecht, Ein Fall von ringförmiger Atheromatose der Aorta ascendens mit allen Symptomen einer Stenose und Insuffizienz der Aortenklappen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 562.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten 1857, S. 264. — Bamberger, Über Doppelton und Doppelgeräusch in der Arteria cruralis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 437. — Bamberger, Weitere Beobachtungen über Doppelton und Doppelgeräusch in der Cruralarterie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 440. — Becker, Über Retinalarterienpuls bei Insuffizienz der Aortenklappen. Monatsschr. f. Augenheilk. 1870. — Botkin, Med. Klinik in demonstrativen Vorträgen. Berlin 1867, Heft 1, S. 15.

Conrad, Zur Lehre über die Auskultation der Gefäße. Diss., Gießen 1860. S. 9. — Da Costa Alvarenga, Mém. sur l'insuffisance des valvules aort. Traduit du Portugais par Garnier. Paris 1856.

Durosiez, Du double souffle intermittent comme signe de l'insuffisance aortique. Arch. génér. 1861 avril, mai — und zahlreiche spätere Arbeiten.

Fraentzel, Vorlesungen über Herzkrankheiten, Bd. 2, S. 105. — Frenkel, Des secousses rythmiques de la tête chez les aortiques. Rev. de méd. 1902, S. 664. — v. Frey, Die Untersuchung des Pulses. Berlin 1892, S. 6. — Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handb. der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, 2. Abt., S. 370. — Friedreich, Notiz zur Lehre von Doppelton und Doppelgeräusch an den Arterien. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 163. — Friedreich, Über Doppelton an der Cruralarterie, sowie über Tonbildung an der Cruralvene. Ebendas., Bd. 21, S. 236.

Gerhardt, Über die Verwendung der empfindlichen Flamme zu diagnostischen Zwecken. Ebendas., Bd. 16, S. 10. — Gerhardt, Pulsierender Milztumor. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 449.

Hochhaus, Zur pathologischen Bedeutung der auskultatorischen Wahrnehmungen an der Cruralarterie. Virchows Archiv, Bd. 111, S. 497. — Huber, Über Pseudoaorteninsuffizienz. Berliner klin. Wochschr. 1898, Nr. 27.

Lennhoff (unter Litten), Über Pseudoaorteninsuffizienz. Diss., Berlin 1893. — v. Leube, Über Albuminurie bei Aortenklappeninsuffizienz. Münchner med. Wochschr. 1903, Nr. 30.

Matterstock, Die auskultatorischen Erscheinungen der Arterien mit besonderer Berücksichtigung der Herzkrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 535. — Fr. Müller, Pulsation des Gaumens bei Aorteninsuffizienz. Charitéannalen, 1889, S. 251.

Quincke, Beobachtungen über Kapillar- und Venenpuls. Berliner klin. Wochschr. 1868, Nr. 34. — Quincke, Beiträge zur Entstehung der Herztöne und Herzgeräusche. Berliner klin. Wochschr. 1870, Nr. 21, S. 250, Anm. — Quincke, Über Kapillarpuls und zentripetalen Venenpuls. Berliner klin. Wochschr. 1890, Nr. 12.

O. Rosenbach, Über artifizielle Herzklappenfehler. Arch. f. experim. Pathologie, Bd. 9, S. 29. — O. Rosenbach, Über arterielle Leberpulsation. Deutsche med. Wochschr. 1878, Nr. 40, 42. — Rosenstein, Krankheiten des Herzens. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 153.

Schlesinger, Die Bewegungsphänomene in der Mund- und Rachenhöhle bei Aorteninsuffizienz. Wiener klin. Wochschr. 1900, Nr. 40. — J. Schwalbe, Zur Klinik der Aortenklappeninsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 44, S. 553; Bd. 45, S. 383. — G. Sée, Maladies du coeur, S. 257. — Stokes, Krankheiten des Herzens, S. 178.

Traube, Über zwei eigentümliche Phänomene bei Insuffizienz der Aortenklappen. Gesammelte Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 2, S. 795. — Traube, Ein Fall von angeborener Aortenstenose, kompliziert mit Insuffizienz der Aortenklappen. Gesammelte Beiträge zur Pathol. u. Physiol., Bd. 3, S. 17.

Valentino, Des secousses rythmiques de la tête chez les aortiques. Rev. de méd. 1902, S. 462.

v. Weismayr, Insuffizienz der Aortenklappen ohne Geräusch und Pseudoinsuffizienz. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 32, Suppl. S. 29.

b) Die Stenose des Aortenostiums. Die wahre Herzstenose.

Dilg, Ein Beitrag zur Kenntnis seltener Herzanomalien im Anschluß an einen Fall von angeborener beiderseitiger Konusstenose. Virchows Archiv, Bd. 91, S. 193.

Ebstein, Über die auf größere Entfernung vom Kranken hörbaren Töne und Geräusche des Herzens und der Brustaorta. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 22, S. 133.

Lauenstein, Ein Fall von Stenose des Conus arteriosus aortae. Ebendas., Bd. 16, S. 374. — Leube, Zur Diagnose der systolischen Herzgeräusche. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 97, S. 225. — Leyden, Ein bemerkenswerter Fall von Stenose des Ostium aorticum. Virch. Arch., Bd. 29, S. 197. — Lindman, Zur Kasuistik seltener Herzerkrankungen. Ebendas., Bd. 25, S. 510. — Lublinski, Über Distanzgeräusche bei Herzklappenfehlern. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 523.

Matterstock, Die auskultatorischen Erscheinungen der Arterien u. s. w. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 22, S. 545.

v. Noorden, Zur Diagnostik der Aortenstenose. Charitéannalen 15. Jahrg. 1890, S. 185.

Rosenstein, Krankheiten des Herzens. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 165.

Traube, Zwei Fälle von Stenosis orificii aortae. Gesammelte Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 2, S. 831.

c) Die Insuffizienz der Mitralklappen.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 242. — v. Basch, Allgemeine Physiologie und Pathologie des Kreislaufs. Wien 1892, S. 115.

Dunbar, Über das Verhalten des linken Ventrikels bei den Fehlern der Mitralklappe. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 49, S. 277.

Gerhardt, Über Schlußunfähigkeit der Lungenarterienklappen. Verhandl. des Kongr. f. inn. Med. 1892, S. 294.

Hochsinger, Die Auskultation des kindlichen Herzens 1890, S. 50 f.

Leichtenstern, Über einige physikalisch-diagnostische Phänomene. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 21, S. 172.

Naunyn, Über den Grund, weshalb hin und wieder das systolische Geräusch bei der Mitralsuffizienz am lautesten in der Gegend der Pulmonalklappe zu vernehmen ist. Berl. klin. Wochschr. 1868, Nr. 17. — v. Noorden, Über Beziehungen zwischen Pulsbildern und Herzklappenfehlern. Charitéannalen 15. Jahrg. 1890, S. 193.

Riegel, Zur Lehre von den Herzklappenfehlern. Berl. klin. Wochschr. 1888, Nr. 20. — R o m b e r g, Bemerkungen über Chlorose und ihre Behandlung. Ebendas. 1897, Nr. 27, S. 587. — O. R o s e n b a c h, Zur Lehre von den Herzklappenfehlern. Breslauer ärztl. Zeitschrift 1881, Nr. 9, S. 103.

E. S c h w a r z, Zur Dynamik der Mitralinsuffizienz. Wien. klin. Wochschr. 1905, Nr. 24. — S t a d l e r, Über die Massenverhältnisse des Kaninchenherzens bei experimentell erzeugter Tricuspidalinsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 83, S. 71.

T r a u b e, Die Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels entsteht bei Insuffizienz der Mitralis auf die nämliche Weise, wie bei Insuffizienz der Aortenklappen. Gesammelte Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 3, S. 234.

Weil, Zur Lehre von der Mitralklappeninsuffizienz. Berl. klin. Wochschr. 1881, Nr. 7.

d) Die Stenose des Mitralostiums.

B a m b e r g e r, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 248. — B a u m b a c h, Über das Verhalten des linken Ventrikels bei Mitralstenose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 267. — W. B u c k, Die anatomischen Veränderungen des Herzens bei Mitralstenose. Mitteilungen aus den Hamburgischen Staatskrankenanstalten, Bd. 4, Heft 4, 1904. — B i e r n a c k i, Zur Revision einiger Kapitel der physikalischen Diagnostik der Brustorgane. Volkmanns Sammlung klin. Vorträge, N. F., Nr. 154, 155.

D u n b a r, Über das Verhalten des linken Ventrikels bei Fehlern der Mitralklappe. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 271.

F r i e d r e i c h, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2. Abt., S. 362.

G e n d r i n, zitiert nach Friedreich, l. c. S. 366. — G e r h a r d t, Auskultation und Perkussion. 6. Aufl. besorgt von D. Gerhardt, Tübingen 1900, S. 331. — D. G e r h a r d t, Über die Kompensation von Mitralfehlern. Archiv f. experimentelle Pathologie und Pharmakologie, Bd. 45, S. 186. — D. G e r h a r d t, Über Entstehung und diagnostische Bedeutung der Herztöne. Volkmanns Sammlung klin. Vorträge, N. F., Nr. 214, S. 1218.

H o f b a u e r, Recurrenslähmung bei Mitralstenose. Wiener klin. Wochschr. 1902, Nr. 41.

L e i c h t e n s t e r n, Über einige physikalisch-diagnostische Phänomene. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 172 f. — L e n h a r t z, Über das Verhalten des linken Ventrikels bei Mitralstenose. Münch. med. Wochschr. 1890, Nr. 22.

F r. K r a u s, Über Recurrenslähmung bei Mitralstenose. Verhandlungen des Kongr. f. innere Medizin 1901, S. 608.

F. M ü l l e r, Einige Beobachtungen aus dem Perkussionskurs. Berliner klin. Wochschr. 1895, Nr. 35, S. 758.

O r t n e r, Recurrenslähmung bei Mitralstenose. Wiener klin. Wochschr. 1898, Nr. 33.

P o t a i n, L'intersystole du coeur et le rétrécissement mitral. La Semaine médic. 1900, Nr. 47. — P o t a i n, Sur le chevauchement des systoles de l'oreillette et du ventricule. Ebendas. Nr. 36.

R o s e n s t e i n, Herzkrankheiten. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 143 f.

S e i f e r t und F r. M ü l l e r, Taschenbuch der medizinisch-klinischen Diagnostik. 11. Aufl., Wiesbaden 1904, S. 62.

T r a u b e, Über den Zusammenhang von Herz- und Nierenkrankheiten. Gesammelte Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 2, S. 307. — T r a u b e, Über die Herz- und Arterientöne in Krankheiten. Ebendas., Bd. 2, S. 449.

e) Die Insuffizienz der Pulmonalklappen.

B a r i é, Recherches sur l'insuffisance des valvules de l'artère pulmonaire. Arch. générales de méd. Juin 1891.

G e r h a r d t, Über Schlußunfähigkeit der Lungenarterienklappen. Verhandlungen des Kongresses für innere Medizin 1892, S. 290. — E. G r a w i t z, Zwei seltene Fälle von Inkontinenz des Ostium pulmonale, bedingt durch Fehlen eines Klappensegels. Virch. Arch., Bd. 90, S. 426.

Litten, Über Gefäßgeräusche bei Obturation der Pulmonalarterien und ihrer Äste. Charitéannalen 3. Jahrg. 1878, S. 180.

Matterstock, Die auskultatorischen Erscheinungen der Arterien u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 546. — M. Mayer, Über einen Fall von Stenosierung der Pulmonalarterie infolge von akuter Endocarditis der Semilunarklappen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 24, S. 451.

Pawinski, Über relative Insuffizienz der Pulmonalarterienklappen bei Mitralstenose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 52, S. 519.

Schrötter, Krankheiten des Herzfleisches. v. Ziemßens Handbuch der speziellen Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 219 Anm. — Stintzing, Über eine seltene Anomalie der Pulmonalklappen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 44, S. 149.

Thomas, Ein Beitrag zur Hörbarkeit der Schallerscheinungen der Pulmonalis an der linken Seite des Halses. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 23, S. 622.

f) Die Stenose des Pulmonalostiums.

Siehe einen Teil der bei Insuffizienz der Pulmonalklappen erwähnten Arbeiten, ferner:

Bamberger, Krankheiten des Herzens, S. 291.

Colberg, Zur Kasuistik der Gehirn- und Herzkrankheiten. 2. Stenose des Ostium arteriosum pulmonale, bedingt durch Aneurysma der Aortenwurzel. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 5, S. 565.

Ebstein, Zur Kasuistik der durch Aneurysmen der aufsteigenden Aorta bedingten Stenose der Arteria pulmonalis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 6, S. 281.

Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der speziellen Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2. Abt., S. 387.

Jaccoud, Formes cliniques du rétrécissement de l'artère pulmonaire. La Tribune méd. 1901, S. 287 u. 306.

Mannkopff, Über Stenose des Ostium arteriosum der rechten Herzkammer. Charitéannalen 1863, Bd. 11, Heft 2, S. 42.

Rindfleisch und Obernier, Aneurysma der Aorta ascendens und Insuffizienz der Valvula tricuspidalis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 5, S. 539.

J. Schwalbe, Zur Pathologie der Pulmonalarterienklappen. Virchows Archiv, Bd. 119, S. 271.

g) Die Insuffizienz der Tricuspidalklappen.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 254.

Dippe, Ein Fall von kompliziertem Herzfehler, Hemisystolie, Cruralvenen-ton. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 31, S. 427.

Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch d. speziellen Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2. Abt., S. 381. — Friedreich, Über den Venenpuls. Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. 1, S. 243 (u. 274). — Friedreich, Über Doppelton an der Cruralarterie, sowie über Tonbildung an der Cruralvene. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 220.

Gräffner, Ein Beitrag zur Syphilis des Herzens. Ebendas., Bd. 20, S. 611.

Mackenzie, Die Lehre vom Pulse. Aus dem Englischen von Deutsch, Frankfurt a. M. 1904, S. 182.

Riegel, Über den normalen und den pathologischen Venenpuls. Deutsch. Archiv für klin. Medizin, Bd. 31, S. 26 f. — Riegel, Weitere Arbeiten s. S. 38 unter Untersuchung der Venen.

Stadler, Über die Massenverhältnisse des Kaninchenherzens bei experimentell erzeugter Tricuspidalinsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Medizin, Bd. 83, S. 71. — Stern, Über die Verdopplung des Herzschlags. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 35, S. 564. — Strauß, Ein Fall von wahrscheinlich organischer Tricuspidalinsuffizienz. Berliner klin. Wochschr. 1897, Nr. 51.

Volhard, Über Venenpulse. Verhandlungen d. Kongresses für innere Medizin 1902, S. 394.

h) Die Stenose des Tricuspidalostiums.

Cohn, Ein Fall von Tricuspidalstenose höchsten Grades mit multiplen hämorrhagischen Infarkten der Lungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 33, S. 320.

Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der speziellen Pathologie und Therapie, Bd. V, 2. Abt., S. 384.

Mackenzie, l. c. S. 182 u. 210.

G. Sée, Traité des maladies du coeur. Paris 1889. S. 272.

i) Kombinierte Klappenfehler.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 292.

Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der speziellen Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2. Abt., S. 378.

Verlauf, Diagnose, Prognose.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 211 u. 225. — v. Basch, Allgemeine Physiologie und Pathologie des Kreislaufs. Wien 1892. S. 115.

Castiaux et Langier, Lésions valvulaires consécutives aux contusions des parois thoraciques. L'Echo médical du Nord 26. août 1900. — Da Costa, bei Seitz, Die Überanstrengung des Herzens, S. 99.

Dehio, Die diffuse Vermehrung des Bindegewebs im Herzfleische. Verhandl. des Kongresses für innere Medizin 1895, S. 487. — Drasche, Über Herzgeräusche. Wiener med. Wochenschrift 1901, Nr. 45.

O. Feis, Über die Komplikation von Schwangerschaft, Geburt und Wochenbett mit chronischem Herzfehler. Volkmanns Sammlung klin. Vorträge, N. F., Nr. 213. — Forler, Clin. soc. of London, refer. in Deutsche med. Wochschr. 1888, Nr. 8, S. 160 (53jähriger Bestand eines Aorten- und Mitralfehlers trotz anhaltender schwerer Arbeit).

Gusserow, Künstliche Frühgeburt bei Herzkranken. Berliner klin. Wochenschrift 1898, Nr. 44, Diskussion in Nr. 46.

Hampeln, Über Sklerose und entzündliche Schrumpfung der Herzklappen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 487. — Hasenfeld und Romberg, Über die Reservekraft des hypertrophischen Herzmuskels und die Bedeutung der diastolischen Erweiterungsfähigkeit des Herzens. Archiv f. experimentelle Pathologie, Bd. 39, S. 333. — His, jun., Über Herzkrankheiten nach Gonorrhoe. Berliner klin. Wochenschrift 1892, Nr. 40, letzter Fall.

Krehl, Beitrag zur Pathologie der Herzklappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 454.

Leyden, Über die Komplikation der Schwangerschaft mit chronischer Herzkrankheit. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 23, S. 1. — Leyden, Über die Prognose der Herzkrankheiten. Deutsche med. Wochschr. 1889, Nr. 20 f. — Leyden, Über die Affektion des Herzens mit Tuberkulose. Deutsche med. Wochschr. 1896, Nr. 1. — B. Lewy, Die Arbeit des gesunden und kranken Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 31, S. 321 u. 520.

Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 328 (369). — Riegel, Zur Lehre von den Herzklappenfehlern. Berliner klin. Wochschr. 1888, Nr. 20. — Rokitsansky, Handbuch der pathologischen Anatomie. Wien 1846, Bd. 1, S. 427. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis und der chronischen Klappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 163. — O. Rosenbach, Zur Lehre von der Insuffizienz der Aortenklappen. Ebendas. 1888, Nr. 38.

Aug. Schott, Zur Therapie der chronischen Herzkrankheiten. Berliner klin. Wochschr. 1885, Nr. 34. — Aug. Schott, Zur allgemeinen Pathologie der Herzkrankheiten. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 12, S. 298. — Senator, Über einen Fall von geheilter Aorteninsuffizienz. Therapie der Gegenwart 1901, Heft 6. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens, S. 99.

Traube, Über den Zusammenhang von Herz- und Nierenkrankheiten. Gesammelte Beitr. z. Pathologie u. Physiologie, Bd. 2, S. 291 u. 310. — Traube, Eine Bemerkung über das Verhältnis der tuberkulösen (käsigen) Pneumonie zu den organischen Herzkrankheiten. Gesammelte Beiträge, Bd. 2, S. 748. — Traube, Übermäßige Muskelanstrengung als Ursache plötzlich eintretender Kompensationsstörung in einem Falle von Stenosis ostii venosi sinistri. Gesammelte Beiträge zur Pathol. u. Physiol., Bd. 3, S. 203. — Traube, Plötzlich auftretende Störung der Kompensation infolge des Eintritts einer heftigen Grippe bei einer jahrelang bestehenden und vordem gut kompensierten Stenosis ostii venosi sinistri. Ebendas., Bd. 3, S. 206. — Traube, Ein Fall von Ileo-Typhus, im Verlauf eines organischen Herzfehlers

(Insuffizienz der Aortenklappen) entstanden. Tod durch seröse Pneumonie. Ebendas., Bd. 3, S. 305.

Zenker, Anmerkung zu Ebstein, Über die auf größere Entfernung vom Kranken hörbaren Töne u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 117, Anmerkung.

2. Die angeborenen Klappenfehler und Mißbildungen des Herzens.

Die angeborenen Klappenfehler und die Mißbildungen des Herzens hängen so innig zusammen, daß sie gemeinsam besprochen werden müssen. Wenn wir von den klinisch bedeutungslosen *überzähligen Klappen, Papillarmuskeln* u. dgl., der nur selten Erscheinungen hervorrufenden *Verminderung der Klappenanzahl*, von der *angeborenen Hypertrophie des Herzmuskels* (Simmonds), die bei dem Fehlen jeder ursächlichen Veränderung vielleicht als diffuses Myom aufzufassen ist, absehen, so kommen bei den Mißbildungen hauptsächlich *unvollständige oder regelwidrige Entwicklung der die beiden Herzhälften trennenden Septen* in Betracht.

Entwicklungsgeschichtliche Vorbemerkungen. Von drei Seiten her vollzieht sich nach den maßgebenden Untersuchungen von His die Scheidung der ursprünglich einheitlichen Herzanlage in eine rechte und linke Hälfte. Der gemeinsame *Truncus arteriosus* wird durch das *Septum aorticum* in die *Pulmonalis* und die *Aorta* getrennt. Dem *Septum aorticum*, das in der *Pars membranacea* der späteren Ventrikelscheidewand die Arterienursprünge nach unten überragt, wächst von der Herzspitze her das *Ventrikelseptum* entgegen. Die freien Ränder der beiden Septen verwachsen miteinander. Linker und rechter Ventrikel werden so im Bereich des Aorten- und des Pulmonalisursprungs voneinander getrennt. In dem hinteren, hauptsächlich zwischen Mitral- und Tricuspidalostium liegenden Teil wird die Trennung vollständig durch Verwachsung des oberen Randes des Ventrikelseptums mit einem dritten, von der oberen Vorhofswand nach unten vorwachsenden Septum, der Vorhofscheidewand. Eine Öffnung in ihr, das *Foramen ovale*, vermittelt während des fötalen Lebens die Kommunikation zwischen rechtem und linkem Herzen, während im übrigen mit dem Ende des zweiten Monats des Embryonallebens die Trennung beendet ist. Nach der Geburt wird das *Foramen ovale* infolge der Änderung der Druckverhältnisse in den beiden Vorhöfen durch Anlegung seiner Klappe geschlossen. Dieselbe verwächst mit dem Rande des eirunden Loches, allerdings fast bei der Hälfte aller Menschen nicht vollständig, eine bei genügender Größe der Klappe bedeutungslose Abweichung.

Ätiologie. Die Mißbildungen des Herzens, deren Wesen Rokitansky zuerst klar erkannt hat, entstehen dadurch, daß das *Septum aorticum* den *Truncus* ungleichmäßig oder abnorm teilt, mit dem *Septum ventriculorum* regelwidrig oder unvollständig verwächst, daß analoge Abweichungen die Verbindung des *Septum ventriculorum* mit der Vorhofscheidewand stören oder daß endlich das eirunde Loch offen bleibt. Zu den Mißbildungen des Herzens sei auch die abnorme Persistenz des *Ductus Botalli* gezählt, welcher normalerweise in den ersten Monaten des extrauterinen Lebens obliteriert.

Die so entstehenden pathologischen Kreislaufverhältnisse disponieren das rechte Herz, an dem sie sich besonders geltend machen, zu endocarditischen und myocarditischen Prozessen. Die Endocarditis führt zu Erkrankungen der Pulmonal- und Tricuspidalklappen. Seltener greift sie auf die Klappen des linken

Herzens über. Die Myocarditis begleitet die fötale Endocarditis ebenso wie die erworbene. Sie tritt auch hier bisweilen ganz in den Vordergrund oder kommt isoliert vor und ist ebenso wie die Endocarditis hauptsächlich im rechten Ventrikel entwickelt. Wohl auch im fötalen Leben beruhen diese Erkrankungen auf i n f e k t i ö s e n Vorgängen, deren Art allerdings noch gänzlich dunkel ist. Auch unabhängig von Mißbildungen können sie sich entwickeln. Der so veränderte Blutumlauf in den Herzhöhlen verursacht bisweilen ein Offenbleiben des Ductus Botalli oder des Foramen ovale. Recht selten dürfte eine primäre Klappenerkrankung Septumdefekte herbeiführen. Es ist das nur bei einer Erkrankung in den ersten beiden Monaten des Embryonallebens möglich.

Symptome und Diagnose. Klinisch werden alle so entstehenden Abnormitäten im fötalen Leben gut ertragen. Mit der Änderung der Kreislaufes nach der Geburt treten bei den meisten Fällen auffällige Störungen hervor. Mit Ausnahme des offenen Foramen ovale und der ganz geringfügigen Veränderungen an der Tricuspidalis und Mitralis stellen alle angeborenen Herzerkrankungen nach der Geburt bedeutend gesteigerte Ansprüche an die Kraft des Herzens, speziell der rechten Kammer. Nur selten vermag der rechte Ventrikel ihnen zu genügen und vollzieht sich der allgemeine Kreislauf in normaler Weise. Meist wird die r e c h t e K a m m e r mehr oder minder insuffizient. Dann entsteht das charakteristische, fast stets unmittelbar nach der Geburt oder im ersten Lebensjahre¹⁾ auftretende Symptom, die Cyanose, der Morbus coeruleus, die Blausucht. Sie erreicht hier oft ganz extreme Grade. Die Kranken können fast schwarzblau aussehen. Besonders stark tritt sie an den normalerweise rot gefärbten Teilen, den Lippen, Nasenflügeln, Backen, Ohren, Nägeln, am Ellbogen und über der Knie- scheibe hervor. Die übrigen Teile der Haut erscheinen meist stark livid. Bisweilen ist die Cyanose an einzelnen Teilen, z. B. den Vorderarmen, stärker entwickelt als am übrigen Körper. Die Haut fühlt sich infolge der Verlangsamung des Blutstroms oft kühl an. Die Körpertemperatur im Rektum zeigt aber normale Werte. An den Fingern und Zehen entstehen trommelschlägelförmige Auftreibungen. Auffallenderweise können selbst bei hochgradiger Cyanose sonstige Erscheinungen venöser Stauung fehlen oder nur in geringem Maße vorhanden sein, und man hat daraus schließen wollen, daß die abnorme Mischung des arteriellen und venösen Blutes und die ungenügende Blutlüftung in den Lungen die Cyanose der angeborenen Herzfehler hervorrufe.

Ist nun auch die Entstehung der Cyanose durch hochgradige Venosität des Blutes nicht zu bestreiten, so kann anderseits nicht bezweifelt werden, daß das Einströmen venösen Blutes in die Körperarterien bei den kongenitalen Herzfehlern meist nicht in solchem Maße statthat. Selbst bei vollständigem Fehlen des Kammerseptums, also bei ausgiebigster Mischung des arteriellen und venösen Blutes, hat man jede Cyanose fehlen sehen. Eine abnorme Mischung des arteriellen und venösen Blutes vermöchte auch nicht die niedrige Hauttemperatur bei angeborener Blausucht und die von K r e h l in einem Falle festgestellte abnorme Konzentration des Blutes zu erklären, während sie als Teilerscheinungen venöser Stauung uns wohl bekannt

¹⁾ Nach der Zusammenstellung von P e a c o c k trat unter 101 Fällen die Cyanose auf: 74mal bald oder gleich nach der Geburt, 15mal vor Ende des 1. Jahres, 1mal im 16. Monat, 3mal mit 2 Jahren, 2mal mit 3 Jahren, 1mal mit 3½ Jahren, 2mal mit 5 Jahren, je 1mal im 8., 13., 15. Jahre.

sind. Wir können demnach der abnormen Blutmischung höchstens einen begünstigenden Einfluß auf die Entstehung der Cyanose zuschreiben. Dasselbe gilt von der ungenügenden Lüftung des Blutes in den Lungen bei sehr bedeutender Beschränkung der die Lungen durchfließenden Blutmengen.

Die eigentliche Ursache der Cyanose ist die Insuffizienz der rechten Kammer. Das Fehlen sonstiger Stauungserscheinungen ist vielleicht durch eine Art von Anpassung der Venen an die sich langsam entwickelnde Überlastung zu erklären. Die ungewöhnliche Intensität der Cyanose wird wohl durch die von H. Vierordt betonte Erweiterung der Hautkapillaren hervorgerufen, die bei rascher entstehender venöser Stauung kaum so hochgradig wird. Die ungleiche Verteilung der Blaufärbung am Körper in manchen Fällen beruht auf der verschieden starken Kapillarerweiterung an den einzelnen Körperteilen.

Im weiteren Verlauf gesellen sich unter Umständen zu der Blausucht die übrigen Zeichen eines dekompensierten Herzfehlers, Leberschwellung, Ödeme, bei den meisten der angeborenen Herzfehler Dyspnoe, vereinzelt ausgebildete Anfälle cardialen Asthmas.

Manche kongenitale Herzfehler und Mißbildungen machen eine Fortdauer des Lebens überhaupt unmöglich; die meisten führen durch plötzlich oder allmählich eintretende Herzinsuffizienz oder durch Folgekrankheiten vorzeitig zum Tode¹⁾, und nur das offene Foramen ovale und die unter Umständen völlig ausheilenden leichten Mitral- und Tricuspidalerkrankungen sind in dieser Beziehung unbedenklich. Von Folgekrankheiten, zu denen kongenitale Herzleiden disponiert sind, ist außer Pneumonien und Lungenembolien besonders die Lungentuberkulose zu nennen. Sie tritt bei den Kranken, welche das erste Jahrzehnt überleben, mit ganz auffallender Häufigkeit auf. Gelegentlich entwickeln sich an kongenital erkrankten Herzen nach einem Gelenkrheumatismus oder dergleichen erworbene Klappenfehler, und es entstehen so bisweilen ganz eigenartige Symptomenkomplexe.

Die **Diagnose**, daß ein kongenitales Herzleiden besteht, ist bei blausüchtigen kleinen Kindern nicht schwer. Auch bei Erwachsenen zeichnet die enorme Cyanose viele Fälle vor erworbenen Klappenfehlern aus. Die Trommelschlägelfinger und -Zehen, das häufige Zurückbleiben im Wachstum und bisweilen auch in der geistigen Entwicklung, gleichzeitige Mißbildungen an Mundhöhle, Genitalien u. s. w., und endlich die häufige anamnestiche Angabe, daß die Cyanose seit der ersten Kindheit besteht, sichern weiter die Diagnose. Fehlt die venöse Stauung, so ist bei Kindern in den ersten 2 oder 3 Lebensjahren auch der objektive Nachweis abnormer Geräusche mit oder ohne Vergrößerung des Herzens für die Annahme eines kongenitalen Herzfehlers ausreichend, da erworbene Veränderungen in diesem Lebensalter kaum vorkommen. Bei älteren Kindern und Erwachsenen erlaubt, wenn die Cyanose fehlt, höchstens die Art einer Herzveränderung an eine kongenitale Entstehung zu denken.

Die Art der Mißbildung bis in ihre Einzelheiten ist meist nur zu vermuten. Wohl ist es in recht vielen Fällen leicht, die Verengerung

¹⁾ Nach Stölker starben von 79 kongenitalen Herzleiden: 4 vor dem 1. Tage, 4 in der 1. Woche, 6 von 2. Woche bis Ende des 3. Monats, 10 vom 5. Monat bis Ende des 6. Monats, 18 von 1/2—1 Jahr, 14 von 1—10 Jahren, 8 von 11—15 Jahren, 7 von 16—20 Jahren, 2 von 26—30 Jahren, 3 von 31—35 Jahren, 3 von 36—40 Jahren.

des Pulmonalostiums oder des Conus arteriosus zu diagnostizieren; aber ob gleichzeitig ein Septumdefekt oder ein offener Ductus Botalli u. dgl. vorhanden ist, bleibt meist zweifelhaft. Eine detailliertere Diagnose hat natürlich oft recht. Ebenso oft aber trifft sie nicht die Wahrheit und kann sie bei der Fülle der vorliegenden Möglichkeiten nicht treffen. Wir fassen uns also in dieser Beziehung kurz und verweisen wegen weiterer Einzelheiten besonders auf die umfassende Darstellung H. Vierordts.

Die **Stenosen des Ostiums der Pulmonalis** und ihres Konus sind die häufigsten kongenitalen Veränderungen. Sie machen bei Kindern drei Fünftel aller Fälle angeborener Abnormitäten, bei Menschen jenseits des 12. Lebensjahres wegen der größeren Sterblichkeit der übrigen Formen sogar über vier Fünftel aus. Als Mißbildung entstehen sie dadurch, daß das Septum aorticum den gemeinsamen Truncus arteriosus nicht in zwei gleiche Hälften teilt, sondern weiter nach vorn inseriert und so der Ursprung der Pulmonalis abnorm eng wird. Aus der Verschiebung des Septum aorticum nach vorn erklärt sich auch die häufige Kombination dieser Stenosen mit Defekten im Ventrikelseptum. Die beiden Septen haben nicht miteinander verwachsen können, und die Aorta entspringt über dem Defekt aus beiden Kammern. Von der Verlagerung des Septum aorticum ist wohl auch die hier nicht seltene übermäßige Entwicklung des Fleischbalkens abhängig, welcher von der oberen Fläche der rechten Kammer her vorspringt und Conus arteriosus und atrioventrikularen Teil des rechten Ventrikels scheidet. Sie führt bisweilen zu wirklichen Verengerungen des Conus. Zur Stenose der Pulmonalis führen ferner endocarditische Verwachsungen der Pulmonalklappen und Verengerungen des Konus durch ausgedehnte myocarditische Narben.

Klinisch hat man die S. 190 beschriebenen Erscheinungen der Pulmonalstenose, also **Hypertrophie** und bei der sehr häufigen Dekompensation **Dilatation** der rechten Kammer, im letzten Falle auch des rechten Vorhofs, meist ein lautes, rauhes, mit deutlichem Fremissement verbundenes **systolisches Geräusch** an der Pulmonalis, bei Erkrankung der Klappen mit sehr leisem oder unhörbarem zweitem Ton, bei tieferem, die Klappen nicht beteiligendem Sitz der Stenose mit hörbarem, allerdings oft schwachem zweitem Tone und eventuell auch mit größter Lautheit des Geräusches an einem etwas tieferen Punkte des linken Sternalrandes.

Der gleichzeitige Septumdefekt kann bei der großen Häufigkeit der Kombination stets mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit vermutet werden.

Da die Pulmonalstenosen im Vergleich zu anderen angeborenen Herzfehlern verhältnismäßig gut kompensierbar sind, tritt die Cyanose bei ihnen bisweilen erst ziemlich spät auf. Überleben die Kranken die erste Kindheit, so endigen sie sehr oft durch **Lungentuberkulose**.

Vereinzelt kommt es zu vollständigem Verschuß der Pulmonalis durch fötale Endocarditis. Durch Offenbleiben des Ductus Botalli, Entwicklung anderer Anastomosen und Blutversorgung der Lungen auf diesen Wegen aus der Aorta kann auch hier für einige Zeit das Leben erhalten bleiben.

Die **Stenose des Aortenostiums** entsteht in analoger Weise wie die der Pulmonalis durch Verlagerung des Septum aorticum nach hinten oder durch fötale Endocarditis. Die Symptome sind die der Aortenstenose. Bei völligem Verschuß der Aorta entwickelt sich der linke Ventrikel nicht weiter. Der ganze Kreislauf wird durch die rechte Kammer mit Hilfe des dann offenbleibenden Ductus Botalli besorgt.

Auch die **Insuffizienzen** und **Stenosen der Tricuspidalis** und **Mitralis** durch fötale Endocarditis rufen keine von den Erscheinungen des späteren Lebens abweichenden Symptome hervor. Bemerkenswert ist nur, daß bei völligem Verschuß

der Tricuspidalis ein Kreislauf durch das Foramen ovale und eine Ventrikellücke erhalten bleiben kann.

Die **Defekte des Ventrikelseptiums** kommen in seinem vorderen Teile fast nur als Folgen anderer Mißbildungen vor, an seinem hinteren Abschnitt dagegen auch selbständig. Die ungenügende Verwachsung der Ventrikelscheidewand und des Vorhofseptums führt hier zu besonders großen Lücken. **Starke Hypertrophie der rechten Kammer**, für die ein sonstiger Grund nicht zu finden ist, **systolische Geräusche an der Basis** lassen ihre Gegenwart vermuten. Bei den viel häufigeren Kombinationen mit anderen Veränderungen entziehen sie sich aber einer wirklich sicheren Diagnose.

Das **Offenbleiben des Foramen ovale** ist die harmloseste aller angeborenen Veränderungen. Ist es die einzige Abnormität, so äußert es keinen merklichen Einfluß auf den Blutumlauf in den Herzhöhlen. Ein gleichzeitiger Mitralfehler führt dagegen unter Umständen zu einem Überströmen von Blut aus dem linken Vorhof in den rechten und dadurch zu venöser Stauung, namentlich zu so **hochgradiger Cyanose**, wie sie bei Mitralsuffizienzen mit geschlossenem Foramen ovale nicht vorkommt. Gelegentlich soll auch ein **mit der Herzsystole synchroner Venenpuls** die Kombination der beiden Veränderungen anzeigen. Umgekehrt kann es bei Drucksteigerungen im rechten Vorhof, z. B. bei der Herzinsuffizienz von Emphysematikern, zum Überfließen von Blut in der umgekehrten Richtung kommen. Auch Emboli können auf diese Weise aus dem linken Herzen in die Lungenarterie und aus dem rechten in den Körperkreislauf gelangen. Das letztere Vorkommnis sieht man vereinzelt auch bei mäßigen Defekten. Auskultatorische Erscheinungen habe ich in den wenigen Fällen mit bedeutenden Defekten, die ich gesehen habe, nicht beobachtet.

Die **Transposition der Arterien** kommt durch abnorme Verwachsung des Septum aorticum mit der Ventrikelscheidewand zu stande. Die Aorta entspringt aus dem rechten, die Pulmonalis aus dem linken Ventrikel. Ist dabei die Trennung der beiden Ventrikel, Vorhöfe und ihrer Gefäße vollständig, so ist ein extrauterines Leben unmöglich. Entspringt dagegen die Pulmonalis mit einem Teile ihres Umfanges aus der rechten Kammer, bestehen Scheidewanddefekte, bleibt der Ductus Botalli offen, so kann das Leben einige Zeit gefristet werden. Klinisch kann an die Transposition der Arterien gedacht werden, wenn beiden Symptomen eines kongenitalen Herzfehlers die **Herztöne** rein sind. Die diagnostisch vereinzelt verwertete Lautheit des zweiten Pulmonaltönen, welche in einem auffallenden Gegensatz zu der Insuffizienz der rechten Kammer steht, ist auch bei Neugeborenen wohl nur mit größter Reserve heranzuziehen.

Das **Offenbleiben des Ductus Botalli** ist nächst den Erkrankungen der Ostien noch am ehesten im Leben zu erkennen. Bei normalen Druckverhältnissen in Aorta und Pulmonalis strömt durch den Ductus dauernd Blut aus der Aorta in die Lungenarterie. Der Druck in der letzten steigt bedeutend an, der rechte Ventrikel hypertrophiert und wird sehr häufig insuffizient. Die Cyanose war in einem Teil der spärlichen bisher mitgeteilten Fälle geringer als bei sonstigen angeborenen Anomalien, in einem anderen ebenso hochgradig (s. Minkowski). Der zweite Pulmonalton wird bei schwingungsfähigen Klappen akzentuiert. Über der erweiterten Pulmonalis findet sich deutliche Pulsation und oft auch Dämpfung. Die abnorme Verbindung zwischen Aorta und Pulmonalis charakterisiert sich ferner durch ein an der Pulmonalis hörbares **Geräusch**, welches fast immer entsprechend der Beschleunigung des Blutstroms durch den Ductus in die Systole fällt, nur in einem von Hochhaus beobachteten Falle wegen besonderer Verhältnisse an der Aortenmündung des Ductus in der

Diastole hörbar wurde. Die Stenosen des Konus und des Ostiums der Pulmonalis, welche ebenfalls zu Hypertrophie der rechten Kammer und zu einem systolischen Geräusch an der Pulmonalis führen, unterscheiden sich meist durch die größere Rauigkeit des Geräusches und besonders durch die Leisheit oder Unhörbarkeit des zweiten Pulmonaltons. Die Verengerungen des Stammes oder eines Hauptastes der Pulmonalis, deren Symptome in jeder Beziehung denjenigen des offenen Ductus Botalli gleichen, sind meist erworbene Veränderungen. Sie führen nur selten zu ebenso hochgradiger Cyanose. Die Fortleitung des Geräusches in die Halsarterien spricht nicht für einen offenen Ductus Botalli, da auch bei geschlossenem Ductus Pulmonalgeräusche sich sehr deutlich, namentlich nach der linken Karotis hin, fortpflanzen können. Mitralinsuffizienzen dürften bei der starken Hypertrophie der rechten Kammer und bei der ausgebildeten Cyanose kaum in Frage kommen.

Sehr häufig sind Kombinationen der verschiedenen Abnormitäten. Ihre detaillierte Diagnose steht immer auf unsicheren Füßen.

Die **Prognose** ergibt sich aus dem über den Verlauf Gesagten.

Die **Therapie** richtet sich nach den allgemeinen unten besprochenen Grundsätzen und den besonderen Indikationen.

Literaturverzeichnis.

Beil, Ein Fall von angeborener Pulmonalstenose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 17, S. 437.

De la Camp, Kongenitale Herzleiden. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 187.

v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten. Leipzig 1868. S. 278.

Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, 2. Abth., S. 393.

Gerhardt, Lehrbuch der Kinderkrankheiten, 4. Aufl., 1881, S. 241.

Henoch, Vorlesungen über Kinderkrankheiten. 9. Aufl., 1897, S. 431. —

His, Beiträge zur Anatomie des menschlichen Herzens. Leipzig 1886. — Hochhaus, Beiträge zur Pathologie des Herzens. I. Über das Offenbleiben des Ductus Botalli. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 1. — Hochsinger, Über Diagnostik angeborener Herzfehler bei Kindern. Wiener Klinik, 2. Heft, Febr. 1891.

Krehl, Ein Fall von Stenose der Lungenarterie mit Defekt der Ventrikelscheidewand und eigentümlichen Blutveränderungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 44, S. 426. — Kußmaul, Über angeborene Enge und Verschluss der Lungenarterienbahn. Zeitschr. f. ration. Med., 3. Reihe, Bd. 26, 1866, S. 99.

Lebert, Über einen Fall von Ursprung der Aorta aus dem rechten Ventrikel neben der Arteria pulmonalis mit Offenbleiben des eirunden Loches, sowie der Kammercheidewand, ohne Cyanose, und mit Erhaltung des Lebens bis zum zwanzigsten Jahre. Virchows Archiv, Bd. 28, S. 405. — Lebert, Über den Einfluß der Stenose des Conus arteriosus, des Ostium pulmonale, der Pulmonalarterie auf die Entstehung von Tuberkulose. Berliner klin. Wochschr. 1867, Nr. 22. — Lebert-Schroetter, Die angeborenen Herzkrankheiten. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 735. — v. Leube, Spezielle Diagnose der inneren Krankheiten. Leipzig 1895, S. 44.

Minkowski, Persistenz des Ductus Botalli. Münch. med. Wochschr. 1902 Nr. 17 (Vereinsbericht).

Peacock, On malformations of the human heart, ed. 2. London 1866.

Rauchfuß, Die angeborenen Herzkrankheiten. Gerhardts Handb. d. Kinderkrankheiten. Bd. 4, 1. Abt., 1878. — v. Rokitsansky, Die Defekte der Scheidewände des Herzens. Wien 1875.

Simmonds, Über kongenitale primäre Herzhypertrophie. Münch. med. Wochschr. 1899, Nr. 4, S. 108. — Stölker, Über angeborene Stenose der Art. pulmonalis. Diss., Bern 1864.

H. Vierordt, Die angeborenen Herzkrankheiten. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, 1. Teil, 2. Abt., 1898. — H. Vierordt, Über Cyanose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1900, S. 307.

Die Behandlung der chronischen Herzmuskelsuffizienz und der Klappenfehler.

Geschichtliches. Auch in der Entwicklung der Therapie spiegelt sich die allmähliche Ausbildung unserer theoretischen Anschauungen. Auf die ersten therapeutischen Versuche von Albertini und Valsalva mit möglicher Einschränkung der Nahrung und reichlichen Aderlässen folgte die anatomische Richtung mit ihren nihilistischen Konsequenzen. Bei der Unheilbarkeit der meisten damals bekannten anatomischen Herzveränderungen, speziell der Klappenfehler, kam man zu dem trostlosen Schluß, durch möglichste Ruhe, durch reizlose Kost den unvermeidbaren ungünstigen Ausgang wenigstens so lange wie möglich hinauszuschieben. Jeder Herzkranker galt als ein verlorener Mensch, über dessen Haupt stets die Gefahr eines plötzlichen Todes schwebte. Aber von zwei Seiten her kam die Korrektur dieser Anschauungen. In Deutschland erkannte in den Vierzigerjahren die sogenannte physiologische Schule mit richtigem Blick, wenn auch zunächst rein theoretisch, einen wirksameren Angriffspunkt der Behandlung. Man verlangte in erster Linie die Wiederherstellung der gestörten Funktion des erkrankten Organs. Sie ist am Herzen auch bei unheilbaren anatomischen Veränderungen recht oft zu erreichen. Es ist so kein Zufall, daß der eine Führer der physiologischen Schule, Wunderlich, auch zum ersten Male am Herzen den Versuch einer Besserung der Funktion machte. In allerdings wenig glücklicher Weise suchte er durch Aderlässe die Herzarbeit zu erleichtern. Wichtiger erscheint ein zweiter Grundsatz, den Wunderlich zuerst aussprach. Zur Besserung eines Organs genüge nicht die ausschließliche Beeinflussung seiner Tätigkeit. Bei den innigen Beziehungen jedes Teiles zum Gesamtorganismus könne die Therapie ihre Aufgaben nur erfüllen, wenn nicht nur das einzelne Organ, sondern der ganze Mensch behandelt werde. Das Verdienst Wunderlichs, diese fundamentalen Grundsätze der Therapie wenigstens theoretisch festgestellt zu haben, wird meist nicht genügend gewürdigt.

Erfolgreicher führte die Empirie zu der Erkenntnis, daß die Besserung der Funktion des Herzens die Hauptaufgabe der Behandlung sei. Auf Grund praktischer Erfahrungen entwickelte Stokes seine noch heute gültigen Anschauungen. Die Angelpunkte seiner Therapie waren die Kräftigung des Herzmuskels, die Erleichterung der Herzarbeit. Mit scharfem Blicke erkannte er, bei welchen Fällen die Kräftigung, bei welchen die Schonung des Herzens mehr in den Vordergrund zu stellen sei. Er empfahl für bestimmte Fälle körperliche Bewegung und regulierte die Diät in zweckentsprechender Weise. Er zeigte den großen Nutzen einer geeigneten Behandlung und kam dadurch zu einer viel günstigeren Auffassung der Prognose. Die Herzkranken wurden durch Stokes dem Leben wiedergegeben.

Die richtigeren Vorstellungen von den Aufgaben der Behandlung bürgerten sich nur sehr langsam in Deutschland ein. Unter ihren Förderern ist in erster Linie Traube zu nennen. Seine eingehenden Versuche stellten zuerst die hohe Bedeutung der Digitalis als eines Herzmittels fest, nachdem sie bis dahin seit ihrer Auffindung in einem Geheimmittel durch den schottischen Arzt Withering (etwa 1785) mehr symptomatisch gegen die Wassersucht gebraucht worden war. In zahlreichen Bemerkungen lehrte Traube ihre Wirkung auch am Menschen kennen und präziserte die Indikationen für ihre Anwendung. Zeigte schon die Anwendung der Digitalis, daß Traube die Funktionsstörung des Herzens als den Angriffspunkt der Therapie betrachtete, so wird seine therapeutische Anschauungsweise noch deutlicher in seinen Vorschriften über gymnastische Übungen und die Diät Herzkranker, in seinem Bestreben, durch ableitende Kuren in gewissen Fällen die Herzarbeit zu erleichtern. Aber die Traubeschen, zum Teil erst nach seinem Tode bekannt gewordenen Vorschriften hatten — ein charakteristisches Kennzeichen der damaligen Zeit — in vollem Gegensatz zu seinen diagnostischen und allgemein pathologischen Lehren fast keinen Einfluß auf das ärztliche Handeln weiterer Kreise. Nur die Anwendung der Digitalis wurde seither, aber vielfach mit eigenartiger Begründung, Allgemeingut.

Merkwürdig wenig wurden auch die Angaben Beneckes über die wunderbaren Erfolge der Nauheimer Bäder beachtet, wohl zum guten Teil wegen ihrer unzutreffenden theoretischen Begründung. Benecke, ein Führer der damaligen rationellen Richtung der Medizin, sah den Nutzen der Bäder nur in einer Schonung der Herzarbeit — und sie glaubte man mit Recht auf einfachere Weise erreichen zu können —; er hielt die Beseitigung frischer endocarditischer Veränderungen durch

die Bäder für möglich — und die Unheilbarkeit der meisten endocarditischen Prozesse stand durch die anatomische Schule zu fest, als daß eine solche Vermutung nicht hätte befremden müssen. Wenig Einfluß hatten auch die Angaben Jakob's über den Nutzen der Bäderbehandlung. So richtig er die objektiven Folgen der kohlen-säurehaltigen Bäder schilderte, gelang es ihm doch nicht, das Schlagwort zu finden, das ihren Nutzen allgemein verständlich machte.

Es genügte nicht, nur im allgemeinen von der Behandlung der Herzfunktion zu sprechen. Mit Stokes mußte man erkennen, daß die Störungen der Herztätigkeit von der Funktion des Herzmuskels abhängen. Die Tätigkeit des Herzmuskels mußte auch das Objekt jeder Behandlung werden. Vielfach ergaben sich dann die Prinzipien der Behandlungsmethoden trotz aller durch die anatomischen und physiologischen Verschiedenheiten gebotenen Modifikationen aus der Analogie mit dem Skelettmuskel und wurden so ohne Schwierigkeit allgemein verständlich.

Die Arbeiten Oertels und Aug. Schott's lenkten die allgemeine Aufmerksamkeit in therapeutischer Beziehung auf die Wichtigkeit des Herzmuskels, stellten seine Kräftigung und seine Schonung als den eigentlichen Kernpunkt der Behandlung hin. Die Behandlungsmethode Oertels hat in ihren Indikationen wie in ihrer Ausführung weitgehende Einschränkungen erfahren müssen, wie Oertel selbst schon teilweise erkannt hat. Seine Terrainkuren und seine Diätvorschriften halten wir nur für eine kleine Zahl von Herzkranken für empfehlenswert. Die Angaben des zu früh verstorbenen Aug. Schott bestehen fast in allen wesentlichen Punkten noch zu Recht. Die kohlen-säurehaltigen Bäder und die systematische Gymnastik haben seitdem ihren Platz als hervorragend wirksame und, was mir noch wichtiger scheint, individuell abstufbare Kräftigungsmittel des Herzmuskels behauptet. Aber beide Männer dürfen das Verdienst beanspruchen, den richtigen Grundgedanken der Behandlung chronischer Herzkrankheiten in die allgemeine Anschauung eingeführt zu haben.

Eine weitere Stütze erwuchs dieser Betrachtungsweise in den Arbeiten Schmiedeberg's und Boehm's, welche zeigten, daß auch unser vornehmstes Herzmedikament, die Digitalis, die Tätigkeit des Herzmuskels verstärke.

Nach Feststellung der leitenden Idee vervollkommnete sich naturgemäß auch die Technik der Behandlung. Zu den von Traube bei der Behandlung Herzkranker gebrauchten Turnübungen, zu der von Schweden her eingeführten, von Aug. Schott speziell für Herzkranken bearbeiteten manuellen Widerstandsgymnastik gesellten sich die Zandersche Mechanotherapie und die Herzsche Methode der Heilgymnastik. Außer der Digitalis lernte man eine Reihe anderer die Herzkraft hebender Medikamente kennen, die aber zum größten Teil nur eine ephemere Bedeutung hatten. Man interessierte sich wieder lebhaft für die Ernährung der Herzkranken. Die Anordnung der ganzen Lebensweise stand jetzt auf einem festen Boden. Wesentlich vervollkommt wurde auch die symptomatische Behandlung.

Auf Grund unserer jetzigen therapeutischen Kenntnisse sind wir überzeugt, den Herzkranken besonders viel nützen zu können. Das Können des Arztes zeigt sich hier nicht in der schematischen Anwendung einer möglichst reichen therapeutischen Technik — ihre Beherrschung ist nur eine unerläßliche Voraussetzung —, sondern in der Fähigkeit, die Behandlung in jedem einzelnen Falle den individuellen Verhältnissen anzupassen. Dazu gehört die Diagnose der Art der Veränderung, aber noch weit mehr die Feststellung, ob und in welchem Maße die Herztätigkeit geschädigt ist und welche Ursachen die Herzinsuffizienz herbeigeführt haben. — Die Therapie der chronischen Herzkrankheiten umfaßt außer der Behandlung der bereits eingetretenen Veränderung auch die Prophylaxe.

Prophylaxe.

Der Verhütung von Herzkrankheiten eröffnet sich theoretisch ein weites Feld der Tätigkeit. Aber bei der am ehesten zu verhindernden Insuffizienz des vorher gesunden Herzmuskels wird der Arzt meist erst nach dem Eintritt der Störung gefragt. Eine Verhütung der Entstehung der Herzveränderungen bei Nierenkranken oder der Entwicklung von

Klappenfehlern ist nur in bescheidenstem Maße möglich. Die Herzhypertrophien der Biertrinker und Schlemmer, der Lungenkranken, der Arteriosklerotiker kommen meist erst zu unserer Kenntnis, wenn das hypertrophische Herz insuffizient wird. So ist die Prophylaxe der Herzkrankheiten kein sehr dankbares Gebiet, und wir sprechen im folgenden mehr von Wünschen als von tatsächlich erfüllten Forderungen. Die Prophylaxe zerfällt in die Erhöhung der Widerstandsfähigkeit des Herzens gegen krankmachende Einflüsse und in die möglichste Fernhaltung von Schädlichkeiten.

Durch die *Kräftigung der Körpermuskeln* suchen wir auch das Herz zu stärken. Die Entwicklung der Herz- und Körpermuskulatur hängt ja eng zusammen. Die Ausbildung der Körpermuskeln sollte schon in der Schulzeit genügend berücksichtigt werden. Bei den Knaben ist das ja auch fast allgemein der Fall. Bei den Mädchen aber bleibt hier noch sehr viel zu wünschen übrig. Leider hört bei den meisten Leuten, die einen sitzenden Beruf wählen, jede systematische Körperbewegung mit dem Austritt aus der Schule oder im besten Falle mit dem Ende der Studienzeit auf. Aber erfreulicherweise wird auch in Deutschland der Wert einer kräftigen Körpermuskulatur immer mehr geschätzt. Die Ausbildung der Körpermuskeln und damit des Herzmuskels ist besonders notwendig bei den Kindern herzkranker Eltern mit ihrer Disposition zu Herzaaffektionen und bei Gliedern von Familien, in denen Fettleibigkeit erblich ist. Wir sahen, wie die muskelschwachen Fettleibigen mit ihrem elenden Herzen besonders gefährdet sind.

Es ist ziemlich gleichgültig, in welcher Weise die Kräftigung der Muskulatur erreicht wird. Alle körperlichen Übungen, Turnen, Schwimmen, Radfahren, Rudern, Schlittschuhlaufen, Ballspielen, Bergsteigen, Reiten u. s. w. sind an sich gleichwertig. Aber sehr viele Laien machen bei ihrem Bestreben, kräftiger zu werden, einen wichtigen Fehler. Sie glauben, durch möglichst forcierte Anstrengungen besonders viel zu erreichen. Sie stemmen an jedem Morgen 3- oder 4mal eine unsinnig schwere Hantel, sie suchen mit möglichster Beschleunigung eine Strecke auf dem Rade zurückzulegen, sie ersteigen die unzugänglichsten Berggipfel. Besonders gefährlich und oft geradezu schädlich ist das sportmäßige Betreiben einer körperlichen Übung, das nicht selten mit unzweckmäßiger Ernährung, alkoholistischen Exzessen u. s. w. verbunden ist. Gefährlich sind häufig auch das nicht sportmäßig betriebene Radfahren und Rudern, weil hier nur zu leicht über das Maß der verfügbaren Kraft hinausgegangen wird, um hinter den Gefährten nicht zurückzubleiben. Bei Menschen, auf die man sich in dieser Beziehung nicht verlassen kann, besonders also bei Kindern, sollte man diese beiden Bewegungsarten am wenigsten empfehlen. Die vollkommensten Übungen hinsichtlich der Durcharbeitung sämtlicher Körpermuskeln sind wohl systematische Freiübungen und das schulmäßige Reiten. Nicht die rasch vorübergehende, möglichst starke Anspannung der Muskelkraft, sondern ihre planmäßige, während längerer Zeit vorgenommene Übung stählt die Kraft der Körpermuskeln wie des Herzens.

Zur Kräftigung des Körpers gehört ferner eine zweckentsprechende *Ernährung*. Seitdem wir wissen, daß eine gemischte Nahrung mit genügenden Mengen von Eiweiß, Kohlehydraten und Fetten zur Sicherung des Körperbestandes und zur Vermehrung der Körpermasse am geeignetsten

ist, erwarten wir von einer einseitigen Bevorzugung des Fleisches keinen besonderen Nutzen in dieser Beziehung. In den gut situierten Kreisen muß man oft auf eine vermehrte Zufuhr von Kohlehydraten und Fetten dringen; bei der schlechter gestellten Bevölkerung wäre häufig ein reichlicherer Eiweißgenuß dringend erwünscht. Über den schädlichen Einfluß des regelmäßigen Wein-, Bier- und Mosttrinkens kleiner Kinder ist man wohl allgemein einig. Die ausgiebige Bewegung in guter Luft mit der mächtigen Anregung des Appetits ist bei schwächlichen, schlecht essenden Menschen ein vortreffliches Kräftigungsmittel. Die Gebirgs- und die Seeluft sind bekanntlich am wirksamsten.

Ernährung und körperliche Bewegung sollen in solchem Verhältnis zueinander stehen, daß ein übermäßiger Fettansatz des Körpers vermieden wird. Nicht eine Mästung dient der Prophylaxe der Herzkrankheiten, sondern die Kräftigung der Muskulatur.

Eine verständige *Abhärtung* beschließt die Maßnahmen zur Kräftigung des Körpers. Auch hier ist jedes Extrem vom Übel. Die Wahl der Mittel hat sich ganz nach der Konstitution zu richten. Besonders zu warnen ist vor der unterschiedslosen Anwendung des kalten Wassers in der Form von Abwaschungen, Duschen, Klatschungen, kalten Bädern etc. des ganzen Körpers. Zarte und besonders etwas anämische Menschen werden dadurch nur angegriffen. Wichtiger ist von Kindheit an die Gewöhnung, kaltes Wasser zum Waschen zu verwenden und jede Unbill der Witterung zu ertragen. Bei besserem Wetter sollen Kinder im Sommer schon nach den ersten 3—4 Wochen, im Winter nach den ersten 3—4 Monaten regelmäßig an die Luft kommen. Haben sie die ersten 1½—2 Jahre hinter sich und sind sie nicht ungewöhnlich zart und schwächlich, so sollen sie auch bei Regen, Wind und Nebel ins Freie. Aber auch hier ist vor den vielfach geübten Abhärtungsexzessen, z. B. dem Schlafen bei offenem Fenster, das Wetter sei, wie es wolle, zu warnen.

Nicht in gleichem Maße sind die schädlichen Einflüsse fern zu halten, welche Herzkrankheiten herbeiführen. Bei der Bedeutung der Arteriosklerose für die Entstehung von Herzkrankheiten wäre es erwünscht, den Ursachen der Gefäßerkrankung möglichst entgegenzuarbeiten. Körperliche und nervöse Überanstrengung, Alkohol- und Tabakmißbrauch sind besonders zu fürchten. Der zweiten Hauptursache von Herzkrankheiten, infektiösen Schädigungen können wir leider durch keine Behandlung einer Infektionskrankheit vorbeugen. Das gilt besonders von den Klappenerkrankungen im Gefolge des Gelenkrheumatismus und nach den bisherigen Erfahrungen auch von den Myocardaffektionen nach Diphtherie, obgleich bei der letzten theoretisch die Möglichkeit einer Verhütung durch genügend früh vorgenommene Seruminjektion zuzugeben ist.

Nur an einzelnen Punkten kann eine bescheidene prophylaktische Tätigkeit entfaltet werden. Bei Kranken, die einen *Gelenkrheumatismus* ohne Herzerkrankung durchgemacht haben, ist der Wiederkehr der rheumatischen Affektion nach Kräften vorzubeugen, weil jedes Rezidiv die Gefahr einer Herzkomplication mit sich bringt. Hier sei nur auf die Häufigkeit der den rheumatischen Attacken vorangehenden Mandelentzündung und auf die daraus sich ergebende Regel hingewiesen, nach jeder Angina eines Rheumatikers sofort für 2—3 Wochen mäßige Mengen von Natrium salicylicum (2—3 g pro die) oder Antipyrin (2 g) zu geben. Ich

habe den entschiedenen Eindruck, daß dadurch dem erneuten Auftreten der Gelenkerkrankung in einer Anzahl von Fällen vorzubeugen ist.

Jede *Lues* ist auf das energischste mit 4—6 in viertel- bis halbjährlichen Pausen wiederholten Quecksilberkuren und dazwischen eingeschaltetem 8—10wöchentlichen Gebrauch von Jodkali zu behandeln, auch wenn neue Erscheinungen sich nicht wieder gezeigt haben. Es ist das weniger wegen der ja außerordentlich seltenen syphilitischen Herzaffektionen erforderlich, als wegen der entschiedenen häufigeren nicht spezifischen Koronarsklerose, deren Entwicklung durch die *Lues* begünstigt wird.

Die Neigung zu übermäßigem Fettansatz soll schon in ihren ersten Anfängen bekämpft werden.

Nützlich bewähren kann sich ferner die Prophylaxe bei Menschen, deren Herz wenig widerstandsfähig ist. Dahin gehören schwächliche Personen, Rekonvaleszenten von schweren Krankheiten, auch wenn ihr Herz scheinbar völlig normal ist, Arteriosklerotiker und die meisten älteren Menschen, die sich nicht ungewöhnlich frisch und leistungsfähig erhalten haben. Die Gefahren der körperlichen Überanstrengung für sie wurden oben gewürdigt (s. S. 120). Vor zwei Dingen, die besonders oft bei älteren Leuten und Rekonvaleszenten von schweren Krankheiten das Herz schädigen, sei hier nochmals gewarnt: vor einem Erholungsaufenthalt im Hochgebirge, wenn man nicht sicher ist, daß die Patienten von Hochgebirgstouren absehen, und bei Männern vor lebhafterer sexueller Betätigung, wie sie z. B. eine junge Ehe mit sich zu bringen pflegt. Um bei älteren Leuten die unter Umständen bedenkliche Schwächung der Herzkraft durch Mangel an Übung während eines langen Krankenlagers zu verhüten, werden sie wohl allgemein nur so kurz wie möglich im Bett gelassen. Schwächliche Menschen und Rekonvaleszenten von schweren Krankheiten sollen nach längerer Bettruhe niemals unvermittelt aufstehen, sondern durch Aufsitzen im Bett, eventuell durch leichte Freiübungen an die aufrechte Körperhaltung und das Herumgehen gewöhnt werden. Endlich soll man bei allen Menschen mit voraussichtlich nicht ganz widerstandsfähigem Herzen niemals eine plötzliche Änderung ihrer ganzen Ernährungsweise anordnen. Besonders hat man sich vor jeder Schwächung des Körpers durch allzu rigoröse, bei älteren Leuten überdies meist unnötige Diabetesdiät, durch die noch immer so verbreitete, viele Wochen hindurch fortgesetzte Wassersuppenkost bei chronischer Gicht, durch forcierte Entfettungskuren, durch eingreifende, zu starker Abmagerung führende Trinkkuren, z. B. in Karlsbad oder Marienbad, und bei sehr schwächlichen Leuten sogar vor der Anwendung allzu energischer Abführmittel zu hüten.

Auch mit Rücksicht auf das Herz arbeiten wir der Ausbildung einer Kyphoskoliose entgegen, suchen wir die Entwicklung starker Lungenschrumpfung oder die Obliteration der Pleurahöhlen durch möglichst frühzeitig beginnende Atemgymnastik zu verhindern und bemühen uns durch Behandlung des bronchialen Asthmas die Entstehung eines dauernden Lungenemphysems und die Mehrforderungen an die Kraft der rechten Kammer bei den einzelnen Anfällen zu verhüten.

Therapie.

Die Behandlung der chronischen Herzkrankheiten hat zwei verschiedene Aufgaben zu erfüllen. Sie soll die *Kompensation* eines

Kreislaufshindernisses durch die Mehrarbeit des hypertrophischen Herzmuskels erhalten und die Insuffizienz des vorher gesunden und des hypertrophischen Herzmuskels beseitigen. Wir besprechen zunächst die allgemeinen Grundsätze der Therapie, dann die symptomatische Behandlung der einzelnen Beschwerden und schließlich die besonderen aus der Eigenart des Herzleidens sich ergebenden Indikationen.

I. Allgemeine Grundsätze.

1. Die Erhaltung der Kompensation.

Das Kreislaufshindernis, welches eine Herzhypertrophie verursacht hat, ist nur in beschränktem Maße therapeutisch zu beeinflussen. Die seltenen ausheilenden Klappenfehler bilden sich ohne unser Zutun zurück. Auch der Zunahme eines Kreislaufshindernisses ist nur in recht engen Grenzen entgegenzuwirken. Die je nach der Art des Herzleidens verschiedenen Wege dazu werden bei den besonderen Indikationen besprochen werden.

Das Objekt unserer Tätigkeit ist daher vor allem die Erhaltung der Funktion des Herzmuskels. Auch das hypertrophische Herz wird durch möglichste Kräftigung unempfindlicher gegen schädliche Beeinflussungen. Die letzteren sind vielfach in erfolversprechender Weise fernzuhalten.

Zur Ermöglichung einer ersprießlichen Einwirkung ist es meist notwendig, dem Kranken den Sachverhalt mitzuteilen. Die Art, in der diese Mitteilung zu erfolgen hat, hängt natürlich ganz von dem Naturell des Kranken ab. In der richtigen Weise dürfte sie nur Nutzen und nie Schaden bringen. Besonders gefürchtet werden ja von den Laien die Herzklappenfehler und die Arteriosklerose. Tritt ein solcher Kranker direkt mit der Frage an uns heran, ob bei ihm ein Klappenfehler besteht, so ist es bei sicherer Diagnose entschieden richtiger, die Frage mit dem Hinzufügen zu bejahen, daß der Klappenfehler zur Zeit ausgeglichen sei, der weitere Verlauf zum guten Teil von dem Verhalten des Kranken abhängen, Grund zu irgendwelchen Besorgnissen augenblicklich nicht vorhanden sei, als von nervösen Herzgeräuschen oder dergleichen zu sprechen und sich die entsprechende Einwirkung unnötig zu erschweren. Weiß jemand gar nichts von seinem Herzleiden, so empfiehlt es sich unter Umständen, ihn allmählich selbst darauf kommen zu lassen oder zunächst nur von einem Geräusch am Herzen zu sprechen und erst nach und nach die vollständige Diagnose mitzuteilen. Stets ist es für den Kranken besser, daß er von dem Arzte seiner Wahl die Sachlage erfährt, als vielleicht zufällig und in weniger schonender Weise, z. B. bei der beabsichtigten Eingehung einer Lebensversicherung oder bei der Musterung behufs Einstellung zum Militär. Ganz unnötig ist es aber und ruft nur hypochondrische Grübeleien hervor, wenn dem Kranken mitgeteilt wird, es seien diese oder jene Klappe oder mehrere Klappen erkrankt. Kann man dem Kranken sagen, es bestehe nur ein ganz geringfügiger Klappenfehler, umso besser. Ist es nicht der Fall, so ist meist das Schweigen über diesen Punkt das Beste. Nur bei ganz leichtsinnigen Patienten, die sonst nicht zur Vernunft zu bringen sind, sollte man von der Hochgradigkeit eines Klappenfehlers sprechen. — Bei den Herzhypertrophien der Arteriosklerotiker, der Nierenkranken, der

Emphysematiker u. s. w. genügt wohl stets der Hinweis auf die Grundkrankheit zur Begründung der allgemeinen Kräftigung und notwendigen Schonung. Man versetzt die Kranken nur in unnötige Sorge, wenn man ihnen schon im Stadium der vollständigen Kompensation von einer Veränderung spricht, deren Bedeutung sie nicht würdigen können. Unschwer läßt sich auch die so gefürchtete Bezeichnung „Arterienverkalkung“ umschreiben.

Bei der Anordnung der Lebensweise eines Menschen mit einem gut kompensierten Kreislaufshindernis ist der oberste Grundsatz, so wenig als möglich die gewohnte Lebensweise der Kranken zu verändern. Bei der erstrebten und oft erreichten langen Dauer der Kompensation können ärztliche Maßregeln von allen Menschen, die nicht uneingeschränkt über Zeit und Geld verfügen, nur bei möglichster Einfachheit befolgt werden. Recht oft findet man bei genauer Orientierung über die Lebensweise der Kranken, daß nennenswerte Änderungen nicht notwendig sind. Folgende Punkte sind zu berücksichtigen.

D i ä t.

Betreffs der Ernährung kann man den Patienten in weiten Grenzen völlige Freiheit lassen. Ist der Ernährungszustand gut, die Muskulatur straff, das Fettpolster dem Lebensalter entsprechend entwickelt, so ist die Diät möglichst unverändert zu lassen. Selbst ausgiebigere Diners sind bei solchen Fällen in ihrem trockenen Teil unbedenklich zu gestatten, wenn sie nicht eine Gewohnheit des täglichen Lebens bilden.

Bei u n g e n ü g e n d g e n ä h r t e n Menschen ist die Zufuhr der Nahrung reichlicher zu gestalten, weniger durch Vermehrung der Menge bei der einzelnen Mahlzeit, als durch zweckentsprechende Zusammensetzung und durch Anordnung der genügenden Anzahl von Mahlzeiten. In den gut situierten Kreisen fehlt es besonders oft an den nötigen Mengen der Kohlehydrate. Eine reichliche Fettzufuhr wird bei uns in Mitteldeutschland und in Schwaben nur von der Minderzahl der Patienten ohne Verdauungsstörungen vertragen, wenn das Fett nicht in sehr geschickter Weise den Speisen zugefügt wird. Doch bestehen hier je nach den allgemeinen Gewohnheiten große individuelle Unterschiede. Das Trinken von $\frac{1}{2}$ —1 Liter Milch oder $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Liter Rahm am Tage kann hier nützlich sein, wenn sie ohne Widerstreben und ohne Verdauungsbeschwerden genossen werden. Sie werden nach dem Mittag- oder Abendessen oft besser vertragen als am Morgen. Ihr vielen Menschen unangenehmer Geschmack läßt sich durch Zusatz von etwas Kaffee, Tee, Kakao, Vanillin, Salz oder dergleichen modifizieren, 2tägiger Kefir oder Kumys können an ihre Stelle treten. Recht empfehlenswert ist für derartige Kranke schon zum ersten Frühstück gemischte Kost (außer Brot und Butter 1—2 weiche Eier, roher Schinken, Rauchfleisch, Kalb- oder Rindfleisch in beliebiger Form, Geflügel). Ein ausgiebiges Frühstück empfiehlt sich auch bei angestrengt tätigen, wenn auch in ihrer Ernährung nicht reduzierten Kranken.

Ebenso wichtig zur Erhaltung der normalen Arbeit des hypertrophischen Herzens ist die möglichste V e r h i n d e r u n g ü b e r m ä ß i g e r F e t t e n t w i c k l u n g. In den ersten Anfängen genügt meist neben der nachher zu besprechenden Regelung der körperlichen Bewegung eine mäßige Einschränkung der Kohlehydrate, die Festsetzung der

Mengen sonstiger Nahrung und Getränke, speziell von Bier, um das bedenklich ansteigende Körpergewicht zur Norm zurückzubringen. Viel häufiger ist man aber vor die Frage gestellt, soll ein Fettleibiger mit einem gut kompensierten Klappenfehler, einem gut kompensierten Emphysem u. s. w. eine Entfettungskur gebrauchen. Bei den besonderen Indikationen für die Behandlung der Herzbeschwerden Fettleibiger kommen wir darauf zurück. Hier sei nur hervorgehoben, daß die im Anschluß an die O e r t e l s c h e n Darlegungen scheinbar weit verbreitete Sitte, auch jeden mageren Herzkranken als das Objekt einer das Körpergewicht reduzierenden Diät und einer Beschränkung der Flüssigkeitsaufnahme anzusehen, gar nicht genug bekämpft werden kann.

Die F l ü s s i g k e i t s a u f n a h m e braucht in ihrer M e n g e bei einem kompensierten Herzleiden überhaupt nicht beschränkt zu werden. Bei Gichtkranken, Nierenleiden ist sogar eine reichliche Flüssigkeitszufuhr erwünscht, bei Diabetikern ist eine rigoröse Flüssigkeitsentziehung oft auch eine unnötige Quälerei. Wohl aber unterliegt die A r t der Getränke der ärztlichen Kontrolle, die sich außer nach dem Zustande des Herzens namentlich nach dem nervösen Verhalten der Kranken richten muß. Besonders gefährlich wird der Kompensation der übermäßige B i e r g e n u ß. Wie viel Bier zu gestatten ist, läßt sich natürlich nicht allgemein angeben. Große Zechereien sind entschieden zu verbieten. Auch der Genuß schwerer Biere, unter ihnen auch der echten Münchener, ist einzuschränken. $\frac{3}{4}$ bis 1 Liter Bier dürften das Maximum sein, das von körperlich wenig angestregten Menschen auf die Dauer ohne Schaden genossen werden kann. Auch bei körperlicher Arbeit ist dieses Quantum nur mäßig zu steigern. Wenig geeignet sind Weißbier, Gose oder Lichtenhainer, weil sie gar zu leicht Verdauungsstörungen hervorrufen.

Der regelmäßige Genuß mäßiger Mengen leichten Bordeaux-, Mosel-, Rhein- oder Landweines ist weniger bedenklich. Trinkt jemand schon seit Jahren Mittags und Abends je ein Viertel oder $\frac{1}{2}$ Flasche, so ist er bei völliger Kompensation seines Herzleidens ruhig dabei zu belassen. Namentlich bei älteren Leuten darf das gewohnte Weinquantum nur vorsichtig reduziert werden. Oft ist es direkt angezeigt, etwas angegriffenen Menschen, besonders in höheren Jahren, regelmäßig zum Mittag- und Abendessen 1—2 Glas Wein zu verordnen. Größere Mengen Weins, z. B. bei Dinern, sind dagegen auf das entschiedenste zu verbieten. Von nervös sehr erregbaren Kranken, besonders mit Herzklappenfehlern, wird Wein oft nur mit Zusatz von Wasser oder gar nicht vertragen, weil er heftiges Herzklopfen und Hitzegefühl hervorruft. Man wird ihn dann wohl auch meist entbehren können. Niemals macht der Zustand des Herzens bei völliger Kompensation das Trinken der schweren Südweine, des Champagners notwendig. Dem gelegentlichen Genuß von 1—2 Gläsern stehen aber Bedenken nicht entgegen.

Der in Süddeutschland so verbreitete Genuß des als Most bezeichneten Obstweines scheint mir nicht so harmlos, wie vielfach angenommen wird. Auch hier müssen $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Liter das höchste zulässige Tagesquantum bilden.

Das regelmäßige Trinken von S c h n a p s oder P u n s c h, der regelmäßige Zusatz von reichlichem Rum zum Tee oder dergleichen ist dagegen unbedingt zu verbieten. Sie werden auf die Dauer niemals ohne schädliche Folgen ertragen.

Werden verschiedene alkoholische Getränke genommen, so ist die Menge des einzelnen entsprechend zu beschränken. Es braucht nicht betont zu werden, daß allgemeine Regeln über den Alkoholgenuß nicht aufzustellen sind. So richtig prinzipiell die Vermeidung jedes Extremis im Verboten, wie im Gestatten ist, so sind wir doch oft in der Lage, Abstinenz anordnen zu müssen, wenn wir nur Mäßigkeit zu erreichen brauchen. Unbedingt zu widerraten ist das regelmäßige Trinken außerhalb der Mahlzeiten.

K a f f e e und T e e werden Herzkranken vielfach verboten. Allerdings rufen sehr starke Aufgüsse bei ihnen leichter Herzklopfen hervor als bei gesunden Menschen. Aber von mäßig starkem oder vollends von dünnem Kaffee oder Tee habe ich niemals irgendwelchen ernsthaften Nachteil gesehen. Jedenfalls wird das unbehagliche Gefühl, in das viele Menschen bei der Entziehung ihres gewohnten Tees oder Kaffees am Morgen oder nach dem Essen versetzt werden, durch keine entsprechenden Vorteile gerechtfertigt. Ruft Kaffee wirklich einmal lästiges Herzklopfen hervor, so wird Tee oft noch ohne Beschwerden ertragen. Zu einem prinzipiellen Verbot beider Getränke liegt also kein Grund vor.

Bei etwa notwendigen d i ä t e t i s c h e n K u r e n, z. B. wegen Diabetes oder wegen Gicht, ist für Herzkranken die größte Vorsicht geboten. Jede brüske Änderung der bisherigen Kostordnung ist namentlich bei älteren Leuten sorgfältig zu vermeiden.

Das R a u c h e n wird bei kompensierten Herzaffektionen am besten ganz unterlassen. Kann der Kranke es aber ohne lästige Entziehungserscheinungen oder ohne das Auftreten hartnäckiger Obstipation nicht entbehren, so sind 1—2 leichte, nicht importierte Zigarren am besten nach dem Mittag- oder Abendessen zu gestatten. Zigaretten und Pfeife sind aber wegen ihrer viel schädlicheren Einwirkung auf das Herz unbedingt zu verbieten.

Sehr wichtig ist die Sorge für eine regelmäßige S t u h l e n t l e e r u n g, weil durch eine zu starke Anstrengung bei der Defäkation das Herz geschädigt werden, Thromben sich lösen und Apoplexien entstehen können. Meist genügen dafür diätetische Vorschriften (reichlich Schwarzbrot, reichlich Butter, grünes Gemüse, Obst, Kompott, 1 Glas Wasser Morgens), regelmäßige körperliche Bewegung, eventuell Bauchmassage und die Gewöhnung an eine bestimmte Zeit der Defäkation. Kommt man damit nicht aus, läßt man Mittags und Abends einen Sauerbrunnen trinken, verordnet Pulv. Liquir. compos., Rhabarber, Tamarinden etc. am Abend, Extract. Cascar. sagrad. fluid. u. dgl. am Morgen. Wenig geeignet ist der während längerer Zeit fortgesetzte Gebrauch salinischer Abführmittel, der Bitterwasser, des Karlsbader Salzes u. dgl., weil ihr ausgiebiger Gebrauch für den Ernährungszustand nicht ganz kräftiger Kranker keineswegs gleichgültig ist. Klistiere versagen meist bald.

Körperliche Bewegung.

Die genügende Übung des Herzmuskels auf der einen, die Vermeidung jeder Überanstrengung auf der anderen Seite dienen am meisten der Sicherung der Kompensation. Auch hier ist zur Anordnung zweckmäßiger Maßregeln von der Lebensweise der Kranken auszugehen.

Besteht vollständige Kompensation bei einem Kranken, der trotz seines Klappenfehlers, seines Emphysems, seiner Schrumpfniere schwere

körperliche Arbeit leistet, der sich ausgiebige Bewegung durch Reiten, auf der Jagd, reichliches Spaziergehen u. dgl. macht, so wäre nichts verfehlter als plötzlich eine ganz andere ruhige Lebensweise vorzuschreiben. Stokes hat anschaulich die üblen Folgen einer solchen Änderung geschildert. Der Kranke mag alle seine gewohnten Anstrengungen fortsetzen, soweit sie nicht durch die Gefahr eines Rheumatismusrezidivs oder einer Apoplexie sich von selbst verbieten. Aber auf das strengste ist ihm die Vermeidung aller *ungewohnten* Anstrengungen einzuschärfen. Es ist wohl unnötig, das an einzelnen Beispielen zu erläutern. Die Lebensstellung des Kranken ergibt, wovor man ihn besonders zu warnen hat. Übermäßige Arbeit, aber auch körperlich zu anstrengendes Vergnügen sind zu verbieten.

Nicht im allgemeinen ist zu entscheiden, ob Kranke mit kompensierten Herzaaffektionen *tanz*en dürfen. Jüngeren Leuten, die entsprechende körperliche Bewegungen anderer Art ohne Beschwerden ausführen (z. B. Treppen rasch steigen, laufen) können, und die so verständig sind, aufzuhören, wenn sie müde oder etwas kurzatmig werden, oder Herzklopfen bekommen, ist das Tanzen unbedenklich zu erlauben. Kranken, deren man in der letzten Beziehung nicht ganz sicher ist, und älteren Herrschaften, denen eine so lebhafte Bewegung ungewohnt ist, muß das Tanzen auf das eindringlichste verboten werden. Immer wieder erlebt man traurige Fälle, in denen die Außerachtlassung dieser Vorsicht eine vielleicht bereits Jahrzehnte dauernde Kompensation unwiderbringlich stört oder sogar zum raschen Tode führt.

Die Anordnung der Lebensweise wird sehr viel schwieriger, wenn die Kranken noch keine Erfahrungen gemacht haben, was sie ihrem Herzen zumuten können und vom Arzte die Anweisung erbitten. Man wird bei der Entscheidung lieber zu vorsichtig sein, aber anderseits eine übertrieben starke Einschränkung der Bewegungs- und Betätigungsmöglichkeit des Kranken tunlichst vermeiden.

Beruf.

Hinsichtlich der Berufstätigkeit können junge Menschen, die vor der Wahl ihrer Beschäftigung stehen oder noch keine feste Stellung in einem Berufe erlangt haben, ungeeignete Berufsarten meiden oder auch aufgeben. Ungeeignet für Herzkranken sind die körperlich anstrengenden oder das Herz auf andere Weise schädigende Beschäftigungen, z. B. der Schmiede, Bau-schlosser, Stellmacher, Maurer, Fleischer, Seeleute, Brauer, Kellner, Feld-, Erd- und Steinarbeiter, Fabrik- und Handarbeiter mit schwerer Arbeit, Forstleute, Bergarbeiter, Handlungsreisenden, der Rechtsanwälte, der Ärzte; für die Frauen die der Dienstmädchen, Fabrikarbeiterinnen mit anstrengender Arbeit, Krankenpflegerinnen, Kellnerinnen. Von selbst verbieten sich die Ableistung der militärischen Dienstpflicht und die militärische Laufbahn überhaupt. Sehr viel schwerer wird man sich entschließen, einem Menschen, der sich in einer gesicherten Stellung befindet, zur Aufgabe seines Berufs zu raten, wenn er z. B. einen Klappenfehler akquiriert hat. Sehr oft ist ja auch die Befolgung eines solchen Rates mit seiner und seiner Familie Existenz unvereinbar. Man läßt zweckmäßig den Beruf ganz allmählich wieder aufnehmen und stellt so fest, wie viel der Kranke noch zu leisten im stande ist. Man sieht dann oft, wie wenig z. B.

ein Klappenfehler die Arbeitsfähigkeit herabsetzt, und kann bei Vermeidung ungewohnter Anstrengungen auf eine durch die Berufstätigkeit nicht gefährdete Kompensation rechnen.

E h e.

Recht verschieden ist die Frage zu beantworten, ob ein Kranker mit einem kompensierten Herzleiden heiraten darf. Für den Mann kann eine etwas zu lebhaft sexuelle Betätigung, für die Frau können die Schwangerschaft und besonders die Geburt Gefahren nach sich ziehen. Aber sie sind bei vollständiger, bisher nicht gestörter Kompensation, bei voraussichtlich gesundem und kräftigem Herzmuskel und bei dem Fehlen der sofort zu erwähnenden, die Ehe verbietenden Momente nicht zu hoch anzuschlagen. Sie wiegen jedenfalls das Glück und die Befriedigung nicht auf, welche eine glückliche Ehe mit sich bringt. Besteht also vollständige Kompensation, ist sie auch bisher niemals ernsthaft und während der letzten Jahre überhaupt nicht gestört gewesen, handelt es sich um Menschen unter 35—40 Jahren, deren Herzmuskel voraussichtlich leistungsfähig ist, so ist die Ehe zu gestatten. Man hat natürlich dafür zu sorgen, daß der andere Verlobte von der Sachlage unterrichtet wird, hat dem herzkranken Manne einige Vorsicht in sexuellen Dingen anzupfehlen, den Eltern eines herzkranken Mädchens auch die möglichen Gefahren eines Wochenbettes mitzuteilen. Aber auch wenn die genannten Bedingungen erfüllt sind, ist der Konsens besser zu versagen, falls dem bisher ruhig lebenden Mädchen durch die Heirat eine Fülle neuer, vielleicht schwerer Arbeit erwächst. Unbedingt zu widerraten ist die Eheschließung auch bei völlig kompensierten Herzaffektionen, wenn der Herzmuskel voraussichtlich nicht ganz leistungsfähig ist oder möglicherweise bald leistungsunfähig wird, also bei älteren Männern oder Kranken beiderlei Geschlechts, welche häufige Rezidive ihres Gelenkrheumatismus durchzumachen haben und deren Kompensation durch jeden neuen Anfall gefährdet wird. Zu verbieten ist die Ehe auch herzkranken Frauen, bei denen die Entbindung voraussichtlich besonders schwer sein wird, also z. B. bei Kyphoskoliose, bei stärkeren rhachitischen Verbildungen des Beckens, bei angeborener Hüftgelenksluxation.

K r ä f t i g u n g d e s H e r z m u s k e l s.

Bei kompensierten Herzkranken, die nicht schon durch ihren Beruf ausreichende körperliche Bewegung haben, hat der Arzt schließlich auch für die Kräftigung des Herzmuskels durch systematische, eine Überanstrengung ausschließende Übung der Körpermuskeln zu sorgen. Jedes sportmäßige Betreiben der Kräftigung ist zu verbieten. Ebenso wenig geeignet sind Übungen, bei denen der Wetteifer leicht zur Überanstrengung führt, wie Geräturnen, Heben schwerer Hanteln, Rudern, anstrengende Bergtouren. Das Radfahren ist gleichfalls zu verbieten, weil wohl die wenigsten Menschen dabei stets die nötige Rücksicht auf ihr Herz nehmen. Das Schwimmen, das Ballspiel werden besser vermieden. So bleibt nur eine beschränkte Anzahl körperlicher Übungen zur Kräftigung des hypertrophischen Herzmuskels bei Menschen, die ihre Körpermuskeln wenig gebrauchen und so auch ihr Herz ungenügend üben.

An erster Stelle sind systematische g y m n a s t i s c h e Ü b u n g e n

zu nennen, welche die weitgehendste Anpassung an den jeweiligen individuellen Kräftezustand gestatten. Sie können als Freiübungen, als Widerstandsgymnastik (manuelle oder Maschinengymnastik) ausgeführt werden. Am besten verfährt man auch bei vollständiger Kompensation in der nachher bei der Behandlung der Herzmuskelinsuffizienz zu besprechenden Weise; nur steigt man etwas rascher mit den Übungen. Keine andere Methode der Herzkräftigung schließt mit annähernd gleicher Sicherheit jede Schädigung der Kompensation aus. Dringend zu widerraten sind dagegen die nicht so systematisch abgestuften Freiübungen, wie sie heute vielfach nach irgend einer käuflichen Vorschrift durchgeführt werden. Gymnastische Übungen sollten von kompensierten muskelschwachen Klappenfehlerkranken, Emphysematikern u. s. w., die in ihrem Berufe nicht die nötige Bewegung haben, wenn möglich täglich und, bis man die Leistungsfähigkeit der Kranken kennt, unter häufiger ärztlicher Kontrolle wenigstens des Erfolges ausgeführt werden. Bei Kindern ist eine dauernde Überwachung derartiger körperlicher Übungen notwendig. Nur bei Kranken mit gesteigertem arteriellen Druck infolge von Nierenleiden oder Arteriosklerose sei man mit anstrengenderen Bewegungen wegen der Gefahr einer Apoplexie vorsichtig. Besonders Rumpfbeugen und Kniebeugen sind zu vermeiden.

Von den *Terrainkuren* nach *Oertel* scher Vorschrift wird zur *Stärkung* kompensierter hypertrophischer Herzen besser nicht Gebrauch gemacht. Ihre Verwendung bei kompensierten Herzaffektionen ist nach denselben Gesichtspunkten zu beurteilen, wie bei der Schwäche des Herzmuskels (s. u.).

Viel empfehlenswerter ist das regelmäßige und auch andauernde *Gehen in der Ebene und auf wenig ansteigenden Wegen* zur Kräftigung des Herzens. Nur unmittelbar nach dem Mittagessen oder überhaupt nach einer reichlicheren Mahlzeit wird es von Herzkranken besser vermieden, weil reichlichere Nahrungsaufnahme und unmittelbar darauf folgende Muskelanstrengung die Ansprüche an die Herzkraft sehr bedeutend steigern. Kindern mit kompensierten Herzleiden sollte man die Freude am Herumlaufen und Spielen im Freien nicht unnötig verkürzen. Überschreitet es nicht jedes verständige Maß, so schadet es sicher nicht.

Das *Reiten* wird von kompensierten Herzkranken, die reiten können, mit Nutzen wieder aufgenommen, wenn sie durch vorhergehende gymnastische Übungen sich genügend darauf vorbereitet haben. Herzkranken reiten lernen zu lassen, empfiehlt sich dagegen bei den anfänglichen, bedeutenden Anstrengungen nicht.

Auch das *Billard- oder Boggiaspielen* ist eine empfehlenswerte körperliche Bewegung für Herzkranken. Das *Kegeln* wird wegen des dabei nötigen starken Bückens besser vermieden.

Eine regelmäßige *Hauptpflege* ist zur Besserung des Allgemeinbefindens und behufs einer verständigen Abhärtung dringend erwünscht. Jeder kompensierte Herzkranke sollte täglich Gesicht, Hals und Brust kalt waschen und wöchentlich 1—2 Wannenbäder (33—35 Grad C., 10 bis 15 Minuten Dauer) nehmen. Bei schwächlichen Menschen ist ein Zusatz von See- oder Mutterlaugensalz (3—5 kg pro Bad), Kamillentee, Spec. aromat., Fichtennadelextrakt, Malz u. dgl. oft nützlich. Nervös angegriffene oder sehr erregbare Personen vertragen bisweilen besser nur Halb-

oder Sitzbäder von derselben Temperatur und Dauer. Hier empfehlen sich häufig auch lauwarme (25—30 Grad C.) oder warme Abreibungen oder Waschungen. Kaltwasserprozeduren machen alle nicht sehr robusten, dürftig genährten und anämischen Herzkranken nur müde und sind deshalb zu vermeiden. Auch römisch-irische Bäder und Dampfbäder ermüden die meisten Menschen in viel zu hohem Maße, als daß man sie bei kompensierten Herzleiden empfehlen könnte. Bei stärkerer Arteriosklerose oder erhöhtem arteriellem Druck sind sie ebenso wie energische Kaltwasserprozeduren auch wegen der Gefahr einer Apoplexie nicht unbedenklich. Die Bäder und Abwaschungen werden am besten Abends vor dem Abendessen oder vor dem Zubettegehen gebraucht. Am Morgen greifen sie empfindlichere Leute, die ihrer Tätigkeit nachzugehen haben, leicht an.

Wichtig ist weiter genügender Schlaf. In Sorge oder in Arbeit durchwachte und vor allem in Exzessen durchschwärmte Nächte werden der Kompensation nicht selten gefährlich.

Über die Wohnung kompensierter Herzkranker ist kaum etwas Besonderes zu sagen. Es ist wünschenswert, daß sie nicht zu hoch gelegen ist. Besonders Kranke, die einen anstrengenden Beruf außerhalb des Hauses haben, sollten nicht über zwei Treppen hoch wohnen. Die Regulierung der Zimmerwärme richtet sich nach Alter, Ernährungszustand und Gewohnheit des Kranken. Als Normaltemperatur sind 19 Grad C. für die Wohnräume und 15 Grad C. für das Schlafzimmer anzusehen. Junge, gut genährte Herzkranken fühlen sich oft bei 1—2 Grad niedrigeren, ältere und spärlich genährte bei 1—1½ Grad höheren Temperaturen behaglicher.

Behandlung des Grundleidens.

Macht sich eine Behandlung des der Herzaffektion zu Grunde liegenden Leidens, des Gelenkrheumatismus, des Emphysems, der Arteriosklerose, der Nephritis notwendig, so muß der oberste Grundsatz bei allen Maßnahmen sein, die Kraft des Herzens nicht zu schädigen. Denn das Wohlbefinden und oft genug auch das Leben der Kranken hängen hauptsächlich von der Erhaltung der Kompensation, viel weniger von der Grundkrankheit ab. So verbieten sich eine ganze Reihe von Maßnahmen, die bei normalem Herzen nützlich sein könnten, z. B. forzierte Schwitzkuren bei verschlepptem Gelenkrheumatismus, lange fortgesetzte Milchdiät bei chronischer Nephritis u. dgl. mehr. Gegen diese Regel wird nicht selten gefehlt, ihre genaue Beachtung ist auf das dringendste zu empfehlen.

Auch bei interkurrenten Krankheiten, die einen Menschen mit hypertrophischem Herzen treffen, ist der Zustand des Herzens stets im Auge zu behalten. Bei Krankheiten, die erfahrungsgemäß Herzkranken besonders gefährlich sind, wie Pneumonie oder Influenza, sei man von Anfang an bestrebt, den Kreislauf zu kräftigen, gebe eventuell von Anfang an kleine Dosen Digitalis (pro die 3mal 0,05 Pulv. fol. Digital. in Pillen), zögere nicht zu lange mit der Verabreichung von Koffein oder Kampfer und Sorge von Anfang an für eine ausreichende Ernährung. Herzkranken, besonders in vorgerückteren Jahren, sollen nie länger als unumgänglich notwendig, das Bett hüten, um das Herz nicht durch Mangel an Übung schwach werden zu lassen. War eine längere Bettruhe erforderlich, so sollen die Kranken zunächst im Bett aufsitzen, leichte Freiübungen machen, um das Herz wieder an größere Leistungen

zu gewöhnen. Noch mehr als für gesunde Menschen gilt endlich für Herzranke nach längerem Krankenlager die Regel, das Bett anfangs nur in den Nachmittagsstunden zu verlassen.

Einzelne Beschwerden, die auch bei völliger Kompensation auftreten, wie Herzklopfen, Herzstechen u. dgl. sind nach den unten gegebenen Vorschriften zu behandeln (s. symptomatische Behandlung).

Eine besondere *arzneiliche Behandlung* erfordert die Herzaffectio im Stadium der Kompensation meist nicht. Bei jeder vollständig kompensierten Herzaffectio, z. B. wegen bloßen Herzklopfens Digitalis oder sonstige Herzmittel zu geben, ist völlig zwecklos. Sie können hier bei der Natur ihrer Wirkung keinen Erfolg erzielen.

Der Gebrauch *kohlensäurehaltiger Bäder*, dieses bei der Behandlung der Herzinsuffizienz schwer entbehrlichen Heilmittels, bringt bei vollständiger Kompensation keinen greifbaren Nutzen. Sie werden zwar von kompensierten Herzaffectio der verschiedensten Art gut vertragen, können aber hier bei ihrer doch stets auf wenige Wochen beschränkten Anwendung nicht mit der Wirksamkeit täglicher Übung der Herzkraft durch körperliche Bewegungen konkurrieren, die gleichzeitig die Kraft der willkürlichen Muskeln heben und den Menschen gegen Anstrengungen widerstandsfähiger machen. Dagegen ist der Gebrauch kohlensäurehaltiger Bäder oft aus anderen Gründen, z. B. bei der Behandlung eines verschleppten oder häufig rezidivierenden Gelenkrheumatismus, bei einer Tabes, bei gleichzeitiger Anämie u. s. w., auch für kompensierte Herzleiden erwünscht. Über die Auswahl der geeigneten Badeorte und die Herstellung künstlicher kohlensäurehaltiger Bäder, über die Baderegeln siehe unten bei der Behandlung der Insuffizienz des Herzmuskels.

Die *Erholungsreisen* von Kranken mit kompensierten Herzaffectio bedürfen der ärztlichen Überwachung, weil eine ungeeignete Lebensweise dabei nicht selten die Kompensation stört. Für die *Sommerreisen* verbieten sich die Hochgebirgsorte, bei denen sämtliche Spaziergänge steil ansteigen. Auch die dünne Luft hochgelegener Orte wird von Kranken mit Klappenfehlern, Emphysem, Kyphoskoliose oft schlecht vertragen. Sie bekommen leicht Herzklopfen, werden nervös erregt, schlaflos und bisweilen dyspnoisch. 1300—1500 m sind wohl im allgemeinen die obere Grenze für einen längeren Aufenthalt. Die höheren Orte müssen langsam aufgesucht und langsam verlassen werden. Besonders empfehlenswert sind unsere Mittelgebirge, der *Harz*, *Thüringen*, das *Riesengebirge*, das *Erzgebirge*, die *sächsische Schweiz*, der *Schwarzwald*, der *Taunus*. Hier findet sich überall eine Fülle von Orten, die vortrefflich zum Aufenthalt geeignet sind. Namentlich nervös überanstrengte und reizbare Menschen erholen sich hier oft in erfreulichster Weise. Auch in den *Alpen* gibt es eine allerdings beschränkte Anzahl von Plätzen, an denen Herzranke während der Sommermonate gut aufgehoben sind, so z. B. Interlaken, Thun, Beatenberg, Faulenseebad, Meiringen, Grindelwald, Oberstdorf, die Orte an den oberbayerischen Seen und am Achensee, Partenkirchen, Garmisch, Mittenwald, Berchtesgaden, viele Orte an den Seen des Salzkammergutes, Landro, Schluderbach.

Besteht keine Neigung zu Rezidiven des Gelenkrheumatismus oder zu Katarrhen der Luftwege und sind die Kranken nicht abnorm nervös erregt, kommt auch ein Aufenthalt an der *See* in Betracht. Die *Ostsee*

ist für kompensierte Herzkrankte empfehlenswerter. Von den Nordseebädern sind nur Wyk auf Föhr, Büsum, ein Teil der holländischen Bäder geeignet. Die übrigen haben für die meisten Herzkranken eine schädliche, aufregende Wirkung. Besonders angezeigt sind die Seebäder, wenn die genannten Kontraindikationen nicht vorliegen, bei körperlich überarbeiteten Menschen. Namentlich Frauen und Mädchen, die im Hausstande, bei der Pflege Kranker oder in beruflicher Tätigkeit überanstrengt sind, erholen sich hier vortrefflich. Doch sind nur warme Seebäder gestattet. Bäder im Meer stellen zu hohe Anforderungen an die Herzkraft.

Zum Frühlings- und Herbstaufenthalt eignen sich Wiesbaden, Baden-Baden, Badenweiler, Bozen, Meran, einzelne Orte am Genfer See, Lugano, Pallanza, für Leute, die plötzlich eintretende rauhe Winde nicht zu fürchten haben, auch Abbazia. Die Orte an der Riviera passen nicht für nervös sehr erregbare Menschen und sind bei ihren vielfach unzureichenden Heizvorrichtungen auch für Rheumatiker und Nierenkranke wenig geeignet. Dagegen erholen sich Emphysematiker, Kyphoskoliotische und Asthmatiker mit hartnäckiger Bronchitis und überanstrengte Menschen oft sehr gut an den schönen Gestaden des Mittelmeers. Für die Lungenaffektionen eignen sich besonders die Orte der westlichen Riviera (Cannes, Nizza), für die übrigen oft besser die der östlichen, St. Margherita, Rapallo, Sestri-Levante.

Die genannten Orte, außer Badenweiler und Abbazia, passen auch zum Aufenthalt im Winter. Recht empfehlenswert kann für Rheumatiker auch eine Überwinterung in Arco, Salò oder Florenz, für Nierenkranke in Amalfi, Sorrent, Sizilien, Ägypten sein.

Man sollte aber die Kranken nur dann für längere Zeit fortschicken, wenn in der eigenen Häuslichkeit das zur Erhaltung der Kompensation notwendige Leben nicht durchzuführen ist oder wenn das Grundleiden die Entfernung aus der gewohnten Umgebung dringend erwünscht macht. Vor jeder Reise muß dem Kranken eingeschärft werden, daß er die Erholung nicht in einer ungewohnt angestregten körperlichen Bewegung suchen soll, sondern das zu Hause als nützlich erkannte Maß im Spazierengehen, Bergsteigen u. s. w. einhält.

Bisweilen erfordert das Grundleiden oder eine komplizierende Affektion eine Trink- oder Badekur, der Gelenkrheumatismus z. B. den Gebrauch eines einfachen oder kohlensäurehaltigen Soolbades oder einer Therme, die chronische Bronchitis, die Anämie, die Gicht, der Diabetes den Besuch der dafür indizierten Kurorte oder die Benützung ihrer Quellen zu Hause. Auch hier ist alles zu vermeiden, was die Kraft des Herzens irgendwie vermindern könnte. So sind stark abführende Quellen von kompensierten Herzkranken nur mit Vorsicht zu verwenden. Vor dem energischen Gebrauch der Bitterwässer, des Marienbader Kreuz- oder Ferdinandbrunnens ist entschieden zu warnen. Auch die regelmäßige Benützung des Karlsbader Salzes in kalter Lösung als Abführmittel hat bisweilen unliebsame Nebenwirkungen. Sehr heiße und sehr kohlensäurereiche Wässer werden von Herzkranken ebenfalls schlecht vertragen. So empfehlen sich in Karlsbad zum Gebrauch in natürlicher Temperatur nur die Brunnen mit mittleren Temperaturen; in Kissingen ist zur Verminderung des CO_2 -Gehaltes eine Erwärmung des Rakoczy und des Pandur nützlich, ebenso in Marienbad die Erwärmung der genannten Glaubersalzquellen und in Tarasp die der Luciusquelle. Glaubt man mit weniger energisch

wirkenden Quellen auszukommen, so sind diese bei kompensierten Herzaffektionen entschieden zu bevorzugen. So empfehlen sich, um nur einige Beispiele herauszugreifen, bei gleichzeitigen Verdauungsstörungen Homburg oder Soden, bei Diabetes, bei Gallensteinen, zur Nachkur eines Ulcus ventriculi oder einer Perityphlitis Neuenahr, bei Gicht Wiesbaden.

Auch zu heiße Bäder wirken oft ungünstig auf das Befinden Herzkranker. Außer den schon oben erwähnten Dampf- und Heißluftbädern sind besonders Moor-, Schlamm- und Sandbäder des ganzen Körpers zu vermeiden. Das Verbot kalter Bäder wurde schon erwähnt. Sonst können wohl alle Arten von Bädern von kompensierten Herzkranken ohne Bedenken genommen werden.

2. Die Behandlung der Insuffizienz des vorher gesunden und des hypertrophischen Herzmuskels.

Die Insuffizienz des vorher normalen und die des hypertrophischen Herzmuskels wird, wie wir sahen, durch dieselben Ursachen herbeigeführt. Die Grundsätze der Behandlung sind bei beiden dieselben, wenn auch die Art des Herzleidens mannigfache Besonderheiten bedingt (siehe besondere Indikationen). Das Ziel der Behandlung ist die Kräftigung des Herzmuskels, wenn möglich die Wiederherstellung seiner normalen Funktion. Die dafür geeigneten Mittel werden durch den Grad und zum Teil durch die Ursachen der Kreislaufstörung bestimmt.

Beseitigung der Ursache der Herzinsuffizienz.

In den ersten Anfängen der Herzinsuffizienz genügt hin und wieder schon die Beseitigung einer äußeren Schädlichkeit, welche die Herzinsuffizienz herbeigeführt hat, zur Wiederherstellung der normalen Herzfunktion.

So werden nicht selten leichte Störungen, die durch angestrengte Arbeit, unzureichende Ernährung und ungenügenden Schlaf hervorgerufen werden, durch Bettruhe während einiger Tage, ausgiebige Kost und reichlichen Schlaf vollständig geheilt, wie man im Krankenhause häufig zu sehen Gelegenheit hat.

So beseitigt das Verbot des Biertrinkens, das Vermeiden körperlicher Anstrengungen öfters die Anfänge der Herzinsuffizienz, die man bei jungen Männern, besonders Studenten, infolge zu reichlichen Biergenusses und gleichzeitiger ungewohnter körperlicher Strapazen antrifft, bevor sie fettleibig geworden sind und bevor eine Herzhypertrophie sich entwickelt hat.

Sehr erfreuliche Besserungen werden bisweilen bei Zuständen eben beginnender Herzschwäche beobachtet, die durch unzweckmäßige oder ungenügende Ernährung verursacht wurden. Ein ausgiebiges Frühstück beseitigt manchmal prompt eine lästige Herzschwäche bei Kranken, die nach unzureichender Nahrungsaufnahme an eine angestrengte Tätigkeit gehen. Selbst Anfälle cardialen Asthmas, die nach einer rigorosen Diabeteskur aufgetreten waren, habe ich bei reichlicherer Ernährung schwinden sehen.

Vereinzelt werden auch leichtere Anfälle wahrer Angina pectoris, die durch sehr grobe Schädlichkeiten (bedeutende Anstrengungen, starke

Magenüberladungen) ausgelöst wurden, durch Vermeidung dieser Ursachen abgeschwächt oder hören sogar für einige Zeit ganz auf.

Die Herzerscheinungen bei Masturbanten sind durch Aufgeben des Lasters einer Besserung fähig.

Damit dürften aber die Möglichkeiten erschöpft sein, bei denen die bloße Beseitigung einer äußeren Ursache der Herzinsuffizienz zur Erzielung einer wesentlichen Besserung oder zur vollständigen Heilung der Herzerscheinungen ausreicht. Meist vermag die Entfernung der äußeren Schädlichkeit allein das Herz nicht wieder vollständig herzustellen. Die kausale Therapie versagt vollends in fast allen Fällen, bei denen die Kreislaufstörung durch innere Ursachen (anatomische Erkrankungen des Herzmuskels, übermäßige Steigerung der Ansprüche an die Herzkraft durch einen Klappenfehler, durch Kyphoskoliose u. dgl.) herbeigeführt ist. Nur zwei Veränderungen lassen sich unmittelbar beeinflussen.

Die seltenen *syphilitischen* Erkrankungen des Herzens werden öfters durch energische Behandlung der Grundkrankheit völlig geheilt.

Die *beginnende Herzinsuffizienz muskelschwacher Fettleibiger*, welche ausschließlich durch das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse entstanden ist, wird sehr erfolgreich mit gymnastischen Übungen und eventuell mit vorsichtiger Entfettung behandelt (siehe die besonderen Indikationen, ferner gymnastische Übungen).

Bei der überwiegenden Mehrzahl aller Herzkranken steht man aber den einmal vorhandenen anatomischen Veränderungen machtlos gegenüber. Zur Besserung der Herzfunktion kräftigen wir hier das Herz durch Anregung stärkerer Kontraktionen und erleichtern auf der anderen Seite je nach dem Grade der Störung die Arbeit des Herzens und des Kreislaufes. Der Kräftigung des Herzens dienen die Verabreichung von Medikamenten, die kohlen säurehaltigen Bäder und die systematische Übung der Körpermuskeln. Die Herz- und Kreislaufarbeit wird erleichtert durch körperliche und geistige Ruhe, durch entsprechende Diät, welche aber dem Herzen gleichzeitig die zur Wiederherstellung seiner Kraft notwendige Nahrungsmenge zuführt, und unter Umständen durch die Beseitigung von hydropischen Ergüssen in den Körperhöhlen, von Ödemen im Zellgewebe.

Wir besprechen zunächst die Wirkungsweise und die Anwendung der einzelnen Heilfaktoren und geben dann einen Überblick über den allgemeinen Gang der Behandlung.

Medikamente zur Verstärkung der Herztätigkeit.

Digitalis.

Die Digitalis ist der Repräsentant der die Herztätigkeit verstärkenden Mittel. Fast alle anderen hier zu nennenden Stoffe wirken in analoger Weise.

Wirkungsweise. Die getrockneten Blätter der wild wachsenden Digitalis purpurea wurden durch den schottischen Arzt Withering etwa 1785 in den Arzneischatz eingeführt, durch Traube in eingehender Weise experimentell und klinisch als Herzmittel gewürdigt. Schmiedeberg und Boehm konstatierten in überzeugender Weise, daß der hauptsächlichste Angriffspunkt des Mittels der Herzmuskel

sei. Boehm's Verdienst ist es namentlich, die kontraktionsverstärkende Wirkung festgestellt zu haben.

Die jetzigen Anschauungen lassen sich folgendermaßen zusammenfassen: Das Herz arbeitet unter dem Einflusse der Digitalis bei jeder Systole mit einem größeren Teile seiner Kraft als gewöhnlich. Die diastolischen Füllungen wachsen; ob infolge der ausgiebigeren Systolen oder primär unter dem Einfluß des Mittels, ist noch zweifelhaft. Das Herz treibt so bei jeder Systole, aber auch in der Zeiteinheit vergrößerte Blutmengen aus. Die Herzarbeit nimmt zu, der arterielle Blutdruck steigt. Die Dauer der einzelnen Systole wird gleichzeitig etwas verlängert. Die absolute Kraft des Herzens wird aber nach den Williamsschen Versuchen aus dem Schmiedeberg'schen Laboratorium und nach den Untersuchungen von Gottlieb und Magnus nicht gesteigert. Nur ein größerer Teil wird zur Arbeit verwendet. Das erscheint für das Verständnis des wechselnden Erfolges der Digitalis beim Menschen sehr wichtig. Außer der Herzarbeit beeinflusst die Digitalis die Schlagfrequenz. Zunächst wird dieselbe verlangsamt, ab und an, entsprechend den experimentellen Erfahrungen, auf die Hälfte. Eine direkte Beeinflussung des Herzmuskels und eine Erregung des Vaguscentrums durch die Zunahme des arteriellen Druckes dürften dabei zusammenwirken. Mit der Verstärkung der Herzkontraktionen schwindet meist eine vorher bestehende Arrhythmie. Auch dadurch werden die Herzleistungen verbessert (O. Frank). Nicht selten tritt bei ausgesprochener Wirkung eine Bigeminie am Herzen auf. Brandenburg führt sie auf die selbständige Erzeugung von Bewegungsreizen an der Atriventriculargrenze durch die Digitalis zurück. Die von Brandenburg angenommene Verminderung der Anspruchsfähigkeit des Herzmuskels für künstliche Reize wird von dem E. H. Hering'schen Laboratorium (Pletnew) bestritten. Bei fortschreitender Einwirkung des Mittels wird der Herzschlag beschleunigt. Dann hört die koordinierte Tätigkeit des Herzmuskels auf. Der arterielle Druck sinkt unter die Norm. Schließlich steht das Herz in Systole still.

Auch die Gefäße werden, wie Gottlieb und Magnus endgültig bewiesen haben, beeinflusst. Die Gefäße des Bauches und des Herzens (Loeb) verengern sich, die des Gehirns und der Peripherie werden in der Regel weiter (s. dazu auch unten); die Lungengefäße bleiben unbeeinflusst (D. Gerhardt).

Die Verstärkung der Herzarbeit überwiegt offenbar die Gefäßverengung, so daß der Kreislauf im ganzen beschleunigt wird.

Die von Schmiedeberg isolierten wirksamen Bestandteile der Digitalisblätter, das Digitalein, das Digitalin und das Digitoxin zeigen die physiologischen Eigenschaften der Muttersubstanz und zwar entsprechend der gewählten Reihenfolge in zunehmender Intensität. Am deutlichsten zeigt sich das an den Gefäßen. Das Digitoxin verengt alle Gefäßgebiete des Körpers. Bei den anderen Digitalisbestandteilen verengt sich nur das Splanchnicusgebiet, im übrigen Körper werden die Gefäße weiter. Die ausgezeichnete Analyse dieser Erscheinung muß bei Gottlieb und Magnus nachgelesen werden.

Die Verstärkung der Herzarbeit mit der Vermehrung der in die Arterien getriebenen Blutmenge und die ausgiebigeren Diastolen mit der kräftigeren Ansaugung des Venenblutes, die dadurch herbeigeführte Beschleunigung des Blutstromes sind therapeutisch am wichtigsten. Die Beeinflussung der Schlagfrequenz steht erst in zweiter Linie. Die Mehrarbeit des Herzens ist nicht an die Verlangsamung geknüpft. Die Verlangsamung ist nicht einmal immer erwünscht. Das Schwinden einer vorher bestehenden Arrhythmie und das dadurch bewirkte gleichmäßigere Strömen des Blutes ist wohl nur teilweise eine direkte Wirkung der Digitalis, sondern mehr eine sekundäre Folge der kräftigeren Herzarbeit. Die Überlastung des Herzens hat aufgehört. Oft, aber nicht immer, steigt mit der besseren Durchblutung der Druck in den Körperarterien. Nicht allzu selten, besonders häufig bei gleichzeitiger Nephritis, sinkt aber der Druck unter der Einwirkung der Digitalis. Im Lungenkreislaufe dürfte er stets abnehmen, wenn er vorher

abnorm erhöht war. Ob auch bei Herzkranken die von A. Fraenkel an Gesunden beobachtete Erscheinung vorkommt, daß der systolische Druck gleich bleibt, der diastolische sinkt, ist noch zu untersuchen.

Indikationen und Kontraindikationen. Die Digitalis ist demnach indiziert bei zu schwacher, den Kreislauf nicht in normaler Weise unterhaltender Arbeit des Herzmuskels. Ihr Gebrauch ist, wenn die nachher zu erwähnenden Kontraindikationen ihn nicht verbieten, absolut notwendig bei den höheren Graden der Kreislaufstörung, bei Dyspnoe auch in völliger Ruhe, bei stärkeren Ödemen, hochgradiger von der Kreislaufstörung abhängiger Mattigkeit. Er ist auch in den Anfängen der Herzinsuffizienz absolut notwendig, wenn Angina pectoris oder schweres cardiales Asthma infolge von Herzschwäche aufgetreten sind und das Leben bedrohen. Auch sonst empfiehlt sich im Initialstadium der Herzschwäche Digitalis sehr häufig, namentlich, wenn andere Methoden zur Besserung der Herzarbeit nicht angewendet werden können oder keinen genügenden Erfolg bringen.

Nicht indiziert ist der Gebrauch des Mittels bei bloßer Beschleunigung der Herzaktion, bei Arrhythmie ohne Zeichen von Herzschwäche. Entsprechend ihren pharmakologischen Eigenschaften ist sie hier auch vollständig nutzlos. Ebenso zwecklos ist ihre Anwendung bei subjektiven Herzbeschwerden (Herzklopfen, Herzschmerz). Auch bei Angina pectoris ist sie nur am Platze, wenn Herzschwäche nachweisbar ist. Auf das schärfste ist der erfreulicherweise immer mehr abkommenden Gewohnheit entgegenzutreten, auch bei vollständig kompensierten Klappenfehlern Digitalis zur Herzkräftigung zu geben. Der Kraftvorrat des Herzens wird dadurch nicht erhöht, und die Herzarbeit hat eine Verbesserung nicht nötig.

Die Digitalis ist kontraindiziert, wenn die Gefahren einer verstärkten Herzarbeit oder einer Blutdrucksteigerung größer sind als ihr Nutzen, besonders also bei kurz zuvor erfolgten Embolien oder Gehirnblutungen, um ein erneutes Ausschwemmen thrombotischen Materials aus dem Herzen oder erneute Gefäßzerreißen im Gehirn zu verhindern. Auch bei Aneurysmen ist vom Digitalisgebrauch tunlichst abzusehen. Gefährdet aber die Kreislaufstörung als solche unmittelbar das Leben, tritt die Gefahr neuer Embolien, neuer Gehirnblutungen, eines Wachstums des Aneurysmas dagegen zurück, so ist doch Digitalis in vorsichtiger Weise anzuwenden. Jeder derartige Fall stellt den Arzt von neuem vor schwer zu entscheidende Fragen. Die seit Traube vielfach übliche unbedingte Verwerfung der Digitalis bei erhöhtem arteriellem Druck, z. B. bei Schrumpfnieren wegen der Gefahr der Gehirnblutung, ist entschieden nicht gerechtfertigt. Völlig grundlos ist die Warnung vor dem Mittel bei jeder Arteriosklerose. Man wird es nur in kleineren Dosen geben, als bei normalem Verhalten des Gefäßsystems. Der Nutzen des Mittels ist viel wahrscheinlicher als der Eintritt einer Gehirnblutung.

Vielfach werden merkwürdigerweise die Herzmuskelerkrankungen als eine Kontraindikation angesehen, weil die erkrankte Muskulatur der verstärkten Arbeit nicht gewachsen sei. Wohl gibt es unter ihnen wie bei den Klappenfehlern Fälle, in denen das Mittel versagt. Aber wir vermögen auch in therapeutischer Beziehung keinen prinzipiellen Unterschied zwischen einer Herzmuskelerkrankung und einem dekompensierten Klappenfehler zu machen. Die Digitalis vermag nur derartige Herzen aus nachher zu besprechenden Gründen nicht zu verstärkter Arbeit anzuregen.

Auch bei Insuffizienz der Aortenklappen wird schon seit *Corrigan* vielfach vor dem Mittel gewarnt, weil die Verlangsamung des Herzschlags zu diastolischer Überlastung des Herzens führe und so gefährlich werde. Zweifellos versagt die *Digitalis* bei vielen Dekompensationen von Aorteninsuffizienzen, und dieselben führen unaufhaltsam zum Tode. Die Ursache dafür sehen wir aber mehr in den nachher zu besprechenden Verhältnissen (isolierte Schwäche einer Kammer, unzureichende diastolische Erweiterungsfähigkeit), als in der Herzverlangsamung, die bei Aorteninsuffizienzen zudem meist nicht annähernd so hochgradig wird wie bei Mitralfehlern. Die empfohlene Kombination der *Digitalis* mit *Atropin* zur Verhinderung der Verlangsamung dürfte also kaum an den Mißerfolgen etwas ändern.

Eine schon vor dem Gebrauch des Mittels bestehende Herzverlangsamung können wir bei gleichzeitiger Herzschwäche nicht als Kontraindikation des *Digitalis*gebrauchs betrachten.

Eine ernstere Kontraindikation bilden stärkere, von dem Herzleiden unabhängige Magendarmstörungen, weil die *Digitalis* die Schleimhaut des Intestinaltrakts reizt und besonders bei irgendwie geschwächten Verdauungsorganen lästige, bisweilen den Gesamtzustand ungünstig beeinflussende Störungen (Druck und Völle im Magen, Appetitmangel, Aufstoßen, Erbrechen, Durchfälle) hervorruft. Einzelne Menschen scheinen eine besondere Idiosynkrasie gegen das Mittel zu haben. Allzu häufig sind bei zweckmäßiger Handhabung des Medikamentes diese Fälle nicht. Hängen dagegen die Magendarmstörungen, wie so oft, von der Herzschwäche ab, dann ist sogar die *Digitalis* das beste Mittel zu ihrer Beseitigung. Das gleiche gilt von dem urämischen Erbrechen und den urämischen Durchfällen. Auch hier ist ja die Hebung der Herzkraft das erste Erfordernis der Behandlung.

Eine absolute Kontraindikation für den Fortgebrauch der *Digitalis* bildet das Auftreten von Vergiftungserscheinungen infolge zu starker Allgemeinwirkung des Mittels. Der zunächst sehr stark verlangsamte Puls wird beschleunigt, stark irregulär, der Blutdruck sinkt. Es stellen sich Kopfschmerzen, Blässe der Haut, Schwindel, Ohnmachtsanwendungen ein. Den Kranken wird übel oder sie erbrechen. Schließlich können sie völlig kollabieren. Diese *Digitalis*vergiftung erscheint nach der Verabreichung zu großer Mengen oder bei zu lange fortgesetztem Gebrauch infolge der kumulierenden Wirkung des Mittels, das offenbar nach der Aufnahme im Körper namentlich im Herzen gebunden und nur allmählich ausgeschieden wird (*A. Fraenkel*). Sie läßt sich bei einiger Aufmerksamkeit selbst bei Menschen, die gegen das Mittel abnorm empfindlich sind, stets vermeiden. Ganz vereinzelt wird das Auftreten eines Arzneiexanthems nach *Digitalis*gebrauch beschrieben (*Friedheim*).

Erfolg, Ursachen desselben. Hat das Mittel Erfolg, so schwinden in einer oft zauberhaften Weise die Störungen. Die Besserung pflegt am Ende des 2. oder am 3. Tage deutlich zu werden. In den darauffolgenden 2—5 Tagen ist die Wirkung gewöhnlich auf ihrem Höhepunkte. Mit der zunehmenden Pulsspannung wird die Atmung ruhiger, die Stauungsbronchitis schwindet. Eine mächtige Harnflut beseitigt die Ödeme und die Ergüsse in den Körperhöhlen. Die Leberschwellung, die Cyanose gehen zurück. Die Kräfte kehren wieder. Anfälle von Angina pectoris oder von cardialem Asthma, die infolge von Herzschwäche entstanden sind, sistieren. Stauungsdilatationen des Herzens verschwinden. Der Kranke fühlt sich wie neugeboren. Der Erfolg hält in günstigen Fällen

auch nach dem Aussetzen des Mittels an. Ein mutmaßlicher Grund dieser dauernden Wirkung wurde bereits oben angedeutet (s. S. 133).

Der Erfolg der Digitalis hängt ganz wesentlich von der Güte des Präparats ab. Nächst dem Standort der Pflanze (in Deutschland ist die Schwarzwald-, Harzer- und Thüringer-Digitalis besonders geschätzt) und neben der je nach den Witterungsverhältnissen wechselnden Zeit der Einsammlung¹⁾ ist die sorgfältige Trocknung und Aufbewahrung der Blätter sehr wichtig. Die zerschnittenen und in einem Blechkasten aufbewahrten Blätter dürfen erst kurz vor ihrer Verarbeitung zu Pillen etc. gepulvert werden. Das Pulver wird am besten in einem gut verschlossenen Glasgefäß aufgehoben. Der Vorrat an Digitalisblättern muß jedes Jahr erneuert werden. Aber schon während eines Jahres nimmt die Wirksamkeit der Digitalisblätter sehr merklich ab (Focke). Eine wirklich sichere Dosierung ist deshalb bei der gewöhnlich käuflichen Droge unmöglich. Es ist deshalb als ein großer Fortschritt zu begrüßen, daß mehrere Firmen jetzt eine Droge in den Handel bringen, deren stets gleichmäßige Wirksamkeit am Tierherzen festgestellt und auch nach Ausgabe des Mittels weiter kontrolliert wird. Von diesen „titrierten“ Digitalisblättern verwende ich mit bestem Erfolge die von der Marburger Firma Siebert und Ziegenbein in den Handel gebrachte Droge. Auf sie beziehen sich die nachher angegebenen Dosierungen.

Bei einem gleich wirksamen und zweckmäßig angewendeten Präparat ist über die Ursache des Erfolgs in dem einen, des Versagens in dem anderen Falle ein abschließendes Urteil noch nicht möglich. Vielleicht kommen die folgenden Momente dabei in Betracht.

Die Digitalis bewirkt, wie erwähnt, die Verwendung eines größeren Teils der disponiblen Herzkraft, eine verstärkte Herzarbeit. Den Kraftvorrat selbst vermehrt sie dagegen nicht. Ist die absolute Kraft des Herzens oder einzelner Abschnitte desselben so gesunken, daß sie auch bei voller Ausnützung einen normalen Kreislauf nicht unterhalten kann, dann vermag auch die Digitalis die Zirkulation nicht wieder herzustellen.

Möglicherweise ist es so zu erklären, daß das muskelschwache und kraftarme Herz mancher Fettleibigen sich gegen Digitalis refraktär verhält, daß manche Herzen, deren absolute Kraft durch Überdehnung infolge einer Überanstrengung vermindert ist, in denen frische Entzündungsprozesse von genügender Ausdehnung ablaufen, sich ähnlich verhalten. Auch die Tatsache wird so verständlich, daß die ganz oder beinahe isolierte Schwäche einer Kammer, z. B. die der linken bei Aorteninsuffizienzen, die der rechten bei hochgradigen Mitralstenosen oder Kyphoskoliosen, durch Digitalis oft nicht gebessert wird. Eine derartige Schwächung einzelner Herzabschnitte ist nur möglich durch eine Schädlichkeit, welche die Kraft des linken oder rechten Ventrikels besonders stark herabsetzt, oder durch übermäßige Steigerung der Ansprüche an einen Herzabschnitt, also ebenfalls bei unzureichender absoluter Kraft.

Zum Versagen der Digitaliswirkung trägt in einzelnen Fällen vielleicht noch ein Umstand bei, an den man besonders bei der Insuffizienz der Aortenklappen denken kann. Die Digitalis vergrößert die einzelnen Diastolen. Die diastolische Erweiterungsfähigkeit steigert sie wohl ebensowenig, wie die absolute Herzkraft. Kommen nun Dekompensationen vor, weil das Herz die zur Aufrechterhaltung des normalen Kreislaufes

¹⁾ Nach dem Geschäftsbericht von Cäsar und Loretz, Halle a. S., September 1897, S. 27, fand sich in der Julisammlung Thüringer Fol. Digitalis von dem als Gradmesser für den Gehalt an wirksamen Stoffen angesehenen trockenen Digitoxin 0,391 Prozent, in der Oktobersammlung nur 0,153 Prozent.

notwendigen Blutmengen nicht zu fassen vermag, so wäre auch hier das Ausbleiben des Erfolges verständlich.

Ein Nutzen ist dagegen zu erwarten, wenn die absolute Herzkraft noch ausreicht. Nach dem häufigen Erfolge der Digitalis arbeitet das irgendwie geschädigte Herz nicht selten mit einem abnorm geringen Bruchteil der noch vorhandenen Kraft, zum Teil vielleicht deshalb (s. S. 133), weil jede Verminderung der Herzarbeit die Blutzufuhr zum Herzmuskel herabsetzt und damit eine Bedingung zur weiteren Abnahme der Herzleistungen in sich trägt. Verstärkt nun die Digitalis die Herzarbeit, so wird der Herzmuskel wieder besser durchblutet und die Rückkehr zur Norm wird so erleichtert. An diese Möglichkeit hat man namentlich bei vielen Schwächezuständen des ganzen Herzens zu denken, die durch Digitalis so oft günstig beeinflußt werden.

Art der Verabreichung. Bei der Anwendung der Digitalis bevorzugen wir die Verabreichung des Pulvis foliorum Digitalis in Substanz vor der des Infuses. Im Infus, das in der gewöhnlichen Weise aus zerschnittenen Blättern hergestellt wird, muß die anderthalbfache bis doppelte Menge des Mittels zur Erzielung des gleichen Erfolges gegeben werden. Wird das Infus aus Pulvis foliorum Digitalis bereitet, wird es etwas wirksamer, erreicht aber nicht das Pulver, vielleicht weil das Infus nur einen Teil der wirksamen Stoffe enthält. Die früher lebhaftete Furcht vor den Giftwirkungen des im Pulver enthaltenen Digitoxins ist nicht gerechtfertigt. Die wirksamen Mengen des Pulvers werden ohne Magen- und Darmbeschwerden von einer bei weitem größeren Anzahl von Menschen vertragen, als die entsprechenden Quantitäten des Aufgusses. Der vielen Kranken so unangenehme Geschmack des Infuses fällt bei dem Gebrauche des Pulvers fort. Auch mit dem Infus (1,0—1,5 : 150,0) erreicht man ja zweifellos oft die erfreulichsten Resultate. Die unangenehmen Nebenwirkungen auf den Magen lassen sich durch starke Abkühlung der Medizin oder durch Zusatz von Mixt. gummosa abschwächen. Aber die Vorzüge des Pulvers sind doch so schwerwiegende, daß es verdient, sich noch allgemeiner einzubürgern, als es jetzt schon der Fall ist.

Wir geben die Fol. Digitalis in Pillen:

Rp. Pulv. fol. Digital. 0,05,

Pulv. et Succ. liquir. q. s. ut f. pil.

D. tal. pil. Nr. 30—50

(zweckmäßig wird dem Pulv. fol. Digitalis hinzugefügt „titrat.“, noch besser die Firma, die sie liefern soll, z. B. „Siebert & Ziegenbein“) und lassen dreimal täglich 2 Pillen nach dem Essen verbrauchen, bis 1,5 oder 2,0 Fol. Digital. (30—40 Pillen) zugeführt sind. Nur selten kann man schon nach Verbrauch von 1,0 aufhören. Meist ist der 5—6²/₃tägige Gebrauch notwendig. Können die Kranken die Pillen nicht schlucken, auch nicht wenn sie in eine Semmelkrume gesteckt sind, gibt man dreimal täglich 1 Pulver zu 0,1.

Bei Leuten jenseits des 50. Jahres und bei Menschen, deren Magen man nicht ganz sicher vertrauen kann, besonders bei Potatoren, Rauchern, Gichtkranken ist es ratsam, zunächst nur 3—4mal täglich 1 Pille zu geben und die Dosis erst zu steigern, wenn man sich von der Toleranz gegen das Mittel überzeugt hat und die kleineren Tagesmengen für die Herstellung der Herztätigkeit nicht ausreichen. Dieselbe vorsichtige Dosierung empfiehlt sich bei jeder stärkeren Arteriosklerose und bei Schrumpfnieren. Es

tritt dann gewöhnlich keine so starke Pulsverlangsamung, kein solches Anwachsen der einzelnen Pulswelle ein, wie bei den größeren Dosen. Auch die Besserung der Herzarbeit erfolgt allmählicher, aber doch meist in so befriedigender Weise, daß die Sicherheit vor unangenehmen Nebenwirkungen den langsameren Eintritt der Wirkung aufwiegt. So ist uns auch bei der Verabreichung der Digitalis die Besserung der Herzarbeit am wichtigsten. Der Einfluß auf den Pulsrhythmus steht erst in zweiter Linie.

Dieselbe Dosierung von 4—6 Pillen am Tage empfiehlt sich bei kräftigen Kindern von 10—15 Jahren. Im Alter von 7—10 Jahren gibt man 3 Pillen von demselben Gehalt, bei noch kleineren Kindern 3—4 Pillen zu 0,025. Die verbrauchte Gesamtmenge übersteigt bei Kindern von 10 bis 15 Jahren im allgemeinen nicht 1,0, bei solchen von 7—12 Jahren nicht 0,75 und bei Kindern unter 7 Jahren nicht 0,5 g.

Viel gebraucht wird der wohl zuerst von Skoda empfohlene Zusatz kleiner Chininmengen (0,03—0,05 Chinin. mur. pro Pille). Da das Alkaloid in kleinen Mengen den Blutdruck und die Pulsfrequenz steigert, erscheint diese Kombination recht zweckmäßig. Die Pulsverlangsamung durch Digitalis vermag das Chinin allerdings nicht hintanzuhalten. Bei irgendwie affiziertem Magen wird es besser vermieden.

In jedem Falle ist die Wirkung des Mittels sorgfältig zu kontrollieren. Sobald eine merkliche Pulsverlangsamung eintritt, ist das Mittel auszusetzen. Niemals soll man in schematischer Weise den Verbrauch der vollen oben angegebenen Dosis durchführen, wenn man mit kleineren Mengen zum Ziele kommt. Ebenso ist das Mittel sofort zu sistieren oder wenigstens eine 3—4tägige, wenn möglich längere Pause in seiner Anwendung zu machen, wenn die leichtesten Magen- oder Darmbeschwerden auftreten. Ist der Erfolg ausreichend, soll das Mittel tunlichst vor 3—4 Wochen nicht wieder gebraucht werden. Sehr oft sieht man aber, daß die Herzkraft kurze Zeit nach Weglassen der Digitalis wieder in unerwünschter Weise nachläßt. Hier leistet der kontinuierliche Digitalisgebrauch, wie ihn zuerst Groedel empfohlen hat, Ausgezeichnetes (s. auch Kubaum, Nanny). Man gibt täglich 1—2mal 0,05 Pulv. fol. Digitalis und fährt so Monate und Jahre hindurch fort. Bisweilen genügt schon die Verabfolgung dieser kleinen Dosen an 10 oder 20 Tagen jedes Monats oder in anderen Perioden, um die Herzleistungen auf ausreichender Höhe zu halten. Bei ganz leichten, aber ohne Medikament immer wiederkehrenden Störungen kommt man hin und wieder von vornherein mit so kleinen Mengen aus. Bei Leuten über 70 und 80 Jahren sind sie oft auch bei schwereren Störungen am Platz. Der kontinuierliche Digitalisgebrauch stumpft die Empfindlichkeit des Herzens gegen etwa notwendig werdende größere Dosen des Mittels nicht ab. Seine Wirksamkeit kann nach den Versuchen A. Fraenkels nicht bezweifelt werden.

Versagt das Mittel überhaupt, kann man einen Versuch mit größeren Tagesgaben (2 g in 2—4 Tagen) machen. Auch dann müssen, wenn irgend möglich, 3 Wochen zwischen den beiden Malen liegen. Handelt es sich um kräftige, namentlich um vollblütige Leute, so bevorzuge ich nach dem Vorgange Huchards eine Kombination der Digitalismedikation mit absoluter Milchdiät. Die Kranken erhalten während 5 Tagen je 1½ Liter Milch, eventuell mit Zusätzen zur Änderung des Geschmacks, vom 3. bis 5. Tage der Milchdiät 3mal täglich 0,1 g Pulv. fol. Digitalis, dann wieder die frühere Kost und kleine Digitalisdosen oder keine Digitalis mehr.

Dieselbe Art der Verabfolgung empfiehlt sich, wenn eine möglichst rasche Hebung der Herzkraft notwendig ist, z. B. bei unerträglicher Dyspnoe, bei schwerem cardialem Asthma, vorausgesetzt, daß der Kräftezustand noch gut ist. Man beobachtet auf diese Weise oft überraschend gute Wirkungen. Nicht selten kann das Mittel schon nach 1½—2tägigem Gebrauche ausgesetzt werden. Diese Art der Anwendung bedarf täglicher Kontrolle.

Sind Kranke nicht im stande zu schlucken, so kann die Digitalis per Klysma appliziert werden, und zwar sind zur Erzielung der charakteristischen Digitaliswirkung 1,5—2,0 g im Infus in 1½ Tagen zu verbrauchen. Daß man ein Reinigungsklystier vorausschickt, das medikamentöse Klysma möglichst tief in das Rektum, am besten in linker Seitenlage des Kranken injiziert und den Kranken anweist, dasselbe bei sich zu behalten, braucht wohl nicht erwähnt zu werden. Man gibt folgende Vorschrift:

Rp. Infus. fol. digital. 2,0 : 150,0,

Mixt. gummos. 50,0.

M. D. S. Zu 4 Klistieren. In 1½ Tagen 3—4 Klistiere.

Die *Ta. Digitalis*, *Extract. Digitalis*, *Acetum Digital.* werden therapeutisch besser nicht gebraucht. Nur die *Tinktur* (1 Fol. Digital., 10 verdünnter Weingeist) kommt vereinzelt zur Verwendung, wenn die Digitalispulver, -pillen oder das Infus aus irgend einem Grunde nicht benützt werden können, die Anwendung der Digitalis aber erwünscht ist. Sie ist wegen ihres ganz wechselnden Gehaltes an gelöstem Digitoxin sehr vorsichtig und nie längere Zeit hindurch anzuwenden. Man gibt zweckmäßig höchstens 3mal täglich ein Drittel bis die Hälfte der maximalen Einzelgabe, also 10—15 Tropfen. Gerade mit der Tinktur sind mehrfach schwere Vergiftungen beobachtet worden.

Von den übrigen pharmazeutischen Digitalispräparaten sind die von Golaz hergestellten auf ihre gleichmäßige Wirksamkeit am Tierherzen geprüften *Dialysate*, resp. *Fluidextrakte* (*Extr. digital. purpur. fluid* [Golaz] und *Extr. digital. grandiflor. fluid* [Golaz]) wegen der Konstanz ihrer Wirkung und wegen der etwas geringeren Reizung des Magens recht empfehlenswert, aber durch die Höhe ihres Preises von der allgemeinen Verwendung ausgeschlossen. Man erzielt mit ihnen auch schwerer eine so nachhaltige Wirkung wie mit der Droge. 20 Tropfen dieser Fluidextrakte entsprechen 0,1 g Pulv. fol. Digital. Sie werden namentlich für länger fortzusetzenden Digitalisgebrauch bei empfindlichen Personen der gut situierten Kreise mit Nutzen verwendet.

Von den wirksamen, durch Schmiedeberg isolierten Glukosiden der Digitalisblätter werden das *Digitoxin* und das *Digitalin* angewendet. Die früher als Digitaline in den Handel gebrachten Präparate (*Homolles*, *Quevennes* amorphes Digitalin, *Nativalles* kristallisiertes Digitalin und *Blaquarts* Digitalin) waren sämtlich nicht rein, sondern Gemische der verschiedenen Substanzen. *Homolles* Präparat enthielt hauptsächlich Digitalin, *Nativalles* besonders Digitoxin. Jetzt werden beide Stoffe rein hergestellt. Digitalin und Digitoxin haben, wie schon erwähnt, experimentell dieselbe Wirkung wie die Muttersubstanz, wenngleich in verschiedener Stärke.

Von den *Digitoxinpräparaten* hat sich das von Cloetta hergestellte, amorphe, lösliche Digitoxin, das in Lösung als *Digalen* in den Handel kommt, mit Recht sehr schnell eingebürgert. 1 ccm der Lösung (zur Abmessung ist der gewöhnlichen Packung eine Pipette beigegeben) enthält 0,3 mg Digitoxin und entspricht in der Wirkung etwa

0,1 g Pulv. fol. Digitalis. Man gibt also 3mal täglich 1 oder $\frac{1}{2}$ ccm innerlich. Die Resorption ist überaus rasch. Die Wirkung auf das Herz wird fast unmittelbar merklich. Eine augenblickliche sehr energische Anregung des Kreislaufes erhält man bei intravenöser Injektion derselben Dosen. Die subkutane und auch die intramuskuläre Einspritzung macht starke örtliche Entzündungserscheinungen und ist recht schmerzhaft.

Das Digalen ist also angezeigt bei schweren Herzstörungen, bei denen man die erst nach 2—3 Tagen eintretende Wirkung der Droge nicht abwarten kann. Meist wird man es per os nehmen lassen. Ist das wegen heftigen Erbrechens unmöglich oder ist so schnell und so energisch wie möglich die Kreislauffähigkeit zu bessern, wählt man die intravenöse Einspritzung. In den üblichen Dosen dauert die Nachwirkung des Digalen weniger lange, als die der Droge. Magenstörungen ruft es, wenngleich etwas seltener, ebenso hervor. Bei zu reichlicher Einverleibung kann auch bedrohlicher Digitalismus sich einstellen. Der Vorzug der exakten Dosierung fällt gegenüber dem titrierten Digitalispulver nicht so schwer ins Gewicht. Es ist verhältnismäßig kostspielig. Das Digalen bildet so keinen Ersatz der Droge, aber eine sehr wertvolle Bereicherung der Digitalistherapie. Bei bedrohlichen Zuständen gibt man zunächst einige Tage Digalen und geht dann zur Verabreichung der Droge über.

Das ältere Präparat, das Digitoxinum crystallisatum kann jetzt wohl entbehrt werden. In Wasser völlig unlöslich, wird es trotzdem meist resorbiert, aber bei verschiedenen Personen in gar nicht voraussehender Weise. Es wirkt so außerordentlich verschieden. v. Starck konnte z. B. meist 2,5 mg in 5 Tagen ohne Nachteil nehmen lassen, sah aber einmal schon nach 2 mg in 4 Tagen bedrohlichen Digitalismus; ich habe dasselbe bei einem allerdings sehr elenden Menschen schon nach 0,5 mg in 24 Stunden erlebt. Die Anwendung des Digitoxins ist also immer ein gewisses Wagnis. Man gab es in den nach dem Vorschlag Unverrichts von Merck in den Handel gebrachten Pastillen zu 0,00025 ($\frac{1}{4}$ mg) Digitoxin. crystallisat. (2mal täglich 1 Pastille), bis 8 oder 10 Stück verbraucht waren. Die Wirkung tritt 5—12 Stunden nach der ersten Gabe ein. Über die Dauer der Wirkung fehlt es an ausreichenden Erfahrungen. Die Nachwirkung scheint aber auch hier kürzer zu dauern als bei der Muttersubstanz. Unverricht hat es in derselben Dosierung auch per Klysma in Wasser, mit etwas Alkoholzusatz gelöst, verwendet. Zu subkutanen Injektionen ist es wegen der stärkeren Reizwirkung auf die Gewebe weniger geeignet als das Digitalin.

Auch das Digitalinum verum (Böhringer) kann jetzt wohl meist entbehrt werden. Man gab es subkutan in Dosen von 1—3 mg 3—8mal täglich. Wegen seiner Schwerlöslichkeit in Wasser wird der Lösung etwas Alkohol hinzugefügt:

Rp. Digitalin. ver. (Böhringer) 0,03,
Alkohol absolut. 1,0,
Aq. dest. 9,0.

M. D. S. 3—8mal täglich 0,3—1 ccm zu injizieren.

Die Injektion muß tief in das Unterhautzellgewebe, am besten an der Außenfläche des Oberschenkels, oder intramuskulär ausgeführt werden, weil das Digitalin unmittelbar unter die Haut gebracht heftige Schmerzen und bisweilen Entzündungen hervorruft.

Die Wirkung tritt alsbald ein, klingt aber schon nach wenigen Stunden ab. Auch bei dem Digitalin habe ich niemals eine so anhaltende Nachwirkung gesehen,

wie bei der Muttersubstanz. Das Digalen steht ihm in der Schnelligkeit der Wirkung nicht nach und ist in ihrer Intensität weit überlegen.

Per os wirkt das Digitalin viel unsicherer als die Digitalis, ohne leichter verträglich zu sein, nach D e u c h e r s interessanten Untersuchungen wohl wegen der starken Herabsetzung seiner Wirksamkeit durch die Magenverdauung.

Die noch zu nennenden, die Herzarbeit verstärkenden Mittel gleichen in ihrer pharmakologischen Wirkung fast ganz der Digitalis. Abweichungen in Einzelheiten kommen praktisch nicht in Betracht.

Nur die

Tinctura Strophanthi,

aus einem von Livingstone nach Europa gebrachten Pfeilgift des Zambesigebietes, den Samen von *Strophanthus hispidus* und *Strophanthus Kombé* gewonnen, von Fraser 1885 in den Arzneischatz eingeführt, wird therapeutisch häufig verwendet. Die Wirkung wird gewöhnlich schon am 1. oder 2. Tage des Gebrauches deutlich und kann ebenso energisch sein, wie die der Digitalis. Meist bleibt sie aber an Intensität wie an Dauer hinter der unseres Hauptmittels zurück. Nur selten wirkt die Ta. Strophanthi, wenn die Digitalis versagt. Auch bei der Ta. Strophanthi hängt der Erfolg ganz wesentlich von der Beschaffenheit der Mutterdroge ab¹⁾.

Der Hauptwert der Ta. Strophanthi liegt darin, daß sie ein wertvolles Ersatzmittel der Digitalis bei Kranken ist, bei denen man die Digitalis aus irgend einem Grunde nicht weiter oder noch nicht geben will. Sie empfiehlt sich also besonders für den länger fortgesetzten Gebrauch kleiner Dosen eines Herzmittels und in den Anfangsstadien der Herzschwäche. Auch sie kann Magenstörungen und besonders Durchfall hervorrufen. Sie ist wegen dieser unangenehmen Eigenschaft schon bei der ersten Andeutung der Erscheinungen (Auftreten von Magendrücken, etwas häufigeren Stuhlentleerungen) auszusetzen.

Soll die Ta. Strophanthi als Ersatz der Digitalis verwendet, also eine möglichst energische Wirkung erzielt werden, so beginnt man mit 3mal täglich 5 Tropfen nach dem Essen und steigt jeden oder jeden zweiten Tag um je 1 Tropfen pro Dosis bis zu 3mal 10 Tropfen. Soll sie dagegen die Nachwirkung einer Digitaliskur unterstützen oder wird sie in den Anfängen der Herzstörung gebraucht, so bleibt man besser bei 3mal täglich 5 Tropfen, die man gewöhnlich längere Zeit, unter Umständen dauernd fortgibt. Bei alten Leuten und kleinen Kindern sind die Mengen entsprechend zu verkleinern. Die angegebene Dosierung bezieht sich speziell auf die sehr kräftig wirkende Ta. Strophanthi (Siebert und Ziegenbein). Die von Burroughs, Wellcome & Co. in den Handel gebrachten Tabletten mit je 5 Tropfen Tinktur werden als wirksam gelobt (A. Fraenkel), erwiesen sich mir aber viel schwächer als die genannte Tinktur.

Der — am reinsten wohl von Merck hergestellte — wirksame Bestandteil, das Strophanthin, soll 5—10mal täglich in Tabletten von $\frac{3}{10}$ mg oder in wäßriger Lösung gegeben werden. Ausgedehntere therapeutische Erfahrungen liegen damit nicht vor. Vorzüge vor der Tinctura Strophanthi scheint es nicht zu besitzen.

¹⁾ Eine auf ihre stets gleiche Wirksamkeit am Tierherzen untersuchte Ta. Strophanthi liefert die Marburger Firma Siebert & Ziegenbein. Auch die von Cäsar & Loretz (Halle a. S.) gelieferten Strophanthussamen haben sich vortrefflich bewährt.

Bulbus Scillae

(die schon S e n a c als Diureticum bekannten mittleren Schalen der Meerzwiebel, welche neben Digitalis einen Bestandteil der Pilul. hydragog. von H e i m bildeten) wird nur selten gebraucht, weil er in größeren Dosen Erbrechen und Durchfall hervorruft. Von ihm gilt ebenso wie von der Ta. Strophanthi und den noch zu nennenden Mitteln, daß, von vereinzelter Ausnahmen abgesehen, die Digitalis ihnen allen überlegen ist. Die Dosierung ist dieselbe wie bei Digitalis. Der widerliche Geschmack kommt am wenigsten in Pillen zu 0,05 Bulb. Scill. subtil. pulveris. zur Geltung. Mehr verordnet wird A c e t u m S c i l l a e (z. B. Rp. Acet. Scill. 30,0, Kal. carbonic. q. s. ad perfect. satur. Aq. Petroselin. 120,0, Sir. simpl. 20,0; 3mal täglich 1 Eßlöffel).

Die folgenden, die Herzarbeit verstärkenden Mittel, deren wirksame Substanzen denjenigen der Digitalis sehr nahe stehen, haben vor einiger Zeit lebhaftes Interesse erregt, werden aber heute in Deutschland wegen ihres sehr unsicheren und oft mit unangenehmen Nebenwirkungen auf Magen und Darm einhergehenden Erfolges nur noch selten gebraucht.

Herba Convallariae majalis (Kraut des Maiglöckchens),
besser *Flores Convallar. majal.*

(Blüten ohne Stengel), russisches Volksmittel, von B o t k i n zuerst empfohlen, als Infus (10:200) 2stündlich 1 Eßlöffel. Über die Wirkung der von M a r m é hergestellten Glukozide Konvallarin und Konvallamarin gehen die Ansichten völlig auseinander.

Herba Adonidis vernalis,

ebenfalls ein russisches Volksmittel gegen Wassersucht, als Infus (3,5—7,0:180) 2stündlich 1 Eßlöffel; wegen der leicht eintretenden ruhrähnlichen Durchfälle besser nicht gebraucht.

Helleborein (Merck),

die wirksame Substanz der Nießwurzel, des Helleborus niger, veridis, foetidus, am besten in Pillen zu 0,01, 1—4 Pillen, später 5mal 2 Pillen täglich. Die Mutterdroge ist nicht mehr gebräuchlich.

Apocynum cannabinum

eine botanisch den Strophanthusarten nahestehende Pflanze Nordamerikas soll dort viel gebraucht werden. P a w i n s k i empfiehlt 3mal täglich 10—15 Tropfen des Extractum fluidum radiceis Apocyni cannabin.

Von der soeben besprochenen Gruppe zu trennen ist das von S t e n h o u s e 1851 aus dem Kraut des Besenginsters (Spartium scoparium) isolierte Alkaloid,

das *Sparteïn*,

das meist als Sparteinum sulfuricum angewendet wurde. Die einen schreiben ihm ausschließlich lähmende Einflüsse auf Herzhemmungsnerven ähnlich dem Schierlingsgifte zu, andere berichten von einer Verstärkung der Herzarbeit mit Verlangsamung der Schlagfolge. Bei dieser Unsicherheit der pharmakologischen Grundlage ist es nicht wunderbar, daß der 1885 von G. S é e inaugurierte Gebrauch des Mittels sehr widersprechende Resultate ergeben hat. Es erscheint völlig entbehrlich, seitdem sein früher gerühmter Vorzug vor den anderen herzregulierenden Mitteln, rasch zu wirken, in sicherer Weise durch Digalen erzielt wird. G. S é e gab das Sparteinum sulfuricum zu 0,15—0,30 pro die in 2stündigen Dosen.

Ein Oxydationsprodukt des Sparteins, das *Oxyspartein*, von dem Hürthle Verstärkung der Herzarbeit, Drucksteigerung, Verlangsamung der Herzkaktion gesehen hat, ist therapeutisch scheinbar noch nicht benützt worden.

Zu den die Herzarbeit verstärkenden Mitteln werden gewöhnlich auch das

Koffein, das Theobromin und der Kampfer

gerechnet. Sie erregen in erster Linie die Gefäßnervenzentren und steigern so den Blutdruck. Der Kampfer steigert zudem nach Gottlieb die Reizerzeugung im Herzen. Er bringt im Experiment ein flimmerndes Herz und ein durch Chloralhydrat stillstehendes Herz (Böhm e) wieder zum Schlagen. Koffein und Theobromin erhöhen in kleinen Dosen nach Bock durch ihre herzbeschleunigende Wirkung die Herzleistungen, während sie in größeren Dosen sie herabsetzen. Die Mittel können also in der Hauptsache nur dadurch die Herzarbeit bessern, daß sie den Blutzufluß zum Herzen beschleunigen und bei entsprechender Verstärkung der Herzkontraktionen den Blutdruck auf einer gewissen Höhe halten. Sie wirken also mehr symptomatisch als Analeptica.

Dem Koffein und Theobromin wird mehrfach, besonders von französischen Autoren, die Eigenschaft zugeschrieben, ebenso wie die Digitalis zu wirken. Namentlich bei der Herzinsuffizienz der Fettleibigen, bei der die Digitalis verhältnismäßig oft versagt, sollen sie nützlich sein. Ich erwähne diese Angabe, weil sie von ausgezeichneten Beobachtern gemacht wird, obgleich ich sie persönlich nicht bestätigen kann. Über die diuretische Wirkung der Mittel werden wir nachher sprechen.

Koffein, Theobromin und Kampfer sind vortreffliche Mittel, um den schwer geschädigten Kreislauf eine Zeit lang über Wasser zu halten. Das Koffein ist in seiner blutdrucksteigernden Wirkung zuverlässiger als der Kampfer, hat aber leichter unangenehme Nebenwirkungen (Herzklopfen, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen). Man gibt das Koffein am besten subkutan als Coffeinum natro-benzoicum (2—3mal täglich 0,1—0,2 g). Länger als 2, höchstens 3 Tage wird es in den größeren Dosen wegen der bei Herzkranken besonders leicht eintretenden Nebenwirkungen besser nicht gebraucht. Ebenso wirksam und in derselben Menge kann man das Koffein auch in 1—2 Tassen starken Kaffees (aus 30 g gebrannter Bohnen) zuführen. Ebenso wirkt ein kräftiger Aufguß von schwarzem Tee. Das Theobromin gibt man per os 1—3mal täglich 0,2—0,4 g.

Der Kampfer wird zweckmäßig mit Äther zusammen eingespritzt (z. B. Rp. Camphor. trit. 1,5, Ol. amygdal. 6,0, Aether. 4,0). Seine Anwendung per os ist weniger zu empfehlen.

Koffein und Kampfer müssen zur Vermeidung von Schmerzen und die Kampferätherlösung auch zur Verhütung von Äthernekrosen tief in das Unterhautzellgewebe, am besten an der Außenseite des Oberschenkels (nicht direkt unter oder gar in die Haut) injiziert werden.

Das von O. Rosenbach empfohlene Ergotin wird besser nicht gebraucht. Seine drucksteigernde Wirkung ist nach den Ergebnissen des Tierversuchs recht zweifelhaft. Die von S. Frenkel mit Ergotin Nienhaus erzielten scheinbar positiven Resultate sind wegen der starken reaktiven Entzündung in ihrem Gefolge kaum als Ergotinwirkung zu deuten. Ich habe bei Kranken ebensowenig wie andere Autoren eine Wirkung auf den Blutdruck gesehen.

Auch die

alkoholischen Getränke

dienen zur vorübergehenden Antreibung der Herztätigkeit. Wie dieselbe zu stande kommt, ist noch unbekannt. Wir wissen nicht, ob der Alkohol

im Sinne der G u t n i k o w s c h e n Versuche den Widerstand im Gefäßsystem erniedrigt und gleichzeitig das Herz zu ausgiebigerer Tätigkeit veranlaßt, oder ob andere Bestandteile der alkoholischen Getränke eine Verbesserung der Herzarbeit herbeiführen. Der Wein ist aber bei den an Alkoholgenuß gewöhnten Menschen und bei älteren Leuten für die Behandlung fast unentbehrlich. Über die Auswahl der zu verabreichenden Sorten wird bei der Diät gesprochen werden. Ziehen die Patienten dem Wein etwas Kognak in Wasser vor, so ist dagegen nichts einzuwenden. Der Kognak kann auch in der Form der Mixtura Stokesii verordnet werden:

Rp. Spiritus vini Cognac. 50,0

Vitelli ovi unius

Sirup. Cinnamom. 20,0

Aq. dest. q. s. ad 150,0.

M. D. S. 5—10 Eßlöffel täglich,

eventuell mit einem Zusatz von Ta. Valer. aether. 5,0 oder von Acid. benzoic., Ta. Valer. aether. ana 3,0.

Recht empfehlenswert ist der längere Zeit hindurch fortgesetzte Gebrauch von größeren Dosen der

Baldrianpräparate,

die vor der allgemeinen Einbürgerung der Digitalis eine viel größere Rolle in der Herztherapie spielten als jetzt. Sie verdanken ihren Ruf als Herzmittel wohl ihrem Gehalt an flüssigem Borneol, das durch Oxydation in gewöhnlichen Kampfer übergeht und vielleicht entsprechende Wirkungen ausübt. Wir verwenden meist die Ta. Valerianae aetherea, und zwar in der Kombination mit Spiritus aethereus oder Liqu. Ammon. anisat. als Analepticum bei Zuständen plötzlicher Herzschwäche oder zusammen mit Ta. Chinae compos. als Tonicum. Von den zu gleichen Teilen verordneten Tinkturen werden 3—4mal täglich 15—30 Tropfen genommen, die Kombinationen mit Spiritus aether. oder Liqu. Ammon. anisat. natürlich auf einer Semmelkrume oder auf Zucker. Den unangenehmen Nachgeschmack des Baldrians mildert man durch Nachschlucken eines nicht zu kleinen Stückes Schwarzbrotkrume.

Den Medikamenten schließt sich die große Reihe von M a ß n a h m e n an, die durch Reizung der sensiblen Hautnerven Gefäß- und Herztätigkeit reflektorisch anregen sollen. Dahin gehören die Waschungen mit lauwarmem oder kühlem Wasser, eventuell mit Salz-, Kamillen-, Fichtennadelextrakt-, Essig-, oder Senfmehlzusatz, die den Kranken meist besonders angenehmen A b r e i b u n g e n mit Franzbranntwein und bei Zuständen hochgradiger Herzschwäche das Frottieren der Haut mit Äther, das Legen von Senfteigen auf Brust und Waden, heiße Abreibungen von Unterarmen und Unterschenkeln, w a r m e H a n d b ä d e r, eventuell ebenfalls mit stärker hautreizenden Mitteln. Auch der Applikation von kühlem, 10 bis 15 Grad C. warmem W a s s e r in Herzflaschen oder L e i t e r s c h e n Röhren wird ein die Herzarbeit verstärkender Einfluß zugeschrieben. Ich habe davon ebenso wie von dem Auflegen einer Eisblase nur symptomatisch Nutzen gesehen.

Kohlensäurehaltige Bäder.

Das wichtigste der die sensiblen Hautnerven erregenden und auf die Kreislauforgane wirkenden Mittel sind die kohlensäurehaltigen Bäder.

Wirkungsweise. Die Wirkung der Bäder beruht nach den Feststellungen Otfried Müllers hauptsächlich auf ihrer Temperatur. Während Bäder von 35—33 Grad C. den Blutdruck nicht beeinflussen, die Blutverteilung nur in den ersten Augenblicken verändern, wird bei kühleren Bädern der Blutdruck gesteigert — die Druckerhöhung tritt bereits im Bade oder unmittelbar danach auf und überdauert das Bad $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde — der Puls verlangsamt und die Blutverteilung im Körper verändert. Die Gefäße der Peripherie werden enger, die der Bauchhöhle und des Gehirns weiter, aber offenbar nicht dem Grade der peripheren Verengung entsprechend, da eine Drucksteigerung eintritt. Der Gehalt an Salzen und an Kohlensäure scheint zu der Wirkung auf den Blutdruck und die Herzfrequenz wenig oder nichts beizutragen. Dagegen bewirkt der Kohlensäuregehalt des Bades durch mechanische und noch mehr wohl durch thermische Reizung der Haut (Senator und Frankenhäuser) eine stärkere Verengung der Peripherie, als sie in gleich kühlen Wasserbädern auftritt. Die beträchtliche Verminderung des Gesamtvolums z. B. der Extremitäten ist umso höher einzuschätzen, als die Haut im CO₂-Bade sich rasch und lebhaft rötet, also wohl sicher von vermehrten Blutmengen durchflossen wird. Die dadurch sehr bald eintretende Wärmeempfindung bedingt wohl zum guten Teil die gute Verträglichkeit kühler CO₂-Bäder. Die Herzarbeit wird in jedem kühlen Bade, also auch in jedem CO₂-Bade entsprechend der Drucksteigerung und der Pulsverlangsamung erhöht. Wir können aber einstweilen nicht sagen, ob die Herzarbeit im CO₂-Bade weniger oder stärker erhöht wird, als im gleich kühlen Wasserbade. Der Pulsdruck, den Straßburger dafür zu verwenden gesucht hat, gestattet aus früher besprochenen (s. S. 31) Gründen kein Urteil.

Sehr wichtig ist weiter die starke Beeinflussung der Atmung. Sie wird tiefer, ohne schneller zu werden. Auch das muß eine Beschleunigung des Kreislaufes bewirken. Diese Veränderung der Atmung tritt bemerkenswerterweise schon im indifferent warmen CO₂-Bade auf. Weiter zu untersuchen sind die von Winternitz gefundene auffällige Vermehrung der Kohlensäureausatmung, der keine entsprechende Zunahme des Sauerstoffverbrauchs gegenübersteht, und die von ihm angenommene perkutane Kohlensäureabsorption.

Die neuerdings an Stelle der Kohlensäurebäder hier und da verwendeten Sauerstoffbäder dürften mechanisch und thermisch ebenso wirken wie die CO₂-Bäder.

Der Nutzen der CO₂-haltigen Bäder mit einer Temperatur unter 33 Grad C. bei Herzschwäche liegt zunächst in der für das subjektive Befinden so wohltätigen und für die Funktion der Organe so nützlichen *Veränderung der Blutverteilung*. Das behagliche Gefühl der Erleichterung, die lebhaftere Wärmeempfindung sind wohl darauf zurückzuführen.

Die Bäder bilden ferner eine während mehrerer Wochen ohne Nachteil zu wiederholende *Übung der Herzkraft*. Sie sind, wie Aug. Schott sagte, eine Turnstunde für das geschwächte Herz. Durch allmähliche Erniedrigung ihrer Temperatur und Steigerung ihres CO₂-Gehaltes lassen sich die Mehrforderungen an die Herzarbeit mehr und mehr erhöhen. Schon bei der Digitalis sahen wir derartige vorübergehende Verstärkungen der Herzarbeit die gestörte Herztätigkeit wiederherstellen. Die Bäder haben den Vorzug, daß die günstige Einwirkung während mehrerer Wochen fortgesetzt werden kann. Das Herz wird durch die regelmäßig wiederholte Steigerung seiner Leistungen immer kräftiger in derselben Weise, wie ein durch Untätigkeit geschwächter Skelettmuskel durch systematische Übungen zu immer größeren Leistungen befähigt wird. Es wird dadurch auch den äußeren Ansprüchen des Lebens gegenüber widerstandsfähiger. Besonders wichtig ist ferner, daß die Stärke des Reizes durch die Temperatur der Bäder und ihren Kohlensäuregehalt auf das feinste abstufbar ist. Die im Bade stattfindende Beeinflussung der Gefäßtätigkeit ist sicher

ebenfalls von großer Bedeutung. Bei der Unkenntnis des Verhaltens der Gefäße bei Herzstörungen ist sie aber nicht zu beurteilen.

Die indifferenten, 33—35 Grad C. warmen CO₂-haltigen Bäder haben eine viel schwächere Wirkung auf den Gesamtkreislauf. Immerhin bewirken auch sie eine vorübergehende Veränderung der Blutverteilung und durch die Beeinflussung der Atmung eine Beschleunigung des Kreislaufes. Nach der gewöhnlichen Annahme wird die Herzarbeit in ihnen nicht vermehrt, vielleicht eher etwas vermindert.

Mit Recht ist neuerdings betont worden (A u g. H o f f m a n n), daß die eben beschriebenen Wirkungen der CO₂-Bäder für ihre Schätzung als Kräftigungsmittel des Herzens zurücktreten müssen gegen die durch sie erzielten D a u e r e r f o l g e und daß darüber noch nichts Ausreichendes bekannt sei. Sicher ist eine objektive Dauererfolgsstatistik für die schärfere Präzisierung der Indikationen erwünscht. Bis sie vorliegt, wird das Urteil einzelner Ärzte stets etwas Subjektives haben. Mit dieser Einschränkung habe ich aber aus ziemlich zahlreichen Erfahrungen den Eindruck gewonnen, daß bei einer so strengen Fassung der Indikationen, wie sie sofort zu geben ist, auch die Dauererfolge der Bäderbehandlung vortrefflich sind und daß wir eine sehr wirksame Behandlungsmethode verlieren würden, wenn wir auf sie verzichteten.

Damit die kohlensäurehaltigen Bäder ihre guten Wirkungen entfalten können, muß das Herz die verstärkte Arbeit zu leisten vermögen, und die Bäder müssen genügend abstufbar sein, um jede übermäßige Steigerung der Ansprüche an die Herzkraft und eine aus der Überanstrengung resultierende Schädigung des Herzens mit Sicherheit vermeiden zu können. Zur Verhütung einer übermäßigen Beanspruchung des Herzens müssen meist die sonstigen Anforderungen an die Herzkraft vermindert werden.

Die Bäder von differenter Temperatur sind demnach zu empfehlen bei den leichteren Graden der Kreislaufstörung, wenn die Kranken an auffälliger Dyspnoe nach Anstrengungen oder auch an dauernder geringer Dyspnoe bei völliger Ruhe, an Leberschwellung, an allgemeiner Mattigkeit, mäßigen Ödemen leiden. Es ist dabei gleichgültig, ob dieser Grad der Herzschwäche der erste Beginn eines Herzleidens oder der Rest einer schwereren Störung ist. Auch bei cardialem Asthma und der leichten Form der Angina pectoris, selbst mit häufigen Anfällen, bringen die Bäder wesentlichen Nutzen, wenn die Herzschwäche nicht das soeben geschilderte Maß überschreitet. Nur sind sie bei Angina pectoris besonders vorsichtig zu gebrauchen, weil jede zu rasche Steigerung der Badestärke neue Anfälle hervorzurufen pflegt.

Die Ursache der Herzinsuffizienz ist gleichgültig. Die Bäder bessern die Herzschwäche bei Klappenfehlern wie bei Herzmuskelerkrankungen. Dank ihrer eigentümlichen Wirkung nützen sie häufig auch in Fällen, bei denen medikamentöse Mittel wegen der Art der Herzstörung versagen, z. B. bei manchen Herzerscheinungen Fettleibiger, bei den chronischen Überbleibseln einer Überanstrengung des Herzens, bei der ganz überwiegenden oder isolierten Schwäche einer Kammer, natürlich auch hier nur unter der Voraussetzung, daß die Herzkraft noch nicht zu tief gesunken ist.

Die Bäder sind kontraindiziert bei den schweren Graden der Kreislaufstörung, bei denen die Kranken zweckmäßiger das Bett hüten, wenn bedeutende Dyspnoe auch in völliger Ruhe, hochgradige allgemeine Mattig-

keit, bedeutende Ödeme oder reichliche Ergüsse in den Körperhöhlen vorhanden sind. Die Bäder sind kontraindiziert bei *schwerer Angina pectoris*, weil die Mehrarbeit des Herzens bei einem wirksamen CO_2 -Bad einen unter Umständen lebensgefährlichen Anfall auslösen kann. Sie sind kontraindiziert, wenn die Anfangerscheinungen der Herzinsuffizienz sich *in wenigen Tagen oder Wochen zu bedeutender Höhe* entwickelt haben und eine rasch vorschreitende weitere Verschlechterung noch nicht auszuschließen ist, wie z. B. bei einer rasch zunehmenden Dekompensation eines Klappenfehlers nach einem Rezidiv des Gelenkrheumatismus, bei der Dekompensation einer Kyphoskoliose nach einer frischen Bronchitis. Der Zustand muß mindestens 2—3 Wochen völlig stabil geblieben sein, bevor die Bäder verwendet werden dürfen. Auf das schärfste ist die noch immer hin und wieder geübte Praxis zu verurteilen, Kranke mit schwerer Kreislaufstörung, bei denen alle anderen Mittel erfolglos geblieben sind, in ein entsprechendes Bad als das ultimum refugium zu schicken. Die Bäder sind nicht zu verwenden bei *Aneurysmen*, bei der Möglichkeit von *Embolien*, sei es vom Herzen oder von thrombosierten Venen aus, bei der *Neigung zu Gehirnblutungen*. Eine gewisse Vorsicht ist bei Arteriosklerose geboten, weil in wirksamen Bädern die Arbeit des Herzens stärker erhöht wird als bei normalen Gefäßen. Man vermeidet hier also die kühleren Bäder und begnügt sich bei ausgesprochenen Fällen mit den indifferenten Temperaturen. Die Arteriosklerose als solche bildet aber keineswegs eine Kontraindikation. Dasselbe gilt für die so häufigen Fälle chronischer Nephritis, bei denen die Herzinsuffizienz das Krankheitsbild völlig beherrscht, während eine vorwiegende Nephritis die Bäder meist kontraindiziert. Endlich werden die Bäder von *nervös sehr erregten und körperlich sehr angegriffenen Personen* besser vermieden.

Natürliche und künstliche CO_2 -haltige Bäder. Wir haben bisher nur von den CO_2 -haltigen Bädern im allgemeinen gesprochen. Prinzipiell sind ihre verschiedenen Arten, genügende Abstufbarkeit der Temperatur und des CO_2 -Gehalts vorausgesetzt, gleichwertig, mögen die einen nebenbei mehr Kochsalz, die anderen mehr kohlensaures Eisen enthalten. Praktisch ergeben sich aber recht wichtige Unterschiede.

Unter den natürlichen kohlensäurehaltigen Bädern nimmt Naheim durch die wunderbare Abstufbarkeit seiner Bäder, seine ausgezeichneten Einrichtungen, seine günstige Lage und nicht in letzter Linie durch die hervorragende spezialistische Ausbildung vieler seiner Ärzte unbestritten den ersten Platz ein.

Es besitzt neben *Solbädern* drei Hauptquellen, den großen Sprudel (Nr. 7) mit einer natürlichen Temperatur von 30,0 Grad C., die Friedrich-Wilhelmsquelle (Nr. 12) mit einer von 34,5 Grad C. und den mit seiner Temperatur 32,0 zwischen beiden stehenden Sprudel 14. Entsprechend ihrer Temperatur enthält die erste etwas mehr CO_2 , als die beiden anderen. Die wichtigsten Bestandteile sind außerdem Kochsalz (21,8 resp. 29,3 u. 24,1 pro mille) und Chlorkalcium. Die Quellen entspringen frei an der Luft in Becken. Sie büßen dabei an CO_2 ein und werden durch Eisenniederschlag gelb gefärbt. Das Wasser aus den Becken Nr. 7 und 12 wird zur Herstellung von *Thermalbädern* benützt. Aus Abzweigungen der Brunnenröhren selbst werden die *Sprudelbäder* gefüllt. Ihr Wasser ist völlig klar, viel CO_2 -reicher als das der Thermalbäder. Aus gleichen Abzweigungen werden endlich die *Sprudelstrombäder* gewonnen, bei denen das stark schäumende Wasser in reichlicher Menge fortwährend zu- und abfließt und die noch CO_2 -reicher sind als die Sprudelbäder. Zwischen den Thermalbädern und den Sprudelbädern stehen als Zwischenform noch die *Thermalsprudelbäder*.

Der CO_2 -Gehalt und die Temperatur des Bades werden durch Vermischen der beiden Quellen, Zusatz verschieden temperierten Süßwassers reguliert. Durch Zusatz von Eis kann auch die Temperatur der unverdünnten Bäder beliebig erniedrigt werden.

Meist wird mit Solbädern oder schwachen Thermalbädern von 35—33 Grad C. begonnen. Sind die letzteren in allmählich steigender Stärke gebraucht, wird zu Sprudelbädern übergegangen. Auch hier wird im allgemeinen der CO_2 -Gehalt allmählich gesteigert, die Temperatur immer stärker erniedrigt. Sprudelstrombäder werden bei Herzkranken verhältnismäßig selten verwendet, weil meist die Kurzeit zu kurz dauert, um bis zu ihnen anzusteigen, und auch dann nur ein Teil der Kranken sie vertragen würde.

Bei dem immer mehr zunehmenden Andrang von Kranken nach Nauheim wäre es dringend erwünscht, daß die wenigen kohlenensäurehaltigen Thermalsolen, die in Deutschland für Herzkranke in Betracht kommen, ihre Einrichtungen nach dem Beispiele Nauheims vervollkommen. Bis jetzt können ihre Bäder noch nicht so exakt abgestuft werden. Besonders günstig liegen die Verhältnisse in Oeynhausen und in Soden am Taunus. Oeynhausen hat ebenso wie Nauheim den schwerwiegenden Vorzug, verschiedene Thermalsolquellen von 33,42—24,2 Grad C. zu besitzen. Sodens Sprudel hat eine Temperatur von 30 Grad C. (Rothschild), muß also zur Herstellung indifferenter Bäder etwas erwärmt werden. An beiden Orten beschäftigt man sich auch immer mehr mit der Behandlung von Herzkranken. Nicht allzu diffizile Fälle kann man schon jetzt mit Nutzen dorthin schicken. Hamm und Werne in Westfalen enthalten zu wenig CO_2 und bieten auch für die meisten Kranken zu wenig Komfort.

Gegenüber den CO_2 -haltigen Thermalsolen haben alle anderen CO_2 -haltigen zur Behandlung von Herzkranken geeigneten Quellen den Nachteil, künstlich auf die gewünschte Badetemperatur erwärmt werden zu müssen. Der CO_2 -Verlust des an sich meist sehr CO_2 -reichen Wassers ist dabei der geringste Nachteil. Er läßt sich überdies durch das Schwarzsche Verfahren der Erwärmung des doppelten Wannenbodens oder die noch bessere Czernickische Methode der Erwärmung des strömenden Badewassers in einem geschlossenen Ballon mittels eines hindurchgeleiteten Dampfrohrs bedeutend reduzieren. Aber die Herstellung von Bädern bestimmter Temperatur und einigermaßen bekannten CO_2 -Gehalts wird dadurch natürlich außerordentlich erschwert. Nur bei sehr sorgfältiger Überwachung der Badebereitung ist man hier vor unliebsamen Schwankungen namentlich des CO_2 -Gehalts sicher. Daß die Behandlung Herzkranker auch bei diesen weniger günstigen äußeren Verhältnissen schöne Erfolge erzielen kann, zeigt Cudowa, das durch die Mitteilungen seiner Ärzte zur Einbürgerung der Bäderbehandlung Herzkranker merklich beigetragen hat. Gute Einrichtungen hat neuerdings Franzensbad geschaffen. Vielfach lassen die Einrichtungen noch zu wünschen übrig.

Folgende bekannteren Orte haben sich meist erst neuerdings auch für die Behandlung Herzkranker eingerichtet: Von den kalten CO_2 -haltigen Kochsalzquellen Kissingen (Solsprudel), Homburg, Bad Orb, von den kohlen-säuren Eisenwässern Cudowa, Elster, Driburg (Wiedenquellen, alte Quellen, Brunnenquelle), Bad Reinerz (laue Quelle), Peterstal im Schwarzwald, Tarasp (Bonifacius, Wy, Sotsaß); St. Moritz, das unter seinen Indikationen ebenfalls Herzkrankheiten aufführt, ist wegen seiner hohen Lage nur ganz vereinzelter Patienten zuträglich; schon Tarasp wird von Kranken mit leichter Herzschwäche

oft nicht vertragen. Dazu kommt endlich Marienbad mit seinen aus dem Ferdinandsbrunnen und der Marienquelle hergestellten CO_2 -Bädern, von denen die ersteren reichlich Glaubersalz, Kochsalz und Eisenbikarbonat enthalten, die letzteren arm an festen Bestandteilen sind.

Von diesen Bädern eignen sich für sämtliche zu einer derartigen Behandlung überhaupt passenden Herzkranken die kohlensäurehaltigen Thermalsolen, zunächst hauptsächlich Nauheim. Sie sind die empfehlenswertesten Bäder, wenn die Herzinsuffizienz allein oder ganz überwiegend den Krankheitserscheinungen zu Grunde liegt. Die übrigen Orte sind je nach der Art ihrer sonstigen Heilfaktoren bei den so häufigen Kombinationen von Herzleiden mit Konstitutionsanomalien oder anderen Erkrankungen indiziert, wenn die letzteren eine spezielle Behandlung wünschenswert machen, so Marienbad bei der Herzinsuffizienz mancher Fettleibiger, Homburg und Kissingen bei gleichzeitigen stark hervortretenden, von der Herzaffektion unabhängigen Magen- oder Darmstörungen und bei der Behandlung Fettleibiger, Tarasp unter denselben Verhältnissen, ferner bei Leberleiden, bei kräftigen Gichtkranken oder Diabetikern, wenn seine hohe Lage es nicht kontraindiziert, die Eisenbäder Cudowa, Franzensbad, Driburg, Reinerz, Elster, Petersthal bei anämischen und nervösen, abgespannten Menschen, Driburg ferner bei gleichzeitigen Nieren- und Blasenaffektionen, soweit dieselben nicht den Gebrauch der CO_2 -haltigen Bäder verbieten, Franzensbad, Elster auch bei chronischer Obstipation, Frauenkrankheiten. Dann können unter Umständen auch die Nähe des einzelnen Badeortes oder lokale Verhältnisse für die Wahl des Bades maßgebend sein.

Leider sind nur wenige Menschen in der Lage, die Anfänge ihrer Kreislaufstörung in den Badeorten entsprechend zu behandeln. Hoffentlich gewährt die recht ausgiebige Anwendung des § 18 des Invaliditäts-Versicherungsgesetzes (Verhütung dauernder Invalidität durch entsprechende Kuren) immer weiteren Kreisen die hier besonders wichtige Wohltat, die Bäder aufsuchen zu können. In Nauheim existiert zur Aufnahme von Kassenkranken ein gut eingerichtetes Kurhospital, das aber schon jetzt für die Nachfrage nicht mehr ausreicht.

Schon seit längerer Zeit ist man bemüht, die CO_2 -haltigen Bäder künstlich nachzubilden. Die künstlichen CO_2 -haltigen Bäder vermögen zwar die natürlichen nicht zu ersetzen, aber sie sind doch in solcher Güte herzustellen, daß der therapeutische Erfolg völlig zufriedenstellend sein kann. Sie sind geradezu unentbehrlich im Winter und bei Kranken, die nicht fortgeschickt werden können oder bei denen man nicht ganz sicher ist, ob sie die Bäder in einem Badeorte vertragen werden. Sie werden auf verschiedene Arten hergestellt.

Sehr gut regulierbar und den natürlichen Nauheimer Bädern ähnlich scheint mir von den allgemein zugänglichen Vorschriften die ursprünglich von Aug. Schott angegebene, von Struve als künstliches Nauheimer Bad in den Handel gebrachte Form, bei der die CO_2 durch Einwirkung roher Salzsäure auf NaHCO_3 entwickelt wird. Für ein Wannenbad werden zunächst in möglichst warmem Wasser 3–9 kg Mutterlaugensalz, 100–300 g Chlorcalcium oder 3–9 kg Nauheimer Badesalz und die zur Entwicklung der gewünschten CO_2 -Menge

notwendige Portion *Natr. bicarbonic. crud.* gelöst. Statt des *Calcium chlorat.* kann man auch in derselben Menge das billigere *Calc. carbonicum* (Schlemmkreide) nehmen, das durch die Salzsäure in *Calcium chlorat.* übergeführt wird. Dann wird durch Zulassen kühlen Wassers das Bad auf die gewünschte Temperatur gebracht. Schließlich werden eine oder bei stärkeren Bädern besser zwei Flaschen mit zusammen ebensoviel roher Salzsäure, wie *Natr. bicarbonic. crud.* aufgelöst wurde, in das Badewasser gebracht, unter Wasser geöffnet, mit der Öffnung nach unten gekehrt und nun langsam dicht über dem Wannenboden hin und her bewegt. Bei schwachen Bädern muß so 5—10, bei stärkeren ca. 15 Minuten die Salzsäure möglichst gleichmäßig am Boden der Wanne verteilt werden. Stärkeres Aufschäumen ist zu vermeiden. Die Salzsäure diffundiert besonders in die unterste Schicht des Badewassers. Die Flaschen bleiben natürlich gefüllt. Schließlich läßt man den Inhalt der Flaschen langsam in das Badewasser einfließen, gießt ihn aber nicht aus. Nun wird die Temperatur nochmals kontrolliert. Ist sie, wie das bisweilen vorkommt, bei dem Zufließen der Salzsäure angestiegen, wird vorsichtig noch etwas kaltes Wasser zugelassen. — Beim Einsteigen des Kranken in die Wanne mischt sich die Salzsäure ausgiebiger mit dem Badewasser, und es beginnt eine CO_2 -Entwicklung, die bei richtiger Bereitung des Bades 15—20 Minuten in fast unveränderter Intensität andauert. Auch hier beginnt man gewöhnlich mit einfachen Salzbädern, nimmt dann 100 g *Natr. bicarbonic. crud.* und 100 g Salzsäure, dann 250 g, dann 500 g jeder Substanz und so fort bis zu 1500 g vom Salz und von der Säure. Die schwächsten Bäder perlen nur ganz unbedeutend, die stärksten lassen massenhaft äußerst feine CO_2 -Blasen aufsteigen und am Körper sich absetzen. — Diese künstlichen Bäder greifen Zink- und Marmorwannen an. Sie können nur in Holz- oder Fliesenwannen genommen werden. Holzwannen lassen sich meist ohne größere Kosten beschaffen, eventuell auch in die vorhandene Zink- oder Marmorwanne so einsetzen, daß Zu- und Abfluß auf dem gewöhnlichen Wege vor sich gehen.

Die von Quaglio angegebene Modifikation, die Salzsäure durch ein am Boden der Wanne liegendes Rohr während der ganzen Badedauer langsam zufließen zu lassen, hat den Vorzug, daß das zeitraubende Umrühren mit der Salzsäure vermieden wird. Eine gleichmäßigere CO_2 -Entwicklung erzielt sie kaum. Leute mit empfindlicher Haut bekommen bisweilen auch bei dem direkten Einfließen der Salzsäure Ekzeme. Recht empfehlenswert, aber teurer, als die Schottische Art, sind Lebrams kohlensaure Formikabäder (Norddeutsche Chemische Werke, Berlin, Ecke Leipziger- und Friedrichstraße). Auch die von Kopp und Joseph hergestellten Bäder (Marke Zeo, Berlin, Potsdamerstraße) sind ganz brauchbar.

Äußerst bequem in ihrer Handhabung sind die Sandow'schen CO_2 -Bäder. Das Bad wird, wie oben geschildert, vorbereitet, das *Natr. bicarbonic. crud.* dem in dem Kistchen befindlichen Beutel entnommen. Dann werden die aus doppelt schwefelsaurem Kali bestehenden Tafeln an den Seiten der Badewanne verteilt. Nach 3—5 Minuten ist durch die Einwirkung des doppeltschwefelsauren Kalis auf das *Natr. bicarbonicum* die CO_2 -Entwicklung im Gange. Zu schwächeren Bädern verwendet man nur $\frac{1}{8}$ oder $\frac{1}{4}$ etc. der wirksamen Bestandteile. Die Sandow'schen Bäder können auch in Zink- oder Marmorwannen gebraucht werden, wenn durch Ton- oder Porzellanschalen die Berührung der Tafeln mit der Wanne verhindert wird. Das Stanniol, in das die Tafeln eingewickelt sind, genügt als Unterlage nicht. Bei geringfügigen Herzerscheinungen sind die Sandow'schen Bäder vortrefflich zu brauchen, wenn man ihre Stärke allmählich steigert. Bei irgendwie empfindlichen Herzkranken, bei etwas schwereren Störungen ziehe ich aber die Schottische oder Lebramsche Vorschrift vor, weil die CO_2 -Entwicklung der einzelnen Sandow'schen Bäder nicht ganz gleichmäßig ist, das eine Bad sehr stark mussiert,

das andere weniger CO_2 entwickelt. Die CO_2 -Entwicklung erfolgt auch nie so gleichmäßig in jedem Teil des Bades.

Ganz vortrefflich sind die nach dem Lippert'schen Patent von Fr. Keller in Dresden hergestellten Apparate, in denen verstäubtes und dadurch entluftetes Wasser mit flüssiger CO_2 gemischt wird. Ebenso empfehlenswert sind die Apparate von Fischer und Kiefer in Karlsruhe, bei denen das Wasser in einem Rohr zwischen Glaskugeln herunterfließt und dabei mit Kohlensäure aus einer Bombe gemischt wird. Dieselben liefern außerordentlich CO_2 -reiche Bäder, die sich durch Vermengen mit Süßwasser beliebig abschwächen lassen. Sie verdienen ausgedehnteste Verwendung in Krankenhäusern und Badeanstalten. Leider ist der Preis der Einrichtung recht hoch.

Baderegeln. Wie erwähnt, ist die Tendenz der Bäderbehandlung, den Herzmuskel durch immer kräftigere, CO_2 -reichere und kühlere Bäder so viel wie möglich zu stärken. Man beginnt zu dem Zweck mit einfachen Salz- oder sogar einfachen Wasserbädern, unter Umständen Halbbädern von 35—33 Grad C. Werden ein oder zwei derselben gut vertragen, geht man zu CO_2 -haltigen Bädern derselben Temperatur über. Je nach dem Erfolg geht man zu immer CO_2 -reicheren und, falls Arteriosklerose oder komplizierende Nephritis das nicht verbieten, zu immer kühleren Bädern über, unter Umständen bis 30, vereinzelt bis 25 Grad C. hinunter.

Der Kranke steigt am Fußende der Wanne langsam in das Bad hinein, setzt sich langsam hin und lehnt sich mit dem Rücken gegen ein schräges Brett oder dergleichen. Er muß jede Bewegung im Wasser vermeiden. Friert er im Bade auch nach den ersten Augenblicken, in denen das Bad stets als kühl empfunden wird, so ist etwas wärmeres Wasser zuzusetzen. Friert er trotzdem weiter oder tritt im weiteren Verlaufe des Bades Frost ein, so ist noch etwas wärmeres Wasser zuzugeben und das Bad ist rasch zu verlassen. Die nächsten Bäder müssen dann wärmer und kürzer sein.

Die Badedauer beträgt anfangs 5 oder 10 Minuten und steigt allmählich auf 15 und 20 Minuten. Gewöhnlich wird in der 1. Woche einen Tag um den anderen, in der nächsten 4mal, dann 5—6mal gebadet. Doch lassen sich hier allgemeine Vorschriften kaum geben. Ältere Leute vertragen z. B. bisweilen seltenere länger dauernde Bäder besser als häufige kurze.

Sehr wichtig ist eine gute Mitteltemperatur, 18—19 Grad C., im Badezimmer. Überheizte Räume können den Erfolg völlig vereiteln.

Nach dem Bade muß der Kranke bequem sitzend oder liegend abgetrocknet werden. Er darf sich nicht selbst abtrocknen. An jedes Bad hat sich eine 1—2stündige Ruhe im Bett anzuschließen. Die meisten Kranken schlafen dann behaglich. Empfindliche Kranke müssen auch vor dem Bade $\frac{1}{2}$ —1 Stunde auf dem Sofa oder im Bett ruhen und sollen zum und vom Bade, wenn dasselbe nicht in der eigenen Wohnung genommen wird, fahren. Jeder längere Weg, angreifendes Treppensteigen, auch jede stärkere geistige Anstrengung ist unmittelbar vor und nach dem Bade zu vermeiden. Die beste Zeit zum Bade ist der Vormittag, 1—2 Stunden nach dem ersten oder zweiten Frühstück. Nüchtern werden die Bäder oft schlecht vertragen. Eher können sie Nachmittags 4—5 Stunden nach dem Mittagessen genommen werden.

Die ungenügende Berücksichtigung dieser scheinbaren Nebensachen erklärt eine große Anzahl von Mißerfolgen der CO_2 -Bäder bei Kranken, für die sie indiziert sind.

Bei Beachtung aller dieser Vorschriften sind die Kriterien für die fortschreitende Verstärkung der Bäder das Befinden der Kranken und das Verhalten des Pulses. Fühlt sich der Kranke während des Bades, unmittelbar danach oder wenigstens nach der darauf folgenden 1—2stündigen Ruhe frisch und erleichtert, ist der Puls unmittelbar nach dem Bade besser gespannt, so kann das Bad am nächsten Tage stärker CO_2 -haltig und kühler genommen werden. Ist der Patient nach der Ruhe noch etwas müde, so soll er am nächsten Tage höchstens in derselben Stärke baden. Ist der Kranke dagegen schon während des Bades müde geworden, sieht er unmittelbar danach blaß aus, ist der Puls weicher als vor dem Bade, hat sich gar Dyspnoe oder Oppressionsgefühl eingestellt, oder fühlt sich der Patient während des ganzen Tages angegriffen, so wird am nächsten Tage besser pausiert, unter Umständen sogar wieder etwas schwächer gebadet. Auf jeden Fall ist ein schwächeres Bad zu geben, wenn die Herzdilatation nach dem Bade zugenommen hat, ein bei vorsichtigem Vorgehen übrigens wohl stets vermeidbares Ereignis. Es ist erwünscht, die Herzkraft so weit zu heben, daß auch die stärksten CO_2 -Bäder vertragen werden. Aber nur bei einem Teile der Kranken gelingt das. Es ist Sache der persönlichen Erfahrung, bei der Anordnung der Bäder jede unangenehme Nebenwirkung fern zu halten.

Die Zahl der zur Erzielung eines befriedigenden Erfolges notwendigen Bäder läßt sich von vornherein nicht bestimmen. Man sollte deshalb die Kranken nie mit der Weisung in das Bad schicken, so und so viele Bäder zu nehmen, ihnen wenn möglich auch keine ganz bestimmte Zeit für die Kur setzen, sondern dieselbe von dem Erfolge abhängen lassen. Weniger als 20 Bäder dürften nie einen nennenswerten Nutzen bringen. Meist sind zirka 30, bisweilen 40 erforderlich. Die wünschenswerte Kurdauer wird demnach meist zwischen 4—7 Wochen variieren.

Schon das Gesagte zeigt die Notwendigkeit eingehendster ärztlicher Überwachung bei jeder Behandlung eines Herzkranken mit CO_2 -haltigen Bädern. Es genügt nicht die bloße Verordnung, so und so viele Bäder zu nehmen, sondern es ist in diffizilen Fällen von Bad zu Bad, sonst wenigstens nach einer kleinen Reihe von Bädern zu bestimmen, in welcher Stärke und Dauer, mit welchen Pausen u. s. w. weiter gebadet werden soll. Aus der Notwendigkeit dauernder Überwachung folgt auch die Unmöglichkeit, die Kur in einem Badeorte von der Heimat aus zu leiten. Man sollte die Kranken stets an einen Arzt weisen.

Zur Sicherung des Erfolgs ist oft eine sachgemäß überwachte Nachkur dringend erwünscht. Nur ganz leichte Veränderungen gestatten den sofortigen Übergang aus dem ruhigen Badeleben in angestrengte Berufstätigkeit. Noch seltener dürfen derartige Herzranke, wie das nur zu oft geschieht, die eben wiedergewonnene Leistungsfähigkeit ihres Herzmuskels durch Bergtouren oder dergleichen ungestraft auf die Probe stellen. Man sollte jedem Patienten bestimmte Vorschriften zur Ermöglichung eines allmählichen Übergangs zum gewöhnlichen Leben geben.

Kräftigend auf das Herz sollen auch die sinusoidalen Wechselstrombäder wirken und zwar nach Büdingen und Geißler außer durch ihre Temperatur und den Hautreiz auch durch eine Erregung der willkürlichen Muskulatur. Es sind faradische Bäder, deren Strom bei jeder Drehung eines Elektromotors dreimal gleichmäßig an- und abschwillt und drei verschiedenen, im Bade befindlichen Elektroden zuge-

leitet wird. Zur Aufstellung präziser Indikationen bedarf es noch der weiteren Klärung ihres Einflusses auf den Kreislauf.

Gymnastische Übungen.

Jede Muskelarbeit erfordert je nach ihrer Größe eine mehr oder minder verstärkte Herzarbeit. Dem Herzen wohnt ebenso wie dem Skelettmuskel die Eigenschaft inne, bei ausreichender Ernährung durch Übung zu erstarren. Der gesunde Mensch kräftigt also durch Übung seiner Körpermuskeln auch sein Herz. Von dieser an sich nicht zu bezweifelnden Tatsache ist die Behandlung der Herzschwäche mit gymnastischen Übungen verschiedenster Art ausgegangen, und man hat der Gymnastik als einem Heilmittel der Herzschwäche dieselbe Bedeutung zuschreiben wollen, wie etwa den CO_2 -haltigen Bädern. Am weitesten ist in dieser Beziehung bekanntlich Oertel in der ersten Auflage seiner Allgemeinen Therapie der Kreislaufstörungen gegangen. Wir können uns dieser Auffassung nicht anschließen; denn die Eigenart der Einwirkung bedingt eine wesentliche Einschränkung der Indikationen. Mit Recht hat ferner Hasebroek betont, daß die Gymnastik einen mächtigen Einfluß auch auf die Gefäße ausübe und daß ein großer Teil des Nutzens der Methode auf der Verbesserung der peripheren Zirkulation, auf der Erhaltung und Steigerung der Lebensvorgänge in den peripheren Geweben beruhe. Der Lymphstrom wird beschleunigt. Die durch gymnastische Übungen erreichte Kräftigung und größere Beweglichkeit der Körpermuskulatur setzt die Kranken in Stand, körperliche Arbeit mit geringerer Muskelanstrengung auszuführen. Die Ansprüche an die Herzkraft bei körperlichen Leistungen nehmen dadurch ab. Aber wir können die Beeinflussung des Herzens durch die Gymnastik nicht als einen ausschließlich sekundären, von den peripheren Vorgängen abhängigen Erfolg ansehen. Hier wie bei allen Kreislaufsfragen sind Herz, Gefäße und Gesamtorganismus zusammen zu betrachten, wenn man Irrtümer vermeiden will. Bei der einstweilen noch bestehenden Unmöglichkeit, das Verhalten der Peripherie zutreffend zu beurteilen, müssen wir uns bei der Indikationsstellung überwiegend vom Verhalten des Herzens leiten lassen.

Indikationen, Kontraindikationen. Die Anwendung der Gymnastik erfordert ebenso wie die der CO_2 -haltigen Bäder ein Herz, das gesteigerte Arbeit noch zu leisten vermag, und einen Kreislauf, bei dem das beschleunigte Strömen des Blutes keine Gefahr bringt. Auch die Gymnastik kommt deshalb nur bei den leichteren Graden der Kreislaufstörung in Betracht. Sie ist kontraindiziert bei schwerer Herzschwäche mit dauernder, starker Dyspnoe auch in der Ruhe, mit bedeutenden Ödemen oder starken Ergüssen in den Körperhöhlen, mit hochgradiger allgemeiner Mattigkeit, bei schwerer Angina pectoris, bei der Gefahr von Embolien, bei Aneurysmen. Sie ist sehr vorsichtig bei der Neigung zu Gehirnblutungen zu verwenden. Eine weitere Kontraindikation bilden frische, wenn auch nur leichte Herzstörungen nach einer manifesten Überanstrengung und die Herzstörungen der körperlich oder nervös überanstrengten Menschen. Derartige Herzen sind gegen jeden durch Muskelbewegung ausgelösten Mehranspruch an ihre Kraft äußerst empfindlich, während sie durch CO_2 -haltige Bäder schon ziemlich früh günstig beeinflußt werden, ein interessanter Hinweis auf die verschiedenen Angriffspunkte beider Heilfaktoren und auf die Bedenklichkeit einer Iden-

tifizierung ihrer Wirkungsweise. Endlich ist die Gymnastik kontraindiziert bei den *Anfängen frischer Störungen*, die durch eine Herzerkrankung nach Gelenkrheumatismus oder dergleichen entstanden sind. Größte Vorsicht ist bei jeder selbst mäßigen *Arteriosklerose* notwendig. Jede Muskelarbeit steigert dann die Herzarbeit stärker, als bei gesunden Gefäßen. Die Gefahr einer Überanstrengung ist viel näher gerückt.

Aber auch von den Fällen leichter Kreislaufstörung, in denen das Herz im stande ist, vermehrte Arbeit zu leisten, und bei denen keine sonstige Kontraindikation die Gymnastik verbietet, wird erfahrungsgemäß nur ein Bruchteil günstig beeinflußt. Der Grund für die Verschiedenheit der Wirkung liegt in der verschiedenen Beschaffenheit des insuffizienten Herzmuskels.

Günstig beeinflußt wird die Herzschwäche von ihren ersten Anfängen an bei Kranken mit schwachen, ungenügend geübten und mangelhaft entwickelter Körpermuskulatur, bei denen man auch ein muskelschwaches Herz annehmen darf, und mit gesunden Gefäßen. Hier kann man hoffen, durch Übung der Körpermuskeln auch die noch funktionsfähigen Teile des Herzmuskels zu kräftigen und so die Herzinsuffizienz zu bessern.

Die auffälligsten Erfolge sieht man auf diese Weise bei der Herzschwäche muskelschwacher Fettleibiger, die nicht durch eine organische Erkrankung des Herzmuskels, sondern durch das Mißverhältnis zwischen Masse des Körpers und Herzkraft hervorgerufen ist, also besonders im Alter unter 40 Jahren. Schon *Stokes* betonte den hervorragenden Nutzen körperlicher Bewegung für diese Kranken. Aber auch bei organischen Herzerkrankungen muskelschwacher Fettleibiger und muskelschwacher, ihre Muskeln nicht genügend übender Menschen überhaupt bringt die Gymnastik bei der nötigen Vorsicht wesentliche Besserungen des Zustands. Die Gymnastik darf das Herz namentlich nicht der Gefahr einer Überanstrengung aussetzen. Die gewohnte Tätigkeit muß deshalb meist entsprechend eingeschränkt werden. Es dürfen in den Anfängen der Herzschwäche nicht gleichzeitig andere die Herzkraft beanspruchende Maßnahmen, z. B. Kohlensäurebäder angewendet werden, bis man sicher ist, daß das Herz die eine Mehrforderung leisten kann. Die schematische Zusammenverordnung von Kohlensäurebädern und Gymnastik in allen Fällen, bei denen eines dieser Heilmittel angezeigt erscheint, das in England und Amerika als *Schottsches Verfahren* bezeichnete Vorgehen, ist nicht empfehlenswert.

Wir erwarten dagegen von der Gymnastik keine Besserung der Herzschwäche bei Menschen, die durch ihren Beruf oder ihre Lebensweise ausreichende Muskeltätigkeit hatten. Hier hat ja das Herz trotz der kräftigen Ausbildung des Myocards versagt. Die methodische Gymnastik kann einen Zustand nicht bessern, dessen Eintritt durch die viel ausgiebigere Übung der Herztätigkeit im täglichen Leben nicht verhindert wurde. Jede Mehrforderung an die Herzkraft bringt vielmehr die Gefahr einer Überanstrengung des bereits insuffizienten Herzens mit sich. Einem Arbeiter z. B., der bei anstrengender Handarbeit, einem Arzte, der bei Ausübung einer sogenannten Treppenpraxis erkrankt, vermögen körperliche Übungen nicht zu nützen. So ist die gymnastische

Stärkung der Herzkraft nur in einer eng umgrenzten Reihe von Fällen ein wertvolles Heilmittel in den *Anfängen* der Herzschwäche.

Eine ungleich größere Bedeutung besitzt sie bei der *Nachbehandlung* auch derjenigen Störungen, die in ihren Anfängen durch gymnastische Übungen nicht günstig beeinflußt werden. Sind die Erscheinungen der Herzinsuffizienz durch Digitalis oder durch CO₂-haltige Bäder, durch gleichzeitige Einschränkung der körperlichen Bewegungen oder durch völlige Ruhe gänzlich oder bis zu einem gewissen Grade beseitigt, so ist die systematisch verstärkte Übung der einige Zeit hindurch wenig tätigen Körpermuskeln ein vorzügliches Mittel, das Herz allmählich wieder an größere Leistungen zu gewöhnen. Diese Rekonvaleszenten verhalten sich wie muskelschwache Menschen bei Eintritt der Herzschwäche. Die allmähliche, jede Schädigung ausschließende Steigerung der Ansprüche an die Herzkraft gibt dem Kranken in günstigen Fällen seine frühere Leistungsfähigkeit wieder. Aber auch in der Rekonvaleszenz gelten die oben erwähnten Kontraindikationen. Namentlich darf eine durch Überanstrengung verursachte Herzschwäche oder die Herzschwäche überanstrengter Menschen auch in der Rekonvaleszenz nicht mit Gymnastik behandelt werden. Auch bei jeder Arteriosklerose ist besonders vorsichtig zu verfahren. Also auch in der Rekonvaleszenz ist die Gymnastik nur bei einem Teile der Kranken zu empfehlen. Ist sie verwendbar, so sind die Leistungen des Kranken bei der systematischen Gymnastik ein vortrefflicher Maßstab für die Arbeit, die dem Herzen zugemutet werden kann.

Methoden. Auf das dringendste ist vor der kritiklosen Anwendung irgend eines der jetzt so zahlreichen populären gymnastischen Systeme bei Herzkranken zu warnen. Auch die *deutsche Gymnastik*, die einfache Freiübungen anwendet, ist für die meisten Kranken mit Herzschwäche ungeeignet, weil sie nicht genügend abstufbar ist. Auf die *Oertelsche Terrainkur*, die für die Behandlung der Herzschwäche ebenfalls wenig empfehlenswert ist, kommen wir nachher zurück.

Mit Nutzen verwendbar sind dagegen die *schwedische Gymnastik*, wie sie für Herzkranken speziell von *Zander* in Stockholm ausgebildet ist — *Zander* hat für ihre Ausführung auch ausgezeichnete Apparate konstruiert —, die *Methode von Aug. und Th. Schott* und die von *Max Herz* in Wien.

Die *Herzsche Methode* ist zur Zeit am besten theoretisch studiert. Sie hat die verschiedenen Bewegungsformen sehr zweckmäßig eingeteilt und hat den großen Vorzug der verhältnismäßigen Einfachheit. Wir möchten sie deshalb an erste Stelle setzen.

Bei Herzschwäche beginnt *Herz* mit *passiven Bewegungen*, die durch einen Gymnasten oder bei beweglichen, kräftigeren Kranken durch Maschinen ausgeführt werden, ohne daß der Kranke einen Muskel in Tätigkeit setzt. Von den passiven Bewegungen ist wohl nur eine Einwirkung auf die Blutbewegung der peripheren Teile und auf den Lymphstrom zu erwarten. Das Herz wird durch sie unmittelbar kaum beeinflußt. Man führt folgende Übungen aus:

- Hand beugen, strecken,
- Hand, Arm drehen,
- Hand kreisen,
- Ellbogen beugen, strecken,

Fuß beugen, strecken,
Fußrollung,
Knie beugen, strecken.

Allmählich schließen sich *Förderungsbewegungen* in denselben Muskelgebieten an. Herz versteht darunter rhythmische, automatische Vorgänge, die durch eine schwere träge Masse reguliert werden und bei denen keine wesentliche äußere Arbeit geleistet wird. Das Gehen in der Ebene ist z. B. fast eine reine Förderungsbewegung, bei der die rhythmische Pendelbewegung der Beine ohne wesentliche äußere Arbeit vor sich geht. Bei Herzkranken sind aber Bewegungen vorzuziehen, welche im Sitzen ausgeführt werden. Sie können mit Hilfe von 50—70 cm langen Gewichtspendeln gemacht werden, welche mit Fuß oder Hand unverschieblich verbunden sind (über technische Einzelheiten s. das Lehrbuch der Heilgymnastik von Herz) und die rhythmische Bewegung bei leisestem Anstoß unterhalten helfen. Ebenso können sie mit den Herzschen Maschinen, den Krukenbergschen Pendelapparaten oder mit einem feststehenden Zimmerzwei- oder Dreirad, das ein Schwungrad besitzt, gemacht werden. Derartige Bewegungen erhöhen in geringem Grade die Herzarbeit. Vor allem aber wirken sie merkwürdig beruhigend auf das Zentralnervensystem. Die Gefäßinnervation soll bis zu einem gewissen Grade von den starken Impulsen befreit werden, die nervöse Einflüsse zu haben pflegen und die die Herztätigkeit stark beanspruchen. Jede Bewegung wird zunächst nur $\frac{1}{2}$, später bis zu 2 Minuten ausgeführt. Pausen bis zu 10 Minuten sind zwischen die Bewegungen einzuschalten.

Erst nach dieser Vorbereitung beginnt Herz mit der eigentlichen Herzbehandlung, indem er *Selbsthemmungsbewegungen* ausführen läßt. Diese Bewegungen werden mit gespannter Aufmerksamkeit möglichst gleichmäßig, aber sehr langsam ohne oder gegen einen sehr kleinen Widerstand ausgeführt. Bewegungen der Arme, besonders des rechten, erweisen sich als besonders wirksam. Der Arm wird z. B. im Ellbogengelenk ganz langsam, aber völlig gleichmäßig ohne jeden Kraftaufwand gebeugt. Die dazu erforderliche psychische Anspannung führt zu einer mäßigen Steigerung des arteriellen Druckes, oft zu einer Pulsverlangsamung und wohl sicher zu einer Erhöhung der Herzarbeit, die aber überaus gering sein dürfte. Die Selbsthemmungsbewegungen werden anfangs durch einen die Schnelligkeit der Bewegung regelnden, die Bewegung aber nicht hemmenden Widerstand erleichtert. Sie sollen anfangs mit diesem Widerstand in der oben genannten Reihenfolge nur 2mal, später ohne Widerstand höchstens 5mal ausgeführt werden. An jede Selbsthemmungsbewegung sind reichlich Förderungsbewegungen anzuschließen.

Werden die Selbsthemmungsbewegungen gut vertragen, geht man zu *belasteten Förderungsbewegungen* über, bei denen das automatische Pendeln durch einen vorsichtig abzustufenden Widerstand erschwert wird. Geht auch das gut, folgen *Widerstandsbewegungen* im engeren Sinne, bei denen ausschließlich aktive Muskeltätigkeit einen allmählich steigenden Widerstand überwindet. Mit Recht legt Herz besonderen Nachdruck darauf, daß der Widerstand in jeder Bewegungsphase sich der wechselnden Zugkraft der belasteten Muskelgruppe anpaßt, daß die Bewegung isodynamisch erfolgt.

Stets beginnt man bei jeder Sitzung und bei jeder Bewegungs-

gruppe einer Sitzung mit der schwierigeren Übung und läßt die leichteren, speziell die einfacheren Förderungsbewegungen und dann eine Ruhepause folgen. Bei dieser überaus vorsichtigen Steigerung ist jede Schädigung des Herzens sicher zu vermeiden, und in geeigneten Fällen eine Besserung der Herzkraft zu erzielen. Je nach dem Grade der Herzstörung und der Empfindlichkeit des Kranken geht man rascher oder langsamer vor. Weniger empfehlenswert sind weitere Modifikationen je nach der Art des Herzleidens. Das System kann ergänzt werden durch systematische A t e m b e w e g u n g e n, bei denen ausgiebig eingeatmet und stoßweise (sakkadiert) möglichst kräftig ausgeatmet wird, und durch E r s c h ü t t e r u n g s b e w e g u n g e n. Hackungen und Klopfungen des Rückens führen bei beschleunigter Herzaktion oft eine merkliche Verlangsamung herbei. Raschere Vibrationen, Klatschungen der Herzgegend u. dgl. machen den Puls eher schneller. Erschütterungen der Extremitäten befördern bis zu einem gewissen Grade den peripheren Kreislauf.

H e r z hat für die Ausführung seines Gymnastiksystems Maschinen angegeben, die sehr sinnreich konstruiert sind. Besonders hervorzuheben ist die Anpassung der Widerstände an die jeweilige Bewegungsphase durch einen Exzenter, an dem der Arbeitshebel angreift, und die Abstufung des Widerstandes durch die verschiedene Neigung einer schiefen Ebene, auf der sich ein Laufgewicht bewegt. Über die technische Ausführung der von R o s s e l und S c h w a r z in Wiesbaden gelieferten Apparate habe ich kein eigenes Urteil.

Vortreffliches leistet auch die s c h w e d i s c h e G y m n a s t i k. Besonders gut dosierbar ist sie bei Verwendung der Z a n d e r s c h e n Apparate, die in ausgezeichneter technischer Ausführung geliefert werden. Die für Widerstandsgymnastik bestimmten Zanderapparate lassen durch eine zweckmäßige Hebelkonstruktion den Widerstand bei jeder Bewegung zu- und abnehmen. Die schwedische Gymnastik beginnt mit passiven Bewegungen, denen sie eventuell Erschütterungen hinzufügt. Es folgen aktive und Widerstandsbewegungen. Ihr fehlen die einfachen und belasteten Förderungsbewegungen und die Selbsthemmungsbewegungen des Herzschen Systems, und das bedingt eine bei genügender Sorgfalt allerdings nicht allzu schwer ins Gewicht fallende geringere Abstufbarkeit der Ansprüche an das Herz.

Die S c h o t t s c h e M e t h o d e wird nur manuell ausgeführt und benützt ebenfalls passive und aktive, speziell Widerstandsbewegungen. Sie unterscheidet sich von den bisher erwähnten durch eine besondere Art von Selbsthemmungsbewegungen. Die Muskulatur eines Gliedes wird gleichzeitig angespannt und die Bewegung unter allmählichem Nachlassen der Antagonistengruppen sehr langsam ausgeführt. Die S c h o t t s c h e Selbsthemmung ist also für das Herz anstrengender, als die H e r z s c h e.

Auf die große Zahl sonstiger, meist an die Verwendung bestimmter Apparate anknüpfender Methoden kann nicht eingegangen werden. Sie stehen hinter den genannten durchweg zurück, besonders weil sie ihre mechanischen Widerstände den einzelnen Bewegungsphasen nicht genügend anpassen.

T e c h n i k. Sämtliche Bewegungen sind ungefähr gleichzeitig mit der Atmung, also etwa 20mal in der Minute langsam und gleichmäßig auszuführen, wenn sie nicht wie die Selbsthemmungsbewegungen langsamer gemacht werden müssen. Der durch einen Gymnasten oder einen dafür geschulten Angehörigen gegebene Widerstand soll die Ausführung der Bewegung niemals völlig hindern, sondern sie nur erschweren. Er wird am besten durch Auflegen der Hand auf die bei den Bewegungen vorausgehende

Seite der Arme, Beine u. s. w. ausgeübt. Die arbeitende Extremität darf nicht mit der Hand umspannt werden, um den Blutumlauf nicht zu erschweren. Die Beugebewegungen sind zu bevorzugen. Der Patient darf bei den Übungen weder dyspnoisch noch schwindelig werden oder Blutandrang zum Kopf bekommen. Die ersten Anfänge der Dyspnoe erkennt man am besten an der lebhafteren Bewegung der Nasenflügel, an dem Öffnen des Mundes. Hinsichtlich des Schwindels muß man sich auf die Angaben des Kranken verlassen. Der Blutandrang zum Kopf dokumentiert sich schon in seinem Beginn durch Hervortreten der Schläfenarterien und durch Rötung des Gesichts.

Die Übungen dürfen — auch wenn in obigem besondere Angaben nicht gemacht sind — nicht bis zur Ermüdung wiederholt werden, sondern man läßt bei der manuellen Gymnastik dieselbe Übung nur 4—10—15mal hintereinander ausführen, bei der Mechanotherapie dieselbe Maschine 3—5, höchstens 10 Minuten benützen. Es empfiehlt sich möglicher Wechsel der Bewegungen während einer Sitzung. Für ausreichende Erholungspausen ist Sorge zu tragen. Während der Übungen darf der Atem nicht angehalten werden. Es muß ohne Anstrengung, aber ausgiebig ein- und kräftig ausgeatmet werden. Die Dauer einer Sitzung beginnt je nach den individuellen Verhältnissen mit 5—10—15 Minuten und steigt allmählich auf $\frac{1}{2}$ —1 Stunde. Die beste Zeit für die gymnastischen Übungen ist der spätere Nachmittag, weil die Kranken dann am leistungsfähigsten sind. Stets ist diese Zeit bei Patienten zu wählen, die längere Zeit bettlägerig waren oder sehr angegriffen sind.

Bei Auswahl der Übungen muß man berücksichtigen, daß empfindlichere Kranke die Hebung der Arme über die Schulterhöhe, ja bisweilen nicht einmal über die Herzhöhe, und ebensowenig die Beugung des Rumpfes nach vorn vertragen, weil bei beiden Übungen vermehrte Blutmengen zum Herzen strömen und bei der unzureichenden Herzkraft nicht vollständig bewältigt werden können. Am besten beschränkt man sich auf die Herzsche Auswahl (s. oben).

Terrainkuren. Nach dem Vorgange von Stokes, der fettleibige jüngere Leute zur Besserung ihrer Herzkraft Berge steigen ließ, hat Oertel das Bergsteigen für die verschiedensten Herzaffektionen zur Stärkung des Herzmuskels empfohlen. Er begann mit Gehen in der Ebene und ging systematisch zu immer steileren Wegen und andauernderem Steigen über. Er wandte eine Terrainkur an. Oertels hervorragendes ärztliches Talent hat dieser Methode eine weitgehende Popularität verschafft. Aber so sicher die Herzarbeit beim Bergsteigen zunimmt, so sehr die Methode in dieser Beziehung der Gymnastik gleicht, so erfreulich es für den Kranken ist, in der schönen Natur seine Übungen auszuführen, so läßt sich die Terrainkur fast nie so abstufen und überwachen wie die anderen Arten der Gymnastik. Der Kranke kann, wenn er bemerkt, daß die Anstrengung für sein Herz zu groß wird, nicht sofort aufhören. Unberechenbare Zwischenfälle, plötzliches Unwetter, verschiedene Windstärke können das Begehen eines sonst gar nicht strapaziösen Weges zu einer maximalen Anstrengung gestalten. Und noch übler ist, daß die Kranken, mit den an fast allen Terrainkurorten käuflichen Terrainkarten ausgerüstet, ihre Kur vielfach ohne jede ärztliche Überwachung vornehmen und sich dabei nicht selten recht schwer schädigen.

Wir erkennen also das richtige Prinzip der Terrainkur vollständig an. Wir geben gern zu, daß sie in leichten Fällen, in denen auch die Gymnastik die Herzschwäche zu beseitigen vermag, besonders also bei muskelschwachen Fettleibigen unter sorgfältigster Überwachung gute Resultate liefern kann, wie die Oertelschen Beobachtungen beweisen. Aber die Gefahr der Überanstrengung des Herzens ist bei der Terrainkur nie mit solcher Sicherheit auszuschließen, wie bei der manuellen oder maschinellen Gymnastik. Wir können sie diesen Methoden, welche mindestens ebensoviel ohne irgendwelche Gefahr leisten, nicht annähernd gleich stellen. Wir verwerfen deshalb ihre Anwendung zur Herzkraftigung bei sämtlichen ausgebildeten

Zuständen von Herzschwäche auch bei Fettleibigen, vollends bei zeitweisen Anfällen von Angina pectoris, cardialem Asthma, bei Aneurysmen oder Neigung zu Gehirnblutungen oder zu Embolien.

Hervorragende Dienste leistet dagegen eine vorsichtige, gut geleitete Terrainkur bei aufgeschwemmten, muskelschwachen Fettleibigen jüngeren und mittleren Alters, deren Herz noch keine Zeichen von Schwäche oder Erkrankung zeigt und für die man ausgiebige Bewegung mit möglicher Kräftigung ihrer Muskeln und ihres Herzens und mit tunlichster Reduktion ihres Fettpolsters wünscht. Ungeregeltes Steigen bringt ihnen leicht Gefahr. Eine gut überwachte Terrainkur ist ihnen wohl stets nützlich. Aber auch bei derartigen Fettleibigen sei man vorsichtig, wenn sie älter sind, an Gicht oder Arteriosklerose leiden, weil hier eine latente, die verfügbare Kraft reduzierende Herzkrankheit nie sicher ausgeschlossen werden kann.

Noch mehr sind die Terrainwege zu schätzen als Spazierwege für Kranke, die einen Zustand von Herzinsuffizienz ganz oder beinahe überwunden haben, aber noch vor jeder übermäßigen Anstrengung behütet werden müssen. Auf gut angelegten Terrainwegen, zunächst auf den ganz ebenen, dann auf den etwas steileren können die Kranken den oft so wünschenswerten Aufenthalt in bergiger Gegend ohne die Gefahr einer Herzüberanstrengung genießen. Sie benützen also die Terrainwege nicht, um durch systematisch zunehmendes Steigen ihr Herz zu kräftigen, sondern um es beim Steigen genügend zu schonen.

Auch bei diesen Spaziergängen sollen die Kranken nach der Oertelschen Vorschrift möglichst gleichzeitig mit der Ein- und mit der Ausatmung je einen Schritt, in der Minute also 30—36 Schritte machen. Wird der Kranke auch bei so langsamem Gehen dyspnoisch, so soll er sich nicht hinsetzen, sondern auf einen Stock oder ein Geländer gestützt stehen bleiben und tief atmen, bis die Dyspnoe verschwunden ist. Er muß dann bei dem nächsten Spaziergang sich weniger zumuten.

Als Terrainkurorte sind nach der Angabe Oertels in der letzten Auflage seines Buches die nachgenannten Plätze eingerichtet. Das Oertelsche Verzeichnis ist allerdings nicht ganz richtig. Es umfaßt auch Orte, an denen eine Wegmarkierung fehlt. Aber sie besitzen sämtlich eine genügende Anzahl ebener und mäßig ansteigender Wege. Zum Erholungsaufenthalt für Kranke nach Überwindung einer Herzinsuffizienz eignet sich nur ein Teil von ihnen (siehe unten Erholungsreisen). Zum Aufenthalt für aufgeschwemmte Fettleibige ohne Herzschwäche passen sie sämtlich, die großen Badeorte unter ihnen natürlich nur dann, wenn besondere Indikationen für ihren Gebrauch vorhanden sind:

In Mittelddeutschland: Wiesbaden, Ems, Soden-Stolzenburg, Nauheim, Kissingen, Brückenau, Friedrichsroda, Ilmenau, Eisenach, Liebenstein, Harzburg, Landeck i. Schl., Reinerz.

In Süddeutschland: Baden-Baden, Badenweiler, St. Blasien, Wildbad (Württemberg), Reichenhall, Kreuth, Kohlgrub, Partenkirchen-Garmisch, Sulz.

In Österreich-Ungarn: Ischl, Aussee, Baden, Semmering, Brenner, Gossensaß, Meran, Bozen, Arco, Abbazia, Tatrafüred (Schmecks, Ungarn).

In der Schweiz: Schauenburg, Baden, Gersau, Engelberg, Gießbach, Tarasp (Schulz-Vulpera).

Die Terrainwege sind in Abschnitte eingeteilt, die bei dem vorschriftsmäßigen Gehen in einer Viertelstunde zurückzulegen sind. Die Abschnitte sind durch ein senkrechtes oder wagrechtes römisches I von 80 cm Länge und 20 cm Breite in roter oder in der die Steigung der Terrainwege angegebenden Farbe bezeichnet. Hinsichtlich der Steigung unterscheidet Oertel:

1. Horizontale Wege, eventuell mit dazwischen liegender Steigung bis zu 5 Grad (für 100 m horizontaler Länge ca. 9 m Steigung).
2. Wege mit geringer Steigung bis zu 10 Grad (für 100 m Länge ca. 18 m Steigung).
3. Wege mit stärkerer Steigung bis zu 15 Grad (für 100 m Länge ca. 27 m Steigung).

4. Steile Wege mit Steigung bis zu 20 Grad (für 100 m horizontaler Länge ca. 36 m Steigung).

Die Bezeichnung des Grades der Steigung erfolgt am besten durch verschiedene Farben, z. B. wie auf der Meraner Terrainkarte die Wege unter 1 durch rote, unter 2 durch blaue, unter 3 durch lila, unter 4 durch gelbe Farbe markiert sind. Es werden aber auch vielfach andere Bezeichnungen gebraucht. Über 2 oder 3 dürfen erholungsbedürftige Herzranke nicht hinausgehen.

Wir kommen zu den Maßnahmen, welche die Erleichterung der Herz- und Kreislaufarbeit bezwecken.

Körperliche und geistige Ruhe.

Die Schonung des Herzens, die Verminderung der äußeren Ansprüche entsprechend der herabgesetzten Herzkraft, ist ebenso wichtig, wie die Anwendung der herzkraftigenden Mittel. Nur bei ausreichender Ruhe des Kranken sieht man von den anderen Heilfaktoren einen entsprechenden Erfolg. Immerhin muß die Regulierung der körperlichen Bewegung und der geistigen Tätigkeit bei der langen Dauer vieler Herzinsuffizienzen durch das Bestreben geleitet sein, die Freiheit des Kranken nur so weit einzuschränken, als die Ausbildung des Leidens unbedingt notwendig macht. Besonders bei älteren Leuten sei man aus den früher besprochenen Gründen mit der Anordnung völliger Ruhe so zurückhaltend wie möglich.

Strenge Bettruhe ist unbedingt notwendig bei den schweren Graden der Kreislaufstörung mit dauernder starker Dyspnoe, mit bedeutenden Ödemen, sehr starken Ergüssen in den serösen Höhlen, mit hochgradiger allgemeiner Mattigkeit, bei einem schweren Anfall von Angina pectoris oder Asthma cardiale, bei Embolien, bei auch nur geringfügigen frischen Veränderungen nach Infektionskrankheiten oder nach Überanstrengung, bei ausgedehnter akuter Bronchitis, Bronchopneumonien oder rasch anwachsenden Pleuritiden, bei fieberhaften Komplikationen, bei Psychosen. Der Kranke darf dann auch zur Harn- und Stuhlentleerung das Bett nicht verlassen. Die Nahrung muß so vorbereitet sein, daß der Patient sie nur zu schlucken braucht. Jede angestrengtere geistige Tätigkeit, jede psychische Erregung und jede nervöse Übermüdung, z. B. durch allzu zahlreichen Besuch teilnehmender Freunde, durch die ständige Gegenwart mehrerer Personen im Krankenzimmer sind zu vermeiden. Das Schreiben und auch das Lesen von Briefen, deren Inhalt nicht ganz indifferenten Natur ist, ernstere Lektüre sind zu untersagen.

Gerade bei Herzkranken stößt man mit der Vorschrift völliger Bettruhe häufig auf Widerstand. Die Kranken glauben wegen ihrer Atemnot und besonders bei cardialem Asthma nicht im Bette bleiben zu können. Fast immer aber gelingt es, durch zweckmäßige Lagerung die Atembeschwerden auch im Bett erträglich zu machen. Hochlagerung des Oberkörpers mit festen Keilkissen, sehr zweckmäßig mit Hilfe der verstellbaren Kopfkissen und mit einer Rolle unter dem Hinterkopf, eine feste Stütze für die Füße, Stützen für die Hände (z. B. Bretter an den Seiten des Bettes oder eine am Fußende befestigte Seilschlinge) sind dabei besonders nützlich. Sehr empfehlenswert sind die verstellbaren Matratzen, deren Kopfende gehoben, deren Fußende gleichzeitig gesenkt werden kann. Zu vermeiden ist bei dyspnoischen Herzkranken die so viel geübte Hochlagerung der ödematösen Beine, die den Kranken beengt, die Haut des Rumpfes stärker ödematös werden läßt und so die Atembewegungen

hindert. Ist den Kranken trotz guter Lagerung das Verweilen im Bett unmöglich, so Sorge man für einen möglichst bequemen Stuhl mit einem Vorsatz zum Auflegen der Füße, in dem die Kranken sich zurücklehnen und Arme und Füße aufstützen können, um nicht zusammenzusinken.

Das Bett kann wieder verlassen werden, wenn die Kreislaufstörung gänzlich oder so weit ausgeglichen ist, daß der Kranke körperliche Bewegung voraussichtlich ertragen wird. Die Pulsspannung muß also wieder leidlich, die Atmung bei ruhigem Verhalten nur mäßig oder gar nicht beschleunigt, die Ödeme müssen ganz oder bis auf geringe Reste verschwunden, die Harnmenge muß wieder normal oder annähernd normal sein. Embolien dürfen seit zirka 3—4 Wochen nicht aufgetreten sein. Nach fieberhaften Komplikationen muß der Kranke noch die übliche Zeit im Bett bleiben. Lungen- und Pleuraaffektionen müssen sich in merklichem Rückgange befinden, oder die letzteren müssen bei mäßiger Größe wenigstens zum Stillstand gekommen sein. Dagegen machen subjektive Herzbeschwerden ohne Erscheinungen von Herzschwäche, wie Herzklopfen, Herzschmerz, selbst leichte Anfälle von Angina pectoris keine weitere Ausdehnung der Bettruhe notwendig. Sie werden zweckmäßiger symptomatisch behandelt.

Man geht nicht plötzlich zum Aufstehen über, sondern läßt den Kranken zunächst einige Nachmittagstunden im Bett aufsitzen, jüngere Personen ohne Arteriosklerose, bei denen die Herzstörungen nicht durch Überanstrengung entstanden sind, auch leichtere gymnastische Übungen vornehmen. Erst wenn der Patient dabei keine Beschwerden hat, kann er, am besten etwa 2 Stunden nach dem Mittagessen, das Bett verlassen. Er muß sich beim An- und Auskleiden helfen lassen, besonders stärkeres Bücken vermeiden. Auch außer Bett hat er sich zunächst noch völlig ruhig zu verhalten, abgesehen von den auch jetzt in manchen Fällen mit Nutzen fortgesetzten, vorsichtig gesteigerten gymnastischen Übungen. Nach einigen Tagen, bei der Rekonvaleszenz von schwereren Störungen nach 1—2 Wochen beginnt er dann im Zimmer herumzugehen und nach ungefähr ebenso langer Zeit kann er den Versuch machen, wieder Treppen zu steigen, auch hier zunächst mit wenigen Stufen beginnend. Er kann dann bald etwas ausfahren, etwas später auch ausgehen. Alle Neuerungen der Lebensweise werden zweckmäßig auf den Nachmittag verlegt. Selbst nach völliger Beseitigung der Störung muß der Kranke sich zirka die andert-halbfache Zeit, welche die Störung gedauert hat, als Rekonvaleszent betrachten und nur ganz allmählich seine frühere Lebensweise wieder aufnehmen, selbstverständlich unter Vermeidung der Schädlichkeiten, welche die Störung herbeigeführt oder ihren Eintritt begünstigt hatten (s. hierzu die Bemerkungen über Prophylaxe und die Regeln zur Erhaltung der Kompensation). Ganz besondere Vorsicht empfiehlt sich in dieser Beziehung nach einer Schädigung durch Überanstrengung. Selbst ganz geringe, das Maß des Gewöhnlichen kaum überschreitende Anforderungen rufen hier wieder Herzinsuffizienz hervor.

Ist die Beseitigung einer schweren Störung nicht so vollständig gelungen, oder handelt es sich um Vorschriften für das Initialstadium der Kreislaufstörung mit schlechter Pulsspannung, unverhältnismäßig leicht eintretender oder dauernd in geringem Grade vorhandener Dyspnoe, mit mäßiger Mattigkeit, leichten Magendarmstörungen, Leberschwellung, geringen Ödemen, nur unbedeutenden oder wenigstens stabilen Ergüssen

in den Körperhöhlen, mit leichten Anfällen von Angina pectoris, so ist ebenfalls eine Überwachung und sehr oft eine Beschränkung der körperlichen und geistigen Tätigkeit des Kranken notwendig.

Schon oben wurde erwähnt, daß auch bei leichten Störungen nach Infektionskrankheiten oder nach Überanstrengung völlige Ruhe geboten ist. Auch bei den Störungen, die nicht durch eine Überanstrengung, aber bei sehr angestregten Menschen entstanden sind, wirkt strenge Bettruhe, wie wir S. 239 sahen, ausgezeichnet.

Im übrigen genügt es bei den leichteren Störungen oft, das Übermaß zu beschränken, mit dem in unserer hastenden Zeit Arbeit geleistet und sogenanntes erholendes Vergnügen genossen wird, um die Herzarbeit hinreichend zu erleichtern. Unbedingt zu verbieten sind Kranken mit Herzschwäche alle Arten des Sports, ganz besonders das Radfahren, Rudern, Turnen, Schwimmen, anstrengendes Bergsteigen, namentlich Hochtouren, ferner das Tanzen. Erst wenn man damit nicht zum Ziele kommt oder wenn von vornherein keine solche Übertreibungen vorliegen, wird es notwendig, das Maß der Arbeit und des Vergnügens noch stärker zu reduzieren, unter Umständen sogar einem körperlich oder geistig zu anstrengenden Beruf zunächst für einige Zeit und bei nicht wiederherstellbarer Arbeitsfähigkeit völlig zu entsagen. Oft genügen dagegen schon die Verlegung anstrengender Tätigkeit (z. B. bei sehr schwachen Kranken schon des Empfangens und Abstattens von Besuchen, der Spaziergänge, des Schreibens von Briefen u. dgl.) auf den Nachmittag, ferner etwas späteres Aufstehen, nochmalige Ruhe im Laufe des Tags, langsames Tempo im Gehen und Treppensteigen, Vermeiden von stärkerem Bücken oder von Erheben der Arme über den Kopf. Regelmäßige Bewegung in frischer Luft durch ruhiges Spaziergehen und für geübte Reiter auch durch das Reiten frommer Pferde in ruhiger Gangart ist sehr erwünscht. Nur bei der Neigung zu plötzlich auftretenden Anfällen von Angina pectoris, Asthma, Schwindel darf das Pferd nicht bestiegen werden. Am besten wird 3—4 Stunden nach oder kurz vor dem Essen gegangen oder geritten.

Diese Einschränkung der Tätigkeit ist je nach dem Grade der Herzstörung bei allen Arten der Herzinsuffizienz, auch bei der Herzschwäche Fettleibiger notwendig. Nur allzu häufig schaden sich die Fettleibigen, weil sie auf eigene Faust, „um magerer zu werden“, „um das Fett am Herzen wegzubringen“, sich ganz unsinnigen körperlichen Anstrengungen aussetzen. So nützlich hier eine systematische Kräftigung des Herzmuskels ist, so gefährlich ist auch bei ihnen jede körperliche Tätigkeit, die eine Herzüberanstrengung herbeiführen kann. Die Ansprüche an das Herz sind so weit herabzumindern, daß der Kranke beschwerdefrei oder wenigstens mit möglichst geringen Beschwerden lebt und daß auch objektiv eine Besserung oder doch ein Stillstand des Leidens erzielt wird. Ohne allzu große Beschränkung der Bewegungsfreiheit gelingt das am sichersten dadurch, daß von vornherein alles verboten wird, was mit Sicherheit ungünstig wirkt, daß man sich aber zur Herabminderung der Berufstätigkeit, zum Verbot liebgewordener Gewohnheiten, wie Spaziergehen, Reiten, wenig anstrengender Freiübungen erst entschließt, wenn die Beschwerden auf andere Weise nicht zu bessern sind. Es ist Sache der Übung, von vornherein annähernd richtig das Maß der zulässigen Tätigkeit bestimmen zu können. Stets ist es besser, in ihrer Beschränkung

etwas zu weit zu gehen, als aus einer mißverstandenen Auffassung der Übungstherapie den Kranken zu Anstrengungen anzutreiben, denen sein Herz nicht gewachsen ist.

Überflüssige Arbeit muß dem Herzen, wie schon mehrfach betont wurde, besonders bei der Durchführung therapeutischer Maßnahmen, die das Herz kräftigen sollen, erspart werden, um ihren Erfolg möglichst vollständig für die Wiederherstellung der Herzleistungen auszunützen. Das gilt für die Anwendung der Gymnastik und der CO₂-haltigen Bäder, wie für die der Medikamente, welche die Herzarbeit verstärken. Namentlich müssen Kranke, deren Zustand den Gebrauch der Digitalis erfordert, sehr ruhig, wenn auch bei leichteren Störungen nicht dauernd im Bett gehalten werden.

Die sexuelle Betätigung ist bei Männern mit Herzinsuffizienz möglichst einzuschränken oder ganz zu verbieten, das letztere auf jeden Fall bei frischen Veränderungen nach Infektionskrankheiten oder Überanstrengung und ganz besonders bei Koronarsklerose, deren Träger nicht allzu selten während des Coitus einem plötzlichen Tode anheimfallen. Männer, denen man in dieser Beziehung nicht die nötige Zurückhaltung zutraut, schickt man zweckmäßig für sich allein in ein geeignetes Sanatorium.

Das Eingehen der Ehe ist Kranken mit Herzinsuffizienz, auch mit den leichtesten Störungen, unbedingt zu widerraten. Bei Frauen mit Herzinsuffizienz, mit dekompensierten Klappenfehlern (z. B. einem Mitralfehler mit Verbreiterung der Herzdämpfungen nach rechts, Leberschwellung, Cyanose, dauernder Dyspnoe) ist einer Konzeption tunlichst vorzubeugen. Bei graviden Frauen ist wegen der Gefahren, welche die Entbindung dem insuffizienten Herzen bringt, die künstliche Frühgeburt und bei schwerer Herzinsuffizienz der künstliche Abort zu empfehlen. Freilich scheitert die Ausführung recht oft an dem Widerspruche der Beteiligten.

Das Fernhalten psychischer Affekte, besonders depressiver Art, welche das Herz schwer schädigen können, ist dringend erwünscht. Solange die Kranken noch mitten im Leben stehen, kann man höchstens die nächste Umgebung anweisen, die so häufige abnorme Reizbarkeit der Kranken als eine Erscheinung ihres Leidens genügend zu berücksichtigen und jede stärkere Erregung tunlichst hintanzuhalten. Erst wenn die Kranken bettlägerig sind, vermögen wir unsere Patienten meist gegen unliebsame derartige Zwischenfälle mit Sicherheit zu schützen.

Ein ausreichender Schlaf ist zur Besserung der Herzkraft notwendig. Bei seiner außerordentlich häufigen Störung mache man es sich zur Regel, jeden Kranken mit Herzinsuffizienz danach zu fragen, wie er schläft. Bei den leichteren Graden der Schlaflosigkeit kommt man oft mit diätetischen oder suggestiven Mitteln, z. B. einem Glase Zuckerwasser, 2,0 Cremor tartari in Wasser, einem kühlen Umschlage mit Wasser oder Essigwasser auf die Stirn, mit leichten hydrotherapeutischen Maßnahmen, z. B. einer Abwaschung des Körpers mit Wasser von 25—30 Grad C., einem 15 bis 25 Minuten dauernden Halb- oder Vollbade von 33—35 Grad C. oder mit dem Verbot angespannter geistiger Tätigkeit, der Anordnung langweiliger Lektüre vor dem Zubettgehen zum Ziele. Helfen diese Maßregeln nichts, ist die Schlaflosigkeit hochgradig, oder erfordert der Zustand des Kranken sofort die Herbeiführung

von Schlaf, so empfiehlt sich, wenn nervöse Erregtheit den Schlaf hindert, die Verabreichung von 2,0 bis 3,0 Bromkalium, das auch durch Bromnatrium oder Bromammonium ersetzt oder damit gemischt werden kann, oder 0,5—0,75 Veronal. Die Bromsalze dürfen bei dyspnoischen, an cardialem Asthma oder an Angina pectoris leidenden Kranken nicht in der sonst so brauchbaren Form des Sandowschen brausenden Bromsalzes oder eines mussierenden Bromwassers gegeben werden, weil die Auftreibung des Magens durch die Kohlensäure die Beschwerden der Kranken steigert oder Anfälle hervorruft. Verursachen Atembeschwerden oder lästiger Hustenreiz die Schlaflosigkeit, gibt man, eventuell zusammen mit Kampfer oder einem anderen Analepticum Codein. phosphoric. (0,03—0,05), Dionin (0,02), eventuell Morphin (am besten subkutan Morph. mur. zunächst nur 0,003, höchstens 0,02). Bei Angina pectoris empfehlen sich Dionin, eventuell Nitroglyzerin oder Natrium nitrosum. Wir kommen darauf bei der symptomatischen Behandlung zurück.

Bei psychotischen, aufgeregten, meist völlig schlaflosen Herzkranken empfiehlt sich *Hyoscinum hydrobromicum* subkutan in kleinen Dosen (zunächst 0,0001, ansteigend bis 0,0005, 1—3mal täglich). Morphin pflegt die Erregung zu steigern und Brom kaum zu nützen. Über das vereinzelt gerühmte *Peronin* (0,02 innerlich) habe ich keine persönliche Erfahrung.

Alle anderen Schlafmittel haben verhältnismäßig oft bei Herzinsuffizienz die sehr unangenehme Nachwirkung, einen kollapsähnlichen Zustand herbeizuführen, so das *Sulfonal*, *Trional*, *Chloralamid*. Von dem *Chloralhydrat* ist der Erfolg gar nicht voraus zu berechnen. Während es bei einzelnen Fällen in Dosen von 1,0 bis 2,0 g einen vortrefflichen Schlaf herbeiführt, in dem die Diurese geradezu überraschend ansteigt, ruft bei anderen die mit dem Eintritt der Wirkung verbundene Blutdrucksenkung durch Gefäßerschaffung unmittelbar die schwerste Herzschwäche hervor. Die gute Wirkung scheint besonders bei einzelnen, aber keineswegs bei allen Fällen interstitieller Nephritis vorzukommen.

Zur Schonung der Herzkraft gehört weiter bei der durch die notwendige Ruhe noch gesteigerten Neigung vieler Kranker zu Obstipation die Regelung des Stuhlgangs. Eine übermäßige Anstrengung dabei führt nicht selten zu ernstesten Verschlechterungen des Zustandes, löst Anfälle von Angina pectoris oder Asthma aus und führt vereinzelt sogar zum plötzlichen Tode. Wir kommen bei Besprechung der Diät darauf zurück.

Erholungsreisen. Recht oft ist es unmöglich, dem Kranken in der eigenen Häuslichkeit das Maß von Ruhe zu verschaffen, dessen er notwendig bedarf, oder der Allgemeinzustand macht die Entfernung aus den gewohnten Verhältnissen notwendig. Natürlich können nur Kranke, die nicht an das Zimmer gefesselt sind, Vorteil von einer Erholungsreise haben. Auch ein Sanatorium wird im allgemeinen mit Nutzen nur von Kranken mit derartigen leichten Veränderungen aufgesucht. Schwerer kranke Menschen wählen, wenn sich ein Aufenthaltswechsel notwendig macht, besser ein Krankenhaus oder eine Klinik. Bei Erholungsreisen muß den Kranken das Ziel und das Verhalten auf der Reise genau vorgeschrieben werden. Patienten mit Herzinsuffizienz pflegen sich am behaglichsten in mäßiger Höhenlage, am besten unter 600 m zu fühlen, Kranke mit leicht eintretender Dyspnoe und ebenso solche, die zu Bronchitiden oder Gelenkrheumatismus neigen, sollen nur geschützte Orte

aufsuchen, die aber auch nicht feucht und dumpfig sein dürfen, und die eine genügende Anzahl ebener und wenig ansteigender Wege besitzen. Eine Auswahl derartiger Orte haben wir schon bei Besprechung der Terrainkuren und bei den Erholungsreisen zur Erhaltung der Kompensation genannt (s. S. 237). Der Aufenthalt an der See wird von den meisten Kranken mit Herzschwäche nicht gut vertragen, wohl weil die Feuchtigkeit der Luft Beschwerden hervorruft. Vor längeren Seereisen ist bei dem üblen Einfluß, den die Seekrankheit auf den Zustand schwacher Herzen ausübt, zu warnen.

Bei empfindlicheren Kranken ist auch während solcher Erholungsreisen die Überwachung durch einen ortskundigen Arzt dringend erwünscht. Auch während der Reise müssen die Kranken ebenso ruhig und, wenn nötig, noch ruhiger leben als zu Hause. Sie dürfen sich im Gehen und Steigen, beim Tragen von Gepäck, im Essen und Trinken nicht ungewohnte Strapazen zumuten. Sie bleiben am besten ruhig an einem Orte und legen weitere Eisenbahnfahrten nur etappenweise zurück. Bei der Anschauung der meisten Patienten, daß sie sich bei möglichst reichlichem Spaziergehen besonders gut erholen, ist das auf das nachdrücklichste zu betonen. Wünschen die Kranken ein Bad zu besuchen und ist der Gebrauch eines CO_2 -haltigen Bades nicht indiziert, so eignen sich für Kranke mit ganz inzipienter Herzschwäche recht gut die einfachen und die Kochsalzthermen (z. B. Schlangenbad, Johannisbad, Wildbad, Ragaz, Badenweiler, Baden-Baden, Wiesbaden). Namentlich bei stärkerer Arteriosklerose wirken sie oft recht nützlich.

Diät.

Bei der Anordnung der Diät eines Kranken mit Herzinsuffizienz ist der Zustand des Herzens, des Magendarmkanals und des Gesamtorganismus zu beachten. Nehmen wir zunächst an, daß die beiden letzten keiner besonderen Fürsorge bedürfen und daß die diätetischen Vorschriften ausschließlich von dem Verhalten des Herzens abhängen können.

Bei leichten Störungen genügt häufig die Beschränkung des Übermaßes. Große Aufmerksamkeit erfordert der Genuß *alkoholischer Getränke*. Das Bier ist bei den durch seinen übermäßigen Genuß entstandenen Störungen am besten ganz zu verbieten. Bei anderen Herzaffektionen sind höchstens $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ l eines leichten Lagerbieres oder Pilseners regelmäßig zu trinken. Reichlicheres Trinken von bayrischen Bieren und von den den Magen stark auftreibenden Sorten, wie Weißbier, Lichtenhainer, Gose, ist zu vermeiden. Von Wein sind Mittags zirka 2 Weingläser, Abends bis zu $\frac{1}{2}$ Flasche leichteren Rot-, Mosel- oder Reinweins zulässig. Aber selbst diese mäßigen Mengen müssen recht vielen an Alkohol gewöhnten Kranken verboten werden, weil man nur so ein häufiges Überschreiten des zulässigen Maßes verhüten kann. Größere Portionen schweren Südweins, Burgunders, Champagners, Schnaps, Rum u. dgl. müssen von Anfang an völlig gemieden werden. Besonders vorsichtig müssen mit dem Genuß reichlicherer Mengen alkoholischer Getränke, und zwar namentlich am Vormittag und Abend, die Kranken sein, die an Angina pectoris oder Asthma cardiale leiden. Mit der notwendigen Einschränkung der Alkoholica gehe man bei älteren Leuten stets allmählich im Laufe von Tagen oder Wochen vor. Nach zu rascher Entziehung sieht man hin und wieder unliebsame Schwächezustände.

So energisch wir dem Übermaß der Alkoholica entgegentreten, so wenig möchten wir sie in kleinen Dosen, auch in den Anfängen der Herzschwäche, als Exzitantien entbehren. Ein Glas Marsala, Sherry oder Portwein, einige Löffel der auf S. 252 erwähnten Eierkognakmischung eignen sich vortrefflich zur Anwendung bei Asthma cardiale oder Angina pectoris. Bei angestrengt tätigen Leuten ist ein kleines Glas dieser schweren Weine am Vormittag oft von bester Wirkung. Bei ihrer Verordnung ist nur darauf Rücksicht zu nehmen, daß Frauen sie oft schlecht vertragen.

Sehr starker Kaffee und Tee machen oft Beschwerden, während schwacher Kaffee, Tee von Rheinweinfarbe und nicht zu konzentrierter Kakao fast von allen Kranken ohne unangenehme Nebenwirkung genossen werden können.

Eßexzesse, namentlich das Durchessen reichlicher Dinners, sind zu verbieten. Im übrigen kann bei den leichten Graden der Herzinsuffizienz, bei denen der Magen und Darm und der Gesamtorganismus keine besonderen Anforderungen stellen, die gewohnte Kost beibehalten werden. Nur ist eine übermäßige Anfüllung des Magens, der Genuß sehr fetter oder blähender Speisen, das hastige Genießen eiskalter Speisen oder Getränke, besonders am Abend zu verbieten. Am Abend werden auch reichlichere Mengen von Suppe, saure Milch oder dergleichen oft schlecht vertragen. Eine stärkere Füllung der Baucheingeweide steigert die Dyspnoe der Kranken, die Abends ohnehin zuzunehmen pflegt, und löst bei Koronarsklerose unter Umständen bedrohliche Anfälle aus. Namentlich bei cardialen Asthma muß die Abendmahlzeit sehr wenig substanziös sein. Die Hauptmahlzeit wird für unsere deutschen Verhältnisse am besten Mittags vor 5 Uhr genommen.

Die Behandlung der schweren Kreislaufstörung erfordert rigorösere Diätvorschriften. Auch wenn keine besonderen Erscheinungen hervortreten, ist hier die Funktion von Magen und Darm fast stets geschädigt. Dementsprechend sind fettreiche, stark zuckerhaltige, scharf gewürzte und saure Speisen und solche Nahrungsmittel, die zu starker Gasentwicklung im Darm Veranlassung geben, zu vermeiden. Die Nahrung ist in leicht verdaulicher Form zuzuführen und soll möglichst abwechslungsreich sein. Gemischte Kost wird stets am besten vertragen. Reine Eiweißnahrung oder flüssige Diät sind tunlichst zu vermeiden. Die einzelne Mahlzeit darf nicht zu reichlich sein und muß langsam genossen werden. Die Menge der bei den Einzelmahlzeiten zu genießenden Nahrung bis auf das Gramm genau vorzuschreiben, ist bei der großen Verschiedenheit der individuellen Bedürfnisse nicht zu empfehlen. Sehr wichtig ist bei Kranken mit geringem Appetit oder leicht eintretenden Verdauungsbeschwerden neben appetitlicher Zurichtung des Essens $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ stündige Ruhe wenigstens vor den Hauptmahlzeiten. Man vermeide in dieser Zeit möglichst alle Manipulationen an den Kranken, lasse sie nicht lesen, keinen Besuch annehmen u. s. w. Der Mittagsschlaf wird besser auf die Zeit vor dem Essen verlegt. Nach dem Essen treten leicht Atembeschwerden, Herzklopfen u. s. w. dabei ein.

Unter den Getränken spielt die *Milch* in vielen Diätvorschriften eine große Rolle. Sicher nimmt sie im Vergleich zu ihrem Nährwert die Herzarbeit nur wenig in Anspruch. Ausschließliche Milchdiät für etwa 5 Tage halten wir bei manchen gutgenährten Kranken mit schwerer Herzschwäche zur Unterstützung der Digitaliswirkung für nützlich (s. S. 246). Über die

Carrellsche Milchkur werden wir bei Behandlung der Ödeme sprechen. Aber von sehr vielen Kranken mit empfindlicherem Magendarmkanal wird sie schlecht vertragen, am ehesten noch Nachmittags und Abends oder zusammen mit Hafergrütze, Gries, Reis. Auch Schrumpfnierenkranke mit stark hervortretender Herzschwäche werden durch ausschließliche Milchdiät und die daraus resultierende unzureichende Ernährung nicht selten direkt geschädigt. Höchstens bei akuten Exacerbationen sekundärer Schrumpfnieren kann sie eine Zeitlang am Platze sein.

Auch bei schwerer Kreislaufstörung habe ich von dünnem *Tee* nie, von dünnem *Kaffee* und *Kakao* nur bei ungewöhnlich erregten Menschen unangenehme Herzsensationen, aber nie objektive Schädigungen entstehen sehen. Scheut man sich vor ihrem Gebrauch und widersteht den Kranken das Essen eines Kindermehl-, Gries- oder Hafergrützebreis mit Milch oder einer Suppe am Morgen, so kann man auch Aufgüsse von Lindenblüten, Pfefferminzblättern, Kamillenblüten, Malzkaffee oder dergleichen verordnen.

Die *stärkeren Alkoholica* sind bei schwerer Herzschwäche, besonders älterer, an Alkoholgenuß gewöhnter Männer als Exzitantien kaum zu entbehren. Nur bei sehr nervösen Menschen und vielen Frauen, die sie oft schlecht vertragen, muß man davon absehen. Besonders geeignet sind guter Rhein-, Pfalz- oder Frankenwein, Heilbronner Wein; Marsala, Portwein, Sherry, die herben italienischen und griechischen Weine, Burgunder, guter Bordeauxwein, während die süßen ungarischen und griechischen Dessertweine und Champagner zweckmäßig nur bei der Behandlung schwerster Herzschwäche zur Verwendung kommen. Die leichteren Rhein- und Rotweine haben kaum einen nennenswerten medikamentösen Wert. Als Genußmittel kommen sie nur in den Fällen in Betracht, bei denen man mit der Flüssigkeitszufuhr nicht zu geizen braucht. *Bier* ist bei schwerer Herzschwäche überhaupt zu verbieten. Nur zur Abwechslung kann gelegentlich eine kleine Quantität (Weinglas bis $\frac{1}{4}$ l) gestattet werden. Kognak, gutes Kirschwasser oder derartige nicht gezuckerte Schnäpse sind nur als Analeptica zu verwenden, als Genußmittel wie jeder andere Schnaps zu verbieten.

Kohlensäurehaltige Wässer werden, um den Magen nicht aufzutreiben, nur abgebraust getrunken.

Nach dem Vorgange *Oertels* wird vielfach eine *Einschränkung der genossenen Flüssigkeitsmenge* für notwendig gehalten. *Oertel* selbst hat seine ursprünglichen Vorschriften schließlich nur auf einen Teil der Herzkranken angewendet wissen wollen. Hinsichtlich der alkoholischen, die Herzarbeit steigernden Getränke haben auch wir soeben die tunlichste Einschränkung befürwortet. Auch vor der raschen Einführung größerer Flüssigkeitsmengen wurde wegen der unangenehmen Folgen solcher Magenüberladungen gewarnt. Für die Verminderung der Flüssigkeitszufuhr überhaupt fassen wir aber die Indikationen sehr eng. Mag auch das Blut mancher Herzkranken abnorm wasserreich sein, so ist doch bei der großen Erweiterungsfähigkeit des Gefäßsystems der von *Oertel* versuchte Beweis, daß diese Plethora serosa die Herzarbeit steigert, den allgemeinen Kreislauf erschwert, nicht als erbracht anzusehen. Die Verwässerung des Bluts und das Auftreten von Ödemen sind in weiten Grenzen voneinander unabhängig. Jedenfalls sind die Ödeme nicht eine Folge der Blutveränderung. Wasserentziehung bei

jeder Art von Herzinsuffizienz ist also theoretisch nicht berechtigt. Wir können auch Oertels Angabe, daß die Wasserausscheidung bei Herzkranken mit Verminderung der Wasserzufuhr steigt, nach zahlreichen Beobachtungen nur für einen Teil der Fälle bestätigen. Sehr oft hat endlich eine Einschränkung der Flüssigkeitsaufnahme allgemeine Mattigkeit, nervöse Erregtheit, Störungen des Schlags, Obstipation im Gefolge. Gicht- und Nierenkranke haben danach bisweilen Exazerbationen ihres Grundleidens durchzumachen, welche für ihr Herz nicht erwünscht sind. Auch für Fettleibige ist die unterschiedslose, jetzt so populäre Methode der Wasserentziehung zur Reduktion des Fettüberschusses nur mit größter Vorsicht zu gebrauchen. Wir kommen darauf bei Besprechung der besonderen Indikationen zurück.

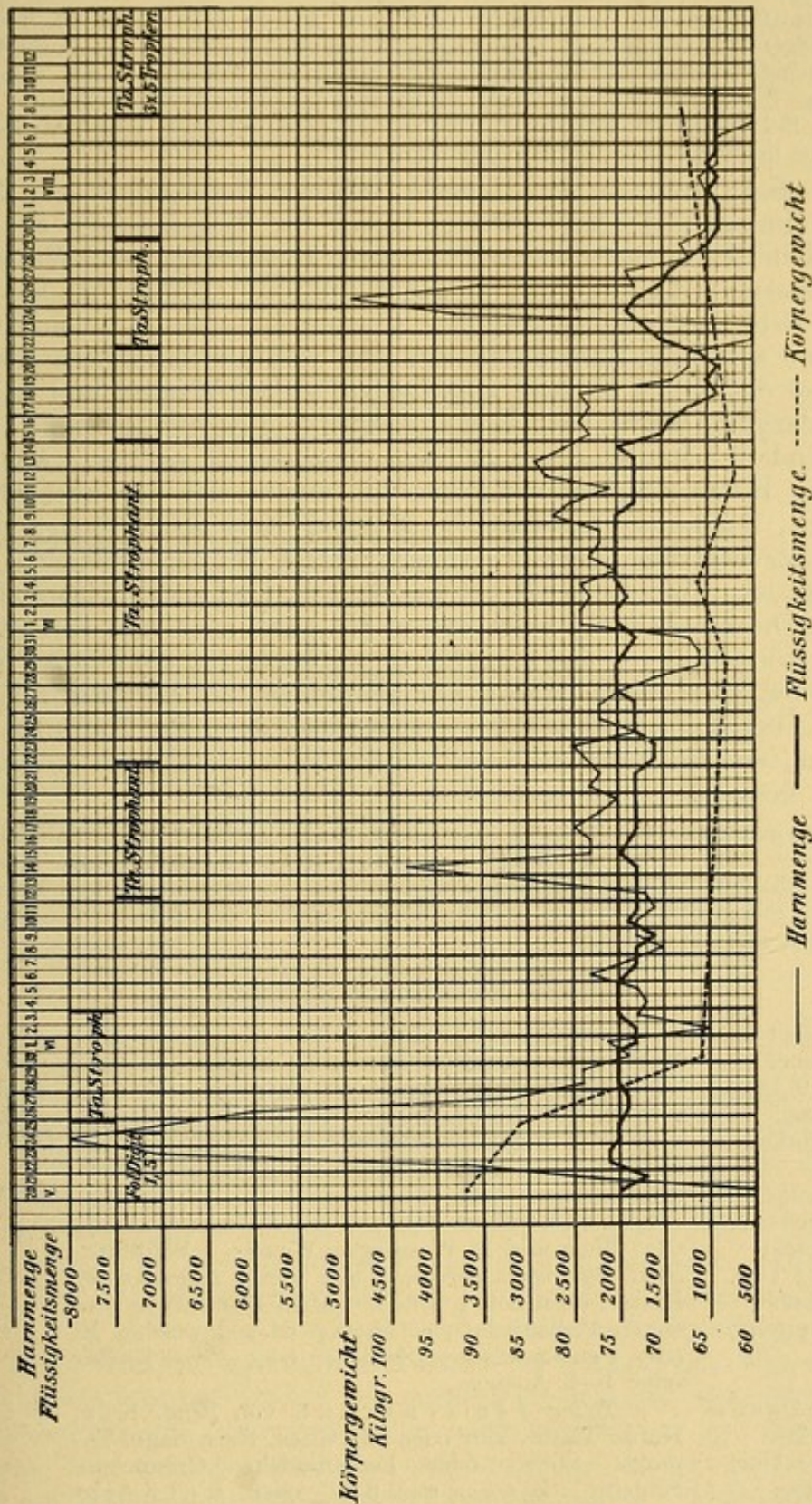
Eine Beschränkung der Flüssigkeitsaufnahme rechtfertigt sich aber für manche Fälle aus anderen Gründen. Bei dem lebhaften Durstgefühl, das bei der Entwicklung wie bei raschem Schwinden stärkerer Ödeme und hydropischer Ergüsse so oft sich geltend macht, werden von vielen Kranken sehr große Wassermengen konsumiert. Die Nieren vermögen infolge der Kreislaufstörung nur ein bestimmtes Quantum auszuschcheiden. Die Wasserausscheidung durch den Darm, die Haut, die Lungen gleicht diese Minderleistung der Nieren nur in einzelnen Fällen aus. So muß eine reichliche Wasserzufuhr bei ödematösen Herzkranken die Differenz zwischen dem im Körper zurückbleibenden und dem ausgeschiedenen Wasser zu Ungunsten des retinierten Teils steigern und umgekehrt eine mäßigere Aufnahme eine Verminderung der angesammelten Menge herbeiführen oder wenigstens die Schnelligkeit ihrer Ansammlung verlangsamen. Namentlich bei einem durch Digitalis oder dergleichen bewirkten Ansteigen der Diurese oder bei anderweitiger Entfernung der Ödeme aus dem Körper ermöglicht eine beschränkte Zufuhr von Flüssigkeit ein rascheres Schwinden der wäßrigen Ansammlungen.

Von diesem Standpunkte aus beschränken wir die Flüssigkeitsaufnahme in den Fällen mit Ödemen oder Ergüssen in den Körperhöhlen. Für die Zwecke der Krankenbehandlung genügt die Festsetzung der in Getränken, Suppen, Medikamenten u. s. w. genossenen Flüssigkeit. Der Wassergehalt der festen Speisen kann außer Rechnung bleiben, wenn sie nicht zu wäßrig gekocht oder mit zu reichlicher Flüssigkeit angerichtet werden. Die Flüssigkeitsbeschränkung wird am leichtesten bei den warmen Getränken, Suppen u. dgl. ertragen, während Wasser nur soviel als unumgänglich nötig zu entziehen ist. In leichteren Fällen reicht die Beschränkung der täglichen Flüssigkeitszufuhr auf 2 l meist aus. Bei Nieren- und Gichtkranken versucht man auch bei schwereren Störungen zunächst mit dieser Menge zum Ziele zu kommen. Sonst sind bei stärkeren Ödemen, bedeutenden Ergüssen in den serösen Höhlen 1½ l eine geeignete Menge. Eine noch stärkere Reduktion auf 1000 oder 800 ccm ist nur vorzunehmen, wenn alle Versuche, die Ödeme zu beseitigen, fehlgeschlagen sind. Länger als 1—1½ Wochen vermögen auch nur vereinzelte Kranke mit einer so geringen Zufuhr auszukommen, während sich die meisten mit 1½—2 l pro die für lange Zeit gut einrichten.

Zur Berechnung der eingeführten Flüssigkeitsmenge sei erwähnt, daß ein Weinglas zirka 100 ccm, ein mittelgroßes Wasserglas zirka 200 ccm, eine mittelgroße Tasse zirka 150 ccm, ein Suppenteller zirka 200 ccm Flüssigkeit faßt.

Ein gutes Hilfsmittel, um dem Kranken den Nutzen der Flüssigkeitsbeschränkung vor Augen zu führen und um sich selbst einen raschen Überblick darüber zu verschaffen, sind Kurven, in welche die Mengen der eingeführten Flüssigkeit und

Fig. 31.



in einem Falle schwerer Herzmuskelsuffizienz mit anfangs starken Ödemen. Wiederholte Steigerungen der Harnmenge und Abnahme der Ödeme (Sinken des Körpergewichts) durch Fol. Digitalis und Tinctura Strophanthi.

des Harns eingetragen werden, wie das nach einer durch Oertel wiedergegebenen Mitteilung von Glax wohl zuerst auf der Körnerschen Klinik in Graz systematisch durchgeführt wurde. Normalerweise soll die ausgeschiedene Harnmenge

um zirka ein Fünftel hinter der aufgenommenen Flüssigkeit zurückbleiben. Doch kommen hier je nach dem Wassergehalt der festen Speisen, dem Wasserverlust durch Darm, Haut und Lungen sehr große Verschiedenheiten vor.

Ich gebe einen Teil einer solchen Differenzkurve von einem Kranken mit chronischer Insuffizienz des Herzmuskels (s. Fig. 31 auf S. 277). Man erkennt an ihr das Ansteigen der Harnmenge nach Digitalis und Strophanthus, das damit Hand in Hand gehende Sinken des Körpergewichts durch das Schwinden der Ödeme und im letzten Teil der Kurve auch einen erfolglosen Versuch, durch Reduktion der eingeführten Flüssigkeit die Diurese zu bessern, bis ganz am Ende durch Strophanthus wieder eine mächtige Harnflut hervorgerufen wird.

Die Kochsalzzufuhr, deren wichtige Beziehungen zur Nierentätigkeit immer mehr hervortreten, bedarf bei Herzenschwäche aus Rücksicht auf die Nieren meist keiner besonderen Regulierung, weil Wasser- und Kochsalzausscheidung parallel zu gehen pflegen. Dagegen ist bei gleichzeitiger Nephritis entsprechend den Auseinandersetzungen von Strauß u. a. eine salzarme Kost zu bevorzugen, weil die erkrankten Nieren in der Regel das Salz schlechter ausscheiden, als das Wasser, und bei reichlicher Salzzufuhr Wasser zurückgehalten wird und harnfähige Stoffe dadurch in verminderter Menge aus dem Körper ausgespült werden. Aber auch bei reiner Herzinsuffizienz sieht man hin und wieder von kochsalzärmer aus Milch, Haferbrei, Apfelmus bestehender Kost solche Steigerung der Diurese hervorgerufen werden, daß ein Versuch bei hartnäckigeren Fällen berechtigt ist. Auch Strauß hat das für sehr hochgradige Herzenschwäche betont. Die Erscheinung weist darauf hin, daß auch das Verhalten des übrigen Körpers gegen das eingeführte Kochsalz für die Diurese wichtig ist. Halten die Gewebe Wasser nur zusammen mit Kochsalz zurück, so muß die Diurese nach Entziehung des Kochsalzes in der Nahrung ebenso ansteigen, wie bei kranken Nieren, die Kochsalz nicht wie normal ausscheiden können.

Im folgenden gebe ich als Beispiel einen *Diätzettel* für einen ödematösen Kranken mit mittelschwerer, völlige Ruhe erfordernder Herzinsuffizienz, dessen tägliche Flüssigkeitszufuhr auf 1500 ccm eingestellt ist, bei dem Magen und Darm keine besonderen Störungen aufweisen und der normal ernährt ist. Alles, was in ihm nicht erwähnt ist, gilt als verboten.

Erlaubte Speisen und Getränke.

I. Frühstück zwischen 8 u. 9 Uhr. Dauer: 25 Minuten.	1 Tasse Tee oder dünnen Kaffee oder Kakao oder Pfefferminz-, Lindenblüten- oder Kamillentee, mit wenig Zucker und Milch, 1 Weißbrötchen oder 4 bis 8 nicht süße und nicht zu fette (z. B. Friedrichsdorfer) Zwiebacke, eventuell 1 weiches Ei oder eine kleine Scheibe rohen Schinken, Rinderzunge, Rauchfleisch.	Menge der eingeführten Flüssigkeit in ccm 150
II. Frühstück zwischen 1/2 10 u. 11 Uhr. Dauer: 20 Minuten.	1 Tasse Bouillon eventuell mit Ei, oder 1 kleines Glas Wein und 1/2 Wasserglas Wasser, 1 Weißbrötchen (eventuell geröstet) mit wenig ungesalzener Butter, eventuell 1 Scheibe kaltes Fleisch wie zum ersten Frühstück oder Mittag oder 1 weiches Ei oder 4 gut gewässerte Sardellen oder etwas Kaviar oder 4—6 Austern.	
Mittagessen zwischen 1 und 3 Uhr. Dauer: 45 Minuten.	1/2 Teller Fleischbrühe von Rind, Kalb, Huhn, Taube, klar oder mit Gries, Reis, Sago, Tapioka, Stern- oder Fadennudeln, Gräupchen, Schleim-, Wassersuppe oder Rotweinsuppe mit entsprechenden Zusätzen. 1/2—2 Scheiben gebratenes oder gekochtes Fleisch (ohne die scharf durchgebratene Kruste): Rind in jeder Form (halb englisch), Kalb in jeder	150 125

	Form (Schnitzel, Kotelett unpanniert), Huhn, Taube, Reh, Renntier, Rebhuhn, Schneehuhn, Wildente, oder entsprechende Mengen gekochten Fisch (Schleie, Forelle, Zander, Hecht).	Menge der eingeführten Flüssigkeit in cem
	Gemüse: Kartoffeln (gekocht und zerdrückt oder als Kartoffelmus), Reis, Gräupchen, Gries, Stern- oder Fadennudeln, Schoten, Karotten, Spinat, Spargel, Schwarzwurzeln, Steinpilze, Pfifferlinge, Morcheln, Rosenkohl, Kohlrabi, Schnittbohnen, Blumenkohl (die letzten 4 nicht immer vertragen), sämtlich in Fleischbrühe oder Wasser gekocht.	
	Wenig Buttersauce, keine Mehlsauce. Nichts stark gewürzt.	
	Dazu eventuell etwas Weißbrot oder dgl.	
	Nachtsch: 1 kleiner Teller Apfelmus, gekochte Äpfel, Birnen, Kirschen mit wenig Zucker, oder 3—6 Backpflaumen oder 2—3 getrocknete Feigen oder gelegentlich 1 nicht saurer Apfel, 1 Eßlöffel frischer Erdbeeren, Himbeeren, 1 Eßlöffel Griespudding, Omelett (ohne Füllung).	
	Getränk: 1 Weinglas Wein (Rot oder Weiß), 1 Wasserglas Wasser.	100 200
Nachmittags zwischen 4 u. 4½ Uhr.	1 Tasse Tee etc. wie Morgens oder 1 Tasse Milch, eventuell 1—4 Zwiebäcke.	150
Dauer: 15 Minuten.		
Abendessen zwischen 6 und 7 Uhr.	1—2 Weißbrötchen oder 3—4 Scheiben Weizen- schrotbrot oder 1 Weißbrötchen und ½—2 Scheiben altbackenes Schwarzbrot mit wenig ungesalzener Butter, ½—2 Scheiben kaltes oder warmes Fleisch (wie Mittags und Morgens) oder 1—2 weiche Eier.	
Dauer: 30 Minuten.	1 Weinglas Wein.	100
	1 Wasserglas Wasser.	200
	(Oder 2 Tassen Milch) ¹⁾ .	(300)
Wenn gewünscht 8½ oder 9 Uhr.	1 kleines Scheibchen Weißbrot mit geschabtem Fleisch, 1 Weinglas Wein.	100
	Am übrigen Tage und in der Nacht noch 1 Wasserglas Wasser.	200
	Summe der eingeführten Getränke	1475 cem

Bei Magen- und Darmstörungen ist die geschilderte Diät zu modifizieren. Bei deutlichen Magenerscheinungen mit Appetitmangel, Druck und Völle im Magen, Aufstoßen sind das Fleisch, die Eier und die Butter vom ersten und eventuell auch vom zweiten Frühstück fortzulassen, die Mengen fester Nahrung noch mehr einzuschränken, die grünen Gemüse, das rohe Obst, die süßen Speisen sind fortzulassen. Die eiweißhaltige Kost ist überwiegend Mittags, die kohlehydrathaltige Nahrung (in Form von Milch oder Bouillonbrei) hauptsächlich Abends zu nehmen. Es ist keine Milch zu geben, nur Rotwein zu trinken, das Wasser besser durch abgebrautes natürliches Selterswasser zu ersetzen. Bei mehr akutem Magenkatarrh nach Diätfehlern oder nach Digitalis u. dgl. kann sogar für einige Tage die ausschließliche Ernährung mit Wasser- oder Schleimsuppen und allenfalls einigen Zwiebäcken nötig werden. So bald als möglich

¹⁾ Die hier angeführte Portion von Getränken wird bei Kranken mit Asthma cardiale oder Angina pectoris besser nur zur Hälfte Abends genossen, die andere Hälfte beliebig im Laufe des Tages oder während der Nacht.

kehre man aber auch hier zur gemischten Kost zurück. Kranke, von denen man weiß, daß sie *Digitalis* schlecht vertragen, lasse man während des Gebrauchs des Mittels nur leichtes weißes Fleisch, Zwiebäcke, Suppen, Tee, Rotwein genießen, um der Entstehung von Magenstörungen möglichst vorzubeugen. Überhaupt empfiehlt sich während des Gebrauchs von *Digitalis*, *Strophanthus* u. dgl. stets, auch bei Leichtkranken, eine besonders vorsichtige Diät.

Bei Neigung zu Obstipation gibt man zum ersten Frühstück etwas Honig, zum zweiten Frühstück Weizenschrotbrod, Nachmittags und Abends altbackenes Schwarzbrot mit Butter und Kompott und läßt die erlaubte Wassermenge in Sauerbrunnen (*Biliner*, *Gießhübler*, *Harzer*, *Apollinaris*, *Göppinger* o. dgl.) trinken.

Besteht Durchfall, so läßt man Morgens und Nachmittags Kakao nehmen, bevorzugt die Mehl-, Wasser- und Rotweinsuppen, altbackenes Weißbrot und Zwiebäcke, als Getränk die tanninreichen südlichen Rotweine, Portwein, Burgunder, dünnen Graupen-, Reis- oder Salepschleim, vermeidet die grünen Gemüse, Kompott etc.

Auch auf das Verhalten des Gesamtorganismus hat die Diät in weitgehender Weise Rücksicht zu nehmen. Die Behandlung Fettleibiger mit Herzschwäche ist in dieser Beziehung sehr wichtig. Wir kommen bei Besprechung der besonderen Indikationen darauf zurück. Nur sei hier schon hervorgehoben, daß bei bereits bestehender Herzinsuffizienz jede forcierte Entfettungskur zu vermeiden ist. Sie bringt viel häufiger Schaden als Nutzen.

Die Besserung der bei so vielen Herzkranken bestehenden Unterernährung wird viel weniger gewürdigt, ist aber nicht minder wichtig. In den Anfängen der Herzinsuffizienz genügt bisweilen eine Besserung der Ernährung, um die Beschwerden der Kranken schwinden zu lassen (s. S. 239). Wir streben sie aber auch in den Fällen an, bei denen ein so manifester Erfolg nicht erzielt wird, von der Überzeugung ausgehend, daß eine Kräftigung des Herzens nur in einem ausreichend ernährten Körper zu erhoffen ist. Selbstverständlich wollen wir die Kranken nicht mästen. Muskulatur und Fettpolster sollen im normalen Verhältnisse zueinander bleiben. Die zur Besserung der Ernährung wichtigsten Maßnahmen, reichliche gemischte Kost, besonders mit genügenden Kohlehydrat- und Eiweißmengen, ausgiebige körperliche Ruhe, wurden schon bei den Regeln für die Erhaltung der Kompensation kurz besprochen. Wir verweisen auf die dort gegebene Darstellung (s. S. 230).

Bei gleichzeitiger *Nephritis*, *Gicht* oder gleichzeitigem *Diabetes* ist für die Behandlung der Herzschwäche noch größere Vorsicht in den Diätvorschriften geboten als für die Erhaltung der Kompensation. Ausschließliche lange fortgesetzte Milchdiät bei chronischer *Nephritis*, lange dauernde Wassersuppenkost bei chronischer *Gicht*, kohlehydratfreie Nahrung bei *Diabetes* werden von Herzkranken fast niemals ohne Schaden vertragen. Die Herzaffektion ist aber stets in erster Linie im Auge zu behalten. Bei chronischer *Nephritis* und *Gicht* kommt man in der Regel mit der soeben für die Herzschwäche überhaupt empfohlenen Diät durch. Bei *Diabetes* beschränke man die Kohlehydrate in den hier meist in Frage kommenden leichten Fällen ganz allmählich nur so weit, daß kein Zucker im Harn auftritt, in den schweren, die übrigens sehr selten mit Herzleiden kombiniert vorkommen, höre man mit der Einschränkung der Kohlehydrate

auf, wenn eine Verminderung der Herzkraft bemerklich wird, mag noch Zucker im Harn vorhanden sein oder nicht.

Erwähnt sei noch, daß Kranken mit Herzschwäche das *Rauchen* von Zigaretten, Pfeife, schweren Importen gänzlich zu verbieten ist. Bei leichten Störungen können 1—2 leichte Zigarren, am besten nach dem Mittag- und Abendessen gestattet werden. Bei schweren Störungen müssen auch sie wegfallen.

Die Beseitigung von Ödemen und hydropischen Ergüssen in den Körperhöhlen.

Ödeme und hydropische Ergüsse in den Körperhöhlen stellen besondere Anforderungen an die Therapie, wenn es nicht gelingt, die sie verursachende Kreislaufstörung durch Kräftigung der Herzarbeit zu beseitigen. Die Fortschaffung der im Körper angesammelten Wassermassen ist mehr als eine nur symptomatische Maßnahme. Ihre Bedeutung reicht über die wünschenswerte Linderung der subjektiven Beschwerden der Kranken hinaus.

Die Ansammlung von Ergüssen in den Pleurahöhlen oder im Abdomen erfordert in einzelnen Fällen wegen der das Leben bedrohenden Beeinträchtigung der Atmung die Entleerung der Transsudate durch P u n k t i o n. Der Zeitpunkt, in dem die Punktion ausgeführt werden muß, ist bei Herzkranken besonders schwer zu bestimmen, weil kaum festgestellt werden kann, wie viel von den bedrohlichen Erscheinungen, der Pulsschwäche, der Dyspnoe, der Cyanose auf Rechnung des Ergusses, wie viel auf Rechnung des Herzens oder vom Herzen abhängiger Lungenveränderungen (Bronchopneumonien, Infarkte u. dgl.) zu setzen ist.

Immerhin punktiert man bei P l e u r a t r a n s s u d a t e n von Herzkranken, deren Leben bedroht erscheint, lieber etwas früher als bei anderen pleuritischen Ergüssen, weil ausgiebige Atemexkursionen für sie besonders notwendig sind. Das Leben ist bei einseitigem Hydrothorax, der gewöhnlich durch die Kombination von Stauungstranssudat und Pleuritis entsteht, meist bedroht, wenn der Erguß bei aufrechter Körperhaltung vorn die 3. Rippe erreicht, bei doppelseitigem, wenn die oberen Grenzen an der 4. Rippe sich finden. Bei Emphysem, Kyphoskoliose, Pleuraverwachsungen, ausgebreiteten Bronchopneumonien ist die Punktion oft schon notwendig, wenn der Erguß einer Seite die 4. Rippe oder den 4. Interkostalraum erreicht. Diese Angaben beanspruchen natürlich keine Gültigkeit für jeden einzelnen Fall. Nicht die Größe des Ergusses, sondern der Grad der Behinderung der Atmung indiziert die Punktion. Besteht keine Dyspnoe, so ist im allgemeinen auch von der Punktion nichts zu erwarten. Besonders bei chronischen derartigen Ergüssen, deren Resorption sich verzögert, möchte ich vor der Punktion warnen.

Die Ansammlung von A s c i t e s erfolgt bei unkomplizierten Herzkrankheiten kaum jemals in solcher Reichlichkeit, daß eine Punktion angezeigt ist. Sie nützt dann auch nur für sehr kurze Zeit. Der Ascites sammelt sich meist sehr rasch wieder an. Hier empfiehlt sich viel eher die Punktion der Hautödeme (s. unten), mit deren Beseitigung auch der Ascites zu schwinden pflegt. Umso häufiger wird die Ablassung des Ascites bei Herzschwäche notwendig, wenn gleichzeitige Lebercirrhose,

chronische Peritonitis oder dergleichen die Ansammlung sehr reichlicher, gewöhnlich in keinem Verhältnis zum Grade der sonstigen venösen Stauung stehender Flüssigkeitsmengen verursacht haben. Bei diesen Formen ist man wohl nur selten zweifelhaft, ob man punktieren soll.

Technik. Die Punktionen werden nach vorhergegangener Probepunktion unter Kokainanästhesie der Haut mit den von Curschmann angegebenen flachen Trokars (Abbildung s. bei Pericarditis) in liegender Haltung der Kranken ausgeführt, und zwar die der Pleura zwischen vorderer und hinterer Axillarlinie im 5. oder 6. Zwischenrippenraum, die des Abdomens wegen des häufigen starken Meteorismus an den seitlichen Teilen des Bauches. Nach Herausziehung des Stilets wird ein mit sterilisierter physiologischer Kochsalzlösung gefüllter, an seinem oberen Ende verschlossener Schlauch über die liegenbleibende Trokarhülse, deren Hahn zunächst geschlossen ist, gezogen. Das untere Ende des Schlauches mündet unter sterilisierter Kochsalzlösung in einem Gefäß, das tiefer steht, als die Punktionsstelle. Der Hahn der Trokarhülse, der Verschuß des oberen Schlauchendes werden dann geöffnet. Man hat so ein Hebersystem, dessen saugende Kraft durch Heben und Senken des Abflußgefäßes reguliert werden kann.

Die Flüssigkeit muß möglichst langsam entleert werden. Aus der Pleura entleert man am liebsten nicht mehr als 1000—1300, höchstens 1500 ccm in 30—40 Minuten, weil die zu starke und zu rasche Wiederentfaltung der Lunge bei Herzkranken noch leichter als bei anderen Patienten bedrohliches Lungenödem im Gefolge haben kann. Bei stärkerem Hustenreiz ist die Punktion abubrechen, wenn der Husten nicht durch das Trinken einiger Schlucke warmen Kaffees, warmer Milch o. dgl. zu beseitigen ist. Das sonst in diesen Fällen so nützliche Morphinum ist bei Herzkranken öfters nicht zu verwenden. Auch der Ascites soll langsam abgelassen werden, aber je vollständiger, desto besser. Nach seiner Punktion wickle man das Abdomen mit einem breiten Handtuch ein, aber nicht zu fest, um das Auftreten von stärkerem Meteorismus zu verhindern.

Nötigt die Gefährdung des Lebens nicht zur unmittelbaren Ausführung der Punktion, so beginnt man zirka 2 Tage vorher mit Digitalis u. dgl., auch wenn es früher versagt hat, und gibt es in der gewöhnlichen Weise fort, um mit möglichst kräftiger Herzarbeit die mechanisch günstigeren Kreislaufverhältnisse auszunützen. Man sieht bisweilen unmittelbar nach der Punktion den Puls besser werden, die Diurese steigen, als Zeichen, wie auch die Herzarbeit und der Kreislauf überhaupt unter der Flüssigkeitsansammlung Schaden gelitten hatten.

Auch kleinere Ergüsse in den serösen Höhlen und stärkere Ödeme sind ein nicht zu unterschätzendes Kreislaufshindernis durch den Druck, den sie auf die Venen ausüben und durch den sie den Blutstrom in denselben erschweren, durch die Beschränkung der Muskelbewegungen und der Atemexkursionen des Rumpfes, dieser beiden wichtigen Förderungsmittel des Blut- und Lymphstroms. Sie erschweren so den peripheren Kreislauf, sie erschweren den Blutzufluß zum Herzen und beschränken ihm damit die Möglichkeit, ausgiebigere Arbeit zu leisten. Ein Ascites komprimiert endlich auch die Abflußwege des Nierenbluts und setzt durch die so entstehende Verlangsamung des Nierenblutstroms die Diurese herab. So entsteht, wenn die Beseitigung der Ödeme und der Transsudate nicht gelingt, ein verhängnisvoller Circulus vitiosus. Führt eine Besserung der Herzarbeit durch Digitalis u. s. w. nicht zur Beseitigung der angesammelten Wassermengen, so ist dieses Ziel auf andere Weise anzustreben.

Zwecklos sind in dieser Beziehung die viel geübten Manipulationen der Hochlagerung der Arme und Beine und der Massage der ödematösen Teile, welche die Ödemflüssigkeit nur nach anderen Körperteilen hindrängen, wo ihre Gegenwart meist noch stärkere Beschwerden hervorruft und den günstigen subjektiven Einfluß der Abschwellung der Extremitäten mehr als ausgleicht. Nur an den männlichen Geschlechtsteilen empfiehlt sich die Hochlagerung durch ein würfelförmiges festes Kissen, um die hier besonders lästige Spannung, die Erschwerung der Harnentleerung zu bessern.

Außer der wichtigen Beschränkung der Flüssigkeitszufuhr dienen der Verminderung der im Körper angesammelten Wassermengen die *Anregung der Diurese* durch Mittel, welche die Nierentätigkeit direkt mehr oder minder unabhängig vom Gesamtverhalten des Kreislaufs steigern, ferner die *Anregung der Darmtätigkeit* und der *Schweißsekretion* und die *Entfernung der Ödeme* durch die *Hautpunktion*, die in derartigen Fällen wirksamer ist als die Punktion einzelner seröser Höhlen. Die von Glax nach dem Vorgange italienischer Autoren empfohlene Faradisation der Bauchmuskeln (Auslösung von 50—100 Kontraktionen jedes Bauchmuskels) zur Besserung der Diurese scheint keine Nachprüfung erfahren zu haben. Es empfiehlt sich, gleichzeitig oder kurze Zeit vor Einleitung dieser therapeutischen Maßnahmen Digitalis oder Strophanthus zu geben, um die Herzarbeit möglichst kräftig mitwirken zu lassen.

Anregung der Diurese. Die in ihrer pharmakologischen Wirkung bekannten Diuretica führen durch örtliche Einwirkung auf die Nieren eine vermehrte Nierendurchblutung und wohl auch direkt eine erhöhte Tätigkeit der Nierenepithelien herbei und steigern so die Ausscheidung des Wassers und der im Blute gelösten nicht gebundenen Stoffe, z. B. des Kochsalzes.

Es ist wahrscheinlich, daß die übrigen ähnlich wirken. Einzelne steigern auch den arteriellen Blutdruck.

Merkwürdigerweise ist die Wirkung der einzelnen Diuretica individuell außerordentlich verschieden. Ein Mittel, das bei einem Kranken eine sehr reichliche Harnflut erzeugt, macht bei einem anderen scheinbar völlig analogen Falle gar nichts. Von der großen Zahl der empfohlenen Mittel bringt wohl jedes gelegentlich Nutzen. Wichtig ist weiter, daß die Wirkung der meisten Mittel nach einiger Zeit nachläßt, weil die Niere auf den gewohnten Reiz weniger reagiert.

Am allgemeinsten verwendbar und meist wirksam scheint mir das *Diuretin* (Theobrominum natrio-salicylicum) zu sein. Da hin und wieder übermäßige Empfindlichkeit des Magens gegen das Mittel vorkommt, gibt man am ersten Tage während des Nachmittags nur 2 g. Wird es gut vertragen und tritt noch keine ausreichende Diurese ein, läßt man während der nächsten 2—3 Tage je 3—4 g (am besten in Kapseln zu je 0,5 g) im Laufe des Nachmittags nehmen. Der Schlaf ist danach oft etwas unruhig, und die Kranken wachen am Morgen mit eingenommenem Kopfe auf. Vereinzelt kommen Magenstörungen mit Erbrechen vor. Sonstige unangenehme Nebenwirkungen hat es bei dieser Verabreichungsweise nicht. Größere Mengen erzeugen dagegen nicht selten Kollapserscheinungen. Das Diuretin ist bei jeder Form der Herzinsuffizienz, namentlich auch bei gleichzeitiger Nephritis anwendbar.

Eine andere Verbindung des Theobromins, das *Agurin* (*Theobrominum natrio-aceticum*), bis zu 3,0 täglich, und das *Theobromin* selbst, 3—4mal täglich 0,2—0,3 wirken weniger sicher als das Diuretin. Trotz seiner stärkeren Nebenwirkungen ist deshalb das Diuretin in der Regel zu bevorzugen. Bei zu langem Gebrauch kann eine völlige Gewöhnung an das Mittel eintreten, wie ich einmal gesehen habe. Die Kranke bekam bei jedem Versuch, das Mittel fortzulassen, nervöse Schwächezustände und ihr Mitralfehler wurde stärker dekompensiert. Das *Koffein*, 3mal täglich 0,1—0,2 subkutan als *C. natrobenzoicum*, bewirkt in diesen bei Herzkranken besser nicht zu übersteigenden Dosen meist nur eine schwache Diurese. Gleichzeitig mit der Injektion sollen 1—2 Glas schweren Weins, 1—2 Eßlöffel der Eierkognakmixturen genommen werden, um die der Diurese hinderliche Verengung der Nierengefäße zu paralysieren.

Am energischsten wird die Diurese durch das *Theocin* (*Theophyllin-Natrium*) angeregt. Es irritiert aber den Magen mehr als Diuretin, ruft häufig Übelkeit und Erbrechen, ab und an nervöse Erregtheit hervor. Die als weitere unliebsame Nebenwirkungen z. B. von *Allard* beschriebenen Magenblutungen und epileptiformen Konvulsionen sind nach *Schmiedeberg* wohl sicher nicht als direkte Theocinwirkung aufzufassen. Immerhin ist bei der Verwendung sehr vorsichtig vorzugehen. Man beginnt mit einer einmaligen Dosis von 0,1 g Theocin und steigt, falls keine ausreichende Diurese eintritt, auf 0,2—0,3 g, eventuell bis 3mal 0,3 g, keinesfalls höher, und setzt, wenn auch dann keine Wirkung eintritt, das Mittel sofort aus. Man gibt 0,1 g in mindestens 1 Eßlöffel Wasser gelöst. Die Verteilung der Gesamtmenge auf häufigere Dosen ist nicht zu empfehlen. Das reine Theophyllin wird wegen seiner schwereren Löslichkeit besser nicht verwendet.

Hin und wieder erweist es sich zweckmäßig, Diuretin und Theocin umschichtig an je einem Tage zu brauchen.

Das schon von *Stokes* empfohlene, aber erst durch die Mitteilungen *Jendrassiks* zu allgemeiner Anwendung gelangte *Kalomel* wirkt bisweilen ganz vortrefflich. Nach der Vorschrift *Stintzings* wird es zweckmäßig während 3 Tagen 3mal täglich zu 0,2 g zusammen mit je 0,01 Opium gegeben. Die Diurese beginnt gewöhnlich am 2.—4. Tage und dauert meist 4—5, mindestens 3, höchstens 12 Tage. Sie ist bisweilen sehr reichlich. Leider ist das Kalomel ein recht zweischneidiges Mittel. Von Nephritikern wird es gar nicht vertragen. Hin und wieder, namentlich bei älteren Leuten, ruft es trotz der gleichzeitigen Opiumverabreichung dysenterieartige Durchfälle hervor. Es ist das besonders der Fall, wenn die diuretische Wirkung ausbleibt. Auch die Stomatitis, deren Beginn sich bei Eintritt der Diurese meist merklich macht, ist eine lästige Zugabe. Sie läßt sich allerdings durch Gurgeln mit *Natr. bicarbonicum* oder *Kalium chloricum* meist in mäßigen Grenzen halten. Bei der gar nicht vorauszusagenden Wirkung des Mittels empfiehlt sich sein Gebrauch im allgemeinen nur bei kräftigen Menschen in jüngeren und mittleren Jahren, bei denen die Nieren normal sind — Stauungsalbuminurie ist keine Kontraindikation — und kein Darmkatarrh besteht.

Auch die folgenden Medikamente wirken hin und wieder diuretisch, aber viel unsicherer als das Diuretin, das Theocin und das Kalomel. Dahin gehören das *Kalium aceticum* (mindestens 20,0 pro die), das *Strontium lacticum* (in Lösung von 25,0 : 150,0; 2—4mal täglich 1 Eßlöffel), die *Fructus Juniperi* (*Baccae Juniperi*) (als Infus, Tagesdosis 30,0 : 300,0, *Herba Equiset. arvensis* (Zinnkraut) (als Dekokt 10,0—30,0 : 100,0—200,0 oder besser als *Golazsches* Dialysat: *Extractum herbae E. a. fluidum* 7mal täglich 30 Tropfen bis ½ Kaffee-löffel), *Spargel* (eventuell als *Golazsches* *Extract. rad. Asparag. fluid.*, 4mal

täglich $\frac{1}{2}$ Kaffeelöffel), ferner die Extracta fluida (Golaz) radie. Ononidis (7mal 30 Tropfen) und Fol. Uvae ursi (4mal 40 Tropfen). Hierher gehören weiter die aus der K u b m a u l s c h e n Klinik empfohlenen Sem. Colchici (als Infus 1,0:180,0 2—3stündlich 1 Eßlöffel), die Blatta orientalis (Küchenschabe, als Pulver zu 0,2—1,0, 3—5mal täglich), die Res. Copaiv. (Rp. Res. Copaiv. 6,0, Spiritus 10,0, Chloroform 1,0, Mucil. Gumm. arabic. 30,0, Aq. dest. 180,0, 3mal täglich 1 Eßlöffel), die von W i n t e r n i t z empfohlenen Fol. Betul. (im Frühjahr gesammelt, als Infus 30:200, 2—3mal täglich, besser als Extractum Betulae fluid. [Golaz] 4mal 50 Tropfen). Die beiden letzten Mittel rufen gelegentlich starke Diarrhöen hervor. Die Resina copaiv. ist auch für den Magen nicht gleichgültig. Aus mehreren pflanzlichen Diureticis bestehen die Species diureticae der Pharmakopöe und die Species diureticae dialysatae (Golaz) (7mal täglich $\frac{1}{2}$ Kaffeelöffel), die letzten zusammengesetzt aus Dialysat. Bacc. Juniperi, Herba. Equiset, Rad. Asparagi, Rad. Ononidis, Stig. Maidis.

Das Natrium salicylium, welches bei exsudativer Pleuritis so hervorragend diuretisch wirkt, kann bei Herzkranken meist nicht in der erforderlichen Dosis (zu 6,0 pro die) gegeben werden, weil die starke Schweißsekretion und die Magenerscheinungen bei nicht ganz kräftigen Kranken leicht kollapsähnliche Zustände hervorrufen. Bei gleichzeitiger Nephritis ist es wegen der drohenden Intoxikation und der durch L ü t h j e festgestellten Reizung der Nieren nur wenige Tage hindurch zu brauchen. Vom H a r n s t o f f (Urea pura 1,0, 6mal täglich) und von der H a r n s ä u r e (pur oder in ihrer Vorstufe als Thymus eingeführt), den beiden guten Diureticis bei Lebercirrhose und manchen Pleuritiden, habe ich bei Herzaffektionen nichts gesehen.

Wir glauben, auch die Carellsche Milchkur an dieser Stelle erwähnen zu sollen. Sie wird mehrfach, z. B. von F. A. H o f f m a n n, auch als eine reine Diätvorschrift betrachtet, die der Aufgabe, die Herzarbeit in denkbar minimalster Weise in Anspruch zu nehmen, sehr vollkommen gerecht wird. An der Tatsache, daß manche Herzkranken mit der ausschließlichen Milchernährung gut auskommen, ist nach der Angabe dieses ausgezeichneten Forschers nicht zu zweifeln. Der großen Mehrzahl unserer deutschen Patienten können wir aber ohne Schaden für den Magendarmkanal nicht hinreichend große Milchmengen zuführen, um ihre Ernährung in befriedigendem Zustande zu erhalten. Jede Milchdiät muß so bei längerer Fortsetzung zu einer Reduktion des Körperbestandes führen, und wir haben schon vielfach erwähnt, wie unerwünscht für Herzkranken eine solche Schwächung des Organismus ist. Wir wollen unsere Herzkranken nicht mästen, aber wir wollen sie auch nicht mager und leicht anämisch haben. Wir sehen deshalb in der ausschließlichen oder fast ausschließlichen Zufuhr von Milch nach C a r e l l keine Ernährungsweise Herzkranker.

Dagegen hat die Carellsche Milchkur in einzelnen trostlosen Fällen, bei denen alle sonstigen Maßnahmen gescheitert sind und hochgradige Ödeme fortbestehen, das erfreuliche Resultat gehabt, die Diurese steigen, die Ödeme schwinden, das Allgemeinbefinden sich bessern zu lassen. Die Milchkur wirkt diuretisch. Leider sind derartige Erfolge nicht die Regel. Ich habe gute Resultate nur bei einzelnen Kindern und manchen jugendlichen Erwachsenen gelegentlich bei gleichzeitiger Verabreichung des vorher wirkungslosen Diureticums gesehen.

Die Ursache des Erfolges kann in einer unmittelbaren Wirkung auf die Nieren und vielleicht noch mehr in der Zufuhr einer sehr kochsalzarmen Nahrung vermutet werden, welche die Resorption der Ödeme begünstigen. Weniger wahrscheinlich ist, daß das Herz bei dieser äußersten Reduktion seiner Arbeit trotz der Unterernährung sich erholt.

Die Milch wird abgekocht, aber kalt und jedesmal nur in kleinen Quantitäten mit immer kürzeren Pausen genommen, z. B. am 1. Tage 2 $\frac{1}{2}$ stündlich 1 Eßlöffel, in den nächsten 5 Tagen ansteigend bis $\frac{1}{4}$ stündlich 1 Eßlöffel (pro die 1130 ccm), in weiteren 3 Tagen bis $\frac{1}{2}$ stündlich $\frac{1}{2}$ Tasse (2500 ccm). Nebenher sind nur noch

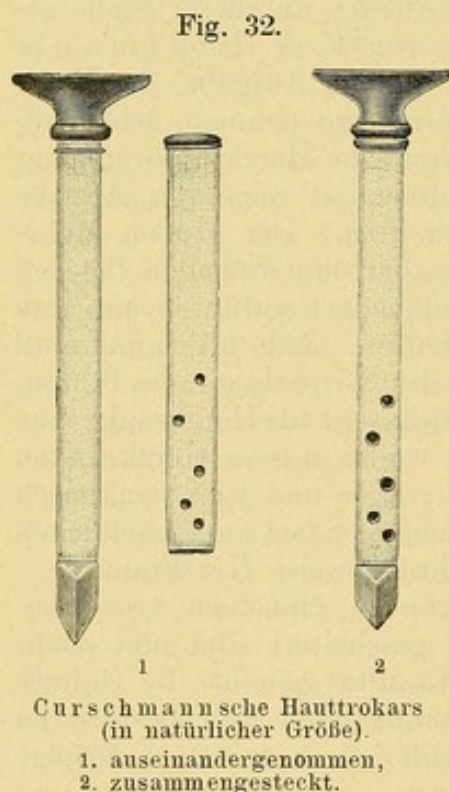
einige Zwiebäcke oder Cakes erlaubt. Nach 2—4 Wochen wird allmählich die gewöhnliche Diät wieder aufgenommen. Die Kur ist also nur bei großer Energie des Kranken und bei großer Sorgfalt seiner Umgebung durchführbar.

Der von G. Sée als Diureticum empfohlene Milchzucker (100 g pro die) wird sich bei seiner in so großen Dosen häufigen Unzuträglichkeit für Magen und Darm kaum allgemeiner einbürgern.

Die Anregung der Darmtätigkeit wird eine Ausscheidung des im Körper zurückgehaltenen Wassers bei den therapeutisch zulässigen Graden meist nur in unbedeutendem Grade herbeizuführen vermögen. Starke Drastica, größere Mengen von Mittelsalzen verbieten sich bei daniederliegendem Kreislauf. Gerühmt wird neuerdings für diesen Zweck das Phenolphthalein, am besten in der Form des Purgeus, das reichlich wäßrige Entleerungen herbeiführen soll, ohne den Kräftezustand zu reduzieren (Geisböck). Es muß mehrere Wochen hindurch gebraucht werden. Man beginnt mit 1 Tablette für Erwachsene (ca. 0,1 g Phenolphthalein) und steigt eventuell auf 3 Tabletten täglich. Wegen der allerdings nur nach größeren Dosen gelegentlich beobachteten Vergiftungserscheinungen ist sorgliche Überwachung notwendig.

Anregung der Schweißsekretion. Gelingt die Steigerung der Diurese nicht, so sieht man in einzelnen Fällen durch eine An-

regung der Schweißsekretion die Ödeme rasch zurückgehen. Am ehesten vertragen ödematöse Herzranke Heißluftbäder im Bett, die sich anfangs nur auf einen Teil der Körpers erstrecken sollen. Aber auch sie sind nur für kräftige Naturen zu empfehlen. Besondere Vorsicht ist bei chronischen Nephritiden geboten. Hier folgen bisweilen dem raschen Schwinden der Ödeme nach Schwitzbädern sehr unangenehme urämische Erscheinungen. Das Pilocarpin ist sehr oft auch bei Herzkranken zur Anregung der Diaphoresis subkutan zu 0,01—0,02, einmal täglich oder einen Tag um den anderen, ohne Nachteil gegeben worden. Immerhin haben in einzelnen Fällen schon diese Dosen bedrohlichen Kollaps oder durch die Steigerung der Bronchialsekretion beängstigendes Lungenödem hervorgerufen, und im Hinblick auf diese Möglichkeit sollte man sich nicht leicht entschließen, einem Herzkranken Pilocarpin zu geben.



Punktion der Hautödeme. Versagt die Anregung der Diurese, ist die Diaphoresis nicht anwendbar, oder bleibt sie unwirksam und erfordert der Zustand der Kranken die möglichst rasche Beseitigung der Ödeme, dann ist die Punktion der Haut geboten. Bei sauberer Umgebung und ausreichender Pflege führen wir die Hautpunktion in der Regel mit den von Curschmann angegebenen, sehr handlichen und gut funktionierenden Hauttrokars aus (s. Abbildung), die vor den alten, sich oft verstopfenden und schwer zu reinigenden Southey'schen Nadeln große Vorzüge haben.

Technik. An der Außenseite jedes Oberschenkels werden nach sorgfältiger Desinfektion der Haut 1—2 sterilisierte Curschmannsche Trokars, mit ihrer Spitze dem Rumpfe zugekehrt, schräg durch die Haut eingestochen, so daß sie mit ihrer Spitze frei beweglich im Unterhautzellgewebe, mit ihrer breiten Seite der Haut zugewandt liegen und mit ihrer Mündung zirka 1—1½ cm weit die Haut überragen. Nach dem Einstechen wird das Stilett zurückgezogen, die Kanüle bleibt liegen. Ist alles in Ordnung, beginnt fast sofort die Ödemflüssigkeit abzutropfen. Über die Mündung der Kanüle wird dann ein mit steriler 0,6prozentiger NaCl-Lösung gefüllter, ausgekochter Gummischlauch gezogen. Er mündet in einen zum Teil mit NaCl-Lösung gefüllten Behälter am Fußboden und bildet so ein ansaugend wirkendes Hebersystem. Er muß genügend lang sein, um dem Kranken einige Bewegungen zu gestatten. Der Schlauch wird mit einer Seidenschlinge auf der Kanüle festgebunden. Die Enden der Schlinge werden rumpfwärts mit Heftpflasterstreifen auf der Haut des Oberschenkels fixiert und verhindern so das Hinausgleiten der Kanüle. Ein doppeltes Heftpflasterkreuz, aus dessen Mitte die Kanüle hervorragt, deckt die Einstichstelle in ausreichender Weise. Ein völliger Luftabschluß durch Kollodium u. dgl. scheint mir keine Vorzüge zu haben. Sickert, wie das häufig vorkommt, auch neben der Kanüle Flüssigkeit hervor, so ist etwas Verbandwatte auf das Heftpflasterkreuz zu legen. Einen Wechsel des Verbandes darf nur der Arzt nach sorgfältiger Desinfektion der Hände vornehmen.

Es ist erstaunlich, welche Flüssigkeitsmengen durch solche Trokars abfließen können. In besonders günstigen Fällen entleeren sich 10—15 l, sehr oft 2—4 l in den ersten 24 Stunden, an den nächsten Tagen allmählich weniger. Länger als 4—8 Tage pflegt ein nennenswerter Ausfluß bei guter Funktion des Apparats nicht anzudauern. Mit den Ödemen der Beine schwindet auch die Schwellung der Genitalien und der Haut des übrigen Körpers; die Ergüsse in den serösen Höhlen werden merklich geringer. Das Gesamtbefinden, die Herzkraft, die Diurese heben sich in erfreulichster Weise. Besonders gute und auch dauernde Erfolge habe ich so bei ödematösen Nierenkranken mit Herzinsuffizienz gesehen, aber auch bei reiner Herzinsuffizienz sieht man nicht selten guten, wenn auch meist mehr vorübergehenden Nutzen.

Leider ist der Abfluß durch die Trokars nicht in allen Fällen ausreichend. Geronnenes Blut verlegt das Lumen des Trokars. Bei älteren Leuten mit schlaffer Haut ist bisweilen der Druck in der Ödemflüssigkeit zu gering, um reichlicheren Abfluß zu bewirken. Manchmal ist auch ein Grund für die ungenügende Entleerung nicht zu finden. Ist in 24 Stunden keine nennenswerte Menge abgeflossen, müssen die Trokars entfernt werden. Sonst läßt man sie bis zum Versiegen des Abflusses, also meist 5—10 Tage liegen.

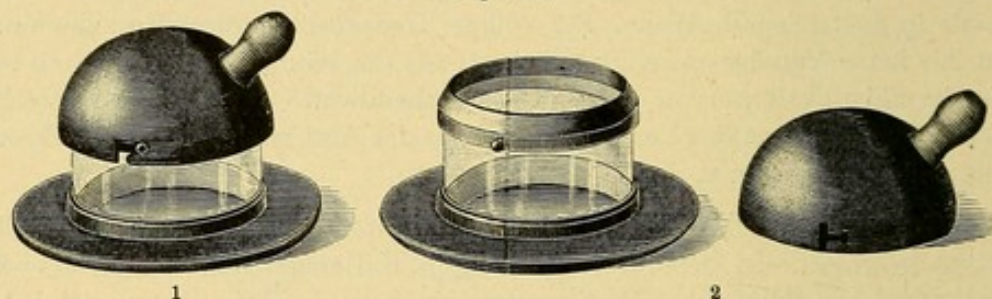
Die Punktionsöffnung wird am besten mit feuchten Kompressen nachbehandelt. Sie bleibt durch das Nachsickern von Ödemflüssigkeit meist noch längere Zeit offen.

Für die Fälle, in denen die Trokars versagen oder in denen wegen großer Schlaffheit der Ödeme keine genügende Wirkung von ihnen zu erhoffen ist, sind die von Curschmann angegebenen Drainagekapseln sehr empfehlenswert. Sie sind eine wesentliche Verbesserung der von Straub beschriebenen Trichterdrainage.

Technik. Es sind kurze Glaszylinder, deren unterer breiter Rand mit einer durchlochenden Gummibinde nach dem Vorgange Dehios oder mit einer fest-

klebenden Pflastermasse¹⁾ auf die Haut der Außenseite des Oberschenkels befestigt wird. Nach außen ist der kurze Zylinderabschnitt durch einen abnehmbaren, mit Bajonettverschluß versehenen Deckel verschließbar. Eine Öffnung des Deckels führt in einen kurzen Ansatz, der wie die Trokars mit einem Hebersystem verbunden wird. Wenn die Kapsel sicher auf der Haut befestigt ist, werden nach Abnahme des Deckels im Innern der Kapsel zwei zirka $1\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ cm lange parallele Schnitte durch die Haut gemacht. Aus diesen Schnitten, die bei stark ödematöser Haut kaum bluten, tritt nun Ödemflüssigkeit hervor. Der Deckel wird dann aufgesetzt, mit dem Hebersystem verbunden, und man hat so einen äußerst reinlichen, durchsichtigen Abschluß der Inzisionen gegen die Außenluft und gegen die Berührung mit unreinen Händen. Wenn die Drainagekapsel an die Haut sicher anschließt — das ist der Kernpunkt des ganzen Verfahrens —, funktioniert auch dieser Apparat tadellos. Läßt der Abfluß wegen Gerinnselbildung auf der Wunde oder im Abflußrohr vorzeitig nach, so kann

Fig. 33.



Curschmannsche Drainagekapseln zur Ödementleerung in $\frac{1}{2}$ der wirklichen Größe.
1. zusammengesetzt; 2. auseinandergenommen.

der Deckel leicht abgenommen und alles bequem gereinigt werden. Die Infektionsgefahr in unsauberer Umgebung ist bei diesen Drainagekapseln geringer als bei den Trokars.

Beide Verfahren sind ebenso wirksam und für den Kranken entschieden angenehmer als die großen Inzisionen der Haut am Unterschenkel, deren Anlegung schmerzhafter ist, die bei reichlicher Entleerung von Ödemflüssigkeit leicht zur Durchnässung des Kranken führen und nur zu leicht die Eintrittspforte von Infektionen werden. Kann man keine der beiden Curschmannschen Methoden anwenden, so empfiehlt sich das von Krönig angegebene Verfahren, einen zirka 3 cm langen Einschnitt in die Haut des Fußrückens zu machen und aus ihm bei herabhängenden Füßen das Ödem abfließen zu lassen. Die Wunde wird mit einer Sublimat- oder Borsalizylsäurekompressen leicht bedeckt, das unangenehme Kaltwerden der Füße durch lokale Wärmezufuhr verhindert.

Allgemeiner Gang der Behandlung.

Nach der Schilderung der einzelnen uns zur Verfügung stehenden Mittel zur Besserung der Herzleistung und zur Erleichterung der Herzarbeit überblicken wir ihr Zusammenwirken im allgemeinen. Der Gang der Behandlung stimmt bei den verschiedenen Formen der Herzinsuf-

¹⁾ Die Pflastermasse besteht aus 4 Teilen Emplastr. Plumb. simpl. und $\frac{1}{2}$ bis 1 Teil Kautschuklösung in Benzin (1:7). Sie wird leicht erwärmt auf den breiten Rand der vorher ausgekochten Kapsel aufgestrichen. Die Kapsel wird dann auf die desinfizierte Haut aufgesetzt und durch Ansaugen der Luft mit dem Politzer'schen Ballon ein allseitiges Anliegen der Haut erzielt.

fizienz fast in allen Hauptpunkten überein, wenn wir von den relativ seltenen Fällen absehen, in denen die Beseitigung der funktionellen oder anatomischen Ursache der Herzinsuffizienz und so die Wiederherstellung der Herzkraft gelingt.

In dem Anfangsstadium der Kreislaufstörung verbieten wir vor allen Dingen alle übermäßigen körperlichen und geistigen Anstrengungen, jede Unmäßigkeit in Speise und Trank. Weitere Einschränkungen der Lebensweise, ausgiebigere Ruhe werden bei Kranken notwendig, die in keiner Weise übermäßige Anforderungen an ihr Herz gestellt haben. Vollständige Bettruhe ist bei frischen, auch nur leichten Veränderungen nach einer Überanstrengung oder einer Infektionskrankheit erforderlich, die zur Erkrankung des Herzens geführt hat. Stets ist also die Beschränkung der gewohnten Tätigkeit, die Schonung der Herzkraft, notwendig.

Zu dieser Beschränkung der außerwesentlichen Arbeit des Herzens gesellen sich die Bestrebungen, die Herzkraft zu heben. Ihr zuverlässigstes Mittel sind auch in den Anfängen der Störung die die Herzarbeit verstärkenden Medikamente, die Digitalis und die Ta. Strophanthi. Oft genügen in den Anfängen sehr kleine Dosen. Digitalis muß sofort gegeben werden, wenn Anfälle von Angina pectoris infolge von Herzschwäche oder Attacken kardialen Asthmas aufgetreten sind. Recht häufig empfiehlt sich ihr kontinuierlicher Gebrauch. Digitalis und Ta. Strophanthi sind dagegen kontraindiziert bei Neigung zu Embolien oder Apoplexien, bei Aneurysmen, bei starken Magendarmstörungen. In diesen Fällen muß man durch besonders ausgiebige Schonung der Herztätigkeit das Herz zu kräftigen suchen. Erst wenn bei dieser abwartenden Behandlung die Herztätigkeit sich nicht bessert, sind vorsichtig und nur für kurze Zeit kleine Dosen der Mittel, am besten zunächst 2—3mal täglich 5 Tropfen Ta. Strophanthi, 1—3mal täglich 1 Pille Digitalis (zu 0,05) zu geben.

Weiter sind die kohlenensäurehaltigen Bäder für viele Arten der beginnenden Herzinsuffizienz ein hervorragendes Mittel in dieser Beziehung. Aber ihre Indikationen sind doch viel enger als die der Medikamente. Sie passen nicht für körperlich oder nervös überanstrengte und für nervös sehr erregbare Menschen. Kontraindiziert sind sie ferner bei schwerer Angina pectoris, einer kurz vorhergegangenen Embolie, Neigung zu Gehirnblutungen, bei Aneurysmen, bei Bettruhe erfordernden frischen Erkrankungen nach Infektionskrankheiten und bei kurz zuvor erfolgter, ebenfalls absolute Ruhe notwendig machender Überanstrengung. Nur ihre milderer Formen mit ganz oder fast indifferenter Temperatur sind bei Arteriosklerose und bei komplizierender Nephritis zu brauchen.

Für die Wechselstrombäder lassen sich einstweilen bestimmte Indikationen nicht aufstellen. Ich möchte ein sehr vorsichtiges Vorgehen bei ihrer Erprobung empfehlen.

Handelt es sich um Menschen mit spärlich entwickelter, durch den Mangel an Übung schwacher Muskulatur, namentlich um muskelschwache Fettleibige mit gesunden Gefäßen, so leistet die systematische Gymnastik, am besten an geeigneten Apparaten oder als manuelle Gymnastik, bei der Kräftigung des Herzens von Anfang an ausgezeichnete Dienste. Sie ist dagegen im Beginn der Erkrankung nicht zu gebrauchen, wenn die Kranken ausgiebige körperliche Bewegung hatten und gut entwickelte Muskeln besitzen oder wenn es sich um Störungen handelt, bei

denen die CO_2 -haltigen Bäder kontraindiziert sind. Die Gymnastik ist ferner bei jeder auch nur leichten Herzüberanstrengung und bei jeder Herzstörung überanstrengter Menschen ungeeignet. Selbst wenn völlige Bettruhe nicht mehr notwendig ist, werden gymnastische Übungen oft nicht vertragen und müssen auch in späterer Zeit mit größter Vorsicht vorgenommen werden, während kohlenensäurehaltige Bäder dann schon sehr nützlich sein können. Größte Vorsicht ist bei jeder auch nur mäßigen Arteriosklerose erforderlich. Von größerer Bedeutung als im ersten Beginn der Störungen ist die Gymnastik in der Rekonvaleszenz auch leichter Störungen zur allmählichen Steigerung der Herzleistungen. Sie paßt hier auch für muskelkräftige Kranke. Die übrigen Kontraindikationen bleiben aber bestehen. Dazu kommen zahlreiche noch zu besprechende symptomatische Maßnahmen.

Stets erinnere man sich bei Anordnung der Lebensweise für das Anfangsstadium der Herzschwäche, daß die Schonung des Herzens obenan stehen muß. Nur wenn das der Fall ist, können die die Herzarbeit verstärkenden Maßnahmen Nutzen bringen. Die Gesamtansprüche an das Herz müssen auch bei Verwendung der CO_2 -Bäder und der Gymnastik geringer sein als vor der Behandlung.

Im Stadium der schweren Kreislaufstörung mit dauernder stärkerer Dyspnoe auch in der Ruhe, mit großer Mattigkeit, starken Ödemen oder Ergüssen in den Körperhöhlen ist für alle Arten von Herzinsuffizienz absolute Bettruhe geboten. Es ist Digitalis zu geben unter Umständen bei strenger Milchdiät während einiger Tage. Bei unmittelbarer Lebensgefahr infolge der Herzschwäche ist die Digitalis selbst dann, wenn auch in vorsichtigen Dosen, anzuwenden, wenn die oben erwähnten Kontraindikationen dagegen sprechen. Die Diät ist dem Zustande angemessen zu gestalten. Die Flüssigkeitszufuhr ist nur bei Ödemen oder Hydrops der serösen Höhlen zu beschränken. Bei lebensgefährlicher Herzschwäche sind Digalen, subkutan Koffein oder Kampfer, schwerer Wein, starker Kaffee zu geben und die Hauteize in Anwendung zu bringen. Pleuraergüsse, Ascites, welche die Atmung bedrohlich erschweren, sind zu punktieren.

Bessert sich der Zustand, so daß wieder an das Verlassen des Bettes gedacht werden kann, so bereitet man den Kranken durch Aufsitzen im Bett und eventuell durch leichte gymnastische Übungen auf das Aufstehen vor. Auch nach dem ersten Aufstehen kann unter den oben gegebenen Voraussetzungen nach und nach gesteigerte Gymnastik nützlich sein. Ganz allmählich geht man, soweit der Zustand des Herzens es zuläßt, zu ausgiebigerer körperlicher Bewegung und eventuell zur Wiederaufnahme der früheren Tätigkeit über. CO_2 -haltige Bäder sind zur weiteren Förderung der Besserung am Platz. Natürlich dürfen auch hier Gymnastik und CO_2 -haltige Bäder nur gebraucht werden, wenn die oben erwähnten Kontraindikationen sie nicht verbieten. Etwaige Erholungsreisen sind in entsprechender Weise zu überwachen.

Ist die Besserung nach Digitalisgebrauch nicht befriedigend, so kann auch bei schweren Störungen der kontinuierliche Gebrauch kleiner Dosen von Digitalis oder Ta. Strophanthi nützlich sein. Hin und wieder sieht man dann eine allmähliche Hebung der Herztätigkeit.

Erschweren stärkere Ödeme und Ergüsse in den Körperhöhlen die Besserung der Herzarbeit, ist es nicht gelungen, sie durch Digitalis oder

Ta. Strophanthi zur Ausscheidung zu bringen, so ist die Anregung der Diurese und in geeigneten Fällen auch der Diaphorese oder die Ableitung durch den Darm zu versuchen, und wenn diese fehlschlagen oder Gefahr im Verzuge ist, die Hauptpunktion oder die Entleerung der gefahrbringenden Ergüsse auszuführen.

II. Symptomatische Behandlung.

Die symptomatische Behandlung Herzkranker ist ebenso wichtig und dankbar wie die Durchführung der soeben besprochenen Maßnahmen.

1. Behandlung der subjektiven Herzerscheinungen.

Das lästige Herzklopfen, der Herzsmerz, das Herzstechen werden bei jüngeren Menschen am sichersten durch Applikation einer zu einem Drittel, höchstens zur Hälfte gefüllten Eisblase bekämpft. Als mit Eis gefüllte Herzflasche aus Blech ist sie auch im Herumgehen zu tragen. Die Haut ist durch zwischengelegten Mull oder Leinwand vor Erfrierung zu schützen. Ist der Druck der Eisblase lästig, so wird sie an einem über das Bett gesteckten Tonnenreifen entsprechend aufgehängt. Ältere Leute und auch viele jüngere Kranke mit anämischer Haut, z. B. bei Aorteninsuffizienz, vertragen eine so energische Kälteapplikation nicht. Hier empfiehlt sich das Auflegen einer mit kühlem Wasser gefüllten Blase, eines allmählich warm werdenden, nur die Herzgegend deckenden Prießnitz-Umschlages oder eines Umschlages mit Essigwasser, Mentholspiritus (1:50), eine Einreibung mit Chloroformöl, Kampfer- oder Senfspiritus, Oleum Hyoscyami, Mixt. oleoso-balsamica. Ganz nützlich sind auch leichte Klopfungen des Rückens, wie sie am gleichmäßigsten durch den Zanderschen Apparat ausgeführt werden. Sie verlangsamen bisweilen die Herztätigkeit in merklicher Weise. Auch ganz leichte Klopfungen der Herzgegend bringen einzelnen Menschen Nutzen. Das Tragen der Abée'schen Herzstütze (zu beziehen von Holzhauer, Marburg) oder des ähnlichen Helledallschen Apparats beruhigt bei manchen Kranken die subjektiven Empfindungen. Bei nervös erregten Menschen sind bisweilen 2—3 g eines Bromsalzes (aber nicht in muszierendem Wasser) recht brauchbar. Vor Narkoticis, namentlich Morphinum, sei dringend gewarnt.

Behandlung der Angina pectoris vera. Bei der Behandlung der einzelnen anginösen Anfälle muß vor allem das Herz zu möglichst kräftiger Tätigkeit angeregt werden, um es über den bei jedem schwereren Anfall drohenden Kollaps hinweg zu bringen. Bei einem schweren Anfall ist deshalb Kampfer oder Koffein subkutan oder noch besser, wenn es zur Hand ist, Digalen innerlich oder intravenös zu geben. Der Kranke soll Marsala, Sherry, Portwein, alten Burgunder, Kognak, Glühwein oder starken Kaffee trinken. Champagner ist wegen der Auftreibung des Magens weniger geeignet. Man frottiert die Extremitäten mit warmen Tüchern, legt Senfteige auf Brust und Waden, läßt warme Handbäder mit Senfmehlzusatz u. dgl. nehmen. Auch Ta. Valerian. aether. und Spiritus aether. ana zu 20 Tropfen sind ganz empfehlenswert. Der Patient soll sich möglichst bald nach Beginn des Anfalls flach hinlegen. Sehr angenehm werden von vielen Kranken warme oder laue Umschläge

auf die Herzgegend, Abreiben der Brust mit Äther oder Essig, leichtes Klopfen der Herzgegend empfunden. Eis wird meist nicht gut vertragen.

Unentbehrlich ist die möglichst rasche Linderung der Schmerzen und des quälenden Angstgefühls. Am meisten hat sich mir das *Dionin* (0,02 g innerlich) bewährt. Es empfiehlt sich auch als Schlafmittel zur Verhütung der allnächtlich wiederkehrenden Anfälle. *Morphium* sollte nur ausnahmsweise und dann in sehr kleinen Dosen (0,003—0,01) angewendet werden. Es ist bei *Angina pectoris* nicht unbedenklich. Vereinzelt nützen bei nervös erregten Menschen die Bromsalze (2,0—3,0). Vom *Kodein*, *Opium* und anderen *Narcoticis* habe ich keinen Nutzen gesehen.

Zur Verhütung von Anfällen ist das *Glyzerintrinitrat*, das im Körper in ein *Nitrit* übergeht (*Binz*), das *Nitroglyzerin* (in alkoholischer Lösung zu 0,0005—0,005 Rp. *Nitroglyzerin* 0,02, *Alkohol* 20,0, 10 Tropfen und mehr) auf das wärmste zu empfehlen. Es ist bei den ersten Anzeichen des nahenden Anfalles oder, wenn die Anfälle zu bestimmter Zeit oder bei bestimmter Veranlassung zu kommen pflegen, vorher zu nehmen. Auf der Höhe des Anfalles ist es gewöhnlich wirkungslos. Die käuflichen Pastillen sind nicht zu brauchen (v. *Noorden*, *Binz*). Daß das *Nitroglyzerin* in alkoholischer Lösung nicht explodiert, sei nebenbei erwähnt. Eher nützt die subkutane Injektion von 0,01 *Natrium nitrosum* in wäßriger Lösung. Von dem Einnehmen des letzteren habe ich dagegen nie Nutzen gesehen.

Eine weitere Verbindung der salpetrigen Säure, das *Amylnitrit* (*Amylium nitrosum* 3—5 Tropfen auf ein Tuch zu tropfen und einzuatmen), ist bei organischer *Angina pectoris* meist wirkungslos, wohl weil es zu rasch ausgeschieden wird. Nur einmal habe ich von dem Einatmen des *Amylnitrits* bei dem quälenden Status *anginosus* eines Klappenfehlers auffallende Besserung gesehen. Alle diese Verbindungen der salpetrigen Säure bewirken starke Änderungen des *Vasomotorentonus*. Toxische Dosen des *Amylnitrits* erweitern nach den Versuchen *Loebs* aus dem *Gottlieb'schen* Laboratorium die Kranzgefäße. Vielleicht wirken bei *Angina pectoris* auch arzneiliche Dosen der anderen beiden Mittel in ähnlicher Weise.

Über das *Nitroerythrol*, *Erythroltetranitat* (3mal täglich 0,01—0,03) habe ich keine eigene Erfahrung.

Das von *Breuer* zur Behandlung der *Angina pectoris* empfohlene *Diuretin* (täglich 1,5—3,0) scheint keinen Erfolg zu haben, der nicht durch *Digitalis* in besserer Weise erreicht werden könnte.

Bei leichten Anfällen verwendet man natürlich nicht diesen ganzen therapeutischen Apparat. Hier genügt bisweilen ein Glas schweren Weins, *Ta. Valer. aether.* und *Spiritus aether.* und ruhiges Hinlegen, in ganz leichten Fällen sogar ruhiges Stehenbleiben, um den Anfall rasch schwinden zu lassen.

Jeder Kranke, der einen Anfall gehabt hat, soll Vorschriften über sein Verhalten bei einem neuen Anfall erhalten. Kann er seiner Beschäftigung nachgehen, trägt er zweckmäßig *Nitroglyzerin* und eventuell etwas kräftigen Wein bei sich, um davon bei Bedarf sofort Gebrauch machen zu können. Nach einem schweren Anfall läßt man den Kranken besser nicht allein ausgehen und besonders nicht allein reisen.

Der Wiederkehr der Anfälle ist nach Möglichkeit vorzubeugen. An erster Stelle steht hier die sehr oft notwendige Besserung der Herzkraft durch entsprechende Ruhe und durch *Digitalis*, *Ta. Strophanthi*. Bei den sich immer wiederholenden leichten Attacken ist oft der kontinuierliche *Digitalis*gebrauch von großem Nutzen. Die immer wiederkehrende Angabe, die *Digitalis* nütze bei *Angina pectoris* nichts, oder bringe sogar Schaden,

finde ich in ihrem ersten Teil nur für die nicht allzu häufigen Fälle ohne Herzschwäche zutreffend. Ebenso versagt die Digitalis oft bei den ganz schweren Anfällen. Bei der großen Mehrzahl aller Kranken mit Angina pectoris ist aber ihr Nutzen so bedeutend, daß ich auf ihre Anwendung nicht verzichten möchte. Bei leichten Anfällen sind unter Umständen auch vorsichtige CO₂-Bäder in Betracht zu ziehen. Bei stärkeren Attacken sind sie nicht anzuwenden. Gymnastische Übungen werden wohl fast immer besser vermieden. Jede stärkere körperliche Anstrengung, jede stärkere psychische Erregung, jede Magenüberladung, das Genießen eiskalter oder stark blähender Speisen und Getränke, das Rauchen schwerer Zigarren, von Zigaretten oder Pfeife, und ganz besonders jede sexuelle Betätigung sind strengstens zu verbieten.

Recht nützlich erweist sich in manchen Fällen die Behandlung der den Anfällen zu Grunde liegenden Koronarsklerose mit J o d s a l z e n (siehe unter Arteriosklerose), hin und wieder die Behandlung eines chronischen Magenleidens, das durch die Disposition zu Magenstörungen das Auftreten der Anfälle begünstigen kann. Über das von Pauli empfohlene Natrium rhodanatum (2—6mal täglich 0,5 g) habe ich kein Urteil.

2. Behandlung der objektiv nachweisbaren Symptome.

Behandlung der Änderungen des Herzrhythmus.

Die Änderungen der Herzschlagfolge erfordern nur insoweit eine symptomatische Behandlung, als sie subjektive Beschwerden hervorrufen. Besonders sei hier nochmals hervorgehoben, daß die Verabreichung von Digitalis bei Beschleunigung oder Arrhythmie der Herztätigkeit ohne Herzschwäche völlig zwecklos ist.

Behandlung der Veränderungen am übrigen Körper.

Lungen. Stärkere Dyspnoe ist am ehesten durch passende Lagerung mit erhöhtem Oberkörper erträglich zu machen (s. S. 268). Der Kranke darf dabei aber nicht nach vorn gebeugt sitzen, bei hochgradiger Atemnot auch nicht gerade aufrecht im Bett, weil die Einengung des Abdomens die Dyspnoe steigert. Stärkere Füllung des Magens, Obstipation, Hochlagerung der Beine sind aus demselben Grunde zu vermeiden. Kühle Brustwaschungen, warme Handbäder bringen bisweilen subjektive Erleichterung. Nützlich sind oft Codeinum phosphoricum (0,03) und Dionin (0,02), während das Heroin besser vermieden wird. In ganz schweren Fällen ist das Morphinum nicht zu entbehren.

Wohltätig erleichtert fühlen sich manche Kranke auch durch Einatmung von Sauerstoff, wie v. Leyden mit Recht betont hat. Nur darf der Patient sich dabei nicht durch tieferes Atmen anstrengen, sondern der Sauerstoff muß unter mäßigem Druck — am besten aus einer Bombe mit Reduktionsventil — bei der Inspiration in Mund und Nase einströmen. Die mit Sauerstoff gefüllten Ballons müssen von einem anderen komprimiert werden. Überhaupt muß der dyspnoische Kranke jede entbehrliche Muskeltätigkeit vermeiden. Gegenüber der häufigen subjektiven Erleichterung ist der objektive Nutzen der Sauerstoffeinatmung zweifelhaft. Die O-Aufnahme in der Lunge steigt trotz Steigerung des O-Partialdruckes in den Lungenalveolen nicht (vgl. K r a u s). Ebensowenig

schwindet die Cyanose oder hebt sich der Puls. Trotzdem rechtfertigt der einstweilen nicht festgestellte objektive Nutzen nicht den Verzicht auf ein dem Kranken oft so angenehmes Verfahren, umso weniger, als die interessanten Feststellungen von Bence zeigen, daß die O-Einatmung noch andere bisher nicht beobachtete Einwirkungen haben kann. Nach Bence ist die Viskosität des cyanotischen Blutes erhöht. O-Einatmung verminderte sie in einer Anzahl von Fällen und setzte dadurch den Widerstand für das Herz herab. Den von Gärtner empfohlenen intravenösen O-Infusionen wird man nach den Ausführungen von Stuerz bei Herzkranken sehr zurückhaltend gegenüberstehen müssen. Ihr für Verblutungen so nützlicher Ersatz durch eine mit Sauerstoff gesättigte physiologische Kochsalzlösung nach Küttner kann für Herzkranken ebenfalls nicht in Frage kommen. Da die Atembeschwerden Abends und Nachts zuzunehmen pflegen, gibt man zweckmäßig Vorschriften über das zu beobachtende Verhalten.

Bei der Behandlung des cardialen Asthmas ist das Morphinum unbedingt notwendig, um die entsetzliche Atemnot, welche die Kräfte des Kranken in bedrohlicher Weise aufreißt, zu beseitigen. Kommt man zu einem Asthmaanfall hinzu, so gebe man bei älteren oder empfindlichen Kranken sofort 0,005, bei kräftigen Menschen in den mittleren Jahren 0,01—0,015 Morphinum subcutan. Per os läßt die Wirkung zu lange auf sich warten. Der Kranke ist auch oft nicht im stande zu schlucken, ohne wahre Erstickungsanfälle auszulösen. Gleichzeitig wird ein Exzitans appliziert, Kampfer, Koffein subkutan oder Digalen per os oder intravenös. Wein, starker Kaffee u. dgl. können auf der Höhe des Anfalls meist nicht in genügender Menge geschluckt werden. Die Applikation von Kognak o. dgl. per klysma ist ebenfalls während des Anfalls kaum möglich. Ist eine Schwäche und Überdehnung der rechten Kammer Ursache des Anfalls, wie bei hochgradigem Emphysem, Kyphoskoliose o. dgl., so bringt ein ausreichender Aderlaß (pro Kilogramm Körpergewicht etwa 2 ccm, vgl. Burwinkel) bei nicht allzu schwachen und anämischen Menschen oft große Erleichterung. Auch im Tierversuch sieht man ja die überdehnte, kaum noch schlagende rechte Kammer nach einem Aderlaß ihre Tätigkeit wieder aufnehmen.

Treten die asthmatischen Anfälle, wie so häufig, allabendlich oder allnächtlich auf, so kann man oft durch Kodein, Dionin oder eine Morphinum-injektion zusammen mit einem Exzitans zirka $\frac{3}{4}$ Stunden vor der gewöhnlichen Zeit des Anfalls seinen Eintritt verhindern. Man fährt mit dem Gebrauch der Narcotica fort, bis die Anfälle auch andeutungsweise nicht mehr auftreten, und hört dann allmählich auf. Gelingt es gleichzeitig, durch Digitalis — die hier stets gegeben werden muß, wenn nicht sehr schwer wiegende Kontraindikationen dagegen sprechen — die Herzkraft zu bessern, so hat man auch bei anfangs recht bedrohlichen Zuständen oft die Freude, das Asthma völlig schwinden zu sehen.

Bei den so häufigen Kombinationen des cardialen Asthmas mit Angina pectoris ist das Morphinum dann indiziert, wenn die Dyspnoe, wie gewöhnlich, das Krankheitsbild beherrscht und die anginösen Schmerzen dagegen zurücktreten. Abwaschungen der Brust, Senfteige auf Brust und Waden, warme Handbäder u. s. w. werden auch hier oft angenehm empfunden. Bisweilen schaffen auch Nitroglyzerin oder Natrium nitrosum Erleichterung. Das Amylnitrit wird besser vermieden.

Entwickelt sich in einem asthmatischen Anfall *Lungenödem*, so sind Digitalen, Koffein oder Kampfer fortzugeben, und es kann unter Umständen ein Versuch mit Plumbum aceticum ($\frac{1}{2}$ stündlich 0,1 g) gemacht werden.

Zur Verhütung des cardialen Asthmas muß jede Magenüberladung am Abend vermieden werden. In schweren Fällen muß das Abendessen auf 6 Uhr verlegt, und es dürfen dabei nicht mehr als 100 ccm Flüssigkeit genossen werden. Weiter ist für Vermeidung körperlicher Anstrengungen und geistiger Erregung und für regelmäßige und mühelose Stuhlentleerung zu sorgen. Über die Anwendung des Jodkaliums bei cardialem Asthma soll bei der Arteriosklerose gesprochen werden.

Die übrigen Erscheinungen an den Lungen sind nach den allgemein üblichen Grundsätzen zu behandeln. Für die lästigen *Katarrhe* der Herzkranken empfiehlt sich, wenn die Flüssigkeitszufuhr nicht beschränkt werden muß, der Gebrauch von Salzbrunner Oberbrunnen, Emser oder Sodener Wasser; die beiden letzten sind bei Obstipation sehr geeignet, bei Neigung zu Durchfall nur vorsichtig zu gebrauchen. Bei stärkerem Hustenreiz sind das Inhalieren eines dieser Wässer oder einer 4prozentigen Lösung von Natr. bicarbonic. und Natr. chlorat., innerlich 0,01—0,03 Codeinum phosphoricum oder 5—15 Tropfen Aqua amygdal. amar. nützlich. Akute Katarrhe erfordern ganz besondere Schonung. Sind die Bronchien beteiligt, ist Bettruhe einzuhalten und die Bronchitis entsprechend mit Prießnitzumschlägen u. s. w. zu behandeln. Das Wichtigste bleibt aber bei jeder Bronchitis eines Herzkranken die Anregung der Herztätigkeit durch Digitalis oder Ta. Strophanthi. Nur dadurch wird der Circulus vitiosus durchbrochen, daß jeder stärkere Katarrh durch Erschwerung der Atmung das schwache Herz schädigt, und die verschlechterte Durchblutung der Lungen den Katarrh steigert. Die alleinige Verabfolgung von Expektorantien und Solventien pflegt hier niemals die erwünschte Wirkung zu haben.

Große Neigung zu akuten Katarrhen kann die Überwinterung in Südtirol, an den oberitalienischen Seen oder am Genfer See, aber nur an Plätzen mit guten Heizeinrichtungen, wünschenswert machen.

Bei den *Pneumonien* Herzkranker ist von Anfang an die sorgfältige Beachtung des Herzens geboten. Man gebe sofort Digitalis, eventuell kräftigen Wein, starke Fleischbrühe, Fleischsaft, und sei von Anfang an bestrebt, dem Kranken die nötige Kalorienmenge mit der Nahrung zuzuführen. Bei Nachlaß des Kreislaufes gebraucht man Koffein, Kampfer.

Über die Behandlung der *exsudativen Pleuritis* mit diuretischen oder diaphoretischen Maßnahmen oder durch Punktion haben wir bereits gesprochen (s. S. 281).

Die Therapie der *Lungenembolien* ist bei den Gefäßkrankheiten zu schildern.

Nieren. Nur die sehr seltenen akuten Nephritiden erfordern eine mit Rücksicht auf das Herz geleitete *symptomatische* Behandlung nach den üblichen Regeln.

Leber, Milz, Magen, Darm. Die unangenehmen Empfindungen durch die Schwellung der Leber und die häufigen leichten Magendarmstörungen (Druck, Völle im Magen, Aufstoßen, Verstopfung) werden im Initialstadium der Kreislaufstörung durch den Gebrauch von leichten Kochsalzwässern oder von Sauerbrunnen (Sodener,

Homburger Elisabethquelle, in Nauheim Karls- und Kurbrunnen, Biliner Sauerbrunnen, Gießhübler) günstig beeinflusst. Die Kissinger Kochsalzquellen sind wegen ihres von Herzkranken schlecht vertragenen hohen CO_2 -Gehaltes erwärmt zu trinken und nur von kräftigeren Herzkranken zu gebrauchen. Für vollblütige, namentlich fette Menschen mit den Beschwerden der Plethora abdominalis empfiehlt sich oft noch mehr der vorsichtige Gebrauch der Karlsbader oder Marienbader Wässer. Für sehr empfindliche Patienten ist der Neuenahrer Sprudel oder die Grande Grille in Vichy empfehlenswert.

Bei schwererer Kreislaufstörung sucht man das Gefühl stärkeren Druckes und Schmerzes in der Leber- und Milzgegend durch ölige Einreibungen, das Setzen trockener Schröpfköpfe zu mildern. Die Magendarmerscheinungen sind dann hauptsächlich diätetisch zu behandeln (s. S. 279). Daneben können zur Hebung des Appetits die Bittermittel *Ta. nuc. vomic.*, *Ta. Chin. compos.*, *Extract. Condurango fluid.*, *Ta. aromat.*, *Ta. amara u. s. w.*, eventuell während und nach dem Essen 8 Tropfen *Acid. mur. dilut.* in Wasser gebraucht werden. Auch *Ta. Rhei vin.* leistet namentlich bei akuten Magenkatarrhen gute Dienste.

Eine durch diätetische Maßnahmen nicht zu beseitigende Obstipation ist durch Rhabarber, *Pulv. Liquirit.*, durch *Cascara sagrada* (Barbersche Pastillen oder *Extract. C. s. fluid.*), durch *Extract. Frangul. fluid.* zu bekämpfen. Daß bei ödematösen Herzkranken unter Umständen auch das Phenolphthalein (bis zu 0,3 g täglich) in der Form des Purgeus zu versuchen ist und durch Herbeiführung wäßriger Entleerungen zur Beseitigung der Ödeme beitragen kann, wurde bereits erwähnt (s. S. 286). Macht die Defäkation trotzdem Schwierigkeiten, so sind Einläufe mit Wasser, Glycerin, Seifenwasser oder Öl am Platz. Stärkere und im allgemeinen auch salinische Abführmittel sind tunlichst zu vermeiden.

Leichte Durchfälle werden durch Regulierung der Diät meist beseitigt. Bei stärkerer Diarrhoe genügen außer entsprechender Diät 1–4 g Tannalbin, Tannigen, Eutannin oder dergleichen, eventuell 1–3mal täglich 5–7 Tropfen *Ta. Opii*, um allzu häufige Entleerungen zu verhindern. Vor völliger Ruhigstellung des Darmes muß man sich bei Herzkranken hüten.

Haut, Ödeme. Die bei schweren Störungen so lästige Kälteempfindung an den Extremitäten wird durch Wärmflaschen, loses Umwickeln der Unterschenkel und Unterarme mit einem warmen wollenen Tuch, mit Flanell o. dgl. wohltätig beeinflusst. Das übermäßige Schwitzen mancher Herzkranker läßt sich bisweilen durch Abwaschungen mit lauem Essigwasser oder Abreibungen mit Franzbranntwein wirksam bekämpfen.

Die bloß symptomatische Behandlung der durch die Ödeme hervorgerufenen Beschwerden ist leider recht ohnmächtig. Den Kranken ist es oft eine Beruhigung, wenn man die Hände etwas erhöht lagert und sie in wenigen Stunden merklich abschwellen, wenn die Beine mit Binden umwickelt und so der Besichtigung entzogen werden. Das Gefühl von Spannung in den ödematösen Teilen läßt sich durch Bestreichen mit Öl oder Lanolinsalben etwas vermindern. Der Anschwellung der männlichen Genitalien, der Erschwerung des Harnlassens durch das ödematöse Präputium wird am wirksamsten durch möglichste Hochlagerung der Genitalien auf einem kleinen, würfelförmigen, festen Kissen entgegengearbeitet. Bei einem notwendig werdenden Katheterismus oder bei Balanitis spült

man das nicht zurückziehbare Präputium gehörig aus. Auf keinen Fall lasse man sich zu Inzisionen oder Spaltungen des Präputiums verleiten. Sehr wichtig ist die peinlichste Sauberkeit an den ödematösen Teilen. Besonders die tiefen Hautfalten der Schenkelbeuge, die Falten zwischen Genitalien und Oberschenkeln müssen sauber gehalten werden. Hat sich in ihnen bereits Intertrigo entwickelt, so pflegt er bei Sauberkeit und Einlegen von Watte zwischen die entzündeten Hautflächen, Einfetten der Haut und Bestreuen mit Zinklycopodium (1:20) rasch zu heilen.

Nervensystem. Die nervösen Störungen Herzkranker nehmen den Arzt oft recht bedeutend in Anspruch. Kopfschmerz und Kopfdruck lassen sich durch kühle Umschläge, Einreibungen mit Mentholspiritus oder Menthollanolin hinter den Ohren oft günstig beeinflussen.

Die günstige Beeinflussung der leichteren psychischen Störungen, der übermäßigen Erregtheit, der übertriebenen Hypochondrie, hängt in der Hauptsache von der Persönlichkeit des Arztes ab. Ein sicheres, vertrauenerweckendes Auftreten beruhigt oft die erregtesten Kranken in zauberhafter Weise. Eine verständige Aussprache über die Art des Leidens, eine geschickte Darlegung der Prognose verscheuchen nicht selten die resignierte, jede energische Willensanspannung verhindernde Stimmung. Wirksam unterstützt wird die Beruhigung erregter Patienten durch Abwaschungen mit lauwarmem (25—30 Grad C. warmem) Wasser, die am besten Abends, bei ambulanten Kranken vor dem Zubettgehen vorgenommen werden. Vor den so beliebten Kaltwasserprozeduren möchte ich bei Kranken mit Herzschwäche dringend warnen. Kleine Mengen von Bromsalzen sind oft von guter Wirkung.

Über geeignete Schlafmittel, deren Herzkranken so oft bedürfen, wurde schon oben gesprochen (s. S. 271).

Ausgesprochene Psychosen erfordern strenge Isolierung und peinlich genaue Überwachung der Kranken. Sie kann von den Angehörigen wohl niemals in ausreichender Weise ausgeübt werden. Der Kranke darf keinen Augenblick allein sein. Am besten ist es, ihn in eine Krankenanstalt zu überführen. Große Schwierigkeiten macht oft die Ernährung. Bisweilen gelingt es, den Patienten durch fortwährenden Wechsel der Nahrung zur Aufnahme geringer Quantitäten zu bringen. Aber auch damit kommt man nicht immer zum Ziel. Das ist umso bedauerlicher, als eine Sondenernährung bei einem sich heftig sträubenden Herzkranken nicht unbedenklich ist und Nährklistiere niemals gehalten werden. Als gutes Beruhigungsmittel haben sich mir in einer Anzahl von Fällen subkutane Injektionen von Hyoscinum hydrobromic. (1—3mal täglich 0,0001—0,0003) bewährt. Einen Schaden für die Herzkraft habe ich von so kleinen Dosen nie gesehen. Morphinum steigert die Erregung derartiger Kranker scheinbar regelmäßig.

Anhang. Es sei hier noch kurz die Frage der Narkose Herzkranker berührt. Bei schwerer Herzschwäche ist selbstverständlich jede Narkose zu vermeiden, ebenso bei Herzerkrankungen mit plötzlich eintretenden, eventuell lebensgefährlichen Zufällen, z. B. mit Angina pectoris, Asthma cardiale, mit öfteren Embolien oder Gehirnblutungen, weil der nie vorherzusehende Eintritt eines solchen Zwischenfalles während der Narkose den Tod herbeiführen kann. Dagegen kann bei kompensierten Klappenfehlern, kompensierten Schrumpfnieren, kompensierten Lungenerkrankungen und selbst bei leichter Herzinsuffizienz eine vorsichtige Narkose ausgeführt werden, wenn es sich um eine wegen Lebensgefahr notwendige, ohne Narkose unmögliche Operation handelt. Besonders vorsichtig müssen wohl Kranke

mit Koronarsklerose narkotisiert werden, weil bei ihnen das Herz durch die Narkose besonders leicht geschädigt zu werden scheint.

Von den üblichen Narcoticis wird für Herzranke das Chloroform besonders gefürchtet, weil bei ihm narkotisierende und das Herz schädigende Dosis nahe zusammenliegen und ein krankes Herz gegen das Mittel besonders empfindlich ist. Außer dem Herzkollaps während der Narkose ist auch die als Nachwirkung hin und wieder auftretende Herzschräche oder die Zunahme einer schon bestehenden Herzinsuffizienz zu fürchten. Die aus diesen Gründen für Herzranke vielfach bevorzugte Äther narkose hat die große Gefahr der konsekutiven Lungenentzündungen gegen sich, während die Narkose selbst das Herz weniger bedroht als die Anwendung des Chloroforms. Die Gefahr ist bei reinen Äthernarkosen wegen der anfangs notwendigen reichlichen Äthermengen besonders groß. Am empfehlenswertesten scheint für Herzranke die Mischnarkose durch Chloroform und Äther, am besten mit Hilfe des durch ein Sauerstoffgebläse in Gang erhaltenen, von Krönig angegebenen Apparates der Draegerwerke (Lübeck). Die Narkose ist mit möglichst geringer Chloroformbeimengung einzuleiten und dann überwiegend mit Äther zu unterhalten. Die Erwärmung des Körpers dürfte für Herzranke bei allen länger dauernden Operationen unentbehrlich sein.

Die Anwendung von Bromäthyl, Chloräthyl, Stickoxydul (Lachgas) ist für jeden Herzranken zu widerraten. Auch die Skopolamin-Morphiuminjektionen zur Narkose scheinen mir wegen der dem Atropin ähnlichen Wirkung des Skopolamin, wegen dem nach der Narkose öfters folgenden Erbrechen mit Kollaps für Herzranke nicht ratsam.

Ist ein Eingriff mit lokaler Anästhesie ebenso rasch und zuverlässig durchzuführen, ist ihr stets der Vorzug zu geben. Nur ist bei Herzranken der sonst so nützliche Adrenalinzusatz zur Kokain-Kochsalzlösung besonders klein zu bemessen oder überhaupt fortzulassen, weil die Blutdrucksteigerung nach Adrenalin für ranke Herzen nicht gleichgültig sein dürfte.

III. Besondere Indikationen.

Wir besprechen die besonderen Indikationen, welche einzelne Arten der chronischen Herzmuskelinsuffizienz und die Klappenfehler an die Therapie stellen, ohne nochmals die allgemeinen Grundsätze zu wiederholen, die für alle Arten der Herzschräche gelten.

Besondere Indikationen bei Koronarsklerose.

Bei der Koronarsklerose empfiehlt sich im Initialstadium namentlich bei Angina pectoris, meist auch bei cardialen Asthma der mindestens ein Jahr mit kurzen Pausen fortgesetzte Gebrauch von Jodkalium (5mal täglich 0,1—0,2 g nach dem Essen, am besten zusammen mit einem Alkali). Wir kommen bei der Behandlung der Arteriosklerose darauf zurück. Im Stadium der schweren Kreislaufstörung vermag es keinen Nutzen mehr zu bringen. Direkt schädlich wirkt es gelegentlich bei den dem cardialen Asthma so ähnlichen Anfällen urämischen Lungenödems. Bei komplizierender Schrumpfnieren sei man überhaupt mit der Anwendung vorsichtig. Auch bei Basedowkranken können schon kleine Joddosen den Gesamtzustand ungünstig beeinflussen (s. bei Arteriosklerose).

Die in vielen Fällen die Therapie der Koronarsklerose beherrschende Behandlung der Angina pectoris und des cardialen Asthma ist bereits be-

sprochen worden (s. S. 291). Der bei jeder Koronarsklerose mögliche Eintritt dieser alarmierenden Erscheinungen und die relative Häufigkeit plötzlicher Todesfälle macht für jede therapeutische Maßnahme besondere Vorsicht notwendig.

Besondere Indikationen für die Behandlung des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose.

Bei allgemeiner Arteriosklerose ist, wie wir in dem betreffenden Kapitel noch besprechen werden, auf das Herz besonders Rücksicht zu nehmen, weil alle die Herzarbeit steigernden Einwirkungen bei rigiden Gefäßen mit verminderter Anpassungsfähigkeit energischer auf Blutdruck und Herzarbeit wirken, als bei normalen Arterien, und das Herz so leichter geschädigt wird.

Auch die Behandlung der Herzinsuffizienz erfordert bei Arteriosklerose besondere Vorsicht. So sind die Digitalis und die Ta. Strophanthi bei Arteriosklerose meist in den kleineren Dosen zu geben, sind CO_2 -haltige Bäder zunächst zwischen 35 und 33 Grad C. und nicht weit unter 33 Grad warm zu nehmen, ist eine die Herzarbeit merklich steigernde Gymnastik auch bei der Nachbehandlung von Störungen am besten zu vermeiden.

Bei den so häufigen Fällen von Arteriosklerose mit Herzinsuffizienz, bei denen die Beschwerden von seiten des Abdomens überwiegen, leistet die Anregung der Darmbewegung in den Anfängen der Störung hervorragende Dienste. Der regelmäßige Gebrauch mild abführender Sauerbrunnen, des Pulv. Succ. Liquir. (einen Tag um den anderen Abends ein gestrichener Kaffeelöffel voll), des Pulv. Radic. Rhei (täglich 0,25—0,5 g Abends) sind sehr empfehlenswert. Auch der alljährlich zu wiederholende Gebrauch von Karlsbad, Marienbad, Tarasp, eventuell Kissingen oder Homburg bringt guten Nutzen.

Die drei letztgenannten kohlensäurereichen Quellen sind erwärmt zu trinken. In Karlsbad sind die kohlensäurearmen heißeren Quellen, aber etwas abgekühlt, zu gebrauchen. Karlsbad mit seiner milden, hervorragend abstufbaren Wirkung eignet sich für die mageren, blassen Kranken dieser Kategorie, ferner bei gleichzeitigem chronischen Magenkatarrh, Leberaffektionen, Gicht oder Diabetes; Marienbad mit seiner energischeren Wirkung mehr für die vollblütigen, fettleibigen Patienten Tarasp steht ungefähr in der Mitte zwischen beiden; es empfiehlt sich für leichtere Fälle beider Kategorien, besonders wenn die Kranken wegen nervöser Abspannung den Aufenthalt in erfrischender Gebirgsluft notwendig haben. Es verbietet sich aber häufig durch seine hohe Lage. Kissingen und Homburg eignen sich namentlich für angegriffenere Magenranke, für nervöse Dyspepsien, Lebercirrhosen u. dgl.

Haben Gehirnblutungen stattgefunden oder liegt ein Aneurysma vor, so sind CO_2 -haltige Bäder und jede das Herz auch nur mäßig anstrengende Gymnastik zu unterlassen. Digitalis oder Ta. Strophanthi sind nur zu brauchen, wenn ohne sie die Herzschwäche bedrohlich wird, und auch dann in vorsichtigster Weise. Tritt eine Hirnblutung während des Gebrauchs der beiden Medikamente ein, so sind sie sofort auszusetzen. Auch bei den leichteren Erscheinungen cerebraler Arteriosklerose, vor allem bei Schwindel und Ohnmachtsanwandlungen, muß man mit den die Herzarbeit steigernden Maßnahmen besonders vorsichtig sein.

Besondere Indikationen bei chronischer Myocarditis.

Ist die chronische Myocarditis im Anschluß an Gelenkrheumatismus entstanden, so ist durch möglichste Verhütung von Rezidiven des Gelenkrheumatismus den akuten Verschlechterungen der Herzerkrankung, die sich gelegentlich danach entwickeln, vorzubeugen. Exazerbationen der Entzündung nach Gelenkrheumatismus oder einer anderen Infektionskrankheit erfordern vor allen Dingen absolute Bettruhe, bis die Herzkraft sich so weit gebessert hat, daß an ein Verlassen des Bettes gedacht werden kann. Empfehlenswert, wenn auch nicht immer erfolgreich, ist dabei die Anwendung der Digitalis. Größere Mengen von *Natr. salicylic.* werden bei der Behandlung einer rheumatischen Herzaffektion besser vermieden, weil die profuse Schweißsekretion und die häufigen Magenstörungen für ein schwaches Herz wenig erwünscht sind. Ist Antipyrin wirksam, so ist es vorzuziehen. Nähere Vorschriften siehe bei der Behandlung der akuten Myocarditis. Im übrigen erfordert die chronische Myocarditis keine besonderen Maßnahmen.

Besondere Indikationen bei Lues des Herzens.

Die seltenen Fälle klinisch erkennbarer Herzlues wurden öfters durch energische Behandlung mit Ungt. cinereum und Kalium jodatum zur völligen Heilung gebracht. Bei den in der Literatur mehrfach berichteten Mißerfolgen antisypilitischer Maßnahmen war die Art der Erkrankung nicht immer ganz klar.

Besondere Indikationen bei der Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen (dem sogenannten Fetterherz).

Die Therapie der Herzinsuffizienz Fettleibiger hat auf anderen Wegen vorzugehen, als die Behandlung der Fettleibigen mit intaktem Herzen. Diese für den Erfolg unserer Maßnahmen entscheidende Forderung kann gar nicht genügend betont werden, weil die in weiten ärztlichen wie Laienkreisen verbreitete Ansicht, zur Wiederherstellung jedes Fettleibigen genüge eine Entfettungskur nach diesem oder jenem Schema, außerordentlich viel Unheil anrichtet. Worauf sich die Unterscheidung zwischen den durch die Fettleibigkeit als solche hervorgerufenen Beschwerden und den durch ein beginnendes Versagen des Herzens verursachten Erscheinungen zu stützen hat, wurde oben erörtert (s. S. 129).

Aber auch wenn der Puls, das Verhalten des Herzens und der übrigen Organe keine Abnormität erkennen lassen, ist nur bei jüngeren Leuten, im allgemeinen unter 40 Jahren, auf ein noch sicher intaktes Herz zu rechnen und sind alle Beschwerden durch eine zweckmäßige Entfettungskur zu beseitigen. Bei älteren Leuten ist wegen der so häufigen latenten Herzveränderungen, die nach einer energischen Entfettungskur zur Insuffizienz des Herzmuskels führen können, die größte Vorsicht geboten. Man beschränkt sich zunächst auf die Verhinderung einer weiteren Zunahme des Körpergewichts und sucht durch entsprechende gymnastische Übungen und körperliche Bewegung die Kranken beweglicher und leistungsfähiger zu machen. Erst wenn man so nicht zum Ziel kommt, nimmt man eine langsame Reduktion des Körpergewichts vor.

Ebenso wie ältere Leute sind Kranke mit einem gut kompensierten Klappenfehler oder Emphysem zu beurteilen. Eine Entfettung ist bei ihnen mit größter Vorsicht nur dann einzuleiten, wenn die Verhinderung der weiteren Gewichtszunahme und zweckmäßige körperliche Bewegung die Beschwerden nicht beseitigen.

Bei der auch nur unbedeutenden *Herzinsuffizienz* eines Fettleibigen ist die Hauptaufgabe die Kräftigung des Herzmuskels, um so das Mißverhältnis zwischen Körpermasse und Herzkraft zu bessern.

Auch bei der Herzschwäche von Fettleibigen ist die wichtigste Vorbedingung für eine erfolgreiche Anwendung der übrigen Behandlungsmethoden die Einschränkung der gewohnten Tätigkeit. Wie weit dieses Ruhegebot zu gehen hat, richtet sich nach denselben Grundsätzen wie bei anderen Herzkranken. Auch bei Fettleibigen fordere man besonders ausgiebige Ruhe, wenn es sich um körperlich oder nervös überanstrengte Menschen handelt. Gerade in dieser Beziehung wird bei der Behandlung herzschwacher Fettleibiger besonders häufig gefehlt.

Zu der ausreichenden Ruhe gesellen sich nun in gewohnter Weise die üblichen weiteren Maßnahmen zur Anregung der Herztätigkeit.

Auch im Initialstadium der Störung versucht man zunächst Digitalis oder Ta. Strophanthi, wenn nicht die bekannten Kontraindikationen das verbieten. Unbedingt müssen diese Mittel bei Angina pectoris oder cardialen Asthma angewendet werden. Sie bringen bei den meisten Störungen den gewohnten guten Nutzen. Nur bei der Herzschwäche, die ausschließlich durch das Mißverhältnis zwischen Herzkraft und Körpermasse oder durch Überanstrengung entstanden ist, besonders also bei der Herzinsuffizienz der jüngeren, muskelschwachen Fettleibigen versagen sie häufig (s. S. 214).

Bei derartigen Kranken mit einem muskelschwachen, durch andere anatomische oder funktionelle Störungen nicht geschädigten Herzen bewährt sich neben ausreichender Ruhe die Gymnastik als ausgezeichnetes Kräftigungsmittel des Herzmuskels. Bei ihrer richtigen Anwendung sieht man in geradezu frappierender Weise die Herzbeschwerden solcher Kranken schwinden. Vor Terrainkuren bei der Behandlung der Herzschwäche Fettleibiger sei hier nochmals gewarnt (s. S. 266). Die Gymnastik ist aber auch für jüngere muskelschwache Fettleibige kontraindiziert bei einer Herzinsuffizienz nach einer Überanstrengung, bei schwerer Angina pectoris, bei frischen Herzerkrankungen nach einer Infektionskrankheit u. s. w. Bei gleichzeitiger Arteriosklerose ist nur mit größter Vorsicht von ihr Gebrauch zu machen. Die Gymnastik vermag keinen Nutzen bei muskelkräftigen Fettleibigen zu bringen, die ausreichende körperliche Bewegung hatten, deren Herz aber trotz seiner gut entwickelten Muskulatur durch Einwirkung einer anderen anatomischen oder funktionellen Schädlichkeit insuffizient geworden ist.

Bei der Nachbehandlung von Störungen ist die Gymnastik nach den auf S. 263 gegebenen Vorschriften wie bei anderen Herzkranken anzuwenden.

Die kohlensäurehaltigen Bäder werden nach den allgemeinen Grundsätzen wie bei anderen Herzkranken gebraucht.

Bei schweren Störungen sind Fettleibige mit denselben Maßnahmen zur Kräftigung und Schonung ihres Herzens zu behandeln wie andere Herzkranken. Sie brauchen vor allen Dingen absolute Ruhe. Leider bleiben hier Digitalis und die anderen Herzmittel oft erfolglos.

Ein viel zweischneidigeres Mittel zur Verbesserung der Herzleistungen, zur günstigeren Gestaltung des Verhältnisses zwischen Körpermasse und Herzkraft ist die Reduktion des Körperfettes durch eine *Entfettungskur*, weil nur zu leicht die Herzkraft dabei Schaden leidet. Bei der Behandlung der beginnenden Herzinsuffizienz eines Fettleibigen ist es zunächst entschieden sicherer, keine Entfettung vorzunehmen, sondern sich mit diätetischen Maßnahmen, welche das weitere Ansteigen des Körpergewichts verhindern, zu begnügen und daneben das Herz auf diese oder jene Weise je nach Lage des Falles zu kräftigen. Erst wenn so nach 2—3 Wochen keine merkliche Besserung erzielt ist, macht sich eine Verminderung des Körpergewichts notwendig. Nebenher sind aber die zur Kräftigung des Herzens bestimmten Maßnahmen fortzusetzen. Hat dagegen die Herzinsuffizienz in dieser Zeit trotz zweckmäßiger Kräftigung des Herzmuskels merklich zugenommen, so ist von einer Entfettung völlig abzusehen. Die irreparablen, fortschreitenden Störungen der Herzkraft, die aus einem solchen Verhalten gefolgert werden müssen, können durch eine Entfettungskur nicht aufgehalten, wohl aber in ihrem verderblichen Einflusse auf das Herz befördert werden. Nur bei ganz übermäßiger Fettleibigkeit ist sofort neben entsprechender Ruhe, neben der Kräftigung des Herzens eine vorsichtige Entfettung einzuleiten. Bei bedeutender Herzinsuffizienz ist von einer Entfettungskur vollständig abzusehen. In geeigneten Fällen ist sie höchstens nach Beseitigung der schweren Störung erwünscht.

Ist eine Reduktion des Körpergewichts angezeigt, so kann bei jüngeren muskelschwachen Leuten, bei denen ausschließlich das Mißverhältnis zwischen Körpermasse und Herzkraft die Insuffizienz des Herzmuskels herbeigeführt hat, das Körpergewicht um $1\frac{1}{2}$ —2 kg wöchentlich reduziert werden, ohne daß bei guter diätetischer Anordnung der Entfettungskur ein Nachteil davon zu befürchten wäre. Dagegen muß man bei älteren Leuten, bei denen stets die Möglichkeit einer organischen Herzerkrankung vorliegt, und auch bei jüngeren Menschen mit nachweisbar anatomisch erkranktem oder funktionell durch eine Überanstrengung, Bierpotatorium, unzureichende Ernährung, lange Bettruhe geschädigtem Herzen die Kur so einrichten, daß die Kranken in der Woche nur $\frac{1}{4}$ —1 kg abnehmen.

Über die diätetischen Maßnahmen kann hier nicht eingehender gesprochen werden. Ich verordne meist eine Kost, bei der Eiweiß und Fett in gewohnter Menge, grüne Gemüse, Salat, Obst reichlich genossen, die Kohlehydrate mehr oder minder stark eingeschränkt werden. Zunächst werden auf das Kilogramm Körpergewicht bei Erwachsenen 20—25 Kalorien, bei Kindern je nach dem Alter wegen ihres höheren Kalorienbedarfs mehr zugeführt. Geht die Entfettung nicht nach Wunsch vor sich, wird durch weitere Einschränkung der Kohlehydrate und eventuell der Fette die Kalorienzufuhr weiter vermindert. Dringend sei auch vor einer weitgehenden, bei inzipienten Herzaffektionen Fettleibiger ohne Ödeme ganz unnötigen Einschränkung der Flüssigkeitszufuhr gewarnt, die leider heute als die am bequemsten anzuordnende Entfettungsmethode so beliebt ist. Sie zieht sehr oft lästige nervöse Erscheinungen nach sich. Namentlich bei gleichzeitiger Gicht oder Nephritis ist sie direkt kontraindiziert. Nur die alkoholischen Getränke und kohlehydratreiche Suppen sind einzuschränken oder zu verbieten. Namentlich das Trinken von Bier ist

meist ganz zu untersagen. Bei der Bedeutung, welche das Bier in vielen Fällen für die Entstehung der Fettleibigkeit und der ihr folgenden Herzstörung hat, ist darauf besonderer Nachdruck zu legen. Die meisten Kranken fühlen sich bei einer durchschnittlichen Flüssigkeitsaufnahme von 2 Litern am Tage völlig behaglich.

Energisch abführende *Trinkkuren* in Marienbad, Tarasp, Karlsbad, die bei bloßer Fettleibigkeit ohne Herzinsuffizienz im jugendlichen und mittleren Alter so hervorragende Dienste leisten, sind bei jeder Art von Herzinsuffizienz verboten. Die durch sie herbeigeführte rasche Reduktion des Körpergewichts wird von den Kranken fast nie ohne Nachteil vertragen. Dagegen empfehlen sich milde Kuren mit mäßigen Mengen der erwärmten und eventuell verdünnten Marienbader und Tarasper glaubersalzhaltigen Quellen, mit den wärmeren, etwas abgekühlten Karlsbader Quellen bei jüngeren Fettleibigen, für die eine Abmagerung um 1–2 kg wöchentlich zulässig ist. Bei genügend vorsichtiger Handhabung sind Marienbad und Tarasp wegen ihrer CO₂-haltigen Bäder und ihrer für anämische Frauen nützlichen Stahlquellen vorzuziehen. Tarasp ist aber nicht zu wählen, wenn dyspnoische Beschwerden, Stauungsbronchitis, Herzklopfen den Aufenthalt in so hoher Luft verbieten.

Beruhend die Herzbeschwerden eines Fettleibigen auf Koronarsklerose, auf einer sonstigen anatomischen oder funktionellen Schädigung der Herzkraft, handelt es sich um ältere Leute, bei denen man der anatomischen Intaktheit des Herzens nie ganz sicher ist, so sind mit einer Ausnahme auch solche mild abführende Trinkkuren nicht anzuraten.

Diese Ausnahme bilden die fettleibigen Arteriosklerotiker mit überwiegenden Beschwerden von seiten des Unterleibs. Hier bringt im allerersten Beginn der Herzinsuffizienz mit Stauung im Abdomen, Oppressionsgefühl, Neigung zu Katarrhen eine vorsichtige Trinkkur in Marienbad, Karlsbad oder Tarasp guten Nutzen (s. S. 299).

Für alle übrigen Fettleibigen mit einer anatomischen Herzerkrankung oder mit einer anderweitigen funktionellen Herzstörung eignen sich zur Beförderung einer mäßigen Entfettung mehr die Homburger Elisabethquelle, bei stärkeren Magenstörungen auch die erwärmten Kissinger Brunnen, bei gleichzeitiger Gicht oder gleichzeitigem Diabetes eine ganz milde Karlsbader Kur. Auch bei diesen Trinkkuren ist stets auf die gleichzeitige Kräftigung des Herzmuskels das größte Gewicht zu legen.

Bei jeder Entfettungskur muß der Kranke sich dauernd unter sorgfältiger ärztlicher Aufsicht befinden. Die Aufgabe der Entfettung bei Herzinsuffizienz ist erreicht, wenn die Reduktion des Körpergewichts und die mit ihr Hand in Hand gehende, nach unserer Ansicht wichtigere Kräftigung des Herzmuskels die Beschwerden des Kranken beseitigt haben. Man soll die Entfettung niemals mit der Absicht vornehmen, aus dem Fettleibigen einen völlig normal genährten Menschen zu machen. Treten, was übrigens fast nur bei schlecht geleiteten Entfettungskuren vorkommt, allgemeine Mattigkeit, nervöse Abspannung, Störung des Schlafs, Blässe und Gedunsenheit des Gesichts auf, so ist die Reduktion des Körpergewichts für einige Zeit zu unterbrechen und bei erneutem Auftreten der Störungen nach wiederholter Einleitung der Entfettung gänzlich aufzugeben. Bei Zunahme der Herzbeschwerden ist die Entfettungskur überhaupt abzu-
brechen. Man darf den Kranken also niemals anweisen, sein Körpergewicht auf so und so viele Kilogramm zu reduzieren, sondern hat das

Gewicht, bei dem die Beschwerden schwinden, als die Norm zu betrachten, auf welcher der Kranke sich halten muß.

Bei der Überwachung einer Entfettungskur muß man sich ferner stets erinnern, daß das Körpergewicht nicht immer die Beurteilung der Zu- oder Abnahme des Fettreichtums ermöglicht. Gerade bei Fettleibigen spielt offenbar der Wasserreichtum des Körpers dabei eine wichtige Rolle. Auch ohne daß Ödeme nachweisbar sind, ist in ihrem Körper oft sehr reichlich Wasser zurückgehalten. So erklären sich die recht häufigen zunächst paradox erscheinenden Fälle, in denen herzschwache Fettleibige trotz größerer Ruhe und reichlicherer Ernährung als vorher unter Zunahme der Diurese sehr rasch an Gewicht verlieren. Sicher ist auch ein Teil der in Marienbad, Karlsbad u. s. w. erzielten Abnahmen auf diese Weise zu erklären. Die Kranken verlieren dabei ihr gedunsenes Aussehen. Ihre Gesichtszüge werden schärfer, ihre Hautfarbe wird frischer.

Auch daran sei erinnert, daß bei nicht wenigen Fettleibigen nicht die zu reichliche, sondern eine ungenügende Ernährung bei der Entstehung der Herzschwäche wesentlich mitwirkt. Zahlreiche Kranke ernähren sich ja unzweckmäßig, um magerer zu werden, und schädigen so unter Umständen ihr Herz.

So hat Aug. Schott interessante Beobachtungen mitgeteilt, in denen die Herzinsuffizienz Fettleibiger gebessert wurde, obgleich das Körpergewicht der Kranken zunahm. Ich selbst kenne mehrere Fälle, in denen die besonders am Vormittag sich bemerklich machenden Beschwerden samt einer deutlichen Herzdilatation bei angestrengt tätigen, muskelkräftigen Fettleibigen durch ein ausgiebiges Frühstück und mäßige Einschränkung der körperlichen Bewegung zurückgingen.

Die schematische Anordnung einer Entfettungskur verbietet sich also auch aus diesen Gründen. Auch bei Fettleibigen bedarf man zur Einleitung einer zweckentsprechenden Behandlung die genaue Kenntnis der bisherigen Lebensweise.

Besondere Indikationen der Herzmuskelinsuffizienz nach Ernährungsstörungen und ungenügender Übung der Herzkraft.

Es ist wichtig, an die Möglichkeit einer solchen Entstehung zu denken und durch Besserung der Ernährung in der früher besprochenen Weise (s. S. 230 und 280) zur Hebung der Herztätigkeit beizutragen.

Die Herzinsuffizienz nach ungenügender Übung der Herzkraft wird am besten durch allmählich gesteigerte Ansprüche an die Herzleistungen gebessert.

Besondere Indikationen bei der Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung, bei der Herzvergrößerung durch nervöse Erregungen.

Die Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung fordert zunächst größte Ruhe. Bei schweren Störungen ist das selbstverständlich. Aber auch bei leichten Veränderungen wird öfters durch mehrwöchentliche Ruhe eine erfreuliche Besserung erzielt. Der Übergang zu körperlicher Bewegung muß sehr vorsichtig und langsam erfolgen, besonders vorsichtig, weil ausgiebigere gymnastische Übungen meist schlecht vertragen werden und das Herz dadurch nicht auf größere Leistungen vorbereitet werden

kann. Sehr nützlich sind in der Rekonvaleszenz die CO_2 -haltigen Bäder, wenn sich ihre Anwendung nicht durch die bekannten Kontraindikationen verbietet. Auch nach völliger Beseitigung der Herzerscheinungen müssen sich die Kranken von jeder nennenswerten Anstrengung fernhalten, weil nach einer einmaligen Störung schon eine mäßige Mehrforderung die Herztätigkeit zu alterieren vermag.

Bei der Behandlung des Masturbantenherzens ist die Ausübung des Lasters möglichst zu verhindern. Am ehesten gelingt das bei verständigen Kranken durch den Hinweis auf die Herzveränderungen. Nützlich sind weiter 2,0 Kal. bromat. und kurze kühle Sitzbäder Abends, eine stark abführende Kost, das Verbot von Alcoholicis am Abend, leichtes Zudecken im Bett.

Bei Herzstörungen von Basedowkranken ist von Anfang an, auch wenn sie übermäßig fett sind, ausgiebige Ruhe notwendig. Die Grundkrankheit selbst ist nach den gewöhnlichen Grundsätzen zu behandeln. Nochmals sei erwähnt, daß bei dem nicht seltenen Zusammentreffen von Koronarsklerose und Basedowscher Krankheit die Anwendung des Jodkaliums ausgeschlossen, weil die Basedow-Symptome dadurch unliebsam zuzunehmen pflegen. Operative Eingriffe am Kropf sind bei ausgebildeter Herzinsuffizienz besser zu unterlassen. Leichtere Grade der Herzschwäche, welche ausschließlich infolge der Basedowschen Krankheit entstanden sind, sieht man dagegen nach partiellen Strumektomien o. dgl. ebenso zurückgehen, wie die meisten anderen Symptome. Immerhin wird man sich auch bei nur mäßigen Herzstörungen noch schwerer zur Operation entschließen, als ohne diese Komplikation.

Die ein Uterus myom begleitenden Herzveränderungen bilden wohl stets eine Kontraindikation gegen das operative Vorgehen, wenn sie nicht ausschließlich durch die Anämie infolge der Myomblutungen verursacht sind. Der Herzbefund und der Grad der Anämie entscheidet diese Frage meist nicht. Die anamnestische Feststellung, in welcher Reihenfolge Herzerscheinungen und Anämie sich entwickelt haben, und noch mehr die Feststellung von Stauungserscheinungen an Lungen, Leber, Nieren, die bei bloß anämischer Herzveränderung kaum vorkommen, sind dafür wichtiger.

Besondere Indikationen bei der Herzmuskelinsuffizienz der Biertrinker und Schlemmer.

Die Behandlung der Herzinsuffizienz bei fettleibigen, aufgeschwemmten Biertrinkern richtet sich nach den für Fettleibige überhaupt besprochenen Grundsätzen (s. S. 300). Bei den Störungen, die nach relativ kurz dauerndem, starkem Potatorium und gleichzeitigen ungewohnten Anstrengungen entstehen, auch ohne daß die Kranken fett geworden sind, führt die strenge Vermeidung jedes Biergenusses und die Fernhaltung von allen stärkeren Anstrengungen öfters zu völligen Heilungen, regelmäßig in den Anfängen des Leidens zu wesentlichen Besserungen. Die Behandlung wird durch die Anwendung CO_2 -haltiger Bäder vorteilhaft unterstützt. Bei dem Auftreten schwerer Störungen sind dagegen die Aussichten viel ungünstiger. Dasselbe gilt nach den Angaben der Münchener Autoren von der Schwäche der hypertrophischen Bierherzen. Hier scheint auch die vollständige Entziehung des Biers, das diesen Kranken ein Nahrungsmittel war, nicht wünschenswert zu sein.

Besondere Indikationen bei der Herzmuskelinsuffizienz der chronischen Nephritis.

An erster Stelle ist hier das Herz, erst in zweiter das Nierenleiden zu berücksichtigen. So sehr in der Diät die den Nieren direkt schädlichen Dinge vermieden werden müssen, so sehr die Kochsalzzufuhr überwacht werden muß, ebenso hüte man sich, durch reine wochenlange fortgesetzte Milchdiät die Ernährung und den Kräftezustand der Kranken zu reduzieren. Bei Ödemen und urämischen Erscheinungen kräftige man hauptsächlich das Herz. Führen nach wenigen Tagen die Herzmittel und ausgiebige Ruhe, eventuell für 3—5 Tage fortgesetzte reine Milchdiät nicht zu einer wesentlichen Besserung, so erzielt gerade bei der Kombination von Herzschwäche und Nephritis der gleichzeitige Gebrauch der Xanthinderivate, speziell des Diuretins und des Theocins, oft sehr gute Erfolge. Diaphoretische Methoden sind, wie bei der Herzinsuffizienz überhaupt, erst in zweiter Linie heranzuziehen. Die Digitalis und die Ta. Strophanthi sind nur in kleinen Dosen zu brauchen. Bei der für leichte Störungen und in der Rekonvaleszenz schwererer Störungen unter Umständen erwünschten Anwendung CO_2 -haltiger Bäder sind die indifferenten Temperaturen zwischen 33 und 35 Grad C. zu bevorzugen. Von einer die Herzarbeit wirklich verstärkenden Gymnastik ist bei der meist vorhandenen Arteriosklerose gewöhnlich abzusehen. Diese Vorsicht ist bei der Neigung von Nephritikern zu Gehirnblutung sicher berechtigt. Aber sie darf nicht bis zum Verzicht auf alle die Herzarbeit verstärkenden Mittel gehen. Schon oben (s. S. 242) wurde betont, daß die Wahrscheinlichkeit ihres Nutzens viel größer ist als die bei entsprechender Anwendung stets vermeidbare Gefahr einer Gehirnblutung. Zudem wird gerade bei der Herzschwäche von Nephritikern recht oft der erhöhte arterielle Druck mit besserer Herztätigkeit niedriger. Über die Anwendung der Jodsalze siehe bei Arteriosklerose.

Besondere Indikationen bei den Herzerscheinungen infolge von chronischen Erkrankungen der Atmungsorgane.

Zur möglichsten Verhütung von Kreislaufstörungen ist eine zweckmäßige Behandlung des Lungenleidens am Platz, über die hier nicht zu sprechen ist. Besonders wichtig ist die Verhinderung der Entstehung akuter Bronchitiden und Bronchopneumonien durch verständige Abhärtung, das Tragen wollener Unterjacken u. dgl. Sind trotzdem akute Lungenkrankungen eingetreten, so müssen sie mit steter Rücksicht auf das Herz besonders vorsichtig behandelt werden.

Störungen der Kompensation sind nach den allgemeinen Regeln zu behandeln. Recht nützlich ist bei pleuritischen Verwachsungen eine vorsichtig gesteigerte Lungengymnastik, die mit einer entsprechenden Kräftigung des Herzens Hand in Hand zu gehen hat. Etwaige Anfälle bronchialen Asthmas sind durch Codein, Dionin oder durch Morphininjektionen zu erleichtern und abzukürzen, um die dabei notwendige, für ein schwaches Herz oft bedenkliche Mehrarbeit so gering wie möglich zu machen. Bei den gelegentlich vorkommenden akuten Schwächezuständen der rechten Kammer mit enormer Dyspnoe, hochgradigster Cyanose ver-

mag bisweilen ein reichlicher Aderlaß die drohende Lebensgefahr für den Augenblick zu beseitigen.

Die *Herzerscheinungen bei Kropf* sind zunächst in der gewöhnlichen Weise zu behandeln. Recht oft sieht man mit Nachlaß der venösen Stauung den Kropf sich auffallend verkleinern und die durch ihn herbeigeführten Atembeschwerden nachlassen. Zweckmäßig gesellt sich dazu später die Anwendung des Thyreoidins in der von v. Bruns angegebenen Weise (an 10—15 Tagen, eventuell mit allmonatlicher oder seltenerer Wiederholung, je 1 Tablette zu 0,1 g). Größere Dosen von Thyreoidin werden gerade von Herzkranken oft schlecht vertragen. Bei der Indikationsstellung zur Strumektomie ist der dadurch voraussichtlich erzielte Nutzen und die nach dem Grade der Herzstörung wahrscheinliche Gefahr gegeneinander abzuwägen. Allgemeine Regeln lassen sich darüber kaum geben.

Besondere Indikationen bei den Klappenfehlern des Herzens.

Die leichte Erkennbarkeit der Klappenfehler schon im Stadium der *Kompensation* ermöglicht eine ausgiebige prophylaktische Tätigkeit nach den auf S. 229 gegebenen Vorschriften über die Erhaltung der Kompensation. Außer den allgemeinen Verhaltensmaßregeln ist für Klappenfehler, die nach Gelenkrheumatismus entstanden sind, die Verhütung seiner Rezidive, für Klappenfehler, die eine Drucksteigerung im Lungenkreislauf herbeigeführt haben, die Vermeidung, resp. die sorgfältige Behandlung akzidenteller Lungenerkrankungen wichtig. Bei arteriosklerotischen Klappenfehlern versucht man durch allgemeine Maßnahmen das Fortschreiten der Arteriosklerose, die Zunahme des Klappenfehlers zu hindern. Über sichere Erfolge kann man nach der Natur der Dinge kaum berichten.

Für die Therapie der *Dekompensation* ist es wichtig, daß ihre ersten Anfänge nicht als zum Bilde des Klappenfehlers gehörig übersehen, sondern entsprechend behandelt werden. Es gelten dafür die früher besprochenen allgemeinen Grundsätze.

Betreffs der Gymnastik sei, weil vielfach abweichende Vorstellungen zu bestehen scheinen, noch hervorgehoben, daß sie auch bei Klappenfehlern zur Beseitigung leichter Störungen nur in den Fällen anzuwenden ist, bei denen die Körpermuskulatur abnorm wenig entwickelt ist, besonders also bei muskelschwachen Fettleibigen, bei denen keine Überanstrengung oder frische Herzerkrankung die Dekompensation herbeigeführt hat. Sonst kann sie ebenso wie bei Krankheiten des Herzmuskels nur dazu dienen, das Herz nach längerer Ruhe allmählich wieder an größere Leistungen zu gewöhnen. Die so vielfach beliebten Terrainkuren sind auch bei ganz leichter Dekompensation für jede Art von Klappenfehlerkranken dringend zu widerraten. Die wenig ansteigenden Terrainwege können höchstens, wie auf S. 267 besprochen wurde, von derartigen Patienten zum Spaziergehen benützt werden.

Vor dem Gebrauch der Digitalis bei *Insuffizienz der Aortenklappen* wird vielfach gewarnt. Die tatsächliche Grundlage dieser Warnung ist die unbestreitbare Erfahrung, daß schwere Dekompensationen reiner oder überwiegender Aorteninsuffizienzen fast stets, unbeeinflussbar durch

Digitalis, zum Tode führen, während das Mittel bei den schwersten Störungen von Mitralfehlern oft noch Erfolge zu verzeichnen hat. Die ausbleibende Wirkung der Digitalis beziehen wir aber nicht darauf, daß bei Aorteninsuffizienz infolge der durch Digitalis verlangsamten Schlagfolge sehr bedeutende Blutmengen in das Herz zurückströmen und das Herz sie nicht zu bewältigen vermag. Denn eine merkliche Pulsverlangsamung wird in diesen gegen Digitalis refraktären Fällen meist nicht erzielt. Wir sehen auch leichtere Dekompensationen von Aorteninsuffizienzen und selbst schwere Störungen der so häufigen Kombinationen von hochgradigen Mitralfehlern mit mäßigen Aorteninsuffizienzen bei Digitalisgebrauch trotz der hier meist recht beträchtlichen Pulsverlangsamung gut zurückgehen. Die Ursache der ausbleibenden Digitaliswirkung bei der schweren Dekompensation reiner oder überwiegender Aorteninsuffizienzen ist die Art der Digitaliswirkung, die wohl die Größe der geleisteten Arbeit, aber nicht den bei derartigen Aorteninsuffizienzen erschöpften Vorrat von disponibler Kraft oder von diastolischer Erweiterungsfähigkeit zu vergrößern vermag. So halten wir den Vorschlag L ö w y s, bei Aorteninsuffizienz zur Verhütung der Pulsverlangsamung neben der Digitalis auch Atropin zu geben, zwar für theoretisch begründet, aber bei den tatsächlich vorliegenden Verhältnissen für aussichtslos (s. auch S. 243).

Daß die abnorme Weite und der geschädigte Tonus der Arterien bei Aorteninsuffizienz zu der Schwere mancher Störungen beiträgt, ist, wie O. R o s e n b a c h zuerst hervorgehoben hat, recht wahrscheinlich. Leider rufen unsere speziell die Gefäßkontraktionen anregenden Mittel wohl nur in sehr beschränktem Maße eine Zusammenziehung der geschwächten Gefäßmuskulatur hervor, und wir sehen in der Tat in den Fällen, bei denen die Digitalis versagt, auch keinen nennenswerten Nutzen vom Koffein oder vom Kampfer. Das von O. R o s e n b a c h empfohlene Ergotin vermag in therapeutischer Dosis überhaupt keine Gefäßkontraktion herbeizuführen.

Eine Entlastung der rechten Kammer durch einen Aderlaß erweist sich auch bei den im Verlauf von Mitralklappenstenosen und Pulmonalklappenfehlern hin und wieder vorkommenden akuten Schwächezuständen des rechten Herzens nützlich.

Eine besonders sorgfältige Behandlung verlangen auch geringfügige frische Störungen, die im Anschluß an ein Rezidiv des Gelenkrheumatismus o. dgl. entstanden sind. Sie erfordern vor allen Dingen größte Ruhe, bis die Besserung der Herzkraft den Ablauf der frischen Herzkrankung anzeigt. Jedes Rezidiv des Gelenkrheumatismus muß sofort energisch mit Bettruhe, Ruhigstellung der befallenen Extremitäten und entsprechenden Antirheumaticis behandelt werden, und zwar empfiehlt sich für kräftige Kranke mit kompensierten oder nur leicht dekompensierten Klappenfehlern zunächst das Natrium salicylicum (6,0 g pro die für Erwachsene), weil man damit am sichersten und raschesten einen Erfolg erzielt. Bei schwächlichen Menschen, aufgeschwemmten Fettleibigen, bei schwererer Dekompensation ist das Natrium salicylicum wegen der Magenstörung und der profusen Schweißsekretion besser zu vermeiden, zunächst Antipyrin (4,0 pro die für Erwachsene) zu geben und erst, wenn dasselbe nicht zum Ziele führt, Natrium salicylicum in kleineren Dosen zu verabreichen.

Bei den ein Fortleben gestattenden angeborenen Klappenfehlern und Mißbildungen versucht man durch kräftige Nahrung, durch Bäder mit anregenden Zusätzen der dürftigen Ernährung, der Hemmung der ganzen Entwicklung entgegenzuarbeiten. Man sei von

Jugend an auf eine verständige Abhärtung bedacht, schütze den Körper durch geeignete Kleidung, besonders durch wollene Untersachen vor zu schroffem Temperaturwechsel und suche akute Lungenerkrankungen durch sorgfältige Behandlung jeder Erkältung und jeder Bronchitis möglichst zu verhüten. Gestatten es die äußeren Verhältnisse, so lasse man den Kranken nicht zusammen mit Tuberkulösen, in gesunder Land- oder Gebirgsluft aufwachsen, verschaffe ihm entsprechende körperliche Bewegung, lasse ihn später wenigstens alljährlich einige Wochen in guter Luft zubringen und suche ihn in hygienisch günstigen Verhältnissen zu beschäftigen, ihn namentlich von Beschäftigungen fernzuhalten, bei denen viel Staub eingeatmet oder der ganze Tag in engen geschlossenen Räumen zugebracht werden muß. Man kann so hoffen, der Tuberkulose, die so viele dieser Kranken hinwegrafft, wirksam entgegenzuarbeiten.

Literaturverzeichnis.

Geschichtliches.

Benecke, Über die CO_2 -haltigen Bäder in Nauheim. Berl. klin. Wochenschrift 1870, Nr. 22. — **Benecke**, Zur Therapie des Gelenkrheumatismus und der ihm verbundenen Herzkrankheiten. Berlin 1872. — **Boehm**, Untersuchungen über die physiologische Wirkung der Digitalis und des Digitalins. Pflügers Archiv, Bd. V, S. 153.

Jakob, Grundzüge der Balneotherapie. Berlin 1870. Weitere Arbeiten siehe Vortrag auf dem Schles. Bädertag, Dezember 1891: Zur Therapie der Herzkrankheiten.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 1. Aufl. 1884; 4. Aufl. 1891.

Schmiedeberg, Über die Digitaliswirkung am Herzmuskel des Frosches. Festschrift für Ludwig. 1874. — **Aug. Schott**, Die Wirkung der Bäder auf das Herz. Berl. klin. Wochschr. 1880, Nr. 25 u. 26. — **Aug. Schott**, Zur Therapie der chronischen Herzkrankheiten. Berliner klin. Wochschr. 1885, Nr. 33—36. — **Stokes**, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. 1885. Besonders S. 294 f.

Traube, Versuche über die Wirkung der Digitalis. Charitéannalen 1851. Ges. Beiträge zur Pathologie und Physiologie, Bd. 1, S. 190. — **Traube**, Über die Veränderungen, welche die Spannung des Aortensystems unter dem Einfluß der Digitalis erleidet. Ges. Beiträge, Bd. 1, S. 252. — **Traube**, Über die Wirkungen der Digitalis. Beiträge, Bd. 2, S. 177 (10. Fall). — **Traube**, Zur Lehre von der Digitaliswirkung. Beiträge, Bd. 2, S. 910. — **Traube**, Einige Bemerkungen über die Wirkungen der Digitalis. Beiträge, Bd. 3, S. 65. — **Traube**, Im Stadium der Kompensationsstörung bei Sklerose des Aortensystems müssen dem Gebrauch der Digitalis starke Abführungen vorhergehen. Beiträge, Bd. 3, S. 165. — **Traube**, Über die Behandlung der cardialen Dyspnoe und des cardialen Asthma. Beiträge, Bd. 3, S. 211. — **Traube**, Zur Lehre von der Digitaliswirkung bei Herzkranken. Beiträge, Bd. 3, S. 215. — **Traube**, Über die Behandlung des bei organischen Herzkrankheiten infolge von Stauung im Venensystem zu stande kommenden Magenkatarrhs. Beiträge, Bd. 3, S. 218. — **Traube**, In einem Falle von Herzleiden, in welchem die Digitalis in kleinen Dosen sich als unwirksam erwiesen hatte, wirkt sie vortrefflich in abnorm großen Dosen. Beiträge, Bd. 3, S. 220. — **Traube**, Ein Fall von angeborener Aortenstenose u. s. w. Beiträge, Bd. 3, S. 22 (Bemerkung über systematische Muskelübungen). — **Traube**, Bemerkungen über eine eigentümliche Herzaffektion. Beiträge, Bd. 3, S. 162 (kurze Empfehlung systematischer Muskelübungen). — **Traube**, Ein Fall von Insuffizienz der Aortenklappen im Gefolge von Sklerose des Aortensystems entstanden. Günstige Wirkung abführender Mittel auf die asthmatischen Beschwerden. Beiträge, Bd. 3, S. 167.

Withering, Abhandlung vom roten Fingerhut u. s. w. Aus dem Englischen von Michaelis. Leipzig 1786. — **Wunderlich**, Handbuch der Pathologie und Therapie, 2. Aufl. 1856, Bd. 3, S. 586. — **Wunderlich**, Das Verhältnis der physiologischen Medizin zur ärztlichen Praxis. Archiv für physiol. Heilkunde, Bd. 4, 1845, S. 4. — **Wunderlich** und **Roser**, Über die Mängel der heutigen deutschen Medizin u. s. w. Archiv für physiol. Heilkunde, Bd. 1, 1842, Einleitung.

Prophylaxe und Therapie.

Braun, Therapie der Herzkrankheiten. Berlin u. Wien 1903.

Fraentzel, Vorlesungen über Herzkrankheiten, Bd. 1, S. 97; Bd. 2, S. 207.

Aug. Hoffmann, Die Behandlung der Herzinsuffizienz. Deutsche med. Wochschr. 1905, Nr. 18. — Aug. Hoffmann, Über die Beurteilung therapeutischer Einwirkungen auf das Herz. Münch. med. Wochschr. 1904, N. 32. — F. A. Hoffmann, Vorlesungen über die allgemeine Therapie, 2. Aufl. 1888, S. 60.

Krehl, Einiges über allgemeine Behandlung der Herzkrankheiten. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 362.

Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 152.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen. 4. Aufl. 1891.

G. Sée, Thérapie physiologique du coeur. Paris 1893. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens etc.

Traube, s. oben.

Siehe ferner die Lehrbücher der Herzkrankheiten.

Beseitigung der Ursachen der Herzinsuffizienz.

Bachus, Über Herzerkrankungen bei Masturbanten. Deutsches Archiv für klin. Med., Bd. 54, S. 207.

Curschmann, Herzsypilis. Arbeiten aus d. med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 226.

v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten 1868, S. 261.

Medikamente zur Verstärkung der Herztätigkeit.

Gottlieb und Sahli, Herzmittel und Vasomotorenmittel. Verhandl. d. Kongresses für innere Med. 1901, S. 21.

Digitalis. Boehm, Untersuchungen über die physiologische Wirkung der Digitalis und des Digitalins. Pflügers Archiv, Bd. 5, S. 153, 1872. — Boehm, Über den Einfluß des Digitalins auf den Blutdruck der Säugetiere. Dorpater med. Zeitschr., Bd. 4, S. 63. — Bosse, Über das Dialysat der Digitalis purpurea. Zentralbl. für innere Med. 1899, Nr. 27. — Brandenburg, Eigenschaft der Digitalis, in nicht tödlicher Gabe die Anspruchsfähigkeit des Herzens für künstliche Reize vorübergehend zu vermindern. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 53 u. Zeitschr. f. experim. Pathol. u. Therapie, Bd. 1, S. 485. — Brandenburg, Über die Eigenschaft des Digitalins beim Froschherzen selbständige Erzeugung von Bewegungsreizen an der Grenze von Vorhöfen und Kammer anzuregen. Archiv f. Anat. u. Physiol., Physiol. Abt., 1904, Suppl.

Eichhorst, Über moderne Herzmittel. Korrespondenzbl. f. Schweizer Ärzte 1888, Nr. 2, S. 34.

Focke, Was lehrt die medizinische Kasuistik über die jahreszeitlichen Schwankungen in der Stärke der officinellen Digitalis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 46, H. 5 u. 6. — Alb. Fraenkel, Physiologische Dosierung von Digitalispräparaten. Ther. d. Gegenwart 1902, März. — Alb. Fraenkel, Vergleichende Untersuchungen über die kumulative Wirkung der Digitaliskörper. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 51, S. 84. — Alb. Fraenkel, Über Digitaliswirkung am gesunden Menschen. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 32. — O. Frank, Die Wirkung von Digitalis (Helleborein) auf das Herz. Ber. d. Gesellsch. f. Morphol. u. Physiol. in München 1897, H. 2. — Friedheim, Über einen Fall von Digitalisexanthem. Deutsche med. Wochschr. 1895, Nr. 11.

Gaskell, On the tonicity of the heart and the bloodvessels. Journal of physiol. Bd. 3, S. 48. — D. Gerhardt, Die Einwirkung von Arzneimitteln auf den kleinen Kreislauf. Verhandl. d. Kongresses für innere Med. 1902, S. 328. — Gottlieb und Magnus, Digitalis und Herzarbeit. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 51, S. 30. — Gottlieb und Magnus, Gefäßwirkung der Körper der Digitalisgruppe. Ebendas., Bd. 47, S. 135. — Gottlieb und Magnus, Einfluß der Digitaliskörper auf die Hirnzirkulation. Ebendas., Bd. 48, S. 262.

Jaquet, Über die physiologische Wirkung einiger Pflanzendialysate. Korrespondenzbl. für Schweizer Ärzte 1897, Nr. 11, 1898, Nr. 24.

Kußmaul, Digitalisbehandlung. Ther. d. Gegenwart 1900.

Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr.

f. klin. Med., Bd. 11, S. 156. — **Loeb**, Beeinflussung des Koronarkreislaufes durch einige Gifte. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 51, S. 64.

Naunyn, Zur Digitalistherapie. Ther. d. Gegenwart 1899, Mai.

Penzoldt, Über Digitalistherapie. 55. Versammlung deutscher Naturforscher u. Ärzte. Münch. med. Wochschr. 1886, Nr. 42. Diskussion Nr. 43, S. 773. — **Pletnew**, Über das Verhalten der Anspruchsfähigkeit des unter Digitaliseinfluß stehenden Säugetierherzens. Zeitschr. f. experim. Path. u. Ther., Bd. 1, S. 80.

Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 371.

Schmiedeberg, Über die Digitaliswirkung am Herzmuskel des Frosches. Festschrift für Ludwig. 1874. — **Schmiedeberg**, Untersuchungen über die pharmakologisch wirksamen Bestandteile der Digitalis purpurea. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 3, S. 16, 1874. — **Schmiedeberg**, Beiträge zur Kenntnis der pharmakologischen Gruppe des Digitalins. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 16, S. 149. — **Schwarzenbeck**, Über das Dialysat der Digitalis grandiflora. Zentralblatt für innere Med. 1901, Nr. 17. — **Straub**, Dynamik des Froschherzventrikels. Zeitschr. f. experim. Path. u. Ther., Bd. 1.

Talma und v. d. Weyde, Beiträge zur Therapie des kranken Herzens. Über die Wirkung von Digitalin u. s. w. auf das Herz. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 9, S. 276. — **Traube**, s. o. unter Geschichtlichem.

Williams, Über die Ursache der Blutdrucksteigerung bei der Digitaliswirkung. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 13, S. 1.

Ziegenbein, Physiologische Wirkung der Digitalis- und Strophanthusdrogen. Ber. d. Deutschen Pharmazeut. Gesellsch., 12. Jahrg., H. 8, S. 335. — **Ziegenbein**, Wertbestimmung der Digitalisblätter. Archiv d. Pharmazie, Bd. 240, H. 6, 1902.

Digalen. **Bibergeil**, Digalen, ein Ersatzmittel des Digitalisinfuses. Berl. klin. Wochschr. 1904, Nr. 51.

Cloetta, Über Digalen, Digitoxinum solubile. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 33.

Hochheim, Klinische Erfahrungen mit Digalen. Zentralbl. f. innere Med. 1905, Nr. 22.

G. Klemperer, Digalen. Ther. d. Gegenwart 1905, Jan. — **Kottmann**, Klinisches über Digitoxinum solubile Cloetta (Digalea), ein Beitrag zur subkutanen und intravenösen Digitalistherapie. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 56, H. 1 u. 2.

Naunyn, Wirkung der Digitalis. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 31.

Digitoxin. **Alb. Fraenkel** (unter v. Schröder), Tonographische Untersuchungen über Digitaliswirkung. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 40, S. 40.

Koppe, Untersuchungen über die pharmakologischen Wirkungen des Digitoxins, Digitaleins und Digitalins. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 3, S. 274.

v. Starck, Zur therapeutischen Verwendung des Digitoxins. Münch. med. Wochschr. 1897, Nr. 3.

Unverricht, Über Digitoxinbehandlung. Deutsche Ärztezeitg. 1895, Nr. 22.

Digitalin. **Deucher**, Über die Wirkung des Digitalinum verum bei Zirkulationsstörungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 57, S. 1 (mit weiteren Literaturangaben). — **Deucher**, Über die Veränderung des Digitalinum verum in seiner Wirksamkeit durch den Einfluß der Magenverdauung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 58, S. 47.

Tinctura Strophanthi. **Fraenkel**, Über Strophanthuswirkung. Deutsche med. Wochschr. 1888, Nr. 8 u. 9. — **Alb. Fraenkel**, Über Digitaliswirkung am gesunden Menschen. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 32 (Strophanthustabletten). — **Fraser**, The action and use of Digitalis and its substitutes, with special references to Strophanthus. Brit. med. Journ. 1885, S. 904. — **Fraser**, Note on Tincture of Strophanthus. Brit. med. Journ. 1887, S. 151.

Haas, Die Tinctura Strophanthi Kombé und ihre Wirkung auf den sichtbaren, tastbaren und graphischen Herzstoß. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 43, S. 353.

Langgaard, Über Strophanthus. Therap. Monatshefte 1887, Mai, S. 180.

Strophanthin. **Popper**, Über die physiologische Wirkung des Strophanthins. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 16, S. 97.

Rothziegel, Über Strophanthin. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1890, S. 520.

Scilla. v. **Dusch**, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 264.

Convallaria majalis. **Botkin**, zitiert nach Kobert, Schmidts Jahrb., Bd. 197, S. 188.

Falkenheim, Über Ersatzmittel der Digitalis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 36, S. 84.

Hiller, Die Convallaria majalis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, S. 492.

Kobert, Zum Ersatze der Digitalis. Deutsche med. Wochschr. 1881, S. 599; 1882, S. 479.

Leubuscher, Physiologische und therapeutische Wirkungen des Convallamarin. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 581.

Maragliano, Therapeutische Mitteilungen. I. Convallaria majalis, Convallarin, Convallamarin. Zentralbl. f. d. med. Wissenschaften 1883, Nr. 43.

Adonis vernalis. Bubnoff (unter Bothin), Über die physiologische und therapeutische Wirkung der Adonis vernalis-Pflanze. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 33, S. 262.

Helleborein. Falkenheim, Über Ersatzmittel der Digitalis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 36, S. 93.

Spartein. Gluzinski, Über die physiologische und klinische Wirkung des schwefelsauren Spartein (Sparteinum sulfuricum). Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 44, S. 121.

Leo, Über die therapeutische Anwendung des Sparteinum sulfuricum. Zeitschrift f. klin. Med., Bd. 12, S. 143.

G. Séé, Du sulfate de spartéine comme médicament dynamique et régulateur du coeur. Compt. rend. 1885, T. 101, p. 1046.

Oxyspartein. Hürthle, Orientierungsversuche über die Wirkung des Oxysparteins auf das Herz. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 30, S. 401.

Apocynum cannabinum. Pawinski, Apocynum cannabinum als Cardiacum. Neue Therapie 1904, Juni.

Koffein, Theobromin. Binz, Beiträge zur Kenntnis der Kaffeebestandteile. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 9, S. 31. — J. Bock, Über die Wirkung des Koffeins und Theobromins auf das Herz. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 43, S. 367. — Boehm, Lehrbuch der allgemeinen und speziellen Arzneiverordnungslehre. Jena 1884, S. 319.

Dreser, Über Herzarbeit und Herzgifte. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 24, S. 233.

S. Frenkel, Klinische Untersuchungen über die Wirkung von Koffein, Morphin u. s. w. auf den arteriellen Blutdruck. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 542.

Huchard, Bull. de thérapie, Nr. 103, zitiert nach Talma und v. d. Weyde, l. c. S. 315.

Lépine, Lyon méd. 1882, Nr. 29, zitiert nach denselben. — Leyden, Über die Sklerose der Koronararterien und die davon abhängigen Krankheitszustände. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 577.

v. Maximowitsch und Rieder, Untersuchungen über die durch Muskelarbeit und Flüssigkeitsaufnahme bedingten Blutdruckschwankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 353.

Riegel, Über die therapeutische Verwendung der Koffeinpräparate. Berl. klin. Wochschr. 1884, Nr. 19.

v. Schröder, Über die Wirkung des Koffeins als Diureticum. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 22, S. 39. — v. Schröder, Über die diuretische Wirkung des Koffeins und der zu derselben Gruppe gehörenden Substanzen. Arch. f. experim. Pathologie, Bd. 24, S. 85.

Kampfer. Böhme, Über die Wirkung des Kampfers auf das durch Chloralhydrat vergiftete Froschherz. Archiv f. experim. Path. u. Pharm., Bd. 52, S. 346.

Gottlieb, Die Herzwirkung des Kampfers. Zeitschr. f. experim. Path. u. Ther., Bd. 2, S. 385.

Schmiedeberg, Grundriß der Arzneimittellehre, 2. Aufl. 1884, S. 121.

Ergotin. S. Frenkel, Klinische Untersuchungen über die Wirkung von ... Secale cornutum auf den arteriellen Blutdruck. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 571.

Päßler, Beiträge zur Therapie der Kreislaufstörungen bei akuten Infektionskrankheiten. Verhandl. des Kongr. f. innere Med. 1898, S. 442.

O. Rosenbach, Über die Anwendung von Mutterkornpräparaten bei gewissen Herzerkrankungen. Berl. klin. Wochschr. 1887, Nr. 34, S. 627. — O. Rosenbach, Die Krankheiten des Herzens. 1897, S. 1051.

Schwalbe, Zur Klinik der Aortenklappeninsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 45, S. 422.

Baldrianpräparate. Schmiedeberg, Grundriß der Arzneimittellehre, 2. Aufl., S. 150 u. 122.

Herzflasche. Pospischil (unter Winternitz), Blätter f. klin. Hydrotherapie 1891, Nr. 8; 1894, Nr. 12; 1895, Nr. 4; zitiert nach Glax (s. u.).

Kohlensäurehaltige Bäder. Ärzte-Verein zu Bad Nauheim, Bad Nauheim, 1904. — Benecke, s. o. unter Geschichtlichem.

Ekgreu, Zum Einfluß der Sauerstoffbäder auf Pulsfrequenz und Gefäßtonus. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 57, S. 401.

Glax, Lehrbuch der Balneotherapie, Bd. 1, 1897, S. 205 f., 230, 231. — Grödel, Bad Nauheim u. s. w. St. Petersburger med. Wochschr. 1893, Nr. 16.

Newton Heinemann, Die physikalische Behandlung der chronischen Herzkrankheiten (nach Schott). Deutsche med. Wochschr. 1896, Nr. 33. — Hensen, Über die Wirkung kohlensäurehaltiger Bäder auf die Zirkulation. Deutsche med. Wochschr. 1899, Nr. 35. — Huchard, Le traitement des maladies chroniques du coeur par la gymnastique et les eaux minérales. Journ. des Praticiens, juillet 1894.

Jakob, s. o. unter Geschichtlichem. — Jakob, Blutdruck und Größe der Pulswelle im lauen beziehungsweise kohlensauren Bade und dessen Wirkung aufs Herz. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1890, S. 527.

Kisch, Differentialindikation von Nauheim und Marienbad bei Herzkranken. Marienbad in der Saison 1898.

Lehmann, Blutdruck nach Bädern. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, S. 206.

— Leusser, Über die Wirkung der Kissinger kohlensauren Solbäder bei Herzkranken. Münch. med. Wochschr. 1901. — Lindner, Zur Kenntnis der Wirkung der Franzensbader Kohlensäurebäder bei Herzkrankheiten. Wiener med. Wochschr. 1901, Nr. 19.

Matthes, Lehrbuch der klinischen Hydrotherapie. 2. Aufl., Jena 1903, S. 126 u. 240. (Mit zahlreichen Literaturangaben.) — Otfried Müller, Über den Einfluß von Bädern und Duschen auf den Blutdruck beim Menschen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 74, S. 316. — Otfried Müller, Über die Blutverteilung im menschlichen Körper unter der Einwirkung thermischer Reize. Ebendas., Bd. 82, S. 547.

Reißner und Grote, Beitrag zur Wirkung der kohlensäurehaltigen Thermal-solen nach Versuchen an Nauheimer Bädern. Münch. med. Wochschr. 1903, Nr. 40.

— Rothschild, Herzranke in Soden am Taunus. Balneol. Zentralztg. 1902, Nr. 24, 25.

G. Scholz, Klinische Beobachtung über die Wirkung kohlensaurer Bäder bei chronischen Herzkrankheiten. 2. Aufl., Berlin 1883. — Aug. Schott, s. o. unter Geschichtlichem. — Th. Schott, Beiträge zur tonisierenden Wirkung kohlensäurehaltiger Thermal-solbäder aufs Herz. Berl. klin. Wochschr. 1883, Nr. 28, S. 428. — Th. Schott, Über die Behandlung chronischer Herzkrankheiten mittels Bäder und Gymnastik. St. Petersburger med. Wochschr. 1898, Nr. 16. — Senator und Frankenhäuser, Zur Kenntnis der Wirkung von Kohlensäure- und anderen gashaltigen Bädern. Ther. d. Gegenwart 1904, Januar. — Strasburger, Über Blutdruck, Gefäßtonus und Herzarbeit bei Wasserbädern verschiedener Temperatur und bei kohlensäurehaltigen Solbädern. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 82, S. 459.

Thorne, The Schott Methods of the treatment of chronic diseases of the heart. London 1897.

H. Winternitz, Über die Wirkung verschiedener Bäder insbesondere auf den Gaswechsel. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 72, S. 258.

Weitere Literatur s. bei Glax, l. c. und bei Matthes, l. c.

Wechselstrombäder. Büdingen und Geißler, Die Einwirkung der Wechselstrombäder auf das Herz. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 18.

Gymnastische Übungen.

v. Basch, Kritik des Oertelschen Verfahrens. Wiener med. Blätter 1886, Nr. 1 f. — v. Basch, Über die Prinzipien der Therapie der Herzkrankheiten. Wiener med. Presse 1890, Nr. 2 f.

Groedel, Zur mechanisch-gymnastischen Behandlung der chronischen Kreislaufstörungen. St. Petersburger med. Wochschr. 1897, Nr. 13.

Hasebroek, Versuch einer Theorie der gymnastischen Therapie der Zirkulationsstörungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 77, S. 350. — M. Herz, Lehrbuch der Heilgymnastik. Berlin und Wien 1903. — Hirschfeld, Über die Anwendung der Muskeltätigkeit bei Herzkrankheiten. Deutsche med. Wochschr.

1897, Nr. 7, S. 100. Diskussion, ebendas. Vereinsbeilage, S. 58. — Hughes, Lehrbuch der schwedischen Heilgymnastik unter Berücksichtigung der Herzkrankheiten. Wiesbaden 1896 (besonders S. 321).

Nebel, Bewegungskuren mittels schwedischer Heilgymnastik und Massage, mit besonderer Berücksichtigung der mechanischen Behandlung des Dr. G. Zander. Wiesbaden 1889.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen, 4. Aufl. Leipzig 1891. — Oertel, Über Terrainkurorte. Leipzig 1886. — Oertel und Lichtheim, Über die chronischen Herzmuskelerkrankungen und ihre Behandlung. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1888, S. 13 f.

Ramdohr, Allgemeine Gymnastik und Massage. Penzoldt-Stintzings Spezielle Therapie innerer Krankheiten, 1. Aufl., Bd. 5, S. 119 (Beschreibung der Zander-Apparate und ihre Handhabung).

Aug. Schott, Zur Therapie der chronischen Herzkrankheiten. Berl. klin. Wochschr. 1885, Nr. 33—36. — Th. Schott, Zur akuten Überanstrengung des Herzens, 3. Aufl. Wiesbaden 1898. — Senator, Bewegungstherapie. v. Leydens Handbuch der Ernährungstherapie und Diätetik, Bd. 1, 1897, S. 405. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Würzburg 1855. S. 294.

Traube, s. o. unter Geschichtlichem.

Körperliche und geistige Ruhe.

Außer den Lehrbüchern siehe:

Edlefson und Kling, Über die therapeutische Verwendung des Hyoscin. hydrochloricum und hydrojodicum. Zentralbl. f. d. med. Wissensch. 1881, S. 417.

Friedländer, Über Nebenwirkungen und Intoxikationen bei der Anwendung neuerer Arzneimittel. Therapeut. Monatshefte, Okt. 1894, S. 533 (Hyoscin.)

Schwalbe, Zur klinischen Würdigung der Sulfonalwirkung. Deutsche med. Wochschr. 1888, Nr. 25.

Diät.

Ebstein, Über Wasserentziehung und anstrengende Muskelbewegungen bei Fettsucht, Fettherz, Kraftabnahme des Herzmuskels. Wiesbaden 1885.

Fraentzel, Vorlesungen über Herzkrankheiten, Bd. 2, S. 214.

Glax (mehrere Kurven zum Vergleich der aufgenommenen Flüssigkeit und der ausgeschiedenen Harnmenge). Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 613 f.

Hirschfeld, Zur Behandlung der Fettleibigkeit. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 22, S. 142. — Hirschfeld, Über den Eiweißverlust bei Entfettungskuren. Berl. klin. Wochschr. 1894, Nr. 27. — F. A. Hoffmann, Vorlesungen über allgemeine Therapie, 2. Aufl. Leipzig 1888. S. 88.

Kraus, Über die diätetische Beeinflussung des Wasserhaushaltes bei der Behandlung Herzkranker. Ther. d. Gegenwart 1903, Juli.

Moritz, Grundzüge der Krankenernährung. Stuttgart 1898.

v. Noorden und Dapper, Über den Stoffwechsel fettleibiger Menschen bei Entfettungen. Berl. klin. Wochschr. 1894, Nr. 24.

Oertel, Allgemeine Therapie der Kreislaufstörungen, 4. Aufl. S. 196 f. — Oertel und Bock, Ernährungstherapie bei Herzkrankheiten. v. Leydens Handbuch der Ernährungstherapie. Leipzig 1898. Bd. 2, S. 55.

Stokes, Die Krankheiten des Herzens. 1855. S. 294. — Strauß, Zur Frage der Kochsalz- und Flüssigkeitszufuhr bei Herz- und Nierenleiden. Ther. d. Gegenwart 1903, Oktober.

Die Beseitigung von Ödemen und hydropischen Ergüssen in den Körperhöhlen.

Glax, Über den Einfluß der Faradisation der Bauchmuskulatur auf Resorption und Harnausscheidung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 611.

Quincke, Über den Druck in Transsudaten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 458.

Ziemßen, Die Punktion des Hydrothorax. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 5, S. 457.

Diuretin, Koffein, Theophyllin. Ach, Über die diuretische Wirkung einiger Purinderivate. Archiv f. experim. Path. u. Pharmak., Bd. 44, S. 319. — Allard, Über Theocinvergiftung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 80, S. 510. — Aska-

nasy, Klinisches über Diuretin. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 56, S. 209.

Aug. Hoffmann, Über die therapeutische Anwendung des Diuretin (Theobrominnatrium-Natriumsalizylat). Archiv f. experim. Pathol., Bd. 28, S. 1.

Minkowski, Theocin. Ther. d. Gegenwart 1902, Nov.

Schmiedeberg, Über die Anwendung des Theophyllins als Diureticum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 82, S. 395. — v. Schröder, Über die Wirkung des Koffeins als Diureticum. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 22, S. 39. — v. Schröder, Über die diuretische Wirkung des Koffeins und der zu derselben Gruppe gehörenden Substanzen. Archiv f. experim. Pathol., Bd. 24, S. 85.

Zangger, Über Diuretica bei Herzkranken mit Kompensationsstörungen. Korrespondenzbl. f. Schweizer Ärzte 1895, Nr. 20.

Siehe ferner die oben unter Koffein angeführten Arbeiten.

Kalomel. Jendrassik, Das Kalomel als Diureticum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 38, S. 499. — Jendrassik, Weitere Untersuchungen über die Quecksilberdiurese. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 47, S. 226.

v. Leyden, Das Kalomel als Diureticum. Fortschr. d. Med. 1901, Nr. 19.

Rosenheim, Experimentelles zur Theorie der Quecksilberdiurese. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 170.

Stintzing, Klinische Beobachtungen über Kalomel als Diureticum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 43, S. 206. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens etc., S. 291.

Andere Diuretica. Breitenstein, Beiträge zur Kenntnis der diuretischen Wirkung des Equisetum und einiger anderer Pflanzendialysate. Festschrift zum 25jähr. Jubiläum des Prof. Massini, Basel. — Brudi, Über einen Fall u. s. w. und über die Anwendung der Resina Copaivae als Diureticum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 501.

Dujardin-Beaumont, Emploi du lactate de strontium dans l'albuminurie. Journ. de pharm. 1891, Nov., S. 469.

Huber, Über die diuretische Wirkung der Salizylsäure. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 41, S. 129.

Laborde, Etude expérimentale de l'action... des sels de strontium. Bull. de l'Acad. 1891, Nr. 28, S. 102. — v. Liebermeister, Antipyretische Heilmethoden. v. Ziemssens Handb. d. allg. Ther., S. 74 (Natrium salicylicum.)

Malbranc, Über halbseitige Herzkontraktion. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 443 (Semina Colchici.)

Ried, Zur therapeutischen Verwendung der Strontiumsalze. Wiener klin. Wochschr. 1894, Nr. 16, 17.

Winternitz, Blätter für klinische Hydrotherapie, 7. Jahrg., Heft 1 (Folia Betulae).

Carrellsche Milchkur. Carrell, Arch. génér. 1886, zitiert nach Hoffmann (s. u.), v. Leydens Handbuch, S. 582.

F. A. Hoffmann, Betrachtungen über absolute Milchdiät. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, Suppl. S. 8. — F. A. Hoffmann, Vorlesungen über allgemeine Therapie, 2. Aufl., 1888, S. 88. — F. A. Hoffmann, v. Leydens Handbuch der Ernährungstherapie 1898, Bd. 1, S. 579. — Högerstedt, Ein kasuistischer Beitrag zur Wertbeurteilung der absoluten Milchdiät bei Herzleiden. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 16.

Koppel, Die Wirkung der Carrellschen Milchkur in einem Fall von Dilatation und Schwäche des Herzens. St. Petersburger med. Wochschr. 1892, Nr. 32.

Sacharjin, Die Lues des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 395.

Milchzucker. Neumann, Berl. klin. Wochschr. 1893, Nr. 33.

G. Séé, Un nouveau médicament diurétique dans les maladies cardiaques. Bull. de l'Acad., Bd. 6, 1889. Union méd. 1889, Nr. 73.

Anregung der Darmtätigkeit. Geisböck, Die Bedeutung der Blutdruckmessung für die Praxis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 83, S. 373 (Phe-nolphthalein).

Pilocarpin. Benczur und Csatory, Über das Verhältnis der Ödeme zum Hämoglobingehalt des Blutes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 479.

Curschmann, Über Pilocarpinum muriaticum. Berl. klin. Wochschr. 1877, Nr. 25.

Leyden, Über die Wirkungen des Pilocarpinum muriaticum. Berl. klin. Wochschr. 1877, Nr. 27.

Petrina, Über Pulsverlangsamung und Arrhythmie nach kleinen Dosen von Pilocarpinum muriaticum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 416.

A. Weber, Über die Wirkung des Pilocarpinum muriaticum. Zentralbl. f. d. med. Wissenschaften 1876, Nr. 44.

Punktion der Hautödeme. Borgherini, Die mechanische Behandlung der Ödeme bei Herzkrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 61, S. 624.

Curschmann, Zur mechanischen Behandlung der Hautwassersucht. Therapeut. Monatshefte 1894, März, S. 85.

Dehio, zitiert nach Ewald, Diskussion über Herzmittel und Vasomotoren-mittel. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1901, S. 76.

Ewald, Über Massendrainage. Berl. klin. Wochschr. 1897, Nr. 25, S. 545.

Fürbringer, Zur mechanischen Behandlung des Hautödems. Deutsche med. Wochschr. 1899, Nr. 1a.

Gerhardt, Über Einstiche in das Unterhautbindegewebe. Deutsche med. Wochschr. 1892, Nr. 7. — Gerhardt, Zur Behandlung der Hautwassersucht. Münch. med. Wochschr. 1894, Nr. 50. — Gumprecht, Die chirurgische Behandlung der Hautwassersucht einst und jetzt. Zentralbl. f. die Grenzgeb. der Med. u. Chir. 1899.

Krönig, Über operative Behandlung der Hautwassersucht. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1897, S. 555.

Straub, Die Trichterdrainage. Eine Methode zur operativen Entleerung von Hautödemen. Zentralbl. f. klin. Med. 1882, Nr. 25.

Symptomatische Behandlung.

Siehe die Lehrbücher der Herzkrankheiten, einen Teil der bei Symptomen angeführten Literatur, ferner:

Subjektive Beschwerden. Abée, Über Anwendung eines Herzstützapparates bei Herzaffektionen, insbesondere bei cardialer Dyspnoe. Deutsche med. Wochschr. 1900, Nr. 4.

Hellendall, Zur Behandlung der Herzkrankheiten. Deutsche med. Wochschr. 1900, Nr. 48 (Herzstütze).

Angina pectoris. Binz, Über neue pharmakologische Präparate. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1883, S. 326. — Binz, Zur therapeutischen Anwendung des Nitroglyzerins. Ther. d. Gegenwart 1905, Febr.

Huchard, Maladies du coeur. Paris 1889. S. 655.

Leyden, Über die Sklerose der Koronararterien und die davon abhängigen Krankheitszustände. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 7, S. 572.

v. Maximowitsch und Rieder, Untersuchungen über die durch Muskelarbeit und Flüssigkeitsaufnahme bedingten Blutdruckschwankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 46, S. 365 (Blutdruckmessungen nach Inhalieren von Amylnitrit).

v. Noorden, Diskussion über die Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 153.

Pauli und Kaufmann, Zur Symptomatologie des stenokardischen Anfalles. Wiener klin. Rundschau 1901, Nr. 41.

Referate und Diskussion über Angina pectoris. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1891.

Atmungsorgane. Bence, Klinische Untersuchungen über die Viskosität des Blutes. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 58, S. 206. — Burwinkel, Zur therapeutischen Verwendung des Aderlasses. Verhandl. der 73. Versamml. deutscher Naturf. u. Ärzte in Hamburg.

A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 34.

Gärtner, Über intravenöse Sauerstoffinfusion. Wiener klin. Wochschr. 1902, Nr. 27 u. 28.

Kraus, Zur Sauerstofftherapie. Ther. der Gegenwart 1903, Januar. — Küttner, Zur Frage des künstlichen Blutersatzes. Zentralbl. f. Chir. Bericht über die Verhandl. der Deutschen Gesellsch. f. Chir. 1903, S. 18.

v. Leyden, Über Sauerstofftherapie. Festschrift zum 60. Geburtstage von Jaffé, Braunschweig.

Senator, Sauerstoffinhalation. Ges. d. Charité-Ärzte, ref. Berl. klin. Wochschr. 1901, Nr. 7, S. 201. — Stuert, Über intravenöse Sauerstoffinfusion. Zeitschr. f. diätet. u. physik. Ther., Bd. 7, Heft 2 u. 3.

Magendarmkanal. A. Fraenkel, l. c. S. 31. — Fraentzel, Vorlesungen über Herzkrankheiten, Bd. 1, S. 100, 102.

Traube, Bemerkungen über eine eigentümliche Herzaffektion. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 162. — Traube, Im Stadium der Kompensationsstörung bei Sklerose des Aortensystems müssen dem Gebrauch der Digitalis starke Abführungen vorhergehen. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 165. — Traube, Ein Fall von Sklerose des Aortensystems mit den Symptomen der Angina pectoris u. s. w. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 169.

Narkose Herzkranker. Döderlein und Krönig, Operative Gynäkologie. Leipzig 1905. S. 62 f.

Besondere Indikationen.

Siehe die Literatur der verschiedenen klinischen Formen der chronischen Herzmuskelinsuffizienz und der Klappenfehler, für Arteriosklerose die Literatur des betreffenden Abschnittes und die oben unter Magendarmkanal angeführten Arbeiten, für die Herzmuskelinsuffizienz der Fettleibigen eine Anzahl der unter Diät und Gymnastik angeführten Arbeiten, über Behandlung der Struma: v. Bruns, Therapeutische Anwendung der Schilddrüsenpräparate. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1896, S. 130.

Die Thromben in den Herzhöhlen

(Die Varicen in der Vorhofsscheidewand).

Außer den nur anatomisch interessanten, in früherer Zeit viel diskutierten Leichengerinnseln können vier Arten von Thromben in den Herzhöhlen unterschieden werden. Thrombotischen Niederschlägen auf veränderten Stellen des Endocards werden wir bei der akuten Endocarditis begegnen und sie dort besprechen. Die **marantischen Thromben**, die häufigste Art der Herzthromben, entstehen bei Herzschwäche infolge von Herzaaffektionen oder von allgemeiner Reduktion des Ernährungszustands am häufigsten in den Herzteilen mit wenig lebhafter Blutbewegung, in den Herzrohren, in der Spitze der rechten Kammer mit ihrem Trabekelgewirr, viel seltener in der Spitze der linken Kammer. Hier entwickeln sie sich besonders im Bereich ausgedehnter Schwielen, in Herzaneurysmen oder bei verlangsamtem Blutumlauf an Stellen mit verändertem Endocard, z. B. relativ oft bei der postdiphtheritischen Myocarditis.

Klinisch sind marantische Thromben des linken Herzens mit großer Wahrscheinlichkeit an Embolien in den großen Kreislauf zu erkennen, wenn endocarditische, mit Thrombenbildung einhergehende Prozesse und Aneurysmen ausgeschlossen werden können. Die seltenen Thromben in den Lungenvenen, an der nicht aneurysmatisch erweiterten Aortenwand kommen differentialdiagnostisch kaum in Betracht, ebenso wenig Thromben des rechten Herzens, die durch ein offenes Foramen ovale Emboli in den großen Kreislauf senden. Die Thromben des rechten Herzens sind nicht so sicher zu diagnostizieren, obgleich die meisten Lungenembolien Herzkranker von marantischen Pfröpfen des rechten Herzens stammen. Aber Thromben in Venen senden doch bei so vielen Herzkranken, bei so vielen kachektischen und anämischen Zuständen Emboli in die Lungenarterie, daß ihre Gegenwart in Bezirken, die der Untersuchung nicht zugänglich sind, z. B. im Becken, nie sicher ausgeschlossen werden kann. Die von Gerhardt beobachtete Erscheinung, daß marantische Thromben im rechten Herzhohr die Aorta, im linken die Pulmonalis etwas komprimierten und so systolische Geräusche in dem be-

treffenden Gefäß hervorriefen, findet sich in der Literatur, soviel ich sehe, nicht wieder erwähnt. Auch ich habe analoge Beobachtungen bisher nicht machen können.

Zu den pathologischen Seltenheiten gehören die beiden anderen Arten von Herzthromben, die gestielten Herzpolypen und die Kugelthromben. Die **gestielten Herzpolypen** sitzen meist an der Valvula foraminis ovalis oder in ihrer nächsten Nähe an der rechten oder linken Seite mit dünnem Stiele auf. Mit ihrem dicken, rundlichen Körper füllen sie den betreffenden Vorhof mehr oder minder aus, verlegen auch unter Umständen zum Teil die in ihn einmündenden Venen. Der Stiel der Polypen wird manchmal zu einem dünnen Faden ausgezogen. Er reißt gelegentlich ab, und der Polyp wird bei genügender Kleinheit embolisch verschleppt.

Viele gestielte Herzpolypen sind nach **B o s t r o e m** als thrombosierte Varicen kleiner Venen der Vorhofscheidewand aufzufassen. Sie unterscheiden sich von marantischen Thromben außer durch ihren Sitz und ihre Gestalt besonders dadurch, daß die sie überziehende Membran aus dem ganzen Endocard, nicht bloß, wie bei älteren marantischen Thromben, durch übergewuchertes Endothel gebildet wird, daß sie im Inneren noch Bestandteile der Vorhofscheidewand und bisweilen ihren Zusammenhang mit einer kleinen Vene erkennen lassen. Ähnliche Polypenbildungen können auch durch stärkere Blutungen in das Vorhofseptum oder durch Ablagerung von Thromben auf Vorhofsvaricen entstehen. Gelegentlich zeigen auch marantische Thromben z. B. im linken Ventrikel das Aussehen gestielter Herzpolypen.

Klinisch führen die gestielten Herzpolypen im rechten Herzen zu hochgradiger venöser Stauung, in einem von **Krumbholtz** mitgeteilten Falle interessanterweise hauptsächlich zur Ansammlung von Ascites, während die Stauung in den übrigen Venengebieten nicht besonders hervortrat, so daß klinisch das Bild einer chronischen Peritonitis vorgetäuscht wurde. Man kann also an sie denken, wenn für hochgradige venöse Stauung eine andere Ursache nicht nachweisbar ist. — Die gestielten Polypen des linken Vorhofs verlaufen unter dem Bilde einer Mitralstenose mit starker Hypertrophie der rechten, ohne besondere Veränderungen der linken Kammer. Sie sind kaum zu erkennen.

Die seltensten Herzthromben sind die **Kugelthromben**. Sie sind bisher fast ausschließlich bei Mitralstenose gefunden worden. Es sind kuglige oder eiförmige, frei im Lumen des linken Vorhofs liegende Thromben, die infolge ihrer Größe das verengerte Mitralostium nicht passieren können. Nur in wenigen von **R u e z** berichteten Beobachtungen von **R i b b e r t** war das Mitralostium normal und eine Stenose des Aortenostiums verhinderte die Ausschwemmung des Kugelthrombus aus dem Herzen. Die Kugelthromben sind meist abgesprengte Teile marantischer Thromben des linken Herzhohrs — das zeigte in einem Falle der Leipziger Klinik der nachweisbare endotheliale Überzug —, vereinzelt auch abgerissene gestielte Herzpolypen. Ihre gleichmäßige Gestalt entsteht durch Anlagerung immer neuer Schichten, während die Thromben im Blutstrom gerollt werden, oder hat sich schon an dem Ursprungs-orte der Thromben entwickelt.

Klinisch ist am Herzen stets nur der Mitralfehler nachweisbar. An ein ungewöhnlich schweres Kreislaufshindernis durch einen das Mitralostium noch weiter verengernden Kugelthrombus kann man mit v. **Z i e m ß e n** dann denken, wenn infolge der hochgradigen Verminderung des Blutstromes in den Beinen Thrombosen der Schenkelarterien und später Gangrän entstehen. Embolische Prozesse lassen sich aber wohl nie mit Bestimmtheit ausschließen.

Die **Therapie** der Herzthromben kann nur eine symptomatische sein.

Literaturverzeichnis.

- Bostrom, Über thrombenähnliche Bildungen im Herzen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 55, S. 219.
- W. Hertz, Über ältere Thrombenbildungen im Herzen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 37, S. 74.
- Krumholtz, Zur Kasuistik der gestielten Herzpolypen. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 328.
- v. Recklinghausen, Handbuch der allgemeinen Pathologie des Kreislaufs. Stuttgart 1883. S. 125 f., besonders S. 131. — v. Recklinghausen, Bemerkungen zur Abhandlung des Herrn Dr. W. Hertz u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 37, S. 494. — Ruez, Über Kugelthromben des Herzens. Diss. Marburg 1902. S. 17.
- E. Wagner, Fall von Varikositäten im rechten Vorhof. Archiv der Heilkunde, Bd. 2, S. 364.
- v. Ziemßen, Zur Pathologie und Diagnose der gestielten und der Kugelthromben des Herzens. Verhandl. des Kongr. f. innere Med. 1890, S. 281.

Die Herzruptur.

Die den inneren Mediziner interessierenden Herzrupturen entstehen am häufigsten infolge von Koronarsklerose oder von embolischem Verschuß einer Kranzarterie. Sie kommen verhältnismäßig oft an den Herzen Fettleibiger wegen der hier so häufigen Erkrankung der Kranzarterien vor. Vielleicht begünstigt die Morschheit der Muskulatur in manchen derartigen Herzen ihre Entstehung. Die seit Quain immer wiederkehrende Angabe, daß die Herzruptur besonders an verfetteten Herzstellen erfolge, kann nur insofern als zutreffend angesehen werden, daß die von der Blutzufuhr abgesperrten Muskelfasern fettig oder schollig zerfallen. Die Verfettung ist nur die Folge des Gefäßverschlusses (Ribbert).

Die meisten spontanen Herzrupturen (nach der von Friedreich mitgeteilten Angabe Elleaumes 43 von 55 Fällen) betreffen den linken Ventrikel, unter ihnen wieder die Majorität eine bestimmte Stelle an der Vorderwand unterhalb der Mitte. Sie entstehen hier, wenn der absteigende Ast der linken Kranzarterie verlegt ist und ein anämischer Infarkt der Herzspitze und des unteren Septumabschnitts sich gebildet hat. Es kommt dann, wie Neelsen zuerst hervorgehoben hat, zu einer Anschoppung und hämorrhagischen Erweichung an der erwähnten Stelle, weil sie außer durch die absteigende Kranzarterie auch durch Äste des linken Ramus circumflexus versorgt wird, der Ramus descendens also für diesen Bezirk keine Endarterie ist. Die erweichte Muskulatur gibt dem Blutdrucke nach. Das Blut wühlt sich in sie hinein, und zwar um so energischer, je besser die Herzkraft erhalten, je höher der systolische Druck im Ventrikel ist. Schließlich reißt auch das Pericard ein und die Blutung in den Herzbeutel macht dem Leben ein Ende.

Aus dieser Entstehung der Zerreißung erklärt sich die häufig beobachtete Tatsache, daß ein den Verschuß des Kranzarterienastes anzeigender Anfall von Angina pectoris dem tödlichen Ausgang Stunden oder Tage vorausgeht, daß in anderen Fällen das erweichte Gewebe erst bei einer arteriellen Drucksteigerung, z. B. bei einer körperlichen Anstrengung, einer schwierigen Defäkation zerreißt. Sehr viel seltener entstehen Herzrupturen auf diese Weise an der Hinterwand der linken Kammer. An den Vorhöfen und am rechten Ventrikel scheint ein ähnlicher Vorgang noch nicht beobachtet zu sein.

Vereiterung der Herz wand im Anschluß an eine septische Endo- oder Myocarditis führt hier dagegen häufiger zu spontanen Herzrupturen als am linken Ventrikel.

Von den traumatisch verursachten Zerreißen interessieren uns hier nur die Rupturen, bei denen der Zusammenhang der benachbarten Teile erhalten bleibt. Sie entstehen gelegentlich — meist am rechten Ventrikel oder an den Vorhöfen — durch einen kräftigen Stoß gegen die Herzgegend, durch Quetschung des Thorax, interessanterweise auch ohne ein direktes Trauma der Herzgegend, z. B. durch Fall von bedeutender Höhe. Vermutlich treten sie an der diastolisch verdünnten Herz wand leichter ein. Die brüchige Beschaffenheit des Herzmuskels bei Fettleibigen, bei manchen Potatoren, Herzbeutelverwachsungen sollen das Einreißen begünstigen. Zwischen der Einwirkung der Traumas und dem Tode kann bisweilen eine längere Zeit vergehen. 14 Stunden, selbst 17 Tage haben solche Kranken überlebt. Die Herz wand reißt dann wohl zunächst nur zum Teil ein, und erst allmählich wird die Ruptur durch das Andrängen des Blutes vollständig, oder die Perforation ist zunächst sehr klein, und nur langsam tritt so viel Blut in das Pericard aus, daß die Herztätigkeit aufhören muß. In ganz vereinzelten Fällen führen verschluckte Fremdkörper, z. B. Zahnstocher, welche die Ösophaguswand durchbohrt haben, zu einer Zerreißen des Herzens.

Die **Diagnose** der beginnenden Herzruptur ist kaum möglich. Oppressionsgefühl, schlechter Puls sind doch gar zu vieldeutig und zudem nicht konstant. Umschriebenes pericarditisches Reiben an der Stelle, wo der Einriß der Wand das Pericard erreicht, ist wohl äußerst selten. Die einmal eingetretene vollständige Ruptur ist in den uns hier interessierenden Fällen nur bei längerem Überleben des Kranken nach dem Erblassen der Haut, der Vergrößerung der Herzdämpfungen durch das in den Herzbeutel ergossene Blut zu vermuten. Bei den viel häufigeren Rupturen aber, die unmittelbar zum Tode führen, ist eine Diagnose unmöglich.

Von einer **Therapie** kann bei den in das Gebiet der inneren Medizin fallenden, fast nie erkennbaren Herzrupturen kaum die Rede sein. Es handelt sich höchstens um symptomatische Maßnahmen. Nur ganz selten kommt man zu der Überlegung, ob ein chirurgischer Eingriff zur Stillung der Blutung indiziert ist.

Literaturverzeichnis.

- v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten, S. 156.
 G. Fischer, Über die Wunden des Herzens und des Herzbeutels. Deutsches Archiv f. klin. Chir., Bd. 9. — Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2, S. 308.
 Litten, Über die durch Kontusion erzeugten Erkrankungen der Brustorgane. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 5, S. 46.
 G. Meyer, Zur Kenntnis der spontanen Herzruptur. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 43, S. 379.
 Ribbert, Lehrbuch der speziellen Pathologie. Leipzig 1902. S. 28.
 Schroetter, Die Krankheiten des Herzfleisches. v. Ziemßens Handbuch der Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 276.
 S. weitere Literatur bei Krankheiten der Kranzarterien.

Die Ruptur von Klappen und Sehnenfäden.

Ätiologie, pathologische Anatomie. Die Zerreißen von Klappen und Sehnenfäden entstehen durch ulzeröse Prozesse bei der

septischen Endocarditis, durch Traumen und im Anschluß an hohe Blutdrucksteigerungen bei körperlicher Anstrengung. Nur die beiden letzten Entstehungsarten sind hier zu besprechen. Sehr bedeutende Kontusionen der Brustwand, starke Quetschungen des Thorax, vielleicht auch beträchtliche Erschütterungen des Körpers und andererseits ganz ungewöhnliche Muskelanstrengungen können auch gesunde Klappen und Sehnenfäden zerreißen. Für erkrankte, namentlich sklerosierte Teile genügen dazu schon geringfügigere Traumen und mäßige Anstrengungen. So berichtet Fraentzel einen Fall, in dem rasches Bücken eine Klappenzerreißen herbeiführte. Am häufigsten zerreißen die Aortenklappen, seltener die Sehnenfäden der Mitralis. Es entstehen so Insuffizienzen der Aorten- und der Mitralklappen. An den Mitralklappen selbst, an den Klappen des rechten Herzens sind Rupturen scheinbar noch nicht beobachtet worden. Die Mitral- und Aortenstenosen, deren Ausbildung nach einem Trauma hin und wieder beobachtet wird, sind wohl eher auf endocarditische durch das Trauma hervorgerufene Vorgänge zu beziehen.

Symptome, Verlauf. Im Augenblick der Ruptur bemerken die Kranken stets einen heftigen Schmerz, einen Stich am Herzen. Sie haben das Gefühl, daß im Inneren der Brust etwas zerrissen sei. Meist stellen sich heftiges Oppressionsgefühl, Dyspnoe ein. Die Kranken kollabieren bisweilen und werden ohnmächtig. Bei der objektiven Untersuchung finden sich sofort die Zeichen einer Aorten- oder einer Mitralinsuffizienz.

Je nach der Größe des Defekts und wohl noch mehr nach der Leistungsfähigkeit des Herzmuskels ist der weitere Verlauf verschieden. Bisweilen erholen sich die Kranken nicht wieder. Schon nach wenigen Wochen erfolgt der Tod an Herzschwäche. In anderen Fällen gleicht sich die anfängliche schwere Störung der Herztätigkeit mehr oder minder aus. Die Zeichen des Klappenfehlers bleiben aber bestehen, und der weitere Verlauf gleicht dem eines chronischen Klappenfehlers, dessen Chancen allerdings bei den in diesen Fällen so häufigen sklerotischen Veränderungen wenig günstig sind. Endlich ist eine Heilung geringfügiger Einrisse der Aortenklappen nach Beobachtungen von Fraentzel und von Castiaux und Langier möglich.

Diagnose. Rupturen von Klappen und Sehnenfäden sind nur dann mit Sicherheit anzunehmen, wenn die normale Beschaffenheit des Herzens unmittelbar vor Eintritt der starken Beschwerden feststeht. Die bloße Angabe des Kranken, daß er seit dem Unfall, seit der übermäßigen Anstrengung Herzerscheinungen habe, genügt dazu nicht. Denn die Beschwerden können auch bei einem bis dahin latenten Klappenfehler durch eine Schädigung des Herzmuskels infolge des Traumas oder der Überanstrengung in solcher Intensität auftreten und einen schnellen ungünstigen Verlauf nehmen. In solchen Fällen kann nur die anatomische Untersuchung eine sichere Entscheidung bringen.

Therapie. Therapeutisch verhält man sich ebenso wie bei einer Herzüberanstrengung. Vollständige körperliche Ruhe während längerer Zeit, größte Vorsicht bei der Wiederaufnahme der körperlichen Bewegung sind erforderlich. Daneben sind die üblichen Herzmittel und symptomatischen Maßnahmen anzuwenden und ist Eis auf die Herzgegend zu applizieren.

Literaturverzeichnis.

- Barié, Recherches cliniques et expérim. sur les ruptures valvulaires du coeur. Rev. de méd. 1881, S. 132, 309, 482.
- Castiaux et Langier, Lésions valvulaires consécutives aux contusions des favors thoraciques. L'Echo méd. du Nord, 26 août 1900, S. 383.
- Dunbar, Über das Verhalten des linken Ventrikels bei den Fehlern der Mitralklappe. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 49, S. 282.
- Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 2, S. 75.
- P. Guder, Ärztliche Sachverständigenzeitg. 15. Sept. 1879, S. 361 (sehr gutes Gutachten über einen solchen Fall).
- Lindmann (unter Riegel), Zur Kasuistik seltener Herzerkrankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 25, S. 498.
- Peacock, On some of the causes and effects of valvular diseases of the heart. London 1865.
- Stern, Über traumatische Entstehung innerer Krankheiten. Jena 1896. S. 24. — F. Straßmann, Zur Lehre von Klappenzerreißungen durch äußere Gewalt. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 42, S. 347.

Die Tuberkulose und Aktinomykose des Herzens.

Abgesehen von der nachher zu besprechenden tuberkulösen Pericarditis, haben die gewöhnlicheren tuberkulösen Erkrankungen des Herzens, Miliartuberkel im Herzfleisch, tuberkulös erkrankte Herzthromben und verruköse Endocarditiden tuberkulöser Natur nur anatomisches Interesse, die tuberkulösen Herzthromben und die tuberkulöse Endocarditis besonders dadurch, daß sie gelegentlich der Ausgangspunkt einer Miliartuberkulose sind. Klinische Symptome rufen sie an sich nicht hervor.

Das Übergreifen einer großknotigen Tuberkulose vom Herzbeutel her auf das Myocard mit Herzstörungen (akzidentellen Geräuschen, Kollapszuständen), wie Eisenmenger beschrieben hat, gehört zu den Seltenheiten, ebenso ein Konglomerattuberkel in der Herzwand (Sternberg).

Die sehr seltene Aktinomykose des Herzens führte in einem Falle L. v. Schrötters durch schwere Herzschwäche zum Tode, nachdem sich das Übergreifen der Aktinomykose von der Umgebung auf das Herz durch Pericarditis, die fortschreitende Infiltration der Vorhofswand durch starke Arrhythmie bemerklich gemacht hatte.

Literaturverzeichnis.

- Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomie II, 4. Aufl. 1894, S. 145. — Birch-Hirschfeld, Tuberkulose in Herzthromben. Verhandl. d. Ges. deutscher Naturforscher und Ärzte. Halle 1891. S. 163.
- Eisenmenger, Zur Kenntnis der Tuberkulose des Herzmuskels. Zeitschr. für Heilkunde, N. F., Bd. 1, H. 1, 1900.
- Leyden, Über die Affektion des Herzens mit Tuberkulose. Deutsche med. Wochschr. 1896, Nr. 2.
- Newton Heineman, Tuberculosis of the heart. Transaction of the British Congress on Tuberculosis, hold at London, Juli 1901.
- L. v. Schrötter, Über Aktinomykose des Herzens. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1902, S. 205. — Sternberg, Konglomerattuberkel in der Wand des rechten Vorhofs. Wiener med. Wochschr. 1902, Nr. 13.
- E. Wagner, Tuberkel des Endocardiums. Archiv der Heilkunde 2, S. 547.
- Weigert, Zur Lehre von der Tuberkulose. Virchows Archiv, Bd. 77, S. 293.

Die Tumoren des Herzens.

Karzinome und Sarkome kommen am häufigsten vor. Sie greifen von der Nachbarschaft her auf das Herz über oder entwickeln sich vereinzelt auch

als wirkliche Metastasen. Primäre bösartige Tumoren, Fibrome, Lipome, Myome, leukämische Lymphome gehören zu den größten Seltenheiten. Die von der Umgebung in das Herz einwachsenden malignen Geschwülste führen öfter zu trockener oder eitriger Pericarditis. Sie ist aber wohl die einzige Erscheinung, die bei Tumoren etwas häufiger vorkommt. Das Herz selbst ist gegen Geschwülste merkwürdig unempfindlich. Besonders überraschend war mir ein Fall, in dem ein Lymphosarkom zwischen den Umschlagstellen des Pericards in das Herz hineingewuchert war, in großer Ausdehnung die Vorhöfe durchsetzte, ihre Muskulatur stark auseinander drängte, sie allerdings nicht zerstörte und keine einzige abnorme Erscheinung auf die ausgedehnte Erkrankung der für die Auslösung der Herzkontraktionen so wichtigen Teile hinwies. Ob die seltenen angeborenen Herzhypertrophien ohne nachweisbare ursächliche Veränderung auf diffuser Myombildung beruhen, bedarf noch weiterer Untersuchung (siehe oben bei angeborenen Klappenfehlern und Mißbildungen).

Literaturverzeichnis.

Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2, S. 144.

Rieder, Seltene Geschwulstbildung des Herzens. Jahrbuch der Hamburger Staatskrankenanstalten 1889.

Seelig, Ein Fall von akuter Leukämie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 537. — Seiffert, Die kongenitalen multiplen Rhabdomyome des Herzens. Ziegler's Beiträge zur patholog. Anatomie, Bd. 27, S. 145.

Virchow, Kongenitale kavernöse Myome des Herzens. Virchows Archiv, Bd. 30, S. 468.

Die Parasiten des Herzens.

Die eingehendere Kenntnis der Herzparasiten verdanken wir besonders einer Arbeit Moslers. Ihren Angaben folgen wir hier in der Hauptsache.

Der am häufigsten im Herzen vorkommende Parasit, der *Echinokokkus*, wird auf dem Blutwege von anderen Organen her in das Herz eingeschleppt oder greift bisweilen auch direkt von der Nachbarschaft her auf das Herz über. Er findet sich im rechten Ventrikel doppelt so häufig als im linken. Liegt er im Herzmuskel eingebettet, so macht er klinisch keine Symptome. Dagegen wird er bedeutsam, wenn er, wie bei den meisten dieser Fälle, in das Lumen einer Herzhöhle vorragt, platzt und zu Embolien in verschiedene Körperarterien oder in die Lungenarterie Veranlassung gibt. Derartige Lungenembolien können natürlich auch durch Einschwemmung von Blasen aus anderen Organen entstehen. Sie können bei völliger Verlegung des Stammes oder eines Hauptastes der Lungenarterie inmitten scheinbar völliger Gesundheit zu einem plötzlichen Tode oder bei Verlegung kleinerer Lungenäste zu Infarkten, pneumonischen Erscheinungen in ihrer Umgebung und Pleuritiden führen. In einem interessanten Falle Littens wurde eine Echinokokkusembolie in der Lungenarterie einige Zeit ertragen. Sie erschwerte den Abfluß aus der Arterie so, daß der Stamm sich bedeutend erweiterte und eine relative Pulmonalinsuffizienz entstand.

Die Diagnose ist nur bei der Nachweisbarkeit eines Echinokokkus an anderen Körperteilen zu stellen, bei primärem Herzechinokokkus unmöglich.

Die Therapie kann nur symptomatisch sein.

Die Cysticerken der *Taenia solium*, der nach dem Echinokokkus häufigste Parasit, machen meist keine Symptome. Vereinzelt sollen sie Brustschmerzen, Angst, Dyspnoe, allgemeinen Hydrops, Herzhypertrophie (?) hervorgerufen haben. Sie scheinen niemals zu so schweren Herzstörungen zu führen, wie sie experimentell am Kalbe durch Verfütterung der *Taenia mediocanellata* und die danach

auftretende dichte Durchsetzung des Myocards mit Cysticerken hervorgerufen wurden. Bei der Häufigkeit andersartiger organischer Herzkrankheiten ist die Diagnose nach etwaigen Herzerscheinungen auch bei dem Nachweis der *Taenia solium* oder von Cysticerken in Haut oder Auge nicht zu stellen.

Die Einwanderung von Trichinen in das Herz verläuft symptomlos und spielt neben der Erkrankung der willkürlichen Muskeln auch wohl tatsächlich keine Rolle.

Den beiden letzten Parasiten kann nur prophylaktisch entgegengewirkt werden.

Literaturverzeichnis.

Litten, Über Gefäßgeräusche bei Obturation der Pulmonalarterien und ihrer Äste. Charitéannalen, 3. Jahrg. 1878, S. 180.

Mosler, Über zooparasitäre Krankheiten des Herzens. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 6, S. 215. — Mosler und Peiper, Tierische Parasiten. Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 1894, S. 90, 143.

Fremdkörper im Herzen.

Auch die Fremdkörper im Herzen gehören zu den pathologischen Seltenheiten. Es sind meist kleine, spitze Gegenstände (Nadeln, Zahnstocher, ein Dorn u. dgl.), die durch eine Brustverletzung oder durch Verschlucken, Steckenbleiben im untersten Abschnitt der Speiseröhre, Durchbohrung ihrer Wand und Eindringen in den rechten Vorhof, in das Septum oder den linken Ventrikel in das Herz gelangen. Sie heilen symptomlos in die Herzwand ein und bilden einen zufälligen Leichenbefund, oder sie führen zu Herzbeutelentzündungen, Rupturen des Herzmuskels, Thrombenbildung auf ihrem in eine Herzhöhle hineinragenden freien Ende. Marique hat 1902 105 derartige Befunde zusammengestellt. Die Diagnose ist bei den von innen eingebrungenen Fremdkörpern wohl niemals zu stellen. Ob die Röntgen-Untersuchung die Erkennung von Nadeln im Herzschatten ermöglichen wird, bleibt abzuwarten. Auch hier kann die Therapie nur symptomatisch sein.

Literaturverzeichnis.

G. Fischer, Über die Wunden des Herzens und des Herzbeutels. Deutsches Archiv f. klin. Chir., Bd. 9.

v. Höblin, Nadel im Herzen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 36, S. 588.

Marique, Recherches sur les corps étrangers du coeur. Bruxelles. H. Lamertin. 1902.

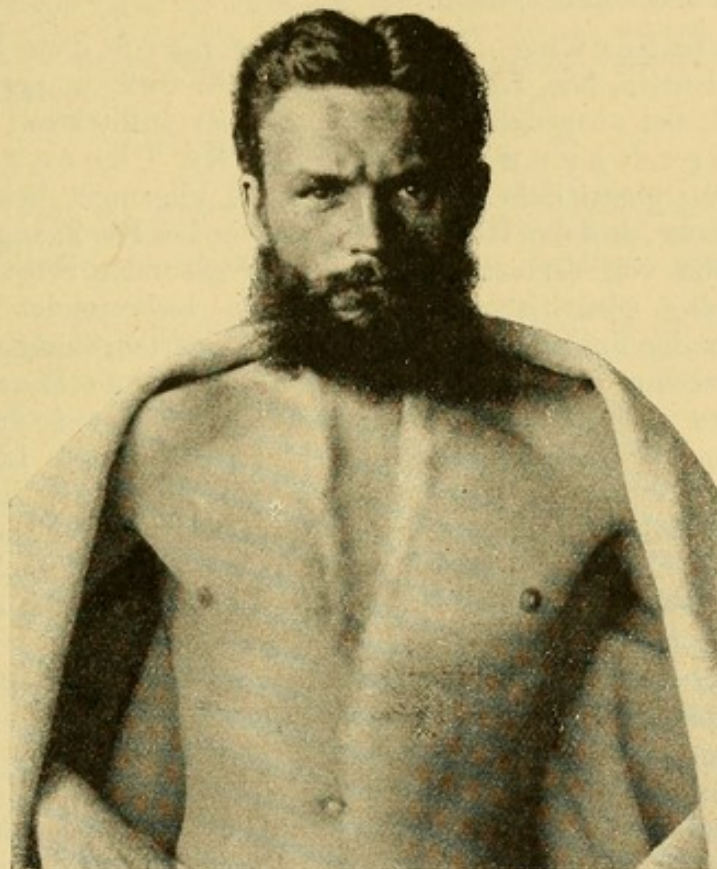
Die Lageveränderungen des Herzens.

Die angeborenen Lageveränderungen des Herzens sind selten. Bei allgemeinem Situs viscerum inversus ist die Lage des Herzens ein Spiegelbild der normalen. Die Herzspitze liegt in der rechten Thoraxseite, der rechte Ventrikel vorn, der linke mehr zurück; die Pulmonalis steigt am rechten, die Aorta am linken Sternalrand hinauf. Die Fälle isolierter Dextrocardie, wie sie von Mosler und Schrötter beschrieben sind, deren Kasuistik H. Löwenthal zusammengestellt hat, wurden schon von den Autoren zurückhaltend beurteilt. Ihr Vorkommen ist sehr anzuzweifeln, seitdem mehrere sezierte derartige Fälle sich als keine einfache Rechtslagerung, sondern als eine komplizierte Mißbildung mit Transposition der Arterien oder mit anderen Anomalien herausstellten. Eine starke Verlagerung des Herzens nach links hat Reinhold bei angeborener oder in früher Jugend erworbener Defektbildung der linken Lunge beobachtet.

Vollständige Spaltbildungen der vorderen Thoraxwand mit Ectopia cordis werden tot geboren oder sterben bald nach der Geburt. Sind dagegen nur das Manubrium und das Corpus sterni gespalten, besteht eine Fissura sterni congenita, so ist die Funktion des Herzens ungestört.

Diese Fälle (am bekanntesten die Fälle von Groux und Wunder (s. Fig. 34) haben von jeher durch die Möglichkeit, die Bewegungen eines Teils des Herzens sehr deutlich zu beobachten, lebhaftes Interesse erweckt. Man erkennt an ihnen, wie ich durch die Untersuchung des Falles W u n d e r weiß, auf das schärfste die charakteristische Abwärtsbewegung des rechten Conus arteriosus bei der Systole, im unteren Ende der Spalte auch an einer kleinen Stelle die Pulsation des rechten Vorhofs. Auffallender-

Fig. 34.



Fissura sterni congenita.

weise ist die so deutliche Bewegung der rechten Kammer von hervorragenden Beobachtern für die Pulsation der Aorta gehalten worden, die doch gar nicht so tief hinabreicht und in ihrem Anfangsteil vom rechten Ventrikel völlig überdeckt wird. Auch Jaquet und Metzner haben das betont.

Die erworbenen Lageveränderungen des Herzens sind viel häufiger und von größerem praktischen Interesse. Eine besondere pathologische Bedeutung kommt ihnen kaum zu. Die plötzlichen Todesfälle bei starker Verschiebung des Herzens nach einer Seite durch pleuritische Exsudate oder nach oben durch hochgradigen Meteorismus, die auf eine Abknickung der unteren Hohlvene durch die Herzverlagerung bezogen werden, bedürfen noch sehr der Aufklärung.

Die meisten diagnostischen Irrtümer führt die innigere Anlagerung des Herzens an die Thoraxwand und die Drehung seiner Längsachse nach links und oben durch Retraktion der Lungen

(z. B. bei schweren Chlorosen, sehr heruntergekommenen oder lange bettlägerigen Kranken), durch Hochstand des Zwerchfells (z. B. bei stärkerem Meteorismus, Ascites, großen Tumoren der Bauchhöhle, Gravidität) oder durch Zusammenwirken beider Momente (z. B. beim Typhus abdominalis) herbei. Die Herzdämpfungen werden dadurch vergrößert, der Spitzenstoß rückt nach außen und oben, manchmal bis in den 3. Interkostalraum. Vor der Annahme einer Herzdilatation schützen der Hochstand des Spitzenstoßes und der Hochstand der Lungen-Lebergrenze.

Interessanterweise wirken große subphrenische Abszesse, welche die betreffende Zwerchfellhälfte lähmen und nach oben ausbuchten, auf die Herzlage meist wie pleuritische Exsudate, während große Milztumoren, z. B. bei Leukämie, den Spitzenstoß nach oben und außen drängen.

Die Verlagerung des Herzens nach der gesunden Seite bei pleuritischen Exsudaten, Pneumothorax, in geringem Grade bisweilen auch bei ausgedehnter pneumonischer Infiltration einer Lunge, seine Hineinziehung in die kranke Thoraxhälfte bei Schrumpfungen, pleuritischen Schwarten sind allgemein bekannt, ebenso wohl die Tatsache, daß das Herz hin und wieder bei Rückgang pleuritischer Exsudate infolge von Verwachsungen auf der gesunden Seite liegen bleibt. Ein sehr großes pleuritische Exsudat, ein bedeutender vollständiger Pneumothorax der linken Seite mit starker Abwärtsdrängung des Zwerchfells führen vereinzelt auch zu einer Drehung des Herzens. Die Herzspitze wird nach unten und rechts hinübergedrängt, so daß sie schließlich rechts von der Mittellinie liegt, die durch sie gelegte Längsachse des Herzens von links oben nach rechts unten verläuft und der linke Ventrikel in größerer Ausdehnung als normal der Brustwand anliegt (s. z. B. Lafforgue). Bei Emphysem konnte ich stets nur einen einfachen Tiefstand des ganzen Herzens, aber kein Heranrücken der Herzspitze an die Mittellinie feststellen.

Mannigfache Drehungen des Herzens um seine Längsachse bei überwiegender Größe einer Kammer, die Rückwärtslagerung des linken Herzens bei überwiegender Vergrößerung der rechten Kammer, seine Vorlagerung, wenn es selbst stärker dilatiert ist, wurden schon mehrfach bei den Klappenfehlern u. s. w. erwähnt. Eine Verlagerung des Herzens nach unten und links wird bei den Aneurysmen und der Sklerose der aufsteigenden Aorta besprochen werden.

Die Verschieblichkeit des Herzens bei Lagewechsel des Körpers wurde bereits auf S. 14 besprochen. Wie dort erwähnt wurde, ist die Verschieblichkeit bei Rippenfell- und Herzbeutelverwachsungen, bei Emphysem vermindert, bei Sklerose der aufsteigenden Aorta, bei Chlorose und unmittelbar nach der Entbindung gesteigert. Als Maximum fand Mozer eine Verschiebung des Spitzenstoßes um 8 cm nach links und um 3,5 cm nach rechts in linker resp. rechter Seitenlage bei Sklerose der aufsteigenden Aorta. Ebenso wie Rumpff, Aug. Hoffmann und Determann fand auch Mozer bei männlichen Neurasthenikern ziemlich oft eine über dem Durchschnitt liegende Herzverschieblichkeit. Irgend ein Zusammenhang zwischen dem Grade der Herzverschieblichkeit und den Herzbeschwerden mancher Neurastheniker bei Seitenlage ließ sich nicht feststellen. Es kam offenbar nur auf das Maß der persönlichen Überempfindlichkeit an. Dem Ver-

suche Rumpfs, die erhöhte Verschieblichkeit des Herzens, das Wanderherz, als Ursache nervöser oder funktioneller Herzbeschwerden anzusprechen, kann ich mich deshalb nicht anschließen. Überdies scheint mir die Bezeichnung wenigstens Kranken gegenüber geeignet, recht hypochondrische Vorstellungen wachzurufen. Selbstverständlich wird dadurch das Interesse an der Tatsache, daß Neurastheniker verhältnismäßig oft eine etwas erhöhte Herzverschieblichkeit haben, nicht vermindert. Mit einer allgemeinen Enteroptose hat die Erscheinung nach Moser nichts zu tun. Bei der Häufigkeit der Arteriosklerose bei Neurasthenikern kann man die Frage aufwerfen, ob es sich in derartigen Fällen vielleicht um eine beginnende Sklerose der Aorta ascendens handelt.

Noch reservierter ist die pathologische Bedeutung eines Tiefstandes des Herzens, der Bathycardie (Mosse, Rummo) zu beurteilen, seitdem wir durch den Orthodiographen die weitgehenden individuellen Unterschiede in der Lage des Herzens kennen gelernt haben.

Literaturverzeichnis.

- Braun, Über das „Wanderherz“. Zentralbl. für innere Med. 1902, Nr. 35.
 Determann, Über die Beweglichkeit des Herzens bei Lageveränderungen des Körpers. Deutsche med. Wochschr. 1900, Nr. 15 u. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 40, S. 24.
 Gerhardt, Über einige Formen der Herzdämpfung. Prager Vierteljahrsschr. 1864, Bd. 4, S. 113. — Graanboom, Ein Fall von Dextrocardie mit Transposition von allen großen Gefäßen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 18, S. 185.
 Aug. Hoffmann, Akute Herzdilatation und Cor mobile. Deutsche med. Wochschr. 1900, Nr. 19.
 Jaquet und Metzner, Cardiographische Untersuchungen an einem Falle von Fissura sterni. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 70, S. 57.
 Lafforgue, Déplacement vers la droite et inversion du coeur. Gaz. des hôp. 1902, Nr. 125. — Leusser, Über Wanderherz. Münch. med. Wochschr. 1902, Nr. 26. — H. Löwenthal, Über angeborene Dextrocardie. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 41.
 Mosler, über kongenitale Dextrocardie. Berl. klin. Wochschr. 1866, Nr. 21. — Mosler, Ein Fall von kongenitaler Dextrocardie. Deutsche med. Wochschr. 1877, Nr. 26. — Mosse, Demonstration eines Falles von idiopathischer Bathycardie. Deutsche med. Wochschr. 1900, Vereinsbeilage Nr. 45, S. 266. — Moser, Über die Beweglichkeit des Herzens bei Lageveränderungen des Körpers. Diss. Marburg 1904.
 Penzoldt, Untersuchungen über mehrere Erscheinungen am Zirkulations- und Respirationsapparate u. s. w., angestellt an einer Fissura sterni congenita. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 24, S. 512.
 Reinhold, Über angeborene und in früher Kindheit erworbene Defektbildungen der Lungen. Münch. med. Wochschr. 1893, Nr. 45 u. 46. — Rummo, Sur la cardiopse. Ref. Berl. klin. Wochschr. 1900, Nr. 38, S. 852. — Rumpf, Über das Wanderherz. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1888, S. 221. — Rumpf, Über einige Störungen der Herzfunktion, welche nicht durch organische Erkrankungen bedingt sind. Deutsche med. Wochschr. 1901, Nr. 31.
 Sahli, Über Fissura sterni congenita. Med.-pharmazeut. Bezirksverein von Bern 8. Dezember 1891, Korrespondenzbl. für Schweizer Ärzte 1892, Nr. 8, S. 247. — Schrötter, Die Lageveränderungen des Herzens. v. Ziemßens Handbuch der Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 199. — Schrötter, Über angeborene Dextrocardie. Berl. klin. Wochschr. 1887, Nr. 25.

Die akute Myocarditis.

Wir teilen die akute Entzündung des Herzmuskels in die einfache und in die septische oder eitrige akute Myocarditis.

1. Die einfache akute Myocarditis.

Hayem, Huchard, Birch-Hirschfeld und Leyden haben zuerst die Aufmerksamkeit auf die anatomischen Veränderungen des Myocards gelenkt und zum Teil bereits versucht, das klinische Bild zu zeichnen. Die Erkrankung blieb aber bis in die letzten Jahre wenigstens in Deutschland so gut wie unbekannt. Erst neuerdings hat man sich eingehender damit beschäftigt.

Pathologische Anatomie, Ätiologie. Die einfache akute Myocarditis charakterisiert sich durch eine Zellinfiltration des interstitiellen Gewebes, meist durch gleichzeitige degenerative Vorgänge an den Herzmuskelfasern und in manchen Fällen auch durch den Schwund der kontraktilen Elemente. Bei der zelligen Infiltration des Bindegewebes kann eine Ansammlung von Lymphocyten und eine Wucherung der Bindegewebsstellen in wechselnder Stärke beteiligt sein (Sellentin). Sie tritt anfangs nur in einzelnen kleinen Herden auf. Bei stärkerer Entwicklung wird sie zu einer vollständigen Durchsetzung des Myocards mit vielfach konfluierenden Herden. Das die Gefäße begleitende Bindegewebe, das spärliche Gewebe zwischen den einzelnen Fasern ist dicht infiltriert. Die Fasern werden auseinander gedrängt. Das angrenzende Endocard und Pericard wird meist mit beteiligt. Die Infiltration kann so hochgradig werden, daß an eine bloße Wucherung präformierten lymphatischen Gewebes (Ribbert) nicht gedacht werden kann. In manchen Fällen, besonders bei rheumatischer Myocarditis (Aschoff, Geipel), entwickeln sich aus gewucherten Bindegewebszellen der Gefäßadventitia eigentümliche knötchenartige Gebilde. Die stark vergrößerten Zellen nehmen durch Vermehrung ihrer Kerne den Charakter von Riesenzellen an. Sie lagern sich in kleinen Gruppen oder Strängen zusammen. Die von ihnen umschlossenen Bindegewebsfasern werden nekrotisch und schließlich findet sich inmitten der kleinen Wucherung ein umschriebener nekrotischer Bezirk. Nach außen wird sie durch die gewöhnliche zellige Infiltration umgeben. So zeigt der akute Gelenkrheumatismus auch am Myocard die Neigung zur Bildung umschriebener Nekrosen, welche die rheumatische Endocarditis (s. unten) auszeichnet.

Dazu gesellen sich, der zelligen Infiltration vorausgehend, sie begleitend oder ihr folgend, albuminoide Körnung, Verfettung, vakuoläre und wachsartige Degeneration, Kernveränderungen an den Muskelfasern. Eine ungewöhnlich hochgradige Verfettung, und noch häufiger eine stark ausgebildete vakuoläre oder wachsartige Degeneration führen gelegentlich, in besonders ausgedehnter Weise bei der Diphtherie, zum völligen Untergang der kontraktilen Elemente. Die vakuoläre Entartung scheint sich mit dem von Eppinger als toxische Myolyse bezeichneten Vorgange zu decken. Die zellige Infiltration und die parenchymatösen Degenerationen sind voneinander völlig unabhängig. Man findet z. B. bei der Diphtherie in einem Falle eine starke Infiltration ohne nennenswerte parenchymatöse Veränderungen, in einem anderen ausgebreiteten Faseruntergang ohne Infiltration. Es sind koordinierte Störungen. Nur um wachsartig degenerierte Fasern stellt sich nach Ribbert gewöhnlich eine sekundäre Wucherung der Bindegewebskerne ein. Ausdrücklich sei betont, daß alle diese parenchymatösen Veränderungen, speziell auch die auffallende Verlängerung der Herzmuskelkerne und ihre Umwandlung in

flache Kernplatten der Ausdruck einer Schädigung des Myocards sind. Wir können sie nicht mit Albrecht als den Anfang einer Herzhypertrophie betrachten und müssen deshalb auch die Annahme des um die Herzanatomie so verdienten Autors zurückweisen, daß schon durch ihre Entstehung jede Herzhypertrophie den Keim späterer Schwäche in sich trage.

Bloße interstitielle Infiltrationen können spurlos zurückgehen oder unter Hinterlassung einer diffusen Sklerose, einer Verdickung und Verdichtung des Herzbindegewebes, ausheilen. An Stelle der durch Faserzerfall untergegangenen Muskelpartien entwickelt sich bei der Unfähigkeit des Herzmuskels zu regenerativen Vorgängen anfangs lockeres, später derbes und gefäßarmes Bindegewebe. Es entstehen myocarditische **Schwiele**n.

Von der durch französische Autoren betonten obliterierenden Endarteriitis bei diesen akuten Myocarditiden habe ich bei meinen Untersuchungen nichts gesehen. Öfters finden sich rote oder weiße Thromben in kleinen Venen, vereinzelt auch in kleinen Arterien; bei einigen Fällen rheumatischer Myo-Endocarditis wurden hyaline Thromben in kleinen Herzarterien beobachtet. Schmorl sah in einzelnen Fällen eine herdförmige Erkrankung und Nekrose der Aortenmedia, die Veranlassung zur Ruptur und zur Verblutung in den Herzbeutel gab. Endlich kommen hin und wieder geringfügige perineuritische Prozesse vor.

Die akute Myocarditis tritt bei den verschiedensten **Infektionskrankheiten** (Diphtherie, Typhus, Scharlach, Gelenkrheumatismus, Pocken, Gonorrhoe) infolge einer Schädigung des Herzmuskels durch das Krankheitsgift auf. Wir bezeichnen sie deshalb auch als infektiöse Myocarditis. Für die Diphtherie wissen wir durch Gottlieb und Rolly, daß das Krankheitsgift sehr rasch im Herzen fixiert wird und erst nach längerer Latenz seine Einwirkung äußert. Ähnlich mag es bei anderen Infektionskrankheiten sein, bei denen die Herzerkrankung erst in der Rekonvaleszenz auftritt.

Symptome, Verlauf. Bei genügender Entwicklung stört die akute Myocarditis die Herztätigkeit und bedroht unter Umständen das Leben. Die Störung kann auf der Verminderung der Herzkraft durch den Faseruntergang, durch die mechanisch hinderliche Infiltration beruhen oder auch als mehr funktionelle Schädigung des Herzmuskels durch die Infektion aufgefaßt werden, deren sichtbaren Ausdruck die Myocarditis bildet. Die klinischen Erscheinungen der einfachen akuten Myocarditis besprechen wir gesondert für die einzelnen Krankheiten, bei denen sie vorkommt. Neben der Verminderung der Herzkraft bilden Störungen des Herzrhythmus, Dilatationen und muskuläre Insuffizienzen die HAUPTERSCHEINUNGEN.

Die akute Myocarditis bei **Diphtherie** kommt nach den gut übereinstimmenden Beobachtungen von Schmaltz und mir ungefähr in 10—20 Prozent aller Fälle, in manchen Epidemien noch häufiger, als Nachkrankheit oder Komplikation zur Beobachtung. Klinisch beginnt sie meist in der 2. oder 3. Krankheitswoche, hin und wieder schon am Ende der 1. Woche oder später, bis zu 6—10 Wochen nach dem Krankheitsbeginn, also meist während der Rekonvaleszenz.

Der Eintritt der Komplikation macht sich oft ohne weiteres bemerklich. Die Kranken **erblassen** ganz auffallend, besonders im Gesicht

infolge ungenügender Füllung der Hautgefäße. Ihre Blutbeschaffenheit bleibt dabei normal. Sie werden matt und hinfällig. Hin und wieder wird starkes *Oppressionsgefühl* geklagt oder ein Anfall von *Angina pectoris* eröffnet die Szene. Öfters stellen sich Druck und Schmerz in der Lebergegend ein. Die Kranken *erbrechen* manchmal in solcher Reichlichkeit, daß man im Hinblick auf die übrigen Erscheinungen an eine Peritonitis oder an *Ileus* denken kann. Sie sind appetitlos. Sie werden apathisch und somnolent, oder es tritt von Anfang an eine ängstliche Unruhe ein. In zahlreichen Fällen fehlen aber im Beginn alle diese Erscheinungen. Das subjektive Wohlbefinden bleibt ungestört, und nur die objektive Untersuchung schützt vor dem Übersehen der wichtigen Veränderung.

Objektiv zeigt sich der Eintritt der Myocarderkrankung meist zuerst am Pulse. Er wird *arrhythmisch*, anfangs nur zeitweise und unbedeutend, so daß man an die bei Kindern so häufige Arrhythmie der Rekonvaleszenz mit ihren ungleichen Pausen zwischen den einzelnen gleich großen Pulsen denken kann, sehr bald aber mit so deutlichen Extrasystolen und so dauernd, daß an der pathologischen Natur nicht mehr zu zweifeln ist. Nur selten fehlt die Störung des Rhythmus. Gleichzeitig nehmen die Spannung und Füllung des Pulses ab, während seine Größe anfangs und in leichteren Fällen überhaupt nicht merklich abnimmt. Die Pulsfrequenz ist meist sehr labil — die geringste körperliche Bewegung ruft starke Beschleunigung hervor —, dabei gewöhnlich dauernd *frequenter* als normal und bei tödlich endenden Fällen hin und wieder immer mehr ansteigend. Seltener wird der Puls von Anfang an oder kurz vor dem Tode verlangsamt oder bleibt in seiner Frequenz unbeeinflusst.

Am Herzen ist außer der Arrhythmie und der Schwäche bisweilen nichts Abnormes wahrnehmbar. Sehr oft aber wird das Herz nach links und oben und öfters auch nach rechts dilatiert. Die manchmal beträchtliche *Dilatation* erscheint meist später als die Pulsveränderung, hin und wieder nach einer körperlichen Anstrengung. Häufig treten muskuläre Mitralinsuffizienzen auf. Die orthodiagraphischen Untersuchungen *Dietlens* haben in anschaulichster Weise das schnelle Eintreten und die bisweilen erschreckende Hochgradigkeit dieser Dilatationen gezeigt. Die normale Herzform kann sich fast verlieren. Das Herz fließt förmlich auseinander. Das Durchscheinen seines Randes im Röntgenbild zeigt die bedrohliche Verdünnung seiner Wand.

Die *Leberschwellung* infolge der Herzschwäche fast regelmäßig an und verursacht bisweilen lebhaftes *Schmerzen*.

Das meist beobachtete Sinken der Harnmenge, die Zunahme einer etwaigen Eiweißausscheidung sind weitere Zeichen der verminderten Herzkraft, wenn die Flüssigkeitszufuhr annähernd gleich bleibt. Dyspnoe, Ödeme, Cyanose sind meist nur unbedeutend entwickelt. Hydropische Anschwellungen treten nur bei gleichzeitiger stärkerer Nephritis merklich hervor. Die Ursache für die im Vergleich zur Leberschwellung geringfügige Entwicklung dieser Erscheinungen werden wir unten besprechen.

Der Verlauf ist außerordentlich wechselnd. In einer Anzahl von Fällen nimmt die Herzschwäche fortgesetzt zu. Immer elender wird der Puls, immer kollabierter das Aussehen, immer größere Aufregung oder immer stärkere Apathie stellen sich ein, und nach wenigen Tagen oder 2—3 Wochen erfolgt der Tod. Noch verhängnisvoller erscheinen die

Fälle, in denen nur geringfügige Erscheinungen an Herz und Puls vorhanden sind und unerwartet plötzlich, bisweilen nach einer geringfügigen körperlichen Anstrengung der Tod eintritt. Das gleiche erlebt man in den die Aufmerksamkeit des Arztes und die Sorge der Umgebung ganz besonders in Anspruch nehmenden Fällen mit auffälligem Wechsel von Besserungen und Verschlechterungen. 6—7 Wochen hindurch können bedrohlichste Kollapszustände mit heftiger Präcordialangst, starken Herzdilatationen, hochgradiger Leberschwellung und tagelange Perioden scheinbar völligen Wohlbefindens wechseln, bis eine erneute Verschlechterung, zuweilen in weit vorgeschrittener Rekonvaleszenz, dem Leben ein Ziel setzt. Ganz plötzliche, auch vom Arzt nicht zu vermutende Todesfälle werden für den einzelnen Beobachter immer seltener, je aufmerksamer man das Verhalten des Kreislaufs verfolgt. Der tödliche Ausgang beschließt in einem großen Teil, ungefähr einem Drittel aller Fälle, die Krankheit.

Unter den überlebenden Fällen sehen wir ziemlich oft allmählich zunehmende und im Laufe von 4—8 Wochen wieder zurückgehende Erscheinungen von Herzschwäche. Bei anderen Kranken bestehen während 1—2 Wochen nur geringfügige Symptome, und dann tritt plötzlich, z. B. nach einem vorzeitigen Verlassen des Bettes u. dgl., eine nur langsam schwindende Verschlechterung ein. Wieder in anderen Fällen sehen wir fortwährende Schwankungen im Zustande des Herzens, stundenweise auftretende Angina pectoris-artige Zustände, tagelange beängstigende Kollapserscheinungen, heftiges Erbrechen, und in der Zwischenzeit völliges Wohlbefinden.

Endlich beobachten wir nicht selten ganz leichte Fälle mit nur geringfügiger Herzschwäche, mäßigen Dilatationen, muskulären Mitralinsuffizienzen ohne besonders auffallende Allgemeinerscheinungen, die bei nicht genügender Aufmerksamkeit leicht übersehen werden.

Gelegentlich führen marantische, in den erweiterten Herzhöhlen entstandene Thromben zu Embolien in das Gehirn oder die Lungen.

Dem Ausgang der überlebenden Fälle haben S c h m a l t z in seiner ausgezeichneten Arbeit und später F ö r s t e r besondere Aufmerksamkeit gewidmet. Auch nach dem Schwinden der Herzschwäche war bei den meisten weiter zu verfolgenden Fällen das Herz nicht völlig normal. Eine Mitralinsuffizienz, eine mäßige Dilatation, gelegentlich arhythmische Herztätigkeit blieben Monate und Jahre hindurch zurück. Auch D i e t l e n berichtet nach seinen Röntgenuntersuchungen von dem häufigen Zurückbleiben mehr oder minder deutlicher Dilatationen, nachdem zunächst die Erweiterung wesentlich zurückgegangen war. Vielleicht entwickeln sich so dauernde Myocarderkrankungen oder bei gleichzeitiger Endocarditis chronische Klappenfehler.

Sehr oft ist das Bild der Myocarditis durch die mannigfachen sonstigen Nachkrankheiten der Diphtherie kompliziert. Neben der meist nicht sehr hervortretenden Nephritis und neben Bronchopneumonien sind die Lähmungen der Schlundmuskeln, des Kehlkopfs und des Zwerchfells wegen der Schwierigkeit, einen Kranken, speziell ein Kind mit Myocarditis durch die Sonde zu ernähren, wegen der Gefahren der ungenügenden Atmung und der Schluckpneumonien wichtig. Die Kombination dieser Nachkrankheiten mit der Herzschwäche führt bisweilen zum Tode, obwohl jede Veränderung für sich kaum das Leben bedrohen würde. Die Herzerscheinungen können

sogar bereits gebessert sein, und die Zwerchfelllähmung oder ausgedehnte Schluckpneumonien machen dem Leben ein Ende.

Ursache der klinischen Erscheinungen. Die Veränderungen am Herzen und am Puls, die Leberschwellung, die subjektiven Beschwerden, die allgemeine Mattigkeit, die Apathie oder ängstliche Erregtheit, der gelegentliche Wechsel von Besserungen und Verschlechterungen, die Art des Todes, kurzum die große Mehrzahl der Erscheinungen gleichen den Symptomen bei anderen Herzkrankheiten. Wir beziehen sie auf die in diesen Fällen anatomisch stets nachweisbare akute Myocarditis, die in ihrem Auftreten und in ihrer Entwicklung den klinischen Veränderungen völlig parallel geht. Die Herzerkrankung erklärt aber nicht die in manchen, wenn auch nicht in allen Fällen auftretende ominöse Blässe. Merkwürdig ist auch die für eine so hochgradige Herzschwäche auffallend geringe Entwicklung der Dyspnoe, der Cyanose, der Ödeme, obgleich die Leberschwellung eine oft recht bedeutende venöse Stauung anzeigt. Die Erscheinungen werden verständlich, wenn wir annehmen, daß in diesen Fällen neben der Herzerkrankung auch eine Vasomotorenschwäche den Kreislauf schädigt. Das Blut befindet sich dann zum großen Teile in den Gefäßen der Bauchhöhle, die Hautgefäße sind blutleer. Cyanose, stärkere Ödeme können nicht entstehen. Das Herz erhält nur geringe Blutmengen, die es trotz seiner Schwäche annähernd vollständig auszutreiben vermag. So entwickelt sich keine Stauung in den Lungen. Dieselben werden wohl von verminderten Blutmengen, aber mit der normalen Schnelligkeit durchströmt, und wir sahen schon auf S. 65 und 61, daß dabei Dyspnoe fehlen kann.

Auf verschiedene Weise könnte eine Vasomotorenschwäche zu stande kommen. Frühe Fälle der akuten Myocarditis fallen noch in die Endperiode des Fiebers, und es könnte die von P ä b l e r und mir nachgewiesene infektiöse Schädigung des Vasomotorenzentrums, auf die bei den funktionellen Störungen der Gefäße zurückzukommen ist, die Gefäßschwäche herbeiführen. — Nicht mit solcher Wahrscheinlichkeit sind die nach Ablauf der Infektion auftretenden derartigen Fälle zu erklären. Soll man hier eine die Infektion überdauernde Vasomotorenschwäche oder reflektorisch vom Herzen ausgelöste, die Gefäßspannung herabsetzende Einflüsse wie bei der Angina pectoris oder mit V e r o n e s e eine Neuritis der Nervi splanchnici annehmen? Das letzte ist mir nicht recht plausibel. — Auf keinen Fall können die Erscheinungen der diphtheritischen Myocarditis durch eine Vaguslähmung erklärt werden, die mit ihrer bloßen Beschleunigung der Herztätigkeit ihnen nicht ähnelt. Aber auch eine Vaguslähmung kommt gelegentlich in Verbindung mit anderen neuritischen Erscheinungen nach Diphtherie vor.

Bei der **Beri-Beri** mit ihren den diphtheritischen so ähnlichen Neuritiden scheinen auch ähnliche Herzerscheinungen, aber nach den mir zugänglichen Schilderungen meist leichter Art, vorzukommen.

Die akute Myocarditis bei dem **Typhus abdominalis**, dem **Scharlach**, den **Pocken**, der **Gonorrhoe** und dem **Gelenkrheumatismus**, vereinzelt nach Masern und nach anderen Infektionskrankheiten, ruft meist kein so charakteristisches Krankheitsbild hervor, wie die Herzerkrankung nach Diphtherie. Besonders gilt das von ihrem Auftreten während der Fieberperiode. Wenn auch bei genügend starker Entwicklung der Erkrankung an ihrem tatsächlichen Einfluß auf die Herzkraft nicht zu zweifeln ist, so ist es ohne anatomische Untersuchung unmöglich zu entscheiden, ob die Herzerscheinungen eines bestimmten Falls auf eine Erkrankung des Herzmuskels oder nur auf seine funktionelle Schädigung durch das Krankheitsgift zurückzuführen sind.

Die Erscheinungen, die auf eine solche Erkrankung oder Schädigung

des Herzmuskels zurückzuführen sind, sind in der Fieberperiode der genannten Krankheiten dieselben. Am häufigsten begegnen uns muskuläre Mitralinsuffizienzen mit dem charakteristischen Auskultationsbefund, Unreinheit, Dumpfheit oder Leisheit des ersten Tons, seltener Herzdilatationen und ganz selten Arrhythmie, Embryocardie, Galopprrhythmus oder plötzliche Verlangsamung der Schlagfolge. Die Verschlechterung des Pulses, die gewöhnlich als das wichtigste Zeichen der Herzschwäche bei Infektionskrankheiten angesehen wird, beruht dagegen nach neueren Untersuchungen hauptsächlich auf der infektiösen Schädigung der Vasomotoren. Die gestörte Herztätigkeit wirkt erst in zweiter Linie dabei mit. Zunächst kann sogar eine vermehrte Herzarbeit den Nachlaß des Vasomotoren-tonus bis zu einem gewissen Grade ausgleichen, wie *Ortner* auch für den Menschen hervorgehoben hat. Die experimentellen Grundlagen dieser Anschauung werden bei den funktionellen Störungen der Gefäßtätigkeit erwähnt werden.

Die Herzerscheinungen verlaufen ohne subjektive Beschwerden, ohne erkennbare Stauung im großen und kleinen Kreislauf, wohl weil auch die schwache Herzarbeit die dem Herzen zufließenden, infolge der Vasomotorenschwäche verminderten Blutmengen vollständig auszutreiben vermag. Sie treten beim Typhus gewöhnlich nicht vor der 2. Woche, bei Scharlach und Gelenkrheumatismus bisweilen schon am 3. oder 4. Krankheitstage auf und bestehen meist nur bis zum Ende des Fiebers oder wenige Tage darüber hinaus. In anderen Fällen werden sie nur ganz vorübergehend beobachtet. In die postinfektiösen Herzerscheinungen gehen sie nur selten über, am häufigsten noch beim Gelenkrheumatismus, seltener bei Scharlach, sehr vereinzelt beim Typhus.

Das Vorkommen dieser vorübergehenden, mit dem Fieber schwindenden Herzerscheinungen ist nicht genügend bekannt. Namentlich beim Gelenkrheumatismus sollte man nicht bei jedem Mitralgeräusch und auch nicht bei jeder Dilatation in der Fieberperiode eine akute Endocarditis diagnostizieren, sondern zunächst sein Urteil reservieren.

Viel sicherer sind die Herzerscheinungen nach Ablauf des Fiebers in der *Rekonvaleszenz* als Zeichen einer akuten Myocarditis zu deuten. Anatomisch ist sie zwar nur in wenigen Fällen des Gelenkrheumatismus, des Scharlachs und der Gonorrhoe festgestellt. Der Typhus abdominalis kann auch durch die lange Bettruhe und die Reduktion des Ernährungszustandes bei disponierten Leuten (mit Fett-leibigkeit, Arteriosklerose, latenten Herzleiden) Störungen hervorrufen, ohne daß anatomische Prozesse konkurrieren. Aber mit Ausnahme dieser recht seltenen Fälle sind die Ähnlichkeiten aller dieser Herzerscheinungen untereinander und mit der auf gesicherter anatomischer Grundlage stehenden diphtheritischen Myocarditis so groß, daß man klinisch berechtigt ist, auch bei dem Typhus, dem Scharlach, der Gonorrhoe, dem Gelenkrheumatismus und bei den seltenen Erkrankungen nach Masern die Diagnose der akuten infektiösen Myocarditis zu stellen.

Die recht seltene *posttyphöse Myocarditis* tritt meist 1—2 Wochen nach völliger Entfieberung, nur vereinzelt im unmittelbaren Anschluß an die Fieberperiode und etwaige dabei vorhandene Herzerscheinungen auf. Sie macht sich gewöhnlich zunächst durch eine auffallende Pulsbeschleunigung auf 120—140 bemerklich, die ohne jede äußere Veranlassung eintritt, bei körperlicher Bewegung und psychischer Erregung zunimmt und trotz strenger Bettruhe mehrere Wochen hindurch

anhält. Sie unterscheidet sich schon dadurch von der viel häufigeren vorübergehenden Beschleunigung des in der Typhusrekoneszenz ja stets sehr labilen Pulses, die nach dem ersten Aufstehen und, wie Curschmann hervorgehoben hat, im unmittelbaren Anschluß an die Fieberperiode oder als Vorbote eines Rezidivs vorkommt und bisweilen auch mit leichter Arrhythmie einhergeht. Diese Frequenzveränderungen schwinden prompt bei völliger Ruhe des Kranken, oder sie gehen von selbst rasch vorüber, oder das eintretende Rezidiv zeigt ihre Bedeutung. Zu der Pulsbeschleunigung der posttyphösen Myocarditis gesellen sich nun weiter eine merkliche Inäqualität und Irregularität, meist eine auffallende Weichheit des Pulses, öfters Herzdilatationen und muskuläre Mitralinsuffizienzen. Die Kranken klagen über lästiges Herzklopfen, seltener über geringes Oppressionsgefühl oder Aussetzen des Herzschlages. Nur nach stärkerer körperlicher Arbeit oder sonst unzweckmäßigem Verhalten kommt es zu merklicher Stauung im Lungen- und Körperkreislauf, zu Dyspnoe und zu Ödemen. Gewöhnlich fehlen sie selbst bei recht bedeutender Herzschwäche, vielleicht auch hier wegen abnorm geringer Vasomotorenspannung. Meist geht diese posttyphöse Myocarditis in 2—3 Monaten scheinbar ohne Hinterlassung dauernder Folgen zurück. Nur ganz vereinzelt scheint sie in chronische Myocarditis überzugehen oder zum Tode zu führen.

Die ebenfalls recht seltene Myocarditis nach Scharlach erscheint ohne Vorboten, öfters aber auch in Fällen, in denen schon während des Fiebers eine Dilatation des Herzens aufgetreten war, und zwar gewöhnlich in der 2. Krankheitswoche, selten später mit nach und nach eintretender Pulsbeschleunigung, mit Arrhythmie, öfters unter Fortbestehen der Herzdilatation oder mit frisch eintretender Herzerweiterung und etwas erhöhter Temperatur, nur vereinzelt mit subjektiven Herzbeschwerden. Tritt sie isoliert auf, so geht sie oft in 2—6 Wochen spurlos zurück. Aber auch hier können leichtere Veränderungen lange, vielleicht dauernd zurückbleiben (Schmaltz). Schwerere Erscheinungen sind ganz selten.

So führte der Fall Sommers aus der Henochschen Klinik, der einen 8jährigen Jungen betraf, in 17 Wochen unter allen Zeichen hochgradiger Herzschwäche mit starker Dilatation, Oppressionsgefühl, Embolien in Lungen, Nieren und Milz zum Tode. Das Myocard war von reichlichem Bindegewebe durchwuchert. Die autopsisch festgestellte Umhüllung des Vagus durch derbes Bindegewebe kann vielleicht die Erscheinungen am Pulse, aber nicht das klinische und anatomische Verhalten des Herzens erklären.

Die Herzerkrankung steht in keinem Zusammenhang mit der rheumatoiden Gelenkaffektion des Scharlachs. Von der wichtigen Kombination der Scharlachmyocarditis mit Endo- und Pericarditis werden wir nachher sprechen. Vielleicht beruht auch ein Teil der bei der Scharlachnephritis so häufigen Herzdilatationen und muskulären Mitralinsuffizienzen auf einer Erkrankung des Myocards. Diese Zeichen unvollständiger Kontraktion des Herzens könnten aber natürlich auch von einer rein funktionellen Schädigung des Herzens durch den bei der Scharlachnephritis stets gesteigerten arteriellen Druck abhängen.

Die äußerst seltene Myocarditis nach Gonorrhoe äußert sich in ausgesprochener Herzschwäche, Dilatation des Herzens, Arrhythmie, Oppressionsgefühl, bisweilen in ausgesprochenen Zufällen von Angina pectoris wie die diphtheritische Myocarditis. Sie kommt meist, aber nicht immer, mit Endocarditis kombiniert vor. Sie ergreift gelegentlich bereits erkrankte Herzen, z. B. Klappenfehler, und führt bisweilen zu schweren Störungen, selbst zum Tode.

Scharlach und Gonorrhoe führen gelegentlich auch zu septischen Erkrankungen des Herzmuskels. Dieselben rufen am Herzen ganz dieselben klinischen Erscheinungen hervor, wie die hier besprochene einfache Myocarditis, unterscheiden sich aber durch ihr gewöhnlich hohes Fieber, durch Hautembolien, septische Gelenkerkrankungen,

Milzschwellung, sonstige septische Symptome und durch den anatomischen Befund (s. unten).

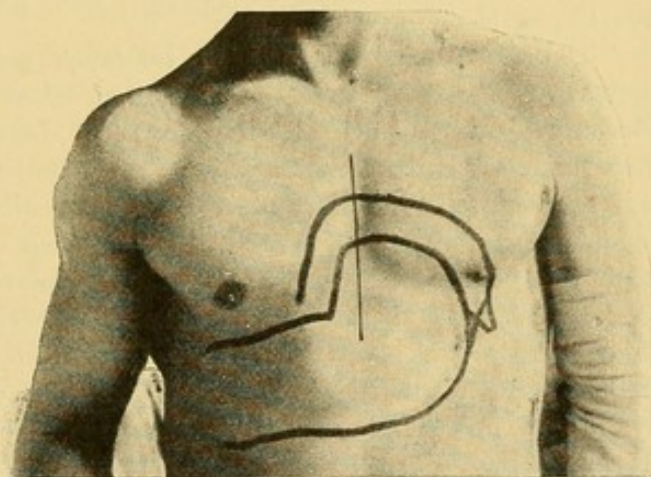
Eine Herzmuskelaaffektion nach Masern ist bisher erst vereinzelt beobachtet. So sah Krehl in der Rekonvaleszenz Herzerweiterung mit systolischem Mitralgeräusch, Beschleunigung und Arrhythmie des Pulses, Störungen, die sich nach 1½—2 Monaten spurlos zurückbildeten.

Auch nach anderen Infektionskrankheiten sind Herzstörungen ähnlicher Art beobachtet, vereinzelt nach Pneumonie von Kindern (Krehl), nach Fleckfieber, hie und da nach Malaria. Die einschlägige Literatur findet sich bei Krehl.

In ca. 10—15 Prozent aller Fälle führt der akute Gelenkrheumatismus zur Myocarditis. Ihre große Bedeutung als scheinbar regelmäßige Begleiterin der akuten rheumatischen Endocarditis, als seltenere der rheumatischen Pericarditis wird nachher zu würdigen sein. Weniger oft tritt sie isoliert auf, in unmittelbarem Anschluß an eine Dilatation oder muskuläre Mitralinsuffizienz der Fieberperiode oder in der 2. Krankheitswoche und noch später beginnend, wenn der Kranke schon einige Zeit entfiebert ist und das Bett bereits verlassen hat. Das erste Zeichen der beginnenden Komplikation sind sehr häufig Herzklopfen, Herzstechen, leichtes Oppressionsgefühl, bisweilen eine an Angina pectoris erinnernde Empfindung, oder der Kranke wird beim Aufstehen, bei einem etwas längeren Gange auffallend matt, blaß und schwindlig. In anderen Fällen fehlen aber derartige Erscheinungen, und nur die objektive Untersuchung ergibt die Herzveränderung. Der Puls wird fast immer rascher und weicher, nicht selten arrhythmisch. Herzdilatationen nach links und rechts, muskuläre Mitralinsuffizienzen treten auf.

Stärkere Herzschwäche mit Dyspnoe, Cyanose u. s. w. wird in unkomplizierten Fällen bei einigermaßen verständigem Verhalten nur selten beobachtet. Bei vorzeitig aufgenommener körperlicher Bewegung kann sie aber sehr beträchtlich werden. Die subjektiven Beschwerden schwinden bei völliger Ruhe meist rasch. Auch die objektiven Veränderungen bilden sich bei reinen Fällen in 3—8 Wochen gewöhnlich zurück. Nur selten läßt sich bei ihnen der unmittelbare

Fig. 35.



FrISCHE Herzdilatation nach rechts und links bei akutem Gelenkrheumatismus.

Übergang in die chronische Form der Myocarditis mit allmählich immer stärker hervortretender Herzschwäche beobachten. Viel öfter sehen wir das entsprechend der größeren Häufigkeit dieser Kombination bei gleichzeitiger Erkrankung der Herzklappen. Schon auf S. 200 wurde besprochen, welche bedeutsame Rolle bei dem Verlaufe der Klappenfehler der Myocarderkrankung mit ihrer so wechselnden Entwicklung zufällt. Die Neigung der rheumatischen Myocarditis, in eine chronische Erkrankung überzugehen, beruht wohl auf den häufigen Rezidiven, dem oft so hinschleppenden Verlauf der

Grundkrankheit; vielleicht befördert auch die Klappenerkrankung die immer ausgedehntere Erkrankung des Herzmuskels. Die anfangs recht schwierige diagnostische Überlegung, ob eine rheumatische Myocarditis mit oder ohne Endocarditis verläuft, wird bei der Diagnose der akuten Endocarditis besprochen werden.

Alle diese infektiösen Herzmuskelaaffektionen hinterlassen öfter das Herz für längere Zeit in wenig widerstandsfähigem Zustande, auch wenn sie sehr milde aufgetreten, sogar völlig latent verlaufen sind, vielleicht ein Zeichen dafür, daß das Herz anatomisch doch nicht wieder so völlig normal geworden ist, wie es klinisch den Anschein hat. Die nach mancher Diphtheriemyocarditis zurückbleibende orthodiagraphisch festzustellende geringe Dilatation zeigt auch, daß das tatsächlich nicht der Fall ist. Dasselbe beweisen die besonders nach Diphtherie und Scharlach oft zurückbleibenden, ohne weiteres erkennbaren geringen Reste der Herzaffektion. Nach einer Anstrengung, einem alkoholistischen oder sexuellen Exzeß, nach starker psychischer Erregung stellen sich eine ausgesprochene Herzschwäche, eine neue Dilatation, unangenehme subjektive Empfindungen ein. Ihre Ausbildung steht oft in gar keinem Verhältnis zu der Stärke der Schädigung. Sie gehen meist nur langsam wieder zurück, und die Kranken können dann völlig herzgesund bleiben, soweit ich das nach meinen in dieser Beziehung wenig zahlreichen Beobachtungen beurteilen kann. Manchmal ist dagegen das Herz nach Ablauf der infektiösen Myocarditis sehr bald wieder vollständig leistungsfähig.

So kannte ich einen 32jährigen Herrn, der vor 6 Jahren eine postskarlatinöse Herzmuskelaaffektion mit beträchtlicher Herzdilatation durchmachte. Er heiratete einige Monate danach, war beruflich sehr angestrengt tätig, hat mehrere anstrengende Übungen als Reserveoffizier mitgemacht, ohne jemals Herzbeschwerden oder objektive Herzerscheinungen zu zeigen.

Die **Herzerscheinungen nach Influenza** glaube ich nicht der akuten Myocarditis zurechnen zu sollen. Sie wurden schon bei der Herzinsuffizienz nach Ernährungsstörungen (s. S. 132) kurz berührt. In der Literatur finden sich nur vereinzelte Angaben über uncharakteristische parenchymatöse Veränderungen. Da es sich aber um Herzerscheinungen nach einer akuten Infektionskrankheit handelt, seien sie hier noch einmal erwähnt. Sie beruhen wohl auf einer funktionellen Beeinträchtigung des Herzmuskels infolge der schweren Schädigung des gesamten Ernährungszustandes durch diese Infektionskrankheit. Die tiefgreifende Beeinflussung des Nervensystems, das häufige Daniederliegen des Appetits mögen in gleichem Maße dazu beitragen. Schon während des Fiebers sieht man hin und wieder auffällige Symptome, Arrhythmie, Pulsverlangsamung, Dilatationen und muskuläre Mitralinsuffizienzen. Häufiger aber bringt erst die Rekonvaleszenz merkliche Veränderungen: Zustände von Herzschwäche, nicht selten Angina pectoris-artige Zufälle, hin und wieder Arrhythmie oder auffällige Pulsverlangsamung bis auf 32, manchmal mit starken Schwindel- und Ohnmachtsanwandlungen, und endlich ebenfalls Dilatationen und muskuläre Mitralinsuffizienzen. Manchmal besteht nur die Störung des Herzrhythmus dauernd, und ab und an treten Zufälle von Herzschwäche ein.

So sah ich in der Sprechstunde eine 32jährige, etwas fettleibige, nicht nervöse oder anämische Dame, die 2mal schwere Influenza durchmachte. Seit der letzten vor 3 Jahren bestanden bei ihr eine dauernde Pulsverlangsamung, meist auf 32—36 Schläge in der Minute, Arrhythmie, häufig Herzstechen. Öfters wurde sie im Schlaf durch heftiges, bisweilen mit Frostgefühl eintretendes Herzklopfen geweckt, das mit Vertäubungsgefühl im linken Arm einherging. Nach jedem solchen Anfall war der Puls sehr schlecht. Sie sah blaß aus und war äußerst matt. Es bestand eine

mäßige Herzdilatation nach links (Herzstoß im 5. Interkostalraum, 11 cm links vom linken Sternalrand) bei reinen Tönen. Nach einem 4wöchentlichen Aufenthalt im Mittelgebirge, Einführung einer ausgiebigen, jede Überladung des Magens am Abend vermeidenden Ernährung, sehr ruhigem Leben hatten dann die Anfälle seit mehreren Wochen ausgesetzt, das Herzstechen hatte aufgehört, der Puls war auf 88 gestiegen und regelmäßig geworden. Das Allgemeinbefinden hatte sich wesentlich gebessert. Die Herzdilatation bestand aber unverändert fort. Bei ruhigem Leben und dem Gebrauch von Salzbädern befand sich dann die Patientin während 5 Monate völlig wohl, bis wieder einer ihrer alten Anfälle auftrat. Über den weiteren Verlauf kann ich nichts berichten.

Die Dauer der Herzstörung wechselt von wenigen Tagen oder Wochen bis zu mehreren Jahren. Vereinzelt führt sie, wie der auf S. 132 mitgeteilte Fall zeigt, nach einiger Zeit zum Tode, ohne daß die genaueste Herzuntersuchung ein greifbares anatomisches Substrat für die immer mehr zunehmende Herzschwäche nachweist. Die schwereren Formen der Herzstörung nach Influenza erscheinen fast nur bei Menschen mit bereits schwachem oder krankem Herzen, bei älteren, bei fettleibigen oder anämischen Personen, bei Bier- und Weintrinkern, bei anderen organischen Herzerkrankungen (Koronarsklerose, Klappenfehlern). Es muß aber betont werden, daß keineswegs jede Influenza das Herz, selbst das kranke Herz so schädigt. Oft geht sie ohne solche üblen Folgen vorüber (Krehl, Leichtenstern). Der Charakter der Epidemie scheint dabei eine gewisse Rolle zu spielen.

2. Die septische akute Myocarditis.

Die septische Myocarditis entsteht am häufigsten durch die Einschleppung septischen Materials in die Kranzarterien. In der Umgebung des verlegten Gefäßes entsteht eine Entzündung, oft eine Einschmelzung des Gewebes, ein Abszeß. Diese Abszesse sind meist miliarer Natur und durchsetzen gewöhnlich in großer Zahl den Herzmuskel. Vereinzelt kommt es durch direktes Übergreifen septischer Prozesse auf den Herzmuskel bei Erkrankung der Klappen und des Wandendocards zur Bildung größerer Abszesse. Die so entstehenden Eiterungen können gelegentlich nach dem Herzinnein durchbrechen. Das Blut strömt in die Abszeßhöhle hinein. Es kann eine Herztorsion oder eine abnorme Kommunikation zwischen zwei Herzhöhlen zu stande kommen.

Klinisch ist die septische Myocarditis kaum zu erkennen. Da ihr Vorkommen uns nur während der Fieberperiode bekannt ist, ist im Leben niemals zu entscheiden, ob die beobachteten Erscheinungen von seiten des Herzmuskels durch eine Erkrankung oder durch eine bloß funktionelle, infektiöse Schädigung des Myocards hervorgerufen sind. Die Erscheinungen stimmen mit den für die Fieberzeit anderer Infektionskrankheiten besprochenen Symptomen überein. Auf die oft unmögliche Differentialdiagnose zwischen septischen Herzmuskelaaffektionen und septischer Endocarditis kommen wir nachher zurück.

Über den Verlauf dieser klinisch nicht erkennbaren Form der Myocarditis ist kaum etwas zu sagen. Die septische Myocarditis mag das Versagen des Kreislaufs begünstigen. Aber auch für die septischen Erkrankungen dürfte die infektiöse Vasomotorenschwäche der maßgebendere Faktor sein.

Auch nach septischen, zur Heilung gelangenden Erkrankungen ist das Herz hin und wieder bei zuvor herzgesunden Personen gegen äußere Einflüsse auffallend wenig widerstandsfähig. Nach einem etwas zu ausgedehnten Spaziergang, zu raschem Treppensteigen oder dergleichen tritt ganz akut, bisweilen unter allen Zeichen des

Kollapses, eine hochgradige Herzschwäche, eine beträchtliche Herzdilatation ein, um gewöhnlich nach wenigen Tagen wieder zu schwinden. Nur einmal habe ich bei einem jungen Manne mit einem bis dahin völlig normalen Herzen eine solche Dilatation trotz strenger Bettruhe nur langsam sich zurückbilden und während mehrerer Monate starke, mit subjektiven Empfindungen einhergehende Arrhythmie, Labilität und schlechte Spannung des Pulses bestehen sehen, bis auch diese Erscheinungen spurlos verschwanden. Derartige Zustände plötzlicher Herzschwäche habe ich nach ausgedehnten Streptokokkenphlegmonen, nach größeren Staphylokokkenabszessen und bei Frauen nach septischen Genitalerkrankungen beobachtet. Ob sie der Ausdruck einer organischen Herzerkrankung oder der durch die Sepsis nur funktionell verminderten Herzkraft sind, läßt sich bei dem Mangel autoptischer Befunde von derartigen Fällen und dem von anderen Myocarderkrankungen abweichenden Verlauf nicht entscheiden, wenn auch die von Ziegler beobachtete Schwielenbildung im Myocard nach Sepsis an einen organischen Ursprung denken läßt.

3. Die primäre akute Myocarditis.

Die Berechtigung, eine primäre akute Myocarditis als besondere Form der Krankheit aufzustellen, erscheint zweifelhaft. Ihre Absonderung wird aber notwendig, weil sie sich nicht an eine wohl charakterisierte Infektionskrankheit anschließt, sondern scheinbar essentiell entsteht. Die Veränderung des Herzmuskels bildet klinisch und anatomisch das wichtigste Symptom. Fiedler hat zuerst mehrere solche Fälle mit eingehenden Angaben über den Verlauf und den anatomischen Befund mitgeteilt.

Ohne erkennbare Ursache oder nach einer starken Durchnässung, bei 2 Fällen von Krehl nach einem heftigen Ärger beginnt die Krankheit mit Fieber von wechselnder Höhe, mit unbestimmten Allgemeinerscheinungen einer Infektionskrankheit (Kopfschmerz, Gliederschmerzen, Appetitmangel u. dgl.). Benommenheit, Delirien können hinzutreten. Ab und an wird zunächst über rheumatische Schmerzen in den Muskeln geklagt. Sehr bald stellt sich eine ganz auffallende Herzschwäche ein. Der Puls wird sehr schnell unregelmäßig, klein und weich, hin und wieder aber auch verlangsamt. Am Herzen tritt eine Dilatation und oft ein Geräusch auf. Die Kranken klagen bisweilen über Druck und Schmerz auf der Brust, gelegentlich über Angina pectoris-artige Empfindungen. In anderen Fällen weist keine subjektive Beschwerde auf die Herzerkrankung hin. Von seiten der übrigen Organe zeigen sich keine selbständigen Veränderungen. Febrile Albuminurie, Milzschwellung, vereinzelt Lungenembolien, Venenthrombose, etwas öfter kleinste Hautblutungen sind gesehen worden. So zieht die Krankheit unter wechselnd hohem Fieber, bisweilen mit nur wenig erhöhter Temperatur, einige Tage oder Wochen hin, die Herzkraft scheint sich bisweilen vorübergehend etwas zu bessern, aber in der Mehrzahl der bisher beobachteten Fälle bildet der Tod den Ausgang. Er tritt bisweilen unter allgemeinen Konvulsionen ein. Nur selten ist bisher ein günstiger Ausgang gesehen worden, z. B. von Krehl. Trotz der zeitweise bedrohlichen Störungen erfolgt manchmal ein ziemlich rascher Rückgang aller Krankheitserscheinungen. Aber auch dann bleibt das Herz noch lange labil.

In den 2 Fällen, die ich bisher gesehen habe, dachte man nach dem ganzen Verlauf an eine septische Endocarditis. Anatomisch fand sich aber bei ihnen, wie bei den anderen untersuchten Fällen eine überaus

hochgradige interstitielle Myocarditis. An zahlreichen Stellen war die Muskulatur nekrotisch und in Einschmelzung begriffen. Schmorl sah nach der Mitteilung von Fiedler auch eigenartige Wucherungsvorgänge, große Zellen im interstitiellen Gewebe und vielkernige protoplasmareiche Zellgebilde, welche den zerstörten Muskelfasern angelagert waren.

Nach dem ganzen Krankheitsbilde muß man in einem Teil der Fälle den Prozeß als eine Sepsis mit ungewöhnlich hervortretender Herzmuskelerkrankung auffassen, in einem anderen mag eine rheumatische Infektion die Ursache sein — daran läßt z. B. die gute Salizylwirkung in dem einen Krehlschen Falle denken — oder eine Infektion unklarer Art muß verantwortlich gemacht werden. Der Nachweis pathogener Mikroorganismen ist bisher in einwandfreier Weise nicht gelungen.

Über die **Diagnose** der verschiedenen Formen der akuten Myocarditis ist bei der Schilderung ihrer Symptome das Nötige gesagt worden.

Prognose. Der Ausgang der während der Infektion auftretenden Fälle hängt nur vereinzelt von der Myocarderkrankung, hauptsächlich von dem Verlauf der Grundkrankheit ab. Das Verhalten des allgemeinen Kreislaufs wird vor allem durch die Tätigkeit der Vasomotoren bestimmt. Die Herzerkrankung wirkt ebenfalls wesentlich darauf ein, steht aber doch mehr in zweiter Linie (s. unten funktionelle Störungen der Gefäßtätigkeit).

Die Prognose der postinfektiösen Form ergibt sich aus der obigen Darstellung. Sehr ernst ist sie bei der Diphtherie. Die Komplikation führt hier in ungefähr einem Drittel der Fälle zum Tode. Selbst bei anfangs ganz leicht erscheinenden Symptomen kann noch nach einigen Wochen eine verhängnisvolle Verschlechterung eintreten. Bei den überlebenden Fällen ist das ziemlich häufige Zurückbleiben dauernder Herzveränderungen zu berücksichtigen. Bis zum Ende der 7.—8. Krankheitswoche ist man vor der Entwicklung der Herzveränderung nicht sicher. Auch die gonorrhöische Myocarditis nimmt relativ häufig einen schweren Verlauf. Die rheumatische Herzerkrankung bringt bei isoliertem Auftreten an einem bis dahin gesunden Herzen fast nie das Leben in Gefahr. Bei ihrer Neigung zum Fortschreiten und zu Rezidiven ist sie aber hinsichtlich der definitiven Heilung mit Vorsicht zu beurteilen. Fast absolut günstig stellt sich dagegen die Voraussage bei der typhösen und scarlatinösen Myocarditis der Rekonvaleszenz, bei den Herzerscheinungen nach Ablauf einer Sepsis. Die sehr seltenen Todesfälle bei den beiden ersten vermögen die Prognose im allgemeinen nicht schlechter zu gestalten. Bei der Scharlachmyocarditis ist die öftere Entwicklung leichter chronischer Störungen im Auge zu behalten. Aber auch bei diesen harmlosesten Formen der postinfektiösen Herzerkrankung und vollends bei den durch ihre Ätiologie ernsthafteren bemesse man in der Voraussage die zur Beseitigung der akuten Veränderung notwendige Zeit nicht zu kurz, durchschnittlich auf 6—8 Wochen, und mache den Kranken darauf aufmerksam, daß er seinem Herzen auch nach Beseitigung der Herzmuskelerkrankungen für mehrere Monate oder selbst Jahre weniger zumuten kann als vorher.

Die Prognose der Herzerscheinungen nach Influenza

ist wegen der öfteren Entwicklung chronischer Herzinsuffizienz stets ernst. Etwas Sicheres ist aber im Einzelfalle bei den großen Verschiedenheiten des Verlaufs nicht zu sagen.

Therapie. Die Behandlung der Herzveränderungen während der Infektion fällt mit der der Grundkrankheit zusammen. Die infektiöse Kreislaufstörung speziell suchen wir hauptsächlich durch Besserung der Vasomotorenschwäche zu beseitigen. Dazu hat sich eine entsprechende Hebung der Herzkraft zu gesellen.

Die postinfektiöse Myocarditis, die postinfektiösen Herzerscheinungen nach Influenza und Sepsis erfordern dagegen eine umso energischere Behandlung.

Prophylaktisch sind wir ihnen gegenüber machtlos. Keine Behandlung der Grundkrankheit vermag ihr Auftreten zu hindern. Auch die Serumbehandlung der Diphtherie kann ihrem Eintritt scheinbar nicht vorbeugen, ein Beweis dafür, daß das die Störung hervorrufende Gift überaus rasch im Herzen gebunden wird und so der Neutralisierung durch das Antitoxin entgeht.

Therapeutisch ist vor allem strengste *Bettruhe* notwendig. Namentlich bei der diphtheritischen Myocarditis kann sie gar nicht rigorös genug durchgeführt werden. Die Kranken dürfen sich dabei in einigermaßen schweren Fällen nicht einmal aufrichten, geschweige denn zur Harn- und Stuhlentleerung das Bett verlassen. Sie dürfen in keiner Weise erregt werden. Bei Kindern ist z. B. jedes lebhaftere Spielen der Umgebung mit den Kranken zu untersagen. Bei den harmloseren Typhus-, Scharlach- und Gelenkrheumatismus-Myocarditiden dürfen die Kranken zwar auch das Bett nicht verlassen, aber gelegentliches Aufsitzen, etwas Lektüre, nicht anstrengende Handarbeit bringen hier fast nie Schaden und sind eine willkommene Verkürzung des lange dauernden Krankenlagers. Sehr wichtig ist bei Erwachsenen das *Verbot des sexuellen Verkehrs*.

Die *Bettruhe* muß innegehalten werden, bis Erscheinungen von Herzschwäche bei ruhigem Verhalten nicht mehr vorhanden sind, bis also besonders der Puls seine normale Füllung und Spannung wiedererlangt hat. Sehr oft schwinden ja auch Dilatationen, muskuläre Mitralinsuffizienzen und Arrhythmien mit der Besserung der Herzkraft. Aber man braucht mit dem Aufstehen nicht bis zur Rückbildung auch dieser Herzerscheinungen zu warten. Man müßte sonst bei manchen Diphtheriefällen viele Monate warten und würde bei rheumatischen Affektionen oft überhaupt nicht zum Aufstehen gelangen. Je nach der Schwere der Störung müssen so 3—8—10 Wochen im Bette zugebracht werden. Besonders vorsichtig sei man mit der Erlaubnis zum Aufstehen bei der Diphtherie. Am frühesten kann man es bei Scharlach und Gelenkrheumatismus gestatten.

Man geht auch nach dem Schwinden der Herzschwäche nicht plötzlich zum Aufstehen über. Der Kranke muß zunächst Nachmittags einige Zeit im Bett aufsitzen. Man läßt ihn dann während einiger Tage in der früher beschriebenen Weise (s. S. 263) etwas Gymnastik treiben. Verträgt er sie im Bett ca. 10 Minuten lang ohne Beschwerden und ohne nachteilige Folgen für die Herztätigkeit, kann er Nachmittags 1—2 Stunden auf dem Sofa oder auf einem bequemen Stuhl verbringen. Die Zeit wird allmählich verlängert, die Gymnastik dabei vorsichtig fortgesetzt. Wird sie un-

gefähr 25—30 Minuten hindurch ohne Anstrengung ausgeführt, kann der Kranke einen Versuch mit Treppensteigen machen. Auch hier geht er zunächst nur wenige Stufen, nach und nach mehr, bis er ohne Beschwerden von seiner Wohnung auf die Straße und wieder zurück gelangt. Wenn möglich, fährt er dann zunächst spazieren. Erst später geht er. Aber noch für 6—9 Monate muß er jede stärkere Anstrengung vermeiden.

Sehr empfehlenswert sind zur weiteren Nachbehandlung frischer Störungen, aber ja nicht zur Verwendung während ihres Bestehens, kohlensäurehaltige Bäder. Sie können im Hause des Kranken zur Verwendung kommen, wenn der Patient 6—8 Stunden ohne Anstrengung außerhalb des Bettes verbringt. An die Reise in einen Kurort kann man natürlich erst denken, wenn der Kranke bereits spazieren gehen kann. Können CO₂-Bäder aus irgend einem Grunde nicht gebraucht werden, so ist zur Nachkur der Aufenthalt in einem nicht höher als 700—800 m gelegenen Gebirgs- oder Waldorte mit guter Luft, geschützter Lage, einer genügenden Anzahl ebener und mäßig ansteigender Wege, und mit der Möglichkeit eines ruhigen Lebens nützlich.

Gegen diese bei weitem wichtigsten Maßnahmen, die eine Schädigung des frisch erkrankten Herzens durch zu früh unternommene Anstrengungen verhüten und der Affektion möglichst günstige Bedingungen zur Ausheilung schaffen sollen, treten alle anderen Vorschriften zurück.

Medikamentös vermögen wir gegen die Myocarditis herzlich wenig. Die Digitalis und die anderen Herzmittel bleiben bei ihren schweren Formen fast stets ohne merklichen Nutzen. Nur das Digalen schien uns bei entsprechender Anwendung die Herztätigkeit bisweilen selbst in schweren Fällen zu bessern (s. S. 247). Bei den leichteren Graden von Herzschwäche, z. B. bei manchen rheumatischen und auch einzelnen diphtheritischen Myocarditiden wirken auch Pulv. fol. Digitalis und Ta. Strophanthi günstig. Die hauptsächlich die Gefäße erregenden Mittel, das Koffein, der Kampfer, der gelegentlich gelobte Moschus, vermögen bei den schweren Herzstörungen auch nur selten und meist vorübergehend Besserungen zu bringen. Dasselbe gilt vom Wein, vom Kognak, von den Valeriana- und Chinapräparaten. Trotzdem wird man in schweren Fällen die Exzitantien, Wein, Kognak u. s. w., nicht missen mögen, Digalen, Digitalis und Ta. Strophanthi immer wieder versuchen, in den leichteren Fällen besonders China und Valeriana zusammen verordnen, bei gleichzeitiger Anämie auch Eisenpräparate heranziehen.

Die einzelnen Beschwerden der Kranken sind in der früher besprochenen Weise symptomatisch zu behandeln. Hier sei als besonders wichtig nur hervorgehoben, daß Morphinum auch bei den qualvollen, der Angina pectoris ähnlichen Zuständen der Diphtheriekranken nicht gegeben werden darf. Eher ist Dionin anzuwenden. Die Nitrite pflegen keinen Nutzen zu bringen. Bei großer nervöser Erregtheit verwendet man die Bromsalze.

Die subjektiven Herzbeschwerden mancher Scharlach- und Typhuskranker, vieler Rheumatiker werden durch Auflegen einer Eisblase auf die Herzgegend gemildert. Sie ruft aber bei Gelenkrheumatismus bisweilen neue Gelenkerscheinungen hervor. Von anämischen und älteren Menschen, von fast allen Diphtheriekranken wird sie schlecht vertragen und zweckmäßig durch eine mit ca. 20 Grad C. warmem Wasser gefüllte Herzflasche oder durch feuchte, eventuell schon warm aufgelegte Prießnitzumschläge auf die Brust ersetzt.

Selbstverständlich muß der Kranke in der für Herzranke üblichen Weise ernährt werden. Er darf während des Bestehens der Myocarditis nicht rauchen. Sehr wichtig ist endlich die Sorge für eine regelmäßige Defäkation.

Literaturverzeichnis.

Aschoff, Zur Myocarditisfrage. Verhandl. d. Deutschen Pathol. Gesellsch. 1904, H. 2, S. 46.

Birch-Hirschfeld, Jahresbericht der Gesellschaft für Natur- und Heilkunde in Dresden 1879.

Desnos et Huchard, Des complications cardiaques dans la variole et notamment de la myocardite varioleuse. Paris 1871. — Dietlen, Über Herzdilatation bei Diphtherie. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 15.

Eppinger, Die toxische Myolyse des Herzens bei Diphtheritis. Deutsche med. Wochschr. 1903, Nr. 15.

Fiedler, Über akute interstitielle Myocarditis. Festschrift zum 50jährigen Bestehen des Stadtkrankenhauses zu Dresden. — Förster, Über Myocarditis und Gefäßerkrankungen im Kindesalter. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 85, S. 35.

Geipel, Untersuchungen über rheumatische Myocarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 85, S. 75. — Gottlieb, Über die Herz- und Gefäßwirkung des Diphtheriegifts. Med. Klinik 1905, Nr. 25.

Hallwachs, Über die Myocarditis bei Diphtherie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 770. — Hayem, Recherches sur les rapports existant entre la mort subite et les altérations du cœur dans la fièvre typhoïde. Arch. de physiol. norm. et pathol. 1869, II, S. 699. — Hayem, Etude sur les myosites symptomatiques. Ebendas. 1870, III, S. 69. — Henschen, Über akute Herzdilatation infolge von akuten Infektionskrankheiten. Mitteil. aus der med. Klinik in Upsala, Bd. 2, 1899. — Henschen, Über akute Herzerweiterung bei akutem Rheumatismus und Herzklappenfehlern. Ebendas. — His jr., Über Herzkrankheiten bei Gonorrhoe. Berl. klin. Wochschr. 1892, Nr. 40. — Hochhaus, Über diphtheritische Lähmungen. Virchows Archiv, Bd. 124, S. 226. — Huguenin, Contribution à l'étude de la myocardite infectieuse diphthérique. Revue de méd. 1888, S. 790 u. 995.

Krehl, Die Erkrankungen des Herzmuskels. Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 15, 1. Teil, V. Abt. Wien 1901, S. 280. — Krehl, Beobachtungen über Influenza. Deutsche med. Wochschr. 1890, Nr. 6.

Landouzy et Siredey, Contribution à l'histoire de l'artérite typhoïdique. Rev. de méd. 1885, S. 843. — Landouzy et Siredey, Etude des localisations angiocardiaques typhoïdiques. Revue de méd. 1887, S. 804. — Leichtenstern, Influenza und Dengue. Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 4, 2. Teil, 1. Abt., 1896, S. 147. — Leyden, Über die Herzaaffektionen bei der Diphtherie. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 334. — Leyden, Über einige Fälle von Herzkrankheiten. Charitéannalen, 8. Jahrg. 1883, S. 194.

Martin, Recherches sur la nature et la pathogénie des lésions viscérales consécutives à l'endartérite oblitérante et progressive. Revue de méd. 1881, S. 369. Rev. de méd. 1883, S. 103. — Mosler, Über Collapsus nach Diphtherie. Archiv d. Heilk. 1873, Bd. 14, S. 61.

Ortner, Klinische Beobachtungen über das Verhalten der Kreislaufsorgane bei akuten Infektionskrankheiten. Wien u. Leipzig 1905, u. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1905, S. 506.

Päbber und Romberg, Weitere Mitteilungen über das Verhalten von Herz und Vasomotoren bei Infektionskrankheiten. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1896, S. 256. — Pfeiffer (unter Ribbert), Beitrag zur Histologie der akuten Entzündung. Diss. Bonn 1887.

Ribbert, Über Myocarderkrankungen nach Diphtherie. Mitteil. aus den Grenzgebieten, Bd. 5. — Rolly (unter Gottlieb), Über die Wirkung des Diphtheriegifts auf das Herz. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 42, S. 283. — Romberg, Über die Erkrankungen des Herzmuskels bei Typhus abdominalis, Scharlach und Diphtherie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 368; Bd. 49, S. 412. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis und der chronischen Klappenfehler. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 141. — Romberg, Welchen Anteil haben Herz und Vasomotoren an den als Herzschwäche bezeichneten Erscheinungen bei Infektionskrankheiten. Berl. klin. Wochschr. 1895, Nr. 51 u. 52.

Schmaltz, Die klinischen Erscheinungen am Zirkulationsapparat bei der Diphtherie. Jahrbuch für Kinderheilkunde 1897, S. 97. — Schmaltz, Über chronische Herzstörungen nach Diphtherie. Festschrift zum 50jährigen Bestehen des Stadtkrankenhauses zu Dresden. — Schmaltz, Zur Kenntnis der Herzstörungen beim Scharlach und ihrer Folgen. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 32. — Schmaltz, Zur Kenntnis des Verhaltens des Zirkulationsapparates bei den akuten Infektionskrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 85, S. 14. — Schmorr, Diskussionsbemerkung in Gesellschaft für Natur- und Heilkunde zu Dresden. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 35. — Seifert, Über zwei Fälle von Hemiplegia cerebialis nach Diphtherie. Neurol. Zentralbl. 1893, Nr. 4. — Sellentin (unter Hansemann), Akute isolierte interstitielle Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 54, S. 298. — Sommer, Ein Fall von Herzthrombose bei Myocarditis fibrosa nach Scharlach u. s. w. Charitéannalen, 13. Jahrg. 1888, S. 647. — W. Steffen, Bleibende Mitralinsuffizienz nach Diphtheritis. Jahrb. für Kinderheilkunde, Bd. 48, S. 285.

Veronese, Die postdiphtheritische Herzlähmung. Wien. klin. Wochschr. 1893, Nr. 17—22. — Virchow, Über parenchymatöse Entzündung. Virchows Archiv, Bd. 4, S. 266.

Ziegler, Diskussion über die Störungen des Myocardiums. Verhandl. d. internat. Kongr. zu Berlin 1890. Zentralbl. f. pathol. Anatomie 1890, S. 583.

Die akute Endocarditis.

Geschichtliches. Die Kenntnis der akuten Endocarditis stammt erst aus dem 19. Jahrhundert. Kreyssig, der gewöhnlich als ihr erster Schilderer betrachtet wird, faßte als Entzündung der inneren Herzmembranen noch die verschiedensten Zustände (kadaveröse Imbibition des Endocards, Herzpolypen, Leichengerinnsel, septische Endocarditis) zusammen. Bouillaud gab der Krankheit den Namen, erkannte ihren häufigen Zusammenhang mit dem Gelenkrheumatismus und die Entwicklung chronischer Klappenfehler aus der akuten Endocarditis. Aber auch er erblickte noch in jeder Leichenimbibition des Endocards das Zeichen einer Entzündung, er nahm jedes Geräusch am Herzen als ihr klinisches Merkmal und kam so zu dem Resultat, daß die Endocarditis in 86 Prozent aller Rheumatismusfälle vorkomme. Erst Rokitsansky gab eine meisterhafte Schilderung der akuten Endocarditis. Er zeigte die Mannigfaltigkeit ihrer Ätiologie und versuchte ihre verschiedenen Formen bereits zu trennen. Virchow baute dann die Lehre von der Endocarditis weiter aus, gab die erste genauere mikroskopische Beschreibung der „diphtheritischen“ Endocarditis und erkannte klinisch zuerst mit Sicherheit den innigen Zusammenhang mancher Endocarditiden mit pyämischen Prozessen, auf den schon Senhouse-Kirkes hingewiesen hatte.

Wir teilen die akute Endocarditis im Anschluß an die wichtigen Untersuchungen Königers aus dem Marchandschen Institute in die einfache und in die septische Endocarditis, wenn auch dabei einzelne ätiologisch zusammengehörige Endocarditisformen getrennt werden müssen. Wir nennen eine Endocarditis einfach, Endocarditis simplex, wenn sie als rein örtlicher Prozeß ohne septische Allgemeininfektion auftritt. Die Klappenveränderung selbst entsteht zwar durch infektiös-toxische Einflüsse. Aber der Prozeß entwickelt sich ohne Ansiedlung von Mikroorganismen in den Krankheitsherden. Die einfache Endocarditis hinterläßt fast immer dauernde Veränderungen des Klappengewebes und führt bei genügender Intensität meist zur Bildung eines Klappenfehlers. Nur selten heilt sie anatomisch aus. Nur selten führt sie zum Tode. Diese Form der Endocarditis findet sich besonders bei dem akuten Gelenkrheumatismus, der Chorea, gelegentlich bei Scharlach und vielen anderen Infektionskrankheiten und zu Infektionen oder Intoxikationen führenden Erkrankungen (bösartigen Tumoren). Wir nennen eine Endocarditis septisch, wenn sie bei einer allgemeinen Sepsis sich entwickelt, mag sie die wichtigste, das Krankheitsbild beherrschende oder eine mehr nebensächliche Lokali-

sation der Sepsis sein. Sie entwickelt sich stets unter reichlicher Ansiedlung von Mikroben an den erkrankten Stellen. Infolge der gleichzeitigen Allgemeininfektion führt sie meist zum Tode. Nur selten läuft sie nach schwerem Krankheitsverlauf unter Hinterlassung eines Klappenfehlers ab. Wir finden sie bei Infektion mit Streptokokken, Pneumokokken, Staphylokokken, Gonokokken, vielleicht auch hin und wieder mit anderen pathogenen Mikroorganismen.

Die frühere anatomische Einteilung der Endocarditis in die verruköse und die ulzeröse Form entspricht zu wenig den klinischen Verhältnissen, weil der anatomische Herzbefund, der sich auf die Feststellung dieser beiden Veränderungen beschränkt, gar keinen Aufschluß über den klinischen Verlauf gibt. Auch die rein klinische Einteilung nach dem gewöhnlichen Verlauf in benigne und maligne Endocarditis deckt sich wohl zum größten Teil mit der oben vorgenommenen, läßt sich aber doch nur mit Zwang auf die ungünstig verlaufenden Fälle der benignen rheumatischen Endocarditis, auf die heilenden der malignen Erkrankung anwenden.

1. Die einfache akute Endocarditis.

Pathologische Anatomie. Bei der einfachen Endocarditis entwickeln sich an den Schließungsrändern der Klappen, erst bei größerer Ausdehnung auch an der übrigen Klappenoberfläche, seltener an den Sehnenfäden, an der Herz- oder Aortenwand rötliche Zöttchen oder leichteste rötliche Unebenheiten, verruköse Exkreszenzen, in wechselnder Zahl. Ihre Bildung beginnt nach Königer mit einer umschriebenen Nekrose des Endothels. Das umgebende Endothel, das unter der nekrotischen Stelle liegende Bindegewebe beginnt reaktiv zu wuchern. Vereinzelt kommt es auch zu einer schleimigen Degeneration der Bindegewebszellen unter der nekrotischen Stelle. So wölbt sich die Klappenoberfläche als umschriebene Exkreszenz vor. Auf ihrer Oberfläche kann sich Fibrin niederschlagen. Blutplättchen, rote und weiße Blutkörperchen können sich dazu gesellen und so wird das Zöttchen umfangreicher. Nur ganz vereinzelt — Königer beschreibt das von einem Diphtheriefalle — kommt es zur Infiltration des Klappengewebes mit polynukleären Leukocyten. In den sekundären thrombotischen Niederschlägen lagern sich gelegentlich auch im Blute kreisende Mikroben ab. Schon diese Lage zeigt, daß ihre Gegenwart direkt nichts mit der Entstehung der Veränderung zu tun hat. Sehr schlagend wird das auch dadurch bewiesen, daß sich selbst bei reichlicherer Ablagerung von Tuberkelbazillen in diesen sekundären Thromben nie spezifische tuberkulöse Veränderungen der Klappen finden. Wir finden diese leichte Form der einfachen Endocarditis namentlich bei ulzerierenden Geschwülsten, bei chronischen Entzündungen oder Eiterungen ohne allgemeine Sepsis, bei Tuberkulose fast immer ohne nachweisbare Funktionsstörung der Klappen. Auch die Endocarditis bei der Diphtherie gehört anatomisch hierher, wahrscheinlich auch die bei Scharlach, Chorea, einzelnen Gonorrhoefällen auftretende. Darüber fehlen aber noch ausreichende Untersuchungen. Die bei kruppöser Pneumonie sehr häufige Endocarditis kann ebenfalls zu dieser Klasse gehören, kann aber auch den schwereren Veränderungen ähnlich sein, wie der akute Gelenkrheumatismus sie im Gefolge hat.

Die einfache Endocarditis des akuten Gelenkrheumatismus, die wichtigste Erkrankung dieser Art, ist sowohl der Intensität wie der Ausdehnung nach schwerer als die bisher geschilderte. Auch hier beginnt die Erkrankung mit einer umschriebenen Nekrose des Epithels. Aber auch das darunter liegende Gewebe wird alsbald geschädigt. In seinen Maschen bildet sich eine homogene Ausscheidung, in deren Bereich das normale Gewebe größtenteils zu Grunde geht. Diese Ausscheidung und die in ihrer Umgebung stattfindende Zellwucherung bilden die Grundlage der endocarditischen Effloreszenz. Auch hier können sich auf der Oberfläche Thromben ablagern. Niemals findet man bei echtem akuten Gelenkrheumatismus in irgend einem Teile der endocarditischen Veränderung Mikroorganismen.

Führt die Krankheit nicht im akuten Stadium der Endocarditis zum Tode, so ist eine anatomische Heilung wohl nur bei ganz oberflächlichen Endothelnekrosen möglich. Eine reaktive Gewebswucherung der Umgebung hinterläßt immer schwierig verdicktes Bindegewebe. Viel stärkere Veränderungen folgen der rheumatischen Endocarditis. Auch wenn nur an den Schließungslinien der Klappen Exkreszenzen vorhanden waren, wuchern Gefäße in das normalerweise gefäßlose Endocard vom Ansatzringe aus hinein, mit ihnen reichliches junges Bindegewebe. Es wandelt sich schwierig um. Das Endocard wird in ganzer Ausdehnung der erkrankten Klappen undurchsichtig. Die Klappen werden verdickt, rigide. Die mit endocarditischen Effloreszenzen bedeckten Klappenflächen verkleben häufig miteinander. Durch einwachsendes Bindegewebe wird die Verklebung fest und unlöslich. Es kommt weiter zu Schrumpfungen der erkrankten Klappen. In dem schwierig veränderten Endocard entsteht oft eine hyaline Degeneration, in deren Bereich sich häufig Kalk ablagert. Auch sonst kann es in dem erkrankten Gewebe zu Kalkniederschlägen kommen. So entstehen die mannigfachen Formen der chronischen Klappenfehler, entsprechend der Intensität der anatomischen Erkrankung am häufigsten und schwersten nach dem akuten Gelenkrheumatismus, seltener und meist leichter nach Chorea, Scharlach, Diphtherie, Pneumonie, Gonorrhoe und anderen Infektionskrankheiten, wohl niemals bei Tuberkulose und den sonstigen ätiologisch in Betracht kommenden Veränderungen. Die Zeit, welche die akute Endocarditis zu diesem Entwicklungsgange braucht, ist wohl sehr verschieden. Wie langsam sie bisweilen vorschreitet, zeigte mir ein Fall, bei dem ich die Symptome der rheumatischen Endocarditis 4 $\frac{1}{2}$ Wochen beobachtete, die Endocarditis vielleicht schon vorher 1—1 $\frac{1}{2}$ Wochen gedauert hatte, und bei dem die endocarditischen Veränderungen erst ganz umschrieben und oberflächlich waren, eine Beteiligung des umgebenden Gewebes noch völlig fehlte. Solche Fälle mögen es sein, bei denen ein Klappenfehler erst $\frac{1}{2}$ —1 Jahr nach Ablauf des Gelenkrheumatismus oder einer anderen Infektion sich ausgebildet hat. Sehr oft kommen rheumatische Klappenveränderungen überhaupt nicht zum Stillstand. Außer dem überaus chronischen Verlauf mancher Fälle tragen dazu die häufigen Rezidive des Gelenkrheumatismus bei, welche zu immer neuen Klappenveränderungen führen.

Wirkliche anatomische Heilungen sind, wie erwähnt, nur in den ersten Anfängen möglich. Für die Funktion der Klappen sind auch umschriebene geringfügige Reste der Endocarditis bedeutungslos. Zu einer funktionellen Heilung kommt es öfters auch dadurch, daß die reaktiven

Veränderungen zum Stillstand kommen und die noch gesunden Klappen-
teile kompensatorisch gedehnt werden.

Die meist in Verbindung mit einer Myocarditis vorkommenden Ent-
zündungen des Wandendocards sind klinisch gleichgültig.

Von großer Bedeutung für die klinischen Symptome ist die bei vielen
Endocarditiden gleichzeitig auftretende Erkrankung des Herzmus-
kels, die im vorigen Abschnitt geschildert wurde. Dort wurde auch
schon die im Myocard wie am Endocard bemerkbare Neigung des Gelenk-
rheumatismus erwähnt, eine Nekrose umschriebener Bezirke homogen um-
zuwandeln und eine reaktive Zellwucherung in der Umgebung hervor-
zurufen.

Die akute im extrauterinen Leben auftretende einfache Endocarditis
befällt meist die Klappen des linken Herzens, die Mitralis häufiger als die
Aorta. Auch die Wandendocarditis betrifft häufiger das linke Herz. Das
rechte wird fast nur zusammen mit dem linken beteiligt. Die Tricuspidalis
erkrankt dann öfter als die Pulmonalis. Nach *Sperling* fand sich die
Endocarditis unter 300 Fällen 279mal im linken Herzen, 32mal im rechten,
268mal nur im linken, 3mal nur im rechten Herzen, 29mal in beiden. Die
fötale Endocarditis lokalisiert sich dagegen häufiger am rechten Herzen.
Dieser interessante Unterschied legt den Gedanken nahe, daß die stärkere
Arbeitsleistung, der höhere systolische Druck oder die verschiedene Blut-
beschaffenheit in den beiden Herzhälften die Disposition zur Erkrankung
begünstigt.

Ätiologisch sind infektiöse Einflüsse für die Entstehung der einfachen
Endocarditis maßgebend. Das zeigt schon die Zusammenstellung ihres
Vorkommens. Aber stets fehlt bei ihr eine dauernde Einwirkung von
Mikroorganismen auf das Klappengewebe. Nur vorübergehend könnten
sie beteiligt sein. Höchstens in den auf den Klappen aufgelagerten Throm-
ben finden sie sich ohne Beziehung zu der Erkrankung der Klappen selbst.
Gerade bei der schwersten Endocarditisform infolge von Gelenkrheumatis-
mus fehlen erkennbare Mikroben scheinbar regelmäßig. Es muß sich also
hauptsächlich um rein toxische Einflüsse handeln. Es ist das Verdienst
Königers, das Fehlen dauernder bakterieller Einwirkung bei der
einfachen Endocarditis sicher festgestellt zu haben. Im Hinblick auf die
jetzige Anschauung ist es nicht uninteressant, daß man schon früher einen
rein chemischen Reiz als Ursache der Endocarditis vermutete. Man suchte
ihn allerdings irrtümlich in der Milchsäure (*Richardson*, *Rauch*).

Krankheitsbild Die anfänglichen Veränderungen der akuten Endo-
carditis vermögen bei ihrer weichen Beschaffenheit, bei der geringfügigen
durch sie verursachten Unebenheit der Klappenoberfläche die Funktion
der Mitralis und Tricuspidalis nur dann zu hindern, wenn sie durch Ver-
klebungen den völligen Schluß oder die ausreichende Öffnung verhindern.
Das ist aber bei so frischen Prozessen recht selten. Eher können verruköse
Exkreszenzen an den Semilunarklappen der Aorta und der Pulmonalis
mit ihren viel kleineren Schlußflächen eine Insuffizienz hervorrufen. Oft
dürfte aber die Beweglichkeit der Klappen erst leiden, wenn im Klappen-
gewebe selbst genügende Veränderungen sich ausgebildet haben. Die dazu
notwendige Zeit ist, wie erwähnt, wohl recht verschieden. Auch dann sind
die zunächst entstehenden Insuffizienzen und Stenosen meist außerordent-
lich geringfügig und mit den schweren Veränderungen vieler alter Klappen-
fehler nicht auf eine Stufe zu stellen.

Die Geringfügigkeit der Störungen des Klappenspiels durch die meisten akuten Endocarditiden muß auf das schärfste betont werden, um die Symptome der Krankheit richtig zu würdigen.

Symptome. Das klinische Bild der einfachen Endocarditis, wie es uns bei den verschiedensten Infektionskrankheiten sehr gleichartig entgegentreift, gestaltet sich gewöhnlich in folgender Weise. Der erste Ton an der Herzspitze oder an der Pulmonalis wird unrein. Bald erscheint an einer der beiden Stellen, etwas häufiger an der Spitze, ein systolisches Geräusch von wechselndem Klangcharakter und wechselnder Lautheit. Eine Akzentuation des zweiten Pulmonaltons vervollständigt den Auskultationsbefund der Mitralinsuffizienz. Dazu gesellen sich sehr oft Dilatationen des Herzens nach links und oben, etwas seltener nach rechts. Die Herzaktion wird gewöhnlich auffallend erregt. Der Puls wird meist beschleunigt, weicher, hin und wieder arhythmisch, bisweilen eigentümlich schnellend, nur selten verlangsamt. Manchmal geht die Pulsveränderung den Herzerscheinungen voraus. Die Temperatur steigt hie und da etwas an oder erreicht trotz des Ablaufs der Grundkrankheit zunächst nicht die subnormalen Werte, wie ohne die Komplikation. Höheres Fieber kommt aber bei diesen Endocarditiden niemals vor. Recht oft bleibt die Temperatur völlig normal.

Die Kranken klagen häufig über Herzklopfen, nur selten über stärkeres Oppressionsgefühl oder schmerzhaftes Stechen an der Herzspitze.

Bei der selteneren Erkrankung der Aortenklappen erscheint gewöhnlich sofort ein diastolisches Insuffizienzgeräusch, vereinzelt auch ein systolisches Blasen. Die Endocarditis an den Aortenklappen führt zu denselben Dilatationen des Herzens nach links und hin und wieder auch nach rechts, wie die Mitralendocarditis. Seltener erscheint von Anfang an die Verlängerung des Herzens, wie sie den alten Klappenfehler charakterisiert. Der Puls wird meist nicht deutlich celer.

Eine Tricuspidalerkrankung führt bisweilen zu einem Geräusch, das sich durch seinen Klang und seine größte Lautheit im Sternalende des 4. oder 5. rechten Interkostalraums von dem meist gleichzeitig vorhandenen Mitralgeräusch unterscheidet. Sie ist in der Regel sofort von einem Venenpulse begleitet. Die sehr seltenen Pulmonalaffektionen dokumentieren sich meist durch ein diastolisches Insuffizienzgeräusch. Ganz vereinzelt hört man bei frischer Endocarditis ein Mitralstenosengeräusch.

Der weitere Verlauf gestaltet sich wechselnd. Bei zweckmäßigem Verhalten wird die Dilatation im Laufe einiger Wochen geringer; die nach rechts schwindet bei bloßer Mitral- oder Aortenendocarditis oft ganz. Die Geräusche, eventuell die Akzentuation des 2. Pulmonaltons bleiben aber dauernd hörbar. Nach ca. 6—8 Wochen wird der Spitzenstoß hebend. Die Hypertrophie der linken Kammer infolge der Klappenerkrankung ist klinisch nachweisbar geworden. Ein chronischer Klappenfehler hat sich entwickelt.

In anderen Fällen zieht sich der Verlauf länger hin. Infolge zu früh unternommener körperlicher Bewegung, durch Rezidive des Gelenkrheumatismus, aber auch ohne erkennbare Ursache nimmt die Herzdilatation zu. Merkliche Erscheinungen von Herzschwäche treten im kleinen wie im großen Kreisläufe auf. Marantische, in den erweiterten Herzabschnitten entstandene Thromben werden losgeschwemmt und verursachen mannigfache Embolien. So kann sich Monate hindurch ein schwerer Krank-

heitszustand hinziehen, bis ein chronischer, in diesen Fällen recht oft von Anfang an unvollständig kompensierter Klappenfehler sich entwickelt hat oder bis der Tod infolge der Herzschwäche oder lebensgefährlicher Embolien eintritt, ein bei der gutartigen Endocarditis zum Glück äußerst seltenes Ereignis.

Wieder in anderen Fällen schwinden nach 1—3 Monaten alle Erscheinungen. Das Herz bleibt dauernd normal. Nicht ganz selten wird aber noch nach Monaten oder selbst nach einem Jahre mit subjektiv und objektiv normalem Verhalten des Herzens ein chronischer Klappenfehler nachweisbar. Eine so langsame Entwicklung kommt auch vor, ohne daß unmittelbar nach der Infektionskrankheit Herzerscheinungen vorhanden waren. Sie ist vielleicht häufiger, als man im allgemeinen annimmt.

Nur ganz selten und wohl ausschließlich bei dem akuten Gelenkrheumatismus tritt die Herzerkrankung von vornherein so schwer auf, daß schon im akuten Stadium nach 3—8wöchentlicher Dauer der Tod erfolgt. Man hat diese Fälle auch als *maligne rheumatische Endocarditis* bezeichnet (Lenhartz).

Die Symptome der an bereits erkrankten Klappen auftretenden rekurrierenden Endocarditis wurden bereits auf S. 206 besprochen.

Die Endocarditis ist am häufigsten eine Komplikation des *akuten Gelenkrheumatismus*, bei dem sie in 10—20 Prozent aller Fälle gefunden wird. Entsprechend der Grundkrankheit werden meist Menschen zwischen dem 15. und 30. Jahre, hin und wieder aber auch schon Kinder vor dem 10. und Leute jenseits des 50. Jahres befallen. Beide Geschlechter sind in gleicher Weise der Erkrankung ausgesetzt. Die Schwere der Gelenkaffektion ist für das Auftreten der Endocarditis gleichgültig. Die ersten Symptome werden meist in der 2. Krankheitswoche bemerkbar oder schließen sich ohne scharfe Grenze an eine zunächst als febrile Dilatation oder febrile Mitralinsuffizienz erscheinende Herzaffektion an. Hin und wieder tritt die Endocarderkrankung gleichzeitig mit einer rheumatischen Pericarditis oder in ihrem Verlauf auf. Die klinisch erkennbare Endocarditis ist wohl regelmäßig mit einer Herzmuskelaffektion kombiniert. Davon sofort mehr.

Nächst dem Rheumatismus führt am ehesten die *Chorea* zur Endocarditis, im Vergleich zum Rheumatismus allerdings in einer recht kleinen Zahl von Fällen. Ob die rheumatischen Erscheinungen der Chorea dafür verantwortlich zu machen sind, ist noch zweifelhaft. Gegen ihre Identifizierung mit dem echten Gelenkrheumatismus spricht ihre geringe Neigung zu Rezidiven. Damit, vielleicht auch mit der geringeren Stärke der anatomischen Erkrankung, hängt wohl auch zum Teil die mehrfach betonte Tatsache zusammen, daß Klappenfehler nach Chorea verhältnismäßig oft nach Ablauf einiger Jahre ausheilen und dauernd verschwinden.

Bei dem *Scharlach* erscheint die Endocarditis meist nach der Entfieberung am Ende der 2. oder im Anfang der 3. Woche. Auch hier ist bei der Häufigkeit febriler Herzerscheinungen, an die sie sich unmittelbar anschließen kann, ihr Beginn nicht immer sicher zu bestimmen. Sie kommt oft gleichzeitig, aber ohne sicheren direkten Zusammenhang mit der skarlatinösen Gelenkerkrankung vor. Das Myocard ist hier wohl regelmäßig mit erkrankt. Pericarditis und Nephritis können weiter das Krankheitsbild komplizieren.

Die zuerst von Brandes (1854) beschriebene *gonorrhöische Endocarditis* hat neuerdings trotz ihrer für die Häufigkeit der Grundkrankheit großen Seltenheit lebhaftes Interesse erregt. Nach den Angaben der Literatur ist die etwas

größere Hälfte der nach Gonorrhoe auftretenden Endocarditiden einfacher Natur. Sie kommt mit und ohne Tripperrheumatismus vor und kann verschieden lange nach der Infektion auftreten. Die Diagnose dieser gutartigen gonorrhoeischen Endocarditis steht bisher auf wenig sicheren Füßen. Es hat sich stets um Erscheinungen gehandelt, die nach wenigen Tagen oder einigen Wochen zurückgingen, die also ebensogut als bloße Herzmuskelaaffektionen zu deuten sind. Die kontinuierliche Entwicklung eines dauernden Klappenfehlers aus diesen Anfängen ist scheinbar noch nicht beobachtet worden. Dagegen habe ich mehrfach Kranke gesehen, die ihren Klappenfehler mit aller Bestimmtheit auf eine im Anschluß an die Gonorrhoe entstandene Herzkrankung zurückführten. Es liegt also wohl kein Grund vor, an der Existenz der einfachen gonorrhoeischen Endocarditis zu zweifeln. Ob aber nicht die Vorstellung über ihre Häufigkeit einer weiteren Einschränkung bedarf, lasse ich dahingestellt.

Auch die anderen akuten Infektionskrankheiten führen gelegentlich zu akuter Endocarditis, am häufigsten die Pneumonie, dann die Diphtherie, die Pocken, die Masern u. s. w. Aber diese Endocarditiden verlaufen anfangs fast immer latent oder sind wie bei der Diphtherie von der gleichzeitigen Myocardaffektion nicht zu trennen. Sie würden nur anatomisches und bakteriologisches Interesse besitzen, wenn wir nicht immer wieder von Leuten mit chronischen Klappenfehlern die Angabe hörten, daß ihr Herzleiden seit einer Diphtherie, einer Pneumonie u. s. w. bestände, und daß sie sonst nie eine Infektionskrankheit durchgemacht hätten. Vielleicht entwickelt sich also hin und wieder aus den klinisch unmerklichen Anfängen im Laufe der Jahre ein chronischer Klappenfehler.

Die Endocarditiden der Phthisiker, der Karzinomkranken, der Nephritiker machen niemals klinische Symptome. Ein von Leyden als tuberkulöse Endocarditis beschriebener Fall bei einem alten Klappenfehler ist wegen seiner von den sonstigen Beobachtungen völlig abweichenden Erscheinungen wohl so zu deuten, daß die im Blute zirkulierenden Tuberkelbazillen an den Exkreszenzen der rekurrierenden Endocarditis haften blieben, daß sie aber bei den Symptomen der Affektion keine Rolle spielten.

Diagnose. Die meisten die Mitralis betreffenden Endocarditiden sind in ihren Anfängen nicht sicher diagnostizierbar. Die geringfügigen Klappenveränderungen im Beginne einer Endocarditis stören die Klappenfunktion nicht merklich, wie die klinisch latenten Endocarditiden der Pneumoniker, der Tuberkulösen, der Karzinomkranken, mancher Chorea-fälle beweisen. Auch die tiefer greifenden Prozesse der rheumatischen Endocarditis dürften das Spiel der Klappe bei der großen Ausdehnung der Berührungsfläche nicht hindern, solange sie umschrieben und nicht zu zahlreich sind. Der oben erwähnte Fall zeigt, daß die Veränderung noch 6 Wochen nach Krankheitsbeginn minimal sein kann. Erst wenn die Mitralis in größerer Ausdehnung verändert wird, wird ihre Funktion durch die Endocarditis als solche gestört. Im Beginn und oft noch während längerer Zeit bedingt also nicht die Art der Klappenerkrankung das Fehlen oder das Vorhandensein klinischer Symptome. Und selbst wenn die Mitralerkrankung einen geringfügigen Defekt z. B. im Schlusse der Klappen hervorruft, so erklärt diese minimale Insuffizienz nicht die oft so bedeutende Dilatation des linken Herzens und vollends nicht die des rechten, die ja bei einem Mitralfehler mit Sicherheit eine unzureichende Tätigkeit, nicht nur eine vermehrte diastolische Füllung anzeigt. Wie unabhängig die Erweiterung des rechten Herzens von der Klappenerkrankung ist, zeigt auch seine gelegentliche Dilatation bei frischer Endocarditis der Aortenklappen. Alle diese Gründe sprechen für die Mitwir-

kung eines anderen Faktors bei den Symptomen der akuten Endocarditis. Es ist die gleichzeitige Erkrankung des Herzmuskels. Sie fehlt bei den klinisch latenten Formen und ist bei den anderen vorhanden. Sie erklärt die Erscheinungen der Herzschwäche, die in keinem Verhältnis zur Größe des Klappendefektes stehen. Sie ruft endlich, wie wir im vorigen Kapitel sahen, genau dieselben Erscheinungen hervor, wie sie der akuten Endocarditis zugeschrieben werden.

Die Frage nach der Art des Herzleidens ist also dahin zu präzisieren: Besteht eine Myocarderkrankung mit oder ohne Beteiligung der Mitralklappen? Eine Entscheidung ist anfangs nach Lage der Dinge unmöglich. Wohl wird man eher an eine Mitbeteiligung des Endocards bei den erfahrungsgemäß häufig zu einer Endocarditis führenden Krankheiten, speziell bei dem Gelenkrheumatismus, bei sehr konstant hörbarem Geräusch, bei geringfügiger Herzschwäche denken, dagegen bei häufig wechselndem Auskultationsbefund, starker Herzschwäche eher eine reine Myocarditis annehmen.

Aber eine wirklich sichere Entscheidung ist erst zu fällen, wenn die Klappenerkrankung zu einem ausgebildeten Klappenfehler mit deutlicher Hypertrophie, mit hebendem Spitzenstoß geführt hat, frühestens also 6—8 Wochen, bisweilen aber erst Monate nach Beginn der Affektion. Aber auch dann gelangt man bisweilen nach dem objektiven Befund zu keiner sicheren Entscheidung, wenn der hebende Charakter des Spitzenstoßes wegen der Geringfügigkeit des Klappenfehlers oder wegen einer Pericardobliteration nicht nachweisbar ist. Nur die Erfahrungstatsache, daß dauernde rein muskuläre Mitralsuffizienzen bei jüngeren Personen sehr selten sind, rechtfertigt auch hier die Annahme der Klappenerkrankung. Ganz unsicher bleiben die Fälle, in denen die Herzerscheinungen schwinden. Nur bei einem Teil von ihnen zeigt die später erscheinende Mitralsuffizienz die Mitbeteiligung der Klappen.

So empfiehlt es sich, bei dem Auftreten einer Mitralsuffizienz, einer Herzdilatation u. s. w. im Verlaufe oder im Anschluß an Infektionskrankheiten, speziell den akuten Gelenkrheumatismus, nicht sofort die Diagnose der Mitralsuffizienz zu stellen, sondern zunächst nur von einer Herzauffektion im allgemeinen zu sprechen und das Urteil über die Beteiligung der Klappen auf eine spätere Zeit zu versparen.

Viel sicherer ist die Endocarditis in den seltenen Fällen zu diagnostizieren, in denen schon frühzeitig durch Verklebung der Klappen oder Auflagerung sehr großer Thromben eine Mitralsuffizienz auftritt, die Aortenklappen, die Tricuspidalis oder die Pulmonalklappen insuffizient werden, weil diese Erscheinungen bei bloßer Herzmuskelerkrankung kaum vorkommen.

Die Differentialdiagnose gegen die *septische Endocarditis* stützt sich in den meisten, aber nicht in allen Fällen auf das niedrige oder fehlende Fieber der gutartigen Form, auf das Fehlen multipler kleiner Embolien in Haut und Netzhaut, und vor allem auf den rein cardialen Charakter der Krankheit bei der einfachen Form, während bei der septischen Endocarditis fast immer die septischen Allgemeinerscheinungen ganz im Vordergrund stehen und nur vereinzelt die lokale Erkrankung stärker hervortritt.

Prognose. Entsprechend der Unsicherheit der Diagnose ist im Beginn der meisten Endocarditiden auch eine bestimmte Prognose unmöglich. Das Leben wird nur in äußerst seltenen Fällen durch

Herzschwäche oder Embolien gefährdet. Hin und wieder mögen auch wirkliche Heilungen vorkommen. Dann ist aber die Diagnose der Endocarditis meist unsicher. Die Hochgradigkeit eines auf dem Boden der Endocarditis entstehenden Klappenfehlers ist nicht vorauszusagen, meist auch nicht sein Verlauf bei den großen Verschiedenheiten in dieser Beziehung. Die nach Chorea entstehenden Klappenfehler von Kindern sollen ziemlich oft zur Ausheilung gelangen. Die Klappenfehler, die nach einer Endocarditis mit hochgradiger, lange dauernder Herzschwäche sich entwickeln, sind nicht selten infolge der bedeutenden Myocarderkrankung von Anfang an dekompensiert.

Therapie. Es kann in jeder Beziehung auf die bei der akuten Myocarditis gegebenen Vorschriften verwiesen werden. Dem Auftreten der Endocarditis läßt sich durch keine Behandlung der Grundkrankheit vorbeugen. Nur das bei dem häufig rezidivierenden Gelenkrheumatismus so gewöhnliche Rekurren der Endocarditis läßt sich durch tunlichste Verhütung der Rheumatismusrezidive verhindern. Die bereits entwickelte Komplikation erfordert vor allen Dingen *B e t t r u h e*. Auch hier geht man nur ganz allmählich zu körperlicher Bewegung über, wenn der Puls wieder seine normale Füllung und Spannung zeigt und sonstige Zeichen von Herzschwäche bei völliger Ruhe nicht mehr bestehen. Das Fortbestehen der Geräusche, der Dilatationen ist an sich keine Kontraindikation gegen das Verlassen des Bettes. Eine zweckmäßig geleitete *G y m n a s t i k* vermittelt auch hier in erwünschter Weise den Übergang zu körperlicher Bewegung. *CO₂-haltige Bäder* sind auch bei der Nachbehandlung endocarditischer Prozesse vortrefflich geeignet, noch bestehende Stauungsdilatationen zurückzubilden und das Herz weiter zu kräftigen. Das erkrankte Klappengewebe vermögen sie allerdings nicht *ad integrum* zurückzuführen, eine kompensatorische Dilatation nicht zurückzubilden. Auf das nachdrücklichste sei betont, daß sie im Hause aber erst dann in Frage kommen können, wenn der Kranke den größeren Teil des Tages außer Bett zubringt. Die Reise in einen Kurort ist erst nach völlig wieder erlangter Beweglichkeit anzuraten, nach akutem Gelenkrheumatismus nur im Sommer.

Die Anwendung von *Digitalis* oder *Strophanthus* ist nur bei stärkerer Herzschwäche indiziert. Allerdings nützen sie in den sehr schweren, zum Glück bei der einfachen Endocarditis ja recht seltenen Fällen von Herzschwäche meist ebensowenig wie bei den schweren Störungen der akuten Myocarditis. Auch hier wird das *Digalen* zu versuchen sein. Kontraindiziert ist die Anwendung von Herzmitteln in der ersten Zeit nach etwaigen Embolien. Die bloße Beschleunigung des Herzschlages, die so oft die Endocarditis begleitet und durch Herzklopfen lästig wird, ist der Einwirkung der *Digitalis* meist völlig unzugänglich. Zu *Exzitantien* hat man nur selten zu greifen. Als brauchbare Medikamente sind auch hier die *Ta. Chinae*, die *Ta. Valerianae aetherea* und die *Ta. ferri chlorati aetherea* zu nennen. Die früher von *Gerhardt* empfohlenen Inhalationen von *Natrium bicarbonicum* werden wohl kaum noch angewendet.

Bei sehr erregter oder beschleunigter Herzaktion, bei lästigen subjektiven Herzbeschwerden wirkt eine *Eisblase* oder, wenn sie nicht vertragen wird, eine mit kühlem Wasser gefüllte Blase oder ein *Prießnitz-Umschlag* gut. Bei ruhiger Herztätigkeit, bei dem Fehlen besonderer Beschwerden habe ich mich aber von einem wirklichen Nutzen der *Eis-*

blase, abgesehen von der dadurch oft erreichten ruhigeren Lage der Kranken, nicht überzeugen können. Nicht selten schien mir die Eisapplikation bei Rheumatikern Rezidive auszulösen, deren Schaden jedenfalls größer werden kann als der Nutzen der Eisbehandlung.

Der Fortgebrauch antirheumatischer Mittel, speziell des salizylsauren Natrons, wird vielfach als durch eine Endocarditis kontraindiziert angesehen. In der Tat vertragen Kranke mit merklicher Herzschwäche oder mit wenig leistungsfähigem Herzen, z. B. muskelschwache Fettleibige, Potatoren, ältere Leute u. dgl., die profusen Schweiß, die Magenstörungen infolge des Natrium salicylicum oft schlecht und die Herzkraft wird merklich vermindert. Man gibt dann besser Antipyrin. Bei kräftiger Herztätigkeit und gutem Allgemeinzustand habe ich aber niemals von dem Gebrauch des salizylsauren Natrons einen ungünstigen Einfluß auf die Endocarditis gesehen. Die Herzerkrankung verhindert also nicht eine energische Behandlung des Gelenkrheumatismus mit dem einen oder anderen Mittel.

2. Die septische akute Endocarditis.

Pathologische Anatomie. Die septische Endocarditis unterscheidet sich bei der makroskopischen Besichtigung des Herzens oft nicht von der einfachen Form. Die Schließungslinie der Klappen kann von mehr oder minder zahlreichen verrukösen Exkreszenzen bedeckt sein, die auch an den übrigen Klappenabschnitten, an den Sehnenfäden, dem Wandendocard, vereinzelt an der Aortenwand zur Entwicklung kommen. In anderen Fällen weist schon die bloße Besichtigung auffallende Verschiedenheiten nach. Überaus große und dichte Auflagerungen sitzen den Klappen auf. Ihr Inneres ist bisweilen erweicht und entleert sich bei leichtem Druck als dünner, eitriger Brei. Aber auch ohne solche Erweichung zerfallen die Auflagerungen oft überaus leicht. Sie werden so eine Quelle zahlreicher Embolien. Entfernt man sie, so zeigt sich die Haftstelle häufig geschwürig zerfallen (*ulzeröse Endocarditis*). Gelegentlich kommt es an den verdünnten Stellen zu Ausbuchtungen (*Klappenaneurysmen*), zur Perforation und Losreißung der Klappen, zum Abreißen von Sehnenfäden und bei Lokalisation der Endocarditis an der Herzwand zur Perforation der Vorhöfe, der Arterien oder, wie ich einmal gesehen habe, des oberen Teils des Ventrikelseptums. Selten bilden sich Abszesse an den Klappen, häufiger an den Ventrikeln, besonders dem linken, an dem sie bei Durchbruch eines größeren Eiterherdes zur Ruptur führen können.

Mikroskopisch beherrscht die massenhafte Ansiedlung von Mikroorganismen das Bild. Den ersten Beginn bildet auch hier eine oberflächliche Nekrose des Epithels, eine Wucherung des angrenzenden Gewebes. Auch die abgelagerten Thromben werden in ihren tiefsten Schichten bisweilen nekrotisch. In den nekrotischen Teilen können die Mikroben fehlen, vielleicht sind sie mit dem Gewebe zu Grunde gegangen, vielleicht beginnt der Prozeß unter Umständen wie eine einfache Endocarditis. Umso reichlicher sind die Keime in der Umgebung der nekrotischen Teile und in den oberflächlichen Schichten der Thromben. Sehr rasch greift die Nekrose auf das tiefere Klappengewebe über. Eine starke reaktive Entzündung grenzt sie von der Umgebung ab, und so entwickelt sich aus der anfänglichen verrukösen Exkreszenz ein Geschwür.

Verläuft der Prozeß chronischer, pflegt die Entzündung der Umgebung wohl wegen der schwächeren Virulenz der Keime weniger lebhaft zu sein. Oft kommt es überhaupt nicht zu einer vollständigen Demarkierung. Geht der Prozeß, wie das ganz vereinzelt vorkommt, günstig aus, so können so bedeutende Zerstörungen nur unter Hinterlassung bedeutender Defekte heilen. Schwere Klappenfehler bleiben zurück.

Einen besonders günstigen Boden für die Entwicklung der septischen Endocarditis bilden alte Klappenfehler. Die weiten Lymphspalten ihres sklerotischen Gewebes lassen vielleicht die Mikroben sich besonders leicht ausbreiten (K ö n i g e r).

Auch hier wird das linke Herz häufiger betroffen. L e n h a r t z fand den Sitz der Erkrankung in 86 Prozent seiner Fälle im linken Herzen, in 12 Prozent im rechten Herzen, in 2 Prozent waren beide Herzhälften beteiligt. Immerhin wird das rechte Herz häufiger beteiligt als bei einer primären einfachen Endocarditis.

Die septische Endocarditis ist recht selten. Sie wurde unter 33 539 Fällen der Leipziger Klinik während 8 Jahren und unter 243 Fällen von Sepsis nur 42mal beobachtet. L e n h a r t z fand sie im Hamburger Krankenhause in 21 Prozent aller Sepsisfälle. Ihre Erscheinungen gehen meist in dem Krankheitsbilde der allgemeinen Sepsis unter. Nur in der Minderzahl der Beobachtungen tritt die septische Erkrankung des Herzens als hauptsächliche Lokalisation der Allgemeinerkrankung in charakteristischer Weise hervor. Wir besprechen zunächst die allgemeinen Erscheinungen bei der septischen Endocarditis.

Ätiologie. Der Ausgangspunkt der Sepsis ist bei eingehender Untersuchung meist nachweisbar. Die häufigsten der nachweisbaren Eingangspforten bilden Infektionen der weiblichen Genitalien. Sie verursachen auch wohl das Überwiegen der Frauen unter unserem Material (15 Männer, 27 Frauen). Daneben finden sich als Ausgangspunkte der Sepsis verschiedene Verletzungen und Furunkel der äußeren Haut, Ohreiterungen, vereiterte Hämorrhoidalknoten, die gonorrhöisch erkrankten männlichen Genitalien, krupöse Pneumonien und in einem meiner Fälle ein Ulcus ventriculi mit septischer Pfortaderthrombose. Auch eitrige Gallenblasen- und Gallengangerkrankungen oder Knocheneiterungen können der Ausgangsort sein. Alte Klappenfehler disponieren offenbar das Herz zur Erkrankung. 12mal hatte sich in meinen Fällen die septische Endocarditis an bereits erkrankten Klappen entwickelt. Unter allen übrigen Fällen von Sepsis ohne Beteiligung des Endocards fand sich kein einziges Vitium cordis. Aber nicht immer sind in solchen Herzen gerade die erkrankten Klappen der Sitz der Endocarditis (L e n h a r t z).

Über die Ätiologie im einzelnen sind wir besonders durch die ausgezeichneten Untersuchungen von L e n h a r t z unterrichtet. L e n h a r t z fand bei 37 Fällen septischer Endocarditis 16mal Streptokokken, je 10mal Staphylo-, beziehungsweise Pneumokokken, 1mal Gonokokken. 13 Streptokokkenfälle und ein Staphylokokkenfall nahmen einen sehr verzögerten Verlauf. Die bei diesen Erkrankungen gefundene Streptokokkenart war 10mal ein kleiner, kurzketziger Streptokokkus, während sich in den übrigen Fällen der gewöhnliche lange Streptokokkus fand. Unter den akuten Streptokokkenfällen überwog der lange Streptokokkus. Nach den Mitteilungen der Literatur können auch die Pneumokokken gelegentlich einen chronischen Verlauf verursachen. Meist ist aber bei ihnen, wie

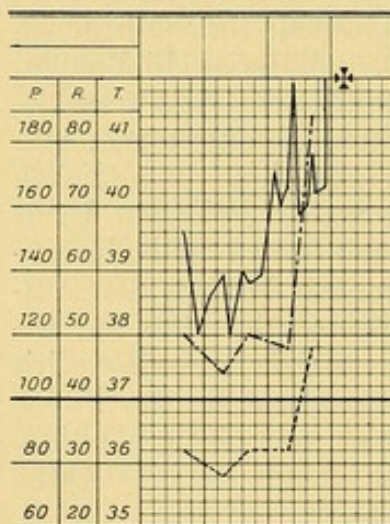
bei den Staphylokokken und Gonokokken der Verlauf rasch. In jedem Falle septischer Endocarditis finden sich die pathogenen Keime im Blute.

Sehen wir von der Häufigkeit der Streptokokken, speziell ihrer kleinen Form, bei der chronischen, länger als 8 Wochen dauernden Form der septischen Endocarditis ab, so bestehen im allgemeinen keine festen Beziehungen zwischen dem Krankheitsbilde und den pathogenen Keimen. Namentlich gestattet der Fiebertypus keinen Schluß auf die Art der Mikroorganismen. Wir finden alle Arten des Fieberverlaufes bei jedem der in Frage kommenden Erreger. Eher ist von dem Ausgangspunkt der Sepsis auf die Art der Infektion zu schließen. Eine Streptokokkenphlegmone der Haut, ein Furunkel, der ja stets durch Staphylokokken verursacht wird, eine Osteomyelitis, von der das Gleiche gilt, eine krupöse Pneumonie machen als Ausgangspunkte einer Sepsis auch ihren Erreger mit ausreichender Sicherheit erkennbar. Bei Infektionen der weiblichen Genitalien wird in erster Linie an Streptokokken zu denken sein. Dagegen gestattet eine Gonorrhoe noch nicht die Diagnose der Gonokokkensepsis, weil die Gonorrhoe auch der Ausgangspunkt einer andersartigen Infektion sein kann. Die anfangs bezweifelte Möglichkeit, daß die Gonokokken Erreger allgemeiner Sepsis sein können, ist durch ihren mikroskopischen Nachweis an den Herzklappen (v. L e y d e n), durch ihre Züchtung (T h a y e r u. a.) sichergestellt.

Zur Gewinnung eines sicheren bakteriologischen Urteils sind 10—20 ccm Blut mit einer sterilen Spritze aus einer Armvene zu entnehmen und in Portionen zu 1 ccm

mit verflüssigter Gelatine und Agar zu mischen. Es sind mit den Mischungen Platten zu gießen. Dann kann man auch in einem Kölbchen 1—2 ccm Blut mit Bouillon mischen und davon nach einigen Tagen abimpfen. Zum Nachweis der Gonokokken sind entsprechende Blutserumkulturen anzulegen.

Fig. 36.



Fieberkurve bei septischer Endocarditis.

— = Temperatur.
- - - = Puls.
. . . = Atmung.

Krankheitsbild. Die Kranken stehen meist in den besten Jahren. Das durchschnittliche Alter der meinigen betrug 27,4 Jahre. Der älteste war 56, der jüngste 5 Jahre alt.

In den mit Endocarditis komplizierten Fällen ruft die beginnende Sepsis von subjektiven Beschwerden verhältnismäßig oft Gelenkschmerzen (unter unserem Material 15mal), seltener Erbrechen oder Durchfall, allgemeine Mattigkeit, Atembeschwerden, Herzklopfen hervor; in einzelnen noch besonders zu besprechenden Fällen sind Beschwerden infolge einer hochgradigen Anämie oder einer schweren Nephritis das erste dem Kranken merkbare Symptom. Die Kranken fühlen sich fast immer sofort schwer krank und werden bettlägerig.

Die objektiven Erscheinungen sind durch das wechselnde Hervortreten bald dieser, bald jener Symptome sehr mannigfaltig.

Das sofort einsetzende Fieber steigt meist allmählich, dem Kranken unmerklich an. Nur selten beginnt es mit einem Schüttelfrost oder stür-

kerem Frösteln. Es zeigt die ganze Mannigfaltigkeit des septischen Fiebers, die wir durch einige Kurven illustrieren.

Das Fieber verläuft bald als verschieden hohe Continua mit nur geringen Tageschwankungen, bald um $1-1\frac{1}{2}$ Grad remittierend, bald in steilen Kurven von subnormalen zu hoch fieberhaften Temperaturen, bisweilen unter Schüttelfrost ansteigend und wieder plötzlich, oft unter reichlichem Schweiß abfallend. In anderen Fällen

Fig. 37.

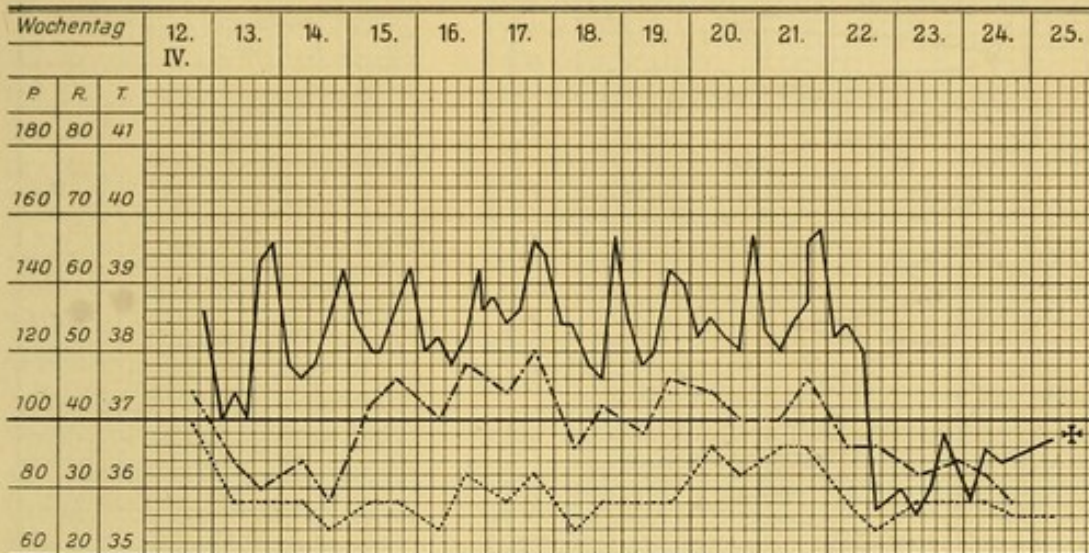
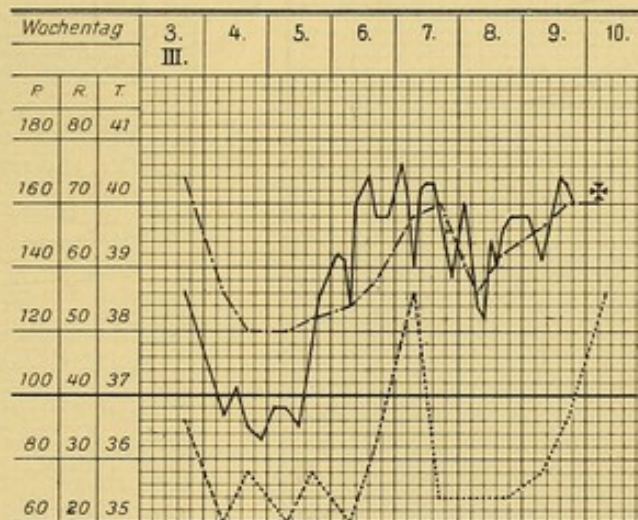


Fig. 38.



Fieberkurven bei septischer Endocarditis.

— = Temperatur.
 - - - = Puls.
 . . . = Atmung.

sehen wir ein während einiger Tage langsam ansteigendes und langsam abfallendes Fieber oder alltäglich steile Temperaturanstiege und dann wieder Tage und selbst Wochen hindurch subnormale oder kaum erhöhte Temperaturen, bis ein neuer Anstieg in der alten Weise die Fortdauer der Infektion zeigt. Oft erkennt man sie auch in den ganz oder beinahe fieberfreien Intervallen an der unveränderten oder nur wenig verminderten Beschleunigung des Pulses und der Atmung, an dem wenig

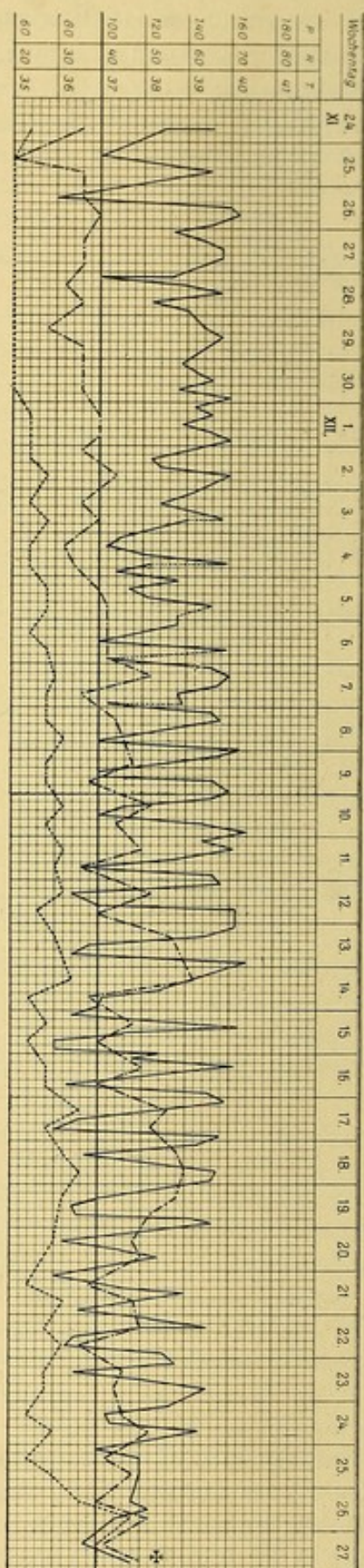
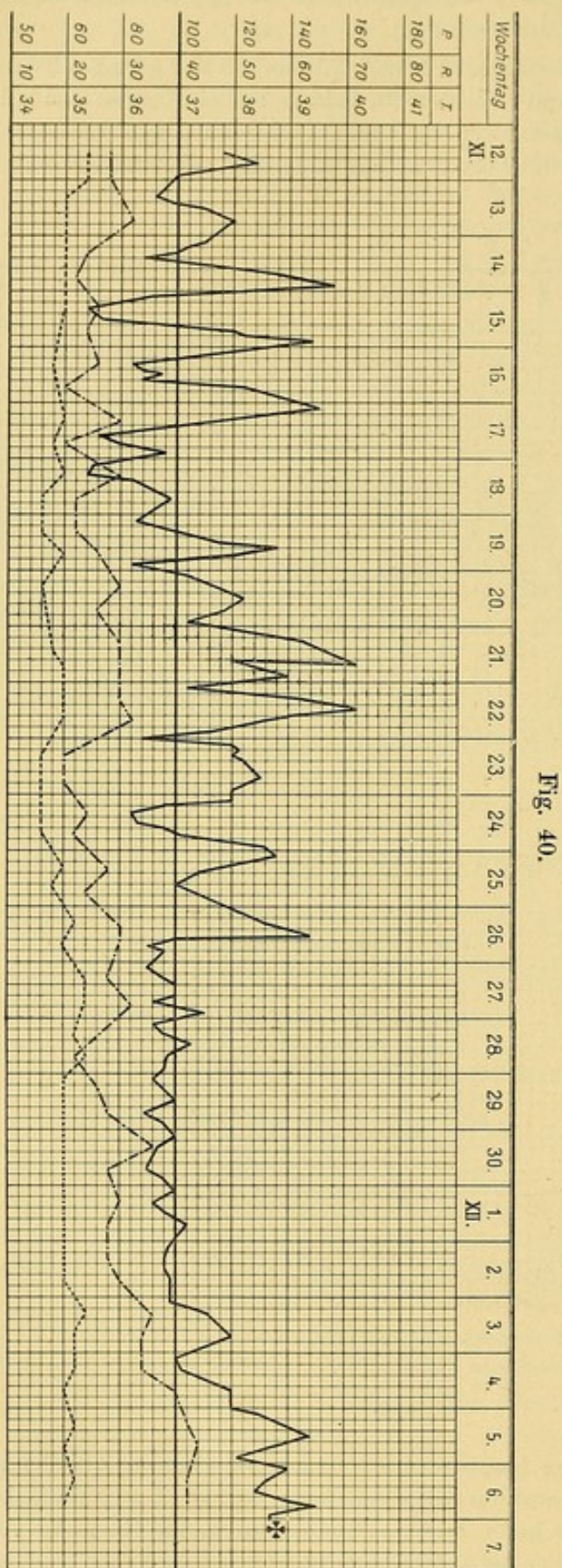


Fig. 39.



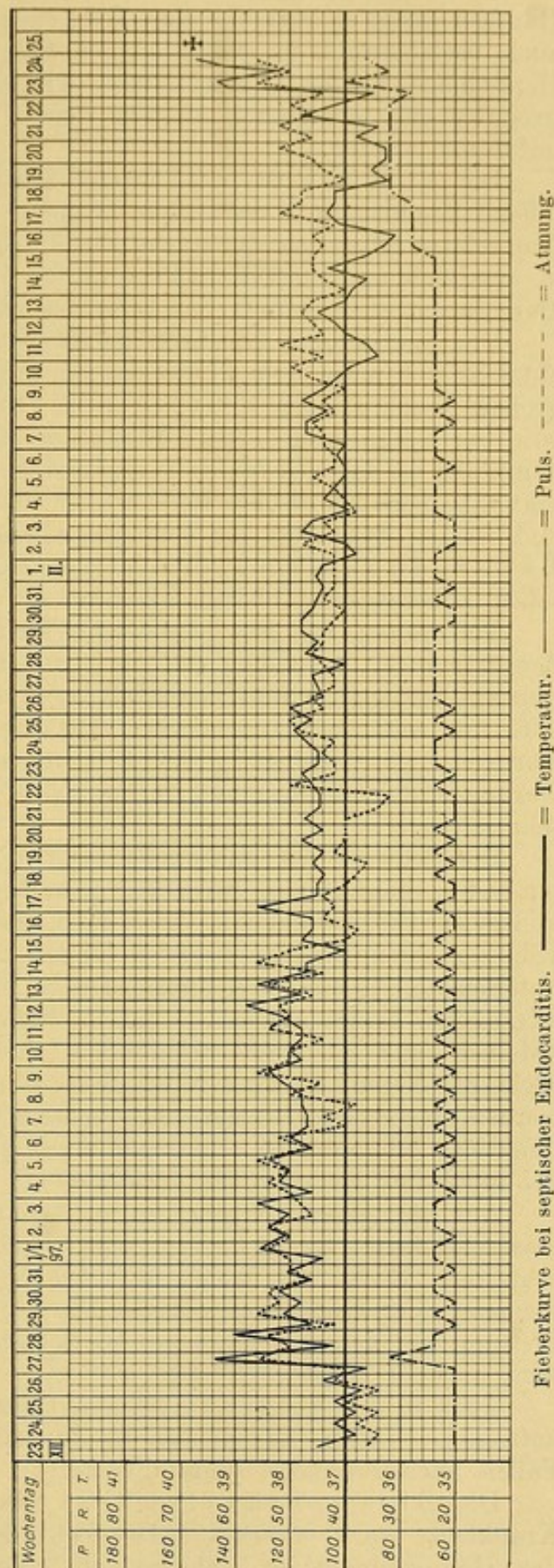
Fieberkurven bei septischer Endocarditis. — = Temperatur. — = Puls. - - - - - = Atmung.

gebesserten Gesamtzustande der Kranken. Hin und wieder besteht fast während des ganzen Verlaufs eine nur wenig erhöhte Temperatur, die 38,0 Grad nur selten überschreitet, und die leicht zu schweren Irrtümern in der Prognose verleitet. Nach den L e n h a r t z schen Feststellungen ist bei diesen meist länger als 8 Wochen hinziehenden Erkrankungen ziemlich oft der kleine Streptokokkus der Erreger. Hin und wieder treten auch in solchen Fällen vereinzelte „erratische“ Schüttelfröste auf. Einige Tage oder wenige Stunden vor dem Tode kommt es verhältnismäßig oft zu einem kollapsartigen Absinken der Temperatur, das vereinzelt auch schon während des Krankheitsverlaufs beobachtet wird, oder aber auch zu einem terminalen, bisweilen hyperpyretischen Temperaturanstieg.

In den sehr seltenen zur Heilung gelangenden Fällen schwindet das Fieber meist ganz allmählich. Noch nach tage- und wochenlangen Intervallen erscheinen bisweilen neue Exazerbationen. Bevor die Temperatur 4—6 Wochen subnormal 37,0 Grad in der Achselhöhle nicht überschritten hat, Puls und Atmung zu ihrer normalen Frequenz zurückgekehrt sind, ist man vor solchen rezidivierenden Fiebersteigerungen nicht sicher.

Der Puls ist in der größeren Hälfte der Fälle der Temperatur entsprechend, nur in einem reichlichen Drittel stärker (von 132—160—192) beschleunigt. Er steht dann bis-

Fig. 41.



weilen in keinem Verhältnis zu der nur mäßig erhöhten Temperatur. Häufiger steigt er kurz vor dem Tode stark an. Vereinzelt ist der Puls auch verlangsamt, in einem meiner Fälle vorübergehend synchron dem Herzschlage auf 36. Er wird meist kleiner, hin und wieder inäqual und irregulär und gewöhnlich überaus weich. Die Arterienwand kann völlig unfühlbar werden.

Die *A t m u n g* ist, wohl infolge zentraler Einwirkungen, meist auffallend beschleunigt. Subjektive Dyspnoe besteht aber gewöhnlich nicht. Nur relativ selten hat die starke Respirationsbeschleunigung ihren Grund in ausgedehnten Infarkten, Pneumonien, Pleuritiden, oder einem durch Durchbruch eines vereiterten Infarktes entstandenen Pneumothorax.

Die anatomisch konstant nachweisbare *M i l z v e r g r ö ß e r u n g* entzieht sich meist dem klinischen Nachweise durch Palpation wegen der großen Weichheit der septischen Milz. Nur bei länger dauernden Fällen wird der festere und derbere Milztumor oft deutlich palpabel. Die Milzdämpfung ist dagegen häufig vergrößert und abnorm resistent. Vereinzelt hört man perisplenitisches Reiben über einem septischen Milzinfarkt. Hin und wieder, besonders bei sehr lange dauernden Fällen wird auch eine *L e b e r s c h w e l l u n g* klinisch erkennbar. Die seltenen kleinen embolischen Leberabszesse bleiben symptomlos.

Von seiten des *M a g e n d a r m k a n a l s* bestehen meist völliger Appetitmangel, besonders oft ein förmlicher Widerwillen gegen Fleisch, ziemlich häufig Durchfall, vereinzelt von dysenterischem Charakter. Ikterus tritt nur selten stärker hervor. Die kleinen embolischen Magen- und Darmgeschwüre bleiben gewöhnlich klinisch latent. Embolien größerer Darmarterien mit folgendem Darminfarkte sind bei septischer Endocarditis sehr selten.

Die Schwere der anatomisch fast regelmäßig nachgewiesenen *N e p h r i t i s* kontrastiert bisweilen auffallend mit der Geringfügigkeit der klinischen Erscheinungen. Aber auch das Umgekehrte wird beobachtet. Klinisch erkennbare Nephritiden fanden sich bei der regelmäßigen Harnuntersuchung in einem reichlichen Drittel meiner Fälle, meist ohne sonstige allgemeine Erscheinungen. Nur 3 Fälle verliefen mit beträchtlichen Ödemen und mäßigen urämischen Erscheinungen. Vereinzelt kann sogar die Nephritis, wie wir bei Besprechung der atypischen Fälle sehen werden, das Krankheitsbild völlig beherrschen. Recht oft findet sich eine infektiöse Albuminurie. Hämoglobinurie kann vielleicht gelegentlich auch bei septischer Endocarditis vorkommen.

Auf der *H a u t* erscheinen in vereinzelt Fällen scharlach- oder masernähnliche *E r y t h e m e* oder Roseolen, vereinzelt eine Herpeseruption. Recht oft treten *B l u t u n g e n* auf, meist in der Form kleinerer oder größerer petechialer Flecke, ab und zu in flächenhafter Ausbreitung und mit ganz inkonstanter Lokalisation. Von den Hautembolien wird nachher gesprochen werden.

Auch in der *Netzhaut* können Blutungen wechselnder Ausdehnung auftreten. Öfters finden sich in ihr namentlich bei länger dauernden Fällen auch rundliche weiße Flecke.

Die *B l u t b e s c h a f f e n h e i t* wird selbst bei kurzer Dauer der Krankheit stark alteriert. Die Zahl der roten Blutkörperchen und der Hämoglobingehalt nehmen ab. Vereinzelt tritt, wie wir noch sehen werden, die Anämie im Krankheitsbilde ganz auffallend her-

vor. Die Leukozyten sind bald vermehrt, bald in normaler Zahl vorhanden.

Sehr oft erkranken die Gelenke, schwellen an, werden rot und schmerzhaft, und nicht wenige Fälle septischer Endocarditis bei Staphylo-, Gonokokken- und namentlich Streptokokkeninfektion imponieren zunächst als Gelenkrheumatismus. Im Hinblick auf das völlig andere Krankheitsbild des echten akuten Gelenkrheumatismus kann ich mich aber mit *Lenhartz* nicht der Ansicht *Littens* anschließen, der diese Fälle, wenn sie ohne Eitermetastasen verlaufen, als maligne rheumatische Endocarditis bezeichnet. Auch ich halte sie für echte Sepsis. Am ehesten ermöglichen der schwere Gesamtzustand, das Fortbestehen des Fiebers trotz des auch hier vorkommenden Rückganges der Gelenkerkrankung, das Fehlen des für Gelenkrheumatismus so charakteristischen sauer riechenden Schweißes die Erkennung der septischen Natur der Gelenkerkrankung. Andere Unterschiede — von der ausschlaggebenden bakteriologischen Blutuntersuchung abgesehen — lassen oft im Stich. Nur bei der Minderzahl der Fälle handelt es sich um Gelenkeiterungen, die von einem septischen Knochenherde ausgehen. Namentlich bei den Streptokokkeninfektionen ist man manchmal über die Geringfügigkeit des anatomischen Substrats stärkster klinischer Veränderungen erstaunt. Sehr oft erkranken auch bei der Sepsis zuerst die großen Gelenke.

Das Sensorium zeigt alle Übergänge von völliger Klarheit bis zu schwerster Benommenheit. Hin und wieder bestehen auffällige Euphorie und vereinzelt Psychosen mit maniakalischen Zuständen, Halluzinationen, Beeinträchtigungsideen.

Bis hierher unterscheidet sich das geschilderte Krankheitsbild in keiner Weise von dem der allgemeinen Sepsis. Auch die Veränderungen am Herzen selbst geben nur selten einen Anhaltspunkt für die Lokalisation des Prozesses. Das Herz kann sich (wie in 16 meiner 42 hier berücksichtigten Fälle) trotz enormer endocarditischer Auflagerungen an Mitrals, Tricuspidalis, an den Aortenklappen völlig normal verhalten, weil die weichen Exkreszenzen den Verschuß und, was fast noch auffälliger ist, auch die Öffnung des betreffenden Ostiums nicht stören, wie schon *O. Rosenbach* experimentell festgestellt hat. In 8 weiteren Fällen zeigten alte Klappenfehler nicht die geringste frische Veränderung, z. B. alte Mitralfehler keine Zeichen der hochgradigen septischen Endocarditis an den Aortenklappen. Nur 18mal rief die Herzerkrankung merkbare Symptome am Herzen hervor, davon aber 16mal dieselben, die man gelegentlich bei jeder fieberhaften Infektionskrankheit ohne Klappenerkrankung beobachtet, nämlich Mitralsuffizienzen, etwa in der Hälfte der Fälle Dilatationen und nur 2mal ein diastolisches Aorteninsuffizienzgeräusch infolge der Erkrankung der Semilunarklappen. Hin und wieder werden diastolische Mitrals- und systolische Aortengeräusche oder Pulmonalgeräusche beobachtet. Nur ganz selten kommt es bei der septischen Endocarditis zu einer wirklichen Dekompensation, wohl weil auch hier der Anteil des Herzens an dem Daniederliegen des Kreislaufs hinter die Vasomotorenschwäche zurücktritt. Ganz selten wird eine trockene Pericarditis beobachtet.

Bei den sehr seltenen überlebenden Fällen septischer Endocarditis ist die Diagnose, wenn das Leiden an den Klappen sitzt, etwas sicherer zu stellen. Hier erscheinen nach dem Ablauf der Sepsis die Zeichen eines

chronischen Klappenfehlers, besonders die an dem hebenden Charakter des Spitzenstoßes, resp. der hebenden Pulsation über der rechten Kammer erkennbare Hypertrophie des Herzens. Während der Dauer der Infektion scheint sich selbst bei sehr langem Krankheitsverlauf meist keine Hypertrophie zu entwickeln, wohl weil der abnorm niedrige arterielle Druck es zu keiner merklichen Steigerung der vor der Erkrankung geleisteten Herzarbeit durch das Kreislaufshindernis kommen läßt. Meist handelt es sich bei frühzeitig deutlicher Hypertrophie um alte Klappenfehler.

Bei der Unbestimmtheit der Erscheinungen am Herzen selbst sind die multiplen Embolien in die Haut und die Netzhaut, zu denen die septische Endocarditis führen kann, von hervorragendem diagnostischem Werte.

Die Hautembolien, die in zirka einem Viertel meiner Fälle vorkamen, erscheinen gewöhnlich nahezu gleichzeitig in bestimmten Gefäßbezirken, an den Unterschenkeln und Füßen, etwas seltener an den Armen, den Seitenteilen des Rumpfes, den Schultern, ganz vereinzelt an Hals und Gesicht. Bei der durch sie dokumentierten massenhaften Aussaat septischen Materials über den Körper ist es nicht wunderbar,

Fig. 42.



Hautembolien bei septischer Endocarditis.

daß derartige Fälle gewöhnlich rasch zum Tode führen. Die Krankheitsdauer der meinigen schwankte von 9 bis zu 30 Tagen. Die meisten Hautembolien zeigen Linsen- oder Fünfpfennigstückgröße, sie können sich aber auch auf Zweimarkstückgröße und etwas mehr ausdehnen. Bei oberflächlicher Betrachtung gleichen sie bloßen Hautblutungen. Bei genauerem Zusehen erweisen sie sich aber als hämorrhagisch infiltriert, sie überragen das Hautniveau. Noch häufiger ist ihr Zentrum von Anfang an leicht eingesunken, grau verfärbt, nekrotisch. Über ihm hebt sich bisweilen die Epidermis ab, und es bildet sich eine Eiterblase. Nach ihrem Platzen sieht man den eitrig belegten, unter dem übrigen Hautniveau liegenden Geschwürsgrund, am Rande bleiben einige Epidermisschuppen als Rest der Blasendecke

haften. Vereinzelt wird die Blasenbildung sehr bedeutend, pemphigusartig. Das Zentrum, das bei den linsengroßen Hautembolien ungefähr Stecknadelkopfgröße, bei den größeren 1—2 cm Durchmesser hat, ist von einem hämorrhagisch infiltrierten, die Haut öfters etwas überragenden Hofe umgeben.

Das nekrotische Zentrum kann bei den reichen Anastomosen der Hautarterien nicht durch Verschuß einer Endarterie entstehen. Das Gewebe wird vielmehr durch

die spezifische Einwirkung der in eine kleine Hautarterie eingeschwemmten Mikroorganismen nekrotisch. In seiner Umgebung entsteht dann eine demarkierende Entzündung.

Auf Embolie kleiner Netzhautarterien beruht auch ein großer Teil der zuerst von Litten eingehend beschriebenen Netzhautblutungen. Viel seltener werden der Stamm oder größere Äste der Netzhautarterie embolisch verlegt. Führt eine derartige Embolie, wie in einem meiner Fälle, zu eitriger Panophthalmie, so ist das eine wichtige Stütze für die Annahme einer septischen Endocarditis.

Die übrigen bei septischer Endocarditis vorkommenden Embolien haben meist nichts für die Krankheit Charakteristisches. Die oft massenhaften Lungenembolien sind klinisch meist von Bronchopneumonien nicht zu unterscheiden. Sie können auch von septischen Venenthromben herkommen. Die fast regelmäßig vorhandenen Niereninfarkte, die seltenen Magen- und Darmembolien bleiben klinisch fast immer latent. Die Milzinfarkte verraten sich nur vereinzelt durch perisplenitisches Reiben und Schmerz in der Milzgegend. Die Hirnembolien, die ich unter meinem Material 4mal beobachtete, können die verschiedensten Herdsymptome, Hemiplegien, Monoplegien, zentrale Seh- und Hörstörungen hervorrufen. Ihre septische Natur im Gegensatz zu Bruchstücken marantischer Herzthromben ist aber klinisch nur selten mit Sicherheit durch das Auftreten meningitischer Symptome festzustellen. Die sehr seltenen Embolien größerer Extremitätenarterien sind bisweilen durch die eitrigen Phlegmonen in der Umgebung des Embolus oder durch den eitrigen Zerfall einer sich ausbildenden Gangrän als septisch erkennbar.

Die Art der Infarkte läßt oft nicht erkennen, daß sie von einer septischen Endocarditis herrühren. Recht oft sind die Emboli bland und führen nicht zu eitriger Einschmelzung der Umgebung. Nicht selten findet man auch in demselben Falle blande und septische Embolien nebeneinander. Es ist also unmöglich, die Zugehörigkeit einer Erkrankung zur septischen Endocarditis nach dem Verhalten der Infarkte zu beurteilen.

Atypische Fälle. In dem wechselnden Symptomenkomplex der septischen Endocarditis tritt bisweilen die Nephritis dominierend hervor. Die Krankheit beginnt wie eine akute Nephritis mit Ödemen, urämischen Erscheinungen, Verminderung der Harnmenge, mit Albuminurie, zunächst gewöhnlich sehr starkem, später geringerem Blutgehalt des Harns, und dann auch massenhafter Epitheldesquamation und Ausscheidung reichlicher Zylinder. Die Harnbeschaffenheit, die Ödeme können sich vorübergehend bessern, bestehen aber meist in wenig wechselnder Weise. Die Urämie tritt nur zeitweise auf und wird nur selten sehr intensiv. So verläuft die Krankheit unter dem Bilde der subakuten hämorrhagischen Nephritis bis zu dem durch das Versagen des Kreislaufes oder durch eine terminale Pneumonie eintretenden Tode. Von vornherein unterscheidet sich die Krankheit von einer gewöhnlichen Nephritis durch das während des ganzen Verlaufes ununterbrochen oder fast ununterbrochen anhaltende Fieber, das sich meist in mäßiger Höhe hält, durch die ganz auffallende Weichheit des Pulses und durch die selbst für eine hämorrhagische Nephritis ungewöhnlich starke Anämie. In 2 meiner Fälle führte ein palpabler Milztumor zur richtigen Diagnose. Auch ein gleichzeitiger alter Klappenfehler kann den Gedanken an eine septische Endocarditis nahe legen, da sonst bei Klappenfehlern solche Nephritiden nicht beobachtet werden und die Disposition von Klappenfehlerherzen für die septische Endocarditis bekannt ist.

In 2 Fällen sah ich die mit septischer Endocarditis verlaufende kryptogenetische Sepsis unter dem Bilde einer schweren Anämie im Laufe mehrerer Monate zum Tode führen. Nach dem Blutbefunde, dem fühlbaren Milztumor, der Lebervergrößerung, dem in einem Falle dauernden, in dem anderen Falle durch wochenlange, fieberfreie Intervalle unterbrochenen Fieber war man im Leben geneigt, sie den vielgestaltigen als Pseudoleukämie zusammengefaßten Krankheitsformen zuzurechnen. Die Erscheinungen am Herzen (Dilatation, Mitralinsuffizienz) wurden als anämisch gedeutet. Erst die Sektion zeigte den wahren Charakter der Erkrankung. Jetzt würde eine bakteriologische Blutuntersuchung den Irrtum vermeiden lassen.

Auch unter dem Bilde eines über Monate hinziehenden Gelenkrheumatismus kann sich die septische Endocarditis verbergen. Die Unwirksamkeit der antirheumatischen Mittel, ab und an auch erratische Schüttelfröste können die wahre Natur erkennen lassen. Diese Fälle werden ziemlich oft durch den kleinen Streptokokkus hervorgerufen.

Die größten Schwierigkeiten erwachsen der richtigen Erkennung der Krankheit in den allerdings äußerst seltenen Fällen, in denen die Lokalerkrankung des Herzens ganz in den Vordergrund, die Allgemeinerscheinungen der Sepsis völlig zurücktreten und in denen es so zu einer typischen Herzinsuffizienz mit Störung des Lungen- und des Körperkreislaufes kommt.

So sah ich eine septische Endocarditis bei einer alten Aorteninsuffizienz und einer sklerotischen Myocarderkrankung eine zum Tode führende Dekompensation verursachen, ohne daß im Leben irgend ein lokales Symptom am Herzen auf die frische, sehr hochgradige Erkrankung der Aortenklappen hingewiesen hätte. In dem einen Falle bestand ein mäßiges, durch den übrigen Befund nicht zu erklärendes Fieber. In dem anderen hatte sich zunächst die Temperatur während 3 Wochen auf 38,2–38,6 Grad erhoben, während des weiteren Verlaufs um 37,0 Grad herum gehalten, vereinzelt bis 38,1 Grad ansteigend, war also für einen so schwer dekompensierten Kranken entschieden etwas erhöht. In einem dritten 1¼ Jahr dauernden Falle mit wiederholten vorübergehenden Besserungen der Herzkraft wiesen das immer wieder rezidivierende Fieber, eine interkurrente schwere Nephritis auf die wahre Ursache der Dekompensation des alten Mitralfehlers hin.

Der Verlauf der mit Endocarditis komplizierten Sepsis führt fast immer zum Tode. Die Krankheitsdauer schwankte bei meinem Material von 3 Tagen bis zu 1¼ Jahre. Durchschnittlich betrug sie 51 Tage, 7mal, also in einem Sechstel der Fälle, betrug sie mehr als 100 Tage. Namentlich die soeben erwähnten atypischen Fälle zeigen öfters einen so lange hinziehenden Verlauf. L e n h a r t z sah die Krankheit unter 44 Fällen nur 28mal kürzer als 8 Wochen dauern. Die verhältnismäßige Häufigkeit der chronischen septischen Endocarditiden ist erst neuerdings bekannt geworden. Unter den ersten haben H a r b i t z, H e u b n e r und M ü n z e r auf sie hingewiesen.

Heilungen einer mit Endocarditis verlaufenden Sepsis sind sehr selten. Unter dem relativ großen Material der Leipziger Klinik habe ich nur einen mir sicher erscheinenden Fall beobachtet. Bei Staphylo-, Strepto- und Pneumokokkenkrankungen gehören sie zu den größten Ausnahmen. Bei den Gonokokkenseptikämien sollen sie nach der Literatur häufiger (9 unter 21 Fällen) vorkommen. Mehrfach ist hier aber die Diagnose der septischen Endocarditis zweifelhaft, weil kein dauernder Klappenfehler zurückblieb. Die genesenden Fälle von Sepsis, bei denen die septische Endocarditis einen dauernden Klappenfehler hinterläßt, verlaufen sehr

langwierig. Viele Wochen und Monate hindurch besteht Fieber. Die Kranken kommen außerordentlich herunter und erholen sich nur sehr langsam. Lange Zeit hindurch bleibt das Herz sehr labil und wenig kräftig. Ob es sich schließlich völlig erholen kann, erscheint fraglich. Bei den Angaben *Fraentzel's*, der Klappenfehler nach septischer Endocarditis 16 und 22 Jahre ohne Beschwerden bestehen sah, ist es zweifelhaft, ob es sich um septische Endocarditis in dem hier besprochenen Sinne gehandelt hat. Meist dürfte, wie in einem *Lenhartz'schen* Falle, die Compensation des Klappenfehlers so unvollständig sein, daß wenige Monate nach Ablauf der Sepsis der Tod eintritt. Daß auch die Endocarditis selbst ausheilt, oder daß wenigstens die von ihr hinterlassenen Defekte sich ausgleichen, ist sicher möglich, aber, soviel mir bekannt, bisher nicht beobachtet.

Diagnose. Die Differentialdiagnose der *Sepsis* überhaupt, bei der bekanntlich hauptsächlich Typhus abdominalis, Miliartuberkulose und sehr oft Gelenkrheumatismus in Betracht kommen, ist hier nicht zu erörtern, sondern nur die Erkennung der Endocarditis im Verlaufe der Sepsis.

Die Erscheinungen am Herzen lassen meist im Stich. Der Befund kann völlig normal sein, oder es finden sich nur Dilatationen, Mitralinsuffizienzen, wie sie auch bei Sepsis ohne Endocarditis vorkommen. Nur selten zeigt ein diastolisches Aorten- oder Pulmonalgeräusch, ein diastolisches Mitralstenosengeräusch die Erkrankung dieser Klappen an.

Indirekt läßt sich eine septische Endocarditis bei der allgemeinen Sepsis eines Klappenfehlerkranken ziemlich sicher annehmen, weil sie dabei fast regelmäßig auftritt.

Die Bestimmung des Sitzes der Erkrankung ist meist ganz unmöglich. Bei vielen Erkrankungen der Aortenklappen, einzelnen der Pulmonal- und Tricuspidalklappen findet sich nur ein Mitralinsuffizienzgeräusch. Nichts deutet auf den anderen Sitz der Affektion. Ebenso wenig kann man bei einer auf andere Weise nachweisbaren septischen Endocarditis aus dem normalen Herzbefund auf einen Sitz der Erkrankung an der Aorten-, Vorhofs- oder Ventrikelwand schließen.

Bei den seltenen zur Heilung gelangenden Fällen wird die Erkennung der Art und des Sitzes der Erkrankung durch den zurückbleibenden Klappenfehler ermöglicht. Wird das Herz wieder normal, so bleibt die septische Endocarditis zweifelhaft, wenn nicht während der Fieberperiode die noch sofort zu erwähnenden sicheren Kennzeichen der Krankheit vorhanden waren.

Beherrscht die Dekompensation das Krankheitsbild, so lassen das Fieber oder wenigstens die abnorm hohe Temperatur, die Wochen und Monate hindurch anhalten, an eine septische Herzerkrankung als Ursache der Herzschwäche denken.

Sichere Zeichen der septischen Endocarditis sind meist die multiplen Hautembolien und die embolischen Netzhautblutungen. Freilich finden sich die ersteren nur in zirka einem Viertel der Fälle, die letzteren noch seltener, und beide scheinbar nur bei den ziemlich rasch verlaufenden Fällen. Die septischen hin und wieder im Anschluß an Lungenerkrankungen entstehenden Thromben der Lungenvenen, die gelegentlich ebenso zahlreiche Embolien in die Hautgefäße senden können, sind zu selten, um differentialdiagnostisch sehr in Betracht zu kommen. Die als septisch erkennbaren Embolien in die Gehirn- oder

Extremitätenarterien können wegen ihrer Seltenheit nur in wenigen Fällen die Diagnose sichern.

In den atypischen unter dem Bilde schwerer Anämie oder subakuter hämorrhagischer Nephritis verlaufenden Fällen ist die Diagnose nur bei sicheren frischen Herzveränderungen oder einem gleichzeitigen alten Klappenfehler möglich. Sonst kann nur die Sepsis festgestellt werden.

Die Diagnose der septischen Endocarditis ist so nur in einem Teile der Fälle möglich. Meist verläuft sie klinisch latent als eine im Krankheitsbilde nicht weiter hervortretende Lokalisation der allgemeinen Sepsis.

Daß die Art der pathogenen Keime bisweilen schon nach dem Ausgangspunkt der Sepsis, vereinzelt auch nach dem Krankheitsverlauf mit einer mehr oder minder großen Wahrscheinlichkeit zu vermuten ist, wurde bereits oben besprochen. Ein zuverlässiges Urteil gewährt nur die bakteriologische Blutuntersuchung (s. S. 354), die auch für die Sicherstellung der Sepsis überhaupt eines der wertvollsten Hilfsmittel ist.

Prognose. Man kann nur von der Prognose der Sepsis mit erkennbarer Endocarditis sprechen. Mit seltenen Ausnahmen führt die Krankheit zum Tode, besonders rasch (in durchschnittlich 2—3 Wochen) bei den Fällen mit multiplen Hautembolien. Sollten die Angaben über den etwas günstigeren Verlauf der Gonokokkensepsis sich bestätigen, so könnte man hier die Prognose günstiger stellen. Verschwindet bei einem Kranken das Fieber, tritt subnormale, 37,0 Grad in der Achselhöhle nicht überschreitende Temperatur ein, so sei man für die nächsten 4—6 Wochen wegen der so häufigen fieberfreien Intervalle im Verlaufe einer Sepsis mit der Annahme einer definitiven Heilung sehr zurückhaltend. Erst dann kann von einer Beseitigung der Sepsis die Rede sein. Am Herzen bleibt scheinbar stets ein Klappenfehler zurück. Die Rekonvaleszenz verläuft meist äußerst langsam, und die gewöhnlich angenommene 1½fache Zeit der Fieberperiode dürfte für die Erholung von einer Sepsis öfters nicht ausreichen.

Therapie. Die Therapie ist bei einer so trüben Prognose keine dankbare Aufgabe. Vor allem sucht man durch ausreichende Ernährung die Kräfte des Kranken möglichst zu erhalten. Ein Erwachsener soll in 24 Stunden etwa 1800 Kalorien erhalten. Die Ernährung macht oft bei dem völlig fehlenden Appetit, bei dem häufigen Widerwillen gegen Fleisch große Schwierigkeiten. Man muß sich deshalb hauptsächlich auf flüssige Nahrung beschränken, sei aber stets auf die möglichst ausreichende Zufuhr von Eiweiß und Kohlehydraten bedacht. Kräftige Fleischbrühen mit Reis, Gräupchen, Eiern u. dgl., Milch, Kakao, Fleischsaft, eingeweichter Zwieback, geröstetes Brot, gelegentlich etwas in die Suppe gerührtes, geschabtes weißes Fleisch, etwas Kaviar, Austern, eventuell ein leicht verdaulicher Fisch wie Schleie, Forelle, dünner Milchbrei von Reis, Hafer u. dgl., Milchzucker können zu einer entsprechenden Kost zusammengesetzt werden. Man suche möglichst abzuwechseln und trage den Wünschen des Kranken, so viel wie möglich, Rechnung. Ist der Genuß von etwas Fleisch bei den ganz chronisch verlaufenden Fällen dringend erwünscht, verweigert der Kranke es aber in der gewöhnlichen Form, so kann man es in Oblaten gewickelt als Medizin oder kalt mit etwas Sardellen, Kaviar oder dergleichen belegt genießen lassen.

In erwünschter Weise werden der daniederliegende Appetit und der Kreislauf oft durch alkoholische Getränke angeregt. Von den

Der Nutzen der verschiedenen *Streptokokkenserä* wird sehr verschieden beurteilt. Ich hatte in den letzten Jahren keine Gelegenheit, an einem wirklich ausreichenden Material mir ein Urteil darüber zu bilden. Was ich davon gesehen habe, war nicht ermutigend. Mehrfach hatte ich den Eindruck, daß die überaus labilen Kranken direkt geschädigt wurden. Die Temperatur sank kollapsartig ab. Der Kreislauf wurde noch elender.

Auch über die Credésche Silberverbindung, das *Collargol* (intravenös 0,01—0,1 g) möchte ich sehr reserviert urteilen. Ein so erfahrener Beobachter wie *Lenhartz* hat nichts Gutes davon gesehen, und manche in der Literatur berichtete günstige Erfolge scheinen mir diagnostisch überaus zweifelhaft.

Die von *Trendelenburg* vorgeschlagene Unterbindung der Uterusvenen dürfte bei bereits manifester allgemeiner Sepsis, speziell bei septischer Endocarditis nicht in Frage kommen können.

Die Kranken müssen selbstverständlich strenge *Bettruhe* halten, auch bei den langsam verlaufenden Fällen mit ihrer öfters nur wenig erhöhten oder sogar normalen Temperatur. Bei ihnen wird nicht selten durch zu frühes Verlassen des Bettes ein erneutes Aufflackern der Sepsis herbeigeführt.

Die einzelnen Beschwerden der Kranken und die besonderen lokalen Erscheinungen sind symptomatisch zu behandeln, die Gelenkerscheinungen z. B. besonders durch Ruhigstellung der erkrankten Teile.

Die bisweilen stark hervortretende *Nephritis* ist stets als Symptom der allgemeinen Sepsis zu behandeln. Diuretica versagen gewöhnlich. Eine energischere Diaphorese wird bei dem schlechten Zustand von Herz und Gefäßen besser vermieden. Eine rigoröse Milchdiät ist bei dem ohnehin reduzierten Kräftezustand und dem Daniederliegen der Verdauung wenig empfehlenswert. Nur wird auch hier auf Salzarmut der Nahrung Wert zu legen sein. Bei sehr starken Ödemen ist am ehesten die *Curschmannsche* Hautdrainage, bei bedeutender Urämie sind Digitalisklistiere, intravenöse Digaleninjektionen zu versuchen.

Bei der gelegentlich stark hervortretenden *Anämie* ist am ehesten Arsenik anzuwenden. Nach Lage der Dinge ist sie aber einer Behandlung meist nicht zugänglich.

Bei der *Nachbehandlung* genesender Fälle ist zunächst für mindestens 4 Wochen noch absolute Bettruhe notwendig. Auch dann geht man nur ganz allmählich in der auf S. 340 geschilderten Weise zu immer ausgiebigerer körperlicher Bewegung über und hält den Kranken noch für lange Zeit von jeder körperlichen und geistigen Anstrengung möglichst fern. Zur weiteren Kräftigung des Herzens in der späteren Zeit der Rekonvaleszenz sind dann auch CO₂-haltige Bäder empfehlenswert.

Literaturverzeichnis.

Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857. S. 154.
— *Bouillaud*, Traité clinique du rhumatisme articulaire et de la loi de coincidence des inflammations du coeur avec cette maladie. Paris 1840.

Curschmann, Med. Gesellschaft zu Leipzig, 25. Febr. 1902. Münch. med. Wochschr. 1902, Nr. 15.

Denig, Beiträge zur Lehre von den septischen Erkrankungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 367.

Finger, Ghon und Schlagenhauser, Ein weiterer Beitrag zur Biologie des Gonokokkus und zur pathologischen Anatomie des gonorrhoeischen Prozesses (über Endocarditis u. s. w.). Archiv f. Dermatol. u. Syphilis 1895, Bd. 33, S. 141 u. 323. — Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 2, S. 3 u. 55.

Harbitz, Studien über Endocarditis. Deutsche med. Wochschr. 1899, Nr. 8. — Heubner, Über langdauernde Fieberzustände unklaren Ursprungs. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 33. — His jr., Über Herzkrankheiten bei Gonorrhoe, Berl. klin. Wochschr. 1892, Nr. 40.

Jürgensen, Endocarditis. Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 15. Wien 1900. — Jürgensen, Sepsis. Die Deutsche Klinik, Bd. 2, S. 593, 1902.

Kiwisch, Klinische Vorträge, Bd. 1, S. 651. — Königer, Histologische Untersuchungen über Endocarditis. Arb. aus d. pathol. Institute zu Leipzig, H. 2. Leipzig 1903. — Köster, Die embolische Endocarditis. Virchows Archiv, Bd. 72, S. 257. — Kreyssig, Die Krankheiten des Herzens. Berlin 1815. Bd. 2, 1, S. 86.

Lenhartz, Die septischen Erkrankungen. Nothnagels Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 3, 4. Teil, 1. Abt. Wien 1904, spez. S. 153 u. 380. — Lenhartz, Über die septische Endocarditis. Münch. med. Wochschr. 1901, Nr. 28 u. 29. — Leube, Zur Diagnose der „spontanen“ Septicopyämie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 235 (auf S. 257 Abbildung eines Schnittes durch eine Hautembolie). — Leube, Spezielle Diagnose der inneren Krankheiten, 4. Aufl. 1895, S. 13. — Leube, Zur Diagnose der systolischen Herzgeräusche. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 57, S. 252. — Leyden, Über Endocarditis gonorrhoeica. Deutsche med. Wochschr. 1893, Nr. 38. — Leyden, Über intermittierendes Fieber und Endocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 321. — Litten, Über septische Erkrankungen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 2, S. 378 (auf Taf. IV Abbildung von Hautembolien). — Litten, Über die maligne (nicht septische) Form der Endocarditis rheumatica. Berl. klin. Wochschr. 1899, Nr. 28 u. 29. — Litten, Die Endocarditis und ihre Beziehungen zu anderen Krankheiten. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1900, S. 97, und anschließende Diskussion.

R. Meyer, Über die Endocarditis ulcerosa. Zürich 1870. — Münzer, Über langdauernde Fieberzustände unklaren Ursprungs. Prager med. Wochschr. 1900, Nr. 25.

Rauch, Über den Einfluß der Milchsäure auf das Endocardium. Diss. Dorpat 1860. — Richardson, The cause of the coagulation of blood. London 1858. S. 371. — Richter, Über die Beteiligung der Aorta an endocarditischen Prozessen. Diss. Kiel 1891. — Rokitsansky, Handbuch der speziellen pathologischen Anatomie, Bd. 1. Wien 1844. S. 425. — Romberg, Über die Bedeutung des Herzmuskels für die Symptome und den Verlauf der akuten Endocarditis u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 53, S. 141. — O. Rosenbach, Über artifizielle Aorteninsuffizienz. Archiv f. experim. Pathologie, Bd. 9, S. 26. — Rosenstein, Die Krankheiten des Endocardiums. v. Ziemssens Handbuch der Spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 76.

Sahli, Zur Ätiologie des akuten Gelenkrheumatismus. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 451. — Schedler, Zur Kasuistik der Herzaaffektionen nach Tripper (aus der Leydenschen Klinik). Diss. Berlin 1880. — J. Schwalbe, Zur Pathologie der Pulmonalarterienklappen. Virchows Archiv, Bd. 119, S. 272. — Sperling, Über Embolien bei Endocarditis. Diss. Berlin 1872. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. S. 85.

Thayer and Lazeur, A second case of gonorrhoeal septicaemia, ulcerative endocarditis with observations upon the cardiac complications of gonorrhoea. The Journal of experim. Med., Vol. 4, Nr. 1, 1899 (mit sehr vollständiger Literatur). — Traube, Zur Lehre von der Endocarditis. Gesammelte Abhandl., Bd. 3, S. 270.

Virchow, Gesammelte Abhandlungen 1856, S. 711. — Virchow, Über die Chlorose und die damit zusammenhängenden Anomalien im Gefäßapparat, insbesondere über Endocarditis puerperalis. Berlin 1872.

Weckerle, Über akute ulceröse Endocarditis der Pulmonalklappen. Münch. med. Wochschr. 1886, Nr. 32 f. — Weichselbaum, Zur Ätiologie der akuten Endocarditis. Zentralbl. f. Bakteriologie, 1887, II, Nr. 8, S. 209. — Weichselbaum, Beiträge zur Ätiologie und pathologischen Anatomie der Endocarditis. Zieglers Beiträge zur pathologischen Anatomie, Bd. 4, 1889, S. 125. — Westphal, Endo-

carditis ulcerosa im Puerperium unter dem Schein von Puerperalmanie auftretend. Virchows Archiv, Bd. 20, S. 542. — Wilms, Zur Endocarditis gonorrhoeica. Münch. med. Wochschr. 1893, Nr. 40. — Wyssokowitsch, Beiträge zur Lehre von der Endocarditis. Virchows Archiv, Bd. 53, S. 301 (Nachtrag von Orth S. 333).

Ziegler, Über den Bau und die Entstehung der endocarditischen Effloreszenzen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1888, S. 339 und anschließende Diskussion.

Siehe ferner die Lehrbücher der pathologischen Anatomie und der Herzkrankheiten.

Die Krankheiten des Herzbeutels.

Die Pericarditis (Die Herzbeutelentzündung).

Geschichtliches. Die Entzündung des Herzbeutels war anatomisch schon *Morgagni* und *Senac* bekannt. Sie hielten die Pneumonie und die Pleuritis für ihre häufigsten Ursachen. *Pitcairn* wies 1788 auf die Wichtigkeit des Gelenkrheumatismus für ihre Entstehung hin. Klinisch war aber bis auf die von *Auenbrugger* erwähnte Vorwölbung des Epigastriums bei sehr großen Exsudaten nichts festgestellt. *Laennec* schilderte zuerst das pericarditische Reiben, das er mit dem Knarren eines neuen Sattels beim Reiten verglich. Aber erst *Collin* erkannte 1824 mit voller Bestimmtheit seine diagnostische Bedeutung. *Louis* und *Skoda* begründeten die Diagnose auch der exsudativen Pericarditis. Ihre später etwas schematisierten Anschauungen haben dann die Schilderung der Symptome fast völlig beherrscht. Es ist ein Verdienst *Ebsteins*, sie einer entsprechenden Revision unterzogen zu haben.

Pathologische Anatomie. Die Entzündung des Herzbeutels beginnt gewöhnlich in den oberflächlichen Schichten des Pericards. Die Oberfläche verliert ihren normalen Glanz und wird durch Auflagerung von Fibrin rau und uneben (*Pericarditis sicca*). Das Fibrin kann sich in dicken Schichten auf der Pericardfläche niederschlagen. Durch die fortwährende Herzbewegung wird es mannigfach gestaltet. Seine Oberfläche wird rau und zottig (*Cor villosum*). Sehr bald wachsen junge Gefäße in das Fibrin hinein. Daneben, aber auch ohne stärkere Fibrinniederschläge, kommt es oft zur Ausscheidung eines entzündlichen Exsudats in dem Herzbeutel (*Pericarditis exsudativa*). Dasselbe ist meist hämorrhagisch. Der Blutgehalt kann von der Beimengung spärlicher, nur mikroskopisch oder chemisch nachweisbarer roter Blutkörperchen bis zu dunkelroter, fast rein blutiger Farbe ansteigen. Etwas seltener treffen wir rein seröse und nur vereinzelt eitrige oder jauchige Ergüsse. Der normale Herzbeutel bietet nach den Untersuchungen *Schaposchnikoffs*, *Damschs* und *Curschmanns* 180 bis 200 ccm Flüssigkeit Platz, ohne dabei gedehnt zu werden. Bei Anwendung stärkeren Druckes gelingt es, 600—800 ccm in das normale Pericard hineinzuspritzen. Dann wird aber das Herz bereits hochgradig zusammengedrückt. Der entzündete Herzbeutel muß aber im Leben dehnbarer sein als der normale der Leiche, da auch reichlichere pericarditische Ergüsse (1500, vereinzelt 1700 und selbst 2000 ccm) beobachtet werden. Angaben über noch größere durch Punktion entleerte Exsudate dürften auf das gleichzeitige Abfließen pleuritischer Ergüsse zu beziehen sein.

Über die Stellen, an denen ein pericarditisches Exsudat sich zuerst und am reichlichsten ansammelt, herrschen merkwürdig divergente Anschauungen. Ich muß mich nach meinen Beobachtungen den Darstellungen *Ebsteins* und *Schaposchnikoffs* anschließen. Eine wesentliche Vertiefung unserer Kenntnisse in dieser Richtung verdanken wir *Curschmann*. Die Flüssigkeit sammelt sich zuerst in den stets offenen Räumen des Herzbeutels zwischen den großen Gefäßen und, was klinisch wichtiger ist, im Herzleberwinkel an. Bei zunehmendem Erguß und dadurch erfolgender Dehnung des Herzbeutels kommt es weiterhin zur Anhäufung von Flüssigkeit an den Seiten des Herzens, namentlich nach der linken Pleurahöhle zu und am linken oberen und unteren Herzrande und erst ganz zuletzt bei sehr reichlichen Ergüssen zur Ausweitung der scheinbar unnachgiebigsten Teile des Pericards rechts vom Herzen. Zwischen dem Herzen und der Brustwand findet sich selbst bei sehr reichlichen Exsudaten meist nur eine ganz dünne, oft einen Teil des Herzens freilassende Flüssigkeitsschicht. Von einem Untersinken des Herzens in dem Exsudat ist gewöhnlich nichts zu bemerken. Es ist auch, wie *Curschmann* schon seit längerer Zeit betont, bei normal gebautem, nicht zu tiefem Thorax völlig unmöglich, weil in der Medianebene des Körpers fast der ganze zur Verfügung stehende Raum durch das Herz ausgefüllt wird und dasselbe mit seinem rechten Teile beinahe gar nicht, mit seinem linken nur unbedeutend zurücksinken kann. Nur bei sehr tiefem Thorax wird die Exsudatschicht zwischen Herz und Brustwand reichlicher. Nicht allzu selten findet sich aber wegen pericarditischer Verwachsungen überhaupt keine Flüssigkeit an dieser Stelle. Gelegentlich habe ich auch das Exsudat bei Verwachsungen des in der linken Körperhälfte liegenden Herzteils nur nach rechts hin und bei Verwachsungen der vorderen und seitlichen Partien des Herzbeutels nur hinter dem Herzen sich ansammeln sehen.

Nur anatomisches Interesse bietet eine bei der akuten Myocarditis auftretende Form der Pericarditis. Sie ergreift im Gegensatz zu der soeben geschilderten zunächst die tiefe, dem Herzmuskel anliegende Schicht des Herzbeutels und erreicht nur bei sehr starker Entwicklung die Oberfläche des Pericards.

Außer den eitrigen und jauchigen Formen kann jede Art der Pericarditis ohne äußeren Eingriff zur völligen Heilung führen. Recht oft aber, bei stärkeren Fibrinauflagerungen wohl stets, kommt es zu Verwachsungen der beiden Pericardblätter in größerer oder geringerer Ausdehnung, zur *Obliteration des Herzbeutels*. Ob auch die aus dichtem Bindegewebe bestehenden Sehnenflecke des visceralen Pericards stets Reste einer Entzündung sind, erscheint noch zweifelhaft.

Die Pericarditis ist sehr oft durch *Endocarditis* kompliziert. Auch der *Herzmuskel* wird in Mitleidenschaft gezogen. Seine oberflächlichen Schichten verfetten öfters, die Rundzelleninfiltration dringt in sie ein. Diese sekundären Veränderungen dürften aber bei einer frischen Pericarditis kaum ausreichen, um die Herztätigkeit merklich zu stören. Ist sie alteriert, so ist der Herzmuskel selbständig neben der Pericarditis, wenn auch durch dieselbe Schädlichkeit, z. B. den Gelenkrheumatismus, erkrankt, oder die Herzfunktion durch die pericarditischen Auflagerungen, durch die Herzbeutelverklebung, durch das Exsudat mechanisch erschwert. Über die Bedeutung der Obliteration in dieser Beziehung haben wir schon auf S. 150 gesprochen. Pericarditische Ergüsse behin-

dern bei genügender Größe die Diastole so hochgradig, daß das Herz versagt.

Ätiologie. Die Entzündung des Herzbeutels wird am häufigsten durch den Gelenkrheumatismus, in zweiter Linie durch die Tuberkulose hervorgerufen. Wohl die meisten sogenannten idiopathischen Pericarditiden, ein Teil der Entzündungen nach einem Stoß gegen die Brust, nach einem nicht penetrierenden Schrotschuß, dürften hierher gehören, ebenso manche der nicht ganz seltenen Herzbeutelentzündungen bei Potatoren, deren Disposition zur Tuberkulose ja bekannt ist, und bei denen die Pericarditis öfters Herzmuskel- und Leberaffektionen kompliziert. Die Pericarditis kann bisweilen die einzige klinisch erkennbare tuberkulöse Affektion sein. Nachweis von Tuberkeln ist am Herzbeutel oft noch schwieriger als an der Pleura, weil die Entzündungserscheinungen die meist spärliche Tuberkelentwicklung verdecken und nur selten eine reichliche Tuberkelbildung ohne stärkere Entzündungserscheinungen, eine wirkliche Tuberkulose des Pericards, das anatomische Bild beherrscht.

Bisweilen erkennt man die Tuberkel erst beim Abziehen des Pericards vom Herzmuskel oder bei mikroskopischer Untersuchung. Eine dem Pericard anliegende verkäste Lymphdrüse führt auf den Ausgangspunkt der Erkrankung; eine deutliche Pleura- oder Peritonealtuberkulose macht die bazilläre Natur wahrscheinlich oder die positive Impfung eines Meerschweinchens mit genügenden Mengen des pericarditischen Exsudats stellt die Ätiologie sicher.

Drittens rufen Pneumonien und Pleuritiden verschiedenster Art durch direkte Fortleitung der Entzündung Pericarditis hervor. Ihnen schließt sich eine große Zahl anderer Infektionskrankheiten an, besonders der Scharlach, die Sepsis, vereinzelt der Typhus, die Gonorrhoe u. a. m. Bei einzelnen Skorbut epidemien ist sehr oft Pericarditis beobachtet worden (Kyber). Bei dem in Deutschland vorkommenden Skorbut wird sie aber meist vermißt. Zu den Seltenheiten gehören Pericarditiden bei Lues, bei Karzinose oder Sarkomatose des Herzbeutels, bei der Ansiedlung von Echinokokken oder Cysticerken im oder am Pericard, bei Aktinomykose, bei einer bis an das Pericard heranreichenden Herzruptur.

Bei Nephritis, und zwar besonders bei interstitieller Nephritis, entstehen öfters Herzbeutelentzündungen wohl nicht durch eine zufällige bakterielle Infektion, sondern durch die Einwirkung giftiger Stoffwechselprodukte. Frerichs sah sie unter 292 Fällen 13mal und Rosenstein unter 114 Fällen 8mal.

Endlich werden überall idiopathische Pericarditiden mit anatomisch und klinisch unklarer Ätiologie erwähnt. Ein ganz kleiner Teil derselben kommt zusammen mit den eigentümlichen idiopathischen Entzündungen des Peritoneums, der Pleura, der Leberkapsel (Zucker- oder Gußeuleber) vor. Ein beträchtlich größerer dürfte der Tuberkulose zuzurechnen sein. Wie viele wirklich idiopathische Pericarditiden übrig bleiben, ist noch mit einwandfreien neueren Methoden zu untersuchen.

Die Entstehung der recht häufigen Pericarditis bei Klappenfehlern ohne unmittelbar vorhergehenden Gelenkrheumatismus ist, wenn Tuberkulose und Nephritis auszuschließen sind, nicht immer klar. Vielleicht beteiligt die allmählich vorschreitende Entzündung der Herzklappen oder des Herzmuskels gelegentlich auch das Pericard, oder eine

latente Infektion lokalisiert sich an dem erkrankten Herzen als einem *locus minoris resistentiae*.

Die bisher besprochenen Entstehungsarten führen meist zu fibrinöser, seröser oder hämorrhagischer Entzündung. Die eitrigen und jauchigen Pericarditiden entwickeln sich nur selten als selbständiger septischer Herd. Meist sind sie von der Nachbarschaft her fortgeleitet. Penetrierende Brustwunden, verjauchende Ösophaguskarzinome, Perforationen des Ösophagus durch Fremdkörper, Empyeme, Pyopneumothorax, dem Pericard anliegende Kavernen oder Bronchiektasien, in das Mediastinum fortgeleitete Angina Ludovici, ganz vereinzelt perforierende Magengeschwüre, subphrenische Abszesse, tuberkulöse Mediastinaldrüsen u. dgl. rufen sie hervor. Bemerkenswerterweise kann aber eine Pericarditis infolge eines Pleuraempyems auch serös sein.

Öfters kombiniert sich die Entzündung des Herzbeutels mit einer Transsudation durch Stauung. Ebenso wie an der Pleura können dann fibrinöse Beschläge auf dem Pericard fast oder gänzlich fehlen, und man ist zur Feststellung der Beteiligung entzündlicher Vorgänge auf die Ätiologie und vor allem auf die Gegenwart reichlicher Leukozyten oder reichlicher roter Blutkörperchen angewiesen. Der Eiweißgehalt und das spezifische Gewicht geben meist keinen sicheren Aufschluß.

Das Auftreten der verschiedenen Formen der weißen Blutkörperchen in pericarditischen Exsudaten ist, soviel ich sehe, noch nicht eingehender untersucht. Wahrscheinlich werden auch hier bei den tuberkulösen und den ganz chronischen Formen die Lymphozyten, bei den akuten infektiösen die polynukleären Zellen überwiegen.

Von 85 Pericarditiden der Leipziger Klinik waren entstanden: durch Gelenkrheumatismus 31, durch Tuberkulose 16 (davon 6 bei tuberkulöser Pleuritis), idiopathisch (zum Teil der Tuberkulose verdächtig) 10, bei Klappenfehlern ohne andere Ursache 11, durch allgemeine Sepsis 4, durch Empyem 3, durch Nephritis 3, durch Pneumonie 2, durch Scharlach 2, durch Typhus, Angina (?), Sarkomatose je 1.

Entsprechend der großen Rolle, die der Gelenkrheumatismus und die Klappenfehler bei der Entstehung der Pericarditis spielen, steht die größere Hälfte der Kranken im Alter zwischen 15 und 35 Jahren.

Symptome. Nur ein Teil der Patienten klagt über subjektive Beschwerden, über einen stechenden Schmerz hinter dem Brustbein, seltener an der Herzspitze, über lästiges Herzklopfen, vereinzelt über Oppressionsgefühl, das bisweilen anfallweise mit starker Angst und mit einem nach Hals und Armen, besonders dem linken, ausstrahlenden Schmerz auftritt und in seiner äußerst quälenden Art vollständig leichten Anfällen von Angina pectoris gleichen kann. Diese unangenehmen Empfindungen können den objektiv nachweisbaren Symptomen einige Tage vorausgehen.

Bei größeren, die Zirkulation behindernden Exsudaten oder bei bedeutender Herzschwäche gesellen sich dazu alle die quälenden Erscheinungen des daniederliegenden Kreislaufes, die Dyspnoe, der spannende Druck in der Lebergegend, die Verdauungsbeschwerden, endlich Ohnmachten und gelegentlich psychische Störungen. Vereinzelt werden auch Anfälle cardialen Asthmas durch die Pericarditis ausgelöst.

Alle diese Beschwerden haben nichts für die Pericarditis Charak-

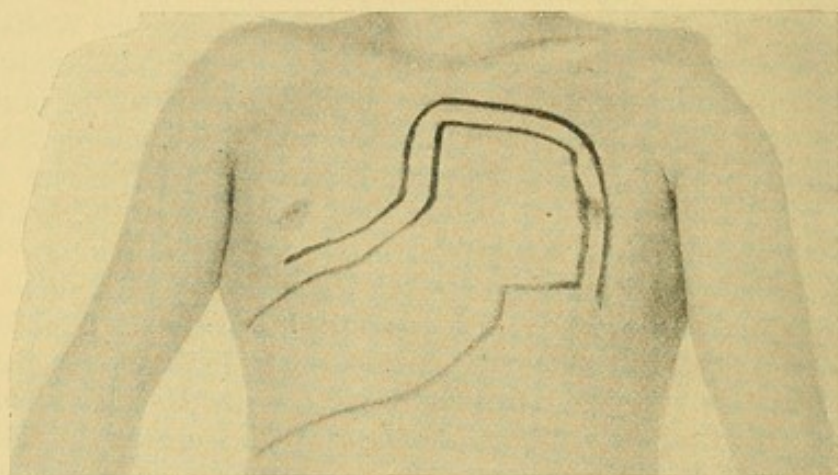
teristisches. In einem ziemlich großen Teile der Fälle bemerken die Kranken nichts von der Herzbeutelentzündung, solange der allgemeine Kreislauf nicht gestört wird.

Bei der Unbestimmtheit der subjektiven Erscheinungen sind die objektiven Symptome besonders wichtig. Durch das Über-einandergleiten der unebenen Fibrinauflagerungen entsteht das pericarditische Reiben, das Zeichen der trockenen Pericarditis. Es ist am häufigsten an der Basis des Herzens längs des linken Sternalrandes in größerer oder geringerer Ausdehnung hörbar und kann sich von hier aus nach rechts und links über den größten Teil des Herzens ausbreiten. Seltener wird es zuerst an der Herzspitze hörbar. Bald ein ganz weiches, eben wahrnehmbares Anstreifen, bald ein rauhes, sofort zu hörendes, mit der aufgelegten Hand fühlbares und vereinzelt sogar dem Kranken merkliches Schaben oder Knarren, vereinzelt durch die Resonanz im Magen metallisch klingend, zeigt das Reibegeräusch einen außerordentlich wechselnden Charakter. Seine Lautheit entspricht keineswegs der Stärke der Auflagerungen. Bei ganz enormem Cor villosum mit weichen Auflagerungen hört man bisweilen überhaupt kein Reiben; fast niemals entsteht es bei eitrig-fibrinösen Auflagerungen — eine bedeutende Erschwerung für die Diagnose eitriger Pericarditiden. Dagegen wird es bei minimalen Rauigkeiten oft sehr deutlich. Der Rhythmus des Reibens an der Herzbasis entspricht, wie Traube zuerst betont hat, sehr oft dem Galopprrhythmus, weil das Reibegeräusch der Vorhöfe dem der Ventrikel wie ein Vorschlag vorausgeht. Bei verlangsamter Herzaktion hat Gerhardt ein noch mehr geteiltes Reibegeräusch gehört, welches sich durch die Venenpulsation auf mehrfache Vorhofkontraktionen zurückführen ließ. Das Reibegeräusch der Kammern, das für sich allein häufiger an der Herzspitze als an der Basis gehört wird, ist zweiteilig, der Formveränderung des Herzens in Systole und Diastole entsprechend. Es füllt oft nur einen Teil der Herzphasen aus, ist nur am Ende der Systole und im Beginne der Diastole hörbar oder grenzt sich in seinem zweiteiligen Rhythmus nicht so präzise wie endocardiale systolische und diastolische Geräusche mit den Herztönen ab. Die das Reibegeräusch hervorrufenden Formveränderungen und die zur Bildung der Herztöne führenden Vorgänge sind eben bis zu einem gewissen Grade voneinander unabhängig. Der systolische und diastolische Anteil klingen meist, aber nicht immer gleich. Das Reiben wird bisweilen bei aufrechter Körperhaltung, bei Inspiration und bei Druck auf die Brustwand lauter oder ändert bei Seitenlage des Kranken ganz auffallend seinen Platz. Es verschwindet, wenn die Pericarditis abheilt, Verwachsungen eintreten und bisweilen, wenn ein Exsudat sich ansammelt. Eine merkliche Vergrößerung der Herzdämpfung durch bedeutende pericarditische Auflagerungen ist mir bisher nie deutlich gewesen.

Entwickelt sich ein Exsudat, so entsprechen die physikalischen Veränderungen, die es hervorruft, seiner oben geschilderten anatomischen Anordnung. Als erste Erscheinung finden wir in der Regel, wenn nicht pericarditische Verwachsungen besondere Verhältnisse bedingen, die zuerst von Ebstein genügend gewürdigte Ausfüllung des Herzleberwinkels, des bei normalem und dilatiertem Herzen annähernd rechten Winkels zwischen rechter Herzgrenze und Lungenlebergrenze. Nur bei manchen Fettleibigen findet man durch die Fettablagerung an dieser Stelle ein allenfalls ähnliches Bild (s. Fig. 14 auf S. 129). Die Lungen-

lebergrenze geht schräg ansteigend in die rechte Grenze der absoluten Herzdämpfung über. Weiterhin dehnt sich die absolute Dämpfung nach links oben aus, und die Dämpfungsfigur bekommt eine annähernd viereckige Gestalt mit abgerundeten Ecken. Nur die rechte untere Grenze ist nach außen umgebogen, wie Fig. 44 unten zeigt. Bei weiterem Wachstum des Exsudates weichen die vorderen Lungenränder auseinander. Die großen Gefäße legen sich der Brustwand an. Die Herzdämpfung bekommt dadurch einen schornsteinförmigen Fortsatz nach oben. Ungefähr gleichzeitig nimmt auch die Breite der Herzdämpfung nach rechts und links zu. Die rechte Grenze der absoluten Dämpfung rückt bis an den rechten Sternalrand und darüber hinaus, die linke erreicht und überschreitet die linke Mammillarlinie und überragt die Stelle des Spitzenstoßes. Auch nach unten, in den Traube'schen Raum hinein, vergrößert sich die Herz-

Fig. 44.



Mittelgroßes pericarditisches Exsudat.

dämpfung. Der linke Teil der Leber wird dadurch abwärts gedrängt. Bei sehr großen Exsudaten soll sich sogar bisweilen das Epigastrium vorwölben. Die Angabe ermangelt aber neuerer Bestätigung. So bekommt die Dämpfungsfigur endlich die viel betonte annähernd dreieckige Gestalt mit breiter unterer Basis, einem steilen rechten und einem allmählicher ansteigenden linken Schenkel, die nach oben konvergieren und die Seiten des oben erwähnten schornsteinförmigen Fortsatzes bilden (s. Fig. 45 auf S. 375).

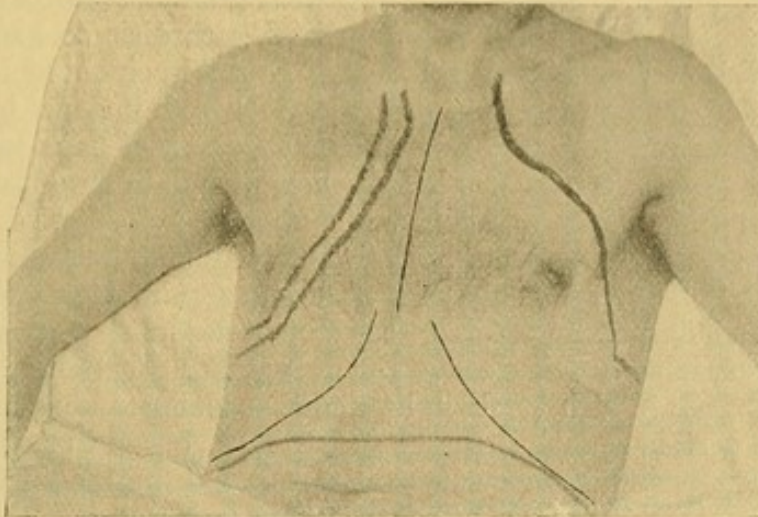
Fast charakteristischer als die Form der Dämpfung ist ihre öfters unter den Augen des Arztes von Tag zu Tag erfolgende Vergrößerung und das Aneinanderrücken der absoluten und der relativen Dämpfung. Sie verlaufen nur 1 oder $1\frac{1}{2}$ cm voneinander entfernt, also viel näher aneinander als bei normalem oder dilatiertem Herzen. Schon die erste Ausfüllung des Herzleberwinkels zeigt oft diese Eigentümlichkeit.

Verhindern Verwachsungen die gewöhnliche Art der Exsudatansammlung, so verbreitern sich die Herzdämpfungen in manchen Fällen nur nach rechts hin, oder es kann sogar jede auf der Vorderfläche des Thorax erkennbare Vergrößerung der Herzfigur fehlen.

Die übrigen Symptome des pericarditischen Exsudates sind viel inkonstanter und weniger charakteristisch. Die von Gerhardt be-

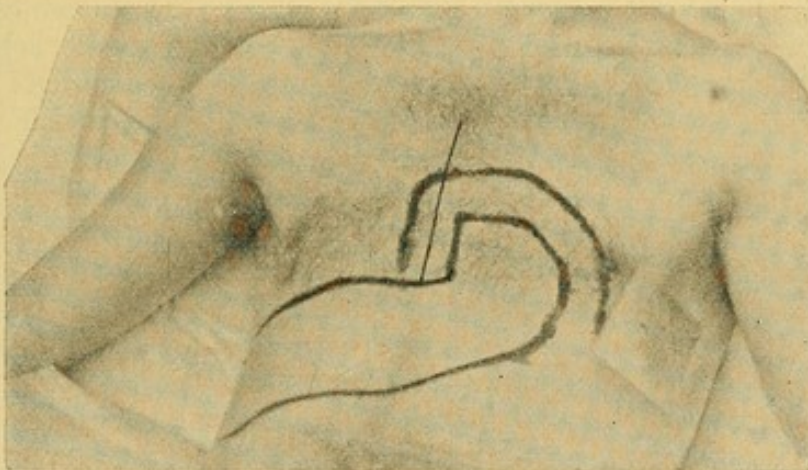
schriebene starke Vergrößerung der Dämpfung bei aufrechter Körperhaltung ist oft nicht deutlich, meist viel weniger deutlich als z. B. die Vergrößerung der Herzfigur einer Dilatation bei Lungenemphysem. Curschmann schildert eine auffällige Vergrößerung der Dämpfung nach rechts bei rechter Seitenlage. In einem Teil der Fälle schwindet der

Fig. 45.



Großes pericarditisches und kleines linksseitiges pleuritisches Exsudat. (Relative Herzdämpfung nach links wegen tympanitischer Dämpfung der linken Seite nicht abgrenzbar. Das Pflaster links von der linken Brustwarze bezeichnet die Stelle der späteren Punktion.)

Fig. 46.



Derselbe Kranke wie in Fig. 45 unmittelbar nach der Punktion des pericarditischen und pleuritischen Exsudats.

Spitzenstoß, und auch die übrige Herzaktion wird undeutlicher oder tritt nur in aufrechter Körperhaltung hervor. Das pericarditische Reiben kann aufhören, die Herztöne können leiser werden, wenn eine Flüssigkeitsschicht zwischen Herz und Brustwand sich einlagert. Aber mindestens ebenso oft, nach meinen persönlichen Erfahrungen sogar häufiger bleibt die Herzaktion in einem mehr oder minder großen Bezirk fühlbar, das Reiben besteht fort, die endocardialen Schallerscheinungen behalten ihre frühere Intensität, weil das Herz der vorderen Brustwand anliegt. Nur selten wird das Herz in dem Exsudat auffallend verschieblich.

Das Wachstum des Exsudates dokumentiert sich auch durch Retraktions- und später Kompressionserscheinungen von seiten der Lungen. Schon ziemlich früh, meist schon vor dem Auseinanderweichen der vorderen Lungenränder, erscheint links hinten unten eine tympanitische Dämpfung mit verändertem Vesikuläratmen. Nimmt die Kompression der Lunge zu, so kann der linke Unterlappen *völlig atelektatisch* werden und eine fast oder ganz absolute Dämpfung mit leisem Bronchialatmen oder ohne hörbares Atemgeräusch geben. Durch den nachweisbaren Stimmfremitus unterscheidet sich diese Atelektase von den bei Pericarditis so häufigen pleuritischen Ergüssen. Bei einem ganz riesigen Erguß in einem kleinen Thorax schob sogar der gedehnte Herzbeutel, wie Curschmann beobachtete, den linken Unterlappen nach oben und innen und rief links hinten unten eine in keiner Weise von einem pleuritischen Exsudate zu unterscheidende absolute Dämpfung hervor. Auch der linke Oberlappen wird bei großen Ergüssen stark zurückgedrängt. Der Schall bekommt hier zunächst einen tympanitischen Beiklang und wird bisweilen rein tympanitisch oder tympanitisch gedämpft. Sogar eine Vorwölbung der linken Supraklavikulargrube ist beschrieben. Die rechte Lunge wird nur beteiligt, wenn pericarditische Exsudate sich nach links nicht ausdehnen können.

Sehr oft bestehen neben der Pericarditis pleuritische Exsudate auf rheumatischer oder tuberkulöser Basis. Sie modifizieren natürlich die Lungenerscheinungen in entsprechender Weise.

Vereinzelte sind bei exsudativer Pericarditis Lähmungen des linken, noch seltener des rechten Nervus recurrens infolge des Übergreifens der Entzündung auf den Nerven und Schlingbeschwerden durch den Druck auf die Speiseröhre gesehen worden. v. Zezschwitz beschreibt eine Kompressionsthrombose der linken Vena anonyma.

Der Puls ist meist mäßig beschleunigt, hin und wieder arhythmisch, bei heruntergekommenen Personen bisweilen stark beschleunigt, bei gleichzeitiger zu Bradycardie führender Herzaffektion gelegentlich auch verlangsamt. Bei größeren Exsudaten und stark verdicktem parietalem Pericard erscheint nach Traube, Bäumlér u. a. manchmal ein Pulsus paradoxus. Die von Traube und Tuzek beobachtete größere Kleinheit des linken Radialis- und Karotidenpulses ist noch unerklärt. Es fehlt sogar noch der Nachweis, daß die Differenz nicht durch eine Gefäßerkrankung bedingt wird.

Die Temperatur wird durch eine Pericarditis recht oft nicht wesentlich beeinflusst. Zahlreiche Herzbeutelentzündungen, die als Nachkrankheit eines Gelenkrheumatismus, bei Klappenfehlern, bei älteren Leuten auf tuberkulöser Grundlage, bei Nephritiden oder idiopathisch auftreten, verlaufen ohne Fieber. In anderen Fällen wird der Fieverlauf der Grundkrankheit durch eine Pericarditis nicht merklich beeinflusst. Die Temperatur einer Pneumonie, eines Gelenkrheumatismus, einer Tuberkulose läßt in keiner Weise die Komplikation erkennen. Hin und wieder ruft dagegen die Pericarditis eine mäßige, meist nach einigen Tagen oder 1—2 Wochen vorübergehende, bei tuberkulöser Erkrankung jüngerer Leute aber auch mehrere Monate anhaltende Steigerung hervor. Sie verursacht eine merkliche Erhöhung der Temperatur der Grundkrankheit oder verhindert z. B. bei einer Polyarthrit oder einem Scharlach die Entfieberung. Auch bei hyperpyretischem Gelenkrheumatismus kann sie vorkommen.

Von der für den Ausgang der Pericarditis sehr bedeutsamen Beteiligung des Herzmuskels an der Krankheit werden wir sofort sprechen.

Verlauf. Bisweilen gehen auf eine Herzkrankheit deutende subjektive Erscheinungen den objektiven Veränderungen einige Tage voraus. Fieber stellt sich ein oder steigt höher an, der Puls wird auffallend beschleunigt und etwas arhythmisch. In anderen Fällen treten diese Symptome gleichzeitig mit den objektiven Veränderungen am Herzen auf. Recht oft aber bemerkt der Kranke nichts von dem Eintritt der Komplikation. Das erste objektive Symptom ist meist das Reibegeräusch. Oft bleibt es das einzige. Nach wenigen Tagen, bisweilen erst nach Wochen oder Monaten, schwindet es spurlos, ohne daß je andere Herzerscheinungen aufgetreten sind. Nur bei den eitrigen Entzündungen fehlt es fast immer.

Häufig aber läßt sich schon nach 2—3 Tagen, bisweilen erst später die Ansammlung eines Exsudates nachweisen. Das Reiben hört auf oder dauert selbst bei der Entwicklung sehr reichlicher Exsudate an. Die Schnelligkeit des Wachstums ist sehr verschieden. Besonders rasch wachsen manche Ergüsse bei Gelenkrheumatismus, Nephritis, angeblich bei Skorbüt, einzelne eitrige Exsudate, während manche tuberkulöse einen torpideren Verlauf zeigen und viele Wochen hindurch die oben beschriebene viereckige Form der Herzdämpfung nicht überschreiten. Eitrige Ergüsse werden nur selten sehr reichlich, weil meist der Tod die weitere Entwicklung unterbricht. Manche von ihnen entziehen sich völlig dem Nachweise, besonders leicht auch durch das häufige Fehlen des Reibegeräusches.

Kleine und mittelgroße Exsudate seröser oder seröshämorrhagischer Natur können spontan, respektive bei geeigneter interner Behandlung zurückgehen. Die Resorption des Exsudates beginnt frühestens $1\frac{1}{2}$ —2 Wochen nach Beginn der Pericarditis und dauert meist recht lange, bis zu 4, 6 Wochen und mehr. Die Vergrößerung der Dämpfung schwindet ebenso, wie sie sich entwickelt hat. Im Gegensatz zur exsudativen Pleuritis gehört das Wiederauftreten von Reibegeräuschen nach dem Rückgange eines Exsudates zu den Ausnahmen.

Große Exsudate, bei denen die Dämpfung bereits die Dreiecksform angenommen hat, bilden sich wohl äußerst selten spontan zurück. Wird das Exsudat nicht entleert, tritt schließlich durch die Kompression des Herzens der Tod ein. Bisweilen sammelt sich der Erguß nach seiner Ablassung von neuem an, so daß wiederholt punktiert werden muß.

Aber auch bei trockener Pericarditis und bei kleineren Exsudaten ist der Tod eine häufige Folge. Von den 85 Fällen der Leipziger Klinik starben 24. Maßgebend für den Ausgang ist in erster Linie die Ätiologie der Herzbeutelentzündung. Eitrige und fibrinöse eitrige Entzündungen führen fast immer zum Tode, weil die Anfänge der Erkrankung sich hier recht oft dem Nachweise entziehen und nur wenige Kranke leben, bis das Exsudat genügend groß, nachweisbar und damit operabel geworden ist. Der von H. Müller berichtete Fall von Durchbruch eines eitrigen Exsudates in die Lunge mit Ausgang in Heilung ist wohl recht wenig einwandfrei. Das gilt aber nur für die eitrigen, nicht für die septischen Pericarditiden im allgemeinen (z. B. bei einzelnen septischen Endocarditiden, bei manchen Empyemen), die ja auch fibrinös, serös oder seröshämorrhagisch sein können. So sah ich einmal bei sep-

tischer Endocarditis eine trockene Herzbeutelentzündung im Laufe weniger Tage heilen. Die hämorrhagischen Pericarditiden bei Skorbut scheinen meist zum Tode zu führen. Etwas günstiger ist der Verlauf bei dem akuten Morbus Brightii, während bei den chronischen Nephritiden die Herzbeutelentzündung meist der Beginn der Endszene ist. Besser gestaltet sich der Ausgang bei der tuberkulösen und der zum Teil wohl dazu zu rechnenden idiopathischen Pericarditis. Von meinen 16 tuberkulösen Pericarditiden starben nur 4, von 10 idiopathischen ebenfalls 4, ein Teil von ihnen noch dazu nicht an der Pericarditis, sondern an sonstigen tuberkulösen Erkrankungen oder an Herzschwäche infolge eines alten Herzleidens. Bei der Pericarditis nach Pneumonien beherrscht die Lungenerkrankung vollständig den Verlauf. Am günstigsten ist der Verlauf der Pericarditis nach akuten Infektionskrankheiten (außer der Pyämie), besonders nach Gelenkrheumatismus. Von 31 rheumatischen Pericarditiden starben nur 5, fast durchweg an Komplikationen.

In zweiter Linie wird der Verlauf der Krankheit durch die *Komplikationen*, vor allem durch das Verhalten des Herzens, beherrscht. Sehr oft bestehen neben einer rheumatischen oder skarlatinösen Pericarditis akute Endo- oder Myocarditis, oder die Pericarditis tritt bei alten Klappenfehlern oder alten Herzmuskelerkrankungen auf. Dann sehen wir auch bei geringfügiger Pericarditis Erscheinungen von Herzschwäche in wechselnder Schwere, mit Verschlechterung des Pulses, frischen Herzdilatationen, Stauung im Lungenkreislaufe und in den Körpervenen. Sie setzen nicht selten dem Leben ein Ziel. So endeten von 11 Pericarditiden bei alten Klappenfehlern 3 tödlich. Die Ursachen der Herzschwäche bei einer Pericarditis wurden schon auf S. 370 besprochen. Vielen Pericarditiden, besonders größeren Exsudaten eigentümlich sind plötzliche Verschlechterungen der Herzkraft mit Ohnmachtsanwandlungen oder hochgradiger Dyspnoe, mit Angina pectoris-artigen Zuständen und bedeutender Verschlechterung des Pulses.

Die bereits erwähnte Kombination mit exsudativer Pleuritis ist bei dem Gelenkrheumatismus, der Tuberkulose, der Nephritis, dem Skorbut so häufig, daß größere pericarditische Ergüsse ohne Mitbeteiligung der Pleura fast zu den Seltenheiten gehören. Von der Größe der Exsudate hängt es ab, ob die Pleuritis oder die Pericarditis im klinischen Bilde mehr hervortritt.

In den zur Heilung gelangenden Fällen bleiben oft Verwachsungen zwischen beiden Blättern des Herzbeutels zurück. Wie oft das der Fall ist, ob solche Verwachsungen sich später wieder lösen können, ist noch nicht genügend bekannt. Die Symptome der Pericardobliteration werden nachher besprochen werden. Hier sei nur die bisweilen sehr rasche Ausbildung solcher Verwachsungen betont. Schon 1½—2 Wochen nach dem Beginne einer rheumatischen oder tuberkulösen Pericarditis habe ich sie klinisch und noch früher autoptisch konstatieren können. Wenn sie sich in einem Teile des Herzbeutels früher ausbilden und ein Exsudat in den frei bleibenden Abschnitten sich ansammelt, so kommt es zu den schon auf S. 370 berührten, klinisch wichtigen Abweichungen von den Gesetzen, denen sonst die Flüssigkeitsanhäufung folgt.

Diagnose. Die trockene Pericarditis wird an dem Reibegeräusch erkannt. So wenig Schwierigkeiten die richtige Deutung des

Geräusches in den typischen Fällen macht, bei denen es an der Herzbasis am lautesten und dreiteilig ist und den ausgesprochenen Charakter des Reibens zeigt, so schwierig kann es von *endocardialen Geräuschen* in den Fällen zu unterscheiden sein, bei denen es nur als ein weiches Anstreifen hörbar, zweiteilig und so nach dem Klangcharakter von Geräuschen im Herzzinneren nicht zu trennen ist. Als Unterscheidungsmerkmale sind besonders wichtig die Hörbarkeit des Reibens in Systole und Diastole, der Gleichklang des systolischen und diastolischen Anteils, die Eigentümlichkeit, daß manchmal nur ein Teil der Herzphasen von dem Geräusch eingenommen wird, daß das Geräusch sich nicht so scharf an die Herztöne anschließt, wie endocardiale Geräusche zu tun pflegen, ferner in vielen Fällen die gleichmäßige Lautheit des Geräusches, während endocardiale Geräusche meist lauter einsetzen oder lauter endigen, endlich die häufige anfängliche Lokalisation des Reibens längs der Herzbasis, seine weitere Ausbreitung nach der Herzspitze zu, vielfach auch das Fehlen einer umschriebenen Stelle, an der das Geräusch am lautesten ist, wie sie Klappengeräusche meist besitzen. Weniger sicher verwertbar, weil viel inkonstanter, ist der Wechsel der Lautheit oder der Stelle des Reibens bei Lagewechsel, die Zunahme seiner Intensität bei Druck auf die Brustwand oder bei der Inspiration, während endocardiale Geräusche bei der Ausatmung lauter werden. Wenig verwertbar ist auch das gewöhnlich angegebene Merkmal, daß das pericarditische Reiben dem Ohre näher klingt. Im allgemeinen ist man auch in schwierigen Fällen höchstens einige Tage zweifelhaft, ob es sich um Geräusche an der Herzoberfläche oder im Herzzinneren handelt. Dann wird die Unterscheidung nach den eben angeführten Merkmalen möglich. Vor der Annahme pericarditischer Reibegeräusche hüte man sich besonders bei den hin und wieder vorkommenden schnurrenden oder kratzenden Geräuschen an der Herzspitze, die nach ihrem Klange dem pericarditischen Reiben außerordentlich ähnlich, aber rein systolisch, meist im unmittelbaren Anschluß an den ersten Ton hörbar sind. Es sind stets endocardiale Geräusche.

Über die mehrfach erwähnte Entstehung des Reibegeräusches bei Ekchymosen oder bei abnormer Trockenheit der Pericardflächen ohne gleichzeitige Pericarditis, z. B. bei der Cholera, bei Pylorusstenose, habe ich kein eigenes Urteil.

Auch die Unterscheidung des pericarditischen Reibens von *extrapericardialen Reibegeräuschen* und von einzelnen Herzlungengeräuschen kann Schwierigkeiten machen.

Das extrapericardiale Reiben entsteht am häufigsten bei trockener Pleuritis an den das Pericard überkleidenden Teilen des linken, viel seltener des rechten Brustfells, was wohl mit der größeren Berührungsfläche zwischen linker Pleura und Herzbeutel zusammenhängt. Sein Klang ist ganz der des pericarditischen Reibens. Es tritt aber meist zuerst an den Herzrändern auf — pericarditisches Reiben erscheint meist zuerst an der Herzbasis —, und dann zeigt es — das ist das wichtigste Unterscheidungsmerkmal — außer seiner Abhängigkeit von der Herzaktion eine deutliche Abhängigkeit von der Atmung. Es bleibt bei In- und Expiration gleich laut. Es ist ein pleuritische Reiben, das synchron mit Systole und Diastole eine merkliche Verstärkung erfährt. Die Unterscheidung des pericarditischen von peritonitischem, synchron mit der Herzaktion verstärktem Reiben an der oberen Leberfläche, das durch die Resonanz im Magen sogar metallisch schallen kann, dürfte kaum möglich sein.

Von *Herzlungengeräuschen* können die außerordentlich seltenen herzsystolischen Verstärkungen von kleinblasigem, von ungewöhnlich zähem oder von Knisterrasseln in der Lingula der linken Lunge nach ihrem Klange mit pericarditischem Reiben verwechselt werden. Die ausschließliche Hörbarkeit während der Systole, das häufige Schwinden nach einem kräftigen Hustenstoß, das meist völlige Sistieren bei Anhalten der Atmung in tiefer Expiration schützen vor der Verwechslung.

Pericarditische Exsudate werden hauptsächlich durch die Perkussion erkannt. Besonders wichtig ist bei beginnendem und noch während ziemlich langer Zeit auch bei wachsendem Exsudat die von Ebstein mit Recht betonte Ausfüllung des Herzleberwinkels mit absoluter Dämpfung, die in dieser Weise bei der differentialdiagnostisch hauptsächlich in Betracht kommenden Herzdilatation nicht gefunden wird. Sonst ist die Form der Herzdämpfung nur mit Vorsicht zu verwerten. Die ausgesprochen viereckige Gestalt mit Ausfüllung des Herzleberwinkels spricht zwar mit Sicherheit für einen pericarditischen Erguß. Aber bis zur Ausbildung dieser Form und nachher, wenn die Herzdämpfung eine mehr dreieckige Gestalt annimmt, macht die Unterscheidung von einer *Herzdilatation* oft bedeutende Schwierigkeiten. Nicht zu verwerten sind für Pericarditis die schornsteinförmige Verlängerung der Herzdämpfung nach oben, die Kompression der linken Lunge. Beide kommen ebenso bei bedeutenden Dilatationen vor. Das Hinausrücken der absoluten Dämpfung über die Stelle des Spitzenstoßes, das so viel betont wird, kann sich auch bei hypertrophischem rechtem Ventrikel mit deutlich fühlbarem Spitzenstoße finden, wenn der nicht hypertrophische und palpatorisch nicht nachweisbare linke Ventrikel noch eine Fortsetzung der Dämpfung nach links verursacht. Es fehlt zudem bei vielen pericarditischen Exsudaten und findet sich stets erst bei sehr bedeutenden Ergüssen. Das Aufhören von Reibegeräuschen, das Undeutlicherwerden der Herzaktion sind nicht für die Diagnose zu verwerten, weil Reiben und Herzaktion sich oft trotz bedeutender Exsudate nicht ändern und auch auf andere Weise, z. B. durch Verwachsungen, undeutlicher werden können. Der Schottische Vorschlag, eine Dilatation mit Hilfe der Gymnastik auszuschließen, welche Dilatationen verkleinere, Exsudate aber nicht beeinflusse, dürfte für alle frischeren Fälle, ganz abgesehen von den Zweifeln an seiner Begründung, auf ernste Bedenken stoßen. So bleiben als die sichersten Kriterien in den bezeichneten zweifelhaften Fällen die allmähliche Vergrößerung der Dämpfung und besonders das auffallende Aneinanderrücken der absoluten und der relativen Dämpfung. Es kommt bei Dilatationen, bei Vergrößerungen der Herzdämpfungen durch Hochstand des Zwerchfells oder Retraktion der Lungen nie in dieser Weise vor.

Der naheliegende Gedanke, wenigstens im Krankenhause die Differentialdiagnose zwischen pericarditischem Erguß und Herzdilatation mit Hilfe des Röntgenverfahrens zu stellen, wird tatsächlich bei den gewöhnlich schwer kranken Patienten meist undurchführbar sein. Es liegen auch nur vereinzelte Angaben über den Befund bei Pericarditis vor.

Eine sichere Diagnose ist völlig unmöglich in den Fällen, bei denen eine teilweise Pericardobliteration eine atypische Anordnung des Exsudates verursacht, der Erguß sich z. B. nur rechts vom Herzen oder hinter ihm ansammelt. Im ersten Falle geben die rasche Vergrößerung der Herzdämpfungen nach rechts, das nahe Zusammenrücken der relativen und der absoluten Dämpfung noch einen gewissen Anhaltspunkt, und ich habe in 2 derartigen Fällen, bei denen zuerst peri-

carditisches Reiben und dann an der Herzspitze pericarditische Verwachsungen nachweisbar waren, die Wahrscheinlichkeitsdiagnose stellen können, aber auch hier die Frage offen lassen müssen, wie viel von der Verbreiterung nach rechts auf Rechnung einer Dilatation kam.

Die Unterscheidung solcher abgekapselter pericarditischer Ergüsse von *pleuritischen abgekapselten Exsudaten*, wie sie hin und wieder in ziemlicher Ausdehnung den Herzleberwinkel ausfüllen, stützt sich auf die breite Zone tympanitischer Dämpfung an der oberen Grenze der pleuritischen Exsudate. Sie ist viel breiter als die Entfernung zwischen relativer und absoluter Herzdämpfung selbst bei normalem oder dilatiertem Herzen und geblähten Lungenrändern.

Die Unterscheidung pericarditischer Exsudate von *Lungen- oder Mediastinal-tumoren* am Herzrande, von *Aneurysmen der Aorta oder der Pulmonalis* dürfte kaum ernsthafte Schwierigkeiten machen.

Die Art des Exsudates ist mit Sicherheit nur durch die Probepunktion zu erkennen. Bei den erfahrungsgemäß zu serösen oder serös-hämorrhagischen Exsudaten führenden Krankheiten (Gelenk-rheumatismus, Nephritis, fast stets die Tuberkulose) setzt man natürlich auch ohne Probepunktion diese Beschaffenheit voraus. Dagegen ist bei septischen Erkrankungen, bei denen auch eine nicht-eitrige Pericarditis vorkommen kann, a priori nichts zu sagen. Die Schwere der Krankheitserscheinungen ermöglicht keine sichere Entscheidung.

Praktisch wichtig ist endlich öfters die Feststellung, ob die absolute Dämpfung im Bereich des linken Unterlappens, die unmittelbar an die Dämpfung des pericarditischen Exsudats angrenzen kann, durch ein gleichzeitiges pleuritische Exsudat oder nur durch völlige Atelektase der Lunge hervorgerufen wird. Maßgebend ist dafür das Verhalten des Stimmfremitus, der über einer Atelektase nie so völlig aufgehoben ist wie über einem pleuritischen Exsudat, und das Fehlen der scharfen Grenze zwischen absoluter und tympanitischer Dämpfung bei der Atelektase.

Prognose. Die Prognose ist nach den Gesichtspunkten zu beurteilen, die wir für den Verlauf der Krankheit als maßgebend bezeichnet haben. Eine Herzbeutelentzündung ist wegen der Unberechenbarkeit ihres Verlaufes stets eine ernste Krankheit. Sehen wir von den Fällen ab, bei denen die Pericarditis eine mehr nebensächliche Komplikation der für die Prognose maßgebenden Grundkrankheit ist, so kommt in erster Linie die Art der Pericarditis in Betracht. Eine trockene Pericarditis gefährdet an sich niemals das Leben. Aber die in ihrem Gefolge bisweilen auftretende Herzschwäche und die häufig zurückbleibenden Verwachsungen nötigen auch bei ihr zu vorsichtiger Beurteilung. Die Prognose einer exsudativen serösen oder serös-hämorrhagischen Pericarditis hängt zunächst von der Schnelligkeit des Wachstums des Exsudates ab. Ist es sehr rapid, so ist trotz der guten Chancen der Pericardpunktion die Lebensgefahr imminent, weil nicht abzusehen ist, ob das Herz dem rasch anwachsenden intrapericardialen Drucke gegenüber standhalten wird, bis eine Punktion möglich ist. Besser sind die Aussichten der langsamer wachsenden, oft eine mittlere Reichlichkeit nicht überschreitenden Ergüsse. Die meisten eitrigen Exsudate führen dagegen frühzeitig zum Tode, bevor sie operabel geworden sind.

Das Verhalten des Herzens ist das zweite die Prognose bestimmende Moment. Die im Gefolge einer Pericarditis auftretende Herzschwäche gefährdet besonders alte Klappenfehler und alte Myocarderkrankungen. Aber auch bei frischer Endo- und Myocarditis ist die Entzündung des Herzbeutels eine unangenehme Komplikation.

In dritter, aber keineswegs in letzter Linie hängt die Prognose von der Ätiologie der Pericarditis ab. Wir haben darüber schon oben eingehend gesprochen.

Auch nach Ablauf der Krankheit ist die Prognose zunächst vorsichtig zu stellen. Etwa zurückbleibende Verwachsungen beeinträchtigen bisweilen in späterer Zeit die Leistungsfähigkeit des Herzens, und auch ohne sie ist eine Pericarditis öfters der Beginn einer irreparablen Herzschwäche.

Therapie. Prophylaktisch sind wir gegen den Eintritt der Pericarditis ebenso machtlos, wie gegen den der akuten Endo- oder Myocarditis. Nur allgemeine Maßnahmen gegen die Wiederkehr rheumatischer Attacken, allgemeine hygienische Vorschriften zur Verhütung tuberkulöser Erkrankungen kommen in Betracht.

Die Therapie der Pericarditis richtet sich zunächst nach denselben Grundsätzen, wie die der akuten Endo- und Myocarditis. Jede, auch die geringfügigste Pericarditis erfordert *Bettruhe*, die am besten innegehalten wird, bis die Krankheit abgelaufen ist, Reiben und Exsudat verschwunden sind und die unter dem Einflusse der Pericarditis etwa gesunkene Herzkraft sich so weit gehoben hat, daß die vorsichtige Wiederaufnahme körperlicher Bewegung in der auf S. 340 geschilderten Weise keine Gefahr bringt.

Wichtig ist die Sorge für ausreichenden *Schlaf*, der durch die Schmerzen öfters gestört wird. Die unangenehmen Empfindungen werden häufig durch die sofort zu erwähnende Kälteapplikation ausreichend beseitigt. Führt sie nicht zum Ziel, so sind am ehesten Dionin (0,02) oder die Bromsalze, und, wenn sie erfolglos bleiben und die Herzkraft leidlich ist, das Morphinum zunächst in ganz kleinen Dosen zu empfehlen.

Die *Ernährung* muß je nach der Grundkrankheit und den Erscheinungen der Pericarditis verschieden sein. Während bei tuberkulösen Pericarditiden mit guter Herzkraft eine möglichst ausgiebige — eiweiß-, kohlehydrat- und, wenn sie vertragen wird, fettreiche — Kost zur Kräftigung des Gesamtorganismus wünschenswert ist, macht sich bei akut fieberhaften Erkrankungen und bei Herzschwäche eine entsprechende Einschränkung der Diät notwendig. Aber auch bei akut fiebernden Kranken sei man zur Aufrechterhaltung der Kräfte auf eine möglichst nahrhafte Kost bedacht, gebe Eier, geschabtes weißes Fleisch, Reis, Gries u. dgl. und verabreiche zur Hebung des Gesamtbefindens kräftige Fleischbrühen, Fleischsaft, etwas Wein. Bei den übrigen mehr selbständig, ohne Fieber verlaufenden Pericarditiden mit verminderter Herzkraft kann die Kost eingehalten werden, wie wir sie auf S. 278 für die mittelschwere Herzschwäche eines bettlägerigen Kranken besprachen. Auch von dem Genuß von Kaffee, Tee und Kakao gilt das auf S. 274 f. Gesagte.

Man Sorge für eine regelmäßige, möglichst mühelose *Stuhlentleerung* auf dem Unterschieber im Bett.

Zur *Bekämpfung der subjektiven Beschwerden* wird eine Eisblase aufgelegt. Sie wird zweckmäßig an einem Tonnenreifen aufgehängt und nur zu einem Drittel bis zur Hälfte mit Eis gefüllt. An ihre Stelle kann auch ein kühler Umschlag oder ein *Leiterscher Kühlapparat* treten, durch den man Eiswasser oder kaltes Wasser langsam hindurchleitet. Den teuren und sehr oft defekt werdenden Originalapparat ersetzt man besser durch ein entsprechend

gebogenes und auf Leinwand aufgenähtes Blei- oder Gummirohr. Zwischen die Kältequellen und die Haut ist zur Verhütung von Erfrierungen 4fach zusammengelegter Mull oder dergleichen zu legen. Sehr heruntergekommene, anämische und ältere Menschen ziehen oft eine etwas höhere Temperatur (Herzflasche, Umschläge oder Leiterscher Kühler von zirka 20 Grad C.) vor. Auch bei akutem Gelenkrheumatismus sei man mit der Anwendung von Eis zurückhaltend. Die Kälteapplikation löst leicht Rückfälle der Gelenkerkrankung aus.

Von sonstigen lokalen Maßnahmen kann man meist absehen. Bei sehr heftigen Schmerzen wirken einige trockene Schröpfköpfe in der Herzgegend nützlich. Will man durchaus etwas aufpinseln, so empfiehlt sich am ehesten Jodvasogene.

Medikamentös kann man sich bei trockener Pericarditis mit guter Herzkraft, besonders also bei den ganz chronischen, namentlich tuberkulösen Formen, auf etwas Chinin, *Ta. Chinae comp.*, *Ta. Valer. aether.* oder dergleichen beschränken. Handelt es sich aber um Pericarditiden, die erfahrungsgemäß die Herzkraft zu schädigen pflegen, besonders also um Pericarditiden bei alten Herzaffektionen, bei chronischer Nephritis, bei Skorbut, so läßt man von vornherein *Digitalis* oder, wenn man das noch nicht sofort anwenden will, *Ta. Strophanthi* in der früher besprochenen Weise (s. S. 245 und S. 249) nehmen. Die Digitaliswirkung kann dann unter Umständen gerade in den Tagen deutlich hervortreten, in denen sie am notwendigsten ist, während sie bei späterem Beginn der Medikation oft keinen Nutzen mehr zu bringen vermag. Unbedingt notwendig wird die Digitalis, sobald Erscheinungen auch nur leichter Herzschwäche hervortreten, sobald der Puls weicher und kleiner oder auffallend irregulär wird, sobald vollends merkliche Dyspnoe oder Cyanose hervortreten. Sie muß so meist von Anfang an bei den Pericarditiden gegeben werden, die während oder unmittelbar nach einem Gelenkrheumatismus, einem Scharlach entstehen, weil hier die Herzkraft gewöhnlich recht bald abnimmt. Sie bringt oft ganz auffallenden Nutzen im Vergleich zu ebenso schweren Zuständen von Herzschwäche bei akuter Endomyocarditis, vielleicht ein Zeichen dafür, daß in diesen Fällen die Kraft des Herzmuskels weniger durch eine akute Erkrankung erschöpft, als durch mechanische Hindernisse an ihrer vollen Entfaltung gehemmt ist. Auch bei der Pericarditis wird die Digitalis durch die Herzschwäche und nicht durch die subjektiven Beschwerden oder die Pulsbeschleunigung indiziert. Denn es ist wohl recht zweifelhaft, ob die Verlangsamung der Herzaktion als solche mit ihren ausgiebigeren Herzrevolutionen nach Art der Ruhigstellung eines entzündeten Körperteils den Rückgang der Pericarditis begünstigt, ob das nicht viel eher bei den geringfügigeren, wenn auch rascheren Systolen und Diastolen der Fall ist. Eine stärkere Pulsbeschleunigung ist ja allerdings bei der Pericarditis meist mit Herzschwäche verknüpft.

Bei bedrohlicher Abnahme der Herzkraft wendet man die üblichen Exzitantien, Kampfer, Koffein, kräftigen Wein, die verschiedenen Hautreize und als besonders empfehlenswertes Mittel Digitalin an.

Auch bei der exsudativen Pericarditis richtet sich die Anwendung der Herzmittel nach den soeben besprochenen Grundsätzen. Dazu gesellen sich für seröse oder serös-hämorrhagische Exsudate von Anfang an Maßnahmen zur Beförderung der Resorption des Exsudates.

Am wirksamsten ist auch hier die Anwendung der *Diuretica*, besonders des Diuretins oder Theocins, weniger des Kalomels, während die übrigen weniger Zutrauen verdienen und das reine salizylsaure Natron im Gegensatz zu seiner Theobrominverbindung wegen der für Herzschwäche bedenklichen Magenstörung und der profusen Schweißsekretion nicht in der genügenden Dosis verwendet werden kann. Aus demselben Grunde verbietet sich auch die Einleitung einer energischen Diaphorese, ganz besonders durch das *Pilocarpin*.

Wächst trotzdem das Exsudat, erreicht infolgedessen die Herzschwäche einen das Leben bedrohenden Grad, ist die Atmung durch das pericarditische und das dann meist ebenfalls vorhandene pleuritische Exsudat in lebensgefährlicher Weise behindert, so muß die künstliche Entleerung des Exsudates¹⁾ vorgenommen werden. Dasselbe gilt, wenn ein Erguß langsam zu bedeutender Größe anwächst, keine Neigung zur Rückbildung zeigt, auch ohne daß direkt alarmierende Symptome auftreten. Auch in solchen Fällen ist das Leben stets ernstlich bedroht. Kaum jemals dürfte die Entleerung des pericarditischen Ergusses durch die übermäßige Verzögerung der Resorption notwendig werden, ohne daß gleichzeitig eine *Indicatio vitalis* besteht. Seröse und serös-hämorrhagische Exsudate werden durch Punktion, eitrige Ergüsse nach dem Vorgange *Rosensteins* durch Schnitt entleert. Gleichzeitig leitet man eine entsprechende Behandlung mit *Digitalis*, *Diuretin* u. s. w. ein, um die Herzkraft zu heben, die Diurese anzuregen und auch um durch die ausgiebigeren Herzbewegungen das Zustandekommen fester Verwachsungen möglichst zu verhindern.

Technik. Bei der Entleerung seröser und serös-hämorrhagischer Ergüsse konkurrieren noch heute drei verschiedene Methoden: die älteste, die Eröffnung des Herzbeutels durch Schnitt und Trepanation des Brustbeins oder Rippenresektion, der neuerdings wieder *A. Fraenkel* das Wort geredet hat, die Punktion des Pericards 3—4 cm links vom linken Sternalrande, die augenblicklich scheinbar verbreitetste Methode, und die vereinzelt schon von *Kußmaul* angewendete, in systematischer Weise aber erst durch *Curschmann* ausgebildete Punktion des Herzbeutels an seiner linken Grenze außerhalb der linken Mammillarlinie. Ganz verlassen ist wohl die von *Larrey* empfohlene Punktion zwischen Schwertfortsatz des Brustbeins und 7. linker Rippe durch die Zwerchfellansätze hin-

¹⁾ **Geschichtliches.** *Rioland* J. schlug 1653 rein theoretisch die Ablassung pericarditischer Exsudate vor. *Senac* empfahl dazu 1694 die Trepanation des Brustbeins. Aber erst 1819 wurde die erste Entleerung eines pericarditischen Ergusses durch *Romero* in Barcelona vorgenommen. Nur sehr langsam entschloß man sich in den folgenden Jahrzehnten zur Wiederholung des Eingriffes, und der unglückliche Ausgang der meisten bekannt gewordenen Operationen schien dieser Zurückhaltung recht zu geben. So verliefen Versuche von *Desault* und *Larrey* unglücklich, so hatte *Kyber* bei 30 Punktionen von Skorbutpericarditiden nur 7 Heilungen zu verzeichnen. Es bedurfte der Autorität *Skodas*, auf dessen Wunsch *Schuh* 1840 die erste Punktion in Deutschland mit seinem Trogapparat ausführte, und in Frankreich des Eintretens von *Trousseau* (1854), um die Operation überhaupt diskussionsfähig zu machen. In England wurde die erste Pericardpunktion erst 1866 auf Betreiben *Albotts* durch *Wheelehouse* ausgeführt. Zur Einbürgerung des Eingriffes trug dann weiter die Arbeit *Hindenlang*s aus der *Kußmaul*schen Klinik bei. Er stellte 1879 65 Fälle von Paracentese des Pericards zusammen. Bis 1894 waren nach der Angabe v. *Schröters* nur noch 35 hinzugekommen. *Curschmann* hat dann kürzlich über seine eigene Erfahrung bei 64 Paracentese-Fällen berichtet.

durch. Nur für einzelne Fälle scheint die Punktion rechts vom Sternum geeignet, die Zinn durch Doeberth hat befürworten lassen.

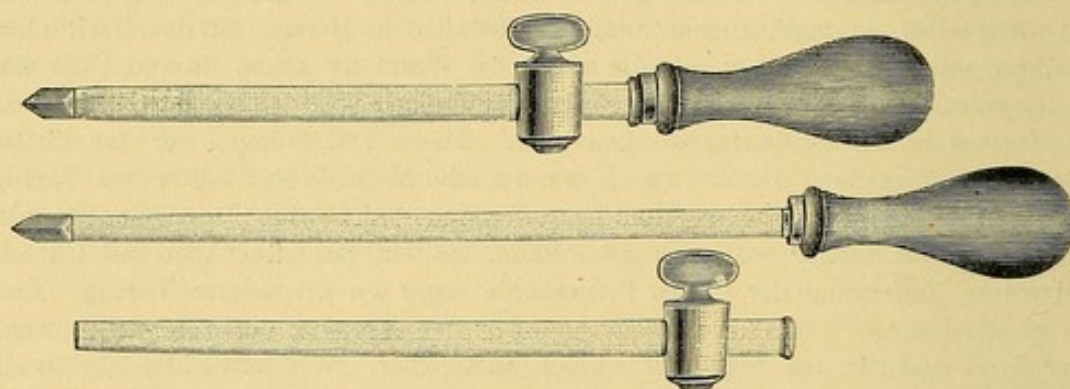
Die Aufgabe der Operation ist, die Flüssigkeit möglichst vollständig aus dem Herzbeutel zu entleeren. Bei dem sehr häufigen Anliegen des Herzens an der vorderen Brustwand und bei der in anderen Fällen nur ganz dünnen Flüssigkeitsschicht zwischen ihnen wird bei der Eröffnung des Herzbeutels auf oder dicht neben dem Sternum oft nichts abfließen oder das Herz wird gelegentlich die Punktionsöffnung verlegen, sobald etwas Flüssigkeit abgelaufen ist. Es besteht an diesen Orten der Operation auch stets die Gefahr, durch ein etwas zu tiefes Einstoßen des Trokars den dünnwandigen rechten Ventrikel oder das rechte Herzohr zu durchstoßen. Die Trepanation des Brustbeins oder die Resektion einer Rippe ist zudem ein Eingriff, den man einem Menschen mit bedrohlicher Herzschwäche lieber ersparen wird. Es ist nicht einzusehen, warum die Ausführung der Operation unter diesen Schwierigkeiten und Gefahren leiden soll. In der Curschmannschen Methode der Pericardpunktion besitzen wir ein Verfahren, das den vollständigen Abfluß des Exsudates gewährleistet, weil das Herz sich nicht vor die Punktionsöffnung legen kann. Eine Verletzung des Herzens ist bei einigermaßen vorsichtiger Ausführung ausgeschlossen, und wenn selbst ein unglücklicher Zufall ein Anstoßen des Herzens mit dem Trokar herbeiführen sollte, so gelangt man in die muskulöse Wand der linken Kammer, die man bei den enormen pulsatorischen Bewegungen des Trokars bei der leichtesten Berührung des Herzens wohl niemals durchstoßen wird. Kleine Verletzungen der Art dürften aber spurlos ausheilen. Die Curschmannsche Methode hat weiter den Vorzug, daß das in diesen Fällen wohl regelmäßig vorhandene linksseitige pleuritische Exsudat durch denselben Trokar entleert werden kann. So wird die früher ganz mit Unrecht gefürchtete Verletzung der linken Pleurahöhle sogar ein besonderer Vorzug. Endlich ist die Curschmannsche Methode für den Kranken außerordentlich wenig eingreifend und für den Arzt sehr einfach ausführbar. Wir betrachten sie als die empfehlenswerteste Methode der Pericardpunktion in den typischen Fällen mit serösen oder serös-hämorrhagischen Exsudaten.

Nach Curschmann wird die Pericardpunktion in folgender Weise ausgeführt. Nach vorhergegangener Probepunktion wird in erhöhter Rückenlage des Kranken unter Kokainanästhesie der Haut und mit den entsprechenden aseptischen Kautelen ein dünner Curschmannscher Trokar (s. Abbildung, geliefert von Schütz, Leipzig, Windmühlenstraße, oder von Möcke, Leipzig, Universitätsstraße) im 5. oder 6. Interkostalraum meist außerhalb der linken Mamillarlinie an einer Stelle eingestoßen, an der absolute Dämpfung besteht, Pulsation des Herzens oder pericarditisches Reiben nicht nachweisbar sind (vgl. auch Fig. 45 und 46 auf S. 375). Man bezeichnet sich durch Anlegen des Zeigefingers an die Trokarhülse die Stelle, bis zu der man einstoßen will, und führt dann den Trokar und ebenso die Nadel der Probepunktionsspitze nicht senkrecht zur Körperoberfläche vorwärts, sondern etwas schräg nach rechts in der Richtung der Herzspitze. Man fühlt dann oft sehr deutlich nach Durchstoßung der Pleura einen neuen Widerstand, der vor dem Trokar etwas ausweicht, das gespannte Pericard. Auch dieses wird durchstoßen. Der Trokar muß dazu sehr scharf sein, sonst gibt der Herzbeutel nach und wird nicht durchbohrt. Man zieht dann das Stilet zurück, der Hahn des Trokars wird geschlossen. Die Trokarhülse bleibt liegen und kann, wenn es wünschenswert ist, noch etwas in den Herzbeutel hinein vorgeschoben werden. Über die äußere Öffnung der Trokarhülse wird ein mit steriler physiologischer Kochsalzlösung gefüllter, durch einen Quetschhahn verschlossener Gummischlauch geschoben, dessen unteres Ende in ein zum Teil mit physiologischer Kochsalzlösung gefülltes Gefäß mündet. Es wird dann

etwas sterile Watte um die Trokarihülse gelegt und dieselbe durch einen locker untergelegten Heftpflasterstreifen so unterstützt (aber nicht fixiert), daß sie den Atembewegungen und nach Abfluß des pericarditischen Exsudates auch den Herzbewegungen ungehindert folgen kann. Es ist so jede Möglichkeit einer unerwünschten Nebenverletzung ausgeschlossen. Hahn des Trokars und Verschuß des Schlauches werden dann geöffnet. Der Schlauch bildet ein Hebersystem, dessen Saugkraft durch Heben und Senken des Abflußgefäßes variiert werden kann. Man läßt dann das pericarditische Exsudat so vollständig, wie möglich, aber recht langsam im Laufe von 25 bis 35 Minuten abfließen.

Nach Entleerung des pericarditischen Ergusses, die nach dem Perkussionsbefund unschwer zu konstatieren ist, schreitet man zur Ablassung des meist vorhandenen pleuritischen Exsudates, indem man die Trokarihülse etwas zurückzieht. Recht oft zieht sich auch nach Ablassen des pericarditischen Ergusses der Herzbeutel von selbst von dem Trokar herunter, und man kann den Trokar in seiner alten Lage belassen. Außer an der Aufhellung des Perkussionsschalles erkennt man bis-

Fig. 47.



Curschmannsche flache Trokars zur Punktion des Herzbeutels (in $\frac{3}{4}$ der wirklichen Größe). 1. zusammengesteckt; 2. auseinandergenommen.

weilen das Abfließen des pleuritischen Exsudates an der verschiedenen Beschaffenheit der Flüssigkeit. Das pericarditische Exsudat ist z. B. hämorrhagisch, das pleuritische rein serös oder das letztere ist eitrig und der Erguß im Herzbeutel serös. Nach Beendigung der Punktion zieht man den Trokar vorsichtig heraus und verschließt die Punktionsöffnung durch einen kleinen Bausch sterilen Mulls und ein doppeltes gut klebendes Heftpflasterkreuz, das man eventuell noch mit Jodoformkollodium überpinseln und fixieren kann.

Die Curschmannsche Methode der Punktion kann nicht angewendet werden bei den atypischen Fällen, in denen infolge von Verwachsungen die Flüssigkeit nur rechts vom Herzen sich ansammelt. Ist ihre Erkennung möglich und die Ausführung der Punktion erwünscht, so möchte ich hier am ehesten die breite Eröffnung des Pericards durch den Schnitt rechts vom Sternum, eventuell mit der Resektion einer Rippe dicht über dem Zwerchfellansatz vorschlagen. Man muß hier sehen, was man durchschneidet, weil man nie den Grad der Dilatation des rechten Vorhofs bemessen kann. Ich bin aber noch nicht in der Lage gewesen, diesen Vorschlag auszuführen. Die Punktion rechts vom Sternum scheint mir zu gefährlich.

Völlig machtlos sind wir operativ leider in den Fällen, in denen auch auf der rechten Seite Verwachsungen bestehen und das Exsudat nur *hinter* dem Herzen sich ansammelt. Ob man bei Hochdrängung des linken Unterlappens derartigen Exsudaten vom Rücken her beikommen kann, erscheint mir zweifelhaft.

Ergibt die Probepunktion ein eitriges Exsudat, so ist das Pericard

durch *Schnitt*, am besten links vom Sternum im 5. Interkostalraum in der für die Eröffnung der Pleura üblichen Weise zu eröffnen und zu drainieren. Der Schnitt muß zur Schonung der Arteria und Vena mammaria interna ca. 3—4 cm links vom linken Brustbeinrande beginnen und nach der linken Grenze des Pericards hin in einer Länge von 5—7 cm verlaufen. Sind die Interkostalräume zu eng, um ein genügend dickes Drain durchführen zu können, so werden die Knorpel der 5. und eventuell 6. Rippe in entsprechender Ausdehnung reseziert. Bei einem jauchigen Exsudat kann der Herzbeutel mit erwärmter physiologischer Kochsalzlösung ausgespült, bei langem Anhalten der Eiterung auch mit Jodoform behandelt werden. Die *Büllau-Curschmannsche* Heberdrainage dürfte sich für eitrige Pericarditiden bei den mannigfachen Ausbuchtungen des Herzbeutels nicht empfehlen.

Die Erleichterung der Kranken durch die Entleerung des Herzbeutels ist sehr bedeutend. Dyspnoe, Cyanose, Oppressionsgefühl schwinden sofort, der Puls wird kräftiger. Die komprimierte linke Lunge entfaltet sich wieder. Die Herzdämpfung zeigt, wenn das Herz nicht dilatiert ist, unmittelbar nach der Punktion wieder ihre normale Größe (s. o. Fig. 46 auf S. 375). Diesen erfreulichen Nutzen sieht man nach jeder Punktion des Pericards, wenn die Indikation richtig gestellt, das Leben durch die Größe des Exsudats bedroht war.

Unangenehme Zwischenfälle sind mir bei den 12 Pericardpunktionen, die ich bisher gesehen und zum Teil selbst ausgeführt habe, nicht vorgekommen, namentlich nicht der bei Pleurapunktionen oft so lästige Hustenreiz und das bedrohliche Auftreten von Ödem in der wieder entfalteten Lunge.

Der endgültige Erfolg kann sich allerdings mit dem augenblicklichen nicht messen. Nach *v. Schrötter* genasen von 100 bis 1894 veröffentlichten Fällen 47 und starben 53. Von 9 nach der *Curschmannschen* Methode in der Leipziger Klinik operierten Fällen starben nach *Lücking* 2. Aber auch diese im Vergleich zu den früheren Resultaten der Pericardpunktion wesentlich verminderte Mortalität fällt nicht der Operation als solcher zur Last. Sie beruht zum großen Teil auf dem durch die Punktion wohl zu verzögernden, aber nicht zu verhindernden Versagen des Herzens bei chronischer Nephritis, bei vielen Klappenfehlern und Myocarderkrankungen. Hier ist infolge oder gleichzeitig mit der Pericarditis auch das Myocard anatomisch oder funktionell so schwer geschädigt, daß es sich trotz der mechanisch wieder günstigen Verhältnisse nicht zu erholen vermag. Nur zum kleinen Teil werden die Todesfälle durch die Schwere der Grundkrankheit, die Tuberkulose, den Skorbut, herbeigeführt. Wenn man ferner bedenkt, daß der bei weitem größte Teil der Operierten ohne die Punktion einem sicheren Tode verfallen gewesen wäre, so tritt der große Nutzen der Punktion auf das schlagendste hervor. Am günstigsten scheinen die Chancen der Punktion für tuberkulöse oder idiopathische Pericarditiden mit früher gesundem Herzen zu sein, weniger gut für rheumatische und ganz schlecht für nephritische, skorbutische und solche Pericarditiden, die bei alter, schon vorgeschrittener Herzmuskelinsuffizienz oder bei schwer dekompensierten Klappenfehlern auftreten.

Die Fälle eitriger Pericarditis, bei denen es zur Ausführung der Operation kommt und nicht, wie gewöhnlich, der Tod infolge der Grundkrankheit schon vor dem Erkennbarwerden des Exsudates eintritt, haben nach den Angaben der Literatur ganz gute Aussicht auf Genesung.

Literaturverzeichnis.

Aperti und Figaroli, Zur Lage der akut entstandenen Ergüsse im Herzbeutel. Zentralbl. f. innere Med. 1900, Nr. 29, S. 737.

Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten. Wien 1857. S. 109. — Banti, Über urämische Pericarditis. Zentralbl. f. allg. Pathologie und pathologische Anatomie 1894, S. 461. — Banti, Über die Ätiologie der Pericarditis uraemica. Ebendas. 1895, S. 183. — Bauer, Die Krankheiten des Herzbeutels. v. Ziemßen Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 627. — Bauer, Die idiopathischen Herzerkrankungen. Festschrift für Pettenkofer. 1893. S. 41. — Bäumlér, Über Stimmbandlähmungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 2, S. 550. — Bäumlér, Über inspiratorisches Aussetzen des Pulses und den Pulsus paradoxus. Ebendas., Bd. 14, S. 460. — Bäumlér, Behandlung der Erkrankungen des Herzbeutels. Penzoldt-Stintzings Handbuch der Therapie, 3. Aufl., Bd. 3.

Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie, 2. Aufl., Bd. 1, 1882, S. 20. — Curschmann, Zur Beurteilung und operativen Behandlung großer Herzbeutelergüsse. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 401.

Damisch, Zur Lage frei beweglicher Ergüsse im Herzbeutel. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 38, S. 285. — Doeber, Über Entzündung des Herzbeutels und Punktion desselben. Berl. klin. Wochschr. 1904, Nr. 18. — v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten. Leipzig 1868. S. 38.

Ebstein, Zur Lehre von der hämorrhagischen Pericarditis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 56, S. 509. — Ebstein, Über die Diagnose beginnender Flüssigkeitsansammlungen im Herzbeutel. Virchows Archiv, Bd. 130, S. 418. — Eichhorst, Über eine besondere Form tuberkulöser Pericarditis. Charitéannalen, 2. Jahrg. 1877, S. 219. — Eichhorst, Die Entstehung und Bedeutung des pericarditischen Reibegeräusches. Charitéannalen, 2. Jahrg. 1877, S. 234. — v. Eiselsberg, Über einen Fall von Inzision des Herzbeutels wegen eitriger Pericarditis. Wien. klin. Wochschr. 1895, Nr. 2. — Emminghaus, Ein mit der Herzaktion erfolgreiches Reibegeräusch des Bauchfells. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 9, S. 525.

Fiedler, Über die Punktion der Pleura und des Herzbeutels. Jahresbericht der Gesellschaft für Natur- und Heilkunde. Dresden 1880—81. — A. Fraenkel, Pericarditis rheumatica bei einem 10jährigen Kinde, geheilt durch Radikal-(Schnitt-) Operation. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1897, S. 492. — A. Fraenkel, Zur Lehre von der Punktion des Herzbeutels. Therapie der Gegenwart 1902, April, S. 147. — Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens, Bd. 2, S. 241. — Friedreich, Krankheiten des Herzens. Virchows Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 5, 2. Abt., S. 223.

Gerhardt, Lehrbuch der Auskultation und Perkussion. 5. Aufl. 1890. S. 219.

Hindenlang (unter Kußmaul), Ein Fall von Paracentesis Pericardii. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 24, S. 452.

Kast, Über eitrige Pericarditis bei Tuberkulose der Mediastinaldrüsen. Virchows Archiv, Bd. 96, S. 490. — Küssner, Beiträge zur Kenntnis der akzidentellen Herzgeräusche. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 16, S. 19. — Kyber, Bemerkungen über den Morbus cardiacus. Med. Zeitg. Rußlands 1847, Nr. 21—25. Zit. nach Schmidts Jahrb., Bd. 57, 1848, S. 168.

Leichtenstern, Über einige physikalisch-diagnostische Phänomene. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 21, S. 153. — Louis, Mémoire sur la péricardite. Revue méd. 1824. — Lüking, Die Punktion des Herzbeutels. Diss. Leipzig 1901.

H. Müller, Drei Fälle von Pneumopericardie. Deutsches Archiv f. klin. Med. Bd. 24, S. 158. — Münch, Actinomyces hominis. Korrespondenzbl. f. Schweizer. Ärzte 1888, Nr. 8, S. 234.

Nothnagel, Die Behandlung der Pericarditis. Allgemeine Wien. med. Zeitg. 1886, Nr. 31.

Pawinski, Über den Einfluß der trockenen Pericarditis auf die Entstehung der Stenocardie und des Cardialasthma. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 58, S. 565.

Riegel, Krankheiten des Herzbeutels. Gerhardts Handbuch der Kinderkrankheiten, Bd. 4, S. 1. — Riegel, Experimentelle Untersuchungen über den normalen Venenpuls und über das Verhalten des Venensystems bei Pericardialergüssen. Deutsches Archiv für klin. Med., Bd. 31, S. 471. — Rosenstein, Krankheiten des Endocardiums. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, 2. Aufl., Bd. 6, S. 102. — Rosenstein, Ein Fall von Inzision des Pericardiums. Berl. klin. Wochschr. 1881, Nr. 5, S. 61.

Schaposchnikoff, Zur Frage über Pericarditis. Mitteilungen aus den

Grenzgebieten, Bd. 2, S. 86. — Th. Schott, Zur Differentialdiagnose zwischen Pericardialexsudat und Herzdilatation. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1891, S. 302. — Schrötter, Erkrankungen des Herzbeutels. Nothnagels spez. Pathologie und Therapie. Wien 1894. S. 2. — Schüle, Bemerkungen über die Perkussion der akut entstandenen Pericardialergüsse. Zentralbl. für innere Med. 1900, Nr. 33, S. 726. — G. Sée, Traité des maladies du coeur. Paris 1889. S. 524, 575. — Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. Berlin 1875. S. 281. — Sievers, Über Inzision und Drainage bei Pyopericardium. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 23, S. 26. — Skoda, Österr. med. Jahrb. 1841, März. — Skoda, Abhandlung über Perkussion und Auskultation. 6. Aufl. 1864. S. 223 u. 308. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. S. 3.

Traube, Fall von Polyarthrit. rheumatica und Pericarditis mit Bemerkungen. Gesammelte Beiträge, Bd. 2, S. 458. — Traube, Pulsus paradoxus bei chronischer Pericarditis, aber ohne Mediastinitis. Die inspiratorische Erniedrigung des Pulses ist von einer Schwächung der Herztöne begleitet. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 135. — Traube, Eigentümliches, dem bei Embolie der Pulmonalarterie vorkommenden ähnliches Krankheitsbild, bedingt in einem Falle durch einen plötzlich erfolgenden eitrigen Erguß ins Pericard u. s. w. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 212. — Trousseau et Lasègue, Paracentèse du péricarde. Arch. génér. 1854, Bd. 2, S. 519. — Tuczek, Zur Lehre von den Erkrankungen des Herzens und der Gefäße. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 23, S. 302.

Virchow, Akute Fettmetamorphose des Herzfleisches bei Pericarditis. Virchows Archiv, Bd. 13, S. 266. — Virchow, Über einen Fall von isolierter primärer tuberkulöser Pericarditis. Berl. klin. Wochschr. 1892, Nr. 51.

v. Zezschwitz, Kompressionsthrombose der linken Vena anonyma bei Pericarditis. Münch. med. Wochschr. 1901, Nr. 34.

Weitere Literatur, speziell geschichtliche Angaben siehe bei Bauer in v. Ziemßens Handbuch, bei Bäumlner in Penzoldt-Stintzings Handbuch und bei Curschmann l. c.

Die Obliteration des Pericards.

Die schwierige Mediastino-Pericarditis.

Geschichtliches. Schon Morgagni hob in einer Anzahl von Fällen die Abschwächung des Spitzenstoßes als wichtiges Symptom hervor. Heim legte, wie Kreyssig mitteilt, größeres Gewicht auf systolische Einziehungen des epigastrischen Winkels und der angrenzenden Teile der falschen Rippen.

Seitdem haben sich fast alle physikalischen Diagnostiker mit dem Problem der Erkennbarkeit der Pericardobliteration beschäftigt. Die Heim'sche Angabe wurde ziemlich allgemein bestritten, während Morgagni's Abschwächung des Spitzenstoßes seit ihrer eingehenden Würdigung durch Skoda verbreitete Anerkennung fand. Die von Skoda festgestellte systolische Einziehung der Herzspitze gilt als das Symptom der überhaupt erkennbaren Pericardobliteration. Freilich machte schon Traube darauf aufmerksam, daß auch ohne vollständige Obliteration systolische Einziehungen an der Herzspitze vorkämen. Friedreich schilderte die Symptome zuerst vollständig. Riegel untersuchte den Einfluß der Art der Verwachsungen auf das Vorkommen der Erscheinung.

Pathologische Anatomie. Die Obliteration des Herzbeutels entwickelt sich nach klinisch erkennbaren, aber auch nach völlig latent verlaufenden Pericarditiden. Namentlich die Tuberkulose scheint verhältnismäßig oft in ganz schleichender, klinisch unmerklicher Weise zu einer Verklebung der Herzbeutelblätter zu führen. Die Ausdehnung der Obliteration ist verschieden. Bald ziehen nur einzelne Stränge vom parietalen zum viszeralen Blatte, bald ist der Herzbeutel so vollständig verwachsen, daß die alten Ärzte die Veränderung für einen kongenitalen Mangel des Pericards halten konnten. Die Herzbeutelblätter verkleben zunächst wohl stets durch Fibrin miteinander. Weiterhin wachsen Gefäße in das Fibrin hinein. Aus eingewanderten Zellen entwickelt sich Bindegewebe. Die Verklebung wird zur Verwachsung, sie wird durch Schrumpfung des

neuen Gewebes fest und derb. Auch auf die Umgebung des Herzbeutels greift die Entzündung häufig über. Die angrenzende Pleura, besonders oft der vordere, zwischen Herz und Brustwand gelegene Komplementärraum verklebt. Das Zellgewebe des Mediastinums wird sklerotisch verdickt (schwierige Mediastino-Pericarditis). Das Herz kann so schließlich in eine derbe Schwielenmasse eingebettet sein. Gelegentlich lagert sich Kalk in den Verwachsungen ab, und das Herz kann dann ganz oder zum Teil von einem wahren Knochenpanzer umhüllt sein. Sehr oft findet sich neben der Pericardobliteration auch eine Verlötung einer oder beider Pleurahöhlen oder ein pleuritische Exsudat. Auch chronisch peritonitische Vorgänge können sich, wie früher erwähnt wurde, hinzugesellen. Der Einfluß der Obliteration auf das Myocard ist auf S. 150 besprochen worden. Hier sei nochmals betont, daß eine Verklebung des Herzbeutels nie eine Hypertrophie des Herzmuskels erzeugt, wie schon Stokes richtig erkannt hatte.

Physikalische Symptome. Die Bedeutung der Herzbeutelobliteration für die Tätigkeit des Herzmuskels wurde bereits auf S. 150 besprochen. Hier sind nur die physikalischen Erscheinungen zu schildern, die durch die Verklebung des Herzbeutels in einem Teile der Fälle hervorgerufen werden.

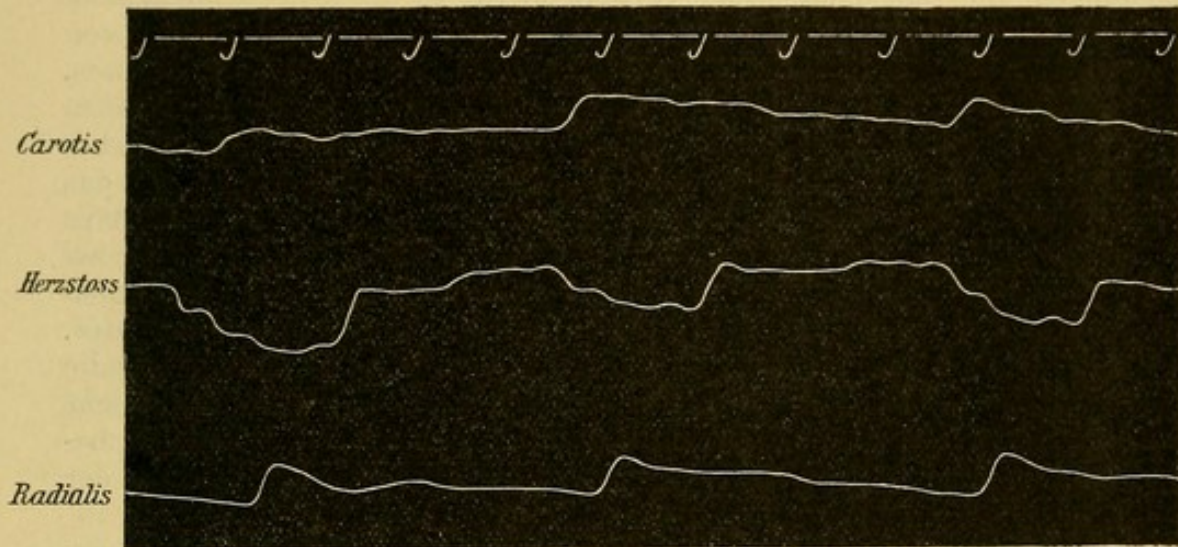
Viele Obliterationen des Herzbeutels bleiben klinisch völlig latent. Nur die Minderzahl ruft deutliche Erscheinungen hervor. Das wichtigste Symptom sind die systolischen Einziehungen der Herzgegend. Sie finden sich am häufigsten in der Gegend der Herzspitze. Seltener erstrecken sie sich auch über die übrige Herzgegend. Besonders deutlich pflegen sie dann an der Herzbasis zu sein. Sie sind sogar bisweilen nur an dieser Stelle nachweisbar. Das untere Ende des Brustbeins, noch deutlicher gewöhnlich der Schwertfortsatz, das angrenzende Epigastrium und die benachbarten Knorpel der linken Rippen werden bei jeder Systole entsprechend der Angabe Heims energisch nach innen gezogen. Broadbent beschreibt ferner eine systolische Einziehung der unteren Rippen links von der Wirbelsäule (Broadbents Symptom).

Der systolischen Einziehung folgt in den meisten Fällen ein diastolisches Vorschleudern (Friedreich, Brauer). In ausgesprochenen Fällen imponiert es zunächst als Spitzenstoß, bis der Vergleich mit dem Karotispulse zeigt, daß Vorschleudern und Puls alternieren (s. Fig. 48). Wie die genauere Untersuchung feststellt, erfolgt die kurze, energische Bewegung des Vorschleuderns unmittelbar nach dem 2. Tone, also in derselben Zeit, in der man auch bei erregter Herztätigkeit, bei Mitralstenose und Schrumpfnieren über dem rechten, bei Aorteninsuffizienz über dem linken Ventrikel einen schwachen Anschlag fühlt. Ebenso wie dieser Anschlag bei vielen Fällen von Galopprrhythmus durch einen Ton begleitet ist, hört man hin und wieder auch bei dem Vorschleudern der Pericardobliteration einen Ton, der dem zweiten Herzton unmittelbar folgt und manchmal einen eigentümlich klingenden Charakter annimmt. Systolische Einziehungen und diastolisches Vorschleudern sind bei kräftiger und bei erregter Herzaktion deutlicher. Läßt die Herztätigkeit nach, können die Phänomene bis zur Unföhlbarkeit abgeschwächt werden. Bei tiefer Einatmung treten sie deutlicher hervor, die Ausatmung schwächt sie ab. Recht oft sind sie so wenig ausgebildet, daß die bloße Betastung ein sicheres Urteil über ihr Vorhandensein nicht gestattet. Die graphische

Aufzeichnung von Spitzenstoß und Karotispuls z. B. mit dem Jaquet'schen Cardiosphygmographen kann dann unentbehrlich sein. Nur muß, wie Brauer mit Recht betont, die Herzpelotte einen gewissen Druck auf die Brustwand ausüben, um die Bewegung deutlich zu übertragen.

Gelegentlich zeigt sich die Pericardobliteration nur in einer auffallenden Niedrigkeit oder Unföhlbarkeit des Spitzenstoßes, oder sie verhindert sein kräftiges Andrängen, macht den hebenden Charakter undeutlich. Dabei können systolische Einziehungen an der Herzbasis vorhanden sein. Das Symptom ist, wie Tucek hervorhob,

Fig. 48.



Herzstoß, Karotis- und Radialispuls bei Obliteration des Herzbeutels. Zeit in $\frac{1}{5}$ Sekunden.

natürlich nur dann verwertbar, wenn ein hoher und hebender Spitzenstoß, z. B. bei Insuffizienz der Aortenklappen, mit Sicherheit zu erwarten wäre.

Die Entstehung der systolischen Einziehungen ist viel diskutiert worden. An der Herzbasis und über dem angrenzenden Ventrikelabschnitt kommen sie wohl dadurch zu stande, daß feste pericarditische Verwachsungen und derbe Schwielen im Mediastinum die hintere Herzwand fixieren. Bei der starken systolischen Verkleinerung des Herzquerschnittes kann die hintere Herzwand nicht wie normal vorwärts bewegt werden. Bei genügend kräftiger Herzkontraktion werden die Brustwand und das Zwerchfell und damit das Epigastrium nach innen gezogen und zwar besonders energisch, wenn auch die Vorderwand des Herzens und die Brustwand fest miteinander verwachsen sind. Die rechte Lunge kann den durch die Verkleinerung der Herzbasis frei werdenden Raum wegen der Befestigungsweise der Pleura nicht ausfüllen. Komplizierter liegen die Verhältnisse an der Herzspitze. Hier scheinen mehrere Momente zusammenzuwirken. Die systolische Aufrichtung des Herzens, das Andrängen der Herzspitze an die Brustwand wird durch Verwachsungen an der Hinterfläche des Herzens, oft nur an der Herzbasis teilweise oder ganz verhindert. Dann wird der Spitzenstoß schwach oder unföhlbar, oder es schwindet sein hebender Charakter. Zur Entstehung systolischer Einziehungen gehören aber noch feste Verwachsungen an der Hinterfläche des Herzens, die bewirken, daß die Vorderfläche bei der systolischen Verkleinerung des Herzquerschnittes nach hinten gezogen wird. Auch hierzu scheint schon eine Fixation der Herzbasis an ihrer Hinterfläche zu genügen. Es gehört ferner dazu eine Obliteration des vorderen Komplementär-raums der Pleura, die eine Ausfüllung des bei der Herzsystole frei werdenden Raumes durch die linke Lunge hindert. Die Einziehungen müssen bei festen Verwachsungen zwischen Herz und Brustwand besonders energisch werden. Aber auch bei entsprechender Anordnung der Verwachsungen kommen Einziehungen nur zu stande, wenn die

Herzkraft zur Überwindung des Widerstandes ausreicht. Die Broadbentsche Einziehung der linken unteren Rippen soll durch Hochzerrung des Zwerchfelles bei der Systole entstehen und hauptsächlich auf Verwachsungen zwischen Herzbeutel und Zwerchfell beruhen.

Das diastolische Vorschleudern beruht, wie Brauer gezeigt hat, nicht auf elastischen Eigenschaften der Rippen, da es auch nach Resektion der das Herz bedeckenden Rippenabschnitte anhält. Es entsteht sicher durch die diastolische Erweiterung des Herzens, die ja bei verstärkter Herztätigkeit auch ohne Verwachsungen einen diastolischen Anschlag bewirkt. Aber aus der großen Energie des Vorgangs bei Pericardobliteration muß man, wie ich glaube, schließen, daß zu der einfachen Erweiterung der Herzhöhlen sich eine kräftige Vorwärtsbewegung des ganzen Herzens gesellt, entsprechend der Bewegung nach hinten bei der Systole.

Andere Symptome sind weniger sicher als die systolischen Einziehungen und das diastolische Vorschleudern, so die *Unverschieblichkeit des Herzens bei Lagewechsel*, das Auftreten des *Pulsus paradoxus*, das von Kußmaul beschriebene *inspiratorische Anschwellen der Jugularvenen*. Die beiden letzten Erscheinungen rühren von einer Zerrung der großen Gefäße durch schwieriges Bindegewebe her. Sie finden sich bei starker Verdickung des Herzbeutels und bei Übergreifen der Pericarditis auf das Mediastinum. Der von Friedreich erwähnte diastolische Kollaps der stark gefüllten Jugularvenen ist nicht verwertbar. Er findet sich bei jeder Tricuspidalinsuffizienz. Riegel sah ihn bei offenem Foramen ovale, weil das Venenblut sich auch in den linken Ventrikel entleerte. Überdies ist es bei frequenter Herzaktion oft schwierig zu erkennen, ob die geschwollenen Halsvenen wirklich diastolisch zusammenfallen und nicht wie bei jedem normalen Venenpulse systolisch anschwellen. Endlich betont Broadbent die verminderte respiratorische Beweglichkeit der unteren Lungengrenzen.

Auch dem Röntgenbilde ist neuerdings mehr Beachtung geschenkt worden (Lehmann und Schmoll). Folgende Erscheinungen werden als charakteristisch beschrieben: Bandartige Ausfüllung eines oder beider Herzzwerchfellwinkel, deutliche Zackenbildung der Herzschattekonturen, eine gleichsam verwischte, undeutliche, flatternde Herzpulsation entsprechend der Überdeckung der Herzränder durch breite Adhäsionen, verringerte Zwerchfellbewegung, die letzte natürlich nur bei frei beweglicher Lunge.

Das von Rieß als Zeichen der Obliteration geschilderte, mit der Herzaktion synchrone Plätschergeräusch über dem Magen kommt, wie schon J. Schwalbe betont hat, auch bei normalem Herzbeutel vor.

Die Entwicklung von Verklebungen des Herzbeutels kann sehr rasch erfolgen. Schon 14 Tage nach dem Beginn einer rheumatischen Pericarditis sah ich sie einmal so fest und derb, daß systolische Einziehungen an der Herzspitze auftraten, nachdem man dort anfangs pericarditisches Reiben gehört hatte. In anderen Fällen erreicht die Verlötung ganz schleichend und allmählich die zur Entstehung klinischer Symptome notwendige Derbheit. Ob eine Lösung einmal angebildeter Verwachsungen vorkommt, ist nicht bekannt, aber nach Analogie der pleuritischen Verwachsungen wohl möglich.

Der **Verlauf** der Pericardobliteration hängt ganz von ihrem Einfluß auf die Funktion des Herzmuskels ab. Wir haben schon auf S. 150 gesehen, wie sie in dieser Beziehung bisweilen eine völlig gleichgültige Komplikation, bisweilen die Ursache einer besonders ungünstigen Entwicklung ist. Über den Grund der Verschiedenheit wurde bereits oben gesprochen.

Dort wurden auch die recht seltenen Fälle erwähnt, bei denen sich zu der Obliteration des Pericards eine chronische Pleuritis, Peritonitis oder eine Zuckergußleber gesellt und dadurch besondere Eigentümlichkeiten des Krankheitsbildes bedingt werden.

Diagnose. Schon die Schilderung der physikalischen Symptome zeigt, daß unser diagnostisches Können bei der Pericardobliteration recht begrenzt ist. Die Fälle mit lockeren Verwachsungen entziehen sich vollständig der Diagnose, ebenso auch festere Verwachsungen mit stark herabgesetzter Herzkraft, wenn das Herz den Widerstand der Adhäsionen und der Brustwand nicht zu überwinden vermag. Wir diagnostizieren eine Obliteration des Pericards, wenn die geschilderten systolischen Einziehungen und das diastolische Vorschleudern an der Herzspitze oder an der Herzbasis vorhanden sind.

An der letztgenannten Stelle sind diagnostische Irrtümer kaum möglich. Umso häufiger kommen sie an der Herzspitze vor. Eine Verwachsung des Herzbeutels ist nur dann anzunehmen, wenn der am meisten nach links liegende Herzabschnitt und seine Umgebung bei jeder Systole nach innen gezogen werden. Nur bei so ausgedehnten Einziehungen ist man vor einer Verwechslung mit dem viel häufigeren systolischen Einsinken der Interkostalräume in der Umgebung eines sehr hohen Spitzenstoßes sicher. Es rührt davon her, daß die Lunge den ausgiebigen Formveränderungen des Herzens nicht genügend rasch folgen kann und daß dadurch die Interkostalräume nach innen gedrängt werden. Es ist bei Verwachsung des vorderen Lungenrandes besonders deutlich. Mit einer Obliteration des Pericards hat es gar nichts zu tun. Besonders schwierig ist die Unterscheidung bei hypertrophischem und dilatiertem rechten und kleinem linken Ventrikel. Dann hat man öfters einen deutlichen Spitzenstoß der rechten Kammer und links davon ein systolisches Einsinken, das bei ungenügender Beachtung der oben gegebenen Regel leicht für das Zeichen einer Pericardobliteration gehalten wird. Das systolische Einsinken der Interkostalräume erfolgt meist nicht mit solcher Energie wie die systolische Einziehung bei Obliteration des Pericards. Doch ist auf den Unterschied in der Intensität nicht allzu viel Gewicht zu legen. Auch bei dem einfachen systolischen Einsinken können z. B. die nachgiebigen Rippenknorpel jugendlicher Individuen etwas nach innen gebogen werden. Ein deutliches diastolisches Zurückprallen der Brustwand kommt nach dem systolischen Einsinken kaum vor; ein mehr oder minder deutlicher diastolischer Anschlag kann aber namentlich über dem hypertrophischen rechten Ventrikel fühlbar sein und die Schwierigkeit erhöhen. Sieht man die Einziehungen im Verlauf einer frischen Pericarditis sich ausbilden, so ist die Diagnose natürlich sichergestellt.

Die übrigen Erscheinungen sind nur mit großer Vorsicht für die Diagnose zu verwerten. Sie stützen nur dann die Annahme einer Pericardobliteration, wenn gleichzeitig systolische Einziehungen am Herzen nachweisbar sind. Das gilt auch für die geringe Höhe oder Unföhlbarkeit des Spitzenstoßes und das Fehlen seines hebenden Charakters, Erscheinungen, die bei gleichzeitigen Einziehungen an der Herzbasis ein wertvolles Symptom sein können. Sonst ist bei dieser Abschwächung des Herzstoßes eine Obliteration des Pericards nur dann zu vermuten, wenn man nach dem übrigen Befunde mit Sicherheit einen hohen oder hebenden Spitzenstoß erwarten müßte.

Finden sich bei einem Kranken ausgesprochene Zeichen von Herzinsuffizienz, Verwachsung oder Exsudation in einer oder beiden Pleurahöhlen, Ascites von beträchtlicherer Größe, als der Herzschwäche entspricht, vielleicht auch Vergrößerung von Leber und Milz, so ist besonders sorgfältig nach den Symptomen der Pericardobliteration zu suchen.

Unmöglich ist die Entscheidung über die Ausdehnung der Verwachsung.

Prognose. Die Voraussage hängt ganz von dem Einfluß der Pericardobliteration auf die Herztätigkeit ab. Es ist deshalb auf das oben (s. S. 150 f.) Gesagte zu verweisen.

Therapie. Die Entstehung der Pericardobliteration läßt sich nicht verhüten. Vielleicht trägt die Anregung kräftiger Herzkontraktionen durch Digitalis während des frischen Stadiums der Pericarditis und in der Rekonvaleszenz eventuell durch CO₂-haltige Bäder und durch Gymnastik dazu bei, die Adhäsionen wenigstens nicht zu fest werden zu lassen.

Nützlich dürfte auch eine ausgiebige Atemgymnastik sein, um den häufigen Pleuraobliterationen entgegenzuarbeiten, die ebenfalls die Herzarbeit erschweren.

Im übrigen ist es die Aufgabe der Therapie, bei erkannten Pericardobliterationen mit besonderer Vorsicht Einflüsse fern zu halten, welche die Herzarbeit übermäßig steigern oder die Herzkraft herabsetzen (siehe hierzu die Regeln zur Erhaltung der Kompensation auf S. 229). Sind Störungen der Herztätigkeit eingetreten, so ist nach den allgemeinen Vorschriften zu verfahren.

Führt bei sicher erkennbarer Pericardobliteration, bei der dann stets vorhandenen schwierigen Mediastino-Pericarditis mit kräftigen systolischen Einziehungen und deutlichem diastolischen Vorschleudern die interne Behandlung binnen einiger Wochen nicht zu wesentlicher Besserung, so ist nach dem Vorschlag Brauers die *Cardiolysis*, die Resektion der das Herz bedeckenden Rippenabschnitte, auszuführen. Das Brustbein, die unentbehrliche Stütze des Brustkorbes, wird besser geschont. Der Widerstand für die Herzkontraktionen wird durch die Resektion der Rippen offenbar sehr bedeutend herabgesetzt, und in einer entsprechend der Seltenheit der Veränderung allerdings noch kleinen Reihe von Fällen (Brauer, v. Beck, Ueber) sah man nach der Operation sehr erfreuliche, auch anhaltende Besserungen der Herztätigkeit. Mit Recht hat Brauer hervorgehoben, daß ein so günstiger Erfolg nur zu erwarten ist, wenn das Herz selbst noch nicht zu schwach ist. Ist es nicht mehr im stande, die Brustwand kräftig nach innen zu ziehen, wird man sich von dem Eingriff einen erheblichen Nutzen nicht mehr versprechen können. Trotz Entfernung des Widerstandes für seine Tätigkeit bleibt das Herz dann insuffizient. Von den recht seltenen Fällen erkennbarer Pericardobliteration mit Herzschwäche eignet sich also nach dieser sicher zutreffenden Indikationsstellung nur ein Teil für die *Cardiolysis*.

Literaturverzeichnis.

- Bamberger, Lehrbuch der Herzkrankheiten. Wien 1857. S. 142. — Bauer, Die Krankheiten des Herzbeutels. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, 2. Aufl., Bd. 6, S. 696. — v. Beck, Archiv f. klin. Chir., Bd. 73, 1904. — Brauer, Die *Cardiolysis* und ihre Indikationen. Archiv f. klin. Chir., Bd. 71, H. 1. — Brauer, Untersuchungen am Herzen. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 187. — Broadbent, Heart diseases. 3. ed. London 1900, p. 249.

- v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten. Leipzig 1868. S. 38 u. 317.
 Friedreich, Zur Diagnose der Herzbeutelverwachsungen. Virchows Archiv, Bd. 29, S. 296.
 Kreyssig, Die Krankheiten des Herzens, Bd. 2, 2. Berlin 1816. S. 623.
 — Kußmaul, Über schwierige Mediastino-Pericarditis und den paradoxen Puls. Berl. klin. Wochschr. 1873, Nr. 37—39.
 Lehmann und Schmoll, Pericarditis adhaesiva und Röntgenogramm. Fortschritte auf dem Gebiete der Röntgenstrahlen, Bd. 9, S. 196 (mit weiterer Literatur).
 Morgagni, De sedibus et causis morborum, Bd. 2, Lib. 2, Epist. 17—24.
 Riegel, Über extrapericardiale Verwachsungen. Berl. klin. Wochschr. 1877, Nr. 45. — Riegel, Über die Entstehungsbedingungen und die diagnostische Bedeutung des Friedreichschen diastolischen Venenkolapses. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 34, S. 232. — Rieß, Über ein neues Symptom der Herzbeutelverwachsung. Berl. klin. Wochschr. 1878, Nr. 51, S. 751. — Rosenstein, Einleitung zu den Krankheiten des Herzens. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, 2. Aufl., Bd. 6, S. 38.
 Schrötter, Erkrankungen des Herzbeutels. Nothnagels spez. Pathologie und Therapie, Bd. 15, 2. T., S. 40. — Schwalbe, Zur Klinik der Aortenklappeninsuffizienz. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 45, S. 419. — Skoda, Über die Erscheinungen der Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel. Zeitschr. der Wiener Ärzte 1852, April. — Skoda, Abhandlung über Perkussion und Auskultation. 6. Aufl. 1864. S. 314.
 Traube, Zur Lehre von der Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel. Gesammelte Beiträge, Bd. 2, S. 363. — Traube, Zur Lehre vom pericardialen Exsudat und der Verwachsung des Herzens mit dem Herzbeutel. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 253. — Tuzcek, Zur Lehre von den pericardialen Verwachsungen. Berl. klin. Wochschr. 1877, Nr. 29.
 Ueber, Pericardio-mediastinale Verwachsungen und Cardiolyse. Therapie der Gegenwart, Januar 1905.
 Weitere Literatur s. S. 93 u. 168.

Das Hydropericard (Hydrops pericardii, Hydrocardie, Herzbeutelwassersucht).

Pathologische Anatomie. Bei Stauungen in den Herzvenen, bei allgemeinem Hydrops infolge von Nephritis oder Ernährungsstörungen sammelt sich reichlichere Flüssigkeit als normal im Herzbeutel an, besonders reichlich bei atrophischen, das Pericard abnorm wenig ausfüllenden Herzen, z. B. bei Phthisikern (der sogenannte Hydrops ex vacuo). Im auffallenden Gegensatz zu den Transsudaten in den Pleuren und im Abdomen wird der Herzbeutelerguß nach meinen persönlichen Erfahrungen niemals so reichlich, daß er die Herztätigkeit merklich erschwert. Mehr als 150—200 ccm dürften infolge bloßer Transsudation sich niemals ansammeln. Der Erguß ist klar, gelb, enthält bisweilen ganz vereinzelte Blutkörperchen. Das Pericard ist glatt und spiegelnd. Ist das Transsudat die Folge venöser Stauung, so treten die Herzvenen bei nicht zu reichlichem Pericardfett stark gefüllt hervor. Das Gewebe des Herzbeutels soll manchmal ödematös sein. Von welchem Quantum an eine Flüssigkeitsansammlung im Herzbeutel als pathologisch anzusehen ist, steht noch dahin. Im allgemeinen dürften Mengen über 20—30 ccm mit Sicherheit als abnorm zu bezeichnen sein.

Die Literatur berichtet über viel größere Flüssigkeitsansammlungen im Herzbeutel. Nach der immer wiederkehrenden Angabe von Trübung des Pericards, reichlicherem Blut- oder Fibringehalt des Ergusses, von seinem bedeutenden Eiweißgehalt möchte ich glauben, daß es sich in diesen Fällen um Mischformen von Entzündung und Transsudation handelt, wie sie uns an der Pleura und am Peritoneum so außerordentlich häufig begegnen. Vielleicht kommen sie auch im Herzbeutel nicht allzu selten vor.

Ganz vereinzelt sind chylöse Ergüsse gesehen worden.

Klinisches. Einen reinen Hydrops pericardii infolge von Stauung oder anderweitig veränderter Durchlässigkeit der Gefäßwand habe ich bei seiner stets ziemlich geringen Menge nie klinische Erscheinungen, weder Störungen der Herztätigkeit noch Vergrößerung der Herzdämpfungen oder auskultatorische Erscheinungen hervorrufen sehen.

Diagnostisch ist er bei reichlichem Hydrothorax stets wahrscheinlich, wenn das Pericard nicht obliteriert ist.

Seine **Prognose** und **Therapie** decken sich mit der des Grundleidens. Eine Punktion des Pericards wird bei reinem Transsudat niemals notwendig.

Dagegen entsprechen die klinischen Erscheinungen, Diagnose, Prognose und Therapie der Mischformen von Transsudation und Entzündung in jeder Beziehung denjenigen des pericarditischen Exsudats und es kann auf die dort gegebene Darstellung verwiesen werden. Nur Reibegeräusche scheinen bei ihnen entsprechend dem Fehlen von Fibrinauflagerungen ebensowenig vorzukommen, wie bei der Kombination der beiden Veränderungen an der Pleura.

Literaturverzeichnis.

Siehe bei Bauer, Krankheiten des Herzbeutels. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, 2. Aufl., Bd. 6, S. 716.

Curschmann, Zur Beurteilung . . . großer Herzbeutelergüsse. Die Deutsche Klinik, Bd. 4, S. 405.

Das Hämopericard (Bluterguß in den Herzbeutel).

Außer durch äußere, hier nicht zu betrachtende Verletzungen entstehen Blutungen in das Pericard bei Rupturen des Herzens in der auf S. 318 geschilderten Weise, bei Zerreißungen von Aneurysmen der Aorta, der Pulmonalis oder der Kranzarterien und ganz vereinzelt durch den Durchbruch einer ulzerösen, an den Wandungen der Aorta oder Pulmonalis lokalisierten Endocarditis. Eichhorst sah eine tödliche Blutung aus einem tuberkulösen Geschwür. Erfolgt der Blutaustritt rasch, wie bei den meisten dieser inneren Blutungen, so wird das Pericard sehr bald, fast momentan bis zu dem Grade gefüllt, bei dem eine mit der Fortdauer des Lebens verträgliche diastolische Erweiterung des Herzens unmöglich wird. Die Kranken sterben fast augenblicklich unter den Erscheinungen einer schweren inneren Verblutung, und kaum jemals dürfte der Arzt in der Lage sein, noch während des Lebens nach der rasch zunehmenden Vergrößerung der Herzdämpfungen, zusammen mit den Zeichen der inneren Blutung, die Diagnose zu stellen. Nur ganz vereinzelt erfolgt die Blutung aus Aneurysmen oder Stellen geschwürigen Zerfalls so langsam, daß die Diagnose intra vitam möglich wird, wenn vorher Veränderungen nachweisbar waren, die zum Blutaustritt führen können. Ist das nicht der Fall, so dürfte die Unterscheidung von einem rasch wachsenden pericarditischen Exsudat mit sekundärer Herzschwäche, dadurch erfolgendem Erblassen der Haut, davon abhängiger Verschlechterung des Pulses unmöglich sein. Differentialdiagnostisch ist noch wichtig, daß pericarditische Exsudate bei reichlichem Blutgehalt bisweilen rein blutig, dunkelrot aussehen können.

Gelingt einmal die Diagnose, so ist nach den Erfolgen der Chirurgie bei Verletzungen des Herzens der Versuch einer breiten Eröffnung des Herzbeutels und einer Stillung der Blutung gerechtfertigt.

Literaturverzeichnis.

Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie, 2. Aufl., Bd. 1, S. 20.

Eichhorst, Über eine besondere Form tuberkulöser Pericarditis. Charité-annalen, 2. Jahrg. 1877, S. 219.

Schrötter, Krankheiten des Herzbeutels. Nothnagels spez. Pathologie und Therapie, Bd. 15, 2. T., S. 68.

Das Pneumopericard.

Luft oder Gas können sich im Herzbeutel ansammeln bei äußeren, genügend weiten Verletzungen, die eine Ansaugung von Luft durch den negativen Druck im Pericard gestatten, bei Perforationen von Speiseröhre, Magen, gashaltigen Abszessen des Abdomens, ganz vereinzelt von Lungenkavernen in den Herzbeutel und drittens bei Gasentwicklung aus jauchigen pericarditischen Exsudaten. Daß die letzte möglich ist, beweisen analoge Vorkommnisse bei jauchigen Pleuraexsudaten und verjauchenden Zellgewebssphlegmonen. Ihre der atmosphärischen Luft in einzelnen Punkten gleiche Zusammensetzung spricht wohl kaum dagegen.

Die **physikalischen Erscheinungen** des Pneumopericards und seine Folgen für die Herztätigkeit sind je nach seiner Entstehung verschieden. Bei einem reinen Pneumopericard findet sich in der Herzgegend auch bei leisester Perkussion ein tympanitischer Schall, dessen Höhe Gerhardt in einem Falle synchron der Herztätigkeit zu- und abnehmen hörte. Der Spitzenstoß verschwindet in der Rückenlage, kann aber bei Aufrichten wieder deutlicher werden. Bei der Auskultation hört man die Herztöne völlig metallisch klingend, bisweilen so laut, daß sie in Distanz hörbar werden. Bei einem Falle von Pneumopericard durch Schußverletzung, den ich untersuchen konnte, hatte man den Eindruck, daß zwei verschieden hoch gestimmte silberne Glocken bei Systole und Diastole angeschlagen würden.

Befindet sich außer der Luft Flüssigkeit, Eiter im Pericard, so hat man bei Rückenlage in der ganzen Herzgegend einen rein tympanitischen Schall, beim Aufsitzen erscheint in den unteren Teilen der Herzgegend eine absolute Dämpfung, die sich scharf gegen den tympanitischen Schall oberhalb abgrenzt. Bei reichlicherer Flüssigkeit schallt nur der obere Abschnitt der Herzgegend tympanitisch, der untere absolut gedämpft. Auch hier findet sich die auffallende Verschieblichkeit der oberen Flüssigkeitsgrenze. Man hört und fühlt auch bisweilen synchron der Herzaktion das Springen metallischer Blasen.

Der Einfluß des Pneumopericards auf die Herztätigkeit und sein Verlauf hängen ganz von der Ursache des Lufteintritts ab. Während die durch äußere Verletzungen entstandenen Luftansammlungen prognostisch bei den Leistungen der heutigen Chirurgie günstig zu beurteilen sind, sind die Perforationen von inneren Organen her wegen der rasch eintretenden eitrigen Pericarditis und jauchige gasbildende Exsudate stets sehr ernst zu nehmen, obgleich auch sie bei entsprechendem chirurgischen Eingriff heilen können. Aseptisch bleibende Luftansammlungen durch äußere Verletzungen beeinträchtigen die Herztätigkeit kaum. Die Luft wird nach und nach wieder resorbiert. Bei gleichzeitiger eitriger Pericarditis kann es dagegen zu allen Folgen derselben, besonders zu hochgradiger Herzschwäche, kommen.

Die **Diagnose** des Pneumopericards ist bei den außerordentlich charakteristischen Erscheinungen kaum zu verfehlen. Der so häufige tympanitische Beiklang der Herzdämpfung ist nie so deutlich, wie der tympanitische Schall bei Luftansammlung im Herzbeutel. Bei genügend leiser Perkussion ist auch die Herzdämpfung bei bloß tympanitischem Beiklang stets nachweisbar. Der bisweilen beobachtete metallische Klang der Herztöne durch Resonanz im Magen gleicht nicht dem musikalischen Glockengeläut des Pneumopericards. Bei den gelegentlich im Magen oder in benachbarten Kavernen synchron der Herzaktion vorkommenden metallischen Rassengeräuschen, bei abgesacktem, an das Herz angrenzendem und das Herz verschiebendem Pneumothorax, schließt die Nachweisbarkeit der Herzdämpfung ein Pneumopericard

aus. Das von mir einmal gehörte metallische, der Herzaktion synchrone Knistern infolge von Gasinfiltration des vorderen Mediastinums durch eine Angina Ludovici ließ den Gedanken an Blasenbildung im Inneren des Herzbeutels nicht aufkommen.

Über die **Prognose** ist bereits gesprochen worden.

Die **Therapie** des Pneumopericards ist rein chirurgisch. Bei äußeren Verletzungen suche man das Pneumopericard aseptisch zu halten. Bei Pyopneumopericard ist der Herzbeutel durch Inzision breit zu eröffnen.

Literaturverzeichnis.

Bauer, Krankheiten des Herzbeutels. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 723.

Ebstein, Über die auf größere Entfernung vom Kranken hörbaren Töne und Geräusche des Herzens und der Brustaorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 22, S. 119 (Fall von Baum).

Gerhardt, Lehrbuch der Auskultation und Perkussion, 5. Aufl. 1890, S. 301.

Schrötter, Erkrankungen des Herzbeutels. Nothnagels spez. Pathologie und Therapie, Bd. 15, 2. T., S. 70.

Der Herzbeuteldefekt.

Die mangelhafte Entwicklung des Herzbeutels hatte in den wenigen Fällen, die ohne sonstige ein Fortleben verhindernde Mißbildungen beschrieben sind, nur anatomisches Interesse. Klinische Erscheinungen waren dadurch nicht hervorgerufen worden. Der Defekt zeigte sehr verschiedene Größe. Meist waren nur spärliche, oft abnorm am Herzen und den großen Gefäßen inserierende Reste des parietalen Pericards vorhanden. Seltener war der Defekt kleiner, so daß nur die Herzspitze in der linken Pleurahöhle lag oder das Herz sogar ganz innerhalb des Herzbeutels blieb. Der linke N. phrenicus, der normalerweise zwischen Herzbeutel und Pleura, das Herz umkreisend, hinunterzieht, kann weit nach hinten und rechts verlagert sein, so daß er hinter, nicht neben dem Herzen liegt.

Literaturverzeichnis.

Faber, Über die angeborenen Mängel des Herzbeutels in anatomischer, entwicklungsgeschichtlicher und klinischer Beziehung. Virch. Archiv, Bd. 74, S. 173.

Schindewolf, Ein Fall von Herzbeuteldefekt. Diss. Marburg 1900. — In beiden Arbeiten weitere Literatur.

Die Entstehung und Verschlechterung organischer Herzkrankheiten durch Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes.

Die in das Gebiet der Chirurgie fallenden Verletzungen des Herzens sind hier nicht zu besprechen. Die den inneren Mediziner beschäftigenden organischen Herzerkrankungen und ihre Verschlechterung infolge eines Unfalles sind an verschiedenen Stellen bereits berührt worden. Sie sollen hier nochmals wegen der praktischen Bedeutung des Gegenstandes kurz zusammengestellt werden.

Am klarsten liegen die Verhältnisse bei den Schädigungen durch **Überanstrengung**. Wir haben uns auf S. 134 eingehend damit beschäftigt. Als ein Unfall im Sinne des Gesetzes kann eine körperliche Überanstrengung nur dann angesehen werden, wenn sie im Berufe erfolgt, wenn die das Herz schädigende Mehrarbeit das Maß der gewöhnlichen Leistungen des betreffenden Menschen ganz bedeutend überstieg, und

wenn nachgewiesen werden kann, daß unmittelbar nach der Überanstrengung Herzerscheinungen aufgetreten sind, die vorher nicht vorhanden waren. Dagegen ist es für die Annahme einer Schädigung der Herzkraft durch den Unfall gleichgültig, wie stark die Erscheinungen waren. Wir haben ja gesehen, wie verschieden der Verlauf sich gestalten kann.

Eine Schädigung durch Überanstrengung ist auch dann anzunehmen, wenn die Herzerscheinungen, wie so häufig, anfangs mit großer Heftigkeit auftreten, dann nachlassen und erst, wenn der Kranke seine Arbeit wieder aufzunehmen versucht, sich von neuem bemerklich machen.

Eine Verminderung der Erwerbsfähigkeit durch den Unfall ist auch zu konstatieren, wenn der Kranke vor der Überanstrengung bereits herzkrank war, sein Zustand aber durch den Unfall nachweisbar verschlechtert worden ist. Denn für die Begründung einer Unfallentschädigung reicht nach der Entscheidung des Reichsversicherungsamtes die Tatsache aus, daß die bei dem Unfall erlittene Verletzung eine von mehreren zur Erwerbsunfähigkeit, bzw. zum Tode führenden Ursachen ist und als solche in das Gewicht fällt.

Schädigungen der Herzkraft durch ganz ungewöhnlich heftige psychische Affekte (Schreck, Angst) werden bei der Begutachtung Unfallkranker selten zu beurteilen sein.

Bei der Entstehung von Herzrupturen ist die Bedeutung eines Unfalles meist nicht zweifelhaft (s. S. 318).

Sehr viel schwieriger zu beurteilen sind Zerreißungen von Klappen und Sehnenfäden mit konsekutiver Insuffizienz der Klappen durch starke körperliche Anstrengung, durch einen Stoß gegen die Brust, durch starke Erschütterungen des ganzen Körpers, bei einem Sturz aus bedeutender Höhe. Sie kommen namentlich an den Aortenklappen, seltener an der Mitralis vor (s. S. 320). War das Herz unmittelbar vor dem Unfall normal, war sofort nachher die Insuffizienz der Aorten- oder Mitralklappen nachweisbar, so ist die Bedeutung des Unfalles nicht zweifelhaft. Ist dagegen über die Herzbeschaffenheit vor dem Trauma nichts bekannt, wird der Klappenfehler erst einige Zeit später konstatiert, so ist im Leben eine sichere Entscheidung meist unmöglich. Die in Frage kommenden Kranken leiden so häufig an Arteriosklerose, daß bei nicht ganz sicherer Vorgeschichte stets die Möglichkeit einer sklerotischen Klappenerkrankung vorliegt. Aber auch wenn der Klappenfehler älteren Datums sein sollte, kann sehr wohl der Unfall das Herz bedeutend geschädigt haben.

Am unsichersten bleibt meist die Bedeutung eines Unfalles bei den scheinbar häufigsten Fällen, in denen die Kranken eine Kontusion der Brustwand, eine heftige Erschütterung des ganzen Körpers erleiden und ganz allmählich eine chronische Herzerkrankung sich entwickelt. Die Beschwerden beginnen öfters nicht unmittelbar nach dem Unfall, sondern einige Tage oder einige Wochen später. Sie treten erst ein, wenn der Kranke sich wieder etwas mehr zugemutet hat. Bisweilen werden zunächst nur subjektive Herzbeschwerden, heftiges Herzklopfen, Herzstechen geklagt. Die objektive Herzuntersuchung ergibt zunächst keine Abnormität. Man ist bereits geneigt, die Erscheinungen als traumatische Neurasthenie oder Hysterie aufzufassen. Da erscheinen, allmählich immer stärker hervortretend, die Zeichen eines Klappenfehlers, besonders oft in diesen Fällen

einer Mitral- oder Aortenstenose, oder die Symptome einer chronischen Herzmuskelinsuffizienz. Monate können so bis zur völligen Entwicklung des Krankheitsbildes vergehen, und auch der weitere Verlauf unterscheidet sich in keiner Weise von dem gewöhnlichen dieser Affektionen.

Kann man die Entwicklung des Herzleidens von dem Unfalle an verfolgen, so ist ein rein zufälliges Zusammentreffen des Beginns der Herzerkrankung mit dem Unfalle kaum anzunehmen, und es ist als höchst wahrscheinlich zu bezeichnen, daß der Unfall, die Kontusion, die Erschütterung, für die Entwicklung der Herzkrankheit verantwortlich zu machen ist.

Pathologisch-anatomisch ist es wohl denkbar, daß derartige Kontusionen etc. Herzveränderungen hervorrufen. Es ist bekannt, daß diese Verletzungen zu Blutaustritten, unter Umständen zu Einrissen und Aneurysmenbildung im Herzmuskel und zu Blutergüssen im Endocard führen. Vielleicht entwickeln sich auf dem Boden der Sugillationen Schwielen im Herzmuskel und Verklebungen der Klappen, vielleicht wirken bei dem weiteren Fortschreiten der Veränderung auch infektiöse Vorgänge mit, die sich am Herzen als einem *Locus minoris resistentiae* lokalisieren.

Aber nur selten ist man in der Lage, vom Unfalle an Schritt für Schritt die Entstehung des Herzleidens zu beobachten. Meist ist man auf die bloße Angabe angewiesen, die Herzkrankheit habe sich nach dem Unfalle entwickelt. Eine sichere Entscheidung ist hier unmöglich. Sind die Beschwerden sehr kurze Zeit, längstens 3—8 Tage nach dem Unfalle aufgetreten, läßt sich glaubhaft nachweisen, daß sie vorher nicht bestanden, ist vielleicht sogar kurze Zeit vor dem Unfall das Herz bei zuverlässiger Untersuchung normal gefunden worden, so ist der Entschädigungsanspruch als höchst wahrscheinlich berechtigt anzuerkennen. Können die erwähnten Punkte nicht klar gestellt werden, so bleibt bei der Natur dieser Veränderungen mit ihrem schleichenden, nicht so akut wie eine Überanstrengung oder eine Klappenzerreißung einsetzenden Beginn nur ein „Non liquet“.

Die Entstehung akuter Endocarditis durch ein Trauma ist bisher noch nicht nachgewiesen.

Eine verhältnismäßig große Rolle spielt das Trauma in der Ätiologie der Pericarditis. Es kann wohl direkt durch Erzeugung starker Sugillationen leichte entzündliche Erscheinungen am Herzbeutel hervorrufen. Besonders wichtig aber ist es für die Entstehung tuberkulöser und sogenannter idiopathischer, zum guten Teil wohl auch der Tuberkulose zuzurechnender Herzbeutelentzündungen. Ein Stoß gegen die Brust, ein nicht penetrierender Schrotschuß u. dgl. können eine bis dahin latente Pericardtuberkulose manifest werden lassen. Endlich kann es durch ein Trauma gelegentlich zur Entstehung einer Pneumonie oder Pleuritis und so sekundär zu einer Pericarditis kommen. Auch die Folgen einer derartigen traumatischen Herzbeutelentzündung, z. B. Herzschwäche durch Obliteration des Pericards, sind als entschädigungsberechtigt anzuerkennen.

Literaturverzeichnis.

Becker, Lehrbuch der ärztlichen Sachverständigentätigkeit. Berlin 1895. S. 186.

Düms, Herzstörungen nach Kontusionen der Brustwand. Monatsschr. für Unfallheilkunde 1896, Nr. 10.

L. Heidenhain, Über die Entstehung von organischen Herzfehlern durch Quetschung des Herzens. Deutsche Zeitschr. f. Chir., Bd. 41, S. 286. — Hoch-

haus, Beiträge zur Pathologie des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 10.

Leyden, Ein Fall von ulzeröser Endocarditis. Charitéannalen, Bd. 19, 1894, S. 99.

Riedinger, Über Herzaffektionen nach Unfällen. Monatsschr. für Unfallheilkunde 1894, S. 351. — Riegel, Zur Lehre von der chronischen Myocarditis. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 14, S. 328.

Schmitz, Sammlung der die Unfallversicherung betreffenden Bescheide, Beschlüsse und Rekursentscheidungen des Reichsversicherungsamtes. Berlin 1888. Bd. 1, S. 77. — R. Stern, Über traumatische Entstehung innerer Krankheiten. Jena 1896. S. 8.

Weitere Literatur siehe bei der Herzmuskelinsuffizienz nach Überanstrengung, bei Herzruptur, Ruptur von Klappen und Sehnenfäden, bei Pericarditis.

Die organischen Krankheiten der Gefäße.

Die Krankheiten der Arterien.

Die Arteriosklerose (Endarteriitis chronica s. deformans [Virchow], Atherom der Arterien [Förster]).

Geschichtliches. Die anatomischen Veränderungen der Arteriosklerose wurden zuerst durch *Monro*, *Senac* und besonders durch *Haller* und *Morgagni* als Zeichen einer Arterienentzündung beschrieben. Der Begriff der Arterienentzündung wurde wieder recht verschwommen, als *Jos. Frank* und einige Jahrzehnte später in noch schärferer Weise *Bouillaud* in jeder Leichenimbibition der Arterienintima eine Entzündung sahen und in ihr das anatomische Substrat der essentiellen Fieber suchten. Aber auch in dieser Zeit erschienen einige gute anatomische Untersuchungen, so die von *Lobstein*, der der Krankheit den Namen Arteriosklerose gab. Die ersten eingehenden Forschungen über die Entstehung der Arteriosklerose verdanken wir *Rokitansky* und *Virchow*. *Rokitansky* kam wohl infolge seiner allgemein-pathologischen Anschauungen zunächst zu der Auffassung, daß die arteriosklerotischen Unebenheiten der Gefäßwand Niederschläge aus dem Blute seien. Er erkannte zwar später das Unzutreffende dieser Meinung und ließ die arteriosklerotische Veränderung von der Arterienintima ausgehen. Aber erst *Virchow* schilderte in grundlegender Weise die anatomische Entwicklung des arteriosklerotischen Prozesses. Seine Beschreibung ist noch heute maßgebend.

Virchow beschrieb die Arteriosklerose als eine Endarteriitis, als eine chronische Entzündung. Die Bindegewebswucherung der Intima, die häufig daneben vorkommenden Rundzelleninfiltrationen der Adventitia und Media machen den Prozeß ja entschieden manchen entzündlichen Vorgängen an parenchymatösen Organen ähnlich, an denen wir auch bei überwiegender Bindegewebswucherung von einer Entzündung sprechen. Die Entzündung der Arterienwände wurde nun auch bei der weiteren Erforschung der Pathogenese der Arteriosklerose, mit der sich die folgende Zeit beschäftigte, von einer Anzahl namhafter Autoren als das Wesentliche des Prozesses angesehen. *Koester* vertrat diese Auffassung vom anatomischen Standpunkte aus, *H. Martin* und mehrere französische Autoren, in etwas reservierter Weise auch *Bäumler* aus ätiologischen Gesichtspunkten, nach denen diese Entzündung der Arterien oft das Zeichen eines infektiösen Vorganges ist.

Aber schon *Virchow* und *Traube* hatten mit Recht den anatomischen Unterschied zwischen sicheren Entzündungen der Arterien und ihren sklerotischen Veränderungen betont. *Traube* sah ebenso wie kurz zuvor *Senhouse Kirkes* die letzte Ursache der Arteriosklerose in einem mechanischen Moment, in einer arteriellen Drucksteigerung infolge einer Kontraktion der kleinen Gefäße (z. B. bei Alkoholisten) oder infolge einer Überlastung der Eingeweidearterien (bei sitzender Lebensweise, Luxuskonsumtion). Der erhöhte Widerstand verlangsamte den Blutstrom. Leukocyten sammelten sich an der Gefäßwand, drängen in sie ein, und aus ihnen entwickelte sich die bindegewebige Verdickung der Intima. Die Drucksteigerung führe weiter zur Herzhypertrophie. Arteriosklerose und Herzhypertrophie seien so zunächst koordinierte Folgen des erhöhten arteriellen Druckes.

Die *Traube*sche Theorie wurde vielfach vertreten, so besonders von *Fraenkel*, *Huchard*, *Edgren*, wenn auch die Entstehung der Bindegewebswucherung im einzelnen oft anders erklärt und bald die Kontraktion der kleinen Arterien, bald die Überlastung der Baueingeweide als Ursache der Drucksteigerung angesprochen wurde.

Einem Beobachter wie Traube konnte es aber nicht entgehen, daß seine Theorie die zahlreichen Fälle von Arteriosklerose ohne nachweisbare Drucksteigerung nicht zu erklären vermöge. Er gab aber trotz dieses Widerspruches seine Hypothese nicht auf, sondern führte diese Formen von Arteriosklerose auf eine bloße Stromverlangsamung zurück. Aber rasch mehrten sich die Stimmen, die die Drucksteigerung als eine Folge, nicht als die Ursache der Gefäßerkrankung ansahen. Man erblickte sogar vielfach fast in jeder irgendwie stärkeren Sklerose die Ursache einer arteriellen Druckerhöhung und damit einer Hypertrophie der linken Kammer.

Auch Thomas trat auf Grund anatomischer Tatsachen für eine mechanische Ursache der Arteriosklerose ein. Er sah in der Bindegewebswucherung einen kompensatorischen Vorgang. Derselbe trete ein, wenn die Gefäßlichtung aus irgend einem Grunde weiter wird als der Menge des durchfließenden Blutes entspricht, wenn mit anderen Worten eine Stromverlangsamung eintritt. Die häufigste Ursache dieses Mißverhältnisses sei die Abnahme der Wandelastizität, aber auch die Verminderung der ein Gefäß durchfließenden Blutmenge führe dazu. Die inzwischen speziell durch Marchand und durch Jores geförderten anatomischen Kenntnisse gestatten nicht mehr, an der Thomaschen Theorie im einzelnen festzuhalten. Aber es bleibt das Verdienst Thomas, das funktionelle Moment der Abnutzung der Gefäßwand ausreichend betont zu haben.

Pathologische Anatomie. Wir sehen in der Arteriosklerose mit Marchand eine Ernährungsstörung der Gefäßwand infolge von Abnutzung. Nach Jores beginnt die Erkrankung mit einer hypertrophieartigen Wucherung der Intima. Von der elastischen Membran spalten sich Fasern und Platten ab. Sind Muskelfasern in die Intima eingewebt, wie in der äußersten Intimaschicht der Aorta, so nehmen auch sie an Masse zu. Die Intima wird dadurch verdickt. Aber sehr bald, vielleicht schon vor Beginn der Wucherung, treten degenerative Prozesse auf, hauptsächlich in der hyperplastischen, bei der dickeren Intima der Aorta also in der äußersten Schicht. Das Gewebe wird weitmaschiger, indem sich reichlichere Flüssigkeit zwischen den Fasern ansammelt (Ribbert). Sehr frühzeitig kommt es zur Verfettung, welche alle Bestandteile der Intima zu betreffen scheint. Sie kann so dicht werden, daß an Querschnitten, die nach Formalinhärtung mit dem Gefriermikrotom angefertigt und mit Sudan gefärbt sind, ein dichter roter Ring die Intima nach außen abschließt. Löst man eine so dichte Verfettung auf, kann eine fast homogene, als hyalin imponierende Zone zurückbleiben. So erklären sich wohl zum Teil die Angaben von Gull und Sutton über hyaline Degeneration kleiner Arterien bei ihrer arterio-capillary-fibrosis. Aber auch echte hyaline, seltener schleimige Degeneration kann vorkommen. An einzelnen Stellen wird das neugebildete Gewebe eingeschmolzen. Diese atheromatösen Massen, ein reichliche Fetttröpfchen und Cholesterintafeln führender Detritus, können an einzelnen punktförmigen Stellen, dann in größerer Ausdehnung in das Gefäßlumen durchbrechen. Es entstehen so die atheromatösen Geschwüre mit ihrem rauhen unebenen Grund und ihrem unregelmäßig gestalteten Rande. Öfters schlagen sich Thromben auf ihnen nieder. In den degenerierten Partien kann sich endlich Kalk, oft in Form ganzer Kalkplatten ablagern.

Neben diesen degenerativen Veränderungen tritt in der arteriosklerotischen Intima die Wucherung von Bindegewebe stark hervor. Im ersten Anfang kann sie ein der Elasticaverdickung analoger hypertrophieartiger Vorgang sein (Torhorst unter Aschoff). Eine mehr oder minder dicke Bindegewebsschicht kann sich so zwischen elastischer Membran und Endothel entwickeln. Auch in ihr finden sich degenerative

Prozesse, aber in geringerem Grade als in der äußeren Schicht. Ohne scharfe Grenze geht diese Bindegewebsvermehrung in eine reaktive Wucherung des Bindegewebes über, welches die Degenerationsherde umgibt.

Auch die *Media* erkrankt, und zwar meist nach der Intima. Rundzellen durchwandern sie im Bereich stärkerer Intimaveränderungen. Unter dem Druck verdickter Intimastellen wird ihre Muskulatur atrophisch und degeneriert, sind ihre elastischen Membranen zum Teil geschwunden. Bei sehr hochgradigen Veränderungen können Muskulatur und elastische Elemente völlig zu Grunde gehen und durch Bindegewebe ersetzt werden. An den Extremitätenarterien lagert sich oft auch ohne direkten Zusammenhang mit umschriebenen Intimaverdickungen Kalk in der degenerierten *Media* ab. Die Gänsegurgelarterie entsteht hauptsächlich durch solche Verkalkung der *Media*.

Nicht immer schwindet die Muskulatur der *Media*. Bisweilen ist sie abnorm stark entwickelt, entschieden hypertrophisch. Wir finden diese *Hypertrophie der Mediamuskulatur* nach der allgemeinen, neuerdings von Jores aber bestrittenen Annahme an den Körperarterien bei allgemein gesteigertem arteriellen Druck z. B. bei Schrumpfniere und dann mehr örtlich in einzelnen sklerotischen Arterien, die unter einem hohen hydrostatischen Drucke stehen, z. B. an den Unterschenkeln.

Auch die *Adventitia* beteiligt sich an dem Prozesse. An größeren Gefäßen sammeln sich, wie Köster eingehend geschildert hat, Rundzellen um die *Vasa vasorum* an und dringen in die *Media* und selbst in die Intima hinein vor. Bei tiefgreifenden Veränderungen wachsen Gefäße in die *Media* und Intima hinein. Regelmäßig wird bei stärkeren Veränderungen auch an kleinen Arterien die *Adventitia* abnorm fest und derb. Ihr Bindegewebe sklerosiert.

Die geschilderten Veränderungen sind entweder in diffuser Weise über große Gefäßbezirke ausgebreitet (*diffuse Arteriosklerose*) oder treten in umschriebenen Herden auf (*nodöse Arteriosklerose*). Eine scharfe Grenze zwischen beiden Formen ist nicht zu ziehen. Die diffusen Veränderungen sind fast nie völlig gleichmäßig an einer Arterie entwickelt, und nodöse Prozesse kommen fast immer zusammen mit diffusen Veränderungen vor. Trotzdem scheint zur leichteren Verständigung die Beibehaltung der von Thoma angegebenen Bezeichnungen richtig.

Bei der *diffusen Form* erscheint die Gefäßwand im ganzen verdickt. Die Verdickung ist meist an einem Teil des Umfanges stärker als an dem anderen. In den Extremitätenarterien mit ihrer in regelmäßigen Abständen dickeren und dünneren Muskulatur pflegt die Verdickung der Intima oft an den Stellen mit dünner Muskulatur beträchtlicher zu sein. Die diffuse Form der Arteriosklerose ist in ihren Anfängen nur bei mikroskopischer Untersuchung zu erkennen. Ist sie weiter vorgeschritten, so fällt die Verdickung der Gefäßwand, das Klaffen der angeschnittenen Arterie und oft auch die Kalkablagerung ohne weiteres auf. Fehlt die Kalkablagerung, so muß man allerdings mit der Deutung einer diffusen Wandverdickung als arteriosklerotisch vorsichtig sein. Mit Recht hat Jores betont, daß dasselbe anatomische Bild bei bloß makroskopischer Besichtigung durch ausschließliche Hypertrophie der Mediamuskulatur entstehen könne, wie sie gelegentlich bei Insuffizienz der Aortenklappen beobachtet

wird. Wir werden sehen, daß auch klinisch diese Einschränkung zu machen ist.

Bei der nodösen Arteriosklerose ist die Gefäßwand besonders an umschriebenen Stellen verändert. An dem eröffneten Gefäß der Leiche überragen die sklerotischen Stellen die übrige Intima als flache, scharf-randig umgrenzte Plaques oder als mehr rundliche, allmählich in das Niveau der umgebenden Intima übergehende Erhebungen. Sie sehen anfangs grau durchscheinend aus. Je mehr die Intima verfettet, je mehr eine atheromatöse Degeneration Platz greift, je mehr Kalk sich abgelagert, um so undurchsichtiger, gelber oder weißer erscheinen sie. Das Endothel dieser Stellen kann siebartig von feinen in die atheromatösen Stellen hineinführenden Öffnungen durchsetzt sein. Ist es zu Grunde gegangen, so präsentiert sich die sklerosierte Stelle als atheromatöses Geschwür, oft mit wallartig aufgeworfenen Rändern. Die umschriebenen sklerotischen Stellen zeigen die verschiedenste Größe und Gestalt. Sie können die ganze Innenfläche einer Arterie so dicht bedecken, daß an keiner Stelle mehr eine glatte Innenwand vorhanden ist und man mit Recht von einer *Arteriitis deformans* spricht. Bemerkenswert ist, daß die anfänglichen zirkumskripten Veränderungen nur an der Leiche das Niveau der Intima überragen. Bei dem normalen Druck im Inneren der Arterie verstreichen sie vollständig und wölben die Media nach außen vor. Bei vorgeschrittenen Veränderungen bleiben die Unebenheiten aber auch dann bestehen.

Jede Arteriosklerose vermindert die Dehnbarkeit der erkrankten Arterie. Die Arterie wird länger. Sie verläuft geschlängelt. Die größeren und mittleren Arterien werden auch weiter. Die kleinen werden dagegen meist durch die Intimawucherung verengert, unter Umständen völlig verlegt (*Endarteriitis obliterans*). Woher dieser auffällige Unterschied kommt, ist nicht immer klar. Zum Teil (z. B. bei den sklerotischen Verengerungen der Nierenarterien bei Schrumpfniere) rührt die Verengung des Lumens von der Verkleinerung der durchfließenden Blutmenge durch die Einschränkung des Kapillargebietes her. Vielleicht beruht sie in anderen Fällen darauf, daß infolge der Sklerose der größeren Äste weniger Blut in die kleinen Verzweigungen übertritt. Wenig wahrscheinlich ist die Annahme, daß die größeren Arterien infolge eines geringeren Tonus sich erweiterten, die kleinen aber wegen ihrer kräftigeren Muskulatur sich verengerten. Schon die Unregelmäßigkeit, mit der die Arteriosklerose auch an gleich großen Gefäßen bald zur Erweiterung, bald zur Verengung führt, zeigt, daß hier mancherlei nicht immer klar übersehbare Ursachen zusammenwirken.

Die einzelnen *Arteriengebiete des Körpers* sind in sehr ungleicher Häufigkeit Sitz der Arteriosklerose. Nach den eingehenden, von *Bregmann* zusammengefaßten Untersuchungen der *Thomasschen Schule* fanden sich sklerotische Veränderungen in folgender Häufigkeit (die beigefügten Zahlen bezeichnen die Prozente der untersuchten Fälle):

Ulnaris 94, Tibialis antica 93, Subclavia 88, Gehirnarterien 87, Carotis int. 87, Radialis 86, Lienalis 82, Poplitea 79, Carotis ext. 78, Axillaris 71, Femoralis 69, Carotis comm. 68, Aorta ascend. 67, Aorta abdom. 64, Iliaca ext. 58, Brachialis 55.

Der Sklerose der feinsten Arterienverzweigungen haben *Gull* und *Sutton* besondere Aufmerksamkeit gewidmet. Den Einzelheiten ihrer

histologischen Befunde bei der arterio-capillary-fibrosis ist vielfach widersprochen worden (s. oben). Neuerdings hat sich J o r e s wieder eingehend damit beschäftigt. Die kleinen Arterien der verschiedenen Gefäßgebiete scheinen sehr verschieden häufig sklerotisch zu erkranken. Bei den von J o r e s hauptsächlich untersuchten Schrumpfnierenkranken waren die kleinsten Arterien der willkürlichen Muskeln und auch des Herzens meist unverändert. Die kleinsten Gefäße der Nieren, des Gehirns, auch der Leber, des Pankreas erkranken häufiger. Die kleinen Darmarterien sind nur selten betroffen.

In der Lungenarterie finden sich häufig nodöse, in geringerem Maße diffuse Veränderungen, wenn der Druck in ihr erhöht ist, so bei chronischen Lungenerkrankungen, bei Mitralfehlern. Vereinzelt kommt auch eine starke diffuse Sklerose ohne derartige lokale Veränderungen vor (Fälle von Klob und mir). Da histologische Untersuchungen vom jetzigen Standpunkte aus bei ihnen fehlen, ist ihre Zugehörigkeit zur echten Arteriosklerose einstweilen weder zu beweisen noch abzulehnen.

Ätiologie. Die hypertrophieartige Wucherung der Intima im Beginn des Prozesses zeigt die für die Entstehung der Krankheit ganz überwiegende Bedeutung der starken Inanspruchnahme der Gefäßwand. Aber diese Hypertrophie steigert nicht die Leistungsfähigkeit der Arterie, wie etwa die Kraft eines Muskels durch die Hypertrophie erhöht wird. Man kann sie eher der schwierigen Hautverdickung an einer arbeitenden Hand vergleichen, welche dadurch zu feineren Verrichtungen ungeschickt wird. Die so regelmäßigen degenerativen Prozesse in der Gefäßwand sind der sichtbare Ausdruck, zum Teil die Ursache dieser verschlechterten Funktion.

Eine ganze Reihe von Schädigungen, welche das Leben mit sich bringt, stellen an die Arterien Ansprüche, in deren Gefolge die Arteriosklerose sich entwickelt. An erster Stelle ist *schwere körperliche Arbeit* zu nennen. Wie wichtig sie ist, erkennt man an der großen Häufigkeit sklerotischer Veränderungen in den Extremitätenarterien bei der schwer arbeitenden Bevölkerung, auf die auch B ä u m l e r hingewiesen hat, an dem Vorwiegen schwerer Sklerose der Arterien bei den Männern, in den Beinarterien bei den Frauen einer bäuerlichen Bevölkerung (R e m l i n g e r), an der Seltenheit derartiger schwerer Veränderungen in den Extremitätenarterien bei nicht schwer körperlich arbeitenden Männern, an ihrem völligen Fehlen bei Frauen der gut situierten Kreise.

Von größter Bedeutung sind weiter *nervöse Einflüsse*, speziell Nervosität und Neurasthenie durch die starken Schwankungen des Gefäßtonus. Sie vor allem führen zu den so häufigen sklerotischen Erkrankungen, welche Menschen aus einem besonders erfolgreichen Wirken mit großen geistigen Anstrengungen, mit den unvermeidlichen gemüthlichen Erregungen herausreißen. Namentlich Gehirn und Herz werden hier oft gefährdet.

Auch die *Fettleibigkeit* disponiert zum Teil durch die großen Anforderungen, die sie an die Arterien und speziell an die Kranzarterien bei jeder Bewegung des abnorm schweren Körpers stellt, zur Arteriosklerose und speziell zur Koronarsklerose. Bei *primärer Schrumpfniere* werden die unter erhöhtem Drucke stehenden Gefäße meist sklerotisch. Auch die sonst nur selten erkrankenden Splanchnicusarterien, deren Kontraktion ja wesentlich zur Steigerung des arteriellen Druckes beitragen muß, werden dabei ziemlich oft stärker beteiligt. Durch die großen Schwankungen der Gefäßweite führen oft wiederkehrende beträchtliche *Temperaturdifferenzen*

zur Erkrankung (E r b). Auch d e r h o h e P u l s sklerotischer Arterien mag zu ihrer immer weiteren Abnutzung beitragen. Der Pulsus celer vieler *Aorteninsuffizienzen* scheint abnorm frühzeitig sklerotische Vorgänge hervorzurufen.

Durch die starken Schwankungen des Gefäßtonus dürfte auch der *Mißbrauch des Alkohols, des Tabaks, des Kaffees und Tees* Arteriosklerose herbeiführen. Dazu kommt die Steigerung der nervösen Erregbarkeit namentlich durch den Alkohol. Daß diese Genußmittel nicht oder wenigstens nicht überwiegend durch eine direkte Einwirkung auf die Gefäßwand die Erkrankung hervorrufen, beweist die Tatsache, daß auch der starke Mißbrauch bei manchen Menschen gar keine oder erst eine sehr späte Schädigung der Arterien verursacht.

Es kommt hier wie bei allen genannten ätiologischen Momenten auf die Summe der Anforderungen an, die an die Gefäße gestellt werden. Diese Summe setzt sich im Leben aus sehr verschiedenen Komponenten zusammen. Auch für die Lokalisation der Veränderungen spielt die Art der Anforderungen, wie schon angedeutet wurde, eine maßgebende Rolle. Jeder bekommt seine Arteriosklerose vorzugsweise in dem Gefäßgebiete, das er am meisten angestrengt hat.

Den verschiedenen Ansprüchen an die Gefäßwand steht nun eine sehr wechselnde Widerstandsfähigkeit der Arterien gegenüber.

Die Veranlagung zur Arteriosklerose ist in verschiedenen Familien sehr ungleich. Die Forterbung nervöser Eigenschaften trägt sicher wesentlich zu diesem weitgehenden Einflusse der *Heredität* bei. Aber wahrscheinlich ist auch die Dauerhaftigkeit der Arterienwände sehr verschieden.

Bestätigt sich die Auffassung, daß die eigentümlich *dickwandigen Arterien mancher jugendlicher Personen* (s. S. 153, sowie unten bei Enge der Arterien) sklerotisch und nicht oder nicht nur muskulös hypertrophisch sind, so würde auch das in dem Sinne einer sehr wechselnden Widerstandsfähigkeit sprechen. Die von F r ä n z e l in diesen Fällen angenommene Hypoplasie der Arterien, die gelegentlich bei ihnen festzustellende Kleinheit, die Tropfenform des Herzens könnte das anatomische Substrat der Minderwertigkeit des Kreislaufapparates bilden.

Unter den erworbenen, die Gefäßwand schwächenden Schädlichkeiten spielt die *Syphilis* eine wichtige Rolle. E d g r e n schreibt ihr die größte Rolle überhaupt zu. Syphilitische bekommen sicher abnorm früh und stark Arteriosklerose. Aber auch die anderen vorher genannten Schädlichkeiten wirken gerade bei diesen Patienten oft besonders intensiv ein. Die Bedeutung der Syphilis für die Entstehung der Gefäßveränderung ist zudem je nach ihrer Häufigkeit in verschiedenen Gegenden und bei verschiedenen Bevölkerungsklassen nicht allgemein so hoch anzuschlagen, wie E d g r e n das tut. Auf das schärfste sind von der Arteriosklerose Syphilitischer die spezifisch luetischen Gefäßerkrankungen zu trennen, auf die wir in einem besonderen Abschnitte zurückkommen.

Auch manche *Infektionskrankheiten* sollen zur Arteriosklerose disponieren. Namentlich die Malaria, der Gelenkrheumatismus, der Typhus werden angeschuldigt. Auch chronische *Bleivergiftung, Gicht, Diabetes* werden gewöhnlich als ätiologische Momente aufgeführt. Zur richtigen Abschätzung ihres Einflusses muß betont werden, daß bei sehr vielen derartigen Kranken anderweitige Schädlichkeiten bei der Entstehung der Gefäßerkrankung mitwirken, daß der Diabetes auch eine

Komplikation der Arteriosklerose sein kann (Fleiner, Hoppe-Seyler). Immerhin ist der ungünstige Einfluß der genannten Veränderungen nicht ohne weiteres abzulehnen. Die bei den Infektionskrankheiten namentlich von französischen Autoren betonten entzündlichen Veränderungen der Gefäßwand sind zu unbedeutend, um diesen Einfluß zu erklären. Er muß wohl eher auf eine funktionelle Schädigung der Intima bezogen werden.

Die genannten Schädlichkeiten erreichen bei vielen Menschen erst im Laufe eines langen Lebens die zur Hervorrufung der Krankheit nötige Intensität. Auch das Alter selbst mag die Widerstandsfähigkeit der Gefäßwand mindern. Aber nicht allzu selten treffen wir die Arteriosklerose schon vor dem 40. Lebensjahre, selbst zwischen 20 und 30 Jahren.

Schalte ich die in ihrer Zugehörigkeit zur Arteriosklerose noch zweifelhaften gleichmäßigen Wandverdickungen jugendlicher Personen aus, so fand sich unter einer überwiegend ländlichen Bevölkerung bei 774 männlichen Patienten der Marburger Poliklinik Arteriosklerose an den der äußeren Untersuchung zugänglichen Arterien zwischen 20 und 29 Jahren in 4,89 Prozent der untersuchten Fälle, zwischen 30 und 39 Jahren in 14,28 Prozent, zwischen 40 und 49 Jahren in 29,67 Prozent, zwischen 50 und 59 Jahren in 41,55 Prozent, zwischen 60 und 69 Jahren in 57,77 Prozent. Bei 703 Frauen fand sich Arteriosklerose zwischen 30 und 39 Jahren in 0,78 Prozent, zwischen 40 und 49 Jahren in 6,1 Prozent, zwischen 50 und 59 Jahren in 34,21 Prozent, zwischen 60 und 69 Jahren in 52 Prozent. Die Arteriosklerose dieser Bevölkerung begann also bei den Frauen später, war aber schon zwischen 60 und 69 Jahren ebenso häufig wie bei den Männern.

Schon diese Zahlen zeigen, daß die Arteriosklerose nicht mehr als eine Alterskrankheit angesehen werden darf. Sie ist vielmehr eine Abnutzungskrankheit.

Auch die Einzelheiten des arteriosklerotischen Prozesses lassen sich von diesem Standpunkte in befriedigender Weise erklären. So erscheint das überwiegende Vorkommen der diffusen und der nodösen Form der Arteriosklerose an den verschiedenen Gefäßgebieten von mechanischen Verhältnissen abhängig. Die diffuse Arteriosklerose findet sich häufiger an den annähernd gerade verlaufenden, keine stärkeren Seitenäste abgebenden Arterien mittleren und kleineren Kalibers, in denen die Pulswelle nur noch eine mäßige Höhe besitzt. Werden sie stark in Anspruch genommen, so erfährt die ganze Gefäßwand ziemlich gleichmäßig eine Dehnung. An dem ganzen Umfang des Gefäßes wuchert die Intima. Besonders gleichmäßig wird die Gefäßwand verdickt, wenn sie unter einem abnorm hohen Blutdruck, z. B. bei Schrumpfnieren, gestanden hat. Wir haben dann die für den Drahtpuls so charakteristische gleichmäßige Rigidität der Arterie. Die nodöse Form tritt an Arterien auf, die bei ihrer Dehnung sich nicht so gleichmäßig erweitern, sondern bei denen einzelne Stellen einer besonders starken Beanspruchung ausgesetzt sind. Die nodöse Arteriosklerose findet sich so in großen und mittleren Arterien mit gebogenem Verlauf und zahlreichen großen Verzweigungen, an den Ursprungsstellen von Seitenästen und im Beginn derselben. Einzelne Stellen müssen hier stärker abgenutzt werden als andere. Es entwickeln sich zirkumskripte Veränderungen, daneben natürlich sehr oft infolge der allgemeinen Inanspruchnahme der Arterie auch diffuse Prozesse. Es überwiegt so die diffuse Arteriosklerose in den Arterien der Extremitäten, im Verlauf der Splanchnicusarterien, die nodöse Form an der Aorta, in den Karotiden, den Hirnarterien, den Subclaviën, in den Kranzarterien, dann auch in den Ursprüngen der Eingeweidearterien.

Ich lasse die Bregmannschen Angaben über die Häufigkeit der beiden Formen in den verschiedenen Arterien nach Prozentsen der untersuchten Fälle in absteigender Reihe geordnet hier folgen:

Diffuse Arteriosklerose

Radialis	89
Ulnaris	88
Tibialis antica	87
Poplitea	64
Lienalis	64
Femoralis superfic.	58
Axillaris	53
Iliaca externa	49
Brachialis	49
Subclavia	45
Carotis externa	44
Gehirnarterien	40
Carotis interna	28
Aorta ascendens	19
Carotis communis	10
Aorta abdominal.	—

Nodöse Arteriosklerose

Aorta abdominal.	75
Carotis communis	69
Carotis interna	60
Aorta ascendens	56
Gehirnarterien	43
Subclavia	41
Poplitea	25
Carotis externa	22
Lienalis	17
Axillaris	16
Iliaca externa	15
Femoralis superfic.	14
Brachialis	9
Tibialis antica	8
Ulnaris	8
Radialis	2

Man sieht, daß die beiden Formen der Arteriosklerose in demselben Gefäß beinahe in umgekehrter Häufigkeit vorkommen.

Krankheitsbild. Die Arteriosklerose erschwert bei genügender Entwicklung durch die verminderte Dehnbarkeit der Arterien das Überfließen des Blutes in die Kapillaren.

Eine dehnbare Arterie wirkt wie der Windkessel eines Pumpwerkes. Sie unterhält einen dauernden Flüssigkeitsstrom. In einer völlig starren Arterie muß das Herz allein die Vorwärtsbewegung des Blutes besorgen. Eine so extreme Veränderung kommt kaum vor. Die verminderte Dehnbarkeit sklerotischer Arterien bildet aber bereits ein deutliches Hindernis für den Blutstrom. Die namentlich an den kleinen Arterien häufige Verengerung wirkt in gleicher Weise. Die an den mittleren und großen Arterien gewöhnlichere Erweiterung der Lichtung vermag nur bei sehr beträchtlichen Graden die Abnahme der Dehnbarkeit auszugleichen. In einem von mir angestellten Modellversuche mit einem dehnbaren Gummirohr und einem Glasrohre mußte das Glasrohr einen reichlich dreimal größeren Durchmesser haben, um den Widerstand gleichzumachen. Auch die an der Schlängelung erkennbare Verlängerung sklerotischer Arterien wirkt nach der Poiseuilleschen Formel verlangsamend auf den Blutstrom. Es geht zudem ein größerer Teil der lebendigen Kraft verloren. Der erschwerte Übertritt des Blutes in die Kapillaren zeigt sich auch in dem herabgesetzten Kapillardruck von Arteriosklerotikern (v. B a s c h, R o t e r m u n d). So fand R o t e r m u n d mit einem dem F i c k schen Ophthalmotonometer nachgebildeten Instrument an der Stirnhaut in liegender Stellung den Kapillardruck gegen durchschnittlich 28,8 mm Hg unter normalen Verhältnissen bei örtlicher Arteriosklerose an der Temporalis bis auf 17 mm Hg erniedrigt, und zwar umso stärker, je hochgradiger die Arterie verändert war.

Auch wenn die Behinderung des Blutstroms in der Ruhe noch nicht merklich wird, kann das sklerotische Gefäß sich nicht den wechselnden Ansprüchen des Lebens anpassen wie das normale. Die Sklerose erschwert den vermehrten Blutzufluß, dessen ein tätiges Organ bedarf. Bei allmählicher Zunahme der Veränderung kann die Blutzufuhr

so sinken, daß jede Tätigkeit aufhört, daß selbst der anatomische Bestand der Organe gefährdet wird. Allerdings darf nicht übersehen werden, daß eine der Arteriosklerose für die makroskopische Betrachtung sehr ähnliche Intimawucherung sich auch sekundär durch die Einschränkung des Kapillarkreislaufes und durch Verminderung der die Arterie durchfließenden Blutmenge entwickeln kann, nachdem ein Organ primär zu Grunde gegangen ist. Für die genaue Untersuchung ist aber diese sekundäre Endarteriitis durch das Fehlen der für Arteriosklerose charakteristischen hyperplastischen Abspaltung elastischer Lamellen zu unterscheiden.

Die allgemeinen Folgen der Arteriosklerose sind vielfach von den Erscheinungen des Alterns nicht scharf zu trennen. Die Haut wird welk und runzlig, die Muskeln und die parenchymatösen Organe atrophieren, die Knochen werden dünn und brüchig. Der Mensch wird körperlich und geistig weniger leistungs- und auch weniger widerstandsfähig.

Von den speziellen Veränderungen im Gefolge der Gefäß-erkrankung interessiert in erster Linie das Verhalten des Kreislaufes. Die Arteriosklerose läßt die der Betastung zugänglichen Arterien auch nach Wegdrücken des Blutes fühlbar bleiben. Von der ersten so wahrnehmbaren Wandverdickung führen alle Übergänge zu der Gänsegurgelarterie mit ihren Kalkeinlagerungen und zu der diffusen, für den Drahtpuls charakteristischen Wandverdickung. Aber selbst bei diesen hohen Graden diffuser Wandverdickung, wie sie der Schrumpfniere eigentümlich sind, bleibt im Leben es fraglich, wie viel von der Veränderung auf Rechnung eines von der Arteriosklerose unabhängigen Vorganges, auf eine Hypertrophie der Mediamuskulatur, zu setzen ist. Noch zweifelhafter ist die Entscheidung bei geringfügigeren Veränderungen, bei denen man an eine Hypertrophie der Muskulatur denken kann, z. B. bei den dickwandigen Arterien jugendlicher Personen, bei beträchtlichen Aorteninsuffizienzen. Stärker veränderte Arterien verlaufen oft geschlängelt; sie sind häufig weiter als normal.

Schon bei dem Verhalten des Herzens bei allgemeiner Arteriosklerose (s. S. 119) wurde der Einfluß der Arteriosklerose auf die allgemeine Zirkulation berührt. Würden sämtliche Körperarterien sklerotisch, würde das Überfließen des Blutes in die Kapillaren durchweg erschwert sein, so müßte bei einem leistungsfähigen Herzen der arterielle Druck steigen. Die Drucksteigerung würde trotz des erhöhten Widerstandes die normale Menge Blutes in die Kapillaren treiben. Der linke Ventrikel würde vermehrte Arbeit leisten und hypertrophieren.

Eine solche allgemeine Ausbreitung der Veränderung findet sich wohl niemals. Stets sind im Körperkreislauf einzelne Gefäßgebiete vorzugsweise erkrankt. Nun wissen wir aus der Physiologie, daß der Widerstand in den Arterien des Gehirns, der Arme und Beine nur einen mäßigen Einfluß auf den allgemeinen Kreislauf hat. Und in der Tat finden wir eine sehr hochgradige Arteriosklerose in diesen Gefäßgebieten, ohne daß der allgemeine arterielle Druck irgendwie davon beeinflusst wird, ohne daß der linke Ventrikel hypertrophiert (H a s e n f e l d, C. H i r s c h). Da aber die Arteriosklerose sich hier am häufigsten lokalisiert, verläuft sie meist ohne eine Einwirkung auf den allgemeinen Kreislauf und auf das Herz. Sie hat nur lokale Folgen in den von ihr betroffenen Organen.

Nur in der Minderzahl der Fälle macht sich die Arteriosklerose im Verhalten des gesamten Kreislaufs bemerklich, wenn nämlich die den

Blutdruck in hervorragender Weise beherrschenden Arterien des Unterleibs hochgradig erkrankt sind. Ist hier der Widerstand für den Blutstrom erhöht, wird die Regulation des Blutdruckes, welche normalerweise hauptsächlich den Splanchnicusarterien obliegt, unvollkommen, so steigt der Blutdruck in sämtlichen Körperarterien. Der linke Ventrikel hypertrophiert. Aber selbst dann handelt es sich in den gewöhnlichen Fällen, bei denen nur die größeren Arterien des Splanchnicusgebietes verändert sind, um sehr mäßige Veränderungen, die nur mit der Müllerschen Methode der Herzwägung festgestellt werden können.

Nach dem anatomischen Befunde einer Hypertrophie der linken Kammer kommt eine Blutdrucksteigerung in der Aorta ferner zu stande, wenn die Aorta ascendens oder thoracica sehr stark arteriosklerotisch verändert ist. Aber diese Blutdrucksteigerung wird bei der Überwindung des erhöhten Widerstandes in der Aorta verbraucht. Es gelangt nichts davon in die peripheren Arterien, und wir müssen so einen Unterschied im arteriellen Druck der peripheren Arterien bei der Sklerose der Splanchnicusgefäße und der Aorta annehmen, obgleich die Hypertrophie der linken Kammer bei beiden gleich entwickelt sein kann (Hasenfeld, C. Hirsch).

Entsprechend den anatomischen Feststellungen findet sich bei unkomplizierter Arteriosklerose in der Regel keine Blutdrucksteigerung bei Messung mit dem Riva-Roccischen Instrument (Sawada, Groedel, Ferranini). Nur in 12,3 Prozent der untersuchten Kranken fand Sawada eine mäßige Erhöhung. Die arteriosklerotische Herzhypertrophie ist zu geringfügig, um im Leben erkannt zu werden.

Eine große Zahl hervorragender Ärzte beschreiben als fast regelmäßige Begleiterscheinung jeder Arteriosklerose eine Blutdrucksteigerung, erblicken in ihr sogar den regelmäßigen Vorläufer jeder Arteriosklerose. So läßt Huchard die verschiedenen die Arteriosklerose hervorrufoenden Schädlichkeiten einen Krampf der kleinen Gefäße und dadurch eine Blutdrucksteigerung auslösen, deren Folge die Arteriosklerose ist. So spricht v. Basch von einer latenten Arteriosklerose, wenn er eine Blutdrucksteigerung ohne nachweisbare arteriosklerotische Erkrankung innerer Organe findet. Die früher weitverbreitete irrtümliche Annahme, daß jede sklerotische Arterie nicht nur eine verdickte, sondern auch eine abnorm gespannte Wand besitze, kann bei den jetzt gebrauchten Messungsmethoden nicht als Grund der verschiedenen Meinung angesehen werden.

Auch ich habe mich von dem verschiedenen Verhalten des Blutdruckes bei der Arteriosklerose überzeugt. In Hessen hatte ich die durch Sawada mitgeteilten Ergebnisse. In Schwaben hat die Mehrzahl der Arteriosklerotiker einen erhöhten Druck. Die Arteriosklerose ist hier wie dort die gleiche Veränderung, soweit die Erkrankung der Gefäßwand in Betracht kommt. Aber in Hessen war nur in 9 Prozent der Fälle die Arteriosklerose mit Schrumpfnieren kompliziert. In Schwaben besitzt nur die Minderzahl der Arteriosklerotiker gesunde Nieren. Es mag das mit der Verschiedenheit des Volksstammes und wohl auch mit dem in Schwaben so überaus verbreiteten reichlichen Genuß von Wein, Most und Bier zusammenhängen. Wir kommen auf diese Nierenveränderungen noch zurück. Hier möchte ich nur den Schluß ziehen, daß stärkere, anhaltende Blutdrucksteigerung, eine klinisch deutliche Herzhypertrophie fast immer auf eine komplizierende Nierenerkrankung hinweisen, soweit nicht das

eigenartige Krankheitsbild der Polycythaemia hypertonica (s. S. 149) in Frage kommt.

In den sehr seltenen Fällen ungewöhnlich starker Sklerose der Lungenarterie steigt der Druck in ihr bedeutend an, und es kommt zu einer sehr starken Hypertrophie der rechten Kammer (s. S. 121).

Viel stärker als in der Ruhe schädigt die Arteriosklerose den Kreislauf bei jeder Tätigkeit der Arterien.

Schon der Puls wird beeinflusst. In den weniger dehnbaren Arterien sind die pulsatorischen Druckschwankungen größer. Der Puls wird höher. Die Pulswellen pflanzen sich bei der rigiden Wand schneller fort. Die sekundäre Welle rückt dadurch zum Hauptgipfel hinauf. Die Pulsform wird runder. Wichtig ist namentlich die größere Höhe der Pulswelle. Sie veranlaßt leicht Täuschungen über den Zustand des Kreislaufes, weil z. B. auch bei merklichem Nachlaß der Herzkraft die Pulswelle ebenso groß oder selbst größer bleibt, als in normalen Arterien bei guter Herzarbeit.

Noch empfindlicher ist die Störung im Spiele der Vasomotoren. Der normale Organismus reguliert die Blutzufuhr zu den einzelnen Körperteilen hauptsächlich durch Erweiterung oder Verengung der Gefäße. Erst in zweiter Linie wirken Steigerung oder Senkung des arteriellen Druckes mit. Stärkere Druckschwankungen werden durch Verengung oder Erweiterung anderer Gefäßgebiete ausgeglichen. Bei sklerotischen Arterien, die sich nicht wie normale verengern und erweitern können, treten bei jeder Änderung der Blutverteilung beträchtliche Druckschwankungen auf. Das zeigt sich besonders bei körperlicher Arbeit (Masing). Das Herz wird dadurch, wenn die Arterien sklerotisch sind, stärker beansprucht und ermüdet leichter. Auch thermischen Einflüssen auf die Körperoberfläche vermögen sklerotische Arterien nicht mit der normalen Erweiterung oder Verengung ihres Durchmessers zu entsprechen. Die Reaktion auf Kalt- und Warmreize erfolgt, wie ich mit Otfried Müller nachweisen konnte, umso weniger ausgiebig und umso träger, je stärker die Arterien erkrankt sind. Die Störung beginnt schon bei der eben nachweisbaren sklerotischen Wandverdickung. Eine hypertrophische Arterienmuskulatur scheint sie aber kompensieren zu können (Gumprecht [1904], eigene Beobachtung).

Betrachten wir die Erscheinungen der Arteriosklerose an den einzelnen Abschnitten des Kreislaufes, so stehen die Veränderungen des Herzens, der Nieren und des Gehirns in erster Linie, während die Sinnesorgane, der Magendarmkanal und die Extremitäten seltener der Sitz arteriosklerotischer Krankheitserscheinungen werden. Durch die Beteiligung von Herz, Nieren und Gehirn wird die Arteriosklerose zu einer der häufigsten Krankheits- und Todesursachen jenseits des 40. Jahres, aber zu einer keineswegs ganz seltenen auch in früheren Jahren. So berichtet Bahrdt, daß von reichlich 10 000 Todesfällen einer großen Lebensversicherungsgesellschaft, die naturgemäß überwiegend Menschen jenseits des 40. Lebensjahres betrafen, mindestens 22 Prozent auf Rechnung arteriosklerotischer Erkrankungen kamen.

Über das Verhalten des Herzens ist dem Gesagten nicht viel hinzuzufügen (s. oben u. S. 119). Die nur in der Minderzahl der unkomplizierten Fälle und meist in geringem Grade entwickelte Hypertrophie der linken Kammer macht klinisch in der Regel keine Erscheinungen.

Zur Erzeugung eines hebenden Spitzenstoßes ist sie gewöhnlich zu geringfügig. Die Akzentuation des zweiten Aortentones kann auch durch rein örtliche Veränderungen der Aorta ascendens verursacht sein. Viel wichtiger wird die Arteriosklerose auch der peripheren Arterien dadurch, daß sie dem Herzen bei jeder körperlichen Anstrengung, bei jeder Reaktion auf einen Wechsel der Außentemperatur vermehrte Arbeit aufbürdet. Die dadurch verursachte starke Inanspruchnahme des Herzens trägt sicher zum großen Teile die Schuld, daß Herzstörungen bei Arteriosklerotikern früher und häufiger auftreten als bei Menschen mit gesunden Gefäßen. So fand ich unter meinen poliklinischen Kranken in Marburg Herzmuskelerkrankungen bei Arteriosklerose unter 40 Jahren mehr als doppelt so häufig, wie bei gesunden Arterien. Zwischen 30 und 39 Jahren war schon ein Fünftel, zwischen 40 und 49 Jahren nahezu die Hälfte dieser Arteriosklerotiker herzkrank. Allerdings handelte es sich um eine körperlich schwer arbeitende Landbevölkerung in einer bergigen Gegend. Dazu kommen die häufigen sklerotischen Erkrankungen des Herzens selbst, vor allem die Koronarsklerose und die sklerotischen Klappenfehler speziell am Aortenostium (s. S. 112 u. 171). Hier sei noch erwähnt, daß B a h r d t unter den Todesfällen seiner Lebensversicherungsgesellschaft an Arteriosklerose (s. oben) fast 10 Prozent durch Herzschlag eintreten sah, und daß er ein reichliches Drittel aller chronischen Herzkrankheiten bei den Versicherten durch sklerotische Herzveränderungen hervorgerufen fand.

Die Sklerose der Aorta ascendens, die für die Diagnose der Koronarsklerose so wichtig ist (s. S. 115), ist oft schon im Leben an der Erweiterung und Verlängerung des Gefäßes und an Abnormitäten in dem Ursprung der großen Halsarterien zu erkennen. Schon T r a u b e hat ihre Symptome geschildert, C u r s c h m a n n hat sie neuerdings auf Grund eines großen autoptischen Materials besonders für die Diagnose der Koronarsklerose verwertet. Durch die Verlängerung der sklerosierten Aorta wird ihre P u l s a t i o n oft im J u g u l u m mit großer Deutlichkeit sichtbar und noch häufiger fühlbar, wenn man im Jugulum hinter das Sternum fühlt, während der Kranke schluckt. Nur abnorm entspringende, quer über das Jugulum fortziehende Trunci anonymi oder Karotiden können mit der Aorta verwechselt werden. Die erkrankte Aorta nähert sich ferner infolge ihrer Erweiterung und stärkeren Krümmung der Brustwand. Man fühlt ihre Pulsation bisweilen schon mit der Hand im Sternalende des 2., oft auch des 3. oder 1. rechten Interkostalraums. Noch deutlicher teilt sich die Bewegung manchmal dem Ohr durch das aufgesetzte Stethoskop mit. Häufiger erscheint an derselben Stelle neben dem rechten Sternalrande eine mehr oder minder ausgesprochene, bis zu 3 cm breite t y m p a n i t i s c h e S c h a l l v e r k ü r z u n g o d e r D ä m p f u n g, zu deren Wahrnehmung man mittelstark auf beiden Seiten des Sternums genau symmetrisch perkutieren muß. Man hört über der sklerosierten Aorta sehr häufig systolische, in die Halsarterien sich fortpflanzende G e r ä u s c h e. Sie entstehen durch die unregelmäßigen Wandschwingungen infolge der Sklerosierung der Aortenwand oder durch sklerotische Veränderungen an den Aortenklappen. Von Aortenstenosengeräuschen unterscheiden sie sich durch ihre größere Weichheit, ihren Beginn synchron mit der Systole und vor allem durch den deutlich hörbaren, oft sogar verstärkten oder klingenden zweiten Ton, während der letztere bei Aortenstenose fehlt oder sehr leise, nur von der Pulmonalis her fort-

geleitet ist. Der arterielle Druck ist dabei in den reinen Fällen nicht erhöht. Die Verstärkung entsteht durch die Erweiterung der Aorta, ihre Annäherung an die Brustwand und durch die damit verbundene Vergrößerung der Semilunarklappen. Der klingende Charakter mag durch veränderte Resonanz der erkrankten Aortenwand zu stande kommen (Bittorf). Bisweilen äußert sich die Sklerose der aufsteigenden Aorta auch allein in der Akzentuation und der klingenden Beschaffenheit des zweiten Aortentons, und der erste Ton bleibt rein oder wird nur wenig unrein. Sehr deutlich hört man die erwähnten auskultatorischen Erscheinungen über der Aorta mit Hilfe der von Boy-Teissier eingeführten retrosternalen Auskultation. Das Stethoskop wird dazu in das Jugulum ungefähr in der Verlängerung der aufsteigenden Aorta bei leicht seitlich gewendetem Kopfe des Untersuchten aufgesetzt. Der Versuch Bittorfs, aus den erwähnten auskultatorischen Erscheinungen eine noch speziellere Diagnose zu stellen, aus dem klingenden Charakter des zweiten Tons die diffuse, aus den Geräuschen die nodöse Form der Aortensklerose zu erkennen, bedarf weiterer Nachprüfung. Die von demselben Autor befürwortete scharfe Trennung der Akzentuation des zweiten Aortentones von seinem klingenden Charakter ist mir meist nicht möglich gewesen.

Auch auf der linken Seite des Rückens, etwas median und unterhalb des oberen inneren Schulterblattwinkels bemerkt man vereinzelt, am besten mit unmittelbar aufgelegtem Ohr, die Pulsation der erweiterten und verlängerten Aorta.

Im *Röntgenbilde* äußert sich die Aortensklerose in einem starken, halbkreisförmigen Hervortreten des obersten Abschnittes, des Aortenbogens an der linken Seite des Gefäßschattens. Er zeigt deutliche Pulsation. Der Mittelschatten im ganzen wird dadurch bei den gewöhnlichen Veränderungen nicht beeinflusst. Erst bei den höheren Graden, die ohne scharfe Grenze in das spindelförmige Aneurysma übergehen (s. unten) wird der Mittelschatten auch nach rechts verbreitert. Bei schräger Durchleuchtung von links hinten nach rechts vorn sieht man die Aorta im ganzen gleichmäßig verbreitert.

Bisweilen führt die Sklerose der aufsteigenden Aorta, resp. des Aortenbogens durch sklerotische Wucherung und noch häufiger wohl durch bloße Verziehung der Ursprungsöffnung zu Verengerungen der Ursprünge der Halsgefäße. Dann wird der Puls in der betroffenen Arterie kleiner und kommt manchmal auch später als auf der anderen Seite. Er kann sogar völlig fehlen. Zur richtigen Abschätzung dieser Pulsdifferenz sei daran erinnert, daß sie in den Radialarterien ebenso durch sklerotische Verengerung der Brachialis oder der Subclavia oder durch abnormen Verlauf einer Radialis entstehen kann, man also stets das Verhalten der Arterien möglichst nahe dem Zentrum prüfen muß, und daß der Puls der rechten Karotis oft schon normalerweise etwas größer ist als der der linken. Geringe Unterschiede sind also nur mit Vorsicht zu verwerten. Recht häufig ist der Puls in sämtlichen Halsgefäßen bei Sklerose der aufsteigenden Aorta auffallend klein, wenn er mit dem Cruralispulse verglichen wird.

Die Ursprünge der großen Halsarterien werden manchmal durch die Verlängerung der Aorta auffallend verlagert. Am häufigsten entspringt der Truncus anonymus abnorm weit rückwärts, und die dann gewöhnlich ebenfalls stark sklerotische Karotis verläuft in einer starken Krümmung.

Nach unten macht sich die Verlängerung der Aorta öfters in einer Verlagerung des Herzens bemerklich. Der Spitzenstoß rückt nach unten und außen. Die absolute Herzdämpfung beginnt links vom linken Sternalrande. Noch häufiger wird das Herz bei Lagewechsel abnorm beweglich. Bei Linkslagerung des Kranken rückt der Spitzenstoß nicht, wie normal, durchschnittlich 3,5 cm nach links, sondern unter Umständen bis zu 8 cm, bis in die mittlere Axillarlinie. Bei Rechtslage ist die Verschieblichkeit nicht so auffallend gesteigert. Emphysem beschränkt die Herzbeweglichkeit. Ob die vermehrte Beweglichkeit des Herzens bei vielen Neurasthenikern mit beginnender Aortensklerose zusammenhängt, ist noch durch das Röntgenverfahren zu entscheiden (s. auch unten bei Herzneurosen).

Die Sklerose der aufsteigenden Aorta ist sehr häufig mit Koronarsklerose verbunden. Sie greift auf die Aortenklappen über und erzeugt arteriosklerotische Insuffizienzen oder Stenosen. Nur selten ist die Erweiterung des Gefäßes so bedeutend, daß eine relative Insuffizienz der Semilunarklappen die Folge ist. Die Herzbeschwerden führen die Kranken am häufigsten zum Arzt. Nur selten erhebt man zufällig den Befund bei einem sich für gesund haltenden Menschen. Er ist eine Mahnung zu größter Vorsicht, weil dann stets die Möglichkeit einer latenten Koronarsklerose vorliegt.

Die aufsteigende Aorta ist nächst den Extremitätenarterien wohl die Stelle, an der sich die Arteriosklerose in jüngeren Jahren am häufigsten lokalisiert und lebenswichtige Erscheinungen hervorruft. Schon bei Menschen in den Zwanzigerjahren findet man sie bisweilen entwickelt. Ein Teil der frühen Fälle, aber jedenfalls nicht alle, entfallen wohl auf die im nächsten Kapitel zu schildernde spezifisch syphilitische Erkrankung. Aber auch bei nicht syphilitischen Personen scheint sich die Erkrankung gelegentlich so frühzeitig zu entwickeln.

Die Sklerose der absteigenden Aorta wird nur bei Erkrankung der Aorta abdominalis gelegentlich erkennbar, wenn man bei dünnen, schlaffen Bauchdecken das geschlängelte und rigide Gefäß abtasten und vereinzelt sogar sehen kann. Nach einer Angabe Littens fühlt man an der sklerotischen Bauchaorta schon bei leichter Kompression ein Schwirren, während an dem normalen Gefäß ein stärkerer Druck dazu erforderlich ist.

Nächst dem Herzen ist das Verhalten der Nieren für das Krankheitsbild der Arteriosklerose von ausschlaggebender Bedeutung. Schon bei der Ätiologie wurde erwähnt, daß Arteriosklerose eine häufige Folge der anhaltenden Drucksteigerung bei Nephritis, speziell bei den verschiedenen Formen der Schrumpfniere ist. Im Anschluß an diese sekundäre Arteriosklerose können sich Gehirn-, Netzhaut-, Darm- und vor allem Herzstörungen entwickeln, welche das reine Bild der Nephritis komplizieren. Besonders gefährdet ist das Herz, das ja schon ohnehin bei vielen chronischen Nephritiden durch myocarditische oder pericarditische Prozesse bedroht wird. Von mindestens ebenso großer Bedeutung ist aber die Arteriosklerose für die Entstehung vieler Nephritiden. Der Zusammenhang im einzelnen ist bei unseren noch so lückenhaften Kenntnissen über die pathologische Physiologie der Nephritis vielfach unklar. Trotz der dadurch gebotenen Beschränkung kann ich mich nicht der Anschauung anschließen, daß die Arteriosklerose durch Verlegung der Blutzufuhr

zu einer fortschreitenden Verödung immer zahlreicherer Glomeruli, zu einer Wucherung des interstitiellen Gewebes und so zu einer anatomisch gut charakterisierten Nephritis, der arteriosklerotischen Schrumpfniere führt. Die klinischen Erscheinungen dieser Nephritis stimmen so völlig mit den Symptomen anderer Schrumpfnieren, in der Mehrzahl der Fälle mit denjenigen der genuinen Schrumpfniere, deren Endstadium die kleine rote Niere bildet, überein, daß ein anderer Zusammenhang der Dinge wahrscheinlicher wird. In Anlehnung an die von Ziegler vertretene Auffassung nimmt man wohl zutreffender an, daß die Arteriosklerose die Nieren zur Erkrankung disponiert. Eine zur Nephritis führende Einwirkung muß ja unzureichend durchblutete Nieren besonders schädigen, sei es durch die Summation einer speziell die Nierengefäße alterierenden Noxe zu den Veränderungen der Arteriosklerose, sei es durch die erschwerte Reparatur einer eingetretenen Veränderung.

Die Kombination von Schrumpfniere und Arteriosklerose, mag die Gefäßerkrankung sekundär oder primär eine wichtige disponierende Ursache sein, ruft das Krankheitsbild hervor, wie es auf S. 146 geschildert wurde und das wir zusammenfassend als Schrumpfniere bei Arteriosklerose bezeichnen können. Hat man die Entwicklung der Erkrankung nicht gesehen, ist nach dem klinischen und anatomischen Befunde kaum zu entscheiden, ob die Nephritis oder die Arteriosklerose der primäre Prozeß sind. In manchen Fällen unterscheidet sich der Verlauf in keiner Weise von dem einer gewöhnlichen Schrumpfniere. Die nephritischen Erscheinungen beherrschen das Bild. Vielfach aber — und das bedingt dann eigenartige Erscheinungen — bewirkt die gleichzeitige Herzerkrankung, daß die cardialen Symptome überwiegen. Die Nierenveränderung ist noch wenig vorgeschritten und fügt dem Krankheitsbilde nur charakteristische Züge hinzu. Dafür sei auf die früheren Ausführungen verwiesen. Dort ist auch der mannigfachen Komplikationen von seiten anderer Organe gedacht worden.

Hier sei nur nochmals die Bedeutung der komplizierenden Nieren-erkrankung für viele, wahrscheinlich die meisten Blutdrucksteigerungen bei Arteriosklerose hervorgehoben. Die Blutdrucksteigerung scheint eines der frühesten Symptome der Nierenerkrankung zu sein. Schon bei sehr geringfügigen anatomischen Veränderungen, ganz mäßiger und partieller Schrumpfung, bei Verödung erst weniger Glomeruli, bei sehr mäßiger Bindegewebsvermehrung kann sie in hohem Grade ausgebildet sein. Sie kann der Albuminurie und Zylindrurie, die bei diesen Nephritiden, wie wir sahen, ja lange fehlen können, beträchtlich vorausgehen. Auch die Polyurie kann später auftreten. Beträgt der systolische Blutdruck bei Messung nach v. R e c k l i n g h a u s e n anhaltend über 160—170 mm Hg, so rechtfertigt sich die Deutung der Drucksteigerung als Folge einer latenten Nephritis scheinbar regelmäßig durch den anatomischen Befund, falls nicht die Polycythaemia hypertonica in Frage kommt. Auch bei niedrigeren Druckwerten macht man sehr oft dieselbe Erfahrung und sieht in einem wie dem anderen Falle bei genügender Dauer des Lebens sehr häufig zweifelloso nephritische Symptome auftreten. Immerhin ist in diesen Übergangsfällen bisweilen auch bei längerer Beobachtung nicht sicher eine unkomplizierte Arteriosklerose mit erhöhtem Drucke auszuschließen.

Von den arteriosklerotischen Hirnerscheinungen sind die Apoplexien und die Thrombosen mit folgender Erweichung hier nicht

zu schildern. Umsomehr sei das erste Stadium der cerebralen Arteriosklerose betont, das unter völlig neurasthenischen Symptomen verläuft (Windscheid, Erlenneyer). Nach der weitgehenden Besserungsfähigkeit der Störung liegt ihr sicher sehr oft noch keine organische Herd-erkrankung zu Grunde, sondern ihre Ursache ist rein funktionell, die erschwerte Durchblutung des Gehirns, noch mehr vielleicht die mangelhafte Anpassungsfähigkeit seiner sklerotischen Arterien. Homburger hat in solchen Fällen anatomisch nur sehr geringe Veränderungen kleiner Hirngefäße gefunden.

Die Kranken klagen über unangenehme Empfindungen, über Druck und Eingenommensein im Kopfe. Der Schlaf läßt zu wünschen. Besonders oft wachen die Kranken abnorm früh auf und können nicht wieder einschlafen. Häufig stellt sich bei diesem vorzeitigen Erwachen ein quälendes, meist in die Herzgegend verlegtes Angstgefühl ein. Hin und wieder tritt diese Empfindung, die völlig leichten Anfällen von Angina pectoris gleichen kann, auch am übrigen Tage, bisweilen anhaltend auf. Schwindelempfindungen werden häufig geklagt. Dazu gesellen sich sehr oft Magen- und Darmbeschwerden. Bedeutender Nachlaß des Appetits, Völle, Blähungen, aber auch anfallsweiser Heißhunger werden beobachtet. Verstopfung ist sehr gewöhnlich. Die Patienten sehen meist abgespannt und müde aus. Ihr Ernährungszustand kann merklich zurückgehen.

Die geistige Leistungsfähigkeit nimmt ab. Die Kranken verlieren die Fähigkeit zu produktiver geistiger Tätigkeit. Das Gedächtnis für Dinge der jüngsten Vergangenheit läßt nach. Die Auffassungsgabe sinkt. Die Kranken werden entschlüsselter. Dazu kommt ein Nachlaß der normalen Hemmungen, der sich durch leichtere Erregbarkeit in gemüthlicher, bisweilen auch in sexueller Beziehung, durch erhöhte Geschwätzigkeit äußert. Die Toleranz gegen Mittel, die das Gehirn beeinflussen, z. B. gegen Alkohol, gelegentlich gegen Schlafmittel nimmt merklich ab.

Sehr charakteristisch ist das Auftreten dieser Erscheinungen nach dem 40. und häufiger nach dem 50. Jahre bei Leuten, welche früher vielfach trotz großer Anforderungen nie neurasthenisch gewesen sind. Wertvoll für die Diagnose ist auch die Zunahme der Beschwerden bei allen den arteriellen Druck steigernden Vorgängen. Hin und wieder wird die Störung durch eine Erschütterung oder Verletzung des Schädels ausgelöst, und es kommt die Unterscheidung gegen reine traumatische Neurasthenie in Frage.

Die Erscheinungen sind bei geeignetem Verhalten in weitgehender Weise besserungsfähig. Nicht selten sind sie aber der Vorbote der zweifellos organischen Störungen, deren leichteste Formen, starke Schwindelanfälle, vorübergehende Ohnmachten, kurzdauernde Sprachstörungen u. dgl. auch schon während dieser Initialperiode auftreten können. In anderen Fällen führen sie ganz allmählich zu einer immer weitergehenden Reduktion der geistigen Fähigkeiten, bei der bisweilen ein eng umgrenzter Gedankenkreis, z. B. der gewohnten Berufstätigkeit, fast noch wie im gesunden Zustande beherrscht wird.

Nur selten, namentlich bei Trinkern, entwickelt sich ziemlich rasch aus diesen Anfängen eine völlige Demenz und nur vereinzelt wachsen sich die neurasthenieartigen Symptome zu völlig psychotischen Störungen aus. Den Gegenstand der Wahnvorstellungen bildete in den Fällen, die ich gesehen habe, meist der Magendarmkanal. Die Kranken glauben z. B.,

nicht mehr schlucken zu können und deshalb völlig zu vertrocknen oder infolge stets unzureichender Stuhlentleerung ganz mit Luft aufgeblasen zu sein und nichts genießen zu können. Vereinzelt hörte ich auch hartnäckig wiederholte, objektiv durch nichts begründete Klagen über Unfähigkeit zu atmen, über quälenden Luftmangel. Diese psychotischen Störungen scheinen hinsichtlich ihrer Besserungsfähigkeit eine sehr schlechte Prognose zu geben.

Noch unzureichend bekannt ist der Zusammenhang zwischen der Sklerose der Hirnarterien und der Epilepsie. Naunyn hat wohl zuerst die Bedeutung der Gefäßerkrankung für die Epilepsia tarda oder senilis hervorgehoben. Schon zwischen 20 und 30 Jahren kann die Arteriosklerose zur Epilepsie führen (Hochhaus). Vielleicht löst eine abnorme vasomotorische Verengung der erkrankten Arterien die einzelnen Anfälle in ähnlicher Weise aus, wie Naunyn sie nach Kompression der Karotiden bei solchen Kranken auftreten sah.

Der Beziehung einer anderen anfallsweisen Störung, des Cheyne-Stokesschen Atmens, resp. der Adams-Stokesschen Krankheit zur Sklerose der Hirnarterien und zu abnormen vasomotorischen Erregungen wurde bereits auf S. 84 gedacht.

Im Rückenmark verursacht die Arteriosklerose in sehr seltenen Fällen Erweichungsherde mit entsprechenden Herdsymptomen (Homburger).

Durch Untersuchung der Augen hoffte man früher, die cerebrale Arteriosklerose schon frühzeitig feststellen zu können. Aber die Sklerose der Netzhautarterien ist in ihrem Vorkommen von der Sklerose der Hirnarterien völlig unabhängig. Sogar die beiden Augen zeigen sehr verschieden starke Veränderungen (Sattler). Die Sklerose der Netzhautarterien wird wahrscheinlich, wenn an beiden Seiten ihrer Blutsäule ein weißlicher Reflex auftritt, der sich von der Papille mehr oder minder weit in die Netzhaut fortsetzt. Charakteristisch sind Netzhautblutungen, die bisweilen in großer Zahl und Ausdehnung auftreten. Auch die Netzhautvenen pflegen dann sklerotisch verändert zu sein, sind erweitert und geschlängelt und die Verdickung ihrer Wand äußert sich bei längerer Dauer des Leidens auch in dem Auftreten weißer Flecke, die von den weißen Plaques der Retinitis albuminurica zu unterscheiden sind (Sattler). Es kommt weiter gelegentlich zu einer Thrombose der Arteria centralis mit den bekannten Folgen.

An den Ohren klagen viele Kranke mit Arteriosklerose über subjektive lästige Schallerscheinungen, Sausen, Rauschen u. s. w. Der Zusammenhang der senilen Trommelfellveränderung mit der Arteriosklerose ist noch zu untersuchen.

Der Magendarmkanal zeigt entsprechend der Seltenheit stärkerer Sklerose seiner Arterien nur vereinzelt Störungen. Als *Dyspragia intermittens angiosclerotica intestinalis* hat Ortner anfallsweise Erscheinungen beschrieben, welche durch die Verbindung von Schmerz und motorischen Störungen lebhaft an die Angina pectoris erinnern. Einige Zeit nach einer reichlicheren Mahlzeit, bisweilen alltäglich, bisweilen nur periodisch mit längeren Zwischenräumen treibt sich der Leib meteoristisch auf. Manchmal treten einzelne Darmabschnitte besonders gebläht hervor. Niemals wird aber Darmsteifung wie bei einer Stenose beobachtet. Aufstoßen und Brechreiz stellen sich ein. Durch die Hochdrängung des Zwerchfells wird die Atmung

erschwert. Es wird über lebhaftes Schmerzen und Spannung im Leib geklagt. Die Kranken können bei stärkeren Beschwerden kollabieren. Nach einigen Stunden ist alles wieder normal. Nur leichte unangenehme Empfindungen können dauernd fortbestehen. Von der in mancher Beziehung ähnlichen chronischen Darmstenose unterscheidet sich die Störung durch das Fehlen einer Darmsteifung. Die Anomalie kann der Vorbote einer Darmangrän durch thrombotischen Verschuß der sklerosierten Bauchgefäße (H a s e n f e l d) sein. Auch ileusartige Erscheinungen können durch die Lähmung eines begrenzten Darmabschnittes entstehen. Wahrscheinlich kommen auch leichtere Formen des eigenartigen Krankheitsbildes vor. Ob die Sklerose einzelner Arterien zu isolierten Magen- und Darmgeschwüren führen kann, ist noch weiter zu prüfen. Mit Recht wirft O r t n e r die Frage auf, ob bei der Entstehung der Anfälle außer der Sklerose der Darmarterien vasomotorische Einflüsse mitwirken.

Die Sklerose der Pankreasarterien soll in Beziehung zu manchen *Diabetesfällen* stehen (Fleiner, Hoppe-Seyler). Die L a n g h a n s s c h e n Inseln des Pankreas werden nach Hoppe-Seyler sklerotisch und veröden, nachdem Degeneration ihrer Kapillaren und Bindegewebswucherung die Erkrankung eingeleitet haben. Hoppe-Seyler führt die Veränderung auf das Zusammenwirken der Gefäßerkrankung mit einem chronischen Entzündungsvorgang zurück. Seine wichtigen Feststellungen geben einen wertvollen Gesichtspunkt für die Beurteilung der so häufigen Kombination von Diabetes mit sklerotischen Nieren- und Herzveränderungen.

An der Peripherie des Körpers führt die Arteriosklerose trotz ihrer großen Häufigkeit und ihrer oft so beträchtlichen Stärke nur ziemlich selten zu merklichen örtlichen Störungen, so wichtig sie auch für die Allgemeinerscheinungen der Krankheit ist. Infolge der etwas verminderten Durchblutung der Kapillaren sehen viele Arteriosklerotiker auffallend blaß aus. Besonders deutlich wird das bisweilen bei gleichzeitiger Herzschwäche, und gibt zusammen mit der hin und wieder die Herzerkrankung begleitenden Abmagerung den Kranken ein fast kachektisches Aussehen. Viele Kranke mit leichten Herz- oder Hirnstörungen halten sich deshalb für blutarm und nervös oder fürchten, wenn sie auffallend abmagern, an Krebs zu leiden. Die Atrophie der Haut, der Muskeln, der Knochen ist wohl wegen des geringen Parallelismus mit der Arterienerkrankung als der Arteriosklerose koordinierte Erscheinung anzusehen. Die von K u ß m a u l, J o f f r o y und A c h a r d beschriebene angiosklerotische Neuritis ist noch mit neueren Methoden zu untersuchen.

Überaus häufig finden sich bei Arteriosklerotikern v a s o m o t o r i s c h e N e u r o s e n. Sehr zahlreiche Kranke klagen über Kälte und Absterben in Händen und Füßen und über gleichzeitigen Blutandrang zum Kopf, über lästige Völle im Leib und über Leere im Kopf, über menstruale Metrorrhagien, über unangenehmes Klopfen der Bauchorta oder der Fingerarterien.

Darüber und über die schwereren Gefäßneurosen, die mit einer gewissen Vorliebe bei Arteriosklerose auftreten, die *Raynaudsche Krankheit*, die *Erythromelalgie*, die *Akroparästhesien*, soll bei den Herz- und Gefäßneurosen gesprochen werden. Ihr Vorkommen zeigt, daß die sklerotischen Arterien, die den gewöhnlichen Reizen nicht mehr in normaler Weise entsprechen, auf krankhafte nervöse Impulse mit krampfartiger Ver-

engerung oder lähmungsartiger Erweiterung reagieren. Ebenso vermag ja, wie erwähnt, eine hypertrophische Muskulatur der Media, z. B. bei Schrumpfnieren, die Rigidität der Wand zu überwinden.

Nur eine ausschließlich bei Sklerose auftretende Gefäßneurose, das intermittierende Hinken (die Claudicatio intermittens, die Dysbasia angiosclerotica [Erb]) sei hier erwähnt. Charcot hat es zuerst geschildert, Erb hat es in umfassender Weise studiert. Wenn die Kranken eine Zeitlang gegangen sind, bekommen sie in einem Bein oder in beiden Beinen Parästhesien, Kriebeln, Hitze- und Kältegefühl, Schmerzen, Spannungsgefühle. Dazu gesellen sich auffallende Störungen im Blutumlauf der erkrankten Teile. Die Füße und Unterschenkel fühlen sich auffallend kühl an und werden blaß und cyanotisch. Kleinere oder größere Hautpartien am Fuß können ganz weiß, wie abgestorben aussehen. Wird die weitere Bewegung nicht schon wegen dieser Beschwerden aufgegeben, stellt sich ein Gefühl von Spannung, von Krampf und Starre in den betreffenden Gliedern ein. Die Muskeln werden unbeweglich und gebrauchsunfähig. Ruht sich der Kranke aus, gleicht sich die Störung zunächst bald aus, um bei erneuter Bewegung wieder aufzutreten. Bei Zunahme der Veränderung kommen die Beschwerden schon bei ganz unbedeutenden Bewegungen. Die Beine werden völlig unbeweglich und atrophieren.

Regelmäßig scheint nach Erb das intermittierende Hinken mit Sklerose der Beinarterien verknüpft zu sein. Meist wird auch die Lichtung der Beinarterien in größerer oder geringerer Ausdehnung verengt, so daß man den Puls nicht wie sonst bei sklerotischen Arterien auffallend deutlich, sondern sehr klein oder gar nicht fühlt. Oft finden sich Unterschiede zwischen den beiden Beinen. Das schlechter durchblutete Bein pflegt auch der Sitz der stärkeren Beschwerden zu sein. Das Verhalten der Fußpulse (A. dorsalis pedis und A. tibialis postica), des Pulses der Art. poplitea und der Art. femoralis ist deshalb in allen derartigen Fällen eingehend zu untersuchen. Es ist interessant, daß bei Pferden durch Verengerung der Beinarterien ein ganz analoges Krankheitsbild sich entwickelt.

Beim Menschen genügt, wie Erb hervorgehoben hat, die bloße Einengung der Strombahn durch Arteriosklerose nicht zur Hervorrufung des Krankheitsbildes. Man findet Verkleinerung oder Fehlen der Fuß- und Kniekehlenpulse auch ohne intermittierendes Hinken. Offenbar bedarf es zu seiner Entstehung noch einer abnormen Erregung der Vasomotoren, einer krampfhaften Gefäßverengerung, die vielleicht durch die für erhöhte Tätigkeit unzureichende Blutzufuhr ausgelöst wird. Außer manchen Erscheinungen des Krankheitsbildes, besonders dem Kaltwerden und Erblassen der kranken Teile, spricht für das Mitwirken eines nervösen Gefäßkrampfes auch die von Erb hervorgehobene Tatsache, daß hauptsächlich nervöse und neurasthenische Menschen von dem intermittierenden Hinken befallen werden. Die Dysbasia angiosclerotica ist bisweilen entsprechend der Veränderung der Arterien ein Vorbote der arteriosklerotischen Gangrän. Sie gewinnt dadurch auch prognostisch eine große Bedeutung.

Viel seltener als an den unteren Extremitäten sieht man ähnliche Erscheinungen an den Armen und ganz selten an den Augen oder an einem Auge. Hier tritt eine rasch vorübergehende Amaurose ein.

W a g e n m a n n konnte in einem derartigen Falle die krampfhaftige Verengerung der sklerotischen Retinalarterien mit dem Augenspiegel feststellen.

Möglicherweise spielen abnorme vasomotorische Einflüsse auch bei anderen Krankheitserscheinungen der Arteriosklerose eine Rolle. Daß sie vielleicht mitwirken, haben wir bei den intermittierenden Darmerscheinungen der Arteriosklerotiker (s. S. 418), bei der wahren Angina pectoris (s. S. 43) und bei den sie begleitenden Erscheinungen in anderen Gefäßgebieten (s. auch S. 83) betont. Auch für manche cerebrale Störungen vorübergehender Art ohne organische Grundlage (Schwindel, Ohnmacht, Epilepsie) mögen sie in Frage kommen. Zur Erklärung der Adams-Stokesschen Krankheit sind sie herangezogen worden.

Die ernsthafteste Störung, welche die Arteriosklerose an den Extremitäten hervorruft, ist die G a n g r ä n. Der Brand entsteht bei Verschuß der ernährenden Arterie, wenn keine ausreichenden Kollateralen vorhanden sind oder wenn sich die Kollateralen infolge gleichzeitiger sklerotischer Erkrankung nicht genügend erweitern können. Die sklerotische Gangrän tritt am häufigsten am Fuße auf und greift von hier unter Umständen auf den Unterschenkel über. Sie entwickelt sich meist im Anschluß an eine Entzündung nach irgend einer geringfügigen Verletzung. Wohl durch Übergreifen auf die sklerosierte Arterie und thrombotischen Verschuß derselben oder dadurch, daß das entzündete Gewebe von der sklerosierten Arterie ungenügend ernährt wird, kommt es unter heftigen Schmerzen zum brandigen Zerfall der erkrankten Teile. Die Gangrän ist oft eine feuchte. Seltener erfolgt ohne vorhergegangene Entzündung durch den sklerotischen Verschuß der Arterie eine trockene Mumifikation des Fußes. Die sklerotische Gangrän kommt am häufigsten bei alten Leuten (Altersbrand) und bei Diabetikern vor. Der Diabetes ist eine so häufige Ursache der Gangrän, daß in jedem Fall danach gefahndet werden muß. Die große Neigung der Haut des Diabetikers zu Entzündungen und die Häufigkeit der Arteriosklerose bei ihm bedingen wohl die häufige Entstehung der Gangrän. Die vorher erwähnten sensiblen, motorischen und vasomotorischen Erscheinungen gehen nicht selten der Gangrän längere Zeit voraus. Sie gewinnen dadurch prognostisch und therapeutisch eine große Bedeutung.

Die S k l e r o s e d e r L u n g e n a r t e r i e bleibt meist symptomlos. Ganz vereinzelt hat sie bei ungewöhnlich hochgradiger Entwicklung das eigenartige auf S. 121 geschilderte Krankheitsbild im Gefolge.

Auf sklerosierten Stellen, namentlich auf atheromatösen Geschwüren schlagen sich bisweilen *Thromben* nieder. Aber nur verhältnismäßig selten bilden sie die Quelle klinisch erkennbarer Embolien. Die Bedeutung der Arteriosklerose für die Entstehung von *Aneurysmen* und *Gefäßrupturen* wird in den folgenden Abschnitten besprochen werden.

Das Krankheitsbild der Arteriosklerose wird durch das Hervortreten bald dieser bald jener Störungen überaus mannigfaltig. Unübersehbar sind die Kombinationen der verschiedenen örtlichen Erkrankungen durch die wechselnde Stärke, mit der sie sich geltend machen. Die verschiedenen Gefäßgebiete sind fast bei jedem Kranken in ungleicher Stärke befallen. Recht oft finden sich ernste Veränderungen der inneren Organe, speziell des Herzens, der Nieren, des Gehirns bei Menschen, deren tastbare Arterien frei von Sklerose sind. Besonders beobachten wir das bei den Frauen der

wohlhabenden Kreise. Umgekehrt sehen wir fast noch häufiger Veränderungen bisweilen beträchtlicher Art an den peripheren Schlagadern ohne Erkrankung der inneren Organe.

Die mannigfachen Erscheinungen des so verschiedenartigen Krankheitsbildes werden durch die rein anatomische Betrachtung der Folgen der Arterienveränderung nur zum Teil verständlich. Die anatomische Betrachtung vermag nicht zu erklären, warum an den Extremitäten selbst hohe Grade der Veränderung meist ohne Störung ertragen werden, während an Herz und Hirn schon sehr mäßige Störungen merkliche Folgen haben. Hier wirken offenbar *funktionelle Eigentümlichkeiten* der einzelnen Körperteile und ihrer Gefäße bestimmend mit. Das nach den Untersuchungen Biers verschiedene Verhalten der Kapillaren in der Peripherie und in den inneren Organen kommt unter anderem in Betracht.

Der **Verlauf** ist je nach dem Hervortreten der Herz-, der Nieren-, der Gehirnerkrankung u. s. w. verschieden. Etwas Allgemeines läßt sich darüber nicht sagen. Nur das sei hier hervorgehoben, daß die Arteriosklerose stets die Tendenz hat, weiter fortzuschreiten. Die Erkrankung lebenswichtiger Organe ist schon dadurch stets ernst. Aber wir stehen der Krankheit, zum guten Teil auf Grund der vorgetragenen ätiologischen Anschauungen nicht mehr so resigniert gegenüber wie früher. Wir vermögen bei manchen Fällen den Verlauf zu verzögern, sogar hie und da bereits eingetretene Veränderungen teilweise wieder zum Rückgange zu bringen und etwas häufiger noch Störungen der Organfunktion infolge der Gefäßerkrankung zu beseitigen. Diese zuversichtlichere Auffassung ist besonders berechtigt bei sklerotischen Veränderungen der Peripherie, welche keine erkennbaren Krankheitserscheinungen machen und nicht mit Erkrankungen innerer Organe kompliziert sind. Sie können viele Jahre und Jahrzehnte bestehen, ohne daß weitere Folgen hervortreten. Immerhin rücken sie die Gefahr einer wirklichen Erkrankung in größere Nähe. Und es kommt viel auf die äußeren Lebensverhältnisse an, ob und in welcher Weise sie sich bemerkbar machen. Wir sahen z. B., wie schwer arbeitende Menschen mit peripherer Sklerose verhältnismäßig früh und oft herzleidend werden (s. S. 413).

Diagnose. Über die Diagnose der Herz-, Nieren-, Gehirn-, Darm-erkrankungen und der nervösen Störungen im Gefolge der Arteriosklerose ist dem Gesagten nichts hinzuzufügen. Über die Erkennung der Sklerose der aufsteigenden Aorta ist auf S. 413 das Nötige besprochen. Hier sei nur noch betont, daß sie ohne scharfe Grenze in das spindelförmige Aneurysma der aufsteigenden Aorta übergeht. Bei nicht sehr hochgradigen Veränderungen ist es bis zu einem gewissen Grade Geschmackssache, ob man sie unter die eine oder die andere Bezeichnung stellen will. Nochmals sei betont, daß nur mit großer Zurückhaltung aus sklerotischen Veränderungen eines Gefäßgebietes auf die eines anderen geschlossen werden darf. Die Extremitätenarterien können ganz oder fast normal und die inneren Arterien sehr stark erkrankt sein und umgekehrt.

Die Verkalkung der Extremitätenarterien läßt sich auch bei Röntgen durchleuchtung nachweisen (Hoppe-Seyler). Ihre Arteriosklerose ohne Verkalkung entzieht sich der Erkennung durch Röntgenstrahlen. Auch am oberen Abschnitt der Aorta soll eine sehr starke Kalkablagerung erkennbar sein. Wichtiger ist hier aber die Verbreite-

rung des Aortenschattens. An den übrigen inneren Arterien dürften die Röntgenstrahlen kaum ein sicheres Resultat liefern.

Es ist oft nützlich, die Diagnose nicht auf die Konstatierung der Arteriosklerose in diesem oder jenem Gefäßgebiet zu beschränken, sondern auch die Ursache der Erkrankung zu ermitteln. Aus ihrer Feststellung ergibt sich nicht allzu selten der wirksame Angriffspunkt der Behandlung.

Bei der Mitteilung der Diagnose an den Kranken sollte man das gefürchtete Wort „Arterienverkalkung“ stets umschreiben. Die dadurch meist hervorgerufenen ängstlichen Vorstellungen sind wenig geeignet, einen entsprechenden Boden für die Behandlung zu bilden. Sie wirken oft direkt schädlich. Zudem ist die Bezeichnung für die Erkrankungen der inneren Organe häufig objektiv unrichtig. Man spreche also von veränderter Durchblutung, verminderter Dehnbarkeit, wenn man die Gefäße überhaupt erwähnen muß.

Prognose. Über eine Prognose der Arteriosklerose läßt sich im allgemeinen kaum sprechen. Sie wird völlig von den Veränderungen der einzelnen Organe und der Hochgradigkeit ihrer Erkrankung beherrscht. Die Ursache der Gefäßerkrankung ist insofern wichtig, als der Verlauf der Sklerosen, bei denen die sie hervorrufende Schädlichkeit zu beseitigen ist, *ceteris paribus* günstiger ist.

Therapie. Nicht jede Arteriosklerose ist zu behandeln. Wir behandeln nur die durch die Krankheit hervorgerufenen Störungen und suchen ihnen soweit möglich vorzubeugen. Betrachten wir zunächst die Allgemeinbehandlung der Krankheit, so ist den die Widerstandsfähigkeit der Arterien schwächenden Einflüssen — von der Lues abgesehen — kaum entgegenzuwirken. So tritt die Einschränkung der an die Arterien gestellten Ansprüche an die erste Stelle. Ruhe fordern auch die verminderte Anpassungsfähigkeit sklerotischer Arterien und das Erholungsbedürfnis der beteiligten Organe.

Bei schweren Erkrankungen ist völlige Ruhe selbstverständlich. Bei leichteren Störungen verbietet man zunächst alle übermäßigen körperlichen und geistigen Anstrengungen, verbietet möglichst nervöse Erregungen und setzt eine begrenzte Arbeitszeit und ausreichende Erholungspausen fest. Bevor man weiter geht und zur Aufgabe des Berufes rät, bedenke man stets, daß für Arteriosklerotiker nichts schädlicher ist, als ein plötzlicher Wechsel der gewohnten Lebensweise und daß auch die mit der Berufsaufgabe meist verbundene Depression sehr in Rechnung zu stellen ist.

Die Einschränkung der Tätigkeit ist auch für die große Mehrzahl der fettleibigen Arteriosklerotiker empfehlenswert, ebenso für nervös überanstrengte Menschen. Eine vorsichtige Steigerung der Tätigkeit, z. B. durch systematische körperliche Bewegung, empfiehlt sich nur für die wirklich ganz untätig dahinlebenden Menschen mit leichten Störungen.

Von großer Bedeutung ist ausreichender Schlaf. Er allein beseitigt nicht selten lästige Beschwerden. Bei dem so häufigen vorzeitigen Erwachen der Kranken mit cerebraler Arteriosklerose genügt oft schon das Genießen einer Kleinigkeit zur erneuten Herbeiführung von Schlaf. Auch einfache Anwendungen von Wasser indifferenter Temperatur (33 bis 35 Grad C.) als Bad, Teilbad, Teilpackung u. dgl. leisten oft gute Dienste. Erst wenn solche Einwirkungen versagen, gibt man Bromkalium, Veronal

o. dgl. und sucht nach 3—4 guten Nächten das Mittel langsam zu reduzieren.

Auch bei Erholungsreisen ist der Körper zu schonen. Die Kranken bleiben deshalb am besten unter 1000—1200 m, bei affiziertem Herzen sogar unter 500—600 m. Sie vermeiden Ost- und Nordsee. Eher können sie im Winter das Mittelländische Meer aufsuchen, wenn sie nicht zu viel am Strande sich aufhalten.

Auch die indifferenten und Kochsalzthermen verdanken ihre so guten Erfolge bei vielen Arteriosklerotikern speziell mit Hirnerkrankungen dem Ausruhen des Körpers, der sehr geringen Einwirkung auf den Gesamtkreislauf, der milden Anregung der Hautdurchblutung.

Kaltwasserprozeduren und Hitzeanwendungen der verschiedensten Art sind dagegen für Arteriosklerotiker nicht anzuraten, weil ihre Gefäße sich nicht wie normale anpassen können, der Blutdruck stärker schwankt und das für Herz und Gehirn nicht gleichgültig ist.

Der Genuß alkoholischer Getränke ist stets auf sehr geringe Mengen, die nur zu den Mahlzeiten genossen werden dürfen, zu beschränken und bei erregbaren und nervösen Personen ganz zu verbieten. So wenig also völlige Abstinenz prinzipiell bei jeder Arteriosklerose notwendig erscheint, so ist es doch bekannt, wie oft man nur durch ihre Anordnung das Übermaß vermeiden kann.

Für Kaffee und Tee, für den Tabak gilt ähnliches. Auch hier ist an sich nur das Übermaß schädlich. Wie ungünstig speziell ein zu reichlicher Tabaksgenuß wirkt, sieht man an den so häufigen Fällen mit nachweisbaren sklerotischen Veränderungen am Herzen, bei denen alle Beschwerden mit Aufgabe des Rauchens oft für lange Zeit schwinden, und die deshalb so leicht für reine Tabakvergiftungen gehalten werden. 2 bis 3 leichte Zigarren täglich dürfen wohl meist als unschädlich bezeichnet werden. Zigaretten und Pfeife sind dagegen wegen ihrer viel ungünstigeren Einwirkung stets zu verbieten.

Bei der Ernährung ist eine gemischte Kost am empfehlenswertesten. Es sollen täglich 5 Mahlzeiten genommen werden. Fleisch ist dabei nicht im Übermaß zu genießen. Die Kranken sollen sich nicht an Fleisch satt essen, weil dadurch die Kreislauftätigkeit stärker beansprucht wird. Auch allzu reichliche Gewürze sind aus Rücksicht auf die Nieren zu vermeiden. Stellen Unterernährung, Fettleibigkeit, Gicht, Diabetes, Magen- und Darmstörungen besondere Anforderungen, suche man mit möglichst geringen Änderungen der gewohnten Kost langsam zum Ziele zu kommen.

Von weitergehenden Kostvorschriften glauben wir absehen zu können. Huchard empfiehlt reichliche, periodisch ausschließliche Milchzufuhr, reichliche grüne Gemüse und Früchte, wenig Fleisch. Huchard will durch seine Ernährungsweise den bei seinen Kranken meist erhöhten Druck herabsetzen. Als ein für jede Arteriosklerose geeignetes Regime kann ich die Huchardsche Vorschrift nicht anerkennen. Dagegen erwarten wir bei mancher chronischen Nephritis von einem ähnlichen, allerdings weniger rigorösen System der Ernährung mit salzarmer Kost guten Nutzen und sehen öfters auch eine Senkung des abnorm gesteigerten arteriellen Druckes. Vielleicht dürfen wir in der Diätvorschrift des erfahrenen Klinikers eine gewisse Stütze für die oben (s. S. 411) vorgetragene Anschauung sehen,

daß die Drucksteigerung bei Arteriosklerose meist auf eine komplizierende Nierenerkrankung zu beziehen ist.

Rumpff sucht die Verkalkung der Arterienwand durch Verminderung des Kalkgehalts der Nahrung, durch Zufuhr von Alkali, und zwar von milchsaurem Natron und von Milchsäure in reichlichen Wassermengen zu verhüten. Er gibt 250 g Fleisch, 100 g Fisch, 100 g Kartoffeln, 100 g Butter, ferner Sahne, Weißbrot, Zwiebacke und Äpfel, und berichtet von guten Erfolgen dieses Regimes. Als regelmäßige Ernährung von Arteriosklerotikern scheint es mir schon aus diätetischen Gründen nicht empfehlenswert; zudem wissen wir doch zu wenig vom Kalkstoffwechsel, speziell sklerotischer Arterien, um ein Urteil über den Zusammenhang reichlicherer Kalkmengen im Blute und stärkerer Verkalkung der Gefäßwand abzugeben.

Die Wasserzufuhr ist bei jeder Arteriosklerose zu überwachen. Nur bei Ödemen und hydropischen Ergüssen halten wir ihre Begrenzung nach oben für notwendig. Viel häufiger ist die von den Kranken genossene Menge zu steigern. Namentlich bei cerebraler Arteriosklerose schwinden bei einer täglichen Flüssigkeitsaufnahme von 2—2½ Liter nicht selten lästige nervöse Erscheinungen, vor allem schlechter Schlaf.

Die Wichtigkeit regelmäßiger Stuhlentleerung wurde schon bei Behandlung der unter dem Bilde der Plethora abdominalis verlaufenden Form der Arteriosklerose betont (s. S. 299). Auch bei Hirnstörungen pflegt jede Verstopfung die Beschwerden zu steigern. Man suche stets mit diätetischen Mitteln und milden pflanzlichen Laxantien zum Ziel zu kommen. Die in England üblichen Quecksilberpräparate und Drastika scheinen für die deutschen Kranken weniger empfehlenswert.

Von Medikamenten ist nach dem Vorgange von Huchard, Vierordt, Curschmann, Erb, Erlenmeyer das Jodkalium für gewisse Fälle beginnender, noch mehr funktioneller Störung warm zu empfehlen.

Die Art seiner Wirkung ist durch Untersuchungen von Otfried Müller und Inada in meiner Marburger Poliklinik klargestellt worden. Die Viskosität des Blutes wird durch mehrtägigen Jodgebrauch vermindert und zwar umsomehr, je länger das Mittel genommen wird. Nur das Gesamtblut zeigt die auffällige Veränderung. Das Serum wird nicht beeinflußt. Ob Plasma oder Blutkörperchen verändert werden, ist noch festzustellen. Das Blut wird also durch Jodkali leichter flüssig, aber nicht verdünnt. Die Durchblutung der sklerotischen Gefäße wird nach der Poiseuilleschen Formel in demselben Maße gesteigert. Die Änderung der Blutviskosität kompensiert bis zu einem gewissen Grade die Erschwerung des Blutstroms durch die Gefäßerkrankung.

Die von Huchard als Ursache der Wirkung angenommene Gefäßerweiterung hat sich nicht bestätigt (Boehm und Berg, Stockman und Charteris). Ebenso wenig kann man eine resorbierende Wirkung auf die Produkte der Arteriosklerose oder eine Alkaliwirkung (Rumpff) annehmen. Ein antisypilitischer Effekt kann nur vereinzelt in Frage kommen.

Entsprechend der Art seiner Wirkung sieht man vom Jodkalium sehr guten Nutzen bei den neurasthenieartigen Anfangssymptomen der cerebralen Arteriosklerose — sie sind die vornehmste Domäne des Mittels — bei leichter und mittelschwerer Angina pectoris, bei mäßiger Herzschwäche mit auffallender Dyspnoe nach Bewegungen infolge von Koronarsklerose, ab und zu auch bei cardialem Asthma und bei der Claudicatio intermittens. In dieser Umgrenzung leistet es auch bei schwereren Störungen Gutes. Ausgebildete anatomische Läsionen vermag es aber nicht zu beseitigen.

Auf die Besserung eines cerebralen Erweichungsherdes, einer Apoplexie, einer schweren Herzstörung, einer Schrumpfniere hat es keinen Einfluß.

Direkt ungünstig schien mir das Jodkalium mehrfach bei dem urämischen, unter dem Bilde des cardialen Asthma auftretenden Lungenödem zu wirken, als ob es die Durchlässigkeit der Lungengefäße vermehrte. Überhaupt ist bei Nephritis an die Salzwirkung des Mittels zu denken, und es ist dabei sehr vorsichtig, wenn überhaupt, zu brauchen. Ebenso ist es bei jeder Andeutung von Basedowsymptomen zu vermeiden. Schon nach mäßigen Dosen habe ich wiederholt sehr unangenehme Verschlechterungen, Abmagerung u. s. w. gesehen. Auch bei endemischem Kropf ist es möglichst nicht zu geben.

Man verordnet täglich 5mal 0,1—0,2 g nach dem Essen und fährt so 2—3 Jahre hindurch fort, indem man zunächst allmonatlich wochenweise, dann alle Vierteljahre einen Monat pausieren läßt. Bei der durch *Clau de Bernard* festgestellten Eigentümlichkeit der Jodsalze, sehr rasch aufgenommen, aber sehr langsam vollständig ausgeschieden zu werden, unterbrechen die kürzeren Pausen sicher nicht, die längeren nur zum Teil die Einwirkung des Jodkaliums auf das Blut.

Die bei längerem Jodgebrauche so unangenehmen Magenstörungen werden fast sicher verhütet, wenn man saure Speisen und Getränke sorgfältig vermeidet und das Mittel zusammen mit einem Alkali, z. B. *Natr. bicarbonicum*, gibt (*Erlenmeyer*).

Ob man Jodkalium oder Jodnatrium allein oder ana verwendet, ist gleichgültig. Bisweilen werden die Salze zweckmäßig durch Jodipin per os (3mal täglich 1,0 des 10prozentigen J.) oder subkutan (2—3mal wöchentlich 10 cem des erwärmten 10- oder 25prozentigen J.) (*Winternitz*) oder durch Jod-Eiweißpräparate, z. B. das *Helfenberger Extractum Malti cum Jodeigon* (mittelstark, 3mal täglich 1 Kaffeelöffel) ersetzt. Das *Fischer-v. Meringsche Sajodin* ist noch in seiner Einwirkung bei Arteriosklerose zu untersuchen. Es ist ebenso wie das Jodkalium zu dosieren.

Von anderen Medikamenten werden die Nitrite vielfach empfohlen. *Huchard* läßt bei seinen Kranken mit erhöhtem Drucke z. B. das Nitroglyzerin in den Pausen der Jodmedikation brauchen. *Päßler* berichtet von der günstigen Einwirkung desselben Mittels bei einem oft wiederkehrenden urämischen Lungenödem. Daß große Vorsicht mit dem Nitroglyzerin notwendig ist, zeigen die Beobachtungen *Loeb* aus der *Krehl'schen Klinik*, der nach 0,5 und 0,75 mg ein Sinken des Blutdruckes bis zu 70 mm Hg, Kopfschmerz, Schwindel und große Schläfrigkeit, einmal einen schweren Kollaps beobachtete. Es wird also ratsam sein, das Nitroglyzerin, das Natrium nitrosum und das Amylnitrit, die ja analog wirken, nicht zur Bekämpfung eines Symptomes zu brauchen, das für die Nephritiden eine so wichtige kompensatorische Bedeutung hat wie die Blutdrucksteigerung, sondern sie symptomatisch bei Behandlung der Angina pectoris und ihrer Kombination mit echtem cardialen Asthma (s. S. 292) anzuwenden.

Nützliches sah ich bei einzelnen cerebralen Arteriosklerosen, aber keineswegs konstant, von der *Lauder-Brunton'schen Salpetermedikation*, deren wirksamer Bestandteil wohl ebenfalls das Natrium nitrosum ist. Vielleicht bedingt die Anwendung per os und in starker Verdünnung seine Unschädlichkeit. Man läßt früh nüchtern in

$\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Liter kühlen Wassers 1,8 Kal. bicarbonic., 1,2 Kal. nitric., 0,03 Natr. nitros. im Laufe einer Stunde trinken.

Von dem Gedanken ausgehend, durch Zufuhr von Salzen den phosphorsauren Kalk im Blute gelöst zu halten und seine Ablagerung in den Gefäßwänden zu verhüten, konstruierte Trunczek ein *anorganisches Serum*, das einige Salze des Blutes enthält und subkutan injiziert werden soll. Mehr in Gebrauch gekommen ist das analog zusammengesetzte *Antisklerosin*. 25 Tabletten desselben enthalten Natr. chlorat. 10,0, Natr. sulfur. 1,0, Natr. carbonic. 0,4, Natr. phosphor. 0,3, Magnes. phosphor. 0,4, Calc. glyce. phosphor. 0,3. 3mal täglich sollen 2 Tabletten genommen werden (s. z. B. im Literaturverzeichnis). Ob das Mittel nützlich ist, kann ich aus eigener Erfahrung nicht beurteilen. Die Begründung der Art seiner Wirkung ist wohl sicher unzutreffend. Es bedarf noch sehr weiterer Erprobung an ausreichendem Material (vgl. J. L. und Goldschmidt).

Von großer Wichtigkeit ist schließlich bei der Arteriosklerose die symptomatische Behandlung der einzelnen Beschwerden.

Über die Behandlung der *Herzerscheinungen* ist schon eingehend gesprochen worden. Alle die Herzarbeit verstärkenden Einwirkungen sind wegen der verminderten Anpassungsfähigkeit der Gefäße, wegen der geringeren Widerstandsfähigkeit vieler Kranken in höherem Alter in vorsichtiger Dosierung anzuwenden. So sind Digitalis und Ta. Strophanthi nur in den kleineren Dosen zu brauchen. Bei den kohlenensäurehaltigen Bädern verwendet man hauptsächlich die indifferent warmen Formen von 35—33 Grad C. und geht in vorsichtiger Steigerung der Badestärke nicht nennenswert unter 33 Grad C. hinunter. Von der Gymnastik kommen nur die die Herzarbeit nicht merklich verstärkenden Formen in Betracht. Für Bäder wie Gymnastik gelten zudem die früher (s. S. 255 u. S. 261) ausführlich besprochenen Kontraindikationen. Die bei jeder Herzschwäche erforderliche Einschränkung der gewohnten Tätigkeit ist bei der Arteriosklerose besonders ausgiebig anzuordnen.

Bei der die Arteriosklerose komplizierenden *Schrumpfniere* ist auch bei vorwiegend nephritischen Erscheinungen das Verhalten des Herzens eingehend zu berücksichtigen. Alle das Herz schädigenden Einwirkungen, z. B. längere Zeit fortgesetzte Milchdiät, zu starke Schwitzprozeduren, reichliche Mineralwassermengen sind zu vermeiden.

Die leichteren *cerebralen Störungen* werden oft durch einen vorübergehenden Wechsel des Aufenthaltsortes sehr wohltätig beeinflusst, wenn die Kranken dadurch den kleinen Erregungen des täglichen Lebens im Beruf und im eigenen Hause entrückt werden.

Der *Diabetes* der Arteriosklerotiker darf nicht unvermittelt mit rigorosen Diätvorschriften behandelt werden. Kohlehydrate und eventuell Eiweiß sind allmählich und nicht weiter als unbedingt notwendig zu reduzieren. Besonders vorsichtig sei man bei gleichzeitiger Schrumpfniere mit einer ausschließlichen Fleisch-Fett-Diät. Die zu salzhaltige Nahrung bringt hier gelegentlich größere Gefahr als die Ausscheidung mäßiger Zuckermengen.

Bei der *Claudication intermittens* leistet eine milde Anregung der Durchblutung Gutes, wenn die Kranken für eine je nach der Stärke der Beschwerden wechselnde Zeit jede Bewegung, welche die Störung auslöst, vermeiden. Nach der Empfehlung Erbs verwendet man dazu warme Fußbäder von 33—36 Grad C., warme Einwicklungen, Prießnitzumschläge, gute Bedeckung im Bett und den galvanischen Strom, am besten in der Form des galvanischen Bades (Salzwasser von 33—35 Grad C., stabiler Strom von 12—20 MA., Kathode an die Peripherie, Anode auf

den Hauptnervenstamm oder beide Pole im Wasser und Umkehr der Stromrichtung; Badedauer 6—12 Minuten). Auch von sinusoidalen Wechselstrombädern im Vierzellenbad habe ich guten Nutzen gesehen.

Diese Andeutungen über die Behandlung der einzelnen Erscheinungen mögen genügen. Bei der sehr häufigen Kombination verschiedener Störungen, z. B. von Herz- und Hirnveränderungen, von Schrumpfnieren und Diabetes u. s. w. ist es bei Anordnung der Therapie dieser Krankheit besonders notwendig, nie einseitig die eine oder andere Lokalerkrankung zu behandeln, sondern stets die Gesamtheit der krankhaften Störungen im Auge zu behalten. Recht oft ist man genötigt, auf eine energische Behandlung einer Veränderung zu verzichten, und sich mit einem Teilerfolge in dieser Richtung zu begnügen, wenn man die Affektion eines anderen Organs nicht ungünstig beeinflussen will.

Literaturverzeichnis.

Bahrdt, Arteriosklerose und Lebensversicherung. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1904, S. 124. — Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857, S. 397. — v. Basch, Über latente Arteriosklerose. Wien. med. Presse 1893, Nr. 30 ff. — v. Basch, Die Herzkrankheiten bei Arteriosklerose. Berlin 1901. — Bäumlcr, Über Arteriosklerose und Arteriitis. Münch. med. Wochschr. 1898, Nr. 5. — Claude Bernard, Arch. gén. de méd. 1853, Vol. I, p. 18, zitiert nach Heubcl, Pharm. Untersuchungen über das Verhalten verschiedener Körperorgane zur Jodkaliumresorption. Diss. Dorpat 1865. — Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2, 1. Hälfte, 4. Aufl. 1894, S. 146. — Bittorf, Zur Symptomatologie der Aortensklerose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 81, S. 65. — Boehm und Berg, Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 5. — Boy-Teissier, L'auscultation rétro-sternale dans les maladies cardio-aortiques. Rev. de méd. 1892, S. 169. — Bregmann (unter Thoma), Ein Beitrag zur Kenntnis der Angiosklerose. Diss. Dorpat 1890.

Charcot, Sur la claudication intermittente observée dans un cas d'oblitération complète de l'une des artères iliaques primitives. Compt. rend. et Mém. de la Société de Biologie 1858, 2. série, T. XII, S. 225 und Gaz. méd. de Paris 1859, Nr. 19, S. 282. — Charcot, Sur la claudication intermittente par oblitération artérielle. Leçon du 31 mai 1886. Progrès méd. 1887, Nr. 32 u. 33. — Curschmann, Die Sklerose der Brustaorta. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig. Leipzig 1893, S. 248.

Dittrich, Über den Laennecschen Lungeninfarkt und sein Verhältnis zur Erkrankung der Lungenarterie. Erlangen 1850, S. 11. — Dunin, Der Blutdruck im Verlaufe der Arteriosklerose. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 54, S. 353.

Ebstein, Traumatische Neurose und Diabetes u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 54, S. 312 (Hypertrophie des linken Ventrikels bei starker Sklerose der Aorta). — Edgren, Die Arteriosklerose. Leipzig 1898. — Erb, Über das „intermittierende Hinken“ und andere nervöse Störungen infolge von Gefäßerkrankungen. Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk., Bd. 13, S. 1. — Erb, Über Bedeutung und praktischen Wert der Prüfung der Fußarterien bei gewissen anscheinend nervösen Erkrankungen. Mitteilungen aus den Grenzgebieten, Bd. 4, S. 505. — Erb, Über Dysbasia angiosclerotica. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 104 und Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 21. — Erlencmeyer, Zur Behandlung der cerebralen Arteriosklerose im Beginn. Deutsche Medizinalzeitung 1904, Nr. 9 u. 10. — Ewald, Über die Veränderungen kleiner Gefäße bei Morbus Brightii. Virchows Archiv, Bd. 71, S. 453.

Ferranini, Le manifestazioni renali della angio-ipotonia costituzionale. Giorn. Intern. delle Sc. Med. Anno XXVI. — Fischer und v. Mering, Über eine neue Klasse von jodhaltigen Mitteln. Med. Klinik 1906, Nr. 7 (Sajodin). — Fleiner, Zur Pathologie der kalkulösen und arteriosklerotischen Pankreaszirrhose und der entsprechenden Diabetesformen. Berl. klin. Wochschr. 1894, Nr. 1 u. 2. — A. Fraenkel, Über die klinischen Erscheinungen der Arteriosklerose und ihre Behandlung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 1. — J. P. Frank, De curandis hominum morbis epitome. Mannheim 1792. Lib. I, S. 118, Lib. II. —

v. Frey, Die Untersuchung des Pulses. Leipzig 1897. S. 241. — Friedländer, Über Arteriitis obliterans. Virchows Archiv, Bd. 63, S. 355. — Fürstner, Zur Diagnostik der Arteriitis obliterans durch den Augenspiegel. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 30, S. 534.

Geigel, Sklerose und Atherom der Arterien. Würzburger Abhandl., Bd. 4, Heft 4, 1904. — Goldschmidt, Antisklerosin bei Arteriosklerose. Deutsche Praxis 1903, Nr. 19. — Groedel, Badekuren bei Arteriosklerose. Wiener med. Wochschr. 1896, Nr. 16 u. 17. — Groedel, Über den Wert der Blutdruckmessung für die Behandlung der Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 115. — Grube, Zur Ätiologie des sogenannten Diabetes mellitus. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 27, S. 465. — Gull und Sutton, Arterio-capillary fibrosis. Med. chir. Transactions, Bd. 55, 1872, S. 273. — Gumprecht, Diskussionsbemerkung. Verh. d. Kongr. für innere Medizin 1904, S. 147.

Haller, Opuscula pathol. Observ. XIX et XLIX. — Hampeln, Über d. Volarton. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 9. — Hasenfeld, Über die Herzhypertrophie bei Arteriosklerose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 59, S. 193. — Hirsch, Über die Beziehungen zwischen dem Herzmuskel u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 68, S. 56. — Hochhaus, Über frühzeitige Verkalkung der Hirngefäße als Ursache von Epilepsie. Neurol. Zentralbl. 1898, Nr. 22. — Holsti, Über die Veränderungen der feineren Arterien bei der granulären Nierenatrophie und deren Bedeutung für die Pathologie dieser Krankheit. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 38, S. 122. — Homburger, Über einige Verlaufsformen der Arteriosklerose des Gehirns und Rückenmarks. Med. Klinik 1906, Nr. 8. — Holzknacht, Die röntgenologische Diagnostik der Erkrankungen der Brusteingeweide. Hamburg 1901. S. 155. — Hoppe-Seyler, Über die Verwendung der Röntgenstrahlen zur Diagnose der Arteriosklerose. Münch. med. Wochschr. 1896, Nr. 14. — Hoppe-Seyler, Über chronische Veränderungen des Pankreas bei Arteriosklerose und ihre Beziehung zum Diabetes mellitus. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 81, S. 119. — Huchard, Traité clin. des maladies du coeur. Paris 3. éd. 1899.

Israel, Über erworbene Störungen in den Elastizitätsverhältnissen der großen Gefäße. Virchows Archiv, Bd. 103, S. 461.

Joffroy et Achard, Névrites périph. d'origine vasculaire. Arch. de méd. expér., Bd. 1, S. 229. — Jores, Wesen und Entwicklung der Arteriosklerose. Wiesbaden 1903. — Jores, Über die Arteriosklerose der kleinen Organarterien und ihre Beziehungen zur Nephritis. Virchows Archiv, Bd. 178, S. 367.

S. Kirkes, On hypertrophy of the left ventricle of the heart. Med. Times and Gaz. 1857, Nr. 370, 371. — König, Lehrbuch der speziellen Chirurgie, 4. Aufl. 1886, Bd. 3, S. 658. — Köster, Über Endarteriitis und Arteriitis. Berl. klin. Wochschr. 1876, Nr. 31, S. 454. — Köster, Über Arteriitis chronica. Virchows Archiv, Bd. 77, S. 242 und 380. — Kußmaul, Zur Lehre von der Paraplegia urinaria (Nervendegeneration im N. ischiadicus durch Arteriosklerose). Würzburger med. Zeitschr., Bd. 4, S. 61.

J. L., Zur Behandlung der Arteriosklerose. Wien. med. Presse 1904, 31. Jan. (Antisklerosin). — Lancereaux, Artères. Dictionn. encyclop. des sciences méd. éd. par Dechambre, Bd. 6. Paris 1876. S. 295. — Landouzy et Siredey, Contribution à l'histoire de l'artérite typhoïdique. Rev. de méd. 1885, S. 842. — Lauder Brunton, Über die Anwendung von Kaliumnitrat und -nitrit bei chronischer Steigerung der Arterienspannung. Deutsche med. Wochschr. 1902, Nr. 10. — Leber, Handbuch von Gräfe und Sämisch, Bd. 5, S. 856. — Lebert, Die Krankheiten der Arterien. Virchows Handb. der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, 2, S. 1. — Lemcke, Beitrag zur Lehre von den ursächlichen Beziehungen zwischen chronischer interstitieller Nephritis und Endarteriitis obliterans der kleinen Arterien des ganzen Körpers. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 35, S. 148. — Litten, Über eine physiologische und pathologische Erscheinung an den größeren Arterien, zugleich ein Beitrag zur Diagnose der zirkumskripten Sklerose der Bauch-aorta. Wien. med. Wochschr. 1896, Nr. 40 u. 41. — Loeb, Über den Einfluß von Kreislaufänderungen auf die Urinzusammensetzung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 84, S. 586.

Marchand, Über Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1904, S. 23 (mit zahlreichen Literaturangaben). — Marey, Physiologie méd. de la circulation du sang 1863, p. 410. — H. Martin, Recherches sur la nature et la pathogénie des lésions viscérales consécutives à l'endartérite oblitérante et progressive. Rev. de méd. 1881, S. 369. — Mehnert (unter Thoma), Über die topographische Verbreitung der Arteriosklerose. Diss. Dorpat 1888. — Monroe, Essais et Observations de méd. de la société d'Édimbourg. T. II, S. 350. — Morgagni, De se-

dibus et causis morborum, ep. VII, art. 9, ep. XXVI, art. 35, ep. XLIV, art. 3. — E. Moritz, Arteriosklerose und Lebensversicherung. 2. Kongreß der Versicherungsärzte. Amsterdam 1901, Sept. — Mozer, Über die Beweglichkeit des Herzens bei Lageveränderungen des Körpers. Diss. Marburg 1904. — Otfried Müller und Inada, Zur Kenntnis der Jodwirkung bei Arteriosklerose, mit einem Vorwort von Romberg. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 48.

Naunyn, Über „senile Epilepsie“. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 28, S. 217.

Ortner, Zur Klinik der Angiosklerose der Darmarterien. Volkmanns Samml. klin. Vorträge, N. F., Nr. 347.

Päßler, Über Ursache und Bedeutung der Herzaffektion Nierenkranker. Volkmanns Samml. klin. Vorträge, N. F., Nr. 408, S. 547.

Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 348.

Raehlmann, Über ophthalmoskopisch sichtbare Erkrankung der Netzhautgefäße bei allgemeiner Arteriosklerose. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 16, S. 606. — Remlinger, Zur Statistik der Arteriosklerose. Diss. Marburg 1905. — Ribbert, Über die Genese der arteriosklerotischen Veränderungen der Intima. Verhandl. der Deutschen Patholog. Gesellsch. 1904 (H. 8), S. 168. — Rokitsansky, Handbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2, 1844, S. 534. — Rokitsansky, Über einige der wichtigsten Krankheiten der Arterien. Wien 1852 (besonders S. 12). — Romberg, Über Sklerose der Lungenarterie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 48, S. 197. — Romberg, Über Arteriosklerose. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1904, S. 60, anschließende Vorträge und Diskussion. — Rotermund, Über den Kapillardruck, besonders bei Arteriosklerose. Diss. Marburg 1904. — Rumpf, Herz- und Kreislaufstörungen. Jena 1904, S. 35.

Sack (unter Thoma), Über Phlebosklerose und ihre Beziehungen zur Arteriosklerose. Diss. Dorpat 1887. — Sattler, Diskussionsbemerkung. Verhandl. d. Kongr. für innere Med., 1904, S. 173. — Sauné, De l'athérome de l'artère pulmonaire. Thèse Paris 1877. — Sawada, Blutdruckmessungen bei Arteriosklerose. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 12. — v. Schrötter, Erkrankungen der Gefäße. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, T. 3. Wien 1901, S. 49. — Silberman, Die diffuse Sklerose der Aorta. Diss. Dorpat 1891. — Sotnitschewsky, Über das Verhalten der kleinen Körperarterien bei granulöser Atrophie der Nieren. Virchows Archiv, Bd. 82, S. 209. — Stockman and Charteris, British med. Journal 1901, Nov. 23.

Thérèse, Etude anatomo-pathologique et expérimentale des artérites secondaires aux maladies infectieuses. Thèse. Paris 1893. — Thoma, Über die Abhängigkeit der Bindegewebsneubildung in der Arterienintima von den mechanischen Bedingungen des Blutlaufs. Virchows Archiv, Bd. 93, S. 443; Bd. 95, S. 294; Bd. 104, S. 209, 401; Bd. 105, S. 1, 197; Bd. 106, S. 421. — Thoma, Über Gefäß- und Bindegewebsneubildung in der Arterienwand. Zieglers Beiträge zur pathologischen Anatomie, Bd. 10, S. 433. — Thoma, Über einige senile Veränderungen des menschlichen Körpers. Leipzig 1884. — Thoma, Über das Verhalten der Arterien bei Supraorbitalneuralgie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 43, S. 409. — Tiedemann, Von der Verengerung und Verschließung der Pulsadern in Krankheiten. Heidelberg 1843. — Torhorst, Die histologischen Veränderungen bei der Sklerose der Pulmonalarterien. Diss. Marburg 1904. — Traube, Ein Fall von angeborener Aortenstenose, kompliziert mit Insuffizienz der Aortenklappen, mit Bemerkungen über Sklerose des Aortensystems. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 24. — Traube, Ein Fall von Pulsus bigeminus nebst Bemerkungen über die Leberschwellungen bei Klappenfehlern und über akute Leberatrophie. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 60. — Trunczek, Sem. méd. 1901, p. 137, zitiert nach Goldschmidt, s. oben.

Virchow, Akute Entzündung der Arterien. Gesammelte Abhandlungen, S. 395 und 492.

Wagenmann, Gräfes Archiv für Ophthalmol., Bd. 44, S. 219. — Windscheid, Die Beziehungen der Arteriosklerose zu Erkrankungen des Gehirns. Münch. med. Wochschr. 1902, Nr. 9. — Winternitz, Über das Verhalten von Jodfetten im Organismus. Deutsche med. Wochschr. 1897, Nr. 23 (Jodipin).

Ziegler, Über die Ursachen der Nierenschrumpfung u. s. w. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 25, S. 586, speziell S. 601.

Siehe ferner zahlreiche unter der Leitung Thomas gearbeitete Dorpater Dissertationen (vollständiges Verzeichnis bei Marchand, s. oben), die Lehrbücher der pathologischen Anatomie.

Die Arteriitis (Die Entzündung der Arterien).

1. Die akute Arteriitis.

Die akute Entzündung der Arterien tritt in verschiedenen Formen auf. Im Anfangsteile der Aorta, vereinzelt auch in der Pulmonalis entwickeln sich Prozesse, die der akuten Endocarditis analog und meist auch von einer endocarditischen Klappen-erkrankung her per continuitatem oder per contiguitatem fortgeleitet sind. Bei offenem Ductus Botalli ist vereinzelt ein Übergreifen der Erkrankung von der Aorta auf die Pulmonalis durch den Ductus beobachtet worden. Die anatomische Veränderung bei dieser Form der Arteriitis beginnt und verläuft wahrscheinlich wie am Endocard des Herzens (s. S. 343). Nähere Untersuchungen fehlen aber noch. Bei der septischen Form der Arteriitis kommt es schon früh zu entzündlichen Infiltrationen auch der Adventitia und dann der Media. Bei längerer Dauer des Prozesses wachsen neugebildete Gefäße in die Intima hinein. Vereinzelt wird die ulzerös zerstörte Wand der Aorta oder der Pulmonalis perforiert. Es entstehen abnorme Kommunikationen zwischen den beiden Arterien, zwischen Aorta und Vorhöfen, oder eine Blutung in den Herzbeutel macht dem Leben ein Ende.

Die einfache Form dieser Endarteriitis verläuft, wenn sie nicht die Quelle von Embolien wird, symptomlos. Die septische Form führt unter Umständen zu denselben Erscheinungen wie die septische Endocarditis, speziell zu Haut- und Netzhautembolien, zu septischen Embolien in die verschiedenen Organe. Sie ist klinisch von der septischen Endocarditis nicht zu trennen. Die Reinheit der Herztöne darf, wie schon oben betont wurde, nicht für den Sitz der Erkrankung an der Arterienwand verwertet werden.

Sehr viel seltener sieht der innere Mediziner akute Entzündungen größerer Arterien durch Übergreifen einer Infektion von der Nachbarschaft her oder in der Umgebung eines eingeschleppten infektiösen Embolus. In beiden Fällen ist die Adventitia und Media, später auch die Intima von Rundzellen durchsetzt. Das Endothel der Intima wird gelockert und wuchert. Die ganze Intima wird durch Entwicklung jungen Bindegewebes und reichlicher elastischer Fasern verdickt. Dabei bleibt im Gegensatz zur Arteriosklerose jede Spaltung der Membrana elastica interna aus. Es findet sich keine Hyperplasie der muskulären Elemente der Intima. Die innere elastische Membran umzieht in normaler Weise die verdickte Intima, die von einem Netzwerk feiner elastischer Fasern durchsetzt ist. Hier und da, namentlich unmittelbar unter dem Endothel lagern sich auch die elastischen Fasern zu dichteren Zügen zusammen (Jores). Hat die Entzündung von der Umgebung her auf die Arterie übergreifen, so thrombosiert öfters das Gefäß an der erkrankten Stelle. War ein Embolus der Ausgangspunkt der Entzündung, so schließt sich oft eine weitere Thrombose an ihn an. Die Entzündung greift auch auf die Umgebung des Gefäßes über und führt hier unter Umständen zu vereiternden Phlegmonen des benachbarten Zellgewebes.

Der klinischen Wahrnehmung sind diese Zustände nur an den Extremitätenarterien bei der Entwicklung einer Arterienthrombose in einem Entzündungsherd oder bei der Einschwemmung eines septischen Embolus und bei der Entstehung einer periarteriellen Phlegmone zugänglich. Vereinzelt läßt sich auch die entzündete Arterie als verdickter Strang abtasten. Die Entzündung einer Hirnarterie ist wahrscheinlich, wenn nach einer Embolie ein Abszeß oder eine eitrige Meningitis sich entwickelt.

Häufiger sind akute Entzündungen an kleinen, einen Entzündungsherd versorgenden Arterien. Sie treten aber an tatsächlicher Bedeutung gegen die Entzündung der benachbarten Venen zurück und haben so nur anatomisches Interesse.

In gewisser Weise sind auch die Wucherungen der Intima im Bereich eines Arterienthrombus zu den Entzündungen der Arterien zu rechnen. Das Intimaendothel wuchert. Aus der infiltrierten Adventitia und Media wachsen junge Gefäße in die Intima und dann in den Thrombus hinein. Die Organisation des Gerinnsels beginnt.

Die Beurteilung der besonders von französischen Autoren (H. Martin, Landouzy et Siredey, Thérèse) als akute infektiöse Arteriitis geschilderten Veränderungen ist nicht ganz sicher. Die dabei beschriebenen anatomischen Prozesse, Verdickung der Intima, kleine Infiltrationsherde in Adventitia und Media, gleichen, soweit die den heutigen Ansprüchen allerdings nicht mehr genügende Beschreibung ein Urteil gestattet, in mancher Beziehung den Anfängen der Arteriosklerose. Nach den unter Thomas Leitung ausgeführten Untersuchungen von Luck nimmt aber die Elastizität der Arterienwand bei verschiedenen infektiösen Prozessen ab, die Arterie wird dehnbarer. Daß eine Schädigung der Gefäßwand durch verschiedene Infektionskrankheiten die Entstehung von Arteriosklerose begünstigt, erwähnten wir schon. Die Vermutung liegt also nahe, daß es sich bei der akuten infektiösen Arteriitis der französischen Autoren meist um arteriosklerotische Prozesse an den durch die Infektion geschädigten Arterien handelt. Von der Existenz einer selbständigen Entzündung der kleinen Arterien bei Infektionskrankheiten z. B. im Herzen habe ich mich nicht überzeugen können. Die der Arteriitis infectiosa für das Herz und andere Organe zugeschriebenen Folgen müssen wir deshalb anders deuten.

Eher mögen wirkliche Entzündungen der Arterienwand die Ursache der sehr seltenen Thrombosen größerer Schlagadern bei Infektionskrankheiten sein.

Die akute Aortitis nach Infektionskrankheiten, wie Huchard sie beschrieben hat, macht dieselben Symptome wie die Sklerose der aufsteigenden Aorta, mag sie arteriosklerotischer oder syphilitischer Entstehung (s. unten) sein.

Nur Insuffizienzen und Stenosen des Aortenostiums und ausgesprochene Zeichen einer Koronarsklerose (Angina pectoris und Asthma cardiale) kommen dabei scheinbar nicht vor. Es wird ferner Wert auf schmerzhaftes Sensationen hinter dem Manubrium sterni gelegt, die bei der Sklerose der aufsteigenden Aorta gewöhnlich fehlen. Aber diese Unterschiede sind wohl nicht genügend, um vom klinischen Standpunkte aus eine akute Aortitis als besonderes Krankheitsbild abzutrennen und nicht von einer rasch beginnenden Sklerose der Aorta als Folge der Infektionskrankheit zu sprechen. Die Veränderung scheint in Deutschland sehr selten zu sein. Curschmann erwähnt nur einen derartigen Fall nach Diphtherie. Ich persönlich habe trotz besonders darauf gerichteter Aufmerksamkeit noch keine solche Beobachtung machen können.

Die Therapie der akuten Arteriitis nach Übergreifen entzündlicher Prozesse auf die Arterienwand, nach Einschleppung infektiöser Emboli muß an den Extremitäten überwiegend chirurgisch sein. Eine eitrige Meningitis ist nach den allgemeinen Grundsätzen zu behandeln. Die einfache Endarteriitis ist bei der Unmöglichkeit der Diagnose nicht zu behandeln. Die septische wird nach den bei der septischen Endocarditis besprochenen Vorschriften (s. S. 364) behandelt. Etwaige Fälle akuter Aortenveränderungen nach Infektionskrankheiten erfordern vor allem Ruhe, möglichste Kräftigung des Körpers und bei stärkeren unangenehmen Empfindungen die Anwendung von Eis oder von kühlen Umschlägen auf das Manubrium sterni. Von anderen Maßnahmen ist wohl wenig Erfolg zu erhoffen.

2. Die chronische Arteriitis.

Die chronische Entzündung der Arterien entwickelt sich bei der Syphilis und bei der Tuberkulose.

Ihre Kenntnis verdanken wir den Untersuchungen von Lancereaux und vor allem von Heubner und Weigert. Besonders bemerkenswert sind ferner

die Arbeiten von Baumgarten, von Heller und seinen Schülern und die Mitteilungen von Chiari und Benda.

Die syphilitische Arteriitis befällt mit Vorliebe die Aorta ascendens, die Hirnarterien, vereinzelt die Kranzarterien. Ob sie auch an anderen Arterien vorkommt, ist für die hier zu schildernde Form noch nicht sicher. Dagegen tritt die Periarteriitis nodosa (s. nächsten Abschnitt), die man in einem großen Teil der Fälle mit immer höherer Wahrscheinlichkeit als syphilitisch anzusehen hat, auch in zahlreichen anderen Arterien auf. Die Erkrankung beginnt mit einer Gummabildung in der Adventitia an der Grenze der Media (Baumgarten). Fast immer wird die Media beteiligt. Die Gummabildung mit der zentralen Nekrose, der peripheren Zellwucherung, dem gelegentlichen Auftreten von Riesenzellen zerstört die elastischen und muskulösen Schichten. Die die erkrankten Stellen überkleidende Intima beginnt reaktiv zu wuchern. Ihr Bindegewebe wird verdickt, junge elastische Fasern treten in ihm auf, die sich öfters zu dichten Bündeln und Platten zusammenlagern, so daß die elastische Membran der Intima gespalten erscheint. Auffallend ist aber im Gegensatz zu den hyperplastischen Spaltungen bei Arteriosklerose die unregelmäßige Anordnung des neugebildeten elastischen Gewebes. Der weitere Verlauf ist je nach dem Kaliber der Arterie verschieden. Bei kleineren und mittleren Arterien umgreift die Gummabildung meist ringförmig das ganze Gefäß. Es erscheint an der Stelle der Neubildung äußerlich verdickt, gelblich verfärbt. Von allen Seiten her dringt die reaktive Intimawucherung in die Lichtung vor und recht oft kommt es zu völligem Verschuß oder starker Verengung durch diese obliterierende Endarteriitis. In späteren Stadien überwiegt im anatomischen Bilde die Intimawucherung oft völlig; besonders von den Hirnarterien ist das bekannt (Heubner). Öfter wird der verschlossene Gefäßabschnitt vaskularisiert (Wendeler). Der Verschuß erstreckt sich nur auf einzelne Stellen oder auf größere Abschnitte der Gefäßbahn. An großen Gefäßen, namentlich an der Aorta sieht man in der Regel multiple Gummabildungen. Auch hier wuchert die Intima, aber die Abnahme der Wandfestigkeit überwiegt. Die Aorta wird fast immer erweitert. Die Gummata entwickeln sich hier mit Vorliebe an den Vasa vasorum, welche die oben geschilderten Veränderungen zeigen.

Diese Anfänge des Prozesses sieht man anatomisch seltener als seine Ausgänge, sklerotische Narbenbildung und Entstehung sackförmiger Aneurysmen. Durch Umwandlung der Gummata in derbe Schwielen, durch Einwuchern des umgebenden Bindegewebes in die zerstörten Wandabschnitte entstehen überaus charakteristische Narben. Die Media sieht an diesen Stellen wie durchgerissen aus. Die Intima wird durch die Narbenschumpfung in die Medialücke hineingezogen.

Zu besonders charakteristischen Bildern führt der Prozeß an der Aorta, in der er mit Vorliebe den aufsteigenden Abschnitt befällt. Man findet an der Innenfläche mehr oder minder zahlreiche, unregelmäßig, rundliche, das Niveau der übrigen Innenfläche stark überragende, Plaques, die weißlich oder gelatinös aussehen und vielfach konfluieren. Gelegentlich verengern sie die Abgangsstellen der Kranzarterien oder der großen Halsgefäße beträchtlich. Der Kranzarterienursprung kann an einer oder beiden Seiten auf eine minimale Öffnung reduziert sein. Die Aortenintima ist auf der Fläche und in der Umgebung der Plaques oft tief,

wie narbig eingezogen. Die tiefen Einziehungen sind an der Aorta fast pathognomonisch für Syphilis. B e n d a bezeichnet dieses Endstadium als *syphilitische Aortensklerose*, C h i a r i als *Mesaortitis*. Auffallend ist bei reinen Fällen trotz der Hochgradigkeit der Veränderung das Fehlen einer Verkalkung.

Über die Entstehung der sackförmigen Aneurysmen gehen die Ansichten noch auseinander. Meist dürfte ihr Beginn in das Stadium der frischen Gummabildung fallen (F a b r i s). Die schwer geschädigte Media und Adventitia geben dem Blutdrucke an einer umschriebenen Stelle nach, reißen vielleicht auch ein, die Intima wird nach außen vorgebuchtet, reißt vielleicht ebenfalls ein, und so beginnt die Bildung des Aneurysma. Aber auch nach Ablauf der frischen Erkrankung im Stadium der Narbenbildung entsteht wohl gelegentlich ein Aneurysma, wenn die Verdünnung der Media besonders hohe Grade erreicht. Wir kommen bei der Entstehung der Aneurysmen darauf zurück.

Die Anerkennung des syphilitischen Charakters der Erkrankung ist speziell an der Aorta großen Schwierigkeiten begegnet, weil sich daneben sehr häufig keine anderen anatomischen Residuen der Lues finden. Aber vielfach hat die Anamnese ergeben, daß Syphilis vorlag. Überaus häufig fand sich die Aortenerkrankung bei sicheren metasymphilitischen Veränderungen, wie der Tabes und der progressiven Paralyse. Dazu kommt das eigentümliche Aussehen der Erkrankung an der Aorta, namentlich die narbigen Einziehungen der Intima. So herrscht heute wohl die Anschauung vor, daß auch an der Aorta, entsprechend der von H e l l e r und seinen Schülern, speziell D ö h l e, vertretenen Meinung, syphilitische Prozesse den geschilderten Veränderungen zu Grunde liegen. Daß sie auch auf anderer ätiologischer Basis entstehen können, ist mit C h i a r i sicher zuzugeben. Aber wir kennen einstweilen keine andere Ätiologie.

Recht oft kombiniert sich die Syphilis mit zweifellos arteriosklerotischen Veränderungen. Es muß das umso häufiger der Fall sein, als die syphilitische Aortitis nach einer Statistik M a r c h a n d s meist zwischen dem 40. und 60. Jahre vorkommt. In jüngeren Jahren ist sie entschieden häufiger als die Arteriosklerose. Aber wir haben wiederholt betont, wie oft auch die Arteriosklerose vor dem 40. Jahre getroffen wird. So kann das Alter im einzelnen Falle von Aorten- und auch von Kranzarterienerkrankung wenig zur Entscheidung beitragen. Dagegen spricht bei etwa zweifelhaften Veränderungen der Hirnarterien ein Alter unter 40 Jahren stets für syphilitische Erkrankung, weil hier die Arteriosklerose in so jungen Jahren kaum Krankheitserscheinungen hervorruft. Außer durch ihr ganzes Aussehen, durch das mikroskopische, von der Arteriosklerose völlig verschiedene Bild wird die Arterienerkrankung des syphilitischen Ursprungs namentlich dadurch verdächtig, daß sie nur an einem Gefäß oder an einer verhältnismäßig kleinen Gruppe von Gefäßen nachweisbar ist, während die Arteriosklerose das Gefäßsystem fast immer in großer Ausdehnung beteiligt.

Klinisch ruft die syphilitische Arteriitis der Aorta ascendens die auf S. 413 geschilderten Erscheinungen der Sklerose dieses Gefäßabschnittes hervor. Bei der nicht ganz seltenen Verengerung der Kranzarterienursprünge führt sie ziemlich häufig zur *Angina pectoris*. Die Erscheinungen entwickeln sich oft ziemlich rasch. Ein Teil der von H u c h a r d als subakute Aortitis beschriebenen Fälle dürfte hierher ge-

hören. Die besonders wichtige **Hirnarterienlues** ist hier nicht eingehender zu besprechen. Wir wissen besonders durch **Heubner** und **Rumpf**, wie mannigfache, meist allmählich zu ihrer vollen Höhe sich ausbildende Symptome die Gefäßerkrankung hervorruft, wie das Krankheitsbild sich verschieden gestaltet, wenn eine basale gummöse Meningitis der Gefäßerkrankung vorausgeht oder sie begleitet. Die **Lues** der **Kranzarterien** verläuft unter dem Bilde der Koronarsklerose. Nochmals sei hier aber betont, daß die Sklerose der Kranzgefäße bei Syphilitischen viel häufiger nicht spezifischer Natur ist und auf Arteriosklerose infolge der Schädigung der Gefäßwand durch die Lues beruht.

Die **Diagnose** der syphilitischen Natur der Erkrankung stützt sich bei einer Erkrankung der Hirnarterien auf das **jugendliche Alter** vieler Kranken, in dem arteriosklerotische Veränderungen ungewöhnlich sind. Dagegen muß bei Erkrankung der Aorta und der Kranzarterien das jugendliche Alter wohl den Verdacht einer Syphilis wecken. Maßgebend für die Diagnose kann es aber nicht sein. Ebenso wenig gestattet ein Alter über 40 Jahren natürlich den Ausschluß der Syphilis. Wichtig sind weiter der Nachweis sonstiger syphilitischer oder metasymphilitischer Veränderungen und anamnestiche Angaben. Daß auch positive Erhebungen in dieser Richtung nur den Verdacht der spezifischen Entstehung rechtfertigen, braucht nicht nochmals betont zu werden. Für die Hirngefäße kann die Diagnose auch durch den Nutzen einer antisymphilitischen Behandlung gesichert werden. Bei arteriosklerotischen Gefäßverlegungen kommen so auffallende Besserungen schwerer Veränderungen nicht vor. Dagegen ist bei Störungen von seiten der Kranzarterien ein etwaiger Nutzen der Jodsalze nur mit Reserve zu verwerten. Wir sehen ihn ja auch bei sicher nicht spezifischen Veränderungen. So ist die Diagnose der syphilitischen Arterienerkrankung mit ausreichender Sicherheit nur an den Hirnarterien zu stellen. An Aorta und Kranzarterien kommt man im Leben über einen mehr oder minder begründeten Verdacht meist nicht hinaus.

Die **Prognose** ist bei richtiger Erkennung und genügend energischer Behandlung günstig, allerdings nur unter der Voraussetzung, daß es sich nicht bereits um hoffnungslos kachektische Personen handelt.

Die **Therapie** hat in einer energischen **Schmierkur** und in der **Verabreichung von Jodsalzen** zu bestehen. Auf etwa notwendige symptomatische Vorschriften ist hier nicht einzugehen.

Die **tuberkulöse Arteriitis** hat nur anatomisches Interesse. Meist greift die Entzündung von der Umgebung her auf die Arterie über. Auch hier entwickelt sich eine Intimawucherung, eine Infiltration der Adventitia und Media, die Riesenzellen, käsige Massen und Tuberkelbazillen umschließen kann. Meist führt die Erkrankung an kleineren Gefäßen zum Verschuß. An anderen wird die Wand an einer umschriebenen Stelle verdünnt, buchtet sich vor. Die so entstehenden kleinen Aneurysmen können Gelegenheit zu profusen Blutungen geben. Brechen die spezifisch tuberkulösen Herde in das Gefäßlumen durch, so entwickelt sich eine disseminierte Tuberkulose in dem Ausbreitungsbezirk der befallenen Arterie. Am häufigsten wird die tuberkulöse Arteriitis an den Ästen der Lungenarterie, die tuberkulöse Herde oder Kavernen durchziehen, vereinzelt in anderen Gefäßgebieten beobachtet.

In der Adventitia von Arterien können sich ferner Tuberkel entwickeln, ohne

Media und Intima in Mitleidenschaft zu ziehen. Diese Form der Tuberkulose findet sich besonders an den Gefäßen der weichen Hirnhaut bei tuberkulöser Meningitis.

Von der tuberkulösen Arteriitis ist anatomisch und ätiologisch die der tuberkulösen Endocarditis analoge tuberkulöse Endarteriitis zu unterscheiden, bei der Thromben der Arterienwand den im Blute zirkulierenden Tuberkelbazillen eine Entwicklungsstätte bieten und so der Ausgangspunkt einer Miliartuberkulose werden können.

Anhangsweise sei noch der eigenartigen Arterienveränderung nach oft wiederholten Adrenalininjektionen bei Tieren gedacht. Obgleich sie zunächst nur experimentelles Interesse haben, ist die Beobachtung prinzipiell so wichtig, daß sie hier erwähnt werden muß. Nach häufiger intravenöser Adrenalin-Einspritzung entwickeln sich bei Tieren, namentlich bei Kaninchen, umschriebene Nekrosen der Media, die rasch verkalken. Die benachbarte Intima wuchert. Unter Umständen entsteht auch in der übrigen Umgebung des Herdes eine reaktive Wucherung von Zellen und Riesenzellen. Die erkrankten Stellen buchten sich als kleine Aneurysmen napfförmig nach außen vor. Mit der typischen Arteriosklerose hat der Prozeß keine Ähnlichkeit. Von der bei Sklerose in den Extremitätenarterien häufigen Mediaverkalkung trennt ihn das makroskopische Aussehen. Auch mit einer typischen Arteriitis hat er nur entfernte Beziehungen. Erb jun. hat den zuerst von Josué beschriebenen Prozeß überaus sorgfältig studiert. Eine gewisse Analogie hat der Vorgang nur mit einer Beobachtung v. Eiselsbergs bei einem strumektomierten Schafe.

Literaturverzeichnis.

Außer den bei Arteriosklerose erwähnten Lehrbüchern, den ebendasselbst zitierten Arbeiten von H. Martin, Landouzy et Siredey und Thérèse siehe:

Barié, Contribution à l'histoire de l'artérite aiguë consécutive à la fièvre typhoïde. Rev. de méd. 1884, S. 1, 124. — Baumgarten, Ein Fall von verbreiteter obliterierender Entzündung der Gehirnarterien mit Arteriitis und Periarteriitis gummosa cerebialis. Virchows Archiv, Bd. 76, S. 268. — Baumgarten, Über gummosöse Syphilis des Gehirns und Rückenmarks, namentlich der Gehirngefäße u. s. w. Virchows Archiv, Bd. 86, S. 179. — Baumgarten und Treitel, Ein Fall von einseitiger temporaler Hemianopsie infolge von syphilitischer (gummöser) Arteriitis cerebialis. Virchows Archiv, Bd. 111, S. 251. — Benda, Aneurysma und Syphilis. Verhandl. d. Deutschen patholog. Gesellsch., 6. Tagung, 1903, S. 164 (eingehende Literaturangaben).

Chiari, Hochgradige Endarteriitis luetica in den Hirnarterien eines 15monatlichen Mädchens bei sicher konstatierter Lues hereditaria. Wien. med. Wochschr. 1881, Nr. 17 u. 18. — Chiari, Über die syphilitischen Aortenerkrankungen. Verhandl. der Deutschen patholog. Gesellsch., 6. Tagung, 1903, S. 137. — Curschmann, Die Sklerose der Brustorta. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 273.

Döhle, Über Aortenerkrankung bei Syphilitischen und deren Beziehung zur Aneurysmenbildung. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 55, S. 190 (mit Abbildungen).

v. Eiselsberg, Die Krankheiten der Schilddrüse. Deutsche Chirurgie 1901, S. 47. — Erb jun., Experimentelle und histologische Studien über Arterien-erkrankung nach Adrenalininjektionen. Archiv f. experim. Pathol. u. Pharm., Bd. 53, S. 173.

Fabris, Sulla patogenesi negli aneurismi dell' aorta (aortite gommosa). Acad. reale delle scienze di Torino Ann. 1901/02.

Hart, Beiträge zur Pathologie d. Gefäßsystems. Virchows Archiv, Bd. 117, S. 205. — Heller, Aortenaneurysma und Syphilis. Virch. Archiv, Bd. 171, S. 179. — Heubner, Die luetischen Erkrankungen der Hirnarterien. Leipzig 1874. — Hochhaus, Beiträge zur Pathologie des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 9, Tafel I. — Huber, Über syphilitische Gefäßerkrankung. Virchows Archiv, Bd. 79, S. 537. — Huchard, Traité clin. des maladies du coeur. 3. éd. Paris 1899, T. II, S. 260.

Josué, Athérome aortique expérimental par injections d'adrénaline dans les reins. Compt. rendus de la Société de Biol. 1903, S. 1374.

Lancereaux, Traité histor. et pratique de la syphilis. Paris 1866. — Luck (unter Thoma), Über Elastizitätsverhältnisse gesunder und kranker Arterienwände. Diss. Dorpat 1889.

Marchand, Über das Verhalten der Syphilis und Arteriosklerose zur Ent-

stehung d. Aortenaneurysmen. Verh. d. Deutsch. path. Gesellsch. 6. Tagung 1903, S. 197 und anschließende Diskussion. — *Molinari*, Über die schwierige Arteriosklerose und ihre Beziehung zur Syphilis. Diss. Leipzig 1904.

Nauwerck und *Eyrich*, Zur Kenntnis der verrukösen Aortitis. *Zieglers Beitr.*, Bd. 5, S. 47.

Richter, Über die Beteiligung der Aorta an endocarditischen Prozessen. Diss. Kiel 1891. — *Rindfleisch*, Der miliare Tuberkel. *Virchows Archiv*, Bd. 24, S. 571. — *Rumpf*, Die syphilitischen Erkrankungen des Nervensystemes. Wiesbaden 1886.

Stroebe, Über Aortitis tuberculosa. *Zentralbl. f. allgem. Pathologie und pathologische Anatomie* 1897, S. 866.

Vogel, Hirnerweichung und Arterien-syphilis. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 20, S. 38.

Weigert, Ausgedehnte umschriebene Miliartuberkulose in großen offenen Lungenarterienästen. *Virchows Archiv*, Bd. 104, S. 31. — *Wendeler*, Zur Histologie der syphilitischen Erkrankung der Hirnarterien. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 55, S. 161, Tafel V.

Ziegler, Lehrbuch der speziellen pathologischen Anatomie, 4. Aufl. 1886, S. 64.

Die Periarteriitis nodosa.

Bei der äußerst seltenen, zuerst von *Kußmaul* und *R. Maier* beschriebenen Krankheit der Arterien entsteht nach *Versé* an einzelnen Stellen der Arterienadventitia, mitunter auch mehr in den äußeren Mediaschichten ein entzündliches, rasch Fibrin abscheidendes Exsudat. Sehr rasch entwickelt sich ein zellreiches, von Leukocyten durchsetztes Granulationsgewebe, das die Media an umschriebenen Stellen zerstört und unter Umständen bis unter das Intimaendothel vordringt. Auf der veränderten Intima kann sich Fibrin niederschlagen. Die schwer erkrankte Gefäßwand kann dem Blutdruck nachgeben, und es entstehen dann spindelförmige oder sackförmige kleine Aneurysmen, die meist der Sitz reichlicher Thromben werden. Die Gefäße können so völlig verlegt werden. Die Arterien zeigen an einzelnen Stellen ganz beträchtliche knotenförmige Verdickungen. Die Veränderung tritt hauptsächlich an kleinen Arterien der Muskeln, des Darmes, der Nieren, der Leber, des Herzens und der Haut auf. Sie kommt überwiegend bei jüngeren Erwachsenen, aber gelegentlich in jedem Lebensalter, auch bei Kindern vor.

Schon *Virchow* betonte im Anschluß an die *Kußmaul-Maiersche* Arbeit die Ähnlichkeit der Erkrankung mit syphilitischen Arterienerkrankungen. Die syphilitische Natur des Prozesses ist seitdem für die meisten Fälle immer wahrscheinlicher geworden. *Versé* hat sie anatomisch gestützt, und *Schmorl* hat über einen im Leben diagnostizierten und durch histologische Untersuchung exzidierten Knötchen sichergestellten Fall berichtet, bei dem eine spezifische Kur alle Erscheinungen zum Schwinden brachte und die 2 Jahre später vorgenommene Sektion nichts von der Periarteriitis nodosa mehr erkennen ließ. Wegen des ganz abweichenden klinischen Krankheitsbildes und wegen der noch zweifelhaften Zugehörigkeit aller Fälle zur Syphilis soll aber die Erkrankung in diesem besonderen Abschnitte besprochen werden. Es ist möglich, daß auch andere infektiöse Prozesse ähnliche Veränderungen hervorrufen. Dafür sprechen zwei Beobachtungen *Schmorls* (1905), die wohl hierher gehören. Bei einem 36jährigen Manne führte in der 3. Woche der Scharlachrekonvaleszenz eine spontane Blutung in der Nierengegend zum Tode. Die Sektion zeigte schwere entzündliche und nekrotische Veränderungen in Adventitia und Media der Nierenarterien. Von Lues ist nichts erwähnt. Bei einem 23jährigen Mädchen fanden sich multiple Aneurysmen in den Nierenarterien, der Coeliaca und Iliaca 2 Jahre nach einem schweren Scharlach.

Klinisch sind entsprechend der wechselnden Lokalisation der Arterienerkrankung die Erscheinungen recht wechselnd. Sie kombinieren sich in mannig-

facher Weise. Besonders oft treten die ausgebreiteten, unter heftigen Schmerzen einsetzenden und mit degenerativen Veränderungen verlaufenden **Lähmungen** an den willkürlichen Muskeln hervor, deren Art am ehesten an eine Trichinose denken läßt. Dazu können sich eine **akute Nephritis** und gelegentlich infolge der Erkrankung der Darmarterien eine **Darmblutung** gesellen. In anderen Fällen herrschen die letztgenannten Störungen ganz vor, Lähmungen können völlig fehlen, oder eine plötzlich einsetzende Peritonitis führt unerwartet zum Tode, nachdem völlig latent im Anschluß an die Arterienerkrankung entstandene Darmgeschwüre durchgebrochen sind. Fieber kann fehlen oder in mäßigem Grade vorhanden sein, steigt aber vereinzelt zu höheren Temperaturen. Es entwickelt sich eine rasch zunehmende **Anämie**. Der Ernährungszustand verschlechtert sich rapid. Der Kranke geht meistens in 6—12 Wochen zu Grunde. Vereinzelt scheinen aber auch Heilungen nach langer Krankheitsdauer vorkommen zu können. Gelingt nach Art des **Schmorl'schen Falles** die Diagnose, wird regelmäßiger auf einen günstigen Ausgang zu hoffen sein.

Die **Diagnose** ist nur zu stellen, wenn neben den geschilderten Symptomen die **knotenförmigen Verdickungen kleiner Hautarterien** fühlbar sind und die Art dieser Auftreibungen durch eine Probeexzision sicher gestellt wird.

Therapeutisch ist vor allem eine energische antisyphilitische Behandlung mit Quecksilber und Jodkalium einzuleiten. Man sucht ferner den Gesamtzustand zu heben und in etwa überlebenden Fällen die Regeneration der gelähmten Muskeln durch eine elektrische Behandlung zu fördern.

Literaturverzeichnis.

Fletcher, Über die sogenannte Periarteriitis nodosa. Ziegler's Beiträge, Bd. 11, S. 324. — **Freund**, Zur Kenntnis der Periarteriitis nodosa. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 62, S. 537.

v. Kahldeu, Über Periarteriitis nodosa. Ziegler's Beiträge, Bd. 15, S. 581. — **Kußmaul** und **R. Maier**, Über eine bisher nicht beschriebene eigentümliche Arterienerkrankung (Periarteriitis nodosa), die mit Morbus Brightii und rapid fortschreitender allgemeiner Muskellähmung einhergeht. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 1, S. 484, Tafel III—V.

Schmorl, Diskussion zu Aneurysma und Syphilis. Verhandl. d. Deutschen Patholog. Gesellsch., 6. Tagung 1903, S. 204. — **Schmorl**, Diskussionsbemerkung. Gesellsch. für Natur- und Heilkunde zu Dresden. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 35. — **v. Schröter**, Erkrankungen der Gefäße. Nothnagels spez. Path. u. Ther., Bd. 15, T. 2. Wien 1901.

Versé, Über Periarteriitis nodosa. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 38 (mit eingehenden weiteren Literaturangaben).

Die Verengerungen der Lungenarterie und der Aorta.

Die seltenen **Verengerungen der Lungenarterienäste** durch hochgradige **Arteriosklerose** sind hier nicht zu besprechen (s. dazu S. 121 und S. 406). Vereinzelt werden die beiden Hauptäste der Pulmonalis oder einer von ihnen im Mediastinum oder am Lungenhilus durch **schwieriges Bindegewebe** stenosiert, wie es sich in der Umgebung verkäster Mediastinaldrüsen, bei starken Pleuraschwarten, bei chronischer interstitieller Pneumonie entwickelt. Der Stamm der Lungenarterie wird hin und wieder durch **Aortenaneurysmen** komprimiert. **Litten** sah seine Stenosierung durch eine Echinokokkusembolie (s. S. 323), **Gerhardt** berichtet von einer leichten Verengung durch das mit marantischen Thromben ausgefüllte linke Herzohr (s. S. 317). Abgesehen von dem letzten seither nicht wieder beobachteten Vorkommnis führen alle diese Verengerungen der Lungenarterie oder

ihrer Äste zu einer bedeutenden Hypertrophie der rechten Kammer und zu mehr oder minder starken Erweiterungen des davor liegenden Abschnittes der Lungenarterie, die vereinzelt so bedeutend werden kann, daß eine relative Pulmonalinsuffizienz entsteht.

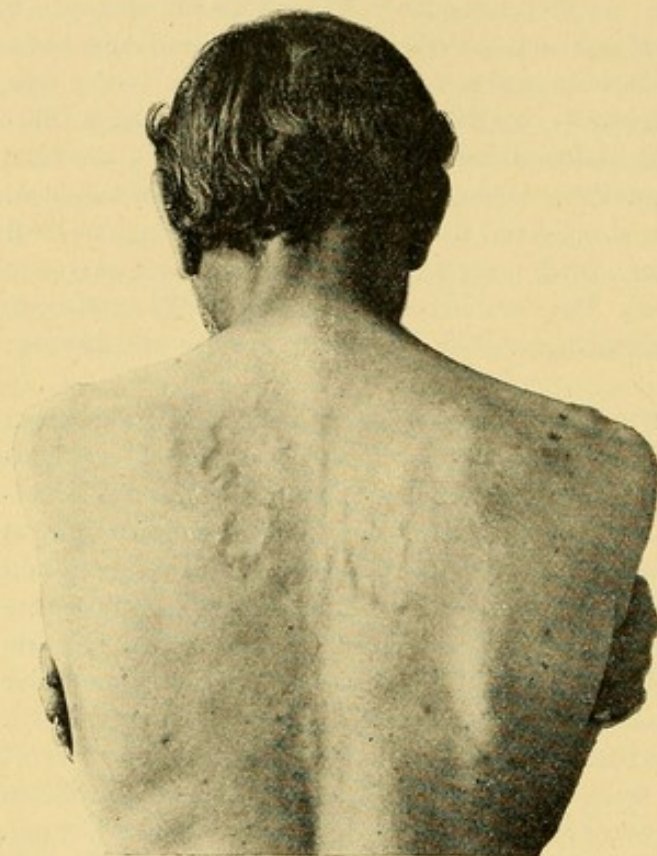
Klinisch zeichnen sich diese Lungenarterienstenosen durch die Hypertrophie des rechten Ventrikels und durch ein außerordentlich lautes, rauhes, als Schwirren fühlbares systolisches Geräusch an der Pulmonalis aus. Von den Geräuschen bei Verengerung des Pulmonalostiums unterscheidet es sich durch den lauten klappenden zweiten Pulmonalton — bei den Ostiumstenosen ist er leise oder unhörbar —, bisweilen auch durch die deutlich fühlbare Pulsation im Sternalende des 2. linken Interkostalraumes und durch die hier nachweisbare Dämpfung infolge der Erweiterung des Pulmonalarterienstammes. Tritt eine Pulmonalinsuffizienz hinzu, so wird das diastolische Geräusch im Anschluß an den klappenden zweiten Ton hörbar. Auch diese Verengerungen der Lungenarterie sind sehr oft unvollständig kompensiert. Das rechte Herz wird dilatiert. Es entwickelt sich eine venöse Stauung im Körperkreislaufe. Der Puls wird weicher und kleiner.

Die **erworbenen Stenosen der Aorta** sind sehr selten. Auch sie kommen am ehesten durch den Zug narbigen Gewebes zu stande, z. B. bei chronisch entzündlichen Veränderungen im Mediastinum, bei tiefgreifenden, von einer Karies des Brustbeins herrührenden Narben u. dgl. Nur ganz selten ist eine Verengerung der Aorta durch Tumoren gesehen worden. Meist erleidet die Aorta, auch wenn sie ringsum von Geschwulstmassen umgeben ist, keine Einschränkung ihres Lumens. Erworbene Verengerungen an der Aorta ascendens machen dieselben Erscheinungen wie die Stenosen des Aortenostiums, nur daß auch hier im Gegensatz zur Ostiumstenose der zweite Aortenton akzentuiert ist. Die äußerst seltenen Verengerungen der Aorta thoracica und abdominalis durch Karzinom rufen kaum eindeutige Symptome hervor. Krönig sah einmal 2 Querfinger über dem Schlüsselbein eine Stenose der rechten Carotis communis infolge einer einschnürenden Narbe nach einer Stichverletzung. An dieser Stenose entstand ein überaus lautes, rauschendes Geräusch, das über der ganzen oberen Thoraxhöhle bis hinauf zum Scheitel hörbar war.

Die **angeborenen Stenosen der Aorta** sind etwas häufiger, und zwar handelt es sich in den hier zu schildernden Fällen durchweg um Verengerungen des Isthmus aortae, der schon normalerweise etwas engeren Stelle am Übergang des Aortenbogens in die Aorta descendens unterhalb der Einmündung des Ductus Botalli. Diese Verengerungen werden entweder durch ein in das Innere der Aorta vorragendes diaphragmaartiges Septum mit kleiner zentraler Öffnung oder dadurch gebildet, daß die Aorta an dieser Stelle auf eine längere Strecke auffallend eng, strangartig ist. Die erste Anomalie wird durch ein Stehenbleiben des Isthmus auf einer frühen Entwicklungsstufe, die zweite durch einen vorzeitigen Verschluß des Ductus Botalli und die so herbeigeführte Verengerung des nächsten Aortenabschnittes erklärt. Infolge des erschwerten Blutabflusses durch die Aorta erweitern sich der Aortenbogen und die vom Arcus aortae entspringenden Gefäße bis auf das 1½fache und Doppelte ihres Umfanges. Durch dilatierte Interkostalarterien und die Arteria mammaria interna oder durch Arterien der Rückenhaut und Rückenmuskulatur entwickelt sich ein Kollateralkreislauf, der das Blut aus dem Aortenabschnitt oberhalb der Stenose in die Aorta descendens leitet. Die Verengerung der Aorta führt oft zu einer Hypertrophie der linken Kammer. Ob aber in allen Fällen eine von der Isthmusstenose abhängige Herzhypertrophie vorhanden ist, muß noch untersucht werden. Bei sehr ausgiebigen Kollateralen ist der Widerstand für die linke Kammer vielleicht nicht merklich gesteigert.

Klinisch wird die Anomalie nur erkennbar, wenn oberflächlich liegende Arterien sich zu Kollateralen ausdehnen, wie die beistehende Abbildung des Rückens eines solchen Kranken zeigt. Durch den weiten Weg, den dann die Pulswelle vom Herzen bis in die Cruralis zurückzulegen

Fig. 49.



Isthmusstenose der Aorta. Kollaterale, stark geschlängelte Arterien auf dem Rücken.

hat, langt sie in der Cruralis auffallend verspätet gegen den Radialispuls an. Geht dagegen der Kollateralkreislauf durch Interkostalararterien, die bei einem Kranken Schlesingers, varicoceleartig erweitert, an der Thoraxseite einer Achselhöhle fühlbar waren, so ist die Verspätung des Cruralispulses nicht immer merklich. Bei gut entwickelten Kollateralen entspricht die Pulsform der Cruralis der Norm. Sonst kann der Cruralispuls auffallend klein und tardus sein. In einem Falle Minkowskis war der Puls in den Hals- und Armarterien so groß wie bei einer Aorteninsuffizienz, dabei überaus gespannt (es wurden über 300 mm Hg gemessen), während der Puls der Art. femorales kaum, der Tibiales und Peroneae gar nicht zu fühlen war. Hin und wieder ist ein systolisches Geräusch entsprechend der Isthmusstenose am linken Sternalrande

gehört worden. In den von mir beobachteten Fällen war es nicht wahrnehmbar. Dagegen hörte ich in dem abgebildeten Falle auf der rechten Seite des Rückens einwärts des Schulterblattes ein lautes systolisches Gefäßgeräusch, das in einer der weiten Kollateralen auf dieselbe Weise entstand, wie in den erweiterten Arterien einer Struma. Als weitere Zeichen der Affektion werden Mattigkeit und geringe Kraft der Beine und Neigung zu Gehirnblutungen, vereinzelt auch zu Aortenrupturen, angeführt, beides Erscheinungen, die nur bei unzureichendem Kollateralkreislauf merklich hervortreten werden. Die Diagnose der Anomalie ist also nur in einzelnen Fällen zu stellen. Bei einem großen Teile bildet sie einen zufälligen Leichenbefund.

Literaturverzeichnis.

Aufrecht, Systolische und diastolische Geräusche, entstanden durch Verengerung des Strombettes des linken Pulmonalarterienastes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 18, S. 629.

Barié, Du rétrécissement congénital de l'aorte descendante. Rev. de méd. 1886, S. 343, 408, 501. — Bartels, Über systolische Gefäßgeräusche in den Lungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 6, S. 111. — Bäumlér, Behandlung der Blutgefäßkrankheiten. Penzoldt-Stintzings Handbuch der Therapie innerer Krankheiten, 2. Aufl., Bd. 3, S. 708.

Degen, Persistenz des Isthmus aortae, Tod durch Ruptur der Aorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 3, S. 614.

Hamerijk, Einige Bemerkungen über die Obliteration des Anfangsstückes der absteigenden Aorta. Prager Vierteljahrsschrift, Bd. 1, 1844, S. 41.

Immermann, Striktur beider Hauptäste der Lungenarterie und ihrer ersten Verzweigungen infolge chronischer interstitieller Pneumonie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 5, S. 235.

Krönig, Fall von Stenose der rechten Carotis communis. Verhandl. d. Kongr. für innere Med. 1897, S. 505.

Litten, siehe bei Parasiten des Herzens, S. 323.

Minkowski, Stenose der Aorta an der Einmündungsstelle des Ductus Botalli. Münch. med. Wochschr. 1901, Nr. 33.

Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 452 u. 529.

Schichhold, Die Verengerungen der Aorta in der Gegend des Ductus Botalli und ihre Folgeerscheinungen. Münch. med. Wochschr. 1897, Nr. 46. — Schlesinger, Stenosis of the aorta near the Duct of Botalli. International Clinics, Vol IV, ninth series.

Traube, Ein Fall von angeborener Aortenstenose, kompliziert mit Insuffizienz der Aortenklappen, mit Bemerkungen über Sklerose des Aortensystems. Gesammelte Beiträge, Bd. 3, S. 15.

Die angeborene Enge der Körperarterien.

Die angeborene Enge, die Hypoplasie der Körperarterien, war schon älteren Ärzten bekannt. Aber erst seit der Abhandlung Virchows ist sie allgemeiner beachtet worden. Die Veränderung charakterisiert sich anatomisch durch eine bedeutende Verengerung des Arterienlumens, unter Umständen bis auf ein Drittel des normalen — zahlreiche Maßangaben finden sich bei H. Vierordt —, durch auffällige Dünnheit und große Dehnbarkeit der Wand. Wenn auch ein Teil der in der Leiche nachweisbaren Verengerung davon herrühren mag, daß die abnorm elastische Arterienwand sich nach Aufhören ihrer Spannung stärker zusammenzieht, als die normale, so können doch die stärkeren Grade der Verengerung nicht dadurch allein verursacht sein. Die dünnwandigen Arterien reißen leicht ein. Rupturen der Aorta, dissezierende Aneurysmen kommen verhältnismäßig oft an derartigen Gefäßsystemen vor. Auch bei Hämophilen ist diese Gefäßbeschaffenheit mehrfach gefunden worden.

Von besonderem Interesse ist ihr zuerst von Virchow betontes Vorkommen bei manchen schweren Chlorosen. Der Zusammenhang beider Veränderungen ist aber noch unklar.

Das Herz ist in diesen Fällen oft ebenfalls abnorm klein und muskelschwach. Von seiner geringen Leistungsfähigkeit, die vor kurzem wieder von Strauß und von Apelt betont wurde, von seiner Disposition zu infektiösen Erkrankungen war bereits auf S. 153 die Rede. Dort wurde auch die Frage aufgeworfen, ob die im Orthodiagramm erkennbare Kleinheit, die Tropfenform des Herzens, der sichtbare Ausdruck dieser Hypoplasie ist. Sie findet sich besonders bei engbrüstigen Menschen mit langem schmalen Brustkorb. An derselben Stelle wurden auch die Verhältnisse erörtert, unter denen eine Herzhypertrophie sich entwickeln kann.

Auch der ganze Körper bleibt bei manchen Hypoplasien des Arterien-systems in der Entwicklung zurück. Namentlich die Genitalien sind öfters verkümmert oder infantil. Gegen Allgemeinerkrankungen sollen derartige Kranke abnorm wenig widerstandsfähig sein. Meist aber ist den Menschen äußerlich nichts von der Hypoplasie anzusehen.

Die Veränderung ist bei Frauen häufiger als bei Männern.

Eine sichere Diagnose der Veränderung ist völlig unmöglich. Bis der Zusammenhang der im Röntgenbilde erkennbaren Tropfenform des Herzens mit der Hypoplasie der Arterien klargestellt ist, kann man an ihr Vorhandensein nur bei schlecht entwickelten Kranken mit infantilen Genitalien und bedeutender Blutarmut denken.

Das von Fraentzel geschilderte Krankheitsbild der Hypoplasie der Körperarterien wurde bereits auf S. 153 besprochen. So charakteristisch die klinischen Erscheinungen sind, so unmöglich ist einstweilen die sichere Deutung der eigenartigen dickwandigen Arterien bei jungen Menschen und Kindern bis zu 12 Jahren hinunter und der dabei vorkommenden Herzerscheinungen.

Von einer Prognose der Veränderung kann nicht gesprochen werden, ebensowenig von einer Behandlung, wenn man nicht die allgemeine Kräftigung blutarmer und mangelhaft entwickelter Individuen dafür nehmen will.

Literaturverzeichnis.

Apelt, Zur Kasuistik der allgemeinen Enge des Aortensystems. Jahrbücher der Hamburgischen Staatskrankenanstalten, VIII, 2, S. 212 (mit zahlreichen Literaturangaben).

Fraentzel, Vorlesungen über die Krankheiten des Herzens. Berlin 1889. Bd. 1, S. 147.

Kulenkampf, Über regelwidrige Enge des Aortensystems. Berl. klin. Wochschr. 1873, Nr. 4.

Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathologie und Therapie, Bd. 6, 2. Aufl., S. 444.

Riegel, Über regelwidrige Enge des Aortensystems. Berl. klin. Wochschr. 1872, Nr. 39, 40.

v. Schrötter, Erkrankungen der Gefäße. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, Teil II, S. 1. — Strauß, Zur Pathologie der engen Aorta u. s. w. Charitéannalen, 29. Jahrgang.

H. Vierordt, Die angeborenen Herzkrankheiten. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, 1. Teil, 2. Abt., S. 186. — Virchow, Über die Chlorose und die damit zusammenhängenden Anomalien im Gefäßapparate. Berlin 1872.

Weitere Literatur siehe: Herzerscheinungen bei angeborener Enge des Gefäßsystems auf S. 168.

Die Ruptur der Arterien.

Die Zerreißen der Arterienwand durch Stich, Schnitt u. dgl. sind hier nicht zu besprechen. Auch auf die Arrosionen von Arterien, unter Umständen selbst der Aorta, durch geschwürig zerfallende Karzinome, durch Knochenkaries, auf die Arrosion von Magengefäßen oder der Milzarterie durch ein Magengeschwür, der Arteria hepatica durch Gallensteinnekrosen in den Gallenwegen, der Lungenarterie durch tuberkulösen Zerfall, Abszedierung, Gangrän der Lunge, auf die Zerreißen von Gehirn- und Netzhautarterien soll nur hingewiesen werden.

Verletzungen von Arterien durch verschluckte oder auf andere Weise in den Körper eingedrungene Fremdkörper sind sehr selten. So sah ich einmal eine unmittelbar tödliche Blutung in den Darm aus der rechten Arteria iliaca externa, in die sich ein ziemlich großer verschluckter Nagel mit seiner Spitze eingebohrt hatte.

Mehrfache Einrisse der Aortenwand sah v. Kahlen durch kleine, die Media zerstörende Eiterherde infolge einer Pneumokokkeninfektion entstehen. Schmorr beschreibt eine ähnliche, aber scheinbar auf eine Stelle beschränkte Veränderung der Aortenmedia bei je einem Fall postdiphtheritischer Myocarditis und schwerer Angina. Die Erkrankung führte zu totaler Aortenruptur und zu Verblutung in den Herzbeutel, bei der Angina 16 Tage nach der Erkrankung.

Eine Ruptur des Ductus Botalli entstand vielleicht infolge der Schädigungen bei der schweren Geburt Neugeborener in 2 Beobachtungen H. Roeders und führte zum sofortigen Tode.

Öfters entstehen Zerreißen von Arterien, speziell der Aorta, durch einen starken Stoß gegen die Brust oder den Bauch, durch Fall aus bedeutender Höhe und vereinzelt auch bei sehr starken körperlichen Anstrengungen. An der Karotis ist auch eine Zerreißen durch heftige übermäßige Drehung des Kopfes gesehen worden. Am leichtesten zerreißt die Intima. Die Rupturen betreffen fast nur Gefäße mit abnorm zerreißenlicher Wand. Ein recht großes Kontingent der Aortenrupturen stellen die hypoplastischen Gefäßsysteme. Ihnen schließen sich die Arteriosklerose, syphilitische Aortensklerose und vereinzelt die starke Erweiterung der Aorta und der Halsgefäße bei der Isthmusstenose der Aorta an. Der Ausgang der Ruptur kann verschieden sein. Die Wand des Gefäßes reißt vollständig durch. Wird die Wand des intrapericardialen Aortenteils derartig lädiert, so tritt fast unmittelbar unter den Zeichen der schweren inneren Verblutung in den Herzbeutel der Tod ein. Rupturiert die Aorta in das mediastinale oder retroperitoneale Zellgewebe, so erfolgt ebenfalls eine bedeutende, unter Umständen sofort tödliche Blutung. In anderen Fällen kann sie aber bei langsamer Zunahme noch für kurze Zeit das Leben gestatten. Der Bluterguß kann im Mediastinum sogar perkutorisch nachweisbar werden. Reißt nur die Intima, die Media aber nicht vollständig, oder setzt bei völligem Durchreißen der Media die Adventitia infolge sklerotischer Verdichtung o. dgl. dem Vordringen der Blutung genügenden Widerstand entgegen, so wühlt sich das Blut zwischen die Gefäßschichten hinein. Es entsteht das im nächsten Kapitel zu besprechende Aneurysma dissecans.

Reißt die Gefäßwand weniger tief ein und vermag sie das Blut noch zurückzuhalten, so kann die Ruptur bindegewebig vernarben. Zahn sah das sogar bei einem 30 mm breiten, $\frac{2}{3}$ der Media durchsetzenden Riß. Nach dem nicht ganz seltenen Befunde narbenähnlicher Bindegewebszüge und -streifen in der Intima hypoplastischer Aorten sind sogar kleine Einrisse ein relativ häufiges Vorkommen bei dieser Gefäßanomalie. An einer Karotis ist einmal auch eine Thrombose auf dem Boden der Ruptur beobachtet worden. Sie führte durch Gehirnerweichung in 5 Tagen zum Tode. (Verneuil.)

Über die Diagnose und Prognose ist nichts weiter hinzuzufügen.

Einer Therapie sind von den hier eingehender besprochenen nur die äußerst seltenen klinisch erkennbaren Fälle zugänglich. Größte Ruhe, sparsame Ernährung, Narkotika zur Vermeidung jeder Blutdrucksteigerung, ferner Eisapplikation sind empfehlenswert. Ein chirurgischer Eingriff dürfte nur ganz vereinzelt möglich sein.

Literaturverzeichnis.

Albutt, Über die Folgen der Einwirkung von Überanstrengung und Gewalt auf das Herz und die großen Blutgefäße. Deutsch bei Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. Berlin 1875. S. 30.

Degen, Persistenz des Isthmus aortae. Tod durch Ruptur der Aorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 3, S. 614.

Geigel, Ruptur der Aorta. Würzburger med. Zeitschr., Bd. 2, 2, 1861, S. 107.

v. Kahl den, Über eine seltene Form der Aortenruptur. Zentralbl. f. allgem. Pathol. u. pathol. Anatomie 1901, Nr. 20.

Quincke, Krankheiten der Blutgefäße. v. Ziemßens Handbuch der spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 455.

v. Recklinghausen, Aneurysma dissecans aortae. Virchows Archiv, Bd. 30, S. 372. — H. Roeder, Die Ruptur des Ductus arteriosus Botalli. Archiv für Kinderheilkunde, Bd. 30, S. 157.

Schmohl, Diskussionsbemerkung. Gesellsch. für Natur- und Heilkunde zu Dresden. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 35.

Verneuil, Bull. de l'Acad. de méd. 1872, Nr. 2, S. 46; zitiert nach Quincke, l. c., S. 459.

Zahn, Über einen Fall von Aortenaneurysma mit geheilten Querrissen der Intima und Media. Virchows Archiv, Bd. 73, S. 161.

Die Aneurysmen (Die Pulsadergeschwülste).

Geschichtliches. Schon das Altertum kannte die Aneurysmen der peripheren Arterien. Seit der Entwicklung der Anatomie im Mittelalter wurde die Aufmerksamkeit auch auf die Aneurysmen der inneren Arterien gelenkt. Vesal stellte 1557 zum ersten Male am Lebenden die Diagnose eines Aortenaneurysmas. Malpighi war im 17. Jahrhundert über die verschiedenen Formen der Aneurysmen bereits recht gut unterrichtet. Morgagni schilderte sie in ziemlich eingehender Weise. Aber er und ebenso seine Zeitgenossen und Vorgänger sahen in der Aneurysma-bildung noch eine Art von übermäßigem Wachstum, von einfacher Erweiterung der Gefäße. Sie stellten sie anatomisch und klinisch noch auf eine Stufe mit den damals als Herzaneurysma bezeichneten Dilatationen des Herzens. Allerdings kannte Morgagni schon den Einfluß körperlicher Überanstrengung auf ihre Entstehung und schilderte bereits die Veränderungen der Gefäßwand in Aneurysmen. Eine ganz neue Betrachtungsweise der Krankheit führte 1804 Scarpa ein. Nach ihm entstand jedes Aneurysma durch eine Zerreißen der Intima und Media. Die folgende Zeit brachte dann die Erkenntnis von der ätiologischen Bedeutung der Arteriosklerose. Thoma wollte die Aneurysmen ebenso wie die Arteriosklerose auf eine örtliche Schwächung der Media zurückführen. Daneben trat in immer stärkerer Weise die wichtige Rolle der Syphilis bei der Entstehung von Aneurysmen hervor. Namentlich Malmsten und Heller mit seinen Schülern haben die Kenntnisse in dieser Richtung gefördert. Die Verhandlung der Deutschen pathologischen Gesellschaft in Kassel 1903 (Chiari, Benda, Marchand) gab ein anschauliches Bild der jetzigen Ansichten.

Pathologische Anatomie. Wir bezeichnen als Aneurysma jede umschriebene Erweiterung einer Arterie. Als Aneurysma bezeichnen wir dagegen nicht die diffusen Erweiterungen, wie sie an den größeren Arterien bei jeder Arteriosklerose vorkommen. Wir teilen die Aneurysmen nach ihrer Gestalt in die spindelförmigen und in die sackförmigen Aneurysmen, weil uns diese Trennung am meisten dem ärztlichen Bedürfnisse zu entsprechen scheint. Weniger empfehlenswert ist wohl die Scheidung in die *wahren Aneurysmen*, deren Wand noch von sämtlichen Gefäßmembranen gebildet wird, und in die *falschen Aneurysmen*, bei denen eine oder sämtliche Arterienmembranen eingerissen sind und die Höhle des Aneurysma nur von einem Teile der Gefäßwand oder von dem das Gefäß umgebenden Gewebe gebildet wird. Selbst anatomisch ist es oft schwer zu unterscheiden, ob ein wahres oder ein falsches Aneurysma vorliegt.

Das spindelförmige Aneurysma findet sich am häufigsten an der Aorta, seltener an der Arteria poplitea, vereinzelt an den Karotiden und Subclaviën, seltener an kleineren Arterien. Es präsentiert sich als eine umschriebene Erweiterung des ganzen Gefäßes. In seinen Anfängen eine ganz leichte Ausbuchtung, kann es schließlich zu einer fast kugeligen Ausweitung werden, die an der aufsteigenden Aorta bis zu Faustgröße heranwachsen kann. Seine Wand wird von der meist sklerotisch veränderten Gefäßwand gebildet.

Thromben lagern sich in spindelförmigen Aneurysmen kaum reichlicher ab als in arteriosklerotischen Gefäßen. Die Umgebung wird nur bei ganz großen Aneurysmen in der sofort zu besprechenden Weise beteiligt.

Das sackförmige Aneurysma kommt an sämtlichen Abschnitten des Arteriensystems vor. Es ist anfangs eine zeltförmige, später eine sackförmige Ausstülpung einer umschriebenen Stelle der Arterie, nicht eine Ausweitung des gesamten Umfanges. Der Aneurysmasack kann eine enorme Größe, z. B. an der Aorta die eines Mannskopfes erreichen. Das Aneurysma steht mit der Lichtung des Gefäßes durch eine verschieden weite Öffnung in Verbindung. Im Inneren des Sackes schlagen sich fast stets Thromben nieder, die meist eine deutliche Schichtung zeigen. Die äußere, der Wand anliegende Schicht ist gewöhnlich gelblich-weiß, trocken, fest, die innere, dem Lumen zugewandte, rot, feuchter und leicht zerreiblich. Bisweilen legt sich über diese Schicht noch eine weitere, weiße Thrombusmasse. Eine Organisation der Thromben findet gewöhnlich nicht statt. Nur bei völlig thrombosierten kleinen Säcken scheint es dazu zu kommen. So vermag die Thrombenbildung dem weiteren Wachstum der Aneurysmen meist nur einen beschränkten, wenn auch nicht zu unterschätzenden Widerstand entgegenzusetzen. Auch das den aneurysmatischen Sack umgebende Gewebe wuchert. Die Intima der Wand zeigt, soweit sie erhalten ist, öfters eine bindegewebige Verdickung. Sie kann bei ganz kleinen Aneurysmen unter günstigen Verhältnissen sogar zur Ausfüllung und Heilung des Sackes führen. Meist allerdings vermag diese nur sehr langsam vor sich gehende Intimawucherung mit der Dehnung des aneurysmatischen Sackes nicht Schritt zu halten, irgend welche Heilungsvorgänge nicht anzubahnen. Auch die Adventitia und das sie umgebende Bindegewebe werden verdickt. Nur die Media findet sich regelmäßig bedeutend verdünnt oder sogar völlig geschwunden, selbst wenn die übrigen Membranen erhalten sind. Das ist theoretisch für die Entstehung der Aneurysmen wichtig. Unter Umständen sitzen sackförmige Aneurysmen an einer spindelförmig erweiterten Arterie.

Durch die Wucherung und spätere Sklerosierung des Bindegewebes in der Umgebung des Aneurysma werden zunächst die dem erkrankten Gefäß anliegenden Nerven mit der Aneurysmawand fest verlötet und bei dem weiteren Wachstum des Sackes gezerrt. So entstehen wohl die starken Schmerzen, die ein wachsendes Aneurysma hervorzurufen pflegt, und auch die Lähmungen des N. recurrens, der N. vagi, die Beteiligung des Sympathicus.

Es verwachsen ebenso benachbarte Gefäße mit dem Aneurysma. Dünnwandige Gefäße, Venen, öfters auch die Lungenarterie, werden dann bei dem weiteren Wachstum des Sackes verengert. Die Venen können sogar gänzlich verschlossen werden. Ebenso werden oft die Trachea, ein Bronchus, der Ösophagus fixiert und verengert. Die Verwachsungen sind ferner auch für einen etwaigen Durchbruch des Aneurysma wichtig.

Die Wachstumsenergie eines Aneurysma ist so bedeutend, daß es auch durch die Knochen nicht aufgehalten wird. Das Brustbein, die Rippen, Wirbelkörper u. s. w. werden verdünnt und im Bereich des Sackes völlig zerstört. In anderen Fällen werden sie in die Wand des Aneurysma aufgenommen, und man findet dann bisweilen, wenn sie dem Wachstum

nicht folgen können, den Rest einer Rippe oder eines Schlüsselbeines quer durch das Aneurysma verlaufen.

Aber alle Abkapslungsversuche der Umgebung vermögen den Durchbruch des Aneurysma nicht immer zu verhindern. Die Wand reißt ein. Das Blut ergießt sich aus dem Sacke in die Umgebung. Für die Quantität der Blutung scheint die Reichlichkeit der Thromben wichtig zu sein. Bei dicken Thrombenschichten fließt das Blut nur spärlich und langsam ab. Die Blutung kann auch wiederholt zum Stehen kommen. Wochen, Monate und mehr können vergehen, bis schließlich doch eine tödliche Hämorrhagie erfolgt.

Ätiologie. Zur richtigen Abschätzung der verschiedenen Ursachen der Aneurysmabildung ist es notwendig, nicht allgemein von der Ätiologie der Aneurysmen zu sprechen, sondern spindelförmige und sackförmige voneinander zu trennen.

Das spindelförmige Aneurysma entsteht ohne scharfe Grenze aus der Erweiterung größerer Arterien, wie sie bei Arteriosklerose und bei syphilitischer Arteriitis die Regel bildet. Die ungleich starke Entwicklung der anatomischen Erkrankung an verschiedenen Stellen eines Gefäßes kann der Grund sein. Auch eine geringere Widerstandsfähigkeit einzelner Gefäßabschnitte (Eppinger), ihre stärkere Beanspruchung durch den normalen Kreislauf mag mitwirken. Endlich kann eine stärkere Beanspruchung der Gefäßwand z. B. durch eine große körperliche Anstrengung einen bereits geschädigten Gefäßabschnitt dehnen. In umgekehrter Reihenfolge kann der Prozeß ablaufen, wenn z. B. eine hochgradige Verengung der Lungenarterie den Abfluß hindert und eine Erkrankung der Wand zu einer umschriebenen Erweiterung des Pulmonalisstammes führt.

Das sackförmige Aneurysma kommt durch die Vorbuchtung einer umschriebenen besonders stark erkrankten Stelle zu stande. Dabei können Teile der Gefäßwand zerstört werden. Intima oder Media können einreißen. Auch das sackförmige Aneurysma mag hin und wieder an arteriosklerotisch veränderten Gefäßen entstehen. Der großen Mehrzahl der Fälle liegt aber die syphilitische Arteriitis zu Grunde. In welche Periode dieser Erkrankung der Beginn der meisten Aneurysmen fällt, ist noch streitig. Sie können schon in der Entwicklungszeit der gummösen Gefäßveränderung auftreten, indem die entzündlich veränderte, zum Teil nekrotische Gefäßwand dem Blutdrucke nachgibt. Sie können auch nach Ablauf des frischen Prozesses aus den tiefen narbigen Einziehungen der Intima an den Stellen hervorgehen, an denen die Media narbig verändert ist (Döhle). Endlich ist die Möglichkeit zuzugeben, daß die bei der Arteriitis erwähnten infektiösen Gefäßerkrankungen den Ausgangspunkt eines Aneurysma bilden. Auch bei den sackförmigen Aneurysmen wirken traumatische Einflüsse sehr wesentlich mit. Bei bedeutender Dehnung des Gefäßes durch Blutdrucksteigerung z. B. bei körperlicher Anstrengung reißen erkrankte Wandabschnitte ein. Eine starke Kontusion, eine Erschütterung des ganzen Körpers durch Sturz führt eine Zerreißen herbei oder oft wiederholte Zerrungen und Erschütterungen eines umschriebenen Arterienbezirks z. B. der Femoralis durch das tagtäglich sich wiederholende, stundenlange Anschlagen eines Hammergriffs bei der Arbeit wirken in gleicher Weise. Entsprechend der stärkeren Erkrankung der Media dürften solche Traumen meist zur Zerreißen der Media führen.

Aber auch der Zusammenhang der Intima mag gelegentlich zerstört werden.

Bisweilen kombinieren sich ein spindelförmiges und ein sackförmiges Aneurysma. Man kann sich dann vorstellen, daß bei sehr bedeutender Dehnung des gesamten Gefäßumfanges die Media an einzelnen Stellen einreißt und sackförmige Ausstülpungen hervortreten (Thoma, Manchot).

So spielen in der Ätiologie der bisher erwähnten Aneurysmaformen die Arteriosklerose, die syphilitische Arteriitis und traumatische Einflüsse die wichtigste Rolle. Von besonderer Bedeutung ist die Syphilis. So fand Malmsten, der zuerst wieder die allgemeine Aufmerksamkeit auf diese schon von Ambroise Paré und Senae betonte Ursache der Aneurysmen gelenkt hat, in 80 Prozent seiner Fälle syphilitische Antezedenzen. So fand Hampeln in der für solche Angaben allein verwertbaren Privatpraxis unter 17 männlichen Kranken 15 mit positiven Angaben, 2 Frauen hatten mehrfache Aborte durchgemacht. Ernst betonte, daß die sackförmigen Aneurysmen fast immer syphilitischen Ursprungs sind, v. Leyden sah ein Aneurysma bei der Frau eines tabeskranken Mannes. Wird von den Klinikern fast allgemein die große Bedeutung der Syphilis speziell für die sackförmigen Aneurysmen anerkannt, so verhalten sich andere, namentlich pathologische Anatomen in dieser Beziehung zurückhaltender. In der Tat muß zugegeben werden, daß der nur anamnestische Nachweis früherer Syphilis nicht für die Annahme genügt, das Aneurysma sei auf dem Boden einer spezifischen Arteriitis entstanden. Bei der Wichtigkeit der Lues für eine frühzeitige Entwicklung der Arteriosklerose kann man sich den Zusammenhang auch so denken, daß die Syphilis nicht nur durch die spezifische Gefäßerkrankung zum Aneurysma disponiert, sondern auch durch das Auftreten arteriosklerotischer Prozesse in relativ jugendlichem Alter, das der Einwirkung von großen Anstrengungen und Traumen stärker ausgesetzt ist. Der Zusammenhang zwischen Syphilis und Aneurysma würde dann mehr indirekt sein.

Sicher ist es im einzelnen Falle schwer oder unmöglich, zwischen beiden Möglichkeiten zu entscheiden. Für das spindelförmige Aneurysma scheinen sie gleichmäßig in Betracht zu kommen. Bei dem sackförmigen Aneurysma dürfte aber auch nach dem anatomischen Befund die syphilitische Arteriitis zum mindesten vorwiegen.

Traumen bewirken nicht ganz selten auch allein die Entstehung von Aneurysmen. Namentlich die angeborene Hypoplasie der Körperarterien schafft eine gewisse Disposition dafür.

Reißen Intima und Media vollständig durch, so vermag die normale Adventitia dem Vordringen des Blutes meist nur kurze Zeit Widerstand zu leisten. Bricht die Blutung dann in eine Körperhöhle, in den Bronchialbaum, in Magen, Darm o. dgl. durch, so verblutet sich der Kranke bei dem Einreißen größerer Arterien meist sehr rasch. Ist dagegen die Arterie in reichliches Bindegewebe eingebettet, so wird dasselbe blutig infiltriert (periarteriellcs Hämatom). Durch den ansteigenden Druck in der Umgebung, durch den infolge der Blutung erniedrigten arteriellen Druck kann die Rißstelle komprimiert werden und die Blutung zum Stehen kommen, meist allerdings nur für einige Zeit. Eine gelegentliche Blutdrucksteigerung läßt sie von neuem auftreten und führt sofort oder durch öftere Wiederholung zum Tode.

Anders gestalten sich die Dinge, wenn die Intima vollständig, die Media aber nur teilweise einreißt oder wenn beide Membranen durchreißen, die Adventitia aber z. B. durch sklerotische Prozesse verdickt und widerstandsfähiger ist. Dann wühlt das Blut die inneren durchgerissenen Schichten des Gefäßes von den äußeren los (*Aneurysma dissecans*). Es entsteht eine meist nicht sehr ausgedehnte, mit Blut gefüllte Höhle zwischen den Gefäßhäuten. Öfters findet das Blut wieder einen Ausweg in das rupturierte Gefäß und zwar recht häufig durch die Ursprungsstellen zerrissener Gefäße in der Intima, resp. Media. In einem kleinen Teile der Fälle kommt es auf diese Weise sogar zu einer völligen Ausheilung des dissezierenden Aneurysma. Seine Höhle kleidet sich mit Endothel aus und wird zu einem bei oberflächlicher Betrachtung ganz normalen Gefäßlumen, das an dem einen Ende aus der Arterie entspringt, an dem anderen wieder in sie einmündet. Seine Innenfläche sieht wie diffus sklerosiert aus. Dabei kann das ursprüngliche Gefäßlumen, wenn auch verengert, erhalten bleiben und so z. B. die Aorta auf eine gewisse Strecke doppelläufig werden. Aber in der Mehrzahl der Fälle bricht das Aneurysma dissecans nach außen durch und führt durch Verblutung zu einem plötzlichen Tode. Ob Heilung oder Verblutung erfolgt, hängt wohl hauptsächlich von der Tiefe des Einrisses und von der Höhe des Blutdrucks ab.

Erfolgt der Durchbruch eines Aneurysmas in eine angrenzende Vene, so wird dieselbe durch das unter hohem Druck einströmende Blut aneurysmatisch ausgeweitet, ihre Wand wird in dem betreffenden Bezirk stark verdickt (*Aneurysma anastomoticum*, *Varix anastomoticus*).

Noch andere Einflüsse setzen hin und wieder an umschriebenen Stellen die Widerstandsfähigkeit der Gefäßwand so herab, daß sie durch den Blutdruck ausgebuchtet wird und ein sackförmiges Aneurysma entsteht. So können harte, von den Herzklappen oder von einem atheromatösen Geschwür losgerissene Emboli die Intima lädieren und die erste Ursache eines embolischen Aneurysma abgeben. Sie entstehen besonders leicht in kleineren Arterien, in denen sich zu der Verletzung der Intima noch die Drucksteigerung vor der embolisch verlegten Stelle gesellt (J. W. Ogle, Ponfick, Pel). Sogenannte *Arrosionsaneurysmen* bilden sich, wenn von außen her eine Entzündung in die Arterienwand eindringt und ihre Widerstandsfähigkeit herabsetzt. Sie sind am häufigsten bei der tuberkulösen Arteriitis von Pulmonalisästen in tuberkulösen Lungenkavernen.

Zu den größten Seltenheiten gehören die sogenannten *Traktionsaneurysmen*, die durch den Zug des sich ungenügend verlängernden Ductus Botalli an der Aorta verursacht werden.

Die meisten Aneurysmen finden sich bei Männern (nach Lebert unter 77 Fällen 59 Männer) entsprechend ihrer Ätiologie, namentlich entsprechend der großen Bedeutung der Syphilis für ihre Entstehung. Sie entwickeln sich gewöhnlich zwischen dem 40. und 60. Lebensjahre. Unter 59 durch Lebert zusammengestellten Fällen von Aneurysmen der großen Gefäße infolge von Arteriosklerose oder Syphilis war das 30mal der Fall. Nur 3 Fälle standen vor dem 35. Jahre, 8 zwischen 35 und 40 Jahren, nach dem 55. Jahre 17. Ähnliche Angaben macht Cominotti für Triest. Er sah Aneurysmen bei Männern 5mal häufiger als bei Frauen. Es kamen 24 zwischen 27 und 40 Jahren, 29 zwischen 40 und 50, 18 zwischen

50 und 60 Jahren vor. Marchand fand an anatomischem Material unter 28 Fällen 20 Männer, 8 Frauen, davon 2 zwischen 30 und 39 Jahren, 6 zwischen 40 und 49, 10 zwischen 50 und 59, 4 zwischen 60 und 69, 6 zwischen 70 und 90 Jahren. Die dissezierenden, die entzündlichen, embolischen und Arrosionsaneurysmen, die Aneurysmen der Lungenarterie durch Verengerung ihrer Äste und vollends das Traktionsaneurysma der Aorta kommen dagegen recht oft schon in jüngeren Jahren vor.

Höchst auffallend ist die wechselnde Häufigkeit der Aneurysmen in verschiedenen Ländern. Während sie in Deutschland ziemlich selten sind, ist das Gegenteil in England, nach der Angabe Thomas und Hampelns in den russischen Ostseeprovinzen, in Schweden der Fall. Die enorme Häufigkeit in England zeigt recht gut die Angabe von Myers, daß von 320 Todesfällen der englischen im Lande stehenden Armee infolge von Herzkrankheiten 138 durch Aneurysmen verursacht waren, daß von 1346 invalidisierten Soldaten 35 wegen Aneurysmen verabschiedet wurden.

Die verschiedenen Gefäßabschnitte sind sehr verschieden oft Sitz von Aneurysmen. Die Häufigkeit spindel- und sackförmiger Aneurysmen an größeren Arterien mit Ausschluß der dissezierenden gibt Crisp nach 551 Fällen folgendermaßen an:

Aorta thoracica	175	A. anonyma	20
Arteria poplitea	137	A. axillaris	18
A. femoralis	66	A. iliaca	11
Aorta abdominalis	59	Arterien anderer innerer Organe .	8
A. carotis	25	Gehirnarterien	7
A. subclavia	23	Arteria pulmonalis	2

Cominotti sah in Triest unter 181 Fällen 37 Aneurysmen der Aorta ascendens, 49 des Aortenbogens, 29 der Aorta descendens thoracica, 16 der Aorta abdominalis.

Hier sind nur die den inneren Mediziner interessierenden Aneurysmen der Körperhöhlen zu besprechen. Ihre Symptome sind von der Ursache des Aneurysmas fast völlig unabhängig. Sie werden durch den Sitz und die Größe der Veränderung bestimmt. Die Entstehung des Aneurysmas übt dagegen einen maßgebenden Einfluß auf den Verlauf. Wir kommen bei seiner Schilderung darauf zurück.

Symptome. Fast jedes etwas größere Aneurysma ruft durch die Beteiligung der anliegenden Nerven, vielleicht auch durch Reizung der Vater-Pacinischen Körperchen der Gefäßwand Schmerzen hervor. Ihre Intensität kann sehr wechseln. Bei schnellem Wachstum des Aneurysma pflegen sie besonders heftig zu sein. Sie exazerbieren bisweilen bei körperlicher Bewegung. In anderen Fällen werden sie hauptsächlich Nachts lästig. Sehr häufig strahlen sie in benachbarte Nervengebiete, bei Thoraxaneurysmen besonders in die Arme, die Schultern aus. Oft werden sie nur hier geklagt, während der Platz des Aneurysma selbst schmerzfrei ist. Bisweilen sind sie so heftig, daß sie jede nennenswerte Bewegung der betroffenen Teile hindern, jeden Druck an ihnen unerträglich machen. Ob es sich immer nur um ausstrahlende Schmerzen handelt, ist wohl zweifelhaft. Betreffen die Schmerzen, wie das öfter vorkommt, besonders den Arm, dessen Arterien infolge des Aneurysma einen kleineren oder gar keinen Puls zeigen, kann man auch an Vorgänge denken, die der Claudicatio intermittens (s. S. 420) nahe stehen. Zu den Schmerzen

gesellen sich je nach dem Sitz des Aneurysma verschiedene andere subjektive Beschwerden. So rufen größere Aneurysmen der Brusthöhle fast stets abnorm leicht eintretende oder auch dauernde *Dyspnoe* durch Kompression der Lungen, durch Stenosierung der Trachea oder eines Bronchus hervor. Sie erschweren öfters das *Schlucken* durch Verengung der Speiseröhre. So verursachen größere Aneurysmen der Hirnarterien *cerebrale Erscheinungen*.

Die objektiven Erscheinungen zerfallen in das Auftreten eines pulsierenden Tumors und in die Verdrängungs- und Kompressionserscheinungen von seiten der benachbarten Teile. Wir besprechen sie für die einzelnen Gefäßgebiete gesondert und heben gleichzeitig die differentialdiagnostisch wichtigen Punkte hervor.

Die Aneurysmen der Aorta ascendens und des Arcus Aortae.

Das **Aneurysma der aufsteigenden Aorta** ruft in seinen Anfängen dieselben Erscheinungen hervor, wie sie auf S. 413 für die Sklerose der aufsteigenden Aorta geschildert wurden. Nur die Schmerzen hinter dem oberen Ende des Brustbeins pflegen bei einem Aneurysma stärker zu sein und unter Umständen nach den Schultern, den Armen, häufiger nach links, als nach rechts, nach dem Halse hin auszustrahlen. Wir finden auch hier zunächst eine Dämpfung im Sternalende des 2. und 3., öfters auch des 1. rechten Interkostalraums, auffällige Lautheit der Herztöne an dieser Stelle, recht oft einen klingenden und akzentuierten zweiten Aortenton, auffällige Pulsation rechts vom Manubrium sterni und im Jugulum. Die ersten Anfänge der Pulsation bemerkt man besonders gut bei flachem Hinsehen über die von der Seite her hell beleuchtete Brust und fühlt sie mit dem auf das Stethoskop gelegten Ohr. Über den besonders wichtigen Befund der Röntgenuntersuchung soll im Zusammenhang bei der Diagnose der Aneurysmen gesprochen werden. Dazu kommen Differenzen im Pulse der großen Halsarterien untereinander oder gegen die Cruralis durch sklerotische Verengung oder durch Verzerrung ihrer Ursprünge, Verlagerung des Herzens nach links und auffallende Beweglichkeit desselben. Sehr oft finden sich auch bei Aneurysmen Symptome einer gleichzeitigen Koronarsklerose (s. S. 112), sklerotische Erkrankungen der Aortenklappen oder relative Insuffizienzen derselben. Eine Herzhypertrophie rufen Aneurysmen dieses Aortenabschnittes ebensowenig hervor wie die der übrigen Aorta, weil die Erschwerung der Herzarbeit durch die starke Wandveränderung der Aorta ascendens durch die starke Erweiterung der Strombahn ausgeglichen wird.

Erreicht das Aneurysma eine beträchtlichere Größe, wie das fast nur bei sackförmigen, ganz selten bei spindelförmigen Aneurysmen vorkommt, so wird in der Regel die Brustwand rechts neben dem Manubrium sterni, meist auch gleichzeitig das Manubrium sterni selbst vorgewölbt, wie man am besten bei seitlicher Beleuchtung der Brust erkennt. Durch Usur können die Knochen dieser Stelle und auch der Ansatz des rechten Schlüsselbeins schwinden, und das Aneurysma tritt dann als rundlicher, pulsierender, nur von häutigen Wandungen umschlossener Tumor auf der Brust hervor. Die bedeckende Haut ist oft rot verfärbt. Die Pulsation eines Aneurysma zeichnet sich dadurch aus, daß die

Geschwulst sich bei jedem Herzschlag nach allen Richtungen hin vergrößert, nicht nur gehoben und gesenkt wird, wie z. B. solide, der Aorta anliegende Geschwülste. Die Stärke der Pulsation hängt von der Stärke der im Aneurysma abgelagerten Thrombusmassen und von der Weite der Öffnung ab, durch die das Aneurysma mit dem Lumen der Aorta zusammenhängt. Sind nur spärliche Thromben vorhanden, ist die Kommunikation weit, so kann die Pulsation des dünnwandigen Sackes so enorm sein, daß man fürchtet, jeder Pulsschlag könne die dünne Umhüllung sprengen. Aber auch bei den entgegengesetzten Verhältnissen pflegt die Pulsation an dieser Stelle sehr kräftig zu sein.

Man hört über den Aneurysmen der aufsteigenden Aorta häufig dieselben Schallerscheinungen wie am Aortenostium, sehr oft aber auch ein systolisches und vereinzelt ein diastolisches im Aneurysma entstehendes Geräusch durch die bei Systole und Diastole verstärkten unregelmäßigen Blutströmungen und die dadurch hervorgerufenen Wandschwingungen. Sie können den Geräuschen bei den entsprechenden Aortenfehlern sehr ähnlich sein, so daß diagnostische Irrtümer möglich sind. Auch umgekehrt kann gelegentlich eine Aortenstenose mit deutlicher Pulsation über der Aorta ascendens ein Aneurysma vortäuschen (Fr. Pick). Die Geräusche können vereinzelt in Distanz hörbar werden. Der Puls sämtlicher Körperarterien erscheint bei sehr großen Aneurysmen gegen den Herzschlag *abnorm verspätet*, und zwar soll er nach Marey wohl rechtzeitig einsetzen, aber langsamer als normal seinen Gipfel erreichen. Mehrfach wird angegeben, daß er durch ein Aneurysma an sich infolge des Zurückfließens einer beträchtlichen Blutmenge in das Aneurysma während der Diastole auch *celer* werden kann.

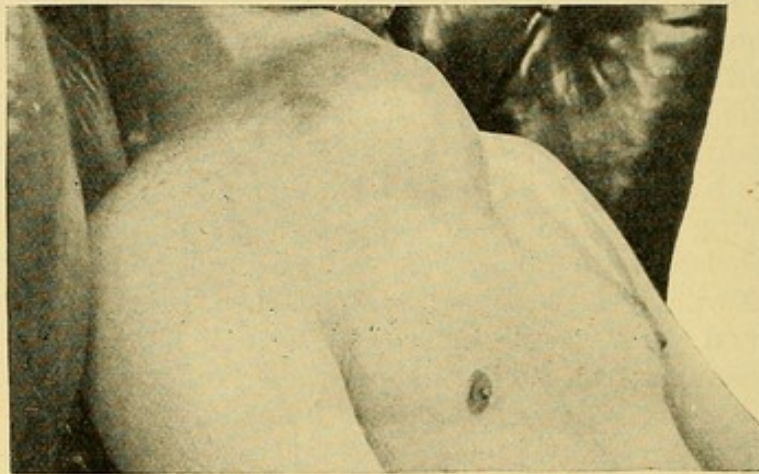
Schon ziemlich früh komprimieren diese Aneurysmen die *benachbarten Venen*. Die Jugularvenen, besonders die rechte, treten dann abnorm deutlich hervor. Stokes legt für die Diagnose eines Aneurysma Wert darauf, daß die geschwollenen Jugularvenen weder undulieren noch pulsieren. Ich habe bisher nicht ausreichend darauf geachtet. Die kleinen Hautvenen im Bereich des Aneurysma erweitern sich merklich. Hin und wieder werden auch die Trachea und der linke Bronchus komprimiert. Schon bei beginnender Aneurysmabildung kann, wie Rumpf und Curschmann hervorgehoben haben, die am linken vorderen Viertel der Luftröhre zur oberen Fläche des linken Bronchus aufsteigende Aorta die Luftröhre und bei stärkerer Verlagerung auch den Kehlkopf nach rechts drängen. Auf das deutlichste erkennt man die Verlagerung des hellen Trachealstreifens am Röntgenbilde (C. Pfeiffer). Der bloßen Besichtigung und Betastung werden leichtere Verschiebungen nur bei rückwärts gebeugtem Kopf und bei Aufzeichnung der Mittellinie des Halses zwischen den vorderen Rändern der *Musc. sternocleidomastoidei* deutlich. Auch die Aneurysmen der aufsteigenden Aorta rufen vereinzelt bei fester Verwachsung mit der Luftröhre oder dem Bronchus das noch zu besprechende *Oliver-Cardarellische Symptom* hervor. Sie stenosieren ferner nicht ganz selten die *Lungenarterie* in ihrem Verlauf oder das Pulmonalostium selbst und verursachen entsprechende Erscheinungen. Auch *Schlingbeschwerden* können vorkommen. Sie sind aber bei Aneurysmen des Bogens und der absteigenden Aorta häufiger.

Zu den Seltenheiten gehören *Aneurysmen der Sinus Valsalvae*. Kraus sah den Durchbruch eines solchen von der rechten Klappentasche der

Aorta ausgehenden Aneurysma in den rechten Ventrikel. Die abnorme Kommunikation dokumentierte sich durch systolisches Schwirren und Geräusch in der Mitte der Herzdämpfung. H e k t e n hat eine Anzahl dieser meist kleineren Aneurysmen zusammengestellt.

Die **Aneurysmen des Aortenbogens** rufen je nach ihrem Sitz verschiedene Erscheinungen hervor. Die *Erweiterungen des aufsteigenden Teils* machen zunächst dieselben Erscheinungen wie die Sklerose der Brustaorta. Größere Aneurysmen, welche die Konvexität des Bogens in diesem Abschnitt in Mitleidenschaft ziehen, wölben das *Manubrium sterni* und die Brustwand rechts davon in derselben Weise vor wie die Aneurysmen der Aorta ascendens. Verhältnismäßig oft setzt sich die aneurysmatische Erweiterung auf den *Truncus anonymus* fort, und man findet dann einen mächtigen, am Halse ziemlich weit nach oben sich festsetzenden Tumor im Bereich und oberhalb des rechten Sternoclaviculargelenkes (s. Fig. 50). Der Ur-

Fig. 50.



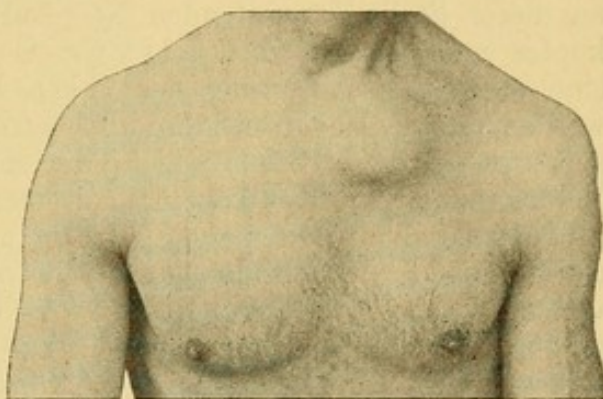
Großes Aneurysma der Aorta ascendens und des Truncus anonymus.

sprung der rechten Karotis und Subclavia wird dadurch häufig nach rückwärts verlagert. Von größter Wichtigkeit ist die von Traube entdeckte, neuerdings von M. Schmidt in ihrer diagnostischen Bedeutung wieder betonte *Lähmung oder Parese des linken N. recurrens*. Ihre laryngoskopischen Erscheinungen, vor allem die Kadaverstellung des linken Stimmbandes bei der Phonation, sind bekannt. Sie verrät sich in frischen Fällen völliger Lähmung oder starker Parese schon durch die eigentümlich heisere, leicht vibrierende und abnorm hohe Stimme der Kranken. Bei älteren Störungen und bei leichteren Paresen zeigt aber die Stimme vielfach ihren normalen Klang. Der Stimmritzenschluß wird durch Überkreuzen des gesunden Stimmbandes über die Mittellinie ausreichend bewirkt. Nur die Spiegeluntersuchung weist die Störung nach. Bei Mitbeteiligung des Truncus anonymus kann auch der *rechte Recurrens* zusammen mit dem linken, häufiger für sich allein, gelähmt werden. Durch Beteiligung des Sympathicus entstehen hin und wieder *Pupillendifferenzen* von wechselnder Beschaffenheit, bald Verengerung, bald Erweiterung auf der affizierten Seite. B a b i n s k i will sie allerdings mehr auf die zu Grunde liegende Lues beziehen. Auf eine Vaguslähmung werden die bisweilen beobachtete *Tachycardie* und *Polyurie* zurückgeführt.

Im übrigen gleichen die Erscheinungen der Aneurysmen des aufsteigenden Teils des Bogens vollständig denjenigen der aufsteigenden Aorta. Nur kommt es früher und häufiger zu Kompressionen der Trachea und des linken Bronchus. Der Aortenbogen liegt ja zunächst der linken vorderen Fläche der Luftröhre eng an und wendet sich dann unmittelbar links von der Luftröhre scharf nach hinten, um über den linken Bronchus fort nach rückwärts zur absteigenden Aorta zu verlaufen. Der Aortenbogen reitet auf dem linken Bronchus. Über die Symptome der Kompression wird bei dem Verlauf der Aneurysmen zu sprechen sein. Häufiger als bei Aneurysmen der aufsteigenden Aorta findet sich eine Verlagerung der Trachea und des Kehlkopfes nach rechts. Häufiger findet sich das Oliver-Cardarellische Symptom, auf das A. Fraenkel die Aufmerksamkeit in Deutschland gelenkt hat. Es besteht in einem pulsatorischen, der Herzsystole synchronen Abwärtsrücken des Kehlkopfes infolge der herzsystolischen Abwärtsdrängung des linken Bronchus und der Luftröhre durch das der oberen Fläche des Bronchus aufliegende Aneurysma. Bei starker Ausbildung ist es schon sichtbar. Sonst wird es deutlich fühlbar, wenn man bei rückwärts gebeugtem Kopf den unteren Rand des Schild- oder Ringknorpels zwischen zwei Finger faßt und leicht und vorsichtig nach oben und etwas nach links hinüberdrängt, um so die Luftröhre anzuspannen und das links von der Luftröhre liegende Aneurysma noch inniger mit dem Bronchus in Berührung zu bringen. Weder die Verlagerung noch das Pulsieren des Kehlkopfes beweisen natürlich für sich allein ein Aneurysma. Sie finden sich ebenso bei Tumoren des Mediastinums und bei entsprechend gelagerten vergrößerten Drüsen, wenn dadurch Aorta und Bronchus in enge Verbindung kommen (Auerbach, Ritook, Jessen, Gebauer).

In naher Beziehung zu den eben besprochenen Erkrankungen stehen die Aneurysmen des Truncus anonymus. Am häufigsten sind sie eine Teilerscheinung der Bogenaneurysmen. Hin und wieder kommen sie aber auch isoliert vor. Auffallend frühzeitig verursachen sie bisweilen eine Verkleinerung oder ein Schwinden der Pulse in den Arterien des rechten Armes und in der rechten Carotis, rufen lebhafteste Schmerzen im rechten Arm und in der rechten Schulter hervor, die sich bei jeder Bewegung steigern, und lähmen den rechten N. recurrens. Daneben können zeitweise Pupillenerscheinungen auftreten. Fühlbare perkutorische und auskultatorische Veränderungen an der Stelle des Aneurysma können zunächst für längere Zeit fehlen. Nur die aufsteigende Aorta läßt öfters die uncharakteristischen Zeichen ihrer Sklerose erkennen. Erst verhältnismäßig spät brauchen in der Gegend des rechten Sternoclaviculargelenks oder unmittelbar darunter oder darüber eine pulsierende Vorwölbung, eine Dämpfung oder Geräusche sich bemerklich zu machen. Röntgenunter-

Fig. 51.



Aneurysma des Arcus Aortae.

suchung ist hier für die frühzeitige Diagnose schwer entbehrlich (s. unten bei Diagnose). In einem Falle hörte S o r g o ein diastolisches Geräusch, das am lautesten oberhalb des 2. rechten Zwischenrippenraumes war, und fand Pulsclerität ausschließlich in der rechten Karotis und rechten Subclavia und ihren Verzweigungen.

Die größten diagnostischen Schwierigkeiten erwachsen der Erkennung der *sackförmigen Aneurysmen an der Konkavität des Bogens*. Sie entwickeln sich mit einer gewissen Vorliebe an der Stelle, wo der Aortenbogen auf dem linken Bronchus reitet. Sie verursachen schon bei geringer Größe öfters Blutungen in die Luftwege und führen dadurch früh zum Tode. Palpatorisch und perkutorisch entziehen sie sich selbst bei Faustgröße völlig der Wahrnehmung. Geräusche werden nur selten über ihnen gehört. Das Herz ist meist nicht verlagert. Eine merkliche Verspätung des Pulses in den Cruralarterien gegen den Herzstoß ist oft nicht deutlich. So bleiben nur wenige Symptome zu ihrer Erkennung und zur Feststellung der Quelle der sonst unerklärlichen Blutungen in die Luftwege: die Lähmung des linken, den Aortenbogen an dieser Stelle umgreifenden N. recurrens, die Verdrängung des Kehlkopfes nach rechts, das Oliver-Cardarellische Symptom und eine etwaige Stenosierung des linken Bronchus. Es muß aber betont werden, daß die Recurrenslähmung bei frisch entstandenen und bei kleineren Aneurysmen dieser Stelle fehlen oder ganz geringfügig sein kann, daß die Verdrängung des Kehlkopfes nach rechts und das Oliver-Cardarellische Symptom nicht eindeutig und nicht konstant sind, und daß die Stenose des linken Bronchus sehr oft fehlt. So entzieht sich gerade von den Aneurysmen der Konkavität des Bogens eine ziemliche Anzahl der Erkenntnis mit den jederzeit zur Verfügung stehenden klinischen Hilfsmitteln. Die Röntgenuntersuchung ist deshalb für die Erkennung der kleineren an der Konkavität des Bogens sitzenden Aneurysmen kaum entbehrlich. Von ihr soll bei der Diagnose gesprochen werden. Erreichen diese Aneurysmen eine bedeutende Größe, so machen sie dieselben Symptome wie die jetzt zu schildernden Aneurysmen.

Auch die *Aneurysmen des absteigenden Teils des Aortenbogens* bleiben in ihren Anfängen oft latent. Die Allgemeinerscheinungen, die Schmerzen, die durch Einengung der linken Lunge entstehende Atemnot sind doch zu vieldeutig. Die bisweilen mit dem aufgelegten Ohr in der linken Fossa supraspinata fühlbare Pulsation kommt auch bei bloßer Sklerose der Brustaorta vor. Merkliche Verspätung des Cruralispulses findet sich erst bei sehr großen Aneurysmen. Öfters aber läßt sich schon im Beginn die Diagnose aus der auch hier häufigen linksseitigen Recurrenslähmung, aus frühzeitig eintretenden Schluckbeschwerden durch Ösophaguskompression, gelegentlich auch aus einer Stenose des linken Bronchus, einer Beteiligung des linken Sympathicus mit Pupillenerscheinungen stellen, während die auf eine Affektion des linken Vagus bezogenen Erscheinungen zu vieldeutig sind. Erreicht das Aneurysma eine bedeutende Größe, so wird die Kompression der Lungen und die dadurch verursachte Atemnot meist sehr hochgradig. Es erscheint neben dem linken Sternalrande, im 1. und 2. Interkostalraum, eine Dämpfung mit deutlich hörbaren Herztönen, oft auch Geräuschen; Pulsation wird fühlbar. Die Rippen werden usuriert, und schließlich wölbt das Aneurysma neben dem linken Sternalrande die Brustwand mehr oder minder weit vor. Dann zeigt

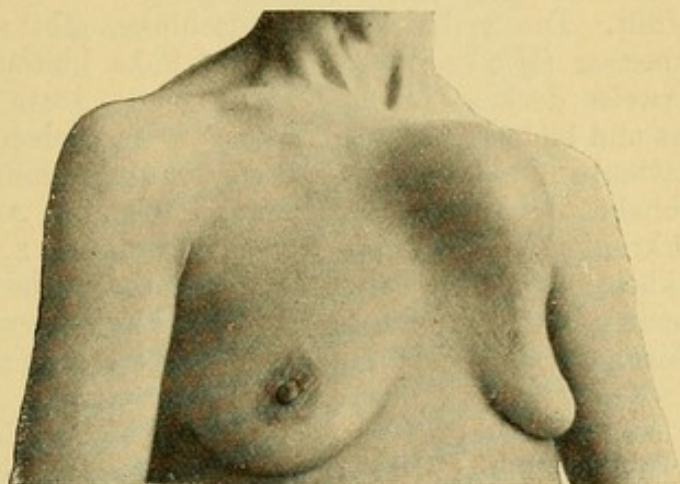
auch oft der Puls in der Cruralarterie eine ganz auffallende Verspätung gegen den Radialpuls.

Ist der gesamte Aortenbogen von einem genügend großen Aneurysma eingenommen, so kombinieren sich die verschiedenen Erscheinungen. Das ist aber nur selten der Fall, weil die großen Aneurysmen fast immer sackförmig sind und nur einem Teil des Bogens aufsitzen.

Die **Diagnose** eines Aneurysma der Aorta ascendens und des Aortenbogens stützt sich auf die soeben besprochenen Symptome. Aber nicht ganz selten bleiben kleine und mittelgroße Aneurysmen bei der physikalischen Untersuchung latent oder rufen wenig eindeutige Erscheinungen hervor.

Ein unentbehrliches Hilfsmittel zur Sicherung der Diagnose in Fällen der letzten Art bildet die Untersuchung mit Röntgenstrahlen. Auch bei klinisch sicheren Fällen vervollständigt die

Fig. 52.



Großes Aneurysma des Arcus Aortae.

Röntgenuntersuchung in erwünschter Weise das Urteil. Die Besichtigung der Röntgenbilder auf dem Leuchtschirm bei entsprechender Weite der Blende gibt die maßgebenden Resultate. Die Photographie kann mit ihr nicht konkurrieren. Die grundlegenden Untersuchungen verdanken wir Holzknacht.

Bei *dorsoventraler Durchleuchtung* unterscheiden sich beginnende Aneurysmen der aufsteigenden Aorta und des Aortenbogens nicht merklich von den Bildern der diffusen Sklerose. Der linke obere Bogen des Mittelschattens, der von der pulsierenden Aorta gebildet wird, tritt stärker hervor. Der Mittelschatten selbst erscheint verbreitert. Manche kleinen Aneurysmen verschwinden aber völlig im normalen Mittelschatten. Wird das Aneurysma größer, ist die bloße Sklerose schon bei dieser Beleuchtungsrichtung auszuschließen. Die umschriebene Erweiterung der Aorta äußert sich deutlich in einer den gleichmäßigen Verlauf der Mittelschattengrenzen unterbrechenden, scharf gegen die Lunge abgesetzten rundlichen Vorwölbung, die nach einer oder beiden Seiten hin den Mittelschatten überragt. Durch Bewegung des Körpers nach rechts und links erkennt man an der geringeren Bewegung der betreffenden Grenze, welcher Teil des Aneurysma der Brustwand näher liegt. Die sichtbare Pulsation verhält sich sehr wechselnd. Sie kann ebenso deutlich und

auch deutlicher sein, als die Aortenpulsation an der linken Grenze des Mittelschattens, aber auch schwächer. Sie fehlt sogar gelegentlich bei großen Säcken gänzlich. Pulsation zeigen auch die differential-diagnostisch besonders in Frage kommenden Tumoren infolge ihrer Bewegung durch den Aortenpuls. So ist auf das Vorhandensein oder Fehlen von Pulsation für die Aneurysmendiagnose kein Wert zu legen. Für Aneurysma ist entscheidender, daß die Pulsation allseitig, nach oben, unten, nach den Seiten erfolgt; Tumoren werden nur einseitig, von rechts nach links, von unten nach oben u. s. w. bewegt. Fehlt die Pulsation oder ist sie undeutlich, so kann die Beweglichkeit des abnormen Schattens beim Schlucken entscheiden. Aneurysmen, die mit der Luftröhre oder dem linken Bronchus zusammenhängen oder über dem linken Bronchus liegen, werden dabei gehoben. Tumoren bleiben durch ihre Verwachsungen mit der Nachbarschaft unbeweglich.

Die mannigfachen Lücken, welche die dorsoventrale Durchleuchtungsrichtung läßt, werden durch die Besichtigung bei *schräger Durchleuchtung* ausgefüllt. Die vielseitigsten Aufschlüsse gibt sie im ersten schrägen Durchmesser (H o l z k n e c h t) von links hinten nach rechts vorn. Normalerweise decken sich hier aufsteigende Aorta und ein Teil des Aortenbogens und bilden ein den Herzschaten nach oben fortsetzendes schmaleres Schattenband, das sich scharf von den danebenliegenden hellen Feldern abhebt. Bei diffuser Erweiterung infolge von Arteriosklerose, anderweitiger Erkrankung oder funktioneller Schädigung z. B. bei Basedowscher Krankheit sieht man dieses Schattenband gleichmäßig verbreitert. Bei Aneurysmen fällt eine umschriebene Erweiterung auf, deren rundliche Prominenz auf das deutlichste den übrigen Aortenschatten überragt.

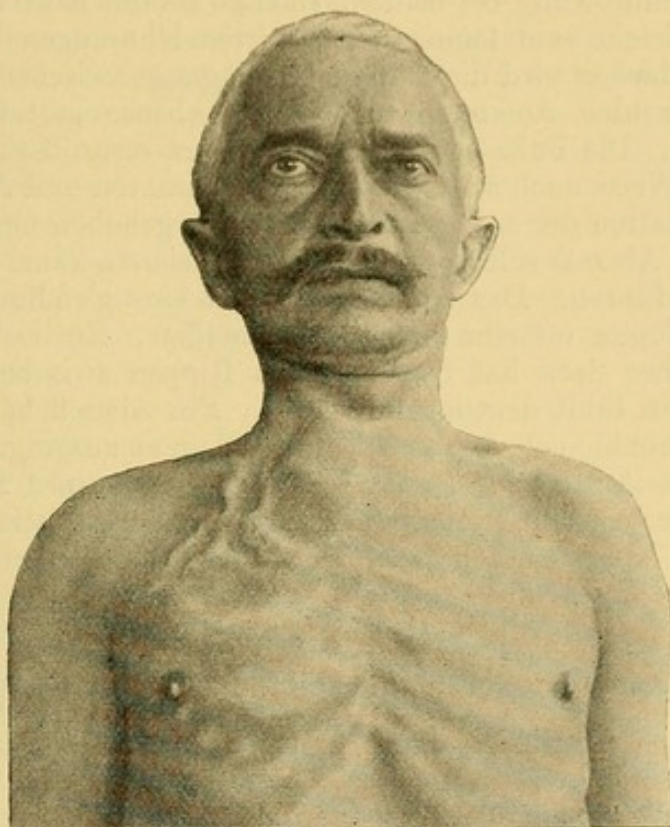
Nur ganz kleine Aneurysmen an der Konkavität des Bogens können sich auch so der Wahrnehmung entziehen. Sie treten dann in der zweiten schrägen Durchleuchtungsrichtung von rechts hinten nach links vorn hervor, die senkrecht zum Aortenbogen verläuft.

Der Sitz des Aneurysma ist nach den oben besprochenen Symptomen festzustellen. Es muß aber betont werden, daß sie die Erkennung des Sitzes meist, aber nicht immer gestatten. So kann z. B. ein Aneurysma der aufsteigenden Aorta vereinzelt die Brustwand auch links vom Brustbein vorwölben und ein Aneurysma des absteigenden Teiles des Bogens rechts vom Brustbein und in der rechten Schulterblattgegend Pulsation machen. Ein Aneurysma der aufsteigenden Aorta kann sich flaschenförmig rechts vom Herzen heruntersinken und im Herzleberwinkel Erscheinungen hervorrufen (C u r s c h m a n n). Auch für die Feststellung des Sitzes des Aneurysma leistet die Röntgenuntersuchung besonders im ersten schrägen Durchmesser Ausgezeichnetes. Durch Kombination der Bilder in den verschiedenen Durchleuchtungsrichtungen, durch die Beobachtung, wie das eine in das andere übergeht, bekommt man eine plastische Anschauung vom Sitz und auch von der Form des Aneurysma. Man sieht Aneurysmen der Aorta ascendens dem Herzen unmittelbar aufsitzen oder die unteren Drittel des Schattenbandes einnehmen. Aneurysmen des Bogens weiter oben sich vorbuchten, die des Truncus anonymus rechts oben hervortreten. Nur die ganz großen Aneurysmen lassen auch durch die Röntgenuntersuchung nicht immer ihren Ausgangspunkt feststellen.

Es erübrigt noch die Differentialdiagnose der Aneurysmen der aufsteigenden Aorta und des Aortenbogens gegen andere Veränderungen.

Von der bloßen *Sklerose der Brustaorta* sind Aneurysmen in ihren Anfängen ohne Röntgenuntersuchung kaum zu trennen. Nur pflegen die Schmerzen von Anfang an bei ihnen intensiver zu sein als bei der Sklerose, bei der sie sich, wenn sie überhaupt vorhanden sind, meist auf dumpfe, unangenehme Empfindungen beschränken. Bei Aneurysmen ergibt ferner die Anamnese nicht selten ein Trauma, eine Überanstrengung, an die sich die Erscheinungen unmittelbar angeschlossen haben. Die Ent-

Fig. 53.



Osteosarkom des Manubrium sterni mit stark erweiterten Hautvenen

scheidung bringt die Untersuchung mit dem Leuchtschirm durch den Nachweis der umschriebenen Veränderung.

Zur Vermeidung von Irrtümern denke man bei starker Pulsation im Jugulum stets auch an die Möglichkeit einer abnorm, quer über die Trachea verlaufenden Karotis.

Bei den größeren, an der Brustwand nachweisbaren Aneurysmen kommen differentialdiagnostisch *Tumoren* und *Abszesse* in Betracht. Besteht eine Dämpfung auf und neben dem Manubrium sterni ohne Vorwölbung der Brustwand, so sind von Tumoren besonders Lymphosarkome, retrosternale Kröpfe und Schilddrüsenkrebse, seltener Lungengeschwülste oder abnorm große Thymusdrüsen auszuschließen. Ist die Brustwand vorgewölbt, so kommen besonders Osteosarkome des Brustbeins und der Rippen in Betracht. Von Abszessen ist namentlich an Eiterungen nach Karies, Aktinomykose oder Osteomyelitis zu denken. Die intrathoracischen Tumoren beschränken sich mit ihren Dämpfungen meist

nicht so auf die rechte oder linke Seite des Sternum, wie das Aneurysmen dieser Größe zu tun pflegen. Sie sind oft auf beiden Seiten des Brustbeins nachweisbar oder reichen weiter hinunter. Man hört über ihnen die Herztöne meist nicht annähernd so laut wie über Aneurysmen. Geräusche in ihrem Bereich sind sehr selten. Differenzen des Pulses kommen nur vereinzelt vor. Über Tumoren sind ferner die Hautvenen meist ungleich stärker entwickelt als bei Aneurysmen, manchmal geradezu varicös erweitert (siehe Fig. 53 auf S. 457). Man fühlt Drüsenmetastasen am Halse. Bei retrosternalen Schilddrüsenkarzinomen läßt sich oft der Zusammenhang des Tumors mit der Schilddrüse nachweisen. Meist ist es so möglich, ein intrathoracisches Aneurysma von einem Tumor zu unterscheiden, obgleich die pulsatorische Erschütterung bei beiden, solange sie die Brustwand nicht vorwölben, die gleiche sein kann und Recurrenslähmungen bei beiden vorkommen. Einfacher wird die Differentialdiagnose zwischen den die Brustwand vorwölbenden Aneurysmen und den ebenso gestalteten Tumoren und Abszessen. Die Pulsation eines Aneurysma vergrößert die Geschwulst in kräftigster Weise nach allen Richtungen, Tumoren und Abszesse werden durch die Pulsation der anliegenden Aorta nur gehoben und gesenkt. Das schwache, im Abszeß selbst entstehende Pulsieren kann kaum zu einer Verwechslung führen. Das Aneurysma zeigt eine gleichmäßige rundliche Gestalt, der Tumor oft eine mehr unregelmäßige. Ein sich vorwölbender aneurysmatischer Sack hat Sternum und Rippen zwischen sich und der Haut, oder man fühlt deutlich ihre Usur. Ein Abszeß hat zwischen sich und der Brusthöhle noch den Knochen, von dem er ausging. Dazu kommen die starke Erweiterung der Hautvenen im Bereich eines Tumors und die anderen soeben erwähnten für einen Tumor charakteristischen Momente. Entscheidend kann endlich auch hier die Röntgenuntersuchung eingreifen (s. S. 456).

Die Aneurysmen der Aorta thoracica descendens und abdominalis.

Aneurysmen der absteigenden Aorta sind im Vergleich zu den soeben geschilderten außerordentlich selten. Am häufigsten sind sie an der Abgangsstelle des *Tripus Halleri* und der *Arteria mesenterica superior* schon klinisch nachweisbar. Es sind scheinbar stets sackförmige, verhältnismäßig oft dissezierende Aneurysmen. Die erste Erscheinung bilden gewöhnlich Schmerzen im Rücken, die sehr oft anfallsweise exazerbieren und Nierenkoliken oder Interkostalneuralgien ähneln können. In der Zwischenzeit sind die Kranken schmerzfrei, oder es besteht dauernd ein dumpfer, tiefsitzender Schmerz im Rücken, der jede Bewegung erschwert. Hin und wieder strahlt der Schmerz nach dem Darm hin aus und ruft hier kolikartige Empfindungen hervor. Schon bei mäßiger Größe des Aneurysma findet sich öfters im *Epigastrium* eine auffallend kräftige Pulsation. Die Leber wird viel stärker gehoben und gesenkt als durch die normale Bauchaorta. Auch das vorn und oben dem Aneurysma anliegende Herz erfährt manchmal bei jeder pulsatorischen Vergrößerung des Aneurysma eine Erschütterung, die wie ein Nachschlag dem Spitzenstoße folgt und lebhaft an die als Rückstoß beschriebene Erschütterung des Herzens bei Aorteninsuffizienz im Beginn der Diastole erinnert. Man hört über dem Aneurysma, besonders deutlich über den unteren Brust- und den ersten Lendenwirbeln,

leiser über der Vorderfläche des Rumpfes und über dem Herzen, bisweilen fortgeleitet bis in die Cruralis, ein herzsystolisches, bisweilen auch ein herzdiastolisches Geräusch. Am Herzen schließen sich diese Geräusche den Tönen nicht unmittelbar an, sondern sind mehr unabhängig davon, entsprechend der Pulsverspätung in der Aorta abdominalis. Wächst das Aneurysma, so werden die Leber und der Magen nach unten gedrängt. Es erscheint in der linken Hälfte des Epigastriums ein nach allen Richtungen hin pulsierender Tumor.

Aneurysmen der übrigen Abschnitte der Aorta descendens bilden wegen ihrer gewöhnlich unbedeutenden Größe meist nur einen anatomischen Befund. Nur ganz selten werden sie bei beträchtlicherer Ausdehnung klinisch wichtig. Aneurysmen der Aorta thoracica descendens scheinen in ihren Symptomen den Aneurysmen des absteigenden Teils des Aortenbogens zu ähneln. Bei Aneurysmen der Bauchaorta unterhalb des Abganges der Arteria mesenterica sollen die Schmerzen weniger lebhaft sein. Die lokalen Symptome werden tiefer, zwischen Brustbein und Nabel nachweisbar.

Die Aneurysmen der absteigenden Aorta arrodieren ziemlich häufig die Wirbelkörper. Klinische Erscheinungen, wie Schmerzen oder Rückenmarkerscheinungen, ruft diese Arrosion meist nicht hervor. Der Puls in den Schenkelarterien soll bei genügender Größe des Aneurysma abnorm verspätet sein.

Diagnose. In unserem aneurysmenarmen Deutschland kommen fast nur die Aneurysmen der Bauchaorta an der Abgangsstelle des Tripus Halleri und der Arteria mesenterica superior in Betracht, und auch diese fast nur in negativem Sinne. Irrtümlicherweise wird ein Aneurysma an dieser Stelle bei einem deutlich fühlbaren Pulsus celer in der Aorta, bei Sklerose der Bauchaorta, wenn das abnorm weite Gefäß gut abtastbar ist, und besonders oft von ungeübten Untersuchern bei der nervösen Pulsation der Aorta angenommen. Diese Veränderungen lassen sich meist dadurch ausschließen, daß sie dicht über oder an dem Nabel am deutlichsten sind, während die Pulsation eines Aneurysma meist im Epigastrium zum Vorschein kommt. Nur bei stärkerer Enteroptose wird die Pulsation der Aorta im Epigastrium deutlicher fühlbar. Aber in beiden Fällen läßt sich meist ganz genau die Aorta abgrenzen, während bei einem Aneurysma die Pulsation viel diffuser erscheint. Bei dem häufigen nervösen Klopfen der Aorta, auf das wir bei den Herz- und Gefäßneurosen zurückkommen, schützen vor der Annahme einer organischen Läsion auch die oft nachweisbaren sonstigen nervösen Symptome, das rasche Schwinden der Erscheinung bei psychischer Beeinflussung, bei Eintritt der Menses, bei dem Vorschreiten der Schwangerschaft. Tumoren, die der Aorta anliegen und die ähnliche subjektive Empfindungen hervorrufen können, werden nur gehoben und gesenkt, sie vergrößern sich nicht bei jedem Pulsschlage. Für ein Aneurysma und gegen die soeben erwähnten Veränderungen sprechen Verdrängung der Leber durch einen pulsierenden Tumor, die in den Beginn der Herzdiastole fallende Erschütterung des Herzens und die Aneurysmengeräusche mit ihrem Punctum maximum über den unteren Brust- resp. den oberen Lendenwirbeln.

Die Aneurysmen anderer innerer Gefäßgebiete des Körpers.

Sehen wir von den miliaren Aneurysmen der Hirnarterien (Charcot und Bouchard) und der Lungenarterien ab, die als Quelle profuser Blutungen bedeutsam werden, so haben die sehr seltenen, in das Bereich der inneren Medizin fallenden Aneurysmen der übrigen Arterien nur eine geringe praktische Wichtigkeit.

Die Aneurysmen der Hirnarterien sitzen gewöhnlich an den großen Gefäßstämmen der Hirnbasis. Je nach ihrem Sitze bleiben sie symptomlos oder rufen wechselnde Herdsymptome hervor, die aber wohl nur zum Teil auf die Raumbeschränkung durch das Aneurysma, vielfach auch auf die Sklerose der angrenzenden Hirnarterien zu beziehen sind. In einem Falle M. H. Rombergs war ein das Ganglion Gasseri komprimierendes Aneurysma einer Carotis interna die Ursache einer schweren Trigemini neuralgie. Ebstein sah einmal ein Aneurysma der Arteria corporis callosi mit epileptiformen Krämpfen. Ganz vereinzelt wird ein systolisches Geräusch am Kopf gehört.

Die meist kleinen, spindelförmigen, oft multiplen Aneurysmen der Kranzarterien können in den Herzbeutel durchbrechen und so zu einer rasch tödlichen Blutung führen. Erscheinungen macht nur die gleichzeitige Koronarsklerose. Wardrop Griffith hat die spärlichen Beobachtungen der Literatur zusammengestellt.

Die Aneurysmen des Tripus Halleri, der Arteria lienalis, der Arteria mesenterica superior rufen bei genügender Größe dieselben Symptome hervor wie die Aneurysmen der Aorta abdominalis an der Abgangsstelle dieser Gefäße. Sie sind von der viel häufigeren Aortenerkrankung nicht immer zu unterscheiden. Nur vereinzelt gestattet die auffällige Beweglichkeit des Aneurysma, das Fehlen der Pulsverspätung in den Cruralarterien, die schlechte Fortleitung etwaiger Geräusche in der Aorta die Erkennung des Ursprungs. Gabriel sah auffallenden Lagewechsel bei einem Aneurysma der Arteria mesenterica superior. Aneurysmen der Art. hepatica gehören zu den größten Seltenheiten. Sie können in die Gallenwege perforieren.

Die Aneurysmen der Lungenarterie oder eines ihrer Hauptäste führen zu denselben Veränderungen wie viele Aortenaneurysmen, die links vom Brustbein nachweisbar werden, zu einer Dämpfung, einer Pulsation, zu Geräuschen, schließlich zu einer Vorwölbung des 2. und manchmal auch des 3. und 1. Interkostalraums links vom linken Sternalrande. Die Pulsation und die Vorwölbung erstreckt sich bei Pulmonalaneurysmen ebenso wie bei vielen hier nachweisbar werdenden Aortenaneurysmen nicht auf das Manubrium sterni. Erscheinungen am Pulse fehlen ebenso, Pupillenerscheinungen und Recurrenslähmungen können in der gleichen Weise auftreten wie bei Aortenaneurysmen an dieser Stelle. Eine charakteristische Verlagerung des Herzens wird nicht beobachtet. Relative Pulmonalinsuffizienzen mit konsekutiver Dilatation und Hypertrophie der rechten Kammer, die man für pathognomonisch halten könnte, kommen auch infolge von Aortenaneurysmen vor. So ist die Differentialdiagnose zwischen Aortenaneurysmen und Aneurysmen der Lungenarterie fast immer unmöglich. Bei der viel größeren Häufigkeit der ersteren ist jedenfalls ihre Annahme berechtigter und die richtige Diagnose eines Lungenarterienaneurysma wohl meist ein Zufall.

Verlauf der Aneurysmen. Heilungen von Aneurysmen sind recht selten. Bei spindelförmigen Aneurysmen kommen sie überhaupt nicht vor. Kleine sackförmige Aneurysmen können durch vollständige Ausfüllung mit Thromben und die dann wohl manchmal eintretende Organi-

sation derselben am weiteren Wachstum gehindert werden und so eine Art klinischer Heilung erfahren. Meist bleibt allerdings die Organisation der Thromben aus. Man hat vollständig thrombosierte Aneurysmen noch perforieren und zu tödlichen Blutungen Veranlassung geben sehen, oder es werden Thromben losgelöst und in lebenswichtige Arterien geschwemmt. Besonders günstig für eine feste Thrombosierung liegen die Verhältnisse bei den sackförmigen Aneurysmen mit enger Öffnung. In anderer Weise gelangen hin und wieder die als dissezierendes Aneurysma entstehenden Ausstülpungen zur Ausheilung. Das Blut fließt durch die abgerissenen Gefäßöffnungen der Intima oder durch neue Einrisse wieder in das Lumen des rupturierten Gefäßes zurück, und es bildet sich neben dem alten ein neues Bett für den Blutstrom.

In der großen Mehrzahl der Fälle aber führt ein Aneurysma zum Tode, und zwar von dem Eintritt klinischer Erscheinungen an meist in ziemlich kurzer Zeit.

Von 30 Fällen Leberts dauerten einer 6 Monate, sieben 6—12 Monate, sieben 12—15 Monate, vier 15—18 Monate, zwei 18—24 Monate, drei 36—48 Monate, also fast die Hälfte nur $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{4}$ Jahr.

Eine längere Dauer — es wird vereinzelt von vielen Jahren berichtet — gehört entschieden zu den Ausnahmen.

Meist machen sich zuerst die subjektiven Erscheinungen, besonders die Schmerzen, die Atemnot, bemerkbar, und erst später werden die objektiven Veränderungen deutlich. Das Wachstum des Aneurysma ist gewöhnlich nicht kontinuierlich. Monatelange Stillstände können mit rascher Vergrößerung wechseln. Bei zweckmäßigem Verhalten verkleinert sich sogar bisweilen die Geschwulst, indem sich reichliche Thromben auf der Innenfläche niederschlagen, die dadurch verstärkte Wand dem Anprall des Blutes besser Widerstand zu leisten vermag und infolge der Einengung des Sackes weniger Blut in die Höhle hineinströmt. Eben solche Verkleinerungen der äußerlich sichtbaren Geschwulst kommen aber auch vor, wenn das Aneurysma sich nach einer anderen Seite hin bedeutend ausdehnt. Auch einzelne Beschwerden, z. B. die Behinderung des Schluckens, können auf dieselbe Weise besser werden. Sogar eine Recurrensparese kann vereinzelt zurückgehen (Landgraf). Pupillenstörungen können auftreten und schwinden. Auch wechselnd lokalisierte Sensibilitätsstörungen der Rumpfhaut hat man durch den ungleichen Druck auf die Interkostalnerven erklären wollen (Frick). Man muß also mit der Deutung derartiger Verkleinerungen und des Schwindens einzelner Symptome als wirklicher Besserungen recht zurückhaltend sein. Ein sehr gutes Maß für das Wachstum oder die Verkleinerung prominenter Aneurysmen bilden Gipsabgüsse. Besonders ihr Querschnitt zeigt sehr gut die Größenverschiedenheiten (Curschmann).

Von der Schnelligkeit, mit der das Aneurysma wächst, hängt zum Teil sein Einfluß auf die Nachbarorgane und die Gefahr einer Perforation ab. Diese Folgeerscheinungen beherrschen weiter den Verlauf der Krankheit.

Die Größe des Aneurysma, bei der es lebenswichtige Störungen von seiten der Nachbarorgane hervorruft, ist je nach seinem Sitze ganz verschieden. Besonders wichtig sind in dieser Beziehung die Kompression der Luftröhre oder eines Hauptbronchus und die Verengung der Speiseröhre. Aneurysmen der aufsteigenden Aorta führen erst bei recht bedeuten-

der Größe dazu. Zur Kompression des linken Bronchus genügen aber auch ganz kleine sackförmige Aneurysmen an der Konkavität des Bogens. Aneurysmen der absteigenden Aorta thoracica erschweren schon bei mäßiger Ausdehnung das Schlucken.

Die Kompression der Luftröhre führt zu Atemnot, die sich z. B. nach geringfügigen Anstrengungen zu wahren Erstickungsanfällen steigern kann. Man hört bei genügender Hochgradigkeit der Stenose einen lauten Stridor. Die Atmung ist oft verlangsamt, bisweilen auf die Hälfte der normalen Zahl. Im Gegensatz zu Kehlkopfstenosen fällt meist die geringere respiratorische Bewegung des Kehlkopfes auf. Im Spiegelbild ist bisweilen die Vorbuchtung der Trachealwand erkennbar. Wird nur der linke, oder wie in vereinzelt Fällen der rechte Bronchus komprimiert, kann bei genügender Atemfähigkeit der anderen Lunge Dyspnoe und Verlangsamung der Atmung, ebenso der Stridor fehlen. Die betroffene Seite schleppt nach. Ihr Atemgeräusch ist auffallend leiser, ihr Stimmfremitus abgeschwächt. Die Kompression der Luftröhre und, wenn die Ausdehnungsfähigkeit der anderen Lunge durch die Größe des Aneurysma behindert ist, auch die eines Bronchus können durch die Einschränkung der Luftzufuhr den Tod herbeiführen. Häufiger aber setzen sie dem Leben dadurch ein Ziel, daß hinter der verengten Stelle in der ungenügend ventilierten Lunge Bronchitiden und Bronchopneumonien, vereinzelt auch Gangrän sich entwickeln.

Die Verengung der Speiseröhre tritt in dem Krankheitsbilde der Thoraxaneurysmen nur selten stärker hervor. Meist handelt es sich nur um vorübergehende Schluckbeschwerden. Hin und wieder aber führt sie zu einer derartigen Einschränkung der Nahrungsaufnahme, daß eine hochgradige Inanition sich entwickelt.

Vereinzelt wird von einer Kompression des Rückenmarks oder der austretenden Wurzeln durch Wirbelusur berichtet. Meist verläuft aber die Arrosion der Wirbel symptomlos.

Statistisch sei erwähnt, daß Recurrensparesen von M. Schmidt in 80 Prozent, von Hampeln (1901) in 60 Prozent seiner Aneurysmen gefunden wurde. Etwa in 20 Prozent der Hampeln'schen Fälle kam es zur Kompression der Luftröhre, in etwa 10 Prozent zu der eines Bronchus. Nur ein Aneurysma unter 140 komprimierte die Speiseröhre dauernd; 10mal kam es zu leichten Schluckbeschwerden. Unter 200 dauernden Ösophagusstenosen war nur eine durch Aneurysma verursacht.

Die Gefahr einer Perforation hängt größtenteils von der Entstehungsart des Aneurysma ab (s. auch S. 446). Die dissezierenden Aneurysmen brechen meist sehr bald, wenige Stunden, Wochen oder Monate nach ihrer Entstehung durch. Bostrom fand bei 177 Beobachtungen der Literatur in ca. 146 Fällen diesen Ausgang. Sie perforieren am häufigsten (unter den erwähnten Fällen 90mal) in den Herzbeutel, weil die zum Aneurysma dissecans führende Ruptur meist an der Aorta ascendens vorkommt. Seltener entsteht zunächst ein periarterielles Hämatom. Auch das lockere Bindegewebe der Umgebung zerreißt in der Regel rasch, und der Kranke verblutet sich. Miakowski sah einmal ein dissezierendes Eindringen von Blut in die Oesophaguswand und auf diesem Wege den Durchbruch eines Bogenaneurysma in den Kardiasteil des Magens.

Die übrigen Aneurysmen perforieren gewöhnlich erst in späteren Stadien. Bei reichlichen Thromben im Inneren des Sackes kommt es

bisweilen vor, daß das Blut zunächst nur in verhältnismäßig geringen Mengen aussickert. In anderen Fällen ist die Blutung zwar sehr reichlich. Aber bei der Verkleinerung des Aneurysma infolge des Blutverlustes wird die Rißstelle schnell wieder verlegt. Thromben schlagen sich auf ihr nieder. Sie kann vernarben. Es ist das sogar bei dem Durchbruch eines Aneurysma in die Lungenarterie beobachtet worden. Die Blutung kann mehrmals wiederkehren, bis schließlich, z. B. nach einer zufälligen stärkeren Blutdrucksteigerung, der Einriß so groß wird, daß der Kranke sich verblutet.

Die Stelle, nach der ein nicht dissezierendes Aneurysma durchbricht, hängt zum Teil von seinem Sitze ab. Die meisten Rupturen erfolgen in die Pleura oder in die Bronchien, seltener nach außen, in den Herzbeutel, in das retroperitoneale Zellgewebe oder in die Bauchhöhle, in Speiseröhre, Magen oder Darm, ganz vereinzelt in die Lungenarterie, einen Vorhof oder in die obere Hohlvene hinein.

Lebert fand unter 42 Aneurysmenrupturen 15 Durchbrüche in eine Pleura, 15 in die Bronchien, 4 nach außen, 3 in den Herzbeutel, 3 in die Bauchhöhle oder in das retroperitoneale Zellgewebe, 1 in den Magen, 1 in den Darm. Hampeln (1901) sah etwa 15 Prozent von 95 Aneurysmen durch Perforation enden. Davon waren 6 Durchbrüche in Bronchien oder Lufttröhre, 3 in die Speiseröhre erfolgt,

Die *Symptome der Perforation* wechseln mit der Reichlichkeit der Blutung. Bei profusen Hämorrhagien, wie sie namentlich bei dissezierenden Aneurysmen vorkommen, stirbt der Kranke sehr rasch unter den Erscheinungen der inneren Verblutung. Der Tod erfolgt ganz plötzlich bei Durchbruch des Aneurysma in den Herzbeutel, weil hier die Kompression des Herzens sofort tödlich wird, etwas langsamer, durchschnittlich im Verlauf einer halben Stunde, bei Blutungen in das retroperitoneale Zellgewebe. Die letzten rufen außerordentlich heftige Schmerzen hervor. Man denkt im ersten Augenblick an eine Perforationsperitonitis oder an eine Darmembolie, bis die rasch zunehmende Anämie die Verblutung sicherstellt.

Die Folgen der nicht sofort tödlichen Perforationen gestalten sich sehr viel mannigfaltiger. Bei Durchbruch solcher mäßigeren Blutmengen in die Pleura erscheint ein physikalisch nachweisbarer, frei beweglicher Erguß. Bei Durchbruch in den Bronchialbaum tritt eine *arterielle Hämoptyse* auf, bisweilen als das erste Symptom eines bis dahin völlig latenten Aortenaneurysma. Das Fehlen jeder nachweisbaren Spitzenerkrankung unterscheidet sie von dem Bluthusten der Tuberkulösen. Nicht immer ist die Blutung, das „Zeichnen des Aneurysma“ (Senator), so reichlich, daß sie schon dadurch von der Hämoptyse eines latenten Bronchialkrebses zu trennen ist. Auch bei Aneurysmen können sehr mäßige Blutungen auftreten. Vereinzelt wird auch Blut in die Alveolen aspiriert und es treten über dem Unterlappen — meist wird der linke betroffen — eine Dämpfung und eine Änderung des Atemgeräusches auf, die eine Pneumonie vortäuschen können. Man hat solche Hämoptysen in wechselnder Reichlichkeit mehrere Monate dem Tode vorangehen sehen. Selbst von 5 Jahren wird berichtet. Hampeln (1892) hat in neuerer Zeit die Aufmerksamkeit wieder auf diese den älteren Ärzten wohlbekannte Erscheinung gelenkt. Daß Bluthusten auch durch die bloße venöse Hyperämie der Bronchialschleimhaut an der komprimierten Stelle entstehen kann, ist mir zweifelhaft. Auch in den Magen und Darm können mäßig reichliche Blutungen stattfinden, zu Blutbrechen und blutigen Stuhlentleerungen führen, und auch

hier kann eine gewisse Zeit zwischen der ersten Perforation und dem Tode liegen (Minkowski). Nur bei Durchbruch in den Herzbeutel führt auch eine geringfügige Blutung meist rasch, in weniger als 24 Stunden, zum Tode, weil hier die Schädigung der Herztätigkeit hinzukommt. Nach der Perforation eines Aortenaneurysma in die Lungenarterie können im zweiten linken Interkostalraume eine pulsierende Vorwölbung, ein systolisches und ein diastolisches Geräusch und Accentuation des zweiten Pulmonaltönen auftreten (Hödlmoser). Der Durchbruch in die obere Hohlvene ruft plötzlich in ihrem Bereich starke Stauung hervor, bisweilen mit Ödemen, nur vereinzelt und zeitweise mit herzsystolischem Venenpuls (Reinhold, Cominotti, Borst).

Zu den unmittelbar vom Aneurysma abhängigen, den Verlauf beherrschenden Symptomen gesellen sich ferner **Komplikationen**. An erster Stelle sind die **Embolien** zu nennen, die von den Thromben im Aneurysma ausgehen. Bei Erkrankung der aufsteigenden Aorta und des Bogens werden Gerinnsel am häufigsten in die Hirnarterien verschleppt. Vereinzelt sind Emboli durch unvorsichtige Palpation des Aneurysma losgelöst worden.

Sehr oft treten **Herzerscheinungen** auf. Die Aortenklappen erkranken durch Übergreifen des sklerotischen Prozesses. Sie können auch durch Erweiterung des Ansatzringes insuffizient werden. Es entwickelt sich eine Coronarsklerose, besonders häufig in diesen Fällen mit Angina pectoris infolge von Verengerung des Kranzarterienursprunges, später mit ausgebildeter Herzschwäche. Eine Hypertrophie der linken Kammer wird durch ein Aneurysma als solches nie herbeigeführt. Sie findet sich nur bei gleichzeitiger Erkrankung oder funktioneller Störung der Aortenklappen, bei hochgradiger Sklerose der Splanchnicusgefäße und bei interstitieller Nephritis.

Über die **Diagnose** eines Aneurysma ist bei den einzelnen Formen gesprochen worden.

Die **Prognose** ist nach dem Gesagten außerordentlich trübe. Eine Heilung ist bei klinisch bereits erkennbaren Aneurysmen kaum zu erwarten. Der Dauer des Lebens sind fast immer sehr enge Grenzen gezogen, und die Kranken fristen ein Dasein mit mannigfachsten Beschwerden und oft mit unerträglichen Qualen, häufig bedroht durch die Gefahr eines plötzlichen Todes. Eine detaillierte Prognose im Einzelfalle ist meist unmöglich. Wohl lassen langsam wachsende oder stabil bleibende Aneurysmen einen günstigeren Verlauf voraussehen, als rasch sich vergrößernde. Öfters hat man auch den Eindruck, daß ein geeignetes Verhalten und eine zweckentsprechende Behandlung den Zustand gut beeinflussen. Aber jeder Augenblick kann eine nicht vorherzusehende Komplikation bringen. Der Sitz des Aneurysma bedingt keinen erkennbaren Unterschied in der Prognose.

Therapie. Bei den geringen Aussichten auf Genesung ist das Ziel der Behandlung innerer Aneurysmen die Verhütung von Schädlichkeiten, welche das Wachstum des Aneurysma beschleunigen können. Man bestrebt sich ferner, die Aneurysmawand widerstandsfähig zu machen und die Beschwerden des Kranken symptomatisch zu lindern.

Die Behandlung eines Aneurysma wird deshalb durch das **Verbot** jeder körperlichen und stärkeren geistigen Anstrengung eingeleitet. Am besten hütet der Kranke für etwa 2—3 Monate

ganz streng das Bett. Er soll sich nicht allein aufsetzen, nicht selbst die Nahrung zum Munde führen, kein schweres Buch, keine schwere Handarbeit halten. Die Defäkation muß möglichst erleichtert werden. Jede, auch die leichteste gemütliche Erregung ist von ihm fernzuhalten. Er darf sich nicht lebhaft oder laut unterhalten. Ebenso ist jede Drucksteigerung durch reichlichere Nahrungs- und Getränkzufuhr zu vermeiden. Besonders sind die Alkoholika, Kaffee, Tee, starke Bouillon und reichlich eiweißhaltige Mahlzeiten zu verbieten. Milch, Gemüse und Früchte sind zu bevorzugen. Der Kranke nimmt 5—6 kleine Mahlzeiten am Tage, beschränkt aber die Nahrungszufuhr auf das absolut Notwendige. Etwas zu rigorös erscheint jedoch die Vorschrift Tuffnells, der seinen Kranken nur 300 g fester Nahrung (Fleisch, Brot, Butter, Kartoffeln) und 240 g Flüssigkeit in 24 Stunden bewilligt. Bei sehr heruntergekommenen und anämischen Kranken kann es sogar erwünscht sein, durch zweckmäßige Zusammensetzung der Nahrung den Ernährungszustand zu bessern.

Die Valsalvasche Methode, durch reichliche, immer wiederholte Aderlässe die Füllung des Aneurysma herabzumindern, ist mit Recht ganz verlassen.

Sehr empfehlenswert ist die Kälteapplikation auf das Aneurysma. Sie ist wohl ebenfalls unter die Maßnahmen zur Herbeiführung möglicher Ruhe zu zählen. Unter der Kälteeinwirkung werden die Schmerzen, diese häufigste Klage der Aneurysmakranken, fast immer geringer. Damit fällt eine Ursache unliebsamer Blutdruckschwankungen fort, und die Ruhe der Kranken wird vollständiger. Einen die Gerinnung im Innern des Aneurysmasackes befördernden Einfluß kann die Kälte dagegen kaum haben. Verzögert doch nach der bekannten physiologischen Erfahrung die Kälte den Eintritt der Gerinnung. Man legt zu dem Zwecke eine zu einem Drittel gefüllte, an einem Tonnenreifen aufgehängte Eisblase möglichst flach ausgebreitet und durch dazwischen gelegten Mull u. dgl. von der Haut getrennt auf das Aneurysma, macht kalte Umschläge oder appliziert einen Leiterschen Kühler. Sehr zweckmäßig sind für prominente Aneurysmen die von Curschmann empfohlenen, nach der Form des Aneurysma über einen Gipsabguß geformten, mit Eisstückchen oder Eiswasser gefüllten Blechflaschen. Sie liegen dem Aneurysma sehr gut an, schützen es vor äußeren Insulten und verhüten bis zu einem gewissen Grade übermäßig starke Dehnungen des Sackes.

Alle therapeutischen, den Blutdruck oder die Herzarbeit steigernden Maßnahmen müssen möglichst vermieden werden. Immerhin kann man bei hochgradiger, das Leben bedrohender Herzschwäche den Gebrauch der Digitalis, der Tinctura Strophanti nicht immer vermeiden (s. oben S. 242). Absolut kontraindiziert sind aber CO₂-haltige Bäder und jede Art von Gymnastik.

Weiter ist vor allen Dingen während längerer Zeit Jodkalium in größeren Dosen zu geben. Die von Bouillaud und bald darauf von Chuckerbatty in die Aneurysmentherapie eingeführten Jodsalze sind wegen der großen Häufigkeit syphilitischer Antezedentien in jedem Falle indiziert, und man hat bei ihrem Gebrauch auch in der Tat öfters den Eindruck eines merklichen Nutzens. Namentlich die Schmerzen werden oft günstig beeinflusst.

Bei einer solchen Behandlung mit absoluter Bettruhe, Kälteapplikation und Jod sieht man nicht ganz selten die subjektiven Beschwerden

sich bessern, die Größe des Aneurysma stabil bleiben oder sogar abnehmen und, was für die Beurteilung des Erfolges vielleicht noch wichtiger ist, die Wand erscheint durch reichliche Ablagerung von Thromben dicker. Das unheimliche Gefühl der enormen Pulsation hinter einer dünnen Wand schwindet. Der Puls des Aneurysma wird schwächer. Die Rötung der Haut über einem dünnwandigen Sacke wird allmählich geringer. Ist ein solcher Erfolg erreicht, so kann man sehr vorsichtig, natürlich ohne vorhergehende gymnastische Übungen, den Kranken das Bett mit dem Sofa vertauschen und ihn nach und nach auch etwas spazieren gehen lassen. Der Kranke kann sich dann wieder regelmäßige Bewegung im Freien durch langsames Gehen in der Ebene oder durch Fahren in bequemen Wagen machen. Jede stärkere Steigung ist aber verboten. Zu körperlicher und anstrengender geistiger Arbeit bleibt der Patient aber auch dann vom ärztlichen Standpunkte aus dauernd unfähig, selbst wenn tatsächlich Aneurysmakranke sich hin und wieder noch körperliche Strapazen zumuten.

Kälteapplikation und Jodgebrauch werden fortgesetzt. Prominente Aneurysmen werden durch einen leichten Schutzverband vor Insulten geschützt. Sehr empfehlenswert sind dazu die C u r s c h m a n n schen Blechbüchsen oder aus Kork nach der Form des Aneurysma geschnittene Kapseln. Leider pflegt auch ein derartiger guter Erfolg nur ein vorübergehender zu sein. Sehr bald wächst das Aneurysma wieder; von neuem erscheinen subjektive Beschwerden. Wieder versucht man das alte strenge Regime. Aber es führt jetzt oft nicht mehr zum Ziel.

Ist das der Fall oder ist schon anfangs nach 2—3monatlicher Kurdauer keine merkliche Besserung erzielt worden, oder wächst das Aneurysma trotz zweckentsprechender Behandlung, so kann man noch einige andere Methoden versuchen, die sämtlich den Zweck haben, eine reichliche Thrombenbildung im Aneurysma hervorzurufen oder das Bindegewebe in der Umgebung des Aneurysma zur Wucherung zu bringen, um so die Wand widerstandsfähiger zu machen. Ihr Nutzen ist vielfach noch recht unsicher. Aber bei einer so entsetzlichen Krankheit ist unter Umständen jedes Mittel anzuwenden, das auch nur die Möglichkeit einer Besserung gewährt.

Am ehesten sind die von L a n c e r e a u x und von H u c h a r d empfohlenen s u b k u t a n e n G e l a t i n e i n j e k t i o n e n zu versuchen. Sie sollen eine reichliche Thrombenbildung in dem Aneurysma hervorrufen, und die französischen Autoren berichten über gute Resultate. Ich habe persönlich noch keine genügende Erfahrung über die Methode. Die Ansichten der Literatur gehen auseinander. Bei spindelförmigen Aneurysmen ist, wie bei ihrer geringen Neigung zur Thrombenbildung zu erwarten war, nie ein durchgreifender Erfolg erzielt worden. Bei sackförmigen Aneurysmen kommt es in der Mehrzahl der Fälle, aber keineswegs regelmäßig, zur Bildung vermehrter Gerinnsel im Sacke. Aber das ist an sich noch nicht gleichbedeutend mit einer günstigen Beeinflussung des ganzen Verlaufes, so erwünscht die auf diese Weise erzielte Verstärkung der Wand ist. Auch bei sackförmigen Aneurysmen äußert sich also die von D a s t r e und F l o r e s c o entdeckte Beschleunigung der Blutgerinnung, deren Literatur kürzlich M o r a w i t z sehr vollständig zusammengestellt hat. Aber mit Recht betont S o r g o auf Grund seiner 1900 aufgestellten Statistik, daß im einzelnen Falle schwer zu entscheiden ist, wie viel von einer erzielten

Besserung auf Rechnung der Gelatine, wie viel auf die des allgemeinen Regimes komme. Berücksichtige ich zudem die Unannehmlichkeit der einzelnen Injektion, so kann ich die Indikation der Gelatinebehandlung nur so eng fassen, wie oben geschehen ist.

Die 10prozentige sterilisierte Gelatinelösung *Mercks* (Darmstadt) oder eine ebenso sorgfältig sterilisierte Lösung soll benützt werden. Bei unzureichender Sterilisation der Gelatine sind mehrfach Todesfälle durch Tetanus beobachtet worden. Der Einwand, daß das beim Sterilisieren entstehende Hydratationsprodukt der Gelatine, die bei Zimmertemperatur flüssige Gelatose, die Blutgerinnung nicht beschleunige, ist nach *Landmann* für das *Mercksche* Präparat unzutreffend. Zudem bringt *Merck* auch hochschmelzende sterile Gelatine, die also wenig oder gar keine Gelatose enthält, in den Handel. Nach Verflüssigung wird die Gelatine mit einer erwärmten, genügend großen Spritze (es sind auch besondere Modelle dafür im Handel) tief unter die Haut der Hypochondrien, der Brust oder der Oberschenkel injiziert. Jede Injektion soll nach *Lancereaux* und *Paulesco* mindestens 5 g Gelatine enthalten. Von der *Merckschen* Lösung müssen also jedesmal 50 ccm eingespritzt werden. Die Injektionen werden anfangs alle 8—10, dann alle 2—3 Tage wiederholt. Mindestens 15—35 Injektionen sollen zur Erzielung eines Erfolges notwendig sein.

Die weiter zu erwähnenden Methoden sind durchweg viel eingreifender. Man hat versucht, die Blutströmung im Aneurysma zu verlangsamen. Bei spindelförmigen und bei sackförmigen, aber durch eine weite Öffnung kommunizierenden Aneurysmen der Brustorta hat man zu dem Zwecke eine Carotis communis oder eine Subclavia unterbunden (*Brasadorsche* Methode). Bei Aneurysmen der Bauchorta wurde so eine Iliaca ligiert, die Aorta unterhalb oder nach *Murray* oberhalb des Aneurysma während mehrerer Stunden komprimiert. Die Erfolge sind nach der Literatur sehr oft ungünstig. Besteht stärkere Arteriosklerose in den Kollateralen des unterbundenen Gefäßes, z. B. bei Unterbindung einer Karotis in der anderen, bei Unterbindung einer Iliaca in den Beinarterien, so vermögen sie sich nicht genügend zu erweitern. Der von dem unterbundenen Gefäß versorgte Teil fällt der Nekrose anheim. In solchen Fällen ist also vor der Operation zu warnen. Nach Kompression der Bauchorta ist mehrfach infolge von Druckgangrän der Baueingeweide Peritonitis gesehen worden.

Weniger gefährlich und bei sackförmigen Aneurysmen hin und wieder mit gutem Erfolg verwendet sind die Akupunktur nach *Macewen* oder *Velpéau*, die durch *Pétréquin* erfundene, durch *J. Duncan* und *Ciniselli* ausgebildete Galvanopunktur und die durch *Moore* zuerst ausgeführte Filipunktur. Alle diese Methoden haben den Zweck, eine reichliche Gerinnselbildung im Aneurysmasack anzuregen.

Bei der Akupunktur *Macewens* wird eine Nadel so tief in den Aneurysmasack eingestochen, daß sie, durch den Blutstrom bewegt, die gegenüberliegende Wand leicht ritzen kann. Bei der Akupunktur *Velpéaus* wird die Nadel weniger tief eingeführt. Sie dient nur als Ansatzpunkt für Thromben. Bei der Galvanopunktur wird die nach *Velpéau* eingeführte Nadel als Anode eines durch das Aneurysma geleiteten Stromes benützt. Bei der Filipunktur werden möglichst lange, dünne Fäden in das Aneurysma eingeführt und dort liegen gelassen. *Moore* führte so 23,57 m dünnen Eisendraht ein, *Bacelli* durch einen Trokar 7 Uhrfedern von je 50 cm Länge. *Lépine* führte die zugespitzten Uhrfedern direkt ein. *Schrötter* verwendete Fils de Florence. Auch Silberdraht, Stahlschrauben, Roßhaar, Katgut sind gebraucht worden. *Bäumler*, dem ich diese Angaben entnehme, gibt eine detaillierte Besprechung und eingehende Literatur.

Auf die Erregung einer Entzündung und die so erreichte Verdickung des Bindegewebes in der Umgebung des Aneurysmasackes ist wohl der Nutzen der subkutanen Ergotininjektionen *Langenbecks* und der Einspritzung von 3—4 Tropfen einer 10prozentigen Zinkchloridlösung nach *Lannelongue* zurückzuführen.

Neben den besprochenen auf eine Besserung des Aneurysma selbst hinzielenden Maßnahmen macht sich oft auch eine symptomatische

B e h a n d l u n g notwendig. Die **S c h m e r z e n** werden am ehesten durch Ruhe, Kälteapplikation und Jod gebessert. Traten sie in Körperteilen, deren Arterien infolge des Aneurysma schwächer oder gar nicht pulsierten, lästig auf, hat mir das Nitroglyzerin in alkoholischer Lösung gelegentlich gute Dienste geleistet. Einreibungen, welche die Haut über dem Aneurysma irritieren, sind zu vermeiden. Zu stärkeren Narkoticis entschlief man sich so spät als möglich. **A t e m n o t** und Hustenreiz sind nach den auf S. 293 gegebenen Regeln zu behandeln. Ist eine stärkere Tracheal- oder Bronchialstenose nachweisbar, die durch die Beschränkung der Luftzufuhr das Leben bedroht, so ist eine tiefe Tracheotomie mit Einführung einer langen, am besten elastischen Kanüle zu versuchen. Es braucht nicht betont zu werden, daß die Einführung der Kanüle bei einem Aneurysma wegen der Gefahr der Perforation recht gefährlich ist. Man wird deshalb die Operation nur bei wirklicher Lebensgefahr vorschlagen. Die **K o m p r e s s i o n** der **S p e i s e r ö h r e** wird wohl niemals so hochgradig, daß die Anlegung einer Magenfistel gerechtfertigt erscheint. Jedes Sondieren des stenosierten Ösophagus ist selbstverständlich zu unterlassen. Ein Aneurysma kontraindiziert die Sondierung so absolut, daß es eine bekannte Regel ist, bei jeder Ösophagusstenose vor der Sondierung sich zu fragen, ob nicht ein Aneurysma das Hindernis hervorruft.

Droht der **D u r c h b r u c h** eines Aneurysma nach außen, so ist Verbandwatte in dicker Schicht auf die gefährdete Stelle zu legen und durch Binden fest anzudrücken. Erfolgt er wirklich, so ist am ehesten von der Kompression der blutenden Stelle mit trockener Watte eine Sistierung der Blutung zu erwarten. **B ä u m l e r** empfiehlt als Stypticum das Ferripyridin in Pulverform oder als Lösung. Das Adrenalin dürfte nach Lage der Dinge nichts nützen. Von einem chirurgischen Eingriff ist nichts zu erhoffen. Gegen die Durchbrüche in den Bronchialbaum, in die Körperhöhlen sind wir leider machtlos. Man verfährt nach den allgemeinen Regeln für die Behandlung einer inneren Blutung, der chirurgisch nicht beizukommen ist, mit absoluter Ruhe, Kälteapplikation, vorsichtiger Ernährung mit kleinen Mengen kalter Flüssigkeit; man gibt Morphinum subkutan und später Opium und Brom, um jede nervöse Erregung möglichst zu beseitigen. Man vermeidet so lange als möglich jedes Exzitans, weil die Blutdrucksteigerung den erneuten Eintritt der Blutung herbeiführen kann, während die nach einem reichlichen Blutverlust wenigstens zunächst eintretende Blutdrucksenkung für den thrombotischen Verschluß der Ruptur nur erwünscht ist. Ist das Leben unmittelbar bedroht, so legt man den Kopf des Kranken tief, Arme und Beine hoch und umwickelt sie fest mit Binden. Man macht unter Umständen eine subkutane Infusion von physiologischer Kochsalzlösung, die nach **K ü t t n e r** (S. 294) mit Sauerstoff gesättigt werden kann. Nach den Erfahrungen der französischen Autoren würde sowohl zur Verhütung eines Durchbruches, wie zur Sistierung reichlicherer Blutungen eine Gelatineinjektion zu versuchen sein. Vielleicht wirkt das Ergotin, das die immer rezidivierenden, profusen Blutungen der Phthisiker aus kleinen Pulmonalaneurysmen bisweilen zum Stehen bringt, in ähnlicher Weise.

Die Behandlung einer **H e r z i n s u f f i z i e n z** bei gleichzeitig bestehendem Aneurysma bietet große Schwierigkeiten. Gymnastische Übungen, CO_2 -haltige Bäder sind völlig verboten. Zur Anwendung der

Digitalis, der Tinctura Strophanthi, der Exzitantien entschlief man sich nur, wenn das Leben durch die Herzschwäche unmittelbar bedroht ist, und gebe sie auch dann in vorsichtigen Dosen (s. S. 245).

Von den Aneurysmathromben ausgehende Embolien sind nach den weiter unten zu gebenden Vorschriften zu behandeln.

Die Gehirnerscheinungen bei Aneurysmen der Hirnarterien, die Recurrenslähmungen bei Thoraxaneurysmen sind nach den üblichen Regeln zu behandeln.

Literaturverzeichnis.

Albutt, Über die Folgen der Einwirkung von Überanstrengung und Gewalt auf das Herz und die großen Blutgefäße. Deutsch von Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. 1875. S. 34.

Baccelli, Brit. med. Journ. 1888, I, S. 1255, zitiert nach Bäumler (s. u.) S. 697. — Bäumler, Behandlung der Blutgefäßkrankheiten. Penzoldt-Stintzings Handb. d. Ther. innerer Krankh., 3. Aufl., Bd. 3. — Bäumler, Über Stimmbandlähmungen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 2, S. 563. — Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857. S. 411. — Baumgarten, Ein Fall von obliterierender Entzündung der Gehirnarterien . . . nebst Bemerkungen über die als . . . multiple Aneurysmen mittlerer und kleiner Arterien bezeichnete Erscheinung. Virchows Archiv, Bd. 76, S. 268. — Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2, 1, 4. Aufl., S. 156. — Boinet, A propos du traitement des anévrysmes de l'aorte par les injections sous-cutanées de sérum gélatine. Arch. provinciales de médecine, T. I, Nr. 4. — Bonnet, Pathogénie des anévrysmes de l'aorte. Gaz. des hôp., 7 déc. 1901. — Borst, Seltene Ausgänge von Aortenaneurysmen. Berl. klin. Wochenschr. 1901, 4. März S. 243. — Bostroem, Über Heilungsvorgänge bei Aneurysma dissecans. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 42, S. 1. — Bouillaud, Gaz. des hôp. 1859, Nr. 16, zitiert nach Bäumler, S. 701. — Brasdor, zitiert nach Bäumler, S. 699.

Camuset Gley, A propos de l'action coagulante de la gélatine sur le sang. Compt. rend. de la soc. de Biol. 1898, Nr. 35, S. 1041. — Cardarelli, Sulla pulsazione del tubo laringo-tracheale come segno di certi aneurismi aortici. Movimento med. chir. 1878. — Charcot et Bouchard, Nouvelles recherches sur la pathogénie de l'hémorrhagie cérébrale. Arch. de phys. norm. et pathol., Bd. 1, 1868, S. 110, 643, 725, Taf. 3—5. — Chiari, Benda, Marchand, Verhandl. d. Deutschen pathol. Gesellsch. Kassel 1903, S. 137 f. und anschließende Diskussion. — Cini-selli, L'elletrolisi e le sue applicazione terapeuticae. Cremona 1880. Zitiert nach Bäumler, S. 696. — Cominotti, Aneurysma der aufsteigenden Aorta und Durchbruch in die obere Hohlvene. Wiener klin. Wochschr. 1901, Nr. 36. — Chuckerbutty, Jod of potassium in the treatment of Aneurysma. Brit. med. Journ. 1862, 19. u. 26. Juli. — Colberg, Zur Kasuistik der Gehirn- und Herzkrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 5, S. 565. — Crisp, zitiert nach Birch-Hirschfeld. — Curschmann, Besserungs- und Heilungsvorgänge bei Aneurysma der Brustorta. Arbeiten aus der Med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 275. — Curschmann, Die Verlagerung der Luftröhre und des Kehlkopfes als Folge gewisser Veränderungen der Brustorgane. Münch. med. Wochschr. 1905, Nr. 48.

Dastre et Floresco, Arch. de physiol. 1895 u. 1896. — Döhle, Über Aortenerkrankung bei Syphilitischen und ihre Beziehung zur Aneurysmenbildung. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 55, S. 190. — Duncan, Med. Times and Gaz. 1866, I, S. 377, zitiert nach Bäumler, S. 696.

Ebstein, Zur Kasuistik der durch Aneurysmen der aufsteigenden Aorta bedingten Stenose der Art. pulmonalis. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 6, S. 281. — Ebstein, Aneurysma einer unpaaren Art. cerebri anterior (Art. cerebr. anter. commun.). Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 11, S. 617. — Eppinger, Pathogenese (Histogenese und Ätiologie) der Aneurysmen. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 35, Heft 3 u. 4. — Ernst, Demonstration eines Rupturaneurysmas der aufsteigenden Aorta mit Durchbruch in die rechte Art. pulmon. Korrespondenzbl. f. Schweizer Ärzte 1900, Nr. 20. — Eschbaum u. Fischer, Ruptur eines Aneurysma der Aorta abdominalis. Sitzungsbericht d. Niederrhein. Gesellsch. f. Natur- u. Heilkunde in Bonn 11. Juli 1904.

A. Fraenkel, Über die Bedeutung des Oliverschen Symptoms für die Dia-

gnostik der Aneurysmen der Brustaorta. Deutsche med. Wochschr. 1899, Nr. 1, S. 7. — Fraentzel, Beobachtungen über das Vorkommen großer Lungenblutungen, ihre Ursachen und ihren Verlauf. Charitéannalen, II. Jahrg. 1877, S. 368. — Fricke, Über objektiv nachweisbare Sensibilitätsstörungen am Rumpfe bei Aneurysma Aortae. Wiener klin. Wochschr. 1901, Nr. 25.

Gabriel, Zur Diagnose der Aneurysmen der Art. mesaraica. Wiener klin. Wochschr. 1901, Nr. 43. — Gairdner, Med. chir. Transactions, Bd. 42, S. 189, zitiert nach Schmidts Jahrbüchern, Bd. 110, S. 247. — Goldbeck, Beitrag zur Kenntnis der inneren Thoraxaneurysmen. Diss. Gießen 1868. — Graser, Aortenaneurysma mit Perforation in den Pulmonalarterienstamm. Deutsches Arch. f. klin. Med., Bd. 33, S. 437.

Hampeln, Über das Brustaneurysma und seine Beziehung zu Lungenblutungen. Berliner klin. Wochschr. 1892, Nr. 40. — Hampeln, Über Syphilis und das Aortenaneurysma. Ebendas., 1894, Nr. 44, S. 1000. — Hampeln, Über Aortenaneurysmen und Mediastinaltumoren. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 42, S. 227. — Hektoen, The extension of aortic aneurysms into and between the walls of the heart. The Amer. Journ. of the med. sc. 1901, p. 21. — Hödlmoser, Beiträge zur Symptomatologie und Diagnose der in die Pulmonalis perforierenden Aneurysmen der Aorta ascendens. Zeitschr. f. klin. Med. Bd. 42, S. 251. — C. E. E. Hoffmann, Ein Fall von Aneurysma dissecans des Truncus anonymus. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 7, S. 590. — v. Hofmann, Über Aneurysmen der Basilararterien und deren Ruptur als Ursache des plötzlichen Todes. Wiener klin. Wochschr. 1894, Nr. 44—46. — Holzknacht, Die röntgenologische Diagnostik der Erkrankungen der Brusteingeweide. Hamburg 1901, S. 159. — Hope, Krankheiten des Herzens. Deutsch von Becker. Berlin 1833. S. 145. — Huchard, Traitement des anévrysmes par les injections gélatineuses. Bull. de l'académie de méd. de Paris 1898, 25. Okt., Nr. 43.

Kalindéro und Babes, Sur l'anévrysme syphilitique. Roumanie méd. 1894, Nr. 5. Ref. in Zentralbl. für innere Med. 1895, Nr. 7, S. 177. — Köster, Über die Entstehung der spontanen Aneurysmen und die chronische Mesarteriitis. Berliner klin. Wochschr. 1875, Nr. 23, S. 322. — Kraus, Über wahres Aneurysma des Sinus Valsalvae aortae dexter. Berliner klin. Wochschr. 1902, Nr. 50. — Krauspe, Fall von diffuser Erweiterung des Arteriensystems. Berliner klin. Wochschr. 1873, Nr. 11. — Küster, Die Operation des Aneurysma Arcus Aortae und der Aorta ascendens. Berliner klin. Wochschr. 1879, Nr. 50 u. 51.

Lancereaux et Paulesco, Du traitement des anévrysmes en général et de l'anévrysme de l'aorte en particulier par des injections sous-cutanées d'une solution gélatineuses. Bull. de l'académie de méd. de Paris 1897, 22. Juni. — Lancereaux et Paulesco, Traitement des anévrysmes par la gélatine en injections sous-cutanées. Gaz. des hôpitaux, 18. juillet 1901. — Landgraf, Bemerkungen zu einem Fall von Aortenaneurysma. Berliner klin. Wochschr. 1901, Nr. 27. — Landmann, Gelatine und Blutgerinnung. Mitteil. aus d. Grenzgebieten, Bd. 14, S. 682. — v. Langenbeck, zitiert nach Bäumlcr, S. 700. — Lannelongue, Anévrysme cirsoïde du cou, de la face etc. traité par la méthode sclérogène. Rev. de thérapie 1896, 2. Ref. in Zentralbl. für innere Med. 1897, Nr. 3. — Lauenstein, Ein Fall von Embolie der Aorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 17, S. 242. — Lebert, Krankheiten der Blut- und Lymphgefäße. Virchows Handbuch d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, 2, S. 11. — Lépine, s. bei Charmeil, Du traitement des anévrysmes de l'aorte thoracique par la méthode de Moore. Rev. de méd. 1887, S. 640 u. 899. — Levy-Dorn, Zur Diagnostik der Aortenaneurysmen mittelst Röntgenstrahlen. Verhandlungen des Kongresses für innere Med. 1897, S. 316. — Leyden, Über die Herzkrankheiten infolge von Überanstrengung. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 11, S. 112.

Macewen, Aneurism and its cure by inducing the formation of white thrombi within the sac. Lancet 1890, II, S. 1086. — Malmsten, Aorta Aneurysmens Etiologi. Stockholm 1888. — Manchot, Über die Entstehung der wahren Aneurysmen. Virchows Archiv, Bd. 121, S. 104. — Moore and Murchison, On a new method of procuring the consolidation of fibrin in certain incurable Aneurysmes. Med. chirurg. Transactions, Bd. 57, 1864, S. 129. — Morawitz, Die Chemie der Blutgerinnung. Asher-Spiro, Ergebnisse der Physiologie, IV. Jahrgang 1905, S. 413. — Morgagni, De sedibus et causis morborum. Epist. XVII, art. 18, 22, 24. — Murray, zitiert nach Bäumlcr, S. 700. — Myers, Über die Häufigkeit und die Ursachen der Herzkrankheiten bei den Soldaten. Deutsch von Seitz, Die Überanstrengung des Herzens. 1875. S. 129.

Ogle, On the formation of aneurismes in connexion with embolie or thrombosis of an artery. *Med. Times and Gaz.* 1866, I, S. 196. — Oliver, Physical diagnosis of thoracic aneurism. *Lancet* 1878, II, S. 406.

Pansini, Sulle algie aneurismatiche. *Giornale Intern. delle Sc. Med.* Anno XXV, 1903. — A. Paré, zitiert nach Philipp, Die Kenntnis der Krankheiten des Herzens im 18. Jahrhundert. 1856. S. 59. — Peacock, *Lancet* 1868, I, Nr. 9. — Pel, Zur Kenntnis der embolischen Aneurysmata. *Zeitschr. f. klin. Med.*, Bd. 12, S. 327. — Pétrequin, *Compt. rend.* 1845, Bd. 21, S. 992, zitiert nach Bäumler, S. 695. — Pfeiffer, Über die Röntgenuntersuchung der Trachea bei Tumoren und Exsudat im Thorax. *Münch. med. Wochschr.* 1906, Nr. 8. — Fr. Pick, Zur Diagnostik der Aortenerkrankungen. *Prager med. Wochschr.* 1900, Nr. 5 u. 6. — Ponfick, Über embolische Aneurysmen. *Virchows Archiv*, Bd. 58, S. 528. — Purcy, A case of intracranial aneurism successfully treated by ligation of the common carotid artery. *Lancet* 1891, I, S. 368. — Puppe, Untersuchungen über das Aneurysma der Brust-aorta. *Deutsche med. Wochschr.* 1894, Nr. 45 u. 46.

Quincke, Ein Fall von Aneurysma der Leberarterie. *Berliner klin. Wochschr.* 1871, Nr. 30. — Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 389.

Reinhold, Zwei Fälle von Durchbruch eines Aneurysma der Aorta ascend. in die V. cava super. *Deutsch. Arch. für klin. Med.* Bd. 71, S. 599. — Rindfleisch und Obernier, Aneurysma der Aorta ascendens und Insuffizienz der Valvula tricuspidalis. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 5, S. 539. — v. Ritook, Beiträge zur Bedeutung des Oliver-Cardarellischen Symptoms. *Deutsche med. Wochschr.* 1901, Nr. 26. — M. H. Romberg, Neuralgiae nervi quinti specimen. *Prolusio acad.* Berlin 1840. — Rumpf, Intrathoracischer Tumor. *Sitzungsbericht d. Niederrhein. Gesellsch. f. Natur- und Heilkunde in Bonn.* 20. März 1904.

Scarpa, Sull Aneurysma. Pavia 1804. — M. Schmidt, Frühdiagnose und Behandlung der Aortenaneurysmen. *Verhandl. d. Kongresses für innere Med.* 1899, S. 226 (u. anschließende Diskussion). — M. B. Schmidt, Tödliche Blutung aus einem Aneurysma der Leberarterie bei Gallensteinen. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 52, S. 536. — Schrötter, Beitrag zur Therapie des Aortenaneurysmas. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 35, S. 138. — v. Schrötter, Erkrankungen der Gefäße. *Nothnagels spez. Pathol. u. Ther.*, Bd. 15, III. T., S. 153. — Senac, Krankheiten des Herzens. *Deutsch.* Leipzig 1781. S. 317. — Senator, Über einige ausgewählte Punkte der Diagnose . . . der Lungentuberkulose. *Berliner klin. Wochschr.* 1900, Nr. 15, S. 318. — v. Sokolowsky, Ein Fall von Aneurysma Aortae. *Deutsches Arch. f. klin. Med.*, Bd. 19, S. 623. — Sorgo, Behandlung der Aneurysmen mit subkutanen Gelatineinjektionen. *Zusammenfassendes Referat in Zentralbl. für die Grenzgebiete der Medizin und der Chirurgie* 1899, Nr. 1, S. 10. — Sorgo, Zur Diagnose der Aneurysmen der Aorta und der Art. anonyma und über die Behandlung derselben mit subkutanen Gelatineinjektionen. *Zeitschr. f. klin. Med.*, Bd. 42, S. 1. — Strengh, Zur Differentialdiagnose des Aneurysma der Brust-aorta. *Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig* 1893, S. 313. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. *Deutsch von Lindwurm.* 1855. S. 439.

Thoma, Untersuchungen über Aneurysmen. *Virchows Archiv*, Bd. 111, S. 76; Bd. 112, S. 259, 383; Bd. 113, S. 244, 505. — Thoma, Bemerkung über die Vater-Pacinischen Körperchen der Gefäßwand. *Virchows Archiv*, Bd. 116, S. 542. — Traube, Laryngoskopischer Befund bei Aneurysma des Aortenbogens. *Gesammelte Beiträge*, Bd. 2, S. 505. — Traube, Zur Lehre vom Aneurysma der Aorta ascendens. *Gesammelte Beiträge*, Bd. 3, S. 265. — Traube, Ein Fall von Aneurysma des Bogens der Aorta mit Bemerkungen über die Ursache der Erhöhung der Stimme bei Aneurysmen des Arcus Aortae, sowie über die Indikationen bei der Behandlung des Aortenaneurysma. *Gesammelte Beiträge*, Bd. 3, S. 267. — Tuffnell, The successful treatment of aneurysm by position and restrained diet. *Med. chir. Transactions*, Bd. 57, 1874, S. 204.

Vogel, Spontanheilung eines Aortenaneurysmas. *Berliner klin. Wochschr.* 1889, Nr. 1.

Wardrop-Griffith, Remarks on aneurysm of the coronary arteries of the heart. *The British med. Journal* 1901, Febr. 2., p. 266.

v. Ziemßen, Über den Pulsus differens und seine Bedeutung bei Erkrankungen des Aortenbogens. *Deutsches Archiv f. klin. Med.*, Bd. 46, S. 285.

Die Thrombose und die Embolie der Arterien.

Geschichtliches. Die Geschichte der heutigen Kenntnis der Thrombose und der Embolie beginnt mit Virchow. Er lehrte zuerst die sichere Unterscheidung der während des Lebens und der nach dem Tode entstandenen Gerinnungen im Gefäßsystem und führte die Bedeutung der postmortalen Gerinnungsbildung, der noch Rokitansky in seiner Krasenlehre eine ziemlich weitgehende Bedeutung zuschrieb, auf das richtige bescheidene Maß zurück. Während noch seine unmittelbaren Vorgänger die im Leben erfolgende Gerinnung fast ausschließlich als Folge oder als Ursache einer Gefäßentzündung würdigten, schilderte er zuerst in objektiver Weise die anatomischen Vorgänge und die mannigfaltigen Ursachen der Thrombose. Mit genialem Scharfblick erkannte er zuerst die Entstehungsart der embolischen Prozesse, die zwar von den älteren Autoren (z. B. der Lungeninfarkt von Laennec) in ihren Folgen vielfach vortrefflich geschildert, in ihrem ursächlichen Zusammenhang mit der Einschleppung embolischen Materials aber selbst von Rokitansky noch verkannt waren.

Die Virchow'schen Ergebnisse wurden für die Thrombose durch die Arbeiten von Waldeyer, Thiersch, in neuerer Zeit besonders durch die Untersuchungen von Baumgarten, Cohnheim, Bizzozero, Schimmelbusch und Eberth, Löwit u. a., für die Embolie durch die Forschungen von Cohnheim, Litten, Zahn u. a. vervollständigt. Namentlich Cohnheim brachte eine große Reihe neuer Gesichtspunkte zur Geltung.

Pathologische Anatomie. Ätiologie. Wir verstehen unter Thrombose die im Leben entstehende Gerinnungsbildung in der Gefäßbahn. In den Arterien kommt es dazu auf erkrankten, namentlich atheromatösen oder entzündeten Stellen der Arterienwand, auf Fremdkörpern, zu denen auch eingeschleppte Emboli gehören. Die Thrombenbildung wird durch geringe Bewegung des Blutes begünstigt. Sie findet sich deshalb in reichlichem Maße in sackförmigen Aneurysmen, in unterbundenen Arterien. Die Stagnation des Blutes allein scheint aber zur Entstehung einer Thrombose nicht zu genügen. Es müssen stets noch andere begünstigende Momente hinzukommen. Die so entstehende Thrombose ist ein rein lokaler Vorgang. In ausgedehnterem Maße werden mittlere und kleine Gefäßbezirke verlegt, wenn die Zusammensetzung des Blutes eine tiefgreifende Schädigung erfährt, wenn speziell die körperlichen Bestandteile des Blutes in größeren Mengen zerstört werden. Diese Art der Thrombose entsteht bei manchen Vergiftungen (Quecksilber, Phosphor, Arsenik), bei einzelnen Infektionskrankheiten, bei ausgedehnten Verbrennungen, bei der Transfusion von Blut einer fremden Tierspezies. Experimentell läßt sie sich in derselben Weise durch Einspritzung von Thrombin, reichlichen Mengen weißer Blutkörperchen u. dgl. hervorrufen.

Die Thrombenbildung zeigt mannigfache Beziehungen zu der außerhalb des Gefäßes erfolgenden Blutgerinnung, ist aber doch nicht ohne weiteres mit ihr zu identifizieren. Der Beginn scheint regelmäßig eine Anhäufung, eine Agglutination von Blutplättchen zu sein. Bisweilen, namentlich bei den Verlegungen zahlreicher kleiner Arterien infolge einer Zerstörung der Blutkörperchen, besteht der Thrombus auch dauernd ausschließlich aus diesen Bestandteilen, welche nach Helber überwiegend aus den Kernen der Mutterzellen der roten Blutkörperchen im Knochenmark hervorgehen. Die Blutplättchen sintern zusammen. Es entwickelt sich ein hyaliner Thrombus.

Auch in den übrigen Fällen bilden die Blutplättchen das Gerüst des Thrombus. Wie ein Maschenwerk zierlicher Balken und mannigfach gewellter Membranen erfüllen sie in wechselnder Ausdehnung das Gefäß-

lumen. Aber noch während des Aufbaues des Thrombus schlägt sich auf der Oberfläche der Blutplättchenmassen Fibrin nieder. Es durchsetzt in verschiedener Reichlichkeit die Hohlräume. Der weitere Aufbau des Thrombus hängt scheinbar hauptsächlich von der Schnelligkeit ab, mit der die Blutgerinnung zwischen und auf den Blutplättchen erfolgt. Vollzieht sie sich sehr rasch, so umfaßt der Thrombus alle Bestandteile des strömenden Blutes, vor allem reichliche rote Blutkörperchen. Er sieht rot aus. Geht die Entwicklung langsamer von statten, so lagern sich hauptsächlich weiße Blutkörperchen in dem Netzwerk ab. Der Thrombus erscheint mehr gelblich-weiß. Recht oft zeigt er auch eine regelmäßige Schichtung roter und weißer Lagen (s. hierzu besonders Schimmelbusch, Aschoff).

Der Zusammenhang zwischen der primären Anhäufung der Blutplättchen und der Fibrinbildung ist durch die wichtigen neueren Untersuchungen über die Blutgerinnung geklärt. Morawitz, einer der erfolgreichsten Forscher auf diesem Gebiet, hat sie ausgezeichnet zusammengestellt. Danach bewirkt z. B. eine Veränderung der Gefäßwand, daß eine Agglutination von Blutplättchen an der erkrankten Stelle und eine vermehrte Produktion der in den Blutplättchen enthaltenen Thrombokinasen stattfindet. Vielleicht gibt auch das Gefäßgewebe an der Stelle Thrombokinasen ab. Die Thrombokinasen führen unter Mitwirkung der im Blute vorhandenen Kalksalze das im Blutplasma gelöste Thrombogen in Thrombin, die früher als Fibrinferment bezeichnete Substanz über. Das im Plasma gelöste Fibrinogen geht durch die Einwirkung des Thrombins in seine unlösliche Modifikation, das Fibrin, über. Das im normalen Blute stets vorhandene, das Thrombin neutralisierende Antithrombin reicht jetzt nicht zur Verhinderung der Gerinnung aus.

Durch die sofort zu erwähnenden Veränderungen der Gefäßwand haftet der Thrombus schon sehr bald nach seiner Entstehung seiner Unterlage mehr oder minder fest an. Die Gefäßwand sieht nach Entfernung des Pfropfes rauh und nicht spiegelnd aus.

Der Thrombus ist entweder wandständig — er haftet nur an einer umschriebenen Stelle des Gefäßumfanges — oder obturierend, er verlegt das Gefäß völlig. Seine Enden und im ersten Falle auch seine Oberfläche pflegen abgerundet zu sein und öfters leichte wellenförmige Unebenheiten zu zeigen. Er wächst häufig durch Anlagerung immer neuer Schichten und zwar vorzugsweise in der Richtung des Blutstromes.

Die weiteren Schicksale eines Thrombus sind mannigfaltig. Nur kleine hyaline, ausschließlich aus Blutplättchen bestehende Pfropfe können sich vereinzelt wieder auflösen. Meist erfährt der Thrombus an der Stätte seiner Bildung verschiedene Veränderungen. Sehr häufig kommt es zu einer Organisation des Thrombus (vgl. Baumgarten, Beneke). Das Gewebe der Intima, die Endothelien und eventuell das Bindegewebe, wuchern. Wanderzellen dringen in den Thrombus. Kapillaren sprossen aus der Adventitia und Media des thrombosierten Gefäßes in das Gerinnsel hinein. Es entwickelt sich Bindegewebe, das den Thrombus an der Wand fest verlötet, ihn selbst durchsetzt und schließlich völlig ersetzt. Ob es zum Teil aus dem gewucherten Blutgefäßendothel hervorgeht (Baumgarten), ist noch streitig (Marchand). Die Oberfläche des Thrombus kann sich mit Endothel überziehen.

Bei der Schrumpfung, die der Thrombus unter Umständen schon durch die Fibrinausscheidung erfährt, kommt es gelegentlich zur Bildung von Kanälen im Inneren des Pfropfes. Vermag das Blut aus dem zentralen Teil der Arterie in sie einzuströmen, so kann eine Kanalisation des Gerinnsels sich entwickeln und der Blutstrom durch die neu entstandenen Lücken die thrombosierte Stelle wieder durchfließen.

Wird ein Thrombus älter, so zerfallen die roten Blutkörperchen, ihr Farbstoff wird ausgelaugt. Die Farbe des Gerinnsels wird weiß-gelblich. Die Leukocyten degenerieren öfters fettig. Es kann ein breiiger Detritus entstehen, welcher das Innere eines Thrombus in großer Ausdehnung ausfüllen kann. So entwickeln sich die besonders im Herzen häufigen sogenannten Eiterbälge. Hat sich ein Thrombus auf dem Boden einer septischen Gefäßentzündung entwickelt, so kann er auch wirklich vereitern und dadurch verflüssigt werden. Endlich kommt es in den Arterien — allerdings recht selten — zu einer Eintrocknung und Schrumpfung des Thrombus. Es kann sich Kalk in ihm ablagern.

Unter **Embolie** verstehen wir die **Einschwemmung eines Fremdkörpers in ein Gefäß**. Meist handelt es sich um losgerissene Stücke von Thromben oder um einen im ganzen losgelösten Thrombus. Die meisten Emboli stammen von Pfröpfen der Herzhöhlen, namentlich der Herzohren, dann von Venenthromben, speziell der Becken-, Bein-, seltener der Jugular- und ganz selten der Lungen- und anderer Venen. Von den chronischen Herzkrankheiten ist besonders die Mitralstenose die Krankheit der Embolien, von den akuten führt die septische Endocarditis am häufigsten zum Verschuß auch großer Arterien. Die von der Wand größerer Arterien losgeschwemmten und in kleinere Verzweigungen verschleppten Emboli treten dagegen an Häufigkeit zurück. Nur die reichlichen Thromben sackförmiger Aneurysmen senden etwas häufiger embolische Pfröpfe in den Körperkreislauf. Die aus den Körpervenien und dem rechten Herzen stammenden Emboli werden durch den Blutstrom in die Lungenarterie, bei offenem Foramen ovale als paradoxe oder gekreuzte Emboli auch in den Körperkreislauf verschleppt; die aus den Lungenvenen, dem linken Herzen und der Aorta stammenden gelangen in die Körperarterien.

Entsprechend der Häufigkeit der Thrombose an den verschiedenen Ursprungstellen sind die **Lungenembolien** am häufigsten. Es folgen dann in absteigender Reihenfolge die Embolien in die Nieren, die Milz, das Gehirn, den Darm, das Herzfleisch, in Extremitätenarterien, Schilddrüse, Knochenmark, Auge.

Etwas anders stellt sich die Häufigkeit, wenn man nur die vom linken Herzen ausgehenden Embolien berücksichtigt. Unter 76 Fällen mit Endokarditis am linken Herzen fand Sperling 57 Embolien in eine oder beide Nieren, 39 in die Milz, 15 in das Gehirn, 5 in den Darm, 5 in die Leber, vereinzelte in Herzfleisch, Extremitätenarterien, Schilddrüse, Knochenmark.

Ein Embolus kann ein Gefäß völlig verlegen, oder er bleibt auf einer Teilungsstelle hängen, reitet, ohne zu völliger Obturation zu führen. Besteht der Embolus aus einem indifferenten Blutgerinnsel, so macht er an seiner Haftstelle dieselben Veränderungen durch wie ein Thrombus. Sehr häufig lagern sich Thrombusmassen an ihn an und vervollständigen unter Umständen den noch nicht kompletten Verschuß des Gefäßes. Ist der

Embolus infektiöser Natur, so führt er zu einer Entzündung und gelegentlich zu einer Eiterung der Gefäßwand und ihrer Umgebung. Auch Thromben, die sich auf ihm niederschlagen, vereitern dann.

Sehr viel seltener werden Gewebsbestandteile verschleppt (Parenchymembolie, Lubarsch, Schmorl, v. Zenker). Es kommen so Embolien mit Teilen maligner Geschwülste vor, die in eine Vene eingebrochen und dort abgeschwemmt wurden. Leberzellen und sogar Stücke von Lebergewebe werden gelegentlich bei Leberrupturen durch den Blutstrom fortgeführt und in den kleinsten Lungenarterien abgesetzt. Plazentazellen gelangen ebenso wie Leberzellen bei der Eklampsie der Schwangeren und vereinzelt auch bei Graviditätschorea als Emboli in die Lungen. Bei Knochenbrüchen und selten bei schweren Knochenkontusionen werden Fetttröpfchen des Knochenmarkes frei und können unter Umständen in lebensgefährlicher Weise die Lungenkapillaren verlegen (Bergmann, Busch, Czerny, E. Wagner). Auch Parasiten, speziell Echinokokken brechen vereinzelt in Lebervenen oder in die rechte Kammer durch und verlegen mit ihren Tochterblasen die Lungenarterie (s. S. 323). Ganz selten gelangt Luft bei Operationen am Halse, bei versehentlichem Einblasen von Luft in den puerperalen Uterus in solcher Menge in die Körpervenen und das rechte Herz, daß sie eine ausreichende Füllung des Lungenkreislaufs unmöglich macht (Luftembolie, Fischer, Osterloh). Am seltensten spielen wirkliche Fremdkörper in der menschlichen Pathologie als Emboli eine Rolle.

Die Folgen des thrombotischen oder embolischen Verschlusses einer Arterie sind die rein mechanischen der Gefäßverlegung und hängen weiter von der Art des verschließenden Pfropfes und sehr wesentlich von dem Verhalten der Kapillaren ab. Ihre genaue Analysierung verdanken wir namentlich Cohnheim und Litten.

Ist die verlegte Arterie klein, bildet sie den Übergang zu den Kapillaren, so leidet die Blutversorgung ihres Kapillargebietes in der Regel keinen Schaden. Dagegen ruft in solchen Fällen ein infektiöser Embolus Entzündungen, unter Umständen durch die Einwirkung seiner Mikroorganismen auch Nekrosen und Eiterungen in seiner Umgebung hervor. So entstehen die embolischen Abszesse im Herzfleisch, die multiplen Hautembolien der malignen Endocarditis (s. S. 336 und 360).

Betrifft der Verschluß eine größere Arterie, so hängt der weitere Verlauf von der Reichlichkeit und Erweiterungsfähigkeit ihrer Anastomosen (s. hierzu Nothnagel) und besonders vom Verhalten ihrer Kapillaren (Bier) ab. Cohnheim bezeichnete eine Arterie, deren Verschluß wegen des Mangels ausreichender Anastomosen das versorgte Gewebe schädigt, als Endarterie. Aber bereits Litten fiel auf, daß das Fehlen oder Vorhandensein ausreichender Anastomosen für die Folgen des Gefäßverschlusses allein nicht maßgebend sei, daß z. B. am Darm die Verlegung einer Arterie trotz der überaus reichlichen Anastomosen stets schwere Schädigungen nach sich ziehe. Eine mangelnde Erweiterungsfähigkeit der kommunizierenden Gefäßgebiete infolge anatomischer Erkrankung, z. B. von Arteriosklerose, ist nicht immer nachweisbar. Danach kommt es weniger auf das anatomische Fehlen oder Vorhandensein ausreichender Anastomosen, als auf ihre Funktion an, und Litten nannte Arterien ohne ausreichend funktionierende Anastomosen, aber mit anatomisch vorhandenen Anastomosen, funktionelle Endarterien. Bier zeigte endlich, daß es weniger die Erweiterungsfähigkeit der Arterien, als die Tätigkeit der Kapillaren sei, welche die Folgen eines Gefäßverschlusses sehr wesentlich beeinflusse. Die Ka-

pillaren haben je nach den physiologischen Aufgaben eines Körperteils offenbar die Fähigkeit, auf ganz verschiedene Reize sich zu erweitern oder zu verengern. In der mannigfachen Druck ausgesetzten Peripherie des Körpers erweitern sich die Kapillaren bei unzureichendem Blutzufuß, saugen Blut aus den Nachbargebieten an und tragen so zur Erhaltung des örtlichen Kreislaufes bei. An den inneren Organen fehlt ihnen diese Eigenschaft. Wahrscheinlich reagieren sie auf andere mit der Funktion der betreffenden Organe zusammenhängende Einflüsse, z. B. in den Nieren auf diuretische Mittel. Sicherer ist darüber aber noch nicht bekannt. Jedenfalls vermögen sie an den inneren Organen bei Verlegung einer Arterie nicht zur Blutversorgung ihres Endgebietes beizutragen, wie in der Peripherie; selbst wenn so reichliche arterielle Anastomosen vorhanden sind, wie am Darm, wird das von der verlegten Arterie versorgte Gebiet schwer geschädigt.

Der von der verschlossenen Arterie ernährte Bezirk wird nekrotisch. Entsprechend ihrer Kapillarausbreitung wird ein meist kegelförmiger Abschnitt in einen Infarkt umgewandelt. Enthält das absterbende Gewebe reichlich gerinnungsfähige Substanzen, so wird der Infarkt derb und fest, so in den Nieren, der Milz, dem Herzen; ist das betroffene Organ arm daran, so erweicht der von der Blutzufuhr abgeschnittene Bezirk, so im Gehirn, im Rückenmark.

Zu der Gewebsnekrose gesellt sich oft eine hämorrhagische Anschoppung. In der ganzen Ausdehnung oder in einem Teil des von der Blutversorgung ausgeschlossenen Bezirks tritt Blut aus den Gefäßen aus. Es bildet sich der rote, hämorrhagische Infarkt. Aus den Venen oder aus kollateralen Arterien fließt Blut in die Kapillaren des verlegten Teils über. Aber die Blutzufuhr bleibt unzureichend. Die Gefäßwand wird abnorm durchlässig und das Blut tritt per diapedesin in das umgebende Gewebe. An einen rückläufigen Blutstrom aus den Venen hat man besonders im Lungenkreislaufe bei erhöhtem Drucke zu denken. Auch die Weite seiner Kapillaren muß das Zurückfließen des Venenblutes begünstigen. Aber auch hier mag die andere, besonders von Litten betonte Entstehungsart, das Einfließen von Blut aus arteriellen Kollateralen, wahrscheinlich besonders aus den Anastomosen mit den Bronchialarterien (vgl. Hart), in Betracht kommen. Die hämorrhagische Anschoppung in Infarkten des Körperkreislaufes entsteht wohl meist durch Einfließen von Blut aus benachbarten Arteriengebieten. Nur so wird es verständlich, daß bei den Infarkten der vorderen Herzwand ausschließlich der von einer größeren kollateralen Arterie mitversorgte Abschnitt hämorrhagisch infarziert, daß bei vielen Niereninfarkten nur die Randzone hämorrhagisch wird. Auch der Ableitung der stets in ganzer Ausdehnung hämorrhagischen Infarkte des Darmes von einem Blutzufuß aus arteriellen Kollateralen steht bei ihrer reichlichen Entwicklung an dieser Stelle ein Bedenken wohl kaum entgegen. Dieser Auffassung entspricht endlich die Tatsache, daß die Verlegungen der in die Hirnsubstanz eintretenden Arterien, die wirklich Endarterien sind, stets nur zur weißen Erweichung führen.

Das weitere Schicksal eines Infarktes richtet sich nach der Art des Gefäßverschlusses. Ist derselbe indifferenter Natur, so wird das nekrotische Gewebe, das Blut allmählich resorbiert, Bindegewebe tritt an ihre Stelle, und schließlich bleibt nur eine tief eingezogene, strahlige Narbe als einziges Residuum übrig. Äußerst selten entwickelt sich aus einem

Infarkt durch eine Art von Erweichungsprozeß eine mit flüssigem Blute und reichlichen Hämatoidinschollen gefüllte Cyste. Die wirkliche Heilung eines Infarktes kommt wohl kaum vor.

Ist der Verschluß der Arterie durch einen infektiösen Pfropf herbeigeführt, so kann es zu Entzündungen in der Umgebung des Infarktes, zu ihrer Vereiterung oder zu ihrem gangränösen Zerfall kommen. Schon bei der septischen Endocarditis (s. S. 361) wurde betont, daß auch Emboli, die von septisch erkrankten Herzklappen stammen, bland sein können, daß man bisweilen bei einem Kranken nebeneinander septische und blande Embolien findet.

Die Entstehung von Aneurysmen durch embolische Prozesse wurde auf S. 448 erwähnt.

Klinisches. Die Symptome, die Diagnose, Prognose und Therapie lassen sich für die Thrombosen und Embolien der verschiedenen Arterien nicht gemeinsam behandeln. Sie sollen deshalb gesondert besprochen werden. Auf eine nochmalige Schilderung der klinischen Erscheinungen multipler kleinster Embolien in den Herzmuskel, in die Haut u. s. w. verzichten wir. Sie kommen ausschließlich bei septischen Prozessen, speziell bei der septischen Endocarditis vor, und wir verweisen auf die Besprechung der septischen Myocarditis (s. S. 336) und der septischen Endocarditis (s. S. 360). Ebenso übergehen wir hier die noch strittigen Folgen der Leber- und Plazentazellenembolie bei der Eklampsie, resp. der Chorea der Schwangeren, die in das Gebiet der allgemeinen Pathologie gehörigen Geschwulstembolien und die von der Chirurgie zu behandelnden Parenchym- und Luftembolien bei Verletzungen. Auch die Embolie von Parasiten in die Lungenarterie sei hier nur kurz erwähnt (s. S. 323). Wir schildern die den inneren Mediziner interessierenden Verlegungen größerer und mittlerer Arterien. Weitere Angaben finden sich in dem sorgfältigen Buche C o h n s.

Die Thrombose und die Embolie der Lungenarterie.

Eine vollständige Verlegung der Lungenarterie oder ihrer Äste durch Thromben ist recht selten. Es kommt dann nach und nach von wandständigen Thromben oder von Embolien aus zu einer völligen Verlegung (s. H a r t). Interessanterweise kann bei so allmählicher Entstehung der Störung selbst bei Verlegung eines Hauptastes die Atmung ungestört bleiben und die betroffene Lunge sich anatomisch normal verhalten. Es tritt dann wohl eine entsprechende Durchblutung von den Bronchialarterien aus ein. Die öfters beobachteten kleinen wandständigen Pfröpfe auf sklerotisch veränderten Stellen sind klinisch bedeutungslos.

Umso häufiger und wichtiger sind die E m b o l i e n der Lungenarterien. Besonders oft komplizieren sie den Verlauf von Herzkrankheiten. Sie stammen hier meist von Thromben oder endocarditischen Veränderungen im rechten Herzen, namentlich von Thromben im rechten Herzohr, relativ selten von Venenthromben. Bisweilen verursacht eine irgendwie verstärkte Herztätigkeit die Losreißung von Herzthromben. Man erlebt immer wieder traurige Fälle, in denen der Kranke nach der Beseitigung einer gefahrdrohenden Herzschwäche an Lungenembolien zu Grunde geht.

An zweiter Stelle sind septische Venenthromben als Ursache von

Lungenembolien zu nennen, und am seltensten, aber allerdings oft auch am unerwartetsten, senden marantische Venenpfropfe bei schwerer Anämie, nach Infektionskrankheiten, im Puerperium, bei Kompression von Beckenvenen durch Tumoren Emboli in die Lungenblutbahn.

Bei der Embolie der Lungenarterie selbst und meist auch bei derjenigen eines Hauptastes bekommt der Kranke plötzlich keine Luft mehr. Er wird leichenblaß. Der Puls wird unfühlbar. Nach ganz kurzer Zeit, oft fast augenblicklich tritt der Tod ein.

Bei geringerer Größe des verlegten Bezirks stellen sich plötzlich wie bei dem cardialen Asthma bedeutende Dyspnoe, heftiges Oppressionsgefühl, nur selten stärkeres Seitenstechen ein. Der Puls wird schlecht, und bei schon bestehender Herzschwäche kann auch durch Embolien in mäßig große Arterien der Tod eintreten. Bisweilen entwickelt sich im Anschluß an eine Embolie ausgebreitetes Lungenödem. Ganz kleine Embolien kommen auch ohne besondere subjektive Erscheinungen vor und bleiben, wenn sie vereinzelt auftreten, auch objektiv latent. Die Verlegung zahlreicher kleiner Arterien, z. B. bei manchen Fällen septischer Endocarditis, ruft dagegen hochgradige Kurzatmigkeit hervor.

Nach Embolie eines Lungenarterienastes entwickelt sich meist — fast immer bei Drucksteigerung in den Lungenvenen — in dem kegelförmigen, von ihm versorgten Gebiet sehr rasch ein hämorrhagischer Infarkt. Seine Entstehung wurde oben besprochen. Bei größeren Infarkten wirft der Kranke gewöhnlich mäßige Mengen eines blutig gefärbten oder rein blutigen Sputums während einiger Tage, selten während einiger Wochen aus. Bei kleinen Infarkten ist es ebenso oder das Sputum enthält kein Blut. Die Verdichtung des Lungengewebes ist bei genügender Größe des Infarktes und bei zahlreichen kleinen Infarkten physikalisch nachweisbar. Die häufigen trockenen und exsudativen Pleuritiden bei Infarkten sind wohl ebenso wie die nicht seltenen pneumonischen Prozesse ihrer Umgebung und das zahlreiche Infarkte begleitende Fieber Zeichen einer Infektion des infarcierten Gewebes. Septische Embolien führen gelegentlich zu Vereiterung des Lungengewebes, zu Empyem und zu Pneumothorax. Bei nicht septischen Infarkten ist das Fieber meist unbedeutend und mäßig remittierend, um 38 Grad herum, während 1—1½ Wochen. Nur selten werden höhere Temperaturen erreicht, so daß bei entsprechendem physikalischem Verhalten die Verwechselung mit einer krupösen Pneumonie nahe liegt.

Der Lieblingssitz der Infarkte sind der Mittel- und Unterlappen der rechten Lunge. Erst wenn hier zahlreiche Gefäßgebiete verlegt sind, oder wenn die rechte Lunge durch einen Erguß in die Pleura oder dergleichen komprimiert ist, gelangen Emboli auch in die linke Lunge. Bei günstigem Ausgange verwandelt sich der Infarkt in schwieliges Narbengewebe oder hinterläßt in ganz vereinzelt Fällen eine mit zerfallenem Blut gefüllte Cyste (Gerhardt). Eine vollständige Resorption dürfte kaum vorkommen.

Eine Lungenembolie ist bei Herzkranken stets ein sehr ernstes Ereignis. Wohl überwindet eine große Anzahl von Patienten die erste Embolie. Aber meist wiederholt sich die Losschwemmung von Gerinnseln, und der Kranke stirbt an Herzschwäche infolge der Häufung der Insulte,

nur selten bei sehr zahlreichen kleinen Infarkten an der Einschränkung der Respirationsfläche. Der Ernst der Prognose wird wohl am besten durch die Tatsache illustriert, daß von 43 Herzkranken der Leipziger Klinik mit klinisch sicheren Lungeninfarkten 36 starben (vgl. auch Penzoldt).

Fast absolut ungünstig gestaltet sich infolge der Grundkrankheit auch der Verlauf der meisten septischen Lungenembolien. Immerhin beobachtet man einzelne Fälle, bei denen die Embolie sich nicht wiederholt und ihre Folgen (septische Pneumonien, Empyem etc.) überwunden werden.

Die von marantischen Venenthromben stammenden, indifferenten Embolien werden am besten ertragen, wenn sie nicht wegen der Größe der verlegten Arterie tödlich werden. Es bleibt hier verhältnismäßig oft bei der einmaligen Einschwemmung embolischer Pfröpfe.

Der Ausgang der einzelnen Embolie hängt außer von ihrer Größe und ihrer Beschaffenheit ganz wesentlich von dem Zustand der Lungen und des Herzens bei ihrem Eintritte ab. Die auffällige Schädigung des Herzens, speziell der rechten Kammer bei Herzkranken, selbst nach mäßig großen Embolien, die bedeutende Verschlechterung des Pulses, die hin und wieder nachweisbare Verbreiterung nach rechts stehen in einem schon von Quincke betonten scheinbaren Widerspruch zu den Ergebnissen der bekannten Lichtheim'schen Versuche, bei denen der größere Teil der Lungenblutbahn ohne Störung des allgemeinen Kreislaufs ausgeschaltet werden konnte. Ein Grund dafür liegt wohl in dem verschiedenen Verhalten der Lungen. Die Blutgefäße in vorher gesunden Lungen können sich bei dem Verschuß eines Teils von ihnen beträchtlich erweitern. In braun indurierten oder durch Schwäche der linken Kammer hyperämischen Lungen sind die Gefäße bereits dilatiert. Sie können sich einer wachsenden Füllung weniger gut anpassen als vorher normale. Dadurch wächst der Druck in der Lungenarterie schon bei dem Verschuß kleinerer Äste. Die zunehmenden Anforderungen übersteigen die Kraft des rechten Ventrikels besonders leicht, wenn derselbe vorher erkrankt oder in seiner Funktion beeinträchtigt war. Seine Kontraktionsfähigkeit wird geschädigt. Diese Anschauungsweise erklärt auch den so viel günstigeren Verlauf der von marantischen Venenthromben stammenden Embolien bei Herzgesunden.

Die **Diagnose** der Lungenembolie stützt sich auf den plötzlichen Eintritt der Erscheinungen, auf die hochgradige Atemnot. Sie wird gesichert durch einen sehr reichlichen Blutgehalt des Sputums oder durch das unter den Erscheinungen der Embolie plötzlich erfolgende Auftreten von Blut in einem vorher blutfreien Sputum, durch die physikalischen Erscheinungen des Infarktes, durch etwaiges Fieber nach dem Anfall und durch den Nachweis einer Quelle der Embolie. Dagegen kommen Blutstreifen im Sputum auch bei bloßer Stauungsbronchitis und mäßige Fiebersteigerungen auch bei Stauungspneumonien vor. Die Erkennung kleinerer Embolien ist so oft unmöglich. Nicht ganz selten muß es unentschieden bleiben, ob es sich um eine Embolie oder um einen Anfall *kardialen Asthmas* gehandelt hat, und doch ist es für die anzuwendende Therapie von größter Bedeutung, die beiden Erscheinungen voneinander zu trennen. Geht dem Anfall von Atemnot einige Zeit ein Oppressionsgefühl voraus, wiederholt sich der Anfall öfters, vielleicht allnächtlich, sind Zeichen von Sklerose am Aortenostium oder

an der aufsteigenden Aorta nachweisbar, so spricht das für Asthma cardiale. Dagegen ist eine Embolie wahrscheinlicher, wenn der Anfall ganz plötzlich auftritt, sich nicht oder wenigstens nicht zu bestimmter Tageszeit wiederholt und wenn die oben erwähnten Zeichen der Embolie nachweisbar sind. Nur selten dürfte man, wie *Drasche* bei einer gewöhnlichen und *Litten* bei einer Echinokokkusembolie, in der Lage sein, die Verengerung der Pulmonalis durch eingeschwemmte Massen an systolischen Geräuschen erkennen zu können.

Die **Prognose** ist bereits besprochen worden.

Bei der **Behandlung** der Lungenembolie ist es die wichtigste Aufgabe, das Herz über den Insult hinwegzubringen. Leider steht der Erfüllung dieser Indikation das Bedenken im Wege, durch eine verstärkte Herztätigkeit weitere Thromben loszulösen und neue Embolien herbeizuführen. Man beschränkt sich deshalb mit der Verabreichung von *Exzitantien* (von kräftigem Wein, Kampfer, Koffein oder Digalen, von Hautreizen) auf die dem Anfall unmittelbar folgende Zeit, solange hochgradige Dyspnoe oder lebensgefährliche Herzschwäche bestehen. Sobald die Atemnot nachzulassen, die Herzkraft sich zu heben beginnt, sieht man von dem weiteren Gebrauch stimulierender Mittel ab. Die Anwendung von Digitalis, Tinct. Strophanthi u. dgl. ist bei Eintritt einer Embolie auszusetzen und ebensowenig zur Beseitigung einer danach zurückbleibenden Herzschwäche anzuordnen, bis etwa 2—3 Wochen seit der Embolie vergangen sind. Erreicht die Herzinsuffizienz schon vor dieser Zeit einen lebensgefährlichen Grad, so sucht man durch kleine Gaben der Mittel (1—3mal täglich 0,05 Fol. Digitalis bis zum Verbrauche von 0,5 g oder 3mal täglich 4—5 Tropfen Ta. Strophanthi) das Herz über Wasser zu halten, ohne doch eine besondere kräftige Herzarbeit anzuregen. Die Entscheidung für oder gegen die Anwendung der Herzmittel ist namentlich in den Fällen mit oft wiederkehrenden Embolien und immer mehr sinkender Herzkraft außerordentlich schwierig. Bei ödematösen Kranken kann man auch durch Anwendung der Diuretika die Ausscheidung des Hydrops zu erreichen und den Kreislauf zu bessern suchen. Ganz empfehlenswert sind bei der Nachbehandlung einer Lungenembolie die milden Herztonika, wie die Valerianapräparate, das Chinin, die Ta. Chinae u. dgl.

Unbedingt kontraindiziert ist mindestens für 8—10 Wochen nach einer Lungenembolie der Gebrauch der CO₂-haltigen Bäder und die Anwendung der Gymnastik.

Das wichtigste Erfordernis bei der Behandlung der Lungenembolien, wie der Embolien überhaupt, ist aber absolute körperliche und geistige Ruhe. Es liegt nahe, zu dem Zwecke, zur Beseitigung der bei stärkeren Embolien meist bedeutenden psychischen Exzitation, zur Linderung der subjektiven Beschwerden Morphium oder Opium anzuwenden. Bei der meist nur kurzen Dauer der heftigsten Erscheinungen kann man aber gewöhnlich davon absehen und sich mit dem Gebrauch mehr lokaler beruhigender Mittel, dem Auflegen eines kühlen Wasser- oder Essigumschlages, einer Eisblase begnügen. Erfordert die Intensität der subjektiven Beschwerden unbedingt die Anwendung eines Narkotikums, so ist während des Anfalles von Dionin (0,02) oder allenfalls von ganz kleinen Morphiumdosen (0,005—0,01 subkutan) Gebrauch zu machen. Bei der Nachbehandlung empfiehlt sich die Anwendung von Bromkalium

(ca. 5,0 pro die) zur Herabsetzung der nervösen Erregbarkeit. Besteht infolge der Infarcierung oder einer pleuritischen Affektion starker Hustenreiz, so ist Kodein (bis zu 3—4mal täglich 0,01—0,015) oder Dionin zu gebrauchen. Bei stärkeren Brustschmerzen leisten trockene Schröpfköpfe, Senfpapiere, Prießnitzumschläge gute Dienste.

Nach jeder, auch der leichtesten Embolie hat der Kranke mindestens für 2—3 Wochen das Bett zu hüten und muß während der ersten 6—8 Tage sogar jede Bewegung im Bett möglichst vermeiden. Die Defäkation ist tunlichst zu erleichtern. Selbst die Anwendung des Unterschiebers ist besser zu vermeiden und lieber durch die der neuerdings in den Handel gebrachten, von vorn her gegen das Gesäß angedrückten Gefäße zu ersetzen. Nur sehr allmählich und vorsichtig darf der Patient zu körperlicher Bewegung übergehen. Er soll seine Berufstätigkeit frühestens 4—6 Wochen nach dem Anfall wieder aufnehmen.

Während der ersten Zeit muß der Kranke gefüttert werden. Er bekommt 5—6 kleine, nicht zu eiweißreiche, nahrhafte Mahlzeiten. Stärkere Alkoholika, Kaffee, Tee, Kakao werden besser gemieden.

Ist die Quelle der Embolie eine thrombosierte Vene, so ist die Venenthrombose nach den unten besprochenen Regeln zu behandeln. Vor allem sind absolute Ruhigstellung und Vermeidung jedes Druckes auf das verletzte Gefäß wichtig.

Entwickeln sich im Anschluß an die Lungenembolie eine Pleuritis, ein Empyem, ein Pneumothorax, so sind diese Komplikationen nach den üblichen Regeln zu behandeln.

Die Thrombose des Ductus arteriosus Botalli.

Der Botallische Gang wird in einzelnen Fällen bei mangelhafter Involution der Sitz einer Thrombose, die auf Aorta und Pulmonalis übergreifen und eine Verlegung oder Verengerung dieser Gefäße und Embolien in ihrem Bereich nach sich ziehen kann (R a u c h f u B).

Die Thrombose und die Embolie der Aorta.

Abgesehen von den wandständigen, nur als Ausgangspunkt von Embolien wichtigen Thromben auf sklerotischen Stellen der Aortenwand und von den in derselben Beziehung und als Verstärkung der Wand bedeutsamen Thromben in sackförmigen Aneurysmen gehört die Thrombose und die Embolie der Aorta zu den größten Seltenheiten. Beide finden sich am häufigsten unterhalb des Abganges des Tripus Halleri und der Art. mesenterica superior, also in der Strecke der Aorta, die nach der Entsendung der mächtigen Bauchgefäße ein wesentlich kleineres Kaliber zeigt als die Aorta thoracica descendens. Emboli pflegen an dem oberen Ende dieser engeren Partie stecken zu bleiben, ziehen aber oft durch Anlagerung von Thromben oder durch nachfolgende Emboli auch die Abgangsstellen der großen Eingeweidegefäße in Mitleidenschaft. In anderen Fällen bleiben die Emboli zunächst in einer oder beiden Art. iliacae stecken, und erst durch immer neue Ausschwemmung von Pfröpfen wird auch die Aorta in größerer Ausdehnung verlegt. Embolien der Aorta oberhalb des Zwerchfells, speziell der Aorta ascendens, sind nur ganz vereinzelt beobachtet.

Vollständige Thrombosen der Aorta entstehen vereinzelt an artefiziell, durch Tumoren oder dergleichen verengerten Stellen. Etwas häufiger setzen sie sich von der Thrombose eines Astes her fort. Der Eintritt des vollständigen Verschlusses kann dann ebenso plötzlich erfolgen wie bei einer Embolie.

Der Verschluß der Aorta ascendens und die Absperrung der Blutzufuhr von den großen Bauchgefäßen scheint stets sehr rasch zum Tode zu führen. Dagegen wird die Verlegung unterhalb des Abganges der Nierenarterien bisweilen längere Zeit ertragen. In günstigen Fällen ist sogar die Entwicklung eines den Defekt ausgleichenden Kollateralkreislaufes beobachtet worden.

Die Verlegung der Aorta abdominalis ruft die Erscheinungen des Stensonschen Versuches hervor (Lauenstein, Malbranc, Jürgens, Bühner). Meist, aber nicht immer treten im Augenblick der Embolie heftige Schmerzen in den Beinen auf. Vereinzelt wiederholen sich diese Schmerzanfälle mehrfach, wenn ein Nachschub embolischen Materials erfolgt. Die Beine und der untere Teil der Bauchdecken werden, wohl durch die Anämie der peripheren Teile, nicht durch eine Anämie des Rückenmarks gelähmt und gefühllos. Sie werden kalt und blaß oder leicht livid gefärbt. Der Puls der Beinarterien ist verschwunden. Beträchtliche Ödeme entwickeln sich an ihnen. Fieber stellt sich ein. Oberflächlicher Decubitus und bei ungenügendem Kollateralkreislauf rasch fortschreitende Gangrän kommen hinzu. Harn- und Stuhlentleerung wird beeinträchtigt. Sind die Nierengefäße verlegt, so tritt Anurie auf. Bei Verschluß des Tripus und der Arteria mesenterica superior gesellen sich die unten zu schildernden Erscheinungen hinzu.

Die **Differentialdiagnose** gegen eine *superakute Myelitis* ist nach der Blässe der Haut, nach der Kälte der unteren Körperhälfte, den Ödemen, nach dem Fehlen oder wenigstens der auffälligen Kleinheit des Cruralispulses leicht zu stellen.

Die **Therapie** kann nur eine symptomatische sein und versuchen, die Beschwerden der Kranken durch Narkotika zu lindern, einen Kollateralkreislauf durch Wärmeapplikation auf die untere Körperhälfte anzuregen und die Entstehung eines Decubitus möglichst hintanzuhalten. Die Amputation der gangränösen Teile vermag nach Lage der Dinge den ungünstigen Ausgang nicht aufzuhalten.

Die Thrombose und die Embolie der Kranzarterien.

Sie sind auf S. 117 besprochen worden.

Die Thrombose und die Embolie der Arteria carotis.

Embolische Pfröpfe gelangen meist in die Carotis interna. Nur ganz selten bleiben sie in der Carotis communis stecken (Haffner). Etwas häufiger kommt es auf sklerotischer Basis, an der durch Aneurysmen verengten Abgangsstelle zu thrombotischem Verschluß (s. Kußmaul). Ob neben der Pulslosigkeit in dem peripheren Verlauf des Gefäßes auch Hirnerscheinungen (Schwindel, Zuckungen, Hemiplegie) beobachtet werden, hängt ganz von der Erweiterungsfähigkeit der Kollateralen ab. Ist sie normal, so kann der Verschluß einer Carotis communis für das Hirn bedeutungslos sein. Ist die andere Karotis dagegen sklerotisch, sind die Art. communicantes des Circulus Willisii ungenügend entwickelt, so treten sie fast unmittelbar nach der Verlegung auf. Dasselbe erwähnten wir schon auf S. 467 für die chirurgische Unterbindung einer Karotis.

Die Thrombose und die Embolie der Hirnarterien.

Die mannigfachen Herdsymptome des Verschlusses von Hirnarterien sind hier nicht zu besprechen. Thrombosen entwickeln sich auf dem Boden der Arteriosklerose und der chronischen Arteriitis. Dem völligen Gefäßverschluß und seinen örtlichen und allgemeinen Folgen gehen meist Vorboten voraus, wie sie bei der beginnenden cerebralen Sklerose (s. S. 417) geschildert wurden.

Embolien betreffen am häufigsten die Karotiden und ihre Äste, die linke etwas häufiger als die rechte. Kleinere Emboli geraten besonders oft in die die innere Kapsel und die Zentralganglien versorgenden *Arteriae lenticulo-striatae*, welche eine ziemlich gerade Fortsetzung der *Carotis interna* bilden, etwas größere verlegen aus demselben Grunde besonders oft die *Art. cerebri media* oder ihre Fortsetzungen. In die Vertebralarterien geraten Embolien viel seltener hinein. Passieren sie die Wirbelarterien, wird die aus dem Zusammenfluß der Wirbelarterien entstehende weitere *Arteria basilaris* fast nie verlegt — nur bei ungleichmäßiger Entwicklung der beiden Wirbelarterien und überwiegend einseitigem Ursprung der *A. basilaris* ist das beobachtet worden (Riebold). Häufiger gelangen Emboli auf diesem Wege in die *Art. cerebri posterior*, nur selten in andere Äste dieses Gebietes.

Die allgemeinen Folgen des Gefäßverschlusses hat Marchand besonders klar erörtert. Die Arterien, die in das Gehirn eintreten, scheinen wahre Endarterien zu sein. Die größeren Äste an der Oberfläche besitzen wohl Anastomosen, die aber zur genügenden Blutversorgung bei Verschluß jenseits des *Circulus Willisii* nicht ausreichen. Es sind funktionelle Endarterien. Auch diesseits der Basisanastomosen gilt dasselbe, wenn die kommunizierenden Arterien sklerotisch und zu ausreichender Erweiterung unfähig sind. So verursacht fast jeder Gefäßverschluß im Gehirn merkliche Folgen und es wird von der Größe des verlegten Bezirkes abhängen, ob und wie stark sie dauernd fortbestehen.

Hinter der verlegten Stelle erweitert sich die Arterie, es erweitern sich die dazu gehörigen Venen, zum Teil wohl direkt infolge der unzureichenden Durchblutung durch Nachlaß ihres Tonus, zum Teil durch Einstromen geringer Blutmengen aus Nachbargebieten. Das letztere vermag aber die rasch entstehende Stase des Blutes nicht zu beseitigen. Vermehrte Flüssigkeit tritt in das Gewebe über. Bei rascher Verlegung größerer Äste entsteht so ein beträchtliches Ödem der beteiligten Hemisphäre. Es erklärt ausreichend den apoplektiformen Insult, der größere Embolien begleitet. Überaus rasch, in weniger als 24 Stunden, geht dann in dem unzureichend durchbluteten Bezirk die graue, in nicht viel längerer Zeit auch die weiße Substanz zu Grunde. Es entstehen die thrombotischen und embolischen Erweichungsherde.

Über die weiteren Erscheinungen und die Behandlung ist in den betreffenden Lehrbüchern und Spezialwerken nachzulesen.

Die Thrombose und die Embolie der *Arteria coeliaca*, *mesenterica superior* und *inferior*.

In den Arterien des Magendarmkanals kommen thrombotische und embolische Verlegungen vor. Thromben, die auf arteriosklerotischer Basis

oder durch Arteriitis entstehen, verlegen bisweilen auch die Hauptstämme vollständig. An der Art. coeliaca ist die Thrombose sogar häufiger als die Embolie, weil bei der großen Weite des Gefäßes die Pfröpfe meist bis in die Äste gelangen. Schon oben wurde erwähnt, daß trotz der reichlichen Anastomosen dieses Gefäßgebietes ein Verschluß wegen der fehlenden Saugkraft der Kapillaren verhältnismäßig schwer ausgeglichen wird. Am günstigsten liegen die Ausgleichsbedingungen für die an sich relativ kleine Arteria mesenterica inferior. Hier führt ein Verschluß bei normalen Kollateralen nur selten zu Störungen. Dasselbe gilt für die kleineren Äste der Arteria mesenterica superior und die Gastroduodenalverzweigungen der Art. coeliaca, wenn die Kollateralen normal sind. Auch ein langsamer Verschluß der größeren Zweige, selbst des Hauptstammes der Arteria mesenterica superior, der den Anastomosen aus der Art. mesenterica inferior und der Art. pancreatico-duodenalis genügende Zeit zur Erweiterung läßt, kann ohne Beeinträchtigung des Darms verlaufen. Ein rascher Verschluß, speziell eine Embolie, ist hier aber stets von schweren Folgen begleitet (A denot, F a b e r, G e r h a r d t, H e g a r, K u ß m a u l, L i t t e n, P o n f i c k).

Bei unzureichender Blutzufuhr zum Darm, wie sie bei den meisten Gefäßverschlüssen dieses Gebietes vorliegt, entsteht sehr rasch ein h ä m o r r h a g i s c h e r D a r m i n f a r k t. In seinem Bereich wird der Darm dunkelrot oder blaurot, die Darmwand wird serös durchtränkt. Sehr bald beginnt an der dem Mesenterialansatz gegenüberliegenden Seite ein nekrotischer Zerfall. Die nekrotischen Partien stoßen sich ab und es bleiben fortschreitende Geschwüre zurück, die zur Perforation und zu allgemeiner oder zirkumskripter Peritonitis führen können. Fast unmittelbar nach Beginn des Verschlusses tritt mehr oder minder reichlich Blut in den Darminhalt über. Der Tonus und die Beweglichkeit der infarcierten Darmmuskulatur lassen nach und hören gänzlich auf. Der infarcierte Darmteil und infolge seiner wie ein Darmverschluß wirkenden Unbeweglichkeit auch der Darm oberhalb des Infarktes werden meteoristisch aufgetrieben. Der Darminhalt stagniert und zersetzt sich. Er tritt in den Magen über.

Am M a g e n sind Gefäßverlegungen recht selten. Nur wenige Fälle sind bekannt, in denen eine Nekrose der Magenwand zur Entstehung einer Ulzeration führte (s. v. R e c k l i n g h a u s e n).

Das hervorstechendste, namentlich nach der vollständigen raschen Verlegung einer Arterie auftretende S y m p t o m ist der sehr heftige, oft mit Kollaps und Brechen einhergehende *Schmerz*, meist an einer umschriebenen Stelle des Leibes. Vermögen die Kollateralen die Blutversorgung genügend zu unterhalten, so bleibt der heftige Schmerz die einzige, rasch vorübergehende Erscheinung. Nur selten kommt es in diesen leichtesten Fällen zu reichlicherem Blutaustritt in den Darm, zu blutigen Entleerungen mit dem Stuhl oder durch Erbrechen.

Wird der Verschluß nicht ausgeglichen, so gesellt sich zu dem Schmerz ein beträchtlicher *Meteorismus*, umso stärker und rascher, je größer das infarcierte Darmstück ist oder je weiter es nach dem Rectum hin liegt. Der Kranke *verfällt*. Der Puls wird äußerst klein und frequent. Die Temperatur zeigt hin und wieder eine leichte Steigerung. Es tritt reichliches, immer wiederkehrendes *Erbrechen* auf. Betrifft die Infarcierung den Magen, das Duodenum oder Jejunum, so pflegt

es anfangs blutig zu sein. Sonst ist es zunächst gallig. Sehr rasch wird es fäkulent. Im Beginn erfolgen nicht selten mehrere dünne *Stuhlentleerungen*, die bei größeren Infarkten regelmäßig Blut enthalten. Ist die Peristaltik sehr beschleunigt, oder ist ein sehr tiefes Darmstück betroffen, so kann das Blut noch hellrot entleert werden. Sonst wird es schwärzlich verfärbt. Sehr bald pflegen aber die Stuhlentleerungen aufzuhören. Auch Würde gehen nicht mehr ab. Es besteht das volle Bild des Ileus. Das Ende wird dann meist durch eine *Perforativperitonitis* herbeigeführt. Häufig wird der Kranke einige Zeit vor dem Tode genommen.

Die *Diagnose* des Verschlusses einer Darm- oder Magenarterie ist nur möglich, wenn Blut mit dem Stuhle entleert oder erbrochen wird. Sonst ist eine sichere Unterscheidung von einem plötzlichen Darmverschluß oder einer akut einsetzenden Perforativperitonitis nicht möglich. Freilich liegt bei einem Kranken mit einer Affektion des Herzens oder der Aorta, der vielleicht ruhig im Bett liegt und bisher keine besonderen Magendarmerscheinungen gezeigt hat, der Gedanke an eine Embolie, bei einem Menschen mit Arteriosklerose und gleichzeitig erhöhtem arteriellem Druck, namentlich bei Schrumpfnierenkranken mit der so häufigen Sklerose der Splanchnicusgefäße (s. H a s e n f e l d) der Gedanke an eine Thrombose näher. Auch ohne Entleerung von Blut wird die Annahme des plötzlichen Verschlusses, speziell der Embolie einer Darmarterie sehr wahrscheinlich, wenn bei einem Herz- oder Aneurysmakranken plötzlich ein heftiger Schmerz an einer umschriebenen Stelle des Leibes mit kollapsartigen Erscheinungen auftritt und nach kurzer Zeit wieder schwindet, ohne irgendwelche Folgen zu hinterlassen.

Bei der *Behandlung* der leichteren und beginnenden Fälle ist außer den bei den Lungenembolien besprochenen Vorschriften der allgemeinen Ruhe und außer der Verhütung jeder verstärkten Herztätigkeit vor allem der Schmerz durch kleine Opiumdosen (3—5mal täglich 0,01 bis 0,03 Opium parum per os oder in Suppositorien), eventuell zusammen mit Atropinum sulfuricum (1—3mal täglich 0,0005), die Anwendung einer Eisblase und die Einschränkung der Ernährung auf eßlöffelweise verabreichte kalte Milch, kleine Schlucke Bouillon u. dgl. zu empfehlen. Wird die Undurchgängigkeit eines Darmabschnittes durch das reichliche Erbrechen, das Fehlen von Stuhl- und Windentleerung deutlich, so ist die Laparotomie zu versuchen, um bei leidlichem Kräftezustand, wenn möglich, die Resektion des infarzierten Darmteils auszuführen, oder, wenn sie unmöglich ist, einen künstlichen After anzulegen. Trotz der geringen Aussichten auf Erfolg scheint die Operation doch in jedem Falle, in dem die Undurchgängigkeit des Darmes feststeht, indiziert, weil der Kranke ohne sie sicher verloren ist.

Die Thrombose und die Embolie der Milzarterie.

Der embolische Verschluß ist bei weitem häufiger. Die konsekutiven Milzinfarkte werden sehr rasch hämorrhagisch, später in Narbengewebe umgewandelt oder vereitern bei infektiösen Embolien.

Ganz vereinzelt dokumentiert sich die Entstehung einer Milzembolie durch *stechenden Seitenschmerz* oder durch *perisplenisches Reiben*, letzteres noch am häufigsten bei septischen Embolien. Ein *vereitern*

der Infarkt führt in seltenen Fällen zu abgekapselter oder diffuser eitriger Peritonitis. Weiter zu beachten ist die Angabe Riebolds, der eine ausgesprochene Hauthyperästhesie in einem umschriebenen, vielleicht der Milz entsprechenden Bezirk fand. Auch bei nicht septischen Infarkten kann Fieber auftreten.

Therapeutisch sind etwaige Seitenschmerzen durch lokale Applikationen, zirkumskripte oder allgemeine Peritonitiden nach den üblichen Vorschriften zu behandeln.

Die Thrombose und die Embolie der Nierenarterien.

In den Nierenarterien ist die Embolie häufiger die Ursache der Verlegung, als die Thrombose. Die meisten Nierenembolien betreffen die kleineren Verzweigungen und die ihnen folgenden meist weißen und nur an ihren Rändern hämorrhagischen Infarkte überschreiten nicht die Rinde. Nur selten werden größere Infarkte gefunden. Die Embolie der Nierenarterie selbst scheint noch nicht beobachtet zu sein. Die Niereninfarkte wandeln sich meist in schwieliges stark schrumpfendes Bindegewebe um und hinterlassen auf der Oberfläche des Organs tief eingezogene strahlige Narben. Ganz vereinzelt wird nach Beobachtungen Curschmanns die Nierenkapsel in ganzer Ausdehnung, nicht nur an der Stelle der Infarkte, schwielig verdickt.

Klinisch bleibt die große Mehrzahl der Niereninfarkte unbemerkt. Nur selten bei größeren Infarkten kommt es zu einer nachweisbaren Blutung in die Harnkanälchen; Blutkörperchen, Blutzylinder und natürlich auch Eiweiß treten in dem in seiner Menge nicht beeinflussten Harn auf. Ganz vereinzelt führen Niereninfarkte auch bei geringer Größe zu Erscheinungen, die an Nierenkolik erinnern, heftigster, aber im Gegensatz zur Steinkolik auf die Nierengegend begrenzter Schmerz, Erbrechen, Kollaps, Oligurie oder Anurie, allgemeinen Meteorismus u. s. w. (Schmidt, Riebold). Der Harn braucht in solchen Fällen nur mäßig verändert zu sein. Die Temperatur kann ansteigen. Beachtenswert ist weiter eine Haupthyperästhesie in der den Nieren entsprechenden Head'schen Zone. Warum einzelne Nierenembolien im Gegensatz zu der großen Mehrzahl mit anatomisch gleichem Bilde so schwere Störungen machen, ist unbekannt.

Eine bemerkenswerte Folge ungewöhnlich starker schwieliger Paranephritis nach Niereninfarkten hat Curschmann in vereinzelt Fällen beobachtet. Der hinter der Niere verlaufende Nervus ileo-hypogastricus wurde durch das schwielige Bindegewebe der Nierenkapsel komprimiert und rief anhaltend dumpfe drückende Schmerzen hervor. Erfolgte ein neuer Infarkt, was sich mehrfach durch Auftreten von Blut, durch eine mit Frost einhergehende Fiebersteigerung feststellen ließ, so steigerten sich die Schmerzen beträchtlich und strahlten nach der vorderen Bauchwand, in das Bein u. s. w. aus. Eine sichere Unterscheidung dieser seltenen Affektion von der in die Nierengegend lokalisierten Angina pectoris, eventuell auch von einer Nephrolithiasis u. dgl. dürfte kaum möglich sein, wenn auch der Nachweis einer etwaigen Quelle der Embolien im Herzen oder an der Aorta an die Möglichkeit denken läßt.

Therapeutisch sind die Niereninfarkte nur in den seltenen erkennbaren Fällen entsprechend allgemein und symptomatisch zu behandeln, ebenso die schmerzhafte Paranephritis Curschmanns. Bei der Schwierigkeit der Diagnose wird auch unter Umständen ein geeignetes operatives Vorgehen in Frage kommen.

Die Thrombose und die Embolie der Extremitätenarterien.

Beide Arten des Gefäßverschlusses sind an den Arterien der Beine häufiger als an denen der Arme. Thrombosen der Armarterien gehören

sogar zu den Seltenheiten, wenn man nicht annehmen will, daß wegen der reichlicheren Kollateralen der Armgefäße ein großer Teil ihrer Verlegungen unbemerkt vorübergeht. Die Thrombosen betreffen meist nur die mittleren und kleinen Äste und entwickeln sich in sklerotisch oder entzündlich veränderten Bezirken. Ganz selten werden auch Thrombosen größerer Gefäße, z. B. der Cruralis, im Gefolge von Infektionskrankheiten, speziell von Typhus, vielleicht auf dem Boden arteriitischer Veränderungen beobachtet. v. Ziemßen sah nach hochgradigster Reduktion des Blutzufusses bei einem Kugelthrombus im linken Vorhof Thromben in den Beinarterien sich bilden. Emboli können in den Arterien jeden Kalibers stecken bleiben. Rasch entstehende Thrombosen und Embolien sind stets von einem sehr lebhaften Schmerz begleitet. Die weiteren Folgen des Gefäßverschlusses hängen davon ab, wie sich die Kollateralen erweitern. Sind sie sehr ausgiebig vorhanden, so kann jede Störung fehlen. Erweitern sie sich nur allmählich auf die notwendige Weite, so treten anfangs Ver-
taubungsgefühl, Anästhesie, mehr oder minder vollständige Paresen der betroffenen Muskeln, Blässe, Kälte und Ödem des betreffenden Hautbezirkes, Pulslosigkeit der peripheren Abschnitte der verlegten Arterie auf. Die Wiederherstellung ausreichender Durchblutung wird, wie erwähnt, an den Extremitäten durch die Saugwirkung der Kapillaren wesentlich unterstützt. Die thrombotisch oder embolisch verlegte Stelle erkennt man bei genügend oberflächlicher Lage der Arterie an ihrer großen Schmerzhaftigkeit schon bei leichtem Drucke, an dem plötzlichen Aufhören des Arterienpulses und nach einigen Tagen an dem deutlich durchfühlbaren festen Strang. Aber mit dem sich entwickelnden Kollateralkreislaufe gehen diese Erscheinungen zurück. Eine etwa bereits beginnende Gangrän macht keine weiteren Fortschritte. Kommt ein ausreichender Kollateralkreislauf nicht zu stande, so schließt sich an die Anfangerscheinungen rascher oder langsamer fortschreitende Gangrän an. Wie erwähnt, ist sie an den Armen sehr selten. Selbst die A. subclavia kann ohne üble Folgen verlegt werden. Dagegen kommt bei Verschluß der Art. poplitea nur selten ein genügender Kollateralkreislauf zu stande. Die übrigen Beinarterien verhalten sich wechselnd. Ist der Embolus infektiöser Natur, so kann er eine Arteriitis und eine Entzündung resp. Eiterung der Umgebung herbeiführen.

Entwickelt sich der Verschluß der Extremitätenarterien allmählicher und ist er zunächst unvollständig, so können die Erscheinungen ganz der bei der Sklerose der Extremitätenarterien beschriebenen Claudicatio intermittens gleichen (s. S. 420).

Therapeutisch sucht man bei den akut entstandenen vollständigen Verlegungen von Extremitätenarterien durch feuchte Wärme den lokalen Schmerz zu lindern und den Kollateralkreislauf anzuregen. Vielfach wird auch auf den Sitz des Thrombus oder Embolus ein Pflaster von grauer Salbe gelegt. Es ist jedenfalls dem Kranken wie seiner Umgebung ein wertvolles Merkzeichen, diese Stelle vor jedem Druck zu beschützen. Bei fortschreitender Gangrän kann eine Amputation notwendig werden. Im übrigen verhält man sich bei Embolien in der auf S. 480 geschilderten Weise.

Die allmählicher entstehenden Verlegungen sind nach den auf S. 427 besprochenen Vorschriften zu behandeln.

Literaturverzeichnis.

Adenot, Thrombose de l'artère mésentérique inférieure et gangrène du colon. Rev. de méd. 1890, S. 252. — Aschoff, Über den Aufbau der menschlichen Thromben und das Vorkommen von Plättchen in den blutbildenden Organen. Virchows Archiv, Bd. 130, S. 93. — Aschoff, Über kapilläre Embolie von riesenkernhaltigen Zellen. Virchows Archiv, Bd. 134, S. 11.

Baumgarten, Die sogenannte Organisation des Thrombus. Leipzig 1877. — Baumgarten, Über den neueren Standpunkt in der Lehre von der Thrombose. Berliner klin. Wochschr. 1886, Nr. 24. — Baumgarten, Über die bindegewebsbildende Fähigkeit des Blutgefäßendothels. Arbeiten aus dem Patholog. Institut Tübingen, Bd. 4, Heft 3. — Beneke, Die Ursache der Thrombenorganisation. Zieglers Beiträge, Bd. 5, S. 469. — Bergmann, Ein Fall tödlicher Fettembolie. Berliner klin. Wochschr. 1873, Nr. 33. — Bier, Über die Entstehung des Kollateralkreislaufs. Virchows Archiv, Bd. 147, S. 256 u. 444 u. Bd. 153, S. 306 u. 434. — Birch-Hirschfeld, Lehrbuch der pathol. Anatomie, Bd. I, 1. Hälfte, 5. Aufl., S. 15. — Bühner, Über 2 Fälle von Embolie der Aorta abdominalis. Münchner med. Wochschr. 1901, Nr. 15. — Busch, Über Fettembolie. Virchows Archiv, Bd. 35, S. 321.

Cohn, Klinik der embolischen Gefäßkrankheiten. Berlin 1860. — Cohnheim, Untersuchungen über die embolischen Prozesse. Berlin 1872. Ges. Abhandl., S. 301. — Cohnheim, Vorlesungen über allgemeine Pathologie, 2. Aufl. 1882, Bd. 1, S. 165. — Cohnheim und Litten, Über die Folgen der Embolie der Lungenarterien. Virchows Archiv, Bd. 65, S. 99. — Curschmann, Über schwierige Paraneuphritis, besonders bei Erkrankung der Aortenklappen. Arbeiten aus der med. Klinik zu Leipzig 1893, S. 243. — Czerny, Über die klinische Bedeutung der Fettembolie. Berliner klin. Wochschr. 1875, Nr. 44, 45.

Drasche, Zur Erkenntnis der Embolie in der Pulmonalarterie. Wiener klin. Wochschr. 1900, Nr. 23.

Faber, Die Embolie der Arteria mesenterica superior. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 16. — Fischer, Über die Gefahren des Lufteintritts in die Venen. Volkmanns Sammlung klin. Vorträge 1877, Nr. 113.

Gerhardt, Der hämorrhagische Infarkt. Volkmanns Sammlung klin. Vorträge, Nr. 91. — Gerhardt, Embolie der Art. mesent. inferior. Würzburger med. Zeitschr., Bd. 4, 1863, S. 141, zitiert nach Quincke, l. c. S. 550.

Haffner, Obliteration der Carotis communis sinistra und beider Art. brachiales infolge von embolischer Arteriitis bei Herzfehlern. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 60, S. 523. — Hart, Über die Embolie der Lungenarterie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 84, S. 449. — Hasenfeld, Über die Herzhypertrophie bei Arteriosklerose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 59, S. 200. — Hegar, Erukulation eines Myoms. Marantische Thrombose der linken Schenkelvene. Embolie der Lungenarterie und der Art. mesaraica inferior. Virchows Archiv, Bd. 48, S. 332. — Helber, Über die Entstehung der Blutplättchen. Deutsch. Arch. f. klin. Med. Bd. 82, S. 41. — Hennig, Die Embolie der Lungenschlagader bei Schwangeren und Wöchnerinnen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 15, S. 436. — Hertz, Krankheiten der Lunge. 2. Teil. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 5, 3. Aufl. 1887, S. 40.

Jürgens, Ein Fall von Embolie der Aorta abdominalis. Münchner med. Wochschr. 1894, Nr. 43.

Kußmaul, Thrombose der Karotis. Deutsche Klinik 1872, Nr. 50, 52, zitiert nach Quincke, l. c. S. 538. — Kusmaul, Embolie der Art. mesent. superior. Würzburger med. Zeitschr., Bd. 5, S. 210, zitiert nach Quincke, l. c. S. 550.

Lauenstein, Ein Fall von Embolie der Aorta. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 17, S. 242. — Lichtheim, Störungen des Lungenkreislaufs. Berlin 1876. — Litten, Über embolische Muskelveränderung . . . Ein Beitrag zur Frage von der Überwanderung embolischen Materials bei offen gebliebenem Foramen ovale. Virchows Archiv, Bd. 80, S. 281. — Litten, Untersuchungen über den hämorrhagischen Infarkt und über die Einwirkung arterieller Anämie auf das lebende Gewebe. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 1, S. 148. — Litten, Über die Folgen des Verschlusses der Arteria mesaraica superior. Virchows Archiv, Bd. 63, S. 289, 313. — Lubarsch, Zur Lehre von der Parenchymzellenembolie. Fortschr. d. Med. 1893, S. 805, 845.

Malbranc, Beobachtung über Aortenthrombose und Aphasie. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 18, S. 462. — Marchand, Zur Kenntnis der Embolie und Thrombose der Hirnarterien. Berl. klin. Wochschr. 1894, Nr. 1—3. — Marchand, Der Prozeß der Wundheilung. Deutsche Chirurgie 1901, Lief. 16. — Mora-

witz, Die Chemie der Blutgerinnung. Asher-Spiro, Ergebnisse der Physiologie, IV. Jahrgang 1905, S. 307.

Nothnagel, Über Anpassungen und Ausgleichungen bei pathologischen Zuständen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 15, S. 42.

Osterloh, Winckels Berichte und Studien aus dem königl. sächs. Entbindungsinstitute in Dresden 1874 und 1875. Bd. 2. Leipzig 1876. (Luftembolie.) Zitiert nach Schmidts Jahrbüchern, Bd. 172, S. 293.

Panum, Experimentelle Beiträge zur Lehre von der Embolie. Virchows Archiv, Bd. 25, S. 433. — Penzoldt, Über den hämorrhagischen Infarkt der Lunge bei Herzkranken. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 12, S. 13. — Ponfick, Zur Kasuistik der Embolie der A. mesenterica superior. Virchows Archiv, Bd. 50, S. 623.

Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 484.

Rauchfuß, Über Thrombose des Ductus arteriosus Botalli. Virchows Archiv, Bd. 17, S. 376. — v. Recklinghausen, Handbuch der allgemeinen Pathologie des Kreislaufs. Stuttgart 1883. S. 117. — v. Recklinghausen, Embolische Herde des Magens. Virchows Archiv, Bd. 30, S. 368. — Riebold, Beitrag zur Symptomatologie der Milz- und Niereninfarkte. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 84, S. 498. — Rokitsansky, Handbuch der pathologischen Anatomie, Bd. 2. Wien 1844. S. 636 f.; Bd. 3, 1842, S. 75 f.

Schimmelbusch, Die Blutplättchen und die Blutgerinnung. Virchows Archiv, Bd. 101, S. 201. — Schimmelbusch und Eberth, Die Thrombose nach Versuchen und Leichenbefunden. Stuttgart 1888. — Schmidt, Zur klinischen Diagnostik der Niereninfarkte und renal bedingter Kolikanfälle. Wiener klin. Wochenschrift 1901, Nr. 19 u. 20. — Schmorl, Zwei Fälle von Leberruptur mit embolischer Verschleppung von Lebergewebe. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 42, S. 499. — Schmorl, Zur pathologischen Anatomie der puerperalen Eklampsie. Leipzig 1893. — Sperling, Über Embolien bei Endocarditis. Diss. Berlin 1872. — Schroeder, Lehrbuch der Geburtshilfe. 9. Aufl. Bonn 1886. S. 830.

Thiersch, Die feineren anatomischen Veränderungen nach Verwundung der Weichteile. Pitha-Billroths Handbuch der Chirurgie, Bd. 1, S. 2.

Virchow, Gesammelte Abhandl. 1856, S. 219. — Virchow, Allgemeine Störungen der Ernährung und des Blutes. Virchows Handb. d. spez. Pathol. u. Therapie, Bd. 1, S. 156. — Virchow, Über die physikalischen Eigenschaften und das Zerfallen des Faserstoffs. Zeitschr. f. rat. Med., Bd. 5, 1846, S. 213. — Virchow, Faserstoffarten und fibrinogene Substanz. Virchows Archiv, Bd. 1, S. 572. — Virchow, Brandmetastase von der Lunge auf das Gehirn. Virchows Archiv, Bd. 5, S. 275. — Virchow, Über kapilläre Embolie. Virchows Archiv, Bd. 9, S. 307. — Virchow, Neuer Fall von tödlicher Embolie der Lungenarterien. Virchows Archiv, Bd. 10, S. 225.

E. Wagner, Die Kapillarembolie mit flüssigem Fett, eine Ursache der Pyämie. Archiv f. Heilk., Bd. 3, 1862, S. 241. — Waldeyer, Zur pathologischen Anatomie der Wundkrankheiten. Virchows Archiv, Bd. 40, S. 279.

Zahn, Untersuchungen über Thrombose. Virchows Archiv, Bd. 62, S. 81. — v. Zenker, Ein Fall von Schußverletzung der Leber (des Herzens u. s. w.) mit embolischer Verschleppung von Lebergewebe. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 42, S. 505. — v. Ziemßen, Zur Pathologie und Diagnose der gestielten und der Kugelthromben. Verhandl. d. Kongr. f. innere Med. 1890, S. 283.

Siehe ferner die Lehrbücher der pathologischen Anatomie und der allgemeinen Pathologie.

Die Krankheiten der Venen.

Die Phlebosklerose (Lobstein) (Die chronische oder fibröse Endophlebitis).

Das anatomische Bild der Phlebosklerose wird noch recht verschieden geschildert. Eine Hauptursache davon ist wohl die an den Venen im Vergleich zu den Arterien wenig deutliche Abgrenzung der einzelnen Wandschichten gegeneinander, welche die Verständigung über die Lokalisation der anatomischen Veränderungen erschwert. So ist etwas Abschließendes noch nicht zu sagen. Immerhin ist es nach den sorgfältigen Untersuchungen der Thomassen Schüler, Epstein

und Sack, recht wahrscheinlich, daß die Phlebosklerose mit einer Wucherung des Intimabindegewebes beginnt. Sekundär werden dann Media und Adventitia in Mitleidenschaft gezogen. Nur verhältnismäßig selten kommt es zur Kalkablagerung in den erkrankten Venen, scheinbar nie zur Entwicklung einer atheromatösen Degeneration. Der Prozeß scheint an umschriebenen Stellen der Gefäßwand herdförmig zu beginnen, aber sehr bald zu ganz diffuser Verdickung der Venenwand zu führen.

Über die Ätiologie der Veränderung sind wir noch äußerst dürftig unterrichtet. Nach den Ermittlungen Sacks wird sie am häufigsten in den oberflächlichen, ganz oder teilweise von lockerem Bindegewebe umgebenen, unter hohem Innendrucke stehenden Venen der Beine (der V. femoralis, poplitea, saphena magna und parva), demnächst in den oberflächlichen Armvenen (V. basilica, cephalica), seltener in den Venen mit niedrigem Innendruck oder mit einer festeren Umgebung (der V. jugularis interna, iliaca externa, tibialis antica) und am seltensten in den tiefen Armvenen angetroffen. Nach diesem Ergebnis und nach Analogie mit der Arteriosklerose ist es nicht unwahrscheinlich, daß auch die Phlebosklerose sich als eine Ernährungsstörung infolge von Abnutzung entwickelt. Sie kommt deshalb am häufigsten in den Venen zu stande, die dauernd unter einem hohen Drucke stehen, wie die Beinvenen, oder häufigem Wechsel ihrer Füllung unterliegen, wie die oberflächlichen Armvenen und deren Wand durch den Druck des umgebenden Gewebes nur wenig gestützt wird.

Für die Wichtigkeit der Gefäßdehnung bei der Entstehung der Phlebosklerose spricht auch ihre beträchtliche Entwicklung in Venen, deren Inhalt infolge eines Herzleidens oder einer lokalen Affektion sich staut. So ist die Phlebosklerose in den Hohlvenen und den Lungenvenen bei dekompensierten Herzaffektionen, in der Pfortader bei der Laennec'schen Zirrhose und in den durch ein Aneurysma varicosum mit einer Arterie in Zusammenhang stehenden Venen beträchtlich entwickelt.

Die Ätiologie der Erkrankung ist mit diesem rein mechanischen Moment wohl kaum erschöpft. Aber es ist noch nichts über individuelle angeborene oder erworbene Unterschiede in der Widerstandsfähigkeit der Venenwand gegen schädigende Einflüsse bekannt. Daß sie eine große Rolle spielen, ist sehr wahrscheinlich.

Auch über die anatomischen Folgen der Erkrankung ist noch wenig Sicheres zu sagen. Wahrscheinlich wird der Tonus der Venenwand durch die Erkrankung vermindert, die Fähigkeit der Venen, sich verschiedenen Füllungen anzupassen, herabgesetzt und die Phlebosklerose ist vielleicht eine wichtige Ursache der Venenerweiterung, mag sie als lokale Veränderung, als Varicenbildung oder als eine über sämtliche oberflächlichen Venen verbreitete Erscheinung, wie bei körperlich schwer arbeitenden Männern, uns entgegentreten. Aber anderseits ist die Möglichkeit nicht von der Hand zu weisen, daß die dünnen Venen auch durch rein funktionelle Einflüsse überdehnt werden und ein beträchtlich erweitertes Lumen zeigen können. Vielleicht ist die Phlebosklerose dann nur die Folge, aber nicht die Ursache der Erweiterung. Die Veränderungen fördern sich gegenseitig. Auch über den Zusammenhang mancher Venenthrombose mit der Phlebosklerose ist noch nichts Sicheres zu sagen, obgleich er in einer Reihe von Fällen wahrscheinlich ist.

Ein klinisches Krankheitsbild ist somit von der Erkrankung nicht zu entwerfen. Die Anfänge der Veränderung sind klinisch bedeutungslos. Der vielleicht in einem Teile der Fälle auf Rechnung der Phlebosklerose zu setzende Ausgang, das Auftreten von Venenerweiterungen wird weiter unten im Zusammenhange besprochen werden. Vereinzelt werden sämtliche oberflächliche Venen des Körpers außerordentlich rigide. Sie fühlen sich mit ihrer dicken, unregelmäßige Kalkablagerungen zeigenden Wand wie sklerotische Arterien ohne Puls an und treten als Stränge von abnorm wenig wechselndem Durchmesser hervor. Ich habe die Affektion in solcher Hochgradigkeit bisher nur einmal an den oberflächlichen Extremitäten-

venen eines jungen Mannes zwischen 20 und 30 Jahren ohne irgendwelche subjektiven oder objektiven Krankheitserscheinungen beobachtet.

Abgesehen von derartigen Fällen kann von einer Diagnose der Affektion bei unseren heutigen Kenntnissen nicht die Rede sein, Auch von einer Prognose und Therapie könnte nur theoretisch gesprochen werden.

Literaturverzeichnis.

- Dittrich, Über den Laenneeschen Lungeninfarctus. Erlangen 1850.
 S. Epstein, Über die Struktur normaler und ektatischer Venen. Virchows Archiv, Bd. 108, S. 103 u. 209, Taf. 4 u. 9.
 Hodgson, Von den Krankheiten der Arterien und Venen. Deutsch von Koberwein. Hannover 1817. S. 537.
 Lobstein, Lehrbuch der pathologischen Anatomie. Deutsch von Neurohr. Bd. 2. Stuttgart 1835. S. 514.
 Rokitsansky, Handbuch der pathol. Anatomie, Bd. 2. Wien 1844. S. 651.
 Sack, Über Phlebosklerose und ihre Beziehungen zur Arteriosklerose. Diss. Dorpat 1887.
 Virchow, Gesammelte Abhandlungen, 1856.

Die Phlebitis (Die Entzündung der Venen).

1. Die akute Phlebitis.

Die akute Entzündung der Venen kommt fast immer durch das Übergreifen einer Entzündung von der unmittelbaren Umgebung auf das Gefäß zu stande. Von einer infizierten Haut- oder Schleimhautwunde, von einem Abszeß geht die Infektion der Venenwand aus. Die Entzündung beginnt in der Adventitia, die von zahlreichen Rundzellen durchsetzt wird. Auch in die Media dringen dieselben ein. Die fixen Zellen wuchern, die Bindegewebsfasern verdicken und vermehren sich. Die Intima zeigt Wucherung und Quellung ihres Endothels. Das Lumen der entzündeten Vene thrombosiert. Immer neue Niederschläge lagern sich zentralwärts an den ursprünglichen Thrombus an und tragen wohl wesentlich dazu bei, die Infektion auf immer größere Strecken sich ausbreiten zu lassen. Geht so die Infektion von der Innenfläche der Vene aus, so ist es nach experimentellen Erfahrungen wahrscheinlich, daß die Endothelwucherung der Intima den Anfang der Veränderungen bildet und erst dann die Veränderungen der Adventitia und Media auftreten.

Die akute Phlebitis kann zur Vereiterung führen. Die Venenwand, die Umgebung der erkrankten Stelle, die Thromben zerfallen eitrig, und recht oft sind die von solchen phlebitischen Thromben ausgehenden Embolien der Ausgangspunkt einer allgemeinen Sepsis. Die Phlebitis kann auch ausheilen. Nach etwas heftigeren Entzündungen bleiben Adventitia und Media bindegewebig verdickt, ihre Elastizität bleibt geschädigt, die Intima zeigt auch nach Rückkehr ihrer Zellen zur normalen Größe einen vermehrten Kernreichtum (Freudweiler). Nach klinischen Erfahrungen disponieren derartige Wandveränderungen die Vene zu immer neuen Entzündungen. Schon nach geringfügigen Anlässen tritt eine frische Phlebitis an dem erkrankten Gefäße auf. Dieselbe Neigung zu Entzündungen findet sich übrigens auch an der sklerotisch veränderten Wand von Venenvaricen. Die Thromben im Inneren der Venen können bei den ausheilenden Phlebitiden die mannigfachen auf S. 473 besprochenen Veränderungen (Organisation, Erweichung, Verkalkung, Kanalisation) durchmachen.

Klinisch ruft die akute Phlebitis durch die Entzündung der Adventitia und ihrer Umgebung heftigen Schmerz, ein je nach der Art und der Virulenz der Infektionserreger, je nach der Empfänglichkeit des Kranken wechselnd hohes und verschieden verlaufendes Fieber, bisweilen auch kaum erhöhte Temperatur, Ödeme und unter Umständen Embolien hervor. Besonders charakteristisch sind die beiden letzten Erscheinungen.

Der Schmerz wird meist in dem ganzen Bereich der erkrankten Vene empfunden. Auf Druck pflegt die Umgebung der entzündeten Gefäße in völlig diffuser Weise empfindlich zu sein, wohl weil zahlreiche Seitenäste und das umgebende Gewebe ebenfalls entzündet sind.

Die Ödeme sind keine ausschließliche Folge der Thrombose in den erkrankten Venen. Die Anschwellung beschränkt sich nicht wie bei den marantischen Thrombosen auf das Wurzelgebiet der verlegten Gefäße, sondern begleitet sie in ihrem ganzen Verlauf. Auch die auffallende Schmerzhaftigkeit der Ödeme, die Wärme der Haut in ihrem Bereich zeigen, daß es nicht bloße Stauungsödeme sind, daß sie auch der in dem lockeren Bindegewebe der Gefäßscheiden vorschreitenden Infektion ihre Entstehung verdanken. Sie sind oft sehr beträchtlich. Die Haut ist stark gespannt. Die leiseste Berührung und Bewegung ruft lebhafte Schmerzen hervor. In anderen Fällen beschränken sie sich auf die unmittelbare Umgebung des erkrankten Gefäßes, und zwar wird das bei ganz leichter, aber auch bei besonders schwerer Phlebitis beobachtet, bei der die gebildeten Thromben rasch vereitern und zahlreiche Embolien eine allgemeine Sepsis herbeiführen.

Die erkrankte Vene ist selbst bei oberflächlicher Lage wegen der Infiltration der Umgebung nicht abzutasten. Nur die Erweiterung von Kollateralen deutet an den Extremitäten öfters auf den Verschuß eines Gefäßes. Erst nach Rückgang der Ödeme kann man bisweilen, aber keineswegs regelmäßig, die erkrankten Hauptstämme thrombosiert als derbe Stränge fühlen.

Der Zerfall der Venenthromben führt oft zu Embolien. Lungenembolien dieser Entstehung, die eine Fortdauer des Lebens gestatten, haben bei ihrer infektiösen Natur stets Pneumonien, oft Abszesse und Empyeme im Gefolge. In seltenen Fällen kommt es durch rückläufigen Transport infektiösen Materials aus dem Gebiet der oberen Hohlvene zur Bildung von Leberabszessen. Bei Phlebitis der Lungenvenen, wie sie sich gelegentlich an eitrige Lungenaffektionen anschließt, gelangen die Embolien in den großen Kreislauf, besonders oft in die Hirngefäße mit nachfolgenden embolischen Hirnabszessen und embolischer eitriger Meningitis. In anderen Fällen werden nur molekulare Massen von den Thromben abgespült. Es kommt nicht zu klinisch nachweisbaren Embolien. Aber das infektiöse Material ruft eine septische Endocarditis im rechten Herzen hervor, es passiert unter Umständen den Lungenkreislauf und führt auf die eine oder andere Weise zur allgemeinen Sepsis. Die Embolien sind oft, besonders bei der Phlebitis innerer Gefäßgebiete, das einzige klinische Symptom der Krankheit.

Von den Embolien hängt das Leben der Kranken ab. Sie führen durch Verlegung lebenswichtiger Gefäße, durch Verursachung schwerer örtlicher Erkrankungen oder allgemeiner Sepsis zum Tode. In anderen Fällen rufen die Embolien zwar schwere Komplikationen, besonders von seiten der Lungen hervor, die den Krankheitsverlauf sehr ernst gestalten,

aber doch überwunden werden. Der örtliche Prozeß als solcher bedroht wohl niemals das Leben. Aber er ist oft ein Leiden, das durch seine Langwierigkeit die größten Ansprüche an die Geduld der Kranken stellt. Nur sehr allmählich, bei schwereren Erkrankungen oft erst nach 3—4 Monaten, schwindet das Fieber, geht die Achselhöhlentemperatur unter 37 Grad C. hinunter. Die schmerzhaftc Anschwellung der erkrankten Teile hält oft noch länger an. Aber auch nach ihrer Rückbildung kehren die Erscheinungen oft nach kurzer Zeit in alter oder verminderter Intensität noch einmal zurück, namentlich wenn der Kranke durch vorzeitige Bewegungen etwa zu große Ansprüche an die Funktion der Venen gestellt hat. Erst 6—8 Wochen nach Ablauf der akuten Erscheinungen ist man im allgemeinen vor einem ernsteren Rezidiv der Krankheit sicher.

Auch dann bleibt oft noch für lange Zeit, manchmal dauernd, die Neigung zu schmerzhaften und häufig langwierigen *Exazerbationen* der Phlebitis zurück. Fast regelmäßig büßen die erkrankten Venen ihre normale Elastizität ein und bleiben im ganzen oder an einzelnen Stellen erweitert.

Die akute Phlebitis befällt am häufigsten die *Venen der Beine*. Sie geht von unbeachteten oder vernachlässigten Verletzungen oder Entzündungen aus. Fast noch häufiger ist sie von einer Phlebitis der *Beckenvenen* her fortgeleitet. Das Prototyp der letzten Form ist die *Phlegmasia alba dolens* der *Wöchnerinnen*. Sehr viel seltener ist die Phlebitis der *Armvenen*. Von großer Bedeutung als Ausgangspunkt allgemeiner Sepsis ist die Phlebitis der *Uterusvenen* bei puerperalen Infektionen, die der *Prostatavenen* nach Gonorrhoe, der *Hämorrhoidalvenen* bei Vereiterung von Hämorrhoidalknoten und bei periproktitischen Abszessen und die schon erwähnte Phlebitis der *Lungenvenen*. Zu Leberabszessen führt die Phlebitis der *Pfortader* und ihrer Äste, bisweilen auch die Phlebitis *umbilicalis* der Neugeborenen. Die letzte verursacht daneben meist eine allgemeine Sepsis. Die schweren Folgeerscheinungen, die außerordentlich starke entzündliche Infiltration und Vorwölbung des Nabels, die stark hervortretenden Venen der Bauchhaut unterscheiden sie von den bloß lokalen Entzündungen der Nabelhaut und von der Entzündung der Nabelarterien, bei der man öfters auch den Eiterabfluß aus den erkrankten Gefäßen bemerken soll. Die Phlebitis der *Hirnsinus* sei hier ebenfalls nur genannt.

Zweifelhaft ist es noch, ob die nach Infektionskrankheiten so häufigen Thrombosen gelegentlich auf dem Boden einer gutartigen infektiösen Phlebitis entstehen.

Die **Diagnose** der akuten Phlebitis ist an der Peripherie des Körpers in den Fällen mit den typischen Erscheinungen leicht zu stellen. Fehlen dieselben, so ist eine akute Phlebitis zu vermuten, wenn eine allgemeine Sepsis besteht, der Ausgangspunkt der Infektion an den Extremitäten festgestellt ist und keine lymphangitischen Erscheinungen vorhanden sind. Geht die Sepsis von den inneren Organen aus, so ist bei dem Fehlen der typischen Symptome, speziell der Embolien, eine sichere Entscheidung unmöglich. Der Verlauf des Fiebers dürfte kaum einen zuverlässigen Anhaltspunkt dafür geben.

Die **Prognose** stellt sich umso günstiger, je mehr der Prozeß lokal bleibt. Aber auch dann besteht stets die Gefahr einer unter Umständen das Leben bedrohenden Embolie. Hinsichtlich der Heilungsdauer ist, wie wir gesehen haben, die Voraussage sehr vorsichtig zu halten.

Die **Behandlung** der akuten Phlebitis erfordert vor allen Dingen absolute Ruhe. Eine erkrankte Extremität wird am besten etwas erhöht und wegen der großen Schmerzhaftigkeit möglichst weich, am besten auf einem Wasserkissen gelagert und durch Federkissen u. dgl. fixiert.

Das Anlegen einer Schiene, irgendwie einengender Binden ist zu vermeiden. Zur Linderung der Schmerzen sind Prießnitzumschläge mit Blei- oder Wasser empfehlenswert. Sie sind so einzurichten, daß ihre Anlegung mit wenigen Griffen geschehen kann. Jedes umständliche Bindenwickeln ist zu vermeiden. Zweckmäßig ist es, die Haut vor Anlegung des Umschlages mit Lanolin einzufetten, um sie möglichst geschmeidig zu erhalten. Eine Massage zur Beseitigung der Ödeme ist wegen der Gefahr der Thrombenablösung auf das strengste kontraindiziert.

Im übrigen und bei Erkrankung innerer Venen überhaupt richtet sich die Behandlung nach den auf S. 364 für die septische Endocarditis besprochenen Grundsätzen. Lungenembolien sind, wie auf S. 480 angegeben, zu behandeln.

Etwa 3—4 Wochen nach Aufhören des Fiebers und nach Schwinden der akuten lokalen Erscheinungen beginnt der Kranke vorsichtig das Bett zu verlassen. Hatte eine Phlebitis der Beinvenen bestanden, so werden die Beine beim Aufstehen zunächst mit Cambric- oder Trikotschlauchbinden umwickelt, um das sonst leicht eintretende lästige Anschwellen der Beine zu verhindern. Ca. 6—8 Wochen hindurch muß der Kranke sich noch sehr ruhig halten, viel liegen, jede Anstrengung vermeiden, um einem Rezidiv der Krankheit möglichst vorzubeugen. Erst nach Verstreichen der $1\frac{1}{2}$ fachen oder doppelten Krankheitszeit kann er sich als völlig hergestellt betrachten und seiner früheren Beschäftigung wieder nachgehen. Etwaige dauernde Residuen der akuten Phlebitis sind mit den bei der chronischen Form zu schildernden Maßnahmen zu behandeln.

2. Die chronische Phlebitis.

Die chronische Phlebitis entwickelt sich im Anschluß an eine akute Venenentzündung oder beginnt von Anfang an chronisch. Das letzte ist besonders an varicös erweiterten Venen der Fall, wenn von einem Ulcus cruris, von einer Anusfissur o. dgl. aus eine wenig intensive Infektion auf die Gefäßwand übergreift. Anatomisch charakterisiert sie sich durch die in ihrem Gefolge auftretende Erweiterung der Vene, durch die bindegewebige Verdickung der Venen-Media und -Adventitia, wahrscheinlich auch der Intima, durch die auch bei ihr vorhandene Neigung des erkrankten Gefäßes, zu thrombosieren und durch die häufigen akuten Nachschübe der Erkrankung.

Klinisch ruft die chronische Phlebitis dieselben Erscheinungen hervor, wie die im nächsten Kapitel zu schildernden Erweiterungen der Venen, namentlich Schmerzen und sonstige unangenehme subjektive Empfindungen, dauerndes oder leicht eintretendes Ödem im Gebiet der erkrankten Vene u. s. w. Nur wenn öfters akute Exazerbationen mit den im vorigen Abschnitt besprochenen Symptomen auftreten oder wenn man die Entwicklung des Leidens aus einer akuten Phlebitis beobachten kann, ist sie diagnostizierbar. Der Verlauf ist äußerst chronisch. Heilungen scheinen nicht vorzukommen.

Die Therapie deckt sich im wesentlichen mit der Behandlung der Venenerweiterungen. Ist die chronische Phlebitis das Residuum einer akuten Entzündung, oder ist ein akuter Nachschub der Krankheit vor einiger Zeit abgelaufen, so wirkt eine Bäderbehandlung oft sehr nützlich. Man kann mit ihr zirka 4—6 Wochen nach Ablauf der akuten Erkrankung beginnen. Man läßt zunächst 2—3mal wöchentlich, dann öfters ein Wasser- oder Solbad von 33—35 Grad C. und 10 Minuten Dauer nehmen und kann einen vorsichtigen Versuch mit warmen Moor- oder Fangoumschlägen

machen. Bei ganz veralteten, torpiden Fällen leisten bisweilen vorsichtig begonnene und allmählich verstärkte Moorbäder ausgezeichnete Dienste. Zu warnen ist vor Massage und kräftigen Einreibungen im Bereiche der erkrankten Gefäße.

Zur Verhütung akuter Nachschübe ist bei der chronischen Entzündung der Beinvenen, die in dieser Beziehung fast allein in Betracht kommt, besonderer Wert auf die sorgfältige Behandlung eines Beingeschwürs, eines Ekzems oder sonstiger Hautverletzungen zu legen. Ist die Krankheit trotzdem exazerbiert, so richtet sich die Therapie nach den im vorigen Abschnitt besprochenen Regeln.

3. Die syphilitische und die tuberkulöse Phlebitis.

Abgesehen von dem vereinzelt beobachteten Durchbruch eines Gumma der Nachbarschaft in eine Vene sind syphilitische Erkrankungen der Venen bisher fast nur bei Embryonen oder neugeborenen Kindern beobachtet worden, und zwar eine gummöse, das Gefäßlumen verengernde Entzündung der Adventitia der Pfortader oder ihrer Hauptäste, die sich vereinzelt auch auf den Gallengang erstreckte und durch Pfortaderstauung und eventuell Ikterus zum Tode führte, und eine der syphilitischen Arterienerkrankung analoge Endophlebitis an der Nabelvene im Nabelstrang mit umschriebenen, ebenfalls das Gefäßlumen verengernden Intimaverdickungen. Die spezifische Natur der letzten Veränderungen ist noch nicht allgemein anerkannt. Sie ist aber von besonderer Bedeutung, weil man in ihr eine wichtige Ursache des intrauterinen Absterbens hereditär syphilitischer Kinder sieht.

Nur ganz vereinzelt hat man bei Erwachsenen Befunde erhoben, die wohl als syphilitische Phlebitis gedeutet werden müssen (Procksch, Neißer). Es fanden sich an den subkutanen Venen des Halses, der Arme sehr schmerzhaft spindelförmige Auftreibungen, die in dem Neißerschen Falle $2\frac{1}{2}$ —3 cm lang und $\frac{1}{2}$ cm dick waren und die Eigentümlichkeit zeigten, nach oben oder unten entsprechend dem Verlaufe der Venen zu wandern. Der anatomische Befund scheint ganz dem der syphilitischen Arteriitis respektive der Periarteriitis nodosa zu entsprechen.

Eine ausgebreitetere tuberkulöse Erkrankung der Venen scheint nicht vorzukommen. Nur an umschriebenen Stellen greift bisweilen ein tuberkulöser Herd der Nachbarschaft, z. B. eine verkäste Bronchialdrüse, auf die Vene über, bricht in ihr Lumen durch und führt zu allgemeiner Miliartuberkulose. Auch die Miliartuberkel der Lunge beteiligen, wie Ribbert festgestellt hat, häufig die kleinen sie durchsetzenden Lungenvenen und können so ihrerseits wieder zu erneutem Übertritt von Tuberkelbazillen in den Kreislauf führen.

Literaturverzeichnis.

Birch-Hirschfeld, Beiträge zur pathologischen Anatomie der hereditären Syphilis Neugeborener. Archiv d. Heilk. 1875, Bd. 16, S. 166.

Freudweiler, Über experimentelle Phlebitis. Diss. Zürich 1895.

Neißer, Über wandernde Phlebitis. Deutsche med. Wochschr. 1903, Nr. 37.

Procksch, Über Venensyphilis. Bonn 1898.

Quinke, Krankheiten der Venen. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl. 1879, S. 461.

Ribbert, Über die Ausbreitung der Tuberkulose im Körper. Programm, Marburg 1900.

v. Schrötter, Die Krankheiten der Gefäße. Nothnagels spez. Pathol. u. Ther., Bd. 15, T. 3, S. 423, 447, 450. — Schüppel, Über Peripylephlebitis syphilitica bei Neugeborenen. Arch. d. Heilk. 1870, Bd. 11, S. 74. — Soltmann, Phlebitis umbilicalis. Eulenburgs Realenzyklopädie der gesamten Heilkunde, 3. Aufl. 1898. — Stöcklin, Eröffnung der V. anonyma durch ein zerfallendes Gumma. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 55, S. 146.

C. O. Weber, Pitha-Billroths Handbuch der Chirurgie, Bd. 2, 2, S. 97. — Winkel, Berichte und Studien aus dem königl. sächs. Entbindungsinstitut, Bd. 2. Leipzig 1876, S. 307, zitiert nach Schmidts Jahrbuch, Bd. 172, S. 295.

Siehe ferner die Lehrbücher der pathologischen Anatomie und der Geburtshilfe.

Die Erweiterungen der Venen (Die Varicen).

Ätiologie. Die Erweiterung von Venen entsteht vor allem infolge der mechanischen Schädigung der Wandelastizität durch dauernde oder häufig wiederkehrende Überfüllung der Venen, mag dieselbe auf allgemeinen Störungen oder auf lokalen Hindernissen beruhen, ganz vereinzelt auch durch eine einmalige starke Überdehnung der Venen. So erweitern sich sämtliche Venen des Körpers bei Schwäche der rechten Kammer, bei Behinderung des Blutabflusses in den rechten Ventrikel und bei ungenügender Ansaugung des Venenblutes durch die Atmung. Die lokalen Hindernisse sind sehr mannigfaltig. Pathologische Veränderungen der verschiedensten Organe, Behinderung des venösen Rückflusses durch die Schwangerschaft, durch unzumutbare Kleidung, für die Hämorrhoidalvenen durch die Überfüllung des Rektums kommen hier in Betracht. Wichtig ist ferner der durch die Lage der Vene bedingte Druck in ihrem Inneren, mit seiner beträchtlichen Höhe in den Beinen, mit seinem niedrigen oder negativen Wert im Gebiet der oberen Hohlvene. Es erweitern sich aber nicht nur die Venen, deren Rückfluß unmittelbar erschwert wird, sondern auch kollaterale Gefäße, die jetzt abnorm große Blutmengen abzuführen haben. So verursacht die Behinderung des Pfortaderblutstroms eine Erweiterung der Pfortader und ihrer Äste und gleichzeitig eine Dilatation ihrer Anastomosen mit den Hohlvenen. Es erweitern sich so die Hämorrhoidalvenen, die Verbindungen zwischen Magenvenen und den Zweigen der V. azygos und hemiazygos am unteren Ösophagusende, vereinzelt auch die kleine längs des Ligamentum teres von der Leberpforte zum Nabel ziehende Vene und ihre Anastomosen mit den Bauchvenen in der Umgebung des Nabels. So ruft die Kompression der unteren Hohlvene durch einen Ascites oder einen Tumor Stauung in den Beinvenen und Erweiterung der Venen an der vorderen Bauchwand hervor, die im Gegensatz zu dem durch die Pfortaderstauung veranlaßten Caput medusae in der Umgebung des Nabels mehr in den seitlichen Partien des Bauches hervortreten pflegen.

Neben den veränderten mechanischen Verhältnissen kommt auch die Beschaffenheit der Venenwand und der Umgebung in Betracht. Veränderungen dieser Teile wirken meist mit mechanischen Störungen zusammen. Sehr oft ist die Entscheidung unmöglich, welches die primäre Veränderung ist, weil die durch mechanische Erschwerung des Venenblutstroms entstandene Gefäßerweiterung wieder die Entwicklung anatomischer Erkrankungen begünstigt und so ein nicht zu gliedernder Circulus vitiosus das Krankheitsbild beherrscht. Nur in der Minderzahl der Fälle begegnen wir ausschließlich anatomischen Veränderungen als Ursache der Venenerweiterung.

Dahin gehören die eigentümlichen isolierten Erweiterungen einzelner Venen, die wohl auf abnorm entwickelte Phlebosklerose zurückzuführen sind. So findet man vereinzelt einen Venenstamm der Bauchwand von der Symphyse bis über den

Rippenbogen hinauf, einzelne Venen dicht oberhalb der Symphyse oder die Venen eines Fingers mächtig erweitert, ohne daß irgend eine mechanische Ursache dafür nachweisbar ist. So sind die von der Schilddrüse entspringenden Venen alter Leute oft beträchtlich erweitert und in ihrer Wand verdickt.

Dahin gehört auch ein Teil der Venenerweiterungen, die sich in der Umgebung früherer Abszesse und Phlegmonen, auch zentral von etwaigen Narben vorfinden und die auf leichte phlebitische Prozesse oder auf eine Schädigung des umgebenden Gewebes, auf eine Abnahme seiner Spannung zu beziehen sind.

Eine größere Rolle spielen die Veränderungen der Gefäßwand und ihrer Umgebung wohl bei dem bisweilen so auffallend ungleichen Hervortreten mechanischer Schädigungen an den einzelnen Körperteilen. Es wäre eine dankbare Aufgabe, diesen Verhältnissen bei allgemeiner venöser Stauung und auch bei mehr lokaler Behinderung des Venenblutstroms, z. B. bei Lebercirrhose nachzugehen.

Die abnorme Dehnbarkeit einer Vene tritt anfangs nur bei stärkerer Füllung hervor, so z. B. an den Beinen nach längerem Gehen oder Stehen. Allmählich bleibt aber die Erweiterung dauernd bestehen. Die Vene ist zunächst meist ziemlich gleichmäßig dilatiert. Nur die Klappenansätze mit ihrem festeren Gewebe verursachen bei starker Dehnung leichte Einschnürungen. Im Gebiete der oberen Hohlvene mit ihren günstigen Abflußbedingungen kommt es nur äußerst selten zu weitergehenden Veränderungen, umso häufiger an den Venen der Beine, des Mastdarmes u. s. w., also den Zweigen der unteren Hohlvene, resp. Pfortader, bei denen auch die Bedingungen für die Entwicklung der Phlebosklerose günstig liegen. Hier wird aus der zylindrischen eine stärkere spindelförmige oder mehr rundliche Erweiterung umschriebener Venenabschnitte, es entwickeln sich Varicen. Gleichzeitig pflegt sich die Vene auch zu verlängern. Sie verläuft geschlängelt. Bei der dauernden Erweiterung können die Venenklappen nicht mehr schließen, und auch das muß zur Zunahme der Veränderung beitragen.

In den erweiterten Venen bilden sich öfters Thromben.

Symptome. Die große Mehrzahl der Venenerweiterungen ist wohl für das Aussehen des Patienten bedeutsam, sie bildet oft einen charakteristischen pathologischen Befund, aber sie ruft keine selbständigen Krankheitserscheinungen hervor. Das tun fast ausschließlich die meist varikösen Erweiterungen an den Beinvenen, den Hämorrhoidalvenen, die Varicocelen und die nur bei Pfortaderstauung, speziell Lebercirrhose vorkommenden Ösophagusvaricen.

Wirkliche Varicen anderer Venen sind selten, so die Varicen der Pfortader und der Milzvene, die in einem interessanten Falle *Virchow*s mit Varicen der V. azygos anastomosierten.

Die **Varicen der Beinvenen**, die sich überwiegend häufig im Bereich der beiden V. saphenae, seltener an den tiefen Venen finden, sind dauernd sichtbar oder treten hervor, sobald man die Kranken einige Minuten stehen läßt. Sie sind bei Frauen, die geboren haben, besonders häufig. Ihre ersten Anfänge fallen oft in die zweite Hälfte der Schwangerschaft, wenn der Blutabfluß aus den Beinen erschwert wird. In ausgebildeten Fällen verlaufen die V. saphenae als dicke Stränge an der Innenfläche der Oberschenkel hinunter. In der Kniekehle, am Unterschenkel liegen dicke Konvolute geschlängelter, varikös erweiterter Venen. Im Beginn sind es meist nur einzelne Abschnitte, die stärker erweitert hervortreten. Die Überfüllung der Venen, die durch jedes Stehen und

Gehen gesteigert wird, ruft das Gefühl von *Schwere und Müdigkeit in den Beinen*, bisweilen — in besonders heftiger Weise bei hinzukommenden phlebitischen Erscheinungen — ziehende *Schmerzen*, sehr oft einen lästigen *Juckreiz* und durch die Erschwerung des venösen Abflusses auch leichte, besonders Abends hervortretende *Ödeme* hervor. In der Umgebung alter Varicen sklerosiert nicht selten das Unterhautbindegewebe. Die Haut wird abnorm dick und abnorm wenig verschieblich. Durch Austritt roter Blutkörperchen wird die Haut des Unterschenkels anfangs an einzelnen punktförmigen Stellen, dann mehr diffus, oft in recht beträchtlicher Ausdehnung braun verfärbt. Der Juckreiz veranlaßt die Patienten zu häufigem Kratzen. Langwierige, auf der sklerosierten Haut schwer heilende Ekzeme, *Beingeschwüre*, manchmal *Blutungen* von bisweilen bedrohlicher Reichlichkeit sind die Folge derartiger absichtlicher oder zufällig entstehender Hautverletzungen.

Eine völlige Heilung der Beinvaricen ist ohne chirurgischen Eingriff nicht zu erreichen. Wohl aber läßt sich durch geeignete Behandlung die Zunahme des Leidens verhüten und, wenn nicht immer rezidivierende Phlebitiden die Besserung verhindern, auch ein wesentlicher oder völliger Rückgang der subjektiven Beschwerden erzielen.

Die **Behandlung** der Beinvaricen sucht durch Kompression der ektasierten Venen mit elastischen *Binden*, gutschitzenden *Gummistrümpfen* u. dgl. der weiteren Dehnung der Venen entgegenzuwirken und beseitigt meist in befriedigender Weise die subjektiven Beschwerden. Sehr wichtig ist bei stärkeren Beschwerden die *Regelung der körperlichen Bewegung*, Vermeiden allzu langen Stehens und Gehens, daneben zur Beförderung des Blutabflusses regelmäßige systematische Beinbewegungen bei horizontaler Lage und eventuell leichte Massage. Zur Verhütung der unangenehmen Folgen an der Haut empfiehlt sich vor allem peinlichste Reinlichkeit, häufige, am besten tägliche Fußbäder und Waschungen. Etwaige sekundäre Phlebitiden sind in der früher besprochenen Weise zu behandeln. Über die Therapie der sekundären Ekzeme und der Beingeschwüre sind die einschlägigen Spezialwerke einzusehen. Kommt man durch eine solche Behandlung nicht zum Ziel, so ist eventuell die von *Trendelenburg* vorgeschlagene Unterbindung der *V. saphena magna* in das Auge zu fassen, wenn der *Trendelenburgsche Versuch* positiv ausfällt: Das erkrankte Bein wird erhoben, die Varicen werden leergestrichen, die *Vena saphena magna* wird am Oberschenkel komprimiert. Füllen sich dann bei Senkung des Beins die Varicen erst wieder nach Aufhebung der Kompression, so ist von der Unterbindung ein guter Erfolg zu erhoffen. Der unmittelbare Erfolg ist fast immer vortrefflich. Auch die Dauerresultate sind nach den ausgedehnten Erfahrungen der *v. Brunnschen Klinik* (*Goerlich*) hinsichtlich der Beseitigung der subjektiven Beschwerden, die bei 79 Prozent der Operierten sich fand, recht gut. Die Varicen selbst bilden sich dagegen meist nicht zurück und treten nach einiger Zeit wieder hervor. Auch die Entfernung einzelner besonders lästiger Varicen wird ausgeführt. Über beide Methoden ist in den chirurgischen Handbüchern nachzulesen.

Eine Prophylaxe kann sich bei den Varicen eigentlich nur während der Schwangerschaft betätigen. Treten die Beinvenen nach längerem

Gehen und Stehen der Schwangeren stärker hervor, so empfiehlt sich während der zweiten Hälfte der Schwangerschaft das Tragen elastischer Binden oder Strümpfe.

Die Varicen der Hämorrhoidalvenen, die Hämorrhoiden oder Hämorrhoidalknoten, die Varicen der Ösophagusvenen, die zu lebenswichtigen Blutungen führen können, die Varicocele seien nur kurz erwähnt. Ihre Besprechung liegt außerhalb des Planes dieses Buches.

Literaturverzeichnis.

Cornil, Sur l'anatomie pathologique des veines variqueuses. Arch. de physiol. norm. et path. 1872, S. 602.

Goerlich, Über die Dauerresultate der Saphenaunterbindung bei der Behandlung der Varicen. Diss., Tübingen 1904.

Oettinger, Maladies des vaisseaux sanguins. Traité de méd., Bd. V, 1893.

Puchelt, Das Venensystem. 2. Aufl., Heidelberg 1843.

Quincke, Krankheiten der Venen. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., 1879, S. 467.

Trendelenburg, Über die Unterbindung der V. saphena magna bei Unterschenkelvaricen. Beitr. z. klin. Chirurgie, Bd. 7, S. 195.

Virchow, Ein Fall von Varix anastomoticus zwischen V. lienalis und azygos bei partieller Verstopfung und Verknöcherung der Pfortader u. s. w. Verhandl. der Würzburger phys.-med. Gesellsch., Bd. 7, 1856, S. 21.

Die Thrombose und die Embolie der Venen.

Ätiologie. Der Aufbau eines Thrombus, die mannigfachen Umwandlungen, die an ihm vorkommen, sind bei der Thrombose der Arterien besprochen worden. Die Ursachen der Thrombenbildung sind in beiden Arten von Gefäßen dieselben. Auch in den Venen führt oft die Erkrankung der Wand zur Thrombose. Die Phlebosklerose und namentlich die Phlebitis sind häufige Ursachen, und wir haben die große Bedeutung der Thrombenbildung für die Folgeerscheinungen der Venenentzündung bereits früher gewürdigt. Daneben führt aber an den Venen die zweite, an den Arterien nur wenig hervortretende Veränderung, die Verlangsamung des Blutstroms, außerordentlich häufig zur Thrombose. Sie gibt wahrscheinlich den Blutplättchen und Leukocyten Gelegenheit, sich an einzelnen Stellen besonders anzuhäufen und führt so zur vermehrten Ausscheidung von Thrombokinase. Diese marantischen Thromben bilden sich in Varicen, sehr oft auch in scheinbar völlig normalen Venenabschnitten bei allgemeiner Kreislaufschwäche, mag sie durch Störung der Herztätigkeit oder durch eine mehr allgemeine Schädigung des Organismus herbeigeführt sein. Ihre Entstehung wird durch anämische Blutbeschaffenheit wesentlich begünstigt. Der Grund für die letzte Erscheinung ist wohl ebenfalls die vermehrte Bildung von Thrombokinase infolge des reichlicheren Zerfalles der bei manchen Anämien, speziell bei Chlorose, vermehrten Blutplättchen. Das bedarf aber noch ebenso wie die Wirkungsart der Stromverlangsamung weiterer Untersuchung. Am wahrscheinlichsten ist es, daß beide Momente für sich allein nicht genügen, daß noch eine wie ein Fremdkörper wirkende, vielleicht minimale Veränderung der Gefäßwand hinzukommen muß (Baumgarten). Wir finden solche marantischen Venenthromben bei Herzkranken, bei Rekonvaleszenten von Infektions- und anderen die Kräfte reduzierenden Krankheiten, im Verlaufe langwieriger, die Kranken an das Bett fesselnder

Affektionen und endlich bei den verschiedensten Bluterkrankungen, der Chlorose, der Leukämie, der Pseudoleukämie u. s. w., und bei sekundären, z. B. durch maligne Tumoren herbeigeführten Anämien.

Die marantischen Thromben entwickeln sich mit besonderer Häufigkeit im Plexus pubicus, in den Beinvenen, mit einer gewissen Vorliebe auch in den tiefen Wadenvenen, sehr viel seltener in den Armvenen, den Jugularvenen, den Hirnsinus, den Darm- und Nierenvenen, den Hohlvenen. Sie können aber gelegentlich in jeder Vene des Körpers entstehen. Die Thrombenbildung beginnt, wie v. Recklinghausen gezeigt hat, fast immer an Stellen, an denen der Blutstrom unregelmäßig fließt, Wirbel bildet, so in den Klappentaschen oder an Einmündungsstellen kleiner Äste in größere Gefäße. Sie setzt sich dann hauptsächlich entsprechend der Richtung des Blutstroms zentralwärts fort. Von einer kleinen Becken- oder Beinvene aus kann so die Thrombose bis in die V. iliaca communis oder V. cava inferior hinaufsteigen.

Symptome. Die Erscheinungen der phlebitischen Thrombosen sind schon oben besprochen. Sie sind von den Folgen der Venenentzündung als solcher nicht zu trennen. Bei den marantischen Thrombosen der Arm-, Bein-, Hals- und Darmvenen tritt fast immer als erstes Zeichen der Erkrankung ein lebhafter Schmerz an der verlegten Stelle auf. Er ist wohl auf die im Gefolge der Thrombose sich einstellende reaktive Entzündung der Venenwand zu beziehen. An den Hirnvenen, dem Plexus pubicus, den Venae iliacae, der unteren Hohlvene und den Lungenvenen wird dagegen die Verlegung dem Kranken zunächst subjektiv nicht merklich, und erst die objektiven Folgen des Gefäßverschlusses machen ihn auf das Leiden aufmerksam. Aber auch sie können bei Thrombosen des Plexus pubicus, selbst bei Verschuß einer Iliaca und der unteren Hohlvene völlig fehlen und die Thrombose bleibt zunächst oder überhaupt latent. Im Vergleich zu den phlebitischen Thromben senden die marantischen Pfröpfe bei einigermaßen verständigem Verhalten der Kranken nur verhältnismäßig selten Emboli in die Lungenarterie. Am gefährlichsten sind in dieser Beziehung die Verlegungen der Jugularvenen, während Thrombosen der Beinvenen am unbedenklichsten zu sein scheinen.

Das Auftreten anderer Folgen hängt hauptsächlich von der Reichlichkeit der Kollateralen ab. So führen Verlegungen der Beinvenen nur bei ungewöhnlich großer Ausdehnung zu Ödemen im Wurzelgebiete der Vene, etwas öfters zu einer mäßigen Erweiterung der sichtbaren kollateralen Gefäße. Meist sind der Schmerz und der oft sehr deutlich tastbare Thrombus die einzigen Erscheinungen.

Werden bei Erkrankung des Plexus pubicus die Blasenvenen beteiligt, so kann eine Störung der Harnentleerung, wird ein Corpus cavernosum des Penis ergriffen, so kann ein äußerst schmerzhafter Priapismus die Folge sein.

Die Thrombose einer V. iliaca communis äußert sich meist in beträchtlichem Ödem des erkrankten Beins und in einem starken Hervortreten kollateraler Hautgefäße an dem Oberschenkel und der seitlichen Bauchwand der betroffenen Seite. Erreicht die Thrombose die Teilungsstelle der V. cava inferior und wird auch die andere V. iliaca communis affiziert, so treten dieselben Erscheinungen auch am anderen Bein auf.

Die Thrombose der unteren Hohlvene führt in den typischen Fällen stets zu einem beträchtlichen Ödem der unteren Körperhälfte, der Beine, des Bauches. Es unterscheidet sich von den Ödemen bei allgemeiner venöser

Stauung durch die besonders am Rücken auffallende Beschränkung auf das Gebiet der unteren Hohlvene, von den Ödemen bei Pfortaderstauung durch das Fehlen des Ascites, durch die starke Beteiligung der Bauchdecken. Ist die Einmündung der Nierenvene verlegt, so treten Blut und Eiweiß in der verminderten Harnmenge auf; ist auch die Einmündung der Lebervenen verschlossen, so kann sich eine beträchtliche Pfortaderstauung mit Leber- und Milzschwellung und Ascites entwickeln. Bemerkenswerterweise können die Ödeme bei Thrombose der unteren Hohlvene auf eine Körperhälfte beschränkt sein (Schlesinger). Die häufigsten Ursachen sind die Verlegung einer V. iliaca communis bei Freibleiben der anderen, deren Blut dann durch Kollateralen eher Abfluß findet, oder die vollständige Thrombose einer V. iliaca und die nur wandständige der unteren Hohlvene. Dann können auch die Kollateralen einer V. iliaca zahlreicher oder infolge früherer pathologischer Veränderung ausgiebiger entwickelt sein als die der anderen, und endlich kann die untere Hohlvene doppelläufig sein. Daß eine Thrombose der unteren Hohlvene und nicht nur einer V. iliaca communis vorliegt, erkennt man auch in solchen Fällen an der Ausbreitung der Ödeme auf die unteren Teile der Bauchwand, an dem Hervortreten kollateraler erweiterter Venen auf beiden Seiten, nicht nur einseitig, und unter Umständen an den Folgen des Verschlusses der Nieren- oder der Lebervenen.

Die Thrombose von Darmvenen führt klinisch und anatomisch bei schnellem Eintritt zu denselben Veränderungen, wie die Verlegung der Arterien (s. S. 483).

Der Verschluß der Milzvene läßt das Organ mächtig anschwellen. Setzt sich die Thrombose auf die Pfortader fort, oder geschieht dasselbe bei anderen Erkrankungen, z. B. bei Thrombosen kleiner Leberäste infolge von Cirrhose, so entwickeln sich bei bloßer Einengung der Blutbahn alle Zeichen der Pfortaderstauung mit großer Schnelligkeit. Ascites, starke Milzschwellung können von einem Tage zum anderen entstehen. Wird der Ascites punktiert, sammelt er sich sehr schnell wieder an. Die Störungen können allmählich spurlos zurückgehen. Wird die Pfortader gänzlich verschlossen, ist eine längere Dauer des Lebens wohl unmöglich (Nonne, Berrmann).

Die recht seltene Thrombose der Armvenen führt fast nie zu Ödemen oder merklicher Erweiterung der Kollateralen. Dagegen ist der obturierende Pfropf meist mit großer Deutlichkeit abzutasten.

Die Thrombose der Jugularvenen pflegt besonders schmerzhaft zu sein und die Beweglichkeit des Kopfes merklich zu behindern. Ödeme treten bei Verlegung einer Jugularvene nicht auf. Man fühlt ohne weiteres den thrombosierten, an den Stellen der Venenklappen leichte Einschnürungen zeigenden Venenstamm.

Die marantische Thrombose der Hirnvenen, respektive der Hirnsinus entwickelt sich am häufigsten bei der Chlorose. Wie selten sie auch hier ist, wird dadurch demonstriert, daß Leichtenstern 1898 nur 32 Fälle zusammenstellen konnte. Die meist sehr blutarmen Patientinnen haben gewöhnlich schon seit längerer Zeit über Kopfschmerz geklagt. Er nimmt plötzlich zu. Schwindel und Erbrechen können sich einstellen. Die Kranken werden rasch benommen. Fieber tritt gewöhnlich ein. Sonstige objektive Veränderungen können fehlen, abgesehen von einer mehrfach beobachteten Reflexsteigerung, leichter Pupillendifferenz (Kockel), wenig ausgebildeter Muskelstarre (Minkowski). Sehr rasch erfolgt der Tod. Autopsisch findet sich außer der Thrombose eines Hirnsinus oder der Vena magna Galeni Hirnödem und beginnende rote Erweichung der Hirnsubstanz in dem Wurzelgebiet der verlegten Vene. Besonders rasch verlaufen die Verlegungen der Vena magna Galeni, weil hier kein Kollateralkreislauf möglich ist.

Die Thrombose der oberen Hohlvene ist viel seltener als die der

unteren. Sie kann sich von den Jugular- oder Armvenen her fortsetzen. Häufiger entsteht sie bei Kompression des Gefäßes durch Tumoren, Aneurysmen u. dgl. Die obere Körperhälfte wird stark ödematös und cyanotisch, wenn der Verschuß rasch auftritt. Überlebt der Kranke oder kommt der Verschuß langsam zu stande, kann sich ein völlig ausreichender Kollateralkreislauf durch die Vena cava inferior und eventuell durch die Vena azygos mit Hilfe stark erweiterter Venen der Thoraxwand entwickeln. Der Thrombus kann sich organisieren und Jahre hindurch ertragen werden. Osler, der die Literatur der seltenen Veränderung zusammengestellt hat, gibt instruktive Bilder der Erkrankung.

Marantische Thrombose von Lungenvenen scheint überaus selten zu sein. Vielleicht führt sie zu einer ähnlichen hämorrhagischen Infarzierung wie die Embolie oder die Thrombose von Lungenarterien.

Sehen wir von den stets tödlichen marantischen Thrombosen der Hirn- und Darmvenen ab, so gestaltet sich der Verlauf bei der relativen Seltenheit ernster Folgen für die hier besprochenen Thrombosen meist günstig. Die marantischen Thromben zeigen eine große Neigung zur Organisation, Kanalisation, Eintrocknung und Verkalkung, also zu Vorgängen, die das Lumen der Vene frei machen oder wenigstens die Absprengung embolischen Materials verhindern. Auch wenn die Vene verlegt bleibt, gleichen sich bei der reichen Entwicklung von Kollateralen die Folgen des Verschlusses größerer Gefäße meist ziemlich rasch wieder aus. Recht oft beobachtet man allerdings, daß die Kollateralentwicklung bei völliger Ruhe wohl ausreicht, daß aber in der ersten Zeit nach Verlassen des Bettes wieder Ödeme auftreten, weil die erweiterten Nebenbahnen derartig gesteigerten Ansprüchen noch nicht gewachsen sind. Auch dieser Mangel pflegt meist nach einigen Tagen oder Wochen beseitigt zu sein.

Über die **Diagnose** und **Prognose** der Affektion ist dem Gesagten kaum etwas hinzuzufügen. Nur das sei noch erwähnt, daß die außerordentlich seltene Verengerung großer innerer Venen durch strikturierendes, von schrumpfenden Lymphdrüsen ausgehendes Bindegewebe oder durch Aneurysmen, bei der es gelegentlich zu einer Verwachsung der Venenwand kommt (Eppinger), völlig analoge Erscheinungen hervorrufen kann, wie eine Thrombose. Sie kommt aber differentialdiagnostisch kaum in Betracht.

Die **Behandlung** der phlebitischen Venenthrombose ist bereits bei der Venenentzündung besprochen. Andere Venenthromben erfordern vor allem völlige körperliche Ruhe. Besonders streng ist dieselbe bei Thrombose großer, dem Herzen naher Venenstämme durchzuführen, ebenso wenn bereits eine Embolie stattgefunden hat. Aber auch bei weniger drohender Gefahr muß je nach der Größe des verlegten Gefäßes für 3—6 Wochen nach Entstehung der Thrombose das Bett gehütet werden. Betrifft die Thrombose eine Extremität, wird das Glied am besten durch Sandsäcke und Kissen in etwas erhöhter Stellung locker fixiert. Bei Thrombose einer Iliaca oder der unteren Hohlvene hat der Kranke sich namentlich vor Aufsetzen, raschen Rumpfdrehungen u. dgl. in acht zu nehmen. Bei Thrombose der Jugularvenen wird der Kopf durch Lagerung zwischen weiche Kissen einigermaßen ruhig gestellt. Auch nach Ablauf von 3—6 Wochen darf das Bett nur dann verlassen werden, wenn Stauungserscheinungen nicht mehr vorhanden sind. Man läßt die körperliche Bewegung sehr allmählich wieder aufnehmen. Wichtig ist die Sorge für eine regelmäßige und mühelose Stuhlentleerung.

Zur Linderung der Schmerzen, zur Anregung einer lebhafteren Wucherung der Gefäßwand behufs Organisation des Thrombus und zur Erweiterung der Kollateralen sind feuchtwarme Umschläge mit Wasser, Bleiwasser, Kamillentee o. dgl. sehr empfehlenswert. Eis führt meist nicht so direkt zur Besserung der subjektiven Beschwerden. Auch hier kann auf die thrombosierte Stelle etwas graues Pflaster gelegt werden.

Jede Massage, gymnastische Bewegung, Einreibung der erkrankten Teile ist natürlich zu vermeiden. Auch den nach dem ersten Verlassen des Bettes so oft auftretenden Ödemen darf nicht durch derartige Manipulationen entgegengearbeitet werden. Man verhütet sie am besten durch Einwicklung der betreffenden Extremität vor dem jedesmaligen Aufstehen mit Cambric- oder Trikotschlauchbinden.

Bei Thrombosen, die das Auftreten oder die Wiederholung einer Embolie befürchten lassen, sind alle Maßnahmen zu unterlassen, durch welche die Zirkulation beschleunigt wird. Der Gebrauch von Digitalis und Ta. Strophanthi, kalte Abwaschungen, CO₂-haltige Bäder, gymnastische Übungen auch mit den nicht betroffenen Körperteilen sind zu vermeiden. Ihr bereits begonnener Gebrauch ist auszusetzen.

Die auf dem Boden allgemeiner Entkräftung entstandenen Thrombosen erfordern weiter eine entsprechende Hebung des Gesamtzustandes, die Thrombosen bei anämischen Zuständen eine Behandlung der Blutveränderung. Diätetische und medikamentöse Maßnahmen haben hier zusammenzuwirken.

Die Entstehung von Thrombosen ist kaum zu verhüten.

Die Embolie von Venen kann nur in der dem Blutstrom entgegengesetzten Richtung stattfinden. Es ist stets eine rückläufige Embolie. Sicher bekannt ist sie nur aus dem Experiment. Es gelingt, Fremdkörper aus den Jugularvenen in die Lebervenen hineinzutreiben, am ehesten, wenn die embolischen Massen schwer und der Blutumlauf durch lebhafte Bewegungen des Tierkörpers oder dergleichen gestört wird. Über das Vorkommen derartiger rückläufiger Embolien in der menschlichen Pathologie sind die Akten noch nicht geschlossen. Man hat sie für die Entstehung metastatischer Leberabszesse nach Eiterungen am Kopf verantwortlich gemacht.

Literaturverzeichnis.

Siehe die unter Thrombose und Embolie der Arterien angeführten Lehrbücher und Einzelarbeiten, ferner:

Arnold, Über rückläufigen Transport. Virchows Archiv, Bd. 124, S. 385.

Baumgarten, Über den neueren Standpunkt in der Lehre von der Thrombose. Berliner klin. Wochschr. 1886, Nr. 26. — Borrmann, Beiträge zur Thrombose des Pfortaderstammes. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 59, S. 283.

Eppinger, Eine narbige Obliteration der Vena cava ascend. Prager med. Wochschr. 1876, Nr. 39.

Heller, Zur Lehre von den metastatischen Prozessen in der Leber. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 7, S. 127.

Kockel, Über Thrombose der Hirnsinus bei Chlorose (Literaturangaben über Venenthrombose bei Chlorose überhaupt). Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 52, S. 557.

Leichtenstern, Über Venenthrombose bei Chlorose. Münch. med. Wochschr. 1899, Nr. 48.

Minkowski, Thrombose der V. magna Galeni. Münch. med. Wochschr. 1904, Nr. 23.

Nonne, Zur Ätiologie der Pfortaderthrombose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 37, S. 241.

Osler, On obliteration of the superior vena cava. The John Hopkins Hosp. Bulletin, Vol. XIV, Nr. 148, Juli 1903.

Quenstedt, Über Venenthrombose bei Chlorose. Diss., Tübingen 1902.
 v. Recklinghausen, Handbuch der allgemeinen Pathologie des Kreislaufs. Deutsche Chirurgie, Lief. 2 u. 3, Stuttgart 1883, S. 127. — v. Recklinghausen, Über die venöse Embolie und den retrograden Transport in den Venen und in den Lymphgefäßen. Virchows Archiv, Bd. 100, S. 503.

H. Schlesinger, Zur Diagnostik der Erkrankungen der V. cava inferior. Deutsche med. Wochschr. 1896, Nr. 29.

Tiedemann, Über die Ursachen und Wirkungen chronischer entzündlicher Prozesse im Mediastinum. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 16, S. 602.

Die Geschwülste der Arterien und Venen.

Die Geschwülste, an deren Aufbau die Arterien und Venen wesentlich beteiligt sind, wie die Angiome, die Angiosarkome, die Cylindrome, gehören in das Gebiet der Chirurgie oder fallen nicht in den Rahmen dieses Buches. Dasselbe gilt von den Sarkomen, die von der Gefäßwand ausgehen. Nur ganz selten finden sich primäre Tumoren größerer Gefäßstämme, wie das Myosarkom der V. cava inferior in einem von Perl und Virchow beobachteten Falle. Dasselbe führte einen Verschuß der V. cava inferior herbei und verursachte einen bei Thrombose dieses Gefäßes nicht vorkommenden tief sitzenden, in die Beine ausstrahlenden Kreuzschmerz. Daß bösartige Tumoren auch in die Blutgefäße, speziell die Venen durchbrechen können, wurde bereits erwähnt.

Literaturverzeichnis.

Siehe die Lehrbücher der pathologischen Anatomie, ferner.

Perl, Ein Fall von Sarkom der Vena cava inferior (mit einem Zusatz von Virchow). Virchows Archiv, Bd. 53, S. 378.

Die funktionellen Störungen der Gefäßtätigkeit.

Schon in den vorhergehenden Abschnitten haben wir wiederholt auf die große Bedeutung der funktionellen Störungen der Gefäßtätigkeit für die Entstehung pathologischer Erscheinungen und anatomischer Veränderungen hingewiesen. Bei der Besprechung der Herzkrankheiten wurde betont, wie wichtig wahrscheinlich auch das Verhalten des Gefäßtonus für die Entwicklung der Krankheitserscheinungen ist (s. S. 64). Bei der Angina pectoris wurde die Frage erörtert, ob ein Gefäßkrampf bei der Störung mitwirkt (s. S. 43). Für die Drucksteigerung bei der interstitiellen Nephritis mußte am wahrscheinlichsten eine Erregung der Gefäßmuskulatur neben vermehrter Herzarbeit verantwortlich gemacht werden (s. S. 146). Wir haben ferner die Bedeutung der übermäßigen Abnutzung der Gefäßwand für die Entstehung der Arteriosklerose, der Phlebosklerose und der Erweiterungen der Venen hervorgehoben. Es wurde die Wichtigkeit übermäßiger Gefäßwanddehnungen für die Entstehung mancher Aneurysmen betont, und wir sahen weiter, wie außerordentlich verschieden widerstandsfähig die Gefäßwand der einzelnen Menschen den schädigenden Einflüssen gegenübersteht, wie angeborene und erworbene Eigenschaften die Funktionstüchtigkeit der Gefäße beeinflussen.

Neben diesen für die Leistungen der Gefäße im allgemeinen bedeutsamen Verhältnissen und ihren wichtigen Folgen kennen wir eine ganze Anzahl von Vorgängen, welche den Kontraktionszustand, den durch die Gefäßmuskulatur beherrschten Tonus der Gefäße beeinflussen und ihn zum Teil in einer Weise schädigen, daß dem Leben durch das Versagen des Kreislaufes ein Ziel gesetzt wird. Sehr wenig ist noch über

das Verhalten der Kapillaren unter pathologischen Verhältnissen bekannt, wenn wir von ihrer wichtigen Rolle bei der Entwicklung des Kollateralkreislaufes absehen (Bier). Auch für die Pathologie wird die verschiedene Erregbarkeit der Vasomotoren und wahrscheinlich auch der Kapillaren der einzelnen Organe durch verschiedene Einflüsse bedeutsam sein.

Änderungen der Gefäßweite sind eine wichtige Folge von mechanischen, von Kalt- und Warmreizen, welche die Haut treffen. Auf die große therapeutische Bedeutung dieser Schwankungen wurde besonders bei den kohlensäurehaltigen Bädern hingewiesen (s. S. 253). Bei warmer Außentemperatur kann die Erweiterung der Kapillaren, der kleinen Venen und Arterien in der Peripherie so beträchtlich werden, daß die Pulswelle nicht wie normal an der Kapillargrenze erlischt, sondern bis in die Kapillaren und Venen hinein sich fortpflanzt und z. B. an den Venen des Handrückens wahrgenommen werden kann (Quinckes zentripetaler Venenpuls). Es ist bekannt, wie unter dem Einfluß mancher Erkrankungen des Zentralnervensystems die Erweiterung der Hautgefäße nach mechanischer Reizung abnorm leicht eintritt und abnorm stark ausfällt, mit seröser Transsudation einhergeht und ungewöhnlich lange die Reizung überdauert (Trousseau'sches Phänomen).

Auf komplizierten Einflüssen beruht die Erweiterung der Hautgefäße auf der Höhe vieler Fieberzustände, ihre häufige Verengung im Fieberfrost. Unerklärt im einzelnen ist noch die wohl auf eine Beeinflussung der Vasodilatoren zurückzuführende rein lokale, auffallend starke Erweiterung der Hautgefäße im Gesicht, die wir bisweilen nur auf einer Seite bei Pneumonien, bei Phthisikern und anderen finden; unerklärt ist auch die merkwürdig geringe Füllung der Hautgefäße in der Umgebung des Mundes bei Scharlach.

Besser bekannt sind durch pharmakologische Untersuchungen und durch Forschungen der letzten Jahre die Störungen der Gefäßfunktion, die durch viele Gifte hervorgerufen werden. So führen scheinbar alle Gifte, die Muskelkrämpfe auslösen, zu einer krampfhaften Erregung und dann zu einer Lähmung der Gefäßmuskulatur, und zwar fast durchweg durch Beeinflussung des den Vasomotorentonus beherrschenden Oblongatazentrums, nur vereinzelt durch Beeinflussung der peripheren vasomotorischen Apparate. Besonders ausgesprochen ist die Erregung der Peripherie bei dem Adrenalin. Dieselben Folgen hat eine ungenügende Blutlüftung. Auch sie steigert zunächst den arteriellen Druck durch Erregung der Vasomotorenzentren im Halsmark und im Rückenmark. Auch bei manchen dyspnoischen Zuständen des Menschen dürfte diese Druckerhöhung eine Rolle spielen, die namentlich in therapeutischer Beziehung nicht bedeutungslos ist.

Eine ungleich größere Wichtigkeit kommt aber den Gefäßlähmungen zu, die bei zahlreichen Vergiftungen eine Hauptursache des Todes sind. Als ihre Repräsentanten seien das Chloroform und das Chloralhydrat genannt. Das Verhalten der Gefäßmuskulatur beherrscht ferner in maßgebender Weise den Verlauf vieler Infektionskrankheiten. Nach experimentellen Feststellungen kommt die Schädigung des Kreislaufes dabei vorzugsweise durch Vasomotorenschwäche zu stande. Ihre Ursache ist eine Lähmung des Gefäßzentrums in der Medulla oblongata. Das Blut häuft sich bei diesen Oblongatalähmungen vorzugsweise im Splanchnicusgebiet und wohl auch im Gehirn an. Die Gefäße der Haut, der Muskeln

werden blutleer. Der arterielle Blutdruck sinkt, die Stromgeschwindigkeit nimmt ab. Der Kreislauf kann schließlich infolge der Vasomotoren-lähmung erlöschen. Sehr oft wird außer den Vasomotoren auch das Herz geschädigt, und zwar rein funktionell durch das Krankheitsgift oder durch eine infektiöse Erkrankung und auch durch die verminderte Blutzufuhr infolge der Vasomotoren-lähmung. Über die Bedeutung der Vasomotorenschwäche, die durch mich und meine Mitarbeiter zuerst experimentell sichergestellt wurde, scheint eine befriedigende Übereinstimmung zu herrschen. Verschiedener bewertet wird das Verhalten des Herzens im Experiment (vgl. Stejskal, Päßler und Rolly). In der menschlichen Pathologie mit der meist länger anhaltenden Einwirkung der Infektion auf den Kreislauf dürften meist Vasomotoren und Herz in ihrer Tätigkeit geschädigt werden, wie ich das wiederholt betont habe. Auch hier scheint mir während der Infektion die Vasomotorenschädigung stärker hervortreten als die Herzschädigung (s. auch S. 331 f.). Dasselbe gilt nach den Versuchen Heinekes auch für den Kollaps der Perforationsperitonitis. Auch er beruht hauptsächlich auf einer zentralen Vasomotoren-lähmung durch die rapid erfolgende Infektion.

Vielleicht spielen feinere Störungen der Gefäßtätigkeit auch eine Rolle bei der relativen Verminderung der Wärmeabgabe, speziell durch Wasserverdunstung, die zusammen mit der erhöhten Wärmeproduktion nach den Untersuchungen Krehls und seiner Mitarbeiter von so großer Bedeutung für die Entstehung des Fiebers ist.

Objekt therapeutischen Eingreifens sind die zu dauernden Veränderungen führenden funktionellen Störungen der Gefäßwand fast nur in ihren Folgen, der Arteriosklerose u. s. w. Nur verhältnismäßig selten ist man in der Lage, auf Schädigungen der Gefäßfunktion vor Eintritt wirklicher Erkrankungen einzuwirken. Schon früher wurden die durch die tatsächlichen Verhältnisse bedingten geringen Aussichten prophylaktischer Tätigkeit in diesen Fällen betont.

Die Erkenntnis der wichtigen Rolle, welche die Vasomotoren bei der Kreislaufstörung vieler Vergiftungen und Infektionskrankheiten spielen, macht außer der entsprechenden Behandlung der Krankheitsursache die Anwendung von Mitteln wünschenswert, die den Vasomotorentonus heben. Neben dem Koffein und dem Kampfer, deren guten Nutzen Päßler auch im Experiment bei infektiöser Kreislaufschwäche bestätigte, sehen wir bei Infektionskrankheiten des Menschen einen Erfolg öfters auch von der Digitalis, speziell vom Digalen. Auch von ihnen wissen wir ja, daß sie außer dem Herzen die Gefäße erregen. Das Digalen namentlich wirkt in dieser Beziehung kräftiger als die Mutterdroge.

Literaturverzeichnis.

Bier, Die Entstehung des Kollateralkreislaufs. Virchows Archiv, Bd. 147, S. 256 u. S. 444 und Bd. 153, S. 306 u. S. 434.

Gottlieb, Über die Herz- und Gefäßwirkung des Diphtheriegifts. Mediz. Klinik 1905, Nr. 25.

Heineke, Untersuchungen über die Todesursache bei Perforationsperitonitis. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 69, S. 429.

Krehl, Pathologische Physiologie. 3. Aufl. Leipzig 1904. Speziell S. 441 (mit eingehender Literatur).

Päßler und Rolly, Experimentelle Untersuchungen über Kreislaufstörungen bei akuten Infektionskrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 77, S. 96.

Quincke, Krankheiten der Gefäße. v. Ziemßens Handb. d. spez. Pathol. u. Ther., Bd. 6, 2. Aufl., S. 341.

Romberg, Päßler u. a., Untersuchungen über die allgemeine Pathologie und Therapie der Kreislaufstörung bei akuten Infektionskrankheiten. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 64, S. 652.

v. Stejskal, Klinisch-experimentelle Untersuchungen über den Herztod infolge von Diphtherietoxin. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 44, S. 367.

Die Entstehung und Verschlechterung organischer Gefäßkrankheiten durch Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes.

Bei der Arteriosklerose können Unfälle den Zustand der Kranken verschlechtern. Für die arteriosklerotischen Herzaffektionen ist die Bedeutung von Unfällen bereits auf S. 398 gewürdigt worden. Auch die Erscheinungen zerebraler Sklerose werden bisweilen durch Unfälle, namentlich durch Schädelerschütterungen oder -Verletzungen manifest. Speziell für die Frage der traumatischen Apoplexien und der traumatischen Epilepsia tarda ist dieser Zusammenhang oft wichtig, hier aber nicht zu erörtern.

Unfälle sind eine verhältnismäßig häufige Ursache von Aneurysmen. Eine starke Kontusion, ein heftiger Stoß gegen die Brust oder den Bauch, ein Sturz aus beträchtlicher Höhe, eine ganz übermäßige Anstrengung können zur Ruptur der Aorta, bei völligem Durchreißen der Wand zu ganz plötzlichem Tode oder bei unvollständigen Einrissen zur Entstehung eines Aneurysma dissecans führen, das ja ebenfalls, wie wir sahen, dem Leben in der Mehrzahl der Fälle ein nahes Ziel setzt. Der Zusammenhang einer Aortenruptur und ihrer Ausgänge mit einem Unfall ist so meist völlig klar. Schwieriger ist oft der Zusammenhang zwischen Trauma und den nicht dissezierenden Aneurysmen zu beurteilen. Recht oft beschuldigen die Patienten einen Unfall als Ursache. Auch durch immer wiederkehrende geringfügigere traumatische Einflüsse, z. B. das dauernde Anschlagen eines Hammergriffes gegen eine Arterie bei der täglichen Arbeit, können, wie erwähnt, Aneurysmen entstehen. Unzweifelhaft kann eine recht lange Zeit bis zur objektiven Nachweisbarkeit des Aneurysma vergehen. Stern berichtet von 6 und 8 Jahren zwischen dem Unfall und dem Auftreten eines äußerlich sichtbaren Tumors. Ein kausaler Zusammenhang ist nur anzunehmen, wenn der Kranke, wie in mehreren solchen Fällen, glaubwürdig angibt, seit dem Unfall Schmerzen an der Stelle des späteren Aneurysma zu haben. Es ist dann sehr wahrscheinlich, daß durch den Unfall eine umschriebene Zerreißen der Gefäßwand, z. B. der Media, stattgefunden hat, welche Gelegenheit zur ganz allmählichen Entwicklung eines Aneurysma gab. Fehlen subjektive Beschwerden nach dem Unfall, sind die objektiven Veränderungen erst längere Zeit nachher erkennbar, so kann die Frage nach einem ursächlichen Zusammenhange nicht sicher bejaht werden.

Bei subjektiven Beschwerden eines Unfallkranken, die an die Möglichkeit eines Aneurysma denken lassen, namentlich bei Schmerzen hinter dem Brustbein, Schluckbeschwerden, Hämoptysen u. s. w. versäume man nie eine eingehende Untersuchung auch in dieser Richtung. Die Durchleuchtung mit Röntgenstrahlen zur Erkennung von physikalisch

nicht nachweisbaren Aneurysmen ist in solchen Fällen dringend zu empfehlen.

In zweiter Linie kommen Schädigungen von Kranken mit bereits manifestem Aneurysma durch einen Unfall in Betracht. Bei der Häufigkeit unerwarteter Zwischenfälle im Verlaufe der Aneurysmen ist ein Zusammenhang zwischen dem Unfalle und der Verschlechterung, z. B. dem Eintritt einer Perforation, nur dann anzunehmen, wenn dieselbe sich unmittelbar ohne irgendwelche Zwischenzeit an das Trauma angeschlossen hat, oder wenn der Kranke eine merkliche, der objektiven Verschlechterung vorausgehende Steigerung seiner subjektiven Beschwerden glaubhaft machen kann.

In der Ätiologie anderer Gefäßkrankheiten spielen Traumen eine äußerst bescheidene Rolle. Die Absprengung von Venenthromben, das Auftreten von Embolien, ganz vereinzelt die Überdehnung einer Vene durch übermäßige Anstrengung können gelegentlich in Betracht kommen.

Literaturverzeichnis.

Eine sehr sorgfältige Zusammenstellung siehe bei R. Stern, Über traumatische Entstehung innerer Krankheiten. Jena 1896, S. 70. Vergleiche weiter die Literatur bei Ruptur der Arterien, Aneurysmen u. s. w.

Die Herz- und Gefäßneurosen.

Begriffsbestimmung. Unter Herz- und Gefäßneurosen verstehen wir die funktionellen Störungen der Herz- und Gefäßinnervation, die ohne Beeinträchtigung des allgemeinen Kreislaufes, ohne Änderung der allgemeinen Blutverteilung, ohne Änderung der Herzgröße verlaufen und die mit abnormen subjektiven Empfindungen und oft mit einer Alteration der Herzbewegung und der Gefäßtätigkeit einhergehen. Diese Definition reicht für die große Mehrzahl der Fälle zur scharfen Scheidung der Neurosen von den organischen Herz- und Gefäßkrankheiten aus. Aber in einem Teile der Fälle bedarf sie noch einer Ergänzung. Wir kennen Erscheinungen bei zweifellosen organischen Herzinsuffizienzen und Gefäßerkrankungen, für welche die obige Begriffsbestimmung ebenfalls passen würde, so z. B. manche Fälle von Angina pectoris, manche Anfangs- und Enderscheinungen des nicht hypertrophischen Bierherzens, der Herzinsuffizienz bei Fettleibigen, nach Überanstrengung und besonders zahlreiche Anfangserscheinungen der Arteriosklerose. Die Definition der Neurose muß also für die Herzsymptome dahin ergänzt werden, daß auch der Verlauf des Leidens die oben bezeichneten Störungen des Kreislaufes und der Herzgröße nicht bringen darf, und für die Initialsymptome der Arteriosklerose ist hinzuzufügen, daß auch im weiteren Verlauf keine anatomische Erkrankung des betreffenden Organs, z. B. des Gehirns, auftritt. Es ist klar, daß die Entscheidung bisweilen recht schwer sein kann, wenn man über den Verlauf nicht zuverlässig unterrichtet ist. Wir haben schon bei unserer Besprechung der Herzmuskelinsuffizienz wiederholt darauf hingewiesen. Die Entscheidung wird ferner hin und wieder auch durch die Entwicklung organischer Herz- und Gefäßleiden im Anschluß an ursprünglich reine Neurosen und durch die große Häufigkeit nervöser Erscheinungen bei organischen Herz- und Gefäßkrankheiten erschwert. Aber auch in so schwierigen Fällen läßt sich die Trennung nervöser und organischer Erscheinungen oft ermöglichen, wie wir bei Besprechung der Diagnose sehen werden.

Zu den Herz- und Gefäßneurosen gehören also die Herz- und Gefäßerscheinungen auf dem Boden der Neurasthenie und Hysterie, die mannigfachen auch bei nicht nervösen Menschen vom Digestionstraktus, von den Genitalien ausgelösten Beschwerden, die der Kürze halber als rein reflektorische Neurosen bezeichnet werden sollen, ferner die essentielle paroxysmale Tachycardie, die wohl umgrenzten Symptomenkomplexe gewisser Gefäßstörungen, wie des akuten zirkumskripten Ödems, der Erythromelalgie, der Raynaudschen Krankheit u. a., die als reine Gefäßneurosen be-

zeichnet werden können, und nach allgemeinem Gebrauche auch die Herz- und Gefäßsymptome der Tabak-, Kaffee-, Tee- u. s. w. Vergiftung, obgleich die Tabakvergiftung vielleicht eher zu den Schädigungen des Herzmuskels zu zählen ist.

Geschichtliches. Schon Albertini kannte die nicht organischen Herzstörungen der nervösen Menschen, Morgagni beschrieb das nervöse Klopfen der Aorta, Jos. Frank gab nach einer Selbstbeobachtung eine treffliche Schilderung neurasthenischer Herzbeschwerden. Seitdem haben fast alle Autoren, die sich mit Herz- oder Nervenkrankheiten beschäftigten, den uns hier interessierenden Erscheinungen ihre Aufmerksamkeit geschenkt. Die einzelnen Symptome wurden zutreffend beschrieben. Die erste einigermaßen zusammenfassende und übersichtliche Schilderung gab aber erst Stokes. Es fehlte ihm indes noch das die Einzelheiten verbindende Band, die Kenntnis des Krankheitsbildes der Neurasthenie, dieser häufigsten Ursache der Neurosen. Mit den zunehmenden Kenntnissen von der Innervation des Herzens und der Gefäße wurde dann in der Folgezeit das Gebiet der Neurosen etwas zu weit ausgedehnt. Mannigfache, jetzt als Symptome der Herzmuskelinsuffizienz erkannte Erscheinungen wurden zu den Neurosen gezählt. Ja man ging so weit, den noch unübersehbaren und am lebenden Menschen wohl noch für lange Zeit unentwirrbaren Mechanismus der nervösen Regulatoren der Herz- und Gefäßtätigkeit zu zergliedern und diese Erscheinung als eine Vagus-, jene als eine Acceleransstörung, eine andere als Beeinflussung des Oblongatazentrums der Vasomotoren, und eine vierte als Folge des Eingreifens höherer Großhirnzentren der Gefäße zu bezeichnen. Mit vollem Recht haben Martius vom Standpunkt des Herzpathologen und Binswanger von dem des Neurologen vor derartigen unfruchtbaren Spekulationen gewarnt. Fothergill in England und besonders O. Rosenbach haben dann das Verdienst, zum ersten Male ohne Rücksicht auf theoretische Spekulation das am häufigsten vorkommende Krankheitsbild geschildert zu haben, wie es bei der Neurasthenie uns entgegentritt. Aus der neuesten Zeit sind namentlich die Darstellungen von Lehr, Binswanger, H. Herz, Aug. Hoffmann und in Frankreich von Huchard zu nennen.

Die einzelnen klinischen Formen der Herz- und Gefäßneurosen.

Die neurasthenische Herz- und Gefäßneurose. Die nervöse Herzschwäche. Neurasthenia cordis. Neurasthenia vasomotoria (O. Rosenbach). Irritable heart. Heart starvation (Fothergill).

Die Neurasthenie ist die bei weitem häufigste Ursache der Herz- und Gefäßneurosen. Die Mehrzahl der Neurastheniker klagt über derartige Beschwerden. Die Intensität, in der sie hervortreten, ist allerdings sehr verschieden. Bei dem einen Kranken spielen sie neben anderen Erscheinungen nur eine untergeordnete Rolle, bei dem anderen beherrschen sie so vollständig das Krankheitsbild, daß der Patient fast immer durch die Befürchtung, herzkrank zu sein, zum Arzte geführt wird.

Die häufigste Klage dieser Patienten ist ein anfallsweise auftretendes, beängstigendes Gefühl in der Herzgegend. Es wird gewöhnlich hinter dem unteren Ende des Brustbeins, seltener in der Magengegend oder hinter dem Manubrium sterni, lokalisiert. Die Empfindung wird meist ziemlich unbestimmt geschildert. Es ist den Kranken „so voll“ in der Herzgegend. Sie haben die Empfindung, als ob ein Fremdkörper hinter dem Brustbein stecke. Sie fühlen eine Spannung, ein Wogen, ein Wärmegefühl, einen Druck in der Herzgegend. Die Empfindung kann sich bis zum ausgesprochenen Schmerz steigern und nach den Schultern, in einen oder fast noch häufiger in beide Arme

(O. Rosenbach, Determann) ausstrahlen. Seltener beschreiben die Kranken die Anfälle als lästiges Herzklopfen. Häufiger geben sie an, daß nach Aufhören des Schmerzes für kurze Zeit lebhaftes Herzklopfen auftrete. Mit diesen subjektiven Empfindungen verbindet sich meist ein Angstgefühl, dessen Intensität wechseln kann. Unter Umständen steigert es sich zur lebhaftesten Todesfurcht. Stets ist es so ausgesprochen, daß die Kranken die Wiederkehr der Anfälle lebhaft fürchten. Schon bei der Schilderung der subjektiven Beschwerden fällt oft die Angabe der Kranken auf, daß sie während des Anfalles ihre Tätigkeit fortgesetzt hätten, daß sie infolge der schrecklichen Angst im Zimmer herumgelaufen wären. Andere geben dagegen an, zum Stehenbleiben und zur Unterbrechung ihrer Beschäftigung genötigt worden zu sein.

Objektiv findet man bei einer Reihe von Kranken während des Anfalles ein recht elendes, unter Umständen etwas verfallenes Aussehen. Es fällt bisweilen auf, daß die völlig ruhig atmenden Kranken von Zeit zu Zeit tief aufseufzen, „um Luft zu bekommen“.

Am Herzen selbst findet man bei einem Teil der Fälle, in merkwürdigem Gegensatz zu den lebhaften Klagen, nicht die geringste Abnormität. Frequenz und Größe des Pulses, Höhe des Spitzenstoßes, Perkussions- und Auskultationsbefund sind völlig normal. Der Anfall ist, wie O. Rosenbach richtig hervorhebt, rein subjektiv. Häufiger allerdings finden sich während der Anfälle eine merkliche Pulsbeschleunigung um 20–40, vereinzelt noch mehr Schläge. Die Pulsfrequenz kann auf 132 und 140 ansteigen. Dabei kann der Puls größer und voller oder kleiner und weicher werden. Auch der Herzstoß zeigt bald vermehrte, bald verringerte Höhe und zwar bemerkenswerterweise meist entsprechend dem Verhalten des Pulses. Am Herzen tritt gelegentlich ein anorganisches Geräusch an der Spitze oder auch an sämtlichen Ostien auf. Nur ganz vereinzelt wird während der Anfälle eine Pulsverlangsamung, selbst bis auf 48 oder 36 Schläge, beobachtet.

Die Dauer der Anfälle ist meist kurz. Sie schwankt von wenigen Sekunden bis zu einigen Minuten. Nur selten halten sie länger an. Ihre Häufigkeit wechselt außerordentlich. In leichten Fällen kommen sie alle paar Wochen oder Monate, in ganz schweren häufen sie sich so, daß nur wenige Stunden oder noch kürzere Pausen dazwischen liegen. Dazwischen finden sich alle Übergänge. Recht oft treten sie mit mathematischer Pünktlichkeit zu einer bestimmten Stunde, z. B. allnächtlich, auf.

Mit den Herzempfindungen verbindet sich oft das Gefühl von Zusammengeschnürtsein der Kehle. Die Kranken haben das Gefühl, nur schwer schlucken zu können. Öfter auch werden Magen und Darm bei den Anfällen stark aufgetrieben, und der Anfall hört auf, wenn reichliche Ructus oder Flatus entleert sind. Nicht selten treten auch während des Anfalles die nachher zu schildernden Gefäßerscheinungen, besonders oft Blutandrang zum Kopf, Schwindel, Augenflimmern u. s. w. ein.

Die große Ähnlichkeit dieser neurasthenischen Anfälle mit der wahren Angina pectoris tritt ohne weiteres hervor. Mit H u c h a r d möchten wir sie deshalb als neurasthenische Pseudoangina oder noch lieber als nervöse Angina pectoris bezeichnen. Die in Deutschland übliche Be-

nennung der Anfälle als Herzklopfen scheint sich mir nur in einem Teile der Fälle mit der Art der geklagten Beschwerden zu decken und für die meist notwendigen diagnostischen Überlegungen, auf die wir unten zurückkommen, nicht förderlich zu sein. Auch die Bezeichnung als nervöse paroxysmale Tachycardie ist wenig empfehlenswert, da sie nur bei einigen Fällen zutrifft.

Außerordentlich charakteristisch sind die Ursachen, welche die Anfälle auslösen. Der eine Kranke bekommt einen Anfall, sobald er sich rasch umkehrt oder rasch aufsteht, sobald er die Treppe hinuntergeht, von einer Pferdebahn absteigt. Dabei kann er schwere Hanteln ohne jede Beschwerde stemmen, große Bergtouren ausführen, anstrengend kegeln und turnen, ohne Beschwerden zu haben. Ein anderer bekommt Anfälle, wenn er in eine große Gesellschaft, in das Theater, in den Konzertsaal tritt. Ist er aber erst mitten darin, so kann er sich ohne irgendwelche unangenehme Empfindung lebhaft unterhalten, tanzen u. s. w. Wieder ein anderer bekommt seinen Anfall nur, wenn er zwei oder drei Glas Bier statt des gewohnten einen trinkt, wenn er fette oder schwer verdauliche Speisen genießt, wenn er einen Tag lang obstipiert ist. Endlich finden wir Patienten, bei denen eigentlich alles Anfälle auslöst, jede unerwartete Anrede, das Knarren einer Tür, Musik, jede neue Medizin, das Warten auf den Arzt, die ärztliche Untersuchung. Es ist unmöglich, die zahllosen Dinge aufzuzählen, welche Neurastheniker für das Auftreten der Anfälle verantwortlich machen. Die Mannigfaltigkeit — ich möchte sagen die Launenhaftigkeit der Ursachen und fast noch mehr der unvermittelte Kontrast zwischen dem, was die Anfälle auslöst, und dem, was nichts macht, sind fast immer pathognomonisch. Charakteristisch ist auch oft die Angabe der Patienten, daß die Anfälle prompt aufhören, sobald sie aus ihrer anstrengenden oder aufregenden Tätigkeit herauskommen und in guter Luft, z. B. bei einer Gebirgstour, sich erholen können. Aber nicht selten werden auch keine derartigen Ursachen angegeben. Die Anfälle treten ganz von selbst auf. In solchen Fällen macht die Unterscheidung von wahrer Angina pectoris bisweilen ernsthafte Schwierigkeiten. Aber auch hier gelingt es oft, Schädlichkeiten zu eruieren, die ganz typisch die Anfälle auslösen. Es sind meist dieselben, welche auch bei der Entwicklung der Neurasthenie überhaupt eine große Rolle spielen. Wir kommen bei der Ätiologie dieser Herzneurose darauf zurück.

In der Zwischenzeit zwischen den Anfällen fühlt sich ein Teil der Kranken völlig wohl. Es sind das besonders die Kranken mit verhältnismäßig selten auftretenden Anfällen. Dagegen klagen die schweren Fälle mit gehäuften Anfällen und ebenso manche mit selteneren Attacken auch in der anfallsfreien Zeit dauernd über abnorme Sensationen am Herzen (Druck, Stechen an der Herzspitze, ängstliches Gefühl am Herzen, häufiges, aber nicht eigentlich anfallsweises Herzklopfen). In ganz schweren Fällen sind die Beschwerden fast dauernd so hochgradig, daß die Kranken, zu jeder regelmäßigen Tätigkeit unfähig, teilnahmslos dasitzen oder liegen. Unausgesetzt beobachten sie ängstlich ihre Herztätigkeit — man findet sie oft die Hand dauernd auf die Brust gelegt —, kontrollieren sie ihren Puls. In recht kurzen Zwischenräumen steigern sich ihre Beschwerden derartig, daß sie dringend Linderung wünschen. Das Leben ist ihnen eine Qual. Es wird aber auch der Umgebung solcher Patienten nicht leicht.

In einer Anzahl von Fällen fehlen ausgesprochene Anfälle von nervöser Angina pectoris gänzlich, und die Kranken klagen nur über die soeben geschilderten leichteren Erscheinungen.

Bei der objektiven Untersuchung in der anfallsfreien Zeit erhebt man wechselnde Befunde. Bisweilen sind Puls und Herztätigkeit völlig normal. Bei anderen Fällen genügt schon die ärztliche Untersuchung, um den Puls auffallend zu beschleunigen und meist gleichzeitig höher und schnellender werden zu lassen. Wieder bei anderen Patienten besteht dauernd eine Steigerung der Pulsfrequenz auf 80—90, bei anderen sogar auf 100—120. Sowohl bei normaler wie bei erhöhter Pulsfrequenz kann der Puls eine mittlere Größe und Füllung bewahren. Recht oft wird er auffallend hoch und schnellend, und endlich sehen wir ihn auch kleiner, weicher, sogar fast unfühlbar werden. Die abnorm hohen Pulse finden sich am häufigsten bei mäßiger, die kleinen und weichen bei hochgradiger Beschleunigung. Aber dieses Zusammentreffen ist, wie Binswanger mit Recht hervorhebt, kein konstantes. Mit dem Verhalten des Pulses stimmt meist die Höhe des Herzspitzenstoßes überein. Er wird abnorm hoch, auch die Aktion des übrigen Herzens wird abnorm sichtbar, man fühlt besonders über der rechten Kammer unmittelbar nach dem 2. Tone einen leichten diastolischen Anschlag oder der Herzstoß wird ungewöhnlich undeutlich. Man hat die Fälle mit hohem Pulse, hohem Spitzenstoße und mäßiger oder fehlender Beschleunigung als Reizungsform und die mit kleinem Pulse, niedrigem Spitzenstoße und starker Beschleunigung als Lähmungsform des Leidens bezeichnet. Will man damit nur die Größe des Pulses und die Höhe des Spitzenstoßes angeben, so ist nichts dagegen zu sagen, obgleich die physiologische Berechtigung der beiden Bezeichnungen recht zweifelhaft ist. Im übrigen verzichtet man wohl besser auf eine solche Trennung, da bei ihrer strengen Durchführung die Übergänge häufiger sind als die reinen Formen. Ganz selten ist der Puls bei diesen Kranken dauernd verlangsamt. Nicht allzu häufig wird er arhythmisch, am ehesten noch bei der Bradycardie, wenn man von der recht oft nachweisbaren, aber meist nur eine leichte Alteration des Rhythmus bedingenden respiratorischen Arrhythmie absieht. Der Puls wird bei tiefer, aber nicht angehaltener Einatmung gewöhnlich rascher, bei der Ausatmung langsamer. Sonst handelt es sich am häufigsten um ein Intermittieren des Pulses, gewöhnlich infolge frustraner Herzkontraktionen. Die Mehrzahl aller Neurastheniker, die mit Klagen über aussetzenden Herzschlag den Arzt aufsucht, leidet daran. Die fruktranen Kontraktionen mit dem abnorm hohen Spitzenstoß der linken Kammer, mit dem kleinen oder fehlenden Pulse, treten in sehr verschiedener Häufigkeit, aber dem Kranken stets lästig merklich auf.

Bei einer 43jährigen Frau, die ich sah, war jeder 2. Herzschlag angeblich seit 1½ Jahren frustan. Das Leiden war bei der blassen, dürrtätig genährten Frau nach Influenza entstanden. In seine erste Zeit fiel die fünfte Schwangerschaft. Das Kind war bis zur Untersuchung ½ Jahr lang genährt worden. Eine organische Veränderung war an Herz und Gefäßen nicht nachweisbar. Die rein nervöse Natur des Leidens erscheint mir aber trotzdem nicht ganz sicher.

Am Herzen finden sich oft völlig normale Verhältnisse, bisweilen bei sehr erregter Aktion der *Cliquetis métallique* und nicht selten die schon Stokes bekannten systolischen Geräusche

an Spitze oder Pulmonalis und öfters auch an sämtlichen Ostien mit oder ohne Akzentuation des zweiten Pulmonaltons. Ganz vereinzelt kommt auch ein diastolisches Geräusch an der Herzspitze vor. Die Geräusche sind meist weich und mäßig laut, können aber auch sehr laut und scharf werden. Von organischen Geräuschen unterscheiden sie sich durch das Fehlen einer Herzhypertrophie — der Spitzenstoß wird trotz seiner Höhe nicht hebend — und durch das Fehlen einer Dilatation, die Herzdämpfungen bleiben normal groß. Ist eine Dilatation vorhanden, so handelt es sich nicht um eine Neurose oder wenigstens nicht um eine reine Neurose. Auch Herzlungergeräusche werden bei erregter Herzaktion oft gehört. Die Verschieblichkeit des Herzens bei Lagewechsel ist nicht selten abnorm groß (s. S. 326). Sehr häufig ist eine Hyperästhesie der Herzgegend nachzuweisen.

Schwierigkeiten erwachsen der Deutung der nervösen Geräusche nur dann, wenn fettleibige Menschen mit der früher (s. S. 129) besprochenen Vergrößerung der Herzdämpfung ohne Dilatation neurasthenisch werden und nervöse Herzgeräusche bekommen. Nach einmaliger Untersuchung ist hier eine Entscheidung öfters unmöglich, ob es sich um eine Insuffizienz des Herzmuskels mit muskulären Geräuschen oder um die bedeutungslose Vergrößerung der Herzdämpfungen eines Fettleibigen infolge rein äußerer Verhältnisse mit nervösen Herzgeräuschen handelt. Aber auch hier klärt die weitere Beobachtung den Sachverhalt meist bald auf und läßt den neurasthenischen Charakter scharf hervortreten. Ganz selten machen die als erstes Zeichen einer beginnenden Herzinsuffizienz an der Herzspitze vorkommenden systolischen Geräusche Schwierigkeiten.

Zu den Erscheinungen am Pulse und am Herzen gesellen sich noch andere von einer Störung der Gefäßinnervation abhängige Symptome. Sie können das Krankheitsbild völlig beherrschen. H. Herz hat sie vortrefflich geschildert. Außer den schon erwähnten Empfindungen von Blutandrang zum Kopf, aufsteigender oder fliegender Hitze, Schwindel, Augenflimmern, von Leere im Kopf und Völle im Leib, außer Menstruationsanomalien, werden die Kranken besonders oft durch ein lästiges Klopfen der Arterien belästigt. Sie fühlen jeden Pulsschlag in der Aorta, den Hals- und Schläfenarterien, den Arm-, besonders den Fingerarterien, seltener in den Beinarterien. Die Lokalisation des Klopfens wechselt bei den verschiedenen Patienten und auch bei demselben Patienten zu verschiedenen Zeiten. So klagen manche über das Klopfen der Aorta, das fast immer ausschließlich im Epigastrium empfunden wird, nur nach Essen und Trinken; so werden andere durch das Klopfen der Hals- und Schläfenarterien nur im Liegen belästigt, so empfindet ein dritter das Klopfen der Handarterien nur nach angestrengtem längerem Schreiben. Objektiv kann bei diesem Klopfen der Arterien der Puls völlig normal sein. Die Erscheinung ist rein subjektiv, oder der Puls zeigt die oben besprochenen Abweichungen, namentlich die abnorme Höhe und den schnellenden Charakter. In Fällen der letzten Art tritt auch öfters ein deutlicher Kapillarpuls an einer durch Reiben geröteten Stelle der Stirnhaut, an den Fingernägeln auf, und man kann nach der Untersuchung des Pulses zunächst an die Möglichkeit einer Aorteninsuffizienz denken, bis der Herzbefund die Intaktheit der Klappen ergibt.

Eine weitere sehr häufige Klage bildet das „Absterben“ der Hände, Füße oder einzelner Finger. Die Haut dieser Teile sieht blaß aus, fühlt sich kühl an, und die Kranken empfinden ein lebhaftes Kälte- und Vertaubungsgefühl. Dieser Gefäßkrampf kann zu jeder Tageszeit

auftreten. An den Füßen und Unterschenkeln erscheint er mit Vorliebe nach dem Aufsuchen des Bettes und erschwert in unangenehmer Weise das Einschlafen.

Mit Recht betont H. Herz, daß bei diesen nervösen Störungen überaus häufig die verschiedenen Gefäßgebiete in entgegengesetztem Sinne beeinflußt werden. Mit Blutandrang zum Kopf verbindet sich Anämie der peripheren Teile, mit Leere im Kopf Hitze und Klopfen in den Extremitäten oder ein volles Gefühl im Leib und dergleichen mehr. Interessanterweise konnte Herz mit dem Augenspiegel nachweisen, daß auch die Netzhautarterien gelegentlich entsprechend den subjektiven Empfindungen der Kranken im Kopf reagieren. Also auch die inneren Gefäßgebiete scheinen unter Umständen den abnormen Impulsen zu unterliegen. Diese Form der abnormen Gefäßinnervation bildet den Übergang zu den wohl umgrenzten Gefäßneurosen, zu der Raynaudschen Krankheit, der Claudicatio intermittens, der Erythromelalgie, einigen Fällen von Sklerodermie, die ebenfalls mit Vorliebe bei Neurasthenikern und zwar, wie wir auf S. 419 sahen, bei Neurasthenikern mit Arteriosklerose auftreten. Sie sollen in einem besonderen Abschnitte besprochen werden.

Alle diese Gefäßerscheinungen kommen völlig unabhängig von den Anfällen nervöser Angina pectoris oder mit ihnen zusammen vor. Das Zusammentreffen von nervöser Angina pectoris mit einem ausgebreiteten Gefäßkrampf hat Nothnagel als Angina pectoris vasomotoria beschrieben. Sie tritt, wie wir nachher sehen werden, auch bei nicht neurasthenischen Menschen gelegentlich auf.

Schon in verhältnismäßig jungem Alter entsteht bei vielen Neurasthenikern mit ausgesprochenen Gefäßerscheinungen eine Arteriosklerose, und es kann wohl vorkommen, daß aus der anfänglichen Neurose allmählich eine organische Herz- oder Gehirnkrankheit sich entwickelt oder wenigstens zu entwickeln scheint. Denn wer will in solchen Fällen entscheiden, ob die anfänglichen, scheinbar nur neurasthenischen Symptome nicht zum Teil schon auf die beginnende Organerkrankung zurückzuführen waren.

Mannigfache, hier nicht zu schildernde neurasthenische Erscheinungen von seiten anderer Organe, ganz besonders häufig von seiten des Verdauungstraktes, seltener der Genitalien, oft nervöse Tachypnoë vervollständigen das Krankheitsbild.

Der Verlauf ist in den die Mehrzahl bildenden leichten und mittelschweren Fällen fast immer günstig, wenn die Kranken entsprechend behandelt werden und in der Lage sind, die Schädlichkeiten, die das erste Auftreten der Krankheit ausgelöst haben, zu vermeiden oder wenigstens in geringerer Intensität einwirken zu lassen. Ist das letzte nicht der Fall, so werden wohl häufig erfreuliche Besserungen erzielt, aber es kommt recht oft zu Rückfällen. Nur verhältnismäßig selten sind die ganz schweren Fälle, an denen jede therapeutische Maßnahme abprallt, bei denen keine ärztliche Autorität einen Erfolg zu verzeichnen hat. Immer lebhafter werden ihre Beschwerden. Sie denken und sprechen von nichts anderem als von ihrem Leiden. Öde und freudlos geht ihnen das Leben unter fortdauernden unangenehmen Empfindungen dahin. Auch die geduldigste Umgebung vermag nicht den hochgespannten Ansprüchen der Kranken gerecht zu werden, und recht oft wird das Übel noch durch übereifrige

Teilnahme oder, was fast noch schlimmer ist, durch die Behandlung des Patienten als eines eingebildeten, eines „nervös“ leidenden Kranken gesteigert.

Ätiologisch sind für die neurasthenische Herz- und Gefäßneurose dieselben Schädlichkeiten verantwortlich zu machen, welche die Neurasthenie überhaupt auslösen. Außer der hervorragend wichtigen erblichen Übertragung nervöser Eigenschaften scheinen mir eine besonders große Rolle bei der Hervorrufung der Beschwerden an den Kreislauforganen Verdauungsstörungen, unzureichende oder allzu hastige Nahrungsaufnahme zu spielen. Organische Magenstörungen, Darmaffektionen, chronische Obstipation, die auch in den bestsituierten Kreisen so oft unzureichende und zu hastige Nahrungsaufnahme zusammen mit angespannter geistiger Tätigkeit und übertriebener, körperlicher Bewegung (Radfahren, Tennisspielen, Schneeschuhlaufen u. s. w.) sind sehr oft der Boden, auf dem eine Neurasthenie mit Herz- und Gefäßerscheinungen sich entwickelt. Nervöse Gastrointestinalstörungen bilden häufig ihr erstes Symptom. Sehr oft findet sich ferner diese Form der Neurasthenie bei Alkoholisten, bei Menschen, die sich von einem körperlich und geistig anstrengenden Berufe durch unsinnige körperliche Strapazen zu „erholen“ suchen, bei den eigentümlichen Erschöpfungszuständen, denen man bei jungen etwas sensiblen und anämischen Frauen $\frac{3}{4}$ —1 Jahr nach einer Entbindung und besonders nach mehreren rasch aufeinander folgenden Entbindungen, gelegentlich auch nach einem Abort begegnet. Die Herzerscheinungen spielen ferner eine große Rolle bei der Neurasthenie der Masturbanten oder, wenn man will, bei den Masturbanten unter den Neurasthenikern. Endlich ist übermäßiger oder unbefriedigender sexueller Verkehr zu nennen. An die genannten Schädlichkeiten ist vor allem zu denken. Ihre Ermittlung ist in therapeutischer Beziehung außerordentlich wichtig. Gelingt es, die Ursache der Neurasthenie zu beseitigen, so schwinden die Herz- und Gefäßerscheinungen meist in promptester Weise. Auch die entsprechende Behandlung einer funktionellen oder nervösen Magendarmaffektion bringt oft eine so überraschende Besserung, daß man häufig geneigt ist, die Verdauungsstörung nicht nur als koordinierte Erscheinung, sondern auch als ätiologisch wichtig zu betrachten.

Die pathologischen Vorgänge im einzelnen vermögen wir, wie schon betont, nicht aufzuklären. Ganz allgemein lassen sich die Erscheinungen so umschreiben, daß man sagt: Die Tätigkeit von Herz und Gefäßen unterliegt unaufhörlich der Einwirkung komplizierter nervöser Einflüsse, von deren Ablauf und Wirkung der gesunde Mensch nichts empfindet, und die in ihrer Abstufung nie das absolut notwendige Maß überschreiten. Anders beim Neurastheniker. Er empfindet oft schon Änderungen der Herz- und Gefäßtätigkeit, welche die ärztliche Untersuchung nicht nachzuweisen vermag, er empfindet besonders lebhaft Modifikationen des Kreislaufes, die das normale Maß überschreiten. Und zu ihnen ist er besonders geneigt. Herz und Gefäße reagieren auf die gewöhnlichen reflektorischen Vorgänge, auf bloße psychische Vorstellungen in abnorm lebhafter Weise. Die Funktion der regulierenden Nerven kann auch dauernd geschädigt sein. Ob es bei der Theorie des Leidens zweckmäßig ist, von Reizungs- und von Lähmungserscheinungen zu sprechen, erscheint zunächst noch zweifelhaft. Man könnte auch sämtliche Symptome zu den einen oder zu den anderen rechnen. In therapeutischer Beziehung ist es meist das Richtige, sie durchweg als Zeichen einer abnormen Schwäche des Nervensystems aufzufassen.

Die **Diagnose** und die **Therapie** der Neurosen werden am Schlusse im Zusammenhange besprochen werden. Über die **Prognose** ist das Notwendige bei der Schilderung des Verlaufes gesagt.

Die hysterische Herz- und Gefäßneurose.

Bei der Hysterie treten Erscheinungen von seiten des Zirkulationsapparates viel weniger hervor als bei der Neurasthenie. Am häufigsten wird über lästiges Herzklopfen geklagt, das nach ganz geringfügigen, meist psychischen Erregungen oder auch spontan eintritt und wechselnd lange Zeit anhält. Daneben oder auch für sich allein beobachtet man sehr häufig bei Hysterischen das nervöse Klopfen der Aorta, bisweilen in Zusammenhang mit einer nervösen Dyspepsie. Jeder Pulsschlag löst dann unter Umständen lästige Empfindungen im Magen aus oder das Klopfen wird nur bei den anfallsweise auftretenden Magenschmerzen fühlbar. Ein Klopfen der Karotiden wird ebenfalls hin und wieder geklagt. Es ist aber bei reiner Hysterie so selten, daß diese Klage stets eine eingehende Untersuchung auf Morbus Basedowii rechtfertigt. Auch das Klopfen anderer Arterien wird gelegentlich beobachtet.

Viel häufiger als Neurastheniker klagen Hysterische über Schmerzen am Herzen, meist an der Herzspitze. Auch hier ist oft die bedeckende Haut oder nur die linke Mamilla empfindlich, oder es finden sich ausgesprochen hysterische Sensibilitätsstörungen wechselnder Art und in verschiedener Begrenzung, meist als stummes, erst bei der Untersuchung festgestelltes Symptom.

Anfälle nervöser Angina pectoris bei Hysterie scheinen in Frankreich ziemlich häufig zu sein. Ich habe sie nur vereinzelt mit denselben subjektiven Klagen, denselben objektiven Erscheinungen gesehen, wie bei der Neurasthenie. Das Gefühl des Herzklopfens tritt oft deutlicher hervor. Der Puls ist groß und schnellend oder klein und manchmal dikrot. Er scheint stets beschleunigt zu sein. Nach dem Verhalten der Pulsfrequenz kann man von einer paroxysmalen Tachycardie sprechen. Auch hinsichtlich der Dauer und der Häufigkeit der Anfälle scheinen die Verhältnisse wie bei der Neurasthenie zu liegen.

Objektiv findet man entweder völlig normale Verhältnisse, oder Herz-tätigkeit und Puls sind zeitweise oder dauernd abnorm erregt und beschleunigt. Sehr oft hört man in den Zeiten erregter Herzaktion systolische Geräusche an der Spitze und Pulmonalis, auch Akzentuation des zweiten Pulmonaltons. Bradycardie und Arrhythmie sind mir auf rein hysterischer Basis noch nicht vorgekommen. Im übrigen sind besondere Gefäßerscheinungen sehr selten. Nur die auffällig leicht eintretende Erweiterung der Hautgefäße im Gesicht, an Hals und Brust, das „Absterben“ von Händen und Füßen infolge von Gefäßkrampf sind auch hier häufig.

Die Neurose der Kreislaufsorgane gewinnt im Verlauf der Hysterie fast niemals die vorwiegende Bedeutung wie bei der Neurasthenie. Wohl wird einmal während einer kurzen Zeit vorzugsweise über Herzklopfen oder Klopfen der Aorta u. dgl. geklagt. Aber meist werden diese Beschwerden sehr rasch von anderen Klagen abgelöst, oder sie treten von Anfang an gegen andere Äußerungen des Leidens zurück. Wohl nie geraten Hysterische infolge ihrer Herzbeschwerden in den trostlosen Zu-

stand, wie schwere neurasthenische Neurosen ihn gelegentlich herbeiführen.

Über **Diagnose** und **Therapie** siehe unten.

Rein reflektorische Herz- und Gefäßneurosen.

Die Berechtigung der Abtrennung dieser Gruppe von den beiden vorhergehenden kann zweifelhaft erscheinen, weil diese Art von Herz- und Gefäßerscheinungen nur unter Verhältnissen beobachtet wird, welche die nervöse Widerstandsfähigkeit des Organismus herabsetzen. Wir vermochten sie aber auch nicht unter die Neurasthenie und Hysterie einzureihen, weil die Patienten weder vorher noch nachher Erscheinungen von einer dieser Krankheiten zeigen, weil auch während des Auftretens von Erscheinungen hysterische Stigmata fehlen. Andererseits läßt sich auch nicht viel dagegen sagen, wenn man einen Teil der hier zu schildernden Fälle als rasch vorübergehende Neurasthenie auffassen will. Auch die sie hervorruhenden Ursachen decken sich zum Teil mit denjenigen der neurasthenischen Herz- und Gefäßneurose. Immerhin scheint mir die Trennung den tatsächlichen Verhältnissen noch mehr zu entsprechen als die Vereinigung.

Auch die Bezeichnung dieser Gruppe ist anfechtbar. Ebenso wie reflektorische könnten auch Stoffwechselvorgänge die Störung auslösen. Unsere Kenntnis von Reflexen, die von den verschiedenen Körperteilen auf Herz und Gefäße ausgeübt werden, die Unkenntnis ähnlich wirkender Stoffwechselvorgänge war die Ursache für die Wahl des Namens.

Wir kennen solche rein reflektorischen Herz- und Gefäßneurosen vor allem bei *Magen- und Darmkrankungen*. Bei chronischem Magenkatarrh, bei Magenerweiterung beobachtet man hin und wieder die oben geschilderten Anfälle nervöser Angina pectoris, nicht selten Herzklopfen und auch das Gefühl der Kälte und Vertaubung in Händen und Füßen. Vereinzelt bei Magenstörungen, häufiger bei Darmaffektionen, wird der *Puls verlangsamt*, oft *arhythmisch*. Die Bradycardie erscheint manchmal nur anfallsweise und geht mit Schwindelempfindungen und allgemeinem Unbehagen einher. Bei einzelnen akuten Darm- oder Magendarmkatarrhen wird der Puls *anfallsweise beschleunigt*. Er steigt schnell auf 140, 160, hält sich einige Tage auf dieser Höhe und fällt dann rasch zur früheren oder einer niedrigeren Frequenz. Während der paroxysmalen Tachycardie besteht bisweilen heftiges *Herzklopfen*. Im übrigen haben die Kranken aber oft keine unangenehmen Empfindungen.

Noch häufiger werden Herz- und Gefäßerscheinungen von *Veränderungen an den Genitalien* ausgelöst. Während der Pubertätsentwicklung klagen beide Geschlechter sehr oft über *Herzklopfen*, auch ohne daß Anämie oder Masturbation dafür verantwortlich zu machen sind. Es treten bisweilen gleichzeitig *Schwindelempfindungen* und vereinzelt *Ohnmachtsanwandlungen* auf. Nicht selten hört man an der Herzspitze, der Pulmonalis oder der Aorta systolische weiche *Geräusche*, die später spurlos verschwinden. Der Puls ist oft abnorm labil. Schon geringfügige körperliche Bewegung oder unbedeutende psychische Erregungen *beschleunigen* ihn beträchtlich. Hin und wieder, besonders nach solchen Schwindelempfindungen oder Ohnmachtsanwandlungen wird der Puls auch stark *arhythmisch*. Die Erscheinungen sind in manchen

Fällen scheinbar nur eine Folge unzureichender Ernährung. Sie treten mit einer gewissen Vorliebe am Vormittag ein, wenn die Patienten nach einem für das Nahrungsbedürfnis der Entwicklungsjahre unzureichenden Frühstück sich geistig oder körperlich etwas anstrengen müssen. In anderen Fällen fehlt aber eine solche unmittelbare Ursache. Die Störungen können ohne scharfe Grenze in die auf S. 153 geschilderten Herzerscheinungen der Pubertät übergehen. Fehlt eine Herzerweiterung, so hat sich die Zuteilung zu der hier oder zu der früher besprochenen Störung nach dem Verhalten der Arterien zu richten. Die Dicke und Rigidität ihrer Wand entscheidet für die Zugehörigkeit zu den organischen Herzstörungen, obgleich ich nicht verkenne, daß das etwas schematisch ist.

Vor Eintritt und während der Dauer der *Menses* klagen viele Frauen über Herzklopfen, einzelne hauptsächlich vor dem Beginn der Periode auch über lästiges Klopfen der Aorta im Epigastrium. Der Puls wird dabei oft beschleunigt und namentlich vor Eintritt der *Menses* öfters arhythmisch. Dazu gesellt sich nicht selten an umschriebenen Hautgebieten eine starke Gefäßerweiterung, das Auftreten rasch schwindender fleckiger Erytheme, die sich in besonders hochgradigen Fällen über einen großen Teil der Körperoberfläche ausbreiten können.

In der ersten Hälfte, seltener während der ganzen Dauer der *Schwangerschaft* machen sich ebenfalls häufig Herzklopfen und Klopfen der Aorta, sowie leichte Pulsbeschleunigung bemerkbar. Auch Geräusche am Herzen treten häufig auf. Es ist aber zweifelhaft, wie viele von diesen Erscheinungen als nervös aufzufassen sind, wie viel auf die so gewöhnliche Anämie der Gravidität zu beziehen ist.

Recht starke Herzbeschwerden werden bisweilen unmittelbar *nach der Entbindung* oder nach dem Eintritt reichlicherer Milchabsonderung geklagt. Starkes Herzklopfen mit bedeutend erregter Herzaktion, Beschleunigung und abnorme Höhe, nicht selten auch beträchtliche Arrhythmie des Pulses bilden die gewöhnlichen Erscheinungen. Besonders lebhaft werden die Erscheinungen, wenn die Frauen unmittelbar nach der Entbindung allzu reichlich ernährt werden. Nach einigen Tagen pflegt alles wieder normal zu sein. Unmittelbar nach der Entbindung könnte man die Erscheinung als eine leichte Herzüberanstrengung auffassen. Aber sie tritt in derselben Weise auch bei Mehrgebärenden auf, die bei früheren Geburten keine solchen Beschwerden gehabt haben. Man beobachtet sie auch nach ganz leichten Frühgeburten. Diese Tatsachen und das Auftreten der Beschwerden in manchen Fällen erst nach Beginn der Milchsekretion machen einen nervösen Ursprung wahrscheinlicher.

Die größte Mannigfaltigkeit nervöser Herz- und Gefäßerscheinungen zeigt das *Klimakterium*. Sie pflegen mit besonderer Lebhaftigkeit in den Tagen aufzutreten, in denen eine Periode fällig ist, aber nicht oder erst verspätet erscheint. Sie belästigen aber sehr oft auch in den Zwischenzeiten und nach völligem Aufhören der *Menses* die Kranken. Auch hier ist es am häufigsten Herzklopfen, das anfallsweise auftritt und vielfach mit Stechen, Druck- oder Schmerzempfindungen am Herzen einhergeht. Sehr oft treten gleichzeitig oder unabhängig davon „Blutwellungen“ auf. Das Blut drängt nach dem Kopf, das Gesicht wird gerötet. Gleichzeitig empfinden die Kranken oft Schwindel und leichte Ohnmachtsanwandlungen. Auch über Klopfen der Arterien wird bisweilen geklagt. Krampfhaft

Gefäßkontraktionen an Händen und Füßen sind häufig. Dabei zeigen Herz und Puls völlig normale Verhältnisse, oder der Puls ist auffallend groß, schnellend und beschleunigt; hin und wieder setzt er auch vereinzelt aus oder ist leicht arhythmisch. Geräusche am Herzen kommen ebenfalls vorübergehend vor. — Es braucht wohl kaum betont zu werden, daß man gerade in dieser Lebensperiode mit der Annahme rein nervöser Herzveränderungen besonders vorsichtig sein muß. Entwickeln sich doch auch organische Herzaaffektionen mit Vorliebe gerade in dieser Zeit, können doch die durch sie hervorgerufenen Beschwerden völlig denjenigen der rein nervösen Zustände gleichen. Nur eine eingehende Untersuchung der Kreislaufsorgane schützt hier vor unliebsamen Irrtümern.

Zum Schlusse sei noch einer eigenartigen Herz- und Gefäßneurose gedacht, die vereinzelt bei völlig gesunden, auch jüngeren Menschen nach plötzlicher starker Abkühlung des Körpers auftritt, einer Form der *Angina pectoris vasomotoria* (Nothnagel). In besonders typischer Weise habe ich sie einmal kurze Zeit hintereinander bei zwei jungen, äußerst kräftigen, keine Spur nervösen Fleischern beobachtet, die sie bekommen hatten, als sie von körperlicher Arbeit erhitzt aus einem warmen Raum in das Kühlhaus des Schlachthofes getreten waren. Unmittelbar oder bald nach der starken Abkühlung stellt sich bei den Kranken ein intensives, fast schmerzhaftes Kälte- und Vertaubungsgefühl in einem oder beiden Armen ein. Ihre Haut wird blaß. Sie sehen kollabiert aus. Fast gleichzeitig tritt ein heftiges, sie an jeder Bewegung hinderndes Angstgefühl am Herzen auf. Dabei wird der Puls klein, weich, stark irregulär, und bleibt so für einige Zeit auch nach dem Schwinden der subjektiven Empfindung. Das Herz zeigt außer der Frequenzänderung und erregter Tätigkeit keine Veränderung. Die Kranken haben das Gefühl, einer unmittelbaren Lebensgefahr entgangen zu sein. So heftig sind die subjektiven Beschwerden. Später können dann die Anfälle schon bei der Einwirkung geringer Kältegrade wiederkehren, oder es bleibt bei der einen Attacke. In der Zwischenzeit fühlen sich die Kranken völlig wohl oder klagen über allerhand unbedeutende Sensationen, leichten Druck am Herz, Kaltwerden einer Hand u. dgl. Der Verlauf scheint stets günstig zu sein, und die Anfälle hören nach und nach auf.

Über **Diagnose** und **Therapie** siehe den Schluß.

Die essentielle paroxysmale Tachycardie, das anfallsweise Herzjagen (Aug. Hoffmann), und die paroxysmale Bradycardie.

Die paroxysmale Tachycardie, die anfallsweise auftretende starke Herzbeschleunigung, ist ein Symptom, das bei einer ganzen Reihe von Herzveränderungen vorkommt. Wir erwähnten sein gelegentliches Auftreten bei Koronarsklerose (s. S. 115) und bei verschiedenen Formen der Herzneurosen. Aber auch ohne sonstige organische oder nervöse Veränderungen kann das anfallsweise Herzjagen essentiell auftreten und das Krankheitsbild völlig beherrschen. Diese Fälle bilden die überwiegende Mehrzahl aller Beobachtungen, und ich stimme Aug. Hoffmann, Rose u. a. völlig zu, daß sie fast immer rein nervösen Ursprungs oder vielleicht richtiger eine rein funktionelle Anomalie des Herzrhythmus sind. Aber in jedem Falle ist, wie auch Krehl betont, die Frage aufzuwerfen, ob die Störung nicht die Folge einer latenten organischen Herzaaffektion ist. Öfters wird im Hinblick auf die Anamnese, welche Potus, Überanstrengungen, kurz vor Beginn der Herzanomalie überstandene Infektionen

aufweisen kann, eine sichere Entscheidung unmöglich sein. Vielfach zeigt aber gerade die Anamnese, durch die lange Dauer des Leidens, durch das bei fortschreitenden organischen Störungen dann unmögliche Fehlen jeder Schädigung der Herzkraft, daß es sich in der Tat um eine essentielle, wenn man will, nervöse paroxysmale Tachycardie handelt. Wie es deshalb üblich ist, besprechen auch wir das Krankheitsbild bei den Herzneurosen. Wir trennen also die essentielle paroxysmale Tachycardie von der zweifellos nur ein Symptom bildenden Tachycardie, obgleich die Entstehung der Veränderung vielleicht in beiden Fällen dieselbe und nur das auslösende Moment verschieden ist. Daß auch eine zufällige Kombination essentieller Tachycardie mit organischer Herzerkrankung vorkommen kann, ist sicher möglich. Vielleicht gehört der Fall *D e n e k e s* hierher. Da aber die Störung erst im Alter von etwa 34 Jahren begann, ist eine von vornherein organische Grundlage des Leidens wohl nicht mit Sicherheit auszuschließen.

Das Leiden kann schon in jugendlichem Alter beginnen und Jahre und Jahrzehnte hindurch anhalten, ohne dauernde Störungen hervorzurufen. Die charakteristischen *A n f ä l l e* beginnen ganz plötzlich inmitten völligen Wohlbefindens, gewöhnlich mit einem Schlage oder Stich in der Herzgegend. Die Kranken klagen über Beklemmung, große Mattigkeit und Hinfälligkeit, so daß sie sich nur mühsam fortbewegen können. Ein meist nur mäßiges Herzklopfen, allgemeines Unbehagen, ab und zu Kurzatmigkeit, treten hinzu. So dauert der Zustand von einigen Minuten bis zu mehreren Tagen und hört dann gewöhnlich plötzlich, oft mit einem oder einigen starken Herzschrägen, seltener allmählich auf. Alle Beschwerden sind verschwunden. Die Kranken sind sofort, oder nach längeren Anfällen sehr bald zu jeder Leistung wieder befähigt. Nichts erinnert in der Zwischenzeit an die schwere Störung im Anfalle.

O b j e k t i v findet sich vor allem eine starke *B e s c h l e u n i g u n g* der *H e r z t ä t i g k e i t* bis auf 200 bis 300 Schläge in der Minute. 140 bis 160 Kontraktionen sind verhältnismäßig niedrige Werte. Der Puls in der Radialis ist vielfach unzählbar. Er wird fadenförmig. Das Herz erschüttert dabei die Brustwand oft mit großer Energie. Die Herztöne zeigen meist den Charakter der Embryocardie. Im übrigen ist aber das Herz in den typischen Fällen normal. Ab und zu stellen sich zwischen den jagenden Systolen etwas längere Pausen, einfache *I n t e r m i s s i o n e n* ein. Meist ist der Herzrhythmus sonst regelmäßig. In einzelnen Fällen fand aber *A u g. H o f f m a n n* die Herztätigkeit im Anfalle nicht nur beschleunigt, sondern auch *a r h y t h m i s c h*. Auch ich habe bei einigen allerdings organisch verursachten paroxysmalen Tachycardien das gleiche gesehen. Kann man das Ende eines Anfalls beobachten, so findet man entsprechend der Empfindung des Kranken nach dem Aufhören der kleinen raschen Pulse mehrere große, durch abnorm lange Pausen getrennte Pulswellen. Dann stellt sich meist ganz unvermittelt der normale Rhythmus wieder her. Die Herzfrequenz sinkt oft auf die Hälfte, bisweilen vielleicht auch auf ein Drittel der im Anfalle bestehenden Zahl.

Während des Anfalles sehen die Kranken blaß und ängstlich aus. In schwereren und länger dauernden Anfällen werden sie dyspnoisch und cyanotisch. Auch Schwellung der Jugularvenen, Lebervergrößerung, Stauungsharn und vereinzelt sogar Ödeme werden beschrieben. Mehrfach, speziell von *M a r t i n s*, welcher sich besondere Verdienste um die

Kenntnis des Krankheitsbildes erworben hat, wurde eine Herzdilatation festgestellt. Ich habe sie bisher, ebenso wie Aug. Hoffmann und Rose, in den allerdings wenigen Fällen der essentiellen paroxysmalen Tachycardie, die ich gesehen habe, nicht feststellen können. In einigen Fällen der Riegelschen Klinik wird Lungenblähung erwähnt (Preisendörfer). Zustände sicherer Herzschwäche mahnen jedenfalls zu besonderer Vorsicht bei der Annahme rein nervöser Störungen.

Viel häufiger finden sich neben der Tachycardie nervöse Störungen. Sehr oft sind die Kranken nervös veranlagt und zeigen eine abnorm leichte Erschöpfbarkeit durch die Ansprüche des Lebens. Häufig bestehen dauernd funktionelle Magen- oder Darmstörungen. Die Anfälle verlaufen bisweilen mit unangenehmen Sensationen im Magen. Bei dem Schwinden des Anfalles stellen sich hier und da Aufstoßen und Erbrechen, recht oft auch schon während des Anfalles Polyurie ein. Oft fand Aug. Hoffmann eine erhöhte Herzverschieblichkeit bei Lagewechsel wie bei anderen Neurasthenikern.

Die Anfälle kehren in wechselnden, von Tagen bis zu Jahren schwankenden Intervallen wieder. In der Zwischenzeit verhalten sich die Kranken subjektiv und objektiv normal. Das Auftreten der Anfälle wird bei vielen Kranken durch körperliche Anstrengung, psychische Erregung, Alkoholgenuß u. dgl. begünstigt, erfolgt aber selten in unmittelbarem Anschluß daran. Bis zum Tode ist scheinbar kein typischer Fall essentieller paroxysmaler Tachycardie beobachtet worden. Vereinzelt haben die Anfälle nach einiger Zeit aufgehört.

Die Beschreibung der paroxysmalen Bradycardie verdanken wir Aug. Hoffmann (1903, Fall IV), der sie bei einem 48jährigen Arzt an Stelle der seit 20 Jahren andeutungsweisen, seit 6 Jahren ausgebildeten tachycardischen Anfälle eintreten sah. Mit annähernd denselben Beschwerden wie der tachycardische setzte hier der bradycardische Anfall ein. Der Puls sank durch allmähliches Kleinerwerden, schließliches Aufhören jedes zweiten Pulses auf die Hälfte der früheren Frequenz, zu anderen Zeiten durch Ausfallen jedes dritten Schläges entsprechend. Die Vorhöfe pulsierten ebenso wie die Kammern. Auch hier erschien das Herz organisch normal. Die Hoffmannsche Schilderung erinnert in der Art der bradycardischen Anfälle lebhaft an die auf S. 336 mitgeteilte Beobachtung anfallsweiser Pulsverlangsamung nach Influenza, die ich allerdings als organisch verursacht ansah. Auch bei der anfallsweisen Bradycardie mögen nervöse und organische Fälle vorkommen.

Das Wesen des anfallsweisen Herzjagens und der anfallsweisen Herzverlangsamung ist noch völlig dunkel. Am wahrscheinlichsten handelt es sich um eine nervös oder funktionell verursachte Steigerung oder Herabsetzung der Herzerregbarkeit. Die Dauer der refraktären Periode könnte verändert sein, die Reizerzeugung am Venensinus könnte rascher oder langsamer ablaufen, auch manche anderen Möglichkeiten sind denkbar, und wie man auch experimentell bei verschiedener Beeinflussung des Herzens sieht, steigt die Herzfrequenz auf das Doppelte oder sinkt auf die Hälfte. Mackenzie hat weiter die Frage aufgeworfen, ob die tachycardischen Anfälle nicht als eine lange Folge von Extrasystolen aufzufassen wären. Jeder zweite Puls sei eine Extrasystole. Für diese Annahme spricht vielleicht das häufige Aufhören der Anfälle mit einigen großen langsamen Pulsen, die nach Mackenzie den großen, der kompensatorischen Pause folgenden Pulsen entsprechen sollen. Gegen die Auffassung Mackenzies spricht aber der oben erwähnte Übergang tachycardischer in bradycardische Anfälle. Es ist danach sehr wahrscheinlich, daß beide durch eine, wenn auch in entgegengesetztem Sinne wirkende Ursache entstehen.

Die anfallsweise Pulsverlangsamung hat aber nach der Hoffmannschen Beobachtung nichts mit Extrasystolen zu tun. Die von Hochhaus angedeutete, von Martius als ausschließlich zutreffend vertretene Anschauung, daß das Wesentliche eine anfallsweise Herzdilatation sei, die erst sekundär das Herzjagen auslöse, muß verlassen werden, seitdem mehrere typische Fälle ohne Herzerweiterung einwandfrei beobachtet wurden.

Therapeutisch nützt zur Verringerung und Milderung der Anfälle am meisten eine Regelung der Lebensweise, Vermeiden stärkerer Anstrengung, Hebung des Kräftezustandes, Beschränkung oder Verbot des Alkoholgenusses. Die Anfälle selbst konnten bisweilen durch Vaguskompression am Halse, durch tiefes Einatmen kupiert werden. Auch Niederhocken, Morphinum, Hervorrufung von Erbrechen haben gelegentlich dem subjektiven Empfinden des Kranken Linderung gebracht. Kälte- und Wärmeapplikationen auf die Herzgegend, Digitalis erreichen meist nicht viel. Eine durchgreifende Beeinflussung des voll ausgebildeten Leidens scheint unmöglich.

Reine Gefäßneurosen.

Die reinen Gefäßneurosen unterscheiden sich von den oben besprochenen nervösen Gefäßstörungen dadurch, daß sie in der Art ihrer Erscheinungen und oft auch in ihrer Lokalisation begrenzt sind. Sie zeigen nicht den bunten Wechsel der Symptome wie die neurasthenische oder hysterische Form. Auch die reinen Gefäßneurosen entstehen fast immer auf dem Boden der allgemeinen nervösen Disposition. Recht oft sind sie von ausgesprochen neurasthenischen, hier und da auch von hysterischen Erscheinungen anderer Art begleitet. Häufig entwickeln sie sich nach Schädlichkeiten, welche die Widerstandsfähigkeit des Nervensystems vermindern. Bisweilen schließen sie sich auch an eine übermäßige Inanspruchnahme der Vasomotoren eines bestimmten Gefäßgebietes, z. B. durch stark wechselnde Temperaturen, an. Mit Ausnahme des akuten umschriebenen Ödems treten sie mit Vorliebe in arteriosklerotisch veränderten Gefäßgebieten auf, und wir haben dann die eigentümliche Erscheinung, daß sklerotische Arterien, welche den normalen Impulsen zur Verengung und Erweiterung nur mangelhaft folgen, krankhaften Reizen mit abnorm starker Reaktion entsprechen. Wir besprechen hier nur die Hauptzüge der verschiedenen Neurosen. Wegen weiterer Einzelheiten sei vor allem auf die überaus gründliche Darstellung Cassirers verwiesen.

Das akute zirkumskripte oder angioneurotische Ödem (Quincke) ist die häufigste Form dieser Neurosen. Anfallsweise schwellen unter lästigem Gefühl von Spannung und Erschwerung der Beweglichkeit, bisweilen mit mäßigem Schmerz, größere oder kleinere Bezirke der Haut an. In den meisten Fällen unterscheidet sich die Hautfarbe an den geschwellenen Partien nicht merklich von der Umgebung. Nur wenig tritt oft auch die geschwollene Partie über das Niveau der normalen Haut hervor. Es bedarf genauen Hinsehens auf die seitlich beleuchtete Haut, des Vergleiches mit der normalen anderen Seite, um mit dem Auge an der als empfindlich und geschwollen bezeichneten Stelle etwas Abnormes, den vermehrten Glanz der Haut, das Verstrichensein der normalen Konturen zu erkennen. In anderen Fällen ist die Anschwellung ohne weiteres deutlich erkennbar. Eine fast beulenartige umschriebene

Verdickung kann sich bilden. Deutlicher fühlt man oft die vermehrte Resistenz an den veränderten Stellen. Niemals ist es möglich, auf den geschwollenen Partien einen Fingereindruck hervorzurufen, wie z. B. bei nephritischem Ödem. Hin und wieder ist auch die Hautfarbe an den erkrankten Stellen verändert. Sie können blaurot, vereinzelt auch ausgesprochen bläulich (blaues Ödem) aussehen, so daß sie entfernt dem Erythema nodosum ähneln können. Sogar eine Verwechslung mit erweiterten Venen habe ich gesehen. Die Verfärbung schwindet meist rascher als die Schwellung.

Die Lieblingssitze der Erkrankung sind die Extremitäten, namentlich die Gegend der Gelenke und ihrer Nachbarschaft. Aber auch am Stamm und im Gesicht kann sie auftreten. Seltener als an der Haut kommt die Veränderung an den Schleimhäuten vor, am häufigsten in der Nase in der Form des sogenannten nervösen Schnupfens, bei dem plötzlich ohne erkennbaren Grund die Nasenschleimhaut anschwillt, heftiges Niesen und reichliche wäßrige Absonderung sich einstellen und ebenso plötzlich, wie sie gekommen, nach wenigen Stunden, nach einem Tage, die Veränderung schwindet. Sehr selten kommt es zu ähnlichen Anschwellungen im Munde, im Rachen oder im Kehlkopf, in dem so beängstigendes Glottis-ödem entstehen kann. Vielleicht gehören auch einzelne Formen des nervösen periodischen Erbrechens hierher (Leyden). Auch am Periost können nach Beobachtungen Quinckes bei solchen Kranken gelegentlich Verdickungen auftreten. Ob der intermittierende Gelenkhydrops hierher zu rechnen ist, bleibt unentschieden.

Der Verlauf ist recht wechselnd. Am häufigsten beginnt die Veränderung an einer Stelle. Sie kann hier auch ausschließlich mit einer gewissen Hartnäckigkeit lokalisiert bleiben. Öfter aber geht sie zurück, um an einer oder mehreren neuen Stellen aufzutreten. Vielfach beschuldigen die Kranken geringe Anstrengungen, etwas vermehrte Bewegung o. dgl. als Ursache der neuen Lokalisationen. Monate- und jahrelang können so immer neue Schwellungen bald hier, bald dort auftreten. Dazwischen können völlig freie Perioden liegen. In anderen Fällen läuft die Affektion in kurzer Zeit mit dem Anschwellen weniger Stellen ab. Aber vielfach bleibt eine gewisse Neigung zu angioneurotischen Schwellungen zurück, deren Lokalisation häufig wechselt. Neigung zu angioneurotischem Ödem kann als familiäre Erkrankung auftreten, die von einer Generation auf die andere sich forterbt (Schlesinger). Das Leiden ist bei Frauen häufiger als bei Männern.

Die Akroparästhesien (Schultze) bestehen in einem anhaltenden Kriebeln, Ameisenlaufen oder Kälte in den Fingerspitzen, das verschieden stark bis zu förmlichem Schmerz angegeben wird und sich bei jeder Tätigkeit steigern kann. Hin und wieder findet man eine leichte Hypästhesie an den betroffenen Stellen, in der Mehrzahl der Fälle aber keine nachweisbare Abnormität. Die unangenehmen Empfindungen können nach einigen Wochen vorübergehen, aber auch mehrere Jahre anhalten. Sie werden auf eine Erregung sensibler Endnerven durch eine nervöse Verengung kleiner Arterien bezogen.

Die Raynaudsche Krankheit charakterisiert sich durch die anfallsweise lokale Synkope und Asphyxie, die wohl auf einen Gefäßkrampf zurückzuführen ist. Nach vorausgehenden Parästhesien und Schmerzen setzt der Gefäßkrampf ein. Einzelne Finger oder Zehen oder

größere Abschnitte von Händen und Füßen werden betroffen. Vielfach findet sich die Veränderung fleckweise auch an Unterarmen und Unterschenkeln (Abbildung s. bei *Lochte*). Die betroffenen Teile werden leichenblaß, rein weiß und kalt. Das Gefühl in ihnen ist stark herabgesetzt. An dieses erste Stadium schließt sich das der Asphyxie an. Ohne Änderung der Kälte und Gefühllosigkeit werden die betroffenen Teile bläulich, schließlich dunkelblau. Die subjektiven Empfindungen können sich zu heftigen Schmerzen steigern. Daran kann sich endlich eine Gangrän der erkrankten Teile anschließen. Zunächst hebt sich die Haut in Blasen ab. Dieselben platzen. Allmählich macht sich eine fortschreitende Schwarzfärbung und Eintrocknung, eine völlige Mumifikation an begrenzten Bezirken bemerklich. Die vasomotorischen Reizerscheinungen lassen inzwischen nach. Aber die trockene Gangrän führt meist ohne besondere Schmerzen in 2—4 Monaten zur Abstoßung von einzelnen Phalangen oder Teilen derselben. Sind beide Körperhälften betroffen, so ist die Gangrän gewöhnlich symmetrisch entwickelt. Es sind aber auch Fälle beobachtet, in denen die Symmetrie fehlt. Der Prozeß kann an einer Hand beginnen und dann auf einen Fuß überspringen.

Entschieden häufiger als den voll ausgebildeten Fällen begegnet man Erkrankungen, bei denen der Prozeß mit dem Stadium der Synkope, des *Doigt mort* oder der Asphyxie aufhört. Hier pflegen die Anfälle nur Stunden anzuhalten, aber häufig wiederzukehren. Oft werden sie durch äußere Einwirkungen, Kälte, Wärme, mechanische Reize, aber auch durch psychische Erregungen ausgelöst. Bisweilen gibt ein stärkerer Hautreiz, z. B. ein warmes Handbad mit Senfmehl, oder ein heftiger Ärger die Veranlassung zum Auftreten eines bis zur Gangrän führenden Anfalles.

Überaus selten ist die *Erythromelalgie* (*Weir Mitchell*), die anfallsweise schmerzhaft Rötung der Füße, seltener der Hände oder aller Extremitäten. Die Anfälle kommen gewöhnlich nach Anstrengungen, lange dauernden Durchnässungen u. dgl. zum Ausbruch und werden auch in ihrem Auftreten durch derartige Schädlichkeiten beeinflusst. Nachdem immer mehr zunehmende Schmerzen vorausgegangen sind, stellen sich lebhaft Rötung und Schmerzen in den Füßen, mit einer gewissen Vorliebe an Großzehen und Hacken, oder an den Fingern ein. Der Schmerz steigert sich zu einem unerträglichen Brennen, der bei Befallensein der Füße jedes Stehen und Gehen unmöglich macht. Die Enden der betroffenen Zehen und Finger schwellen stark an. Vermehrte Schweißsekretion tritt auf. Blutandrang zum Kopf, Brennen der Backen, Schwindel und andere vasomotorische Erscheinungen können hinzukommen. Nach einiger Zeit völliger Ruhe kann alles spurlos schwinden, um aber fast stets in wechselnder Häufigkeit wiederzukehren, oder der Zustand kann sich über längere Zeit ziemlich hartnäckig hinziehen. Auch hier kommen leichtere Fälle mit geringeren subjektiven Beschwerden und geringerer Gefäßerweiterung vor.

Die ebenfalls hierher gehörige *Claudicatio intermittens* ist wegen ihrer engen Beziehungen zur Arteriosklerose bereits auf S. 420 besprochen worden.

Raynaudsche Krankheit und *Erythromelalgie* können bei längerem Bestande zur *Sklерodermie* führen. Die Haut wird zunächst derb und fest, dann dünn und atrophisch. Sie kann wie zerknittert (*Schütz*) und schlaff sein oder die Knochen und Gelenke eng umspannen. Auch diese Hautveränderung wird auf abnorme Gefäßinnervation bezogen. Trophische, die Haut selbst treffende nervöse Störungen dürften aber hier wichtiger sein, wenngleich im Beginn zweifelloso vasomotorische Störungen vorherrschen können.

Ob auch die bei Hysterie vorkommende multiple neurotische Hautgangrän wenigstens in einem Teile der Fälle, wie Cassirer annimmt, hierher gehört und nicht stets ein Kunstprodukt durch absichtliche Säureverätzungen oder andere hysterische Selbstverletzungen ist, bleibt abzuwarten.

Über die Diagnose und Prognose ist dem Gesagten nichts hinzuzufügen. Die Therapie deckt sich mit der der Herz- und Gefäßneurosen, wie sie unten besprochen werden soll.

Die Herz- und Gefäßstörungen nach Mißbrauch von Tabak, Kaffee, Tee und Morphinum.

Eine nennenswerte Rolle in der Ätiologie der Herz- und Gefäßneurosen spielt nur der lange fortgesetzte Mißbrauch des Tabaks. Nicht zu erörtern sind hier die Erscheinungen der akuten Tabakvergiftung, wie sie bei ungeübten Rauchern und gelegentlich nach einer die Kräfte des Organismus reduzierenden Schädlichkeit auch bei gewohnheitsmäßigen Rauchern, vereinzelt auch nach Verschlucken größerer Tabaksquantitäten auftreten. Nervöse Störungen an den Kreislaufsorganen kommen besonders bei dem Rauchen von importierten Zigarren, von Zigaretten und kurzer Pfeife vor, seltener nach dem Rauchen der im Inlande aus importiertem Tabak gefertigten Zigarren und ganz selten nach dem Gebrauch der einfacheren Sorten, nach Priemen und Schnupfen von Tabak vor. Welcher Bestandteil des Tabaks die schädliche Wirkung ausübt, steht noch völlig dahin. Ob es das Nikotin ist, muß zweifelhaft erscheinen, weil die angeblich nikotinarmen echten Zigarren so viel ungünstiger wirken, als die nikotinreichen einheimischen Gewächse. So ist es auch noch unsicher, ob der Tabak die Herznerven oder den Herzmuskel schädigt. Letzteres ist wohl wahrscheinlicher. Aber in reinen Fällen scheinen stets nur funktionelle Störungen vorzukommen. Organische Schädigungen der Herzkraft weisen wohl stets auf eine organische Herzkrankheit, die allerdings durch den Tabakmißbrauch sicher verschlechtert werden kann.

Die Tabakvergiftung äußert sich zuerst in Störung des Herzrhythmus. Der Puls setzt öfters aus, und die Intermittenzen werden als unangenehme Sensationen bemerkt. Gleichzeitig nimmt oft die Frequenz des Herzschlages zu. Bei der geringsten Veranlassung stellt sich lästiges Herzklopfen ein. Auch der Puls der Arterien wird bisweilen in unangenehmer Weise gefühlt. Der Puls wird dabei meist kleiner und weicher. In schweren Fällen treten ausgesprochene Anfälle nervöser Angina pectoris mit allen oben geschilderten Symptomen auf. Sie beherrschen bisweilen das Krankheitsbild vollständig. Charakteristisch ist in reinen Fällen, daß die Kranken körperlichen Anstrengungen wie bisher gewachsen sind. Mitten in ruhiger Arbeit am Schreibtisch stellt sich z. B. der erste Anfall ein; das wäre auch bei organischer Angina pectoris möglich. Aber unmittelbar danach oder wenige Tage später macht der Patient ohne Beschwerden eine anstrengende Klettertour. Dazu wäre er bei der organischen Veränderung nicht im stande. Der Verlauf gestaltet sich nach Aussetzen des Rauchens stets rasch günstig. Auch wenn nach $\frac{1}{2}$ Jahr oder später das Rauchen in mäßiger Weise wieder aufgenommen wird, kommt es meist nicht zum Wiederauftreten der Erscheinungen.

Die Häufigkeit der Tabaksstörungen wird im allgemeinen entschieden überschätzt. Recht oft handelt es sich um den Anfang organischer Veränderungen, namentlich von Koronarsklerose, für deren Auftreten ja die Lebensweise vieler Liebhaber von guten Zigarren und reichlichen Zigaretten einen sehr geeigneten Boden schafft. Für diese Auffassung spricht auch, daß recht viele Menschen von Jugend auf reichlichstem Tabaksgenusse huldigen, daß sie aber erst in den Vierziger- oder Fünfzigerjahren Herzbeschwerden bekommen. Mit der Diagnose einer bloßen Tabaksstörung sollte man also besonders zurückhaltend sein.

Übermäßiger Genuß schweren Kaffees oder Tees, besonders spät Abends, führt bisweilen zu lästigem, den Schlaf störendem Herz- und Gefäßklopfen, zu Kälte- und Vertaubungsgefühl in den Händen, zu beträchtlicher Beschleunigung und Kleinheit des Pulses. Die Kranken kommen zum Arzt wegen der sie ängstigenden Beschwerden, ohne eine Ahnung von der ätiologischen Bedeutung des von ihnen für ganz harmlos gehaltenen Genusses zu haben. Man erfährt erst auf besonderes Fragen davon. Die Beschwerden schwinden nach Aussetzen der starken Getränke sofort oder sehr bald. Nur bei Neurasthenikern, die ja ein ziemliches Kontingent zu den nächtlichen Kaffee- und Teetrinkern stellen, dauern sie trotzdem fort. Auch bei Morphinisten werden Herzklopfen und an Angina pectoris erinnernde Angstzustände beobachtet.

Die Entstehung von Herz- und Gefäßneurosen durch Unfälle im Sinne des Unfallversicherungsgesetzes.

Die traumatische Neurasthenie, weniger die traumatische Hysterie, ist sehr häufig von Erscheinungen an Herz und Gefäßen begleitet, die sich in keiner Beziehung von den oben geschilderten unterscheiden. Es kann deshalb auf die frühere Besprechung verwiesen werden. Erwähnenswert ist noch die von Rumpf beobachtete und in einem Teile der Fälle vorkommende auffällige Pulsbeschleunigung bei Druck auf einen als schmerzhaft bezeichneten Punkt (Mannkopfsches Phänomen). Wahrscheinlich findet sich diese gesteigerte Reflexwirkung auch bei nicht traumatischen Neurosen. Eingehendere Untersuchungen scheinen aber darüber noch nicht angestellt zu sein.

Diagnose der Herz- und Gefäßneurosen. Zur Feststellung der rein nervösen Natur der Störung ist vor allem eine *organische* Entstehung auszuschließen. Es darf also keine Herzdilatation oder -hypertrophie, kein Klappenfehler, keine Sklerose der Aorta und vor allem keine Stauung im Lungen- oder Körperkreislauf vorhanden sein. Dagegen kommen systolische und vereinzelt auch diastolische Geräusche an der Mitralis, systolische auch am übrigen Herzen bei rein nervösen Zuständen vor. Allerdings finden sich auch bei organischen Herzerkrankungen sehr häufig nervöse Störungen. Sie nehmen sogar den Arzt manchmal mehr in Anspruch als die Herzaffektion selbst. Man sei in solchen Fällen mit der Entscheidung darüber, was nervös und was organisch bedingt ist, immer recht zurückhaltend. Der weitere Verlauf bringt meist bald Aufklärung. Auch an Basedow'sche Krankheit, beginnende cerebrale Arteriosklerose, einzelne psychotische Störungen ist differentialdiagnostisch zu denken.

Schwierigkeiten erwachsen der Diagnose nur in den Fällen, in denen organische Herzerkrankungen auszuschließen sind, die auch ohne objektive Veränderungen am Herzen vorkommen können. Besonders häufig tritt die Frage an den Arzt heran: Handelt es sich um eine nervöse oder um eine

wahre Angina pectoris? Die subjektiven Beschwerden können fast dieselben sein. Zwar sind die Empfindungen der nervösen Angina oft unbestimmter. Aber das genügt allein doch nicht zur Entscheidung. Auch daß die Neurose mehr bei Leuten in den Zwanziger- und Dreißigerjahren, die wahre Angina häufiger jenseits des 40. Jahres gefunden wird, ist eine Regel mit sehr zahlreichen Ausnahmen. Man hält besser nicht an ihr fest. Ebenso uncharakteristisch ist, daß die Empfindungen bei nervöser Angina öfters in beide Arme ausstrahlen sollen. Wir finden dieselbe Erscheinung auch bei wahrer Angina. Auf das nachdrücklichste müssen wir der H u c h a r d s c h e n Angabe widersprechen, daß die Anfälle der wahren Angina selten, höchstens 3- oder 4mal auftreten, weil sie dann zum Tode führen, und die nervöse Angina häufig wiederkehrt. Bei der wahren Angina können ebenso gehäufte und ebenso regelmäßig, z. B. während der Nacht, auftretende Anfälle vorkommen wie bei der nervösen Form. Ebenso läßt das Merkmal oft im Stiche, daß ein Kranker mit wahrer Angina ängstlich jede Bewegung vermeidet, kollabiert aussieht, einer mit einem nervösen Anfalle exzitiert ist, lebhaft jammert, ängstlich herumläuft und seinem Aussehen wenig anzusehen ist. Recht viele Kranke mit rein nervösen Anfällen halten sich ebenso ruhig, sehen ebenso verfallen aus, wie Kranke mit wahrer Angina, während allerdings wahre Angina fast niemals stärkere Bewegung gestattet. Der Puls kann bei nervöser Angina recht klein und weich, vereinzelt bei wahrer normal sein. Auch die von H o c h h a u s festgestellte Erhöhung des Blutdruckes bei vielen Herzneurosen kann im Anfalle nicht zur Entscheidung herangezogen werden, weil auch bei vielen Anfällen wahrer Angina pectoris der Blutdruck steigt. Außerhalb des Anfalles ist die Drucksteigerung bei den diagnostische Schwierigkeiten bereitenden Fällen oft ebenfalls nicht entscheidend, weil Kranke mit organischer Angina auch erhöhten Blutdruck aufweisen können. So bleibt zur Unterscheidung mehr die ganze Art des Auftretens der Anfälle. Bei der wahren Angina meist bestimmte, die Arbeit des Herzens steigernde oder die Blutzufuhr in die Kranzarterien beschränkende Vorgänge, welche die Anfälle auslösen, bei der nervösen Angina eine oft ganz merkwürdig zusammengewürfelte Reihe der verschiedensten Einflüsse. Besonders charakteristisch für die nervöse Natur ist ferner die Angabe der Kranken, daß sie große Anstrengungen ohne Beschwerden vertragen und bei ganz geringfügigen Bewegungen u. dgl. ihre Anfälle bekommen. Aber auch bei dem Mangel so präziser Angaben fehlt der organischen Angina pectoris das Launische, oft fast Bizarre der die nervösen Anfälle auslösenden Veränderungen. So wird die Entscheidung, ob eine Angina pectoris nervös oder organisch ist, auch bei normal erscheinendem Herzen und Kreislaufe meist möglich sein. Wesentlich dazu beitragen kann auch der Gesamteindruck der Kranken, der Nachweis sonstiger nervöser Erscheinungen. Allzu großes Gewicht ist freilich darauf nicht zu legen. In unsicheren Fällen ist es stets besser, sein Urteil zu reservieren, als dem Patienten zu erklären, sein Leiden sei rein nervös, und ihn vielleicht zu Anstrengungen zu ermuntern, denen das organisch kranke Herz nicht gewachsen ist.

Schwierigkeiten macht auch öfters die Beurteilung der Herzerscheinungen bei Alkoholikern, nach Überanstrengung, schweren nervösen Erschütterungen, bei Masturbanten und im Klimakterium, wenn objektive Veränderungen am Herzen und am Kreislaufe noch fehlen oder nicht mehr nachweisbar

sind und man den Verlauf nicht beobachten konnte. Auch hier gelangt man wegen der Häufigkeit neurasthenischer Beschwerden bei organischen Herzkrankheiten nicht immer zu einer sicheren Entscheidung. Mit großer Wahrscheinlichkeit trifft man aber das Richtige, wenn man bei den klimakterischen Herzerscheinungen die Art des Auftretens, das Erscheinen oder die Exacerbation zur Zeit der Menses, bei den übrigen Kategorien den Gesamthabitus der Kranken, die Art ihrer Klagen berücksichtigt. Es ist dann meist möglich, die Neurose von der organischen Herzaffektion mit nervösen Beschwerden zu trennen. Auch hier ist es in zweifelhaften Fällen stets empfehlenswerter, zu vorsichtig zu sein, als eine rein nervöse Affektion zu diagnostizieren. Daß diese Vorsicht der Beurteilung den Kranken nicht unnötig ängstigen soll, versteht sich von selbst. Es ist ja nicht schwer, den geeigneten Mittelweg in dieser Beziehung zu gehen.

Nächst der Feststellung der nervösen Natur des Leidens hat die Diagnose weiter seine Ursache zu ermitteln, und zwar nicht nur die stets leicht feststellbare Zugehörigkeit zu dieser oder jener Kategorie der Neurosen, sondern vor allem die Ursachen des Leidens im einzelnen. Man muß dazu den Lebensgewohnheiten der Kranken ziemlich detailliert nachgehen. Der gute Erfolg einer auf diese Ermittlung aufgebauten Behandlung entschädigt aber reichlich für diese Mühe.

Therapie. Prophylaktisch sind wir gegen die Herz- und Gefäßneurosen in praxi ziemlich machtlos, wenn auch natürlich die Art ihrer Entstehung eine Fülle von Angriffspunkten für eine vorbeugende ärztliche Tätigkeit böte. Meist ist erst nach der Beseitigung einer Störung durch das Verbot oder die Einschränkung der Schädlichkeiten, welche die erste Erkrankung herbeigeführt hatten, nützlich zu wirken.

Die Behandlung hat mit der in vertrauenswürdig, bestimmter Weise nach eingehender Untersuchung gegebenen Versicherung zu beginnen, die Störung sei nervös, der Kranke sei nicht herzleidend. Der Erfolg wird durch das bei den Neurosen fast stets mögliche Versprechen erleichtert, die Störung werde bei geeignetem Verhalten zurückgehen. Auf keinen Fall erkläre man aber wegen der „nur nervösen“ Natur eine weitere Behandlung für unnötig. Bei einigermaßen schweren Fällen muß dieselbe sogar ganz besonders sorgfältig und eingehend sein. Je genauer man dem Patienten seine Lebensweise vorschreibt, umso rascher wird man ihn heilen. Wir sind dazu zunächst bestrebt, die ursächlichen Momente zu beseitigen. Besonders erfreuliche Resultate werden in dieser Beziehung bei den durch Magendarmstörungen oder durch unzweckmäßige Ernährung hervorgerufenen Neurosen mit Regelung der Diät, mit genauen Vorschriften über Zahl, Zeit und Dauer der Mahlzeiten erzielt. Auch bei nervöser Dyspepsie, die so oft mit unseren Neurosen kombiniert vorkommt, wirkt eine auf Besserung der Magen- oder Darmaffektion gerichtete Behandlung durch die Besserung der Ernährung und fast noch mehr psychisch günstig, weil der Kranke sofort ruhiger wird, wenn er von der Abhängigkeit der Herzerscheinungen von der Magenstörung überzeugt ist. Aber auch bei völlig normaler Nahrungsaufnahme sind meist Vorschriften über die einzuhaltende Diät notwendig, um den Kranken entsprechend zu kräftigen. Von eingreifenden Diätkuren, speziell Entfettungskuren, ist unbedingt abzusehen. Der Alkoholgenuß muß fast immer gänzlich verboten werden, ebenso das Rauchen.

Hinsichtlich der körperlichen Bewegung hat man sportmäßig betriebene

körperliche Übungen, allzu hastiges Gehen u. dgl. einzuschränken und dem Kranken die Überzeugung beizubringen, daß er sich von einem anstrengenden Berufe nicht durch derartige neue Strapazen erholen kann. Liegen keine solchen Übertreibungen vor, so muß auch die gewöhnliche Tätigkeit beschränkt werden. Stets ist das bei schweren Störungen nötig. Sehr häufig ist hier zur Einleitung der Behandlung völlige oder fast völlige Ruhe, unter Umständen im Bett unter Fernhaltung jeder äußeren Inanspruchnahme das beste Mittel zu rascher Besserung. Ist Bettruhe nicht erforderlich, wirkt oft ein zunächst stundenweises, je nach dem Befinden verlängertes Liegen an der Luft mit entsprechenden Vorsichtsmaßregeln gegen Erkältung ausgezeichnet, namentlich bei appetitlosen, heruntergekommenen Patienten. Auch bei den Kranken, die wegen der Häufigkeit oder Stärke der Beschwerden ein fast untätiges Leben führen, kommt man meist durch Anordnung völliger Ruhe im Anfang am raschesten vorwärts. Haben die Beschwerden aufgehört, geht man zu langsam oder rascher gesteigerter Tätigkeit über. Es hebt das Selbstvertrauen der Patienten ganz außerordentlich, wenn sie nach und nach zunehmende körperliche Arbeit verrichten. Man läßt zunächst nur leichte, dann sich steigernde gymnastische Übungen vornehmen. Besonders geeignet für nervöse Menschen sind die Förderungs- oder Pendelbewegungen in ihren verschiedenen Formen (s. S. 264). Man kann sie leicht improvisieren. Ist ein Herzsches oder Zander-Institut zur Verfügung, so kann dasselbe mit seiner fein abstufbaren Gymnastik dabei hervorragende Dienste leisten. Man geht dann zu irgend einer allmählich gesteigerten Bewegung im Freien über, sehr zweckmäßig läßt man eine Art von Terrainkur an einem der nachher zu erwähnenden Orte durchmachen. Aber auch bei diesen körperlichen Übungen ist jede Überanstrengung zu vermeiden. Nur sehr selten ist man in der Lage, von vornherein vermehrte Tätigkeit empfehlen zu können, soweit wenigstens körperliche Bewegung in Betracht kommt. Dagegen ist eine völlige Untätigkeit auch in geistiger Beziehung für viele Kranke direkt schädlich. Auch hier ist jedes Übermaß vom Übel. Aber es wird meist nicht schwer sein, den richtigen Mittelweg zu gehen. Daran, daß der Kranke im Beginn vor allem Ruhe zur Wiederherstellung seines Nervensystems braucht, denke man auch bei Anordnung therapeutischer Eingriffe. Sie dürfen anfangs den Kranken nach keiner Richtung vermehrt in Anspruch nehmen, sondern müssen beruhigend auf ihn wirken, das Ausruhen befördern.

Man Sorge weiter für ausreichenden Schlaf. Wenn irgend möglich, suche man ihn durch milde hydrotherapeutische Prozeduren, durch suggestiv wirkende Mittel (Zuckerwasser, Cremor tartari u. dgl.) herbeizuführen. Gelingt das nicht, sind die Bromsalze, Veronal, allenfalls vorübergehend Sulfonal oder Trional anzuwenden. Unter allen Umständen suche man das Morphinum, das Chloralhydrat u. dgl. zu vermeiden. Den sexuellen Dingen ist besondere Aufmerksamkeit zu widmen.

Bei allen diesen Vorschriften kann man sich ausschließlich von dem Bestreben leiten lassen, die Schädlichkeiten, die das Leiden herbeiführten, zu beseitigen und den Kranken durch Regulierung seiner Lebensweise körperlich und psychisch zu kräftigen. Die Art der Herzbeschwerden ist dabei erst in zweiter Linie zu berücksichtigen.

Ist die Durchführung der ärztlichen Vorschriften zu Hause in der gewohnten Umgebung unmöglich, so empfiehlt sich eine Erholungsreise

oder bei Kranken, die der dauernden Überwachung bedürfen — und das ist die große Mehrzahl —, das Aufsuchen eines *Sanatoriums*, oder falls das nicht möglich ist, eines Krankenhauses. Besonders gut werden fast alle hier besprochenen Neurosen durch den Aufenthalt in waldigen Gegenden, besonders in mittlerer Höhe bis zu 800—1000 m beeinflusst, während sie das Hochgebirge und die See oft nicht vertragen. Nur manche Patienten mit mäßigen Erschöpfungsneurosen, wie sie z. B. bei Frauen nach einer Geburt vorkommen, erholen sich bei anfangs nur kurzem Aufenthalt am Strande auch an der See, speziell der Ostsee, oft in erfreulichster Weise. Auf keinen Fall sollen die Kranken zur Erholung von einem Orte zum anderen reisen, sollen auch unterwegs nicht in möglichst reichlicher Bewegung das Mittel zur Kräftigung suchen. Am besten bleiben sie an einem bestimmten Orte und leben hier nach den besprochenen Regeln.

Von *Bädern* wirken besonders gut die indifferenten und die Kochsalzthermen (Schlangenbad, Badenweiler, Johannisbad, Baden-Baden, Wiesbaden u. s. w.). Nur Gastein wird wegen seiner hohen Lage von sehr empfindlichen Kranken nicht vertragen. Stärkere Solbäder, kohlenensäurehaltige Bäder sind bei erregten oder sehr erregbaren Kranken oft nicht nützlich. Sie werden besser nicht verordnet, wenn Herztätigkeit und Puls auffallend verstärkt sind, also die sogenannte Reizungsform des Leidens besteht. Eher sind sie bei dauernder Kleinheit und Weichheit des Pulses, bei unfühlbarem Spitzenstoße, bei Bradycardie angezeigt.

Die Kräftigung des Körpers wird weiter befördert durch Besserung der so häufig vorhandenen Anämie mit *Eisenpräparaten*, durch den Gebrauch von Eisenquellen oder von *Arsenik*, oft zweckmäßig in der Form subkutaner Einspritzungen des kakodylsauren Natrons (von 0,01—0,1 g ansteigend und wieder langsam zurück). Irgendwie eingreifende Brunnenkuren sind tunlichst zu vermeiden. Wird trotzdem der Gebrauch derartiger Quellen wünschenswert, so sind sie nach den bei der Behandlung der organischen Herzkrankheiten besprochenen Grundsätzen zu trinken, also z. B. Marienbader und Kissinger erwärmt und verdünnt u. s. w.

Wesentlich befördert wird die Besserung oft durch entsprechende *hydrotherapeutische Maßnahmen*. Im Beginn der Behandlung sollen sie fast immer das Ausruhen der Kranken fördern helfen. Hier empfehlen sich also nur indifferent warme Prozeduren von 35—33 Grad Celsius. Die Art der Applikation kann man symptomatisch variieren. Meist ist es ratsam, mit möglichst milden Einwirkungen zu beginnen und langsam zu steigern. Man braucht anfangs nur Teil- oder Ganzwaschungen, oder Fuß- und Handbäder, eventuell Sitzbäder, dann Halbbäder und Vollbäder. Eine Kühlkappe auf den Kopf ist oft nützlich. Die Dauer und Häufigkeit der Anwendung ist zunächst sehr vorsichtig zu bemessen. Sehr angegriffene Kranke werden bisweilen schon durch die mildesten Wasserprozeduren irritiert. Hier sind bisweilen Luftbäder im Bett ganz angebracht. Auch das Auflegen eines Beutels, einer Herzflasche oder eines *Leiterschen Rohrs* mit indifferent warmem Wasser kann vorteilhaft sein.

Ist ein ausreichender Nachlaß der Beschwerden erzielt, geht man zu Maßnahmen über, welche Herz- und Gefäßtätigkeit anregen, und sucht den Kreislaufapparat so allmählich an die Mehrforderungen des täglichen Lebens zu gewöhnen. Auch hier kommt man schrittweise zu kühleren

Temperaturen, und zweckmäßig oft zu anderer Anwendungsweise des Wassers. Hat man die nötigen Hilfsmittel zur Verfügung, verwendet man zunächst Bäder mit fließendem Wasser, z. B. fließende Fußbäder, milde Regenduschen auf den Rücken, später kräftigere Einwirkungen, Abklatschungen, Fächerduschen, während des Badens um 3—5 Grad abgekühlte Halb- oder Vollbäder. Eventuell kann man den Bädern Zusätze wie Kleie, Malz, Kamillen, Fichtennadelextrakt, Salz u. dergl. hinzufügen.

Die Schnelligkeit der Steigerung richtet sich natürlich zunächst nach der Konstitution des Kranken. Magere und anämische Menschen, schlaffe Fettleibige müssen besonders vorsichtig behandelt werden. Bei ihnen und ebenso bei sehr erregbaren Menschen wird man oft über die mildesten Badeformen nicht hinauskommen. Nur sehr selten ist man in der Lage, sofort mit kräftigeren Einwirkungen, den früher so beliebten Kaltwasserkuren zu beginnen.

Der Kranke soll sich stets erleichtert und behaglich fühlen. Hat er unangenehme Empfindungen, so war der Eingriff schon etwas zu kräftig, und es muß zurückgegangen werden. Die Temperatur des Wassers ist bei kühleren Bädern zu steigern, die Dauer oder Häufigkeit der Einwirkungen zu vermindern oder die Anwendungsform zu mildern. Sehr empfehlenswert ist kurze Zeit vor und zirka 1—1½ Stunden nach den hydrotherapeutischen Maßnahmen völlige Ruhe, nach dem Bade am besten im Bett. Nur nach den kühleren Einwirkungen ist körperliche Bewegung ratsam, um die danach notwendige Reaktion der Haut, ihre wohltätige vermehrte Durchblutung zu fördern.

Die Anwendung der Elektrizität in der gewöhnlichen Form erzielt bei den meisten Herz- und Gefäßneurosen keinen erkennbaren Nutzen. Nur bei manchen reinen Gefäßneurosen, z. B. den Akroparästhesien, der Erythromelalgie wird von Besserungen bei Anwendung des konstanten Stromes (Anode auf die erkrankten Stellen, Kathode in den Nacken) berichtet, die zu weiteren Versuchen auffordern. In viel ausgedehnterem Maße scheint mir die Elektrizität in der Form der elektrischen Bäder verwendbar zu sein, bei denen außer dem konstanten oder faradischen Strom die Temperatur des Wassers ihren Einfluß entfaltet. Besonders brauchbar zeigten sich mir im Beginn der Behandlung die elektrischen *Vierzellenbäder* wegen ihrer milden hydrotherapeutischen Wirkung. Namentlich bei den reinen Gefäßneurosen, für deren häufigste Form, die Claudicatio intermittens, Erb sie zuerst empfohlen hat, leisten sie sehr Gutes. Den galvanischen Strom verwendet man in wechselnder Stromrichtung, mit langsamem An- und Abschwellen der Stromstärke. Der faradische Strom wirkt überaus günstig in der Form der sinusoidalen *Wechselstrombäder*, bei denen der Strom durch jede Umdrehung eines Elektromotors dreimal geöffnet und geschlossen wird, plötzliche Einwirkungen aber durch die allmähliche Zu- und Abnahme der Stromstärke nach und vor jeder Unterbrechung vermieden werden. Auch hier ist mit kurzen Sitzungen und geringen Stromstärken, indifferenter Wassertemperatur zu beginnen und mit den nötigen Pausen zu steigen. Ist auch die Art ihrer Einwirkung noch weiter zu studieren, so scheinen sie doch eine überaus milde Anregung der Gefäßtätigkeit zu bewirken. Jedenfalls fühlen sich die meisten Kranken bei richtiger Anwendung subjektiv erleichtert und beruhigt.

Auch eine leichte Vibrationsmassage des Rückens, der Extremitäten wird öfters angenehm empfunden.

Von Medikamenten empfehlen sich bei sehr erregter Herz-tätigkeit vor allem die Brompräparate (3—5 g pro die). Auch die Baldrianpräparate werden viel verordnet. Von den spezifischen Herzmitteln Digitalis, Ta. Strophanthi sieht man fast niemals irgend welchen Nutzen. Ihr Gebrauch ist im allgemeinen auch deshalb nicht ratsam, weil sie die Gedanken der Patienten wieder auf das Herz hinlenken. Bei stärker hervortretenden Gefäßerscheinungen möchte ich mit Herz das Chinin (3mal täglich 0,1—0,3 Chinin. mur. in Kapseln oder Pillen) empfehlen. Bei spastischen Zuständen der Gefäße, bei lästiger Blutleere im Kopf ist ein Versuch mit den Nitriten (0,0005—0,005 Nitroglyzerin in alkoholischer Lösung, 0,01 Natr. nitrosum subkutan oder einigen Tropfen Amylnitrit zum Inhalieren) berechtigt. Sie bringen aber nicht regelmäßig Nutzen. Bei der überaus häufigen Kombination der Neurosen, namentlich der reinen Gefäßneurosen mit Arteriosklerose ist der Gebrauch der Jodpräparate angezeigt, falls nicht die früher erwähnten Kontraindikationen dagegen sprechen.

Zu diesen allgemeinen Vorschriften gesellt sich eine große Reihe symptomatischer Maßnahmen. Bei sehr quälenden Anfällen von Angina pectoris gebe man etwas Spiritus aethereus, reibe die Brust mit Äther, Essig u. dgl., lasse Handbäder mit Senfmehl nehmen, versuche eventuell auch Amylnitrit, Nitroglyzerin oder Natrium nitrosum (s. oben). Starkes Herzklopfen weicht am ehesten durch Auflegen eines Eisbeutels, einer mit kühlem Wasser gefüllten Herzflasche, eines Leiter-schen Kühlers u. dgl. Nützlich sind bisweilen Klopfungen oder Hackungen des Rückens. Auch bei dauernd beschleunigter Herzaktion sollen sie gute Dienste leisten. Die Massage und leichte Klopfungen der Herzgegend werden ebenfalls gerühmt. Bei häufigen Schwindelanwandlungen erweisen sich oft Fußbäder von 2—5 Minuten in kühlem Wasser von 22—25 Grad C. oder Fußpackungen nützlich. Bei Blutandrang zum Kopf sind Fußbäder von etwas wärmerer Temperatur oder leichte Umschläge auf den Kopf empfehlenswert. Bei starken nervösen Erscheinungen vor Eintritt oder zur Zeit der Menses oder im Klimakterium beim Ausbleiben der Menses sind manchmal warme Sitzbäder von 35 Grad C., 5 Minuten Dauer ganz wirksam. Das dürften die am häufigsten in Betracht kommenden Verordnungen sein. Die Reihe der symptomatischen Maßnahmen ist damit natürlich nicht erschöpft. Bei dem Bestreben, die Beschwerden des Kranken zu mildern, verliere man aber nicht den Hauptzweck aller Maßnahmen aus den Augen, das erkrankte Nervensystem zunächst durch entsprechende Beruhigung sich erholen und dann langsam sich kräftigen zu lassen. Sonst gerät man gerade bei diesen Kranken leicht in die Gefahr, über der Behandlung der einzelnen Symptome die wirkliche und wirksame Therapie zu vergessen.

Bei der großen Mannigfaltigkeit der individuellen Erscheinungen konnten hier nur einige besonders wichtige Gesichtspunkte der Therapie hervorgehoben werden. Da ein großer Teil der besprochenen Maßnahmen überwiegend suggestiv wirkt, ist hier ebensowenig ein Schematisieren möglich wie bei der Behandlung organischer Herz- und Gefäßkrankheiten. Die Behandlung ist stets den individuellen Verhältnissen des Kranken anzupassen, und so gilt von der Therapie der

Herz- und Gefäßneurosen in hervorragendem Maße der Satz: *Medicus curat morbum, non medicina.*

Literaturverzeichnis.

Albers, Über Pulsationen im Unterleibe. Bremen 1803. S. 44 u. 47, zitiert nach M. H. Romberg, Bd. 1, 2, S. 119. — Albertini, zitiert nach Philipp, Die Kenntnis von den Krankheiten des Herzens im 18. Jahrhundert. Berlin 1856. S. 50.

Bamberger, Lehrbuch der Krankheiten des Herzens. Wien 1857. S. 192 u. 351 f. — Binswanger, Zur Pathologie und Therapie der Neurasthenie. Jena 1896. S. 168. — Bresgen, Die Reizung und Entzündung der Nasenschleimhaut in ihrem Einfluß auf die Atmung und das Herz. Halle a. S. 1900.

Cassirer, Die vasomotorisch-trophischen Neurosen. Berlin 1901 (mit sehr vollständigen Literaturangaben). — Clément, Cardiopathie de la ménopause. Rev. de méd. 1885, S. 118. — Cordes, Angina pectoris vasomotoria. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. XIV, S. 141.

Dehio, Über nervöses Herzklopfen. Petersburger med. Zeitschr. 1886, Nr. 32. — Dehio, Über Erythromelalgie. Berliner klin. Wochschr. 1896, Nr. 37. — Deneke, Paroxysmale Tachycardie. Deutsche med. Wochschr. 1904, Vereinsbeilage Nr. 23. — Determann, Über Herz- und Gefäßneurosen. Volkmanns Samml. klin. Vortr., N. F., Nr. 96—97, 1894. — Dornblüth, Die chronische Tabaksvergiftung. Volkmanns Samml. klin. Vortr., Nr. 122. — v. Dusch, Lehrbuch der Herzkrankheiten. 1868. S. 343 u. 334.

Ebstein, Über akute umschriebene Hautentzündungen auf angioneurotischer Basis. Virchows Archiv, Bd. 174. — Erb, Über das „intermittierende Hinken“ und andere nervöse Störungen infolge von Gefäßerkrankungen. Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilk., Bd. 13, S. 1. — Eulenburg und Guttman, Pathologie des Sympathicus. Berlin 1873. S. 102.

Jos. Frank, zitiert nach M. H. Romberg, Bd. 1, 2, S. 118. — Fothergill, Palpitation, its varieties and their treatment. Philadelphia med. Times 1876, April. — Fothergill, Some remarks on affections of the heart. The med. Record 1884. — Fothergill, On heart starvation. Edinburgh med. Journ. 1881, S. 961. — Fothergill, Some nervous derangements of the heart. Lancet 1884, S. 1068 u. 1111. — Friedreich, Über Töne und Geräusche an den Arterien. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 29, S. 331.

Gerhardt, Über einige Angioneurosen. Volkmanns Samml. klin. Vortr., Nr. 209.

H. Herz, Zur Lehre von den Neurosen des peripheren Kreislaufapparates. Berlin u. Wien 1902. — Hochhaus, Beiträge zur Pathologie des Herzens. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 51, S. 1. — Hochhaus, Über funktionelle Herzkrankheiten. Deutsche med. Wochschr. 1900, Nr. 44. — Hoefflmayr, Nervöse Herzgeräusche. Münchener med. Wochschr. 1897, Nr. 4, S. 89. — Aug. Hoffmann, Die paroxysmale Tachycardie. Wiesbaden 1900. — Aug. Hoffmann, Pathologie und Therapie der Herzneurosen. Wiesbaden 1901. — Aug. Hoffmann, Neue Beobachtungen über Herzjagen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 78, S. 39, 1903. — Huchard, Traité clin. des maladies du coeur. 3. éd., T. II, Paris 1899, p. 175 bis 259. — Huppert, Reine Motilitätsneurose des Herzens. Berliner klin. Wochschr. 1874, Nr. 19 f. (paroxysm. Tachycardie).

Kisch, Über eine bei Offizieren beobachtete Form nervöser Herzschwäche. Berliner klin. Wochschr. 1897, Nr. 5. — Kisch, Über die Herzbeschwerden der Frauen in den Wechseljahren. Marienbad in der Saison 1891. — Krehl, Die Erkrankungen des Herzmuskels und die nervösen Herzkrankheiten. Wien 1901, S. 400 f.

Lehr, Die nervöse Herzschwäche. Wiesbaden 1891. — Lewin und Benda, Über Erythromelalgie. Berliner klin. Wochschr. 1894, Nr. 3—6. — Leyden, Über periodisches Erbrechen. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 4, S. 605. — Lochte, Ein Fall von allgemeiner Gefäßneurose mit peripherer Gangrän. Mitteil. aus d. Hamburgischen Staatskrankenanstalten.

Martius, Tachycardie. Stuttgart 1895. — Morgagni, De sedibus et causis morborum. Epistol. 39, art. 18.

Nothnagel, Zur Lehre von den vasomotorischen Neurosen. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 2, S. 173. — Nothnagel, Angina pectoris vasomotoria. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 3, S. 309.

Pick, Beiträge zur Pathologie und Therapie der Herzneurosen. Prager med.

Wochschr. 1884, Nr. 44. — Preisendörfer, Über reflektorische Vagusneurose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 27, S. 387.

Quincke, Über akutes umschriebenes Hautödem. Monatsschr. f. prakt. Dermatologie 1882, Nr. 1. — Quincke und Groß, Über einige seltenere Lokalisationen des akuten umschriebenen Ödems. Deutsche med. Wochschr. 1904, Nr. 1 u. 2.

Raynaud, De l'asphyxie locale et de la gangrène symétrique des extrémités. Paris 1862. — Raynaud, Nouv. recherches sur la nature et le traitement de l'asphyxie locale des extrémités. Arch. génér. de méd. 1874, I, p. 1. — Richter, Angina pectoris als zentral bedingte Neurose. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 19, S. 357. — M. H. Romberg, Lehrbuch der Nervenkrankheiten. 2. Aufl. Berlin 1847. Bd. 1, 1, S. 144; Bd. 1, 2, S. 112 f. — Rose, Über paroxysmale Tachycardie. Berliner klin. Wochschr. 1901, Nr. 27 u. 28. — O. Rosenbach, Über nervöse Herzschwäche (Neurasthenia vasomotoria). Breslauer ärztl. Zeitschr. 1886, Nr. 15. — O. Rosenbach, Neurosen des Herzens. Eulenburgs Realenzyklopädie, 2. Aufl., S. 483. — O. Rosenbach, Krankheiten des Herzens. Berlin und Wien 1897. S. 392 f. — Rumpf, Beitrag zur traumatischen Neurose. Deutsche med. Wochschr. 1890, Nr. 9. — Rumpf, Zur Behandlung der „nervösen“ oder funktionellen Herz- und Gefäßstörungen. Therapie der Gegenwart 1899, Dez.

Schlesinger, Das akute zirkumskripte Ödem. Zentralbl. für die Grenzgebiete der Med. u. Chir., Bd. 1, 1898, S. 257 (Sammelreferat). — Schlesinger, Über die familiäre Form des akuten zirkumskripten Ödems. Wiener klin. Wochschr. 1898, Nr. 11. — Schultze, Über Akroparästhesie. Deutsche Zeitschr. f. Nervenheilkunde, Bd. 3, S. 300. — Schütz, Erythromelalgie und Hautatrophie. Dermatologische Zeitschr., Bd. 6, S. 297. — G. Séé, Traité des maladies du coeur. Paris 1889. S. 178, 337, 533 f. — Seeligmüller, Zur Pathologie des Sympathicus. Deutsches Archiv f. klin. Med., Bd. 20, S. 112. — Seeligmüller, Über Herzschwäche. Deutsche med. Wochschr. 1884, Nr. 42, S. 679. — Stokes, Die Krankheiten des Herzens. Deutsch von Lindwurm. 1855. S. 136, 223, 403 f., 526 f. — Strauß, Zur Lehre von der paroxysmalen Tachycardie. Char.-Annal. 22. Jahrg., S. 252. — Strauß, Über Blutdruckmessungen im Dienste der Diagnostik traumatischer Neurasthenien und Hysterien. Neurolog. Zentralbl. 1901, Nr. 3. — Strübing, Über akutes angioneurotisches Ödem. Zeitschr. f. klin. Med., Bd. 9, S. 381.

Traube, Die Symptome der Krankheiten des Respirations- und Zirkulationsapparates. Berlin 1867. S. 121.

Weir Mitchell, On a rare vasomotor neurosis of the extremities. Philadelphia med. Times 1872, S. 81 u. weitere Arbeiten.



Sachregister.

A.

- Abdämpfung der Sternumsschwingungen 21.
- Abhärtung und Herzinsuffizienz 227.
- Abreibungen bei Herzinsuffizienz 252.
- Absolute Herzdämpfung 18. 20.
- Absterben der Hände 514.
- Adams-Stokessche Krankheit 85.
- Aderlaß bei Asthma cardiale 294.
- Adonidis vernalis Herba 250.
- Adrenalininjektionen, Arterienveränderungen durch 436.
- Agurin 284.
- Ätiologie, allgemeine 103.
- Akroparästhesien 524.
- Aktinomykose 322.
- Aktionstypus des Herzens 24.
- Akzentuation des zweiten Aorten- oder Pulmonaltonen 51.
- Akzidentelle Schallerscheinungen 52.
- Albuminurie 72.
- Alkohol bei Herzinsuffizienz 231. 251. 273.
- Amylnitrit 292.
- Anatomie des Herzens 7.
- des Herzmuskels 8.
- Anatomische Richtung der Herzpathologie 5.
- Aneurysmen 444.
- Ätiologie der 446.
- Akupunktur der 467.
- der Aorta ascendens 450.
- — Beweglichkeit des Herzens bei 450.
- — Differenzen am Puls bei 450.
- — Geräusche bei 451.
- — Pulsation bei 450.
- — Verlagerung des Herzens bei 450.
- — Verlagerung der Trachea und der Lungen bei 451.
- — Vorwölbung der Brustwand 450.
- der Aorta descendens 453.
- Aortenstenose und 451.
- des Arcus aortae 452.
- — des absteigenden Teiles 454.
- — Blutungen in die Luftwege bei 454.
- Aneurysmen des Arcus aortae und der Aorta ascendens, Differentialdiagnose 457.
- — Kompression der Trachea und des linken Bronchus 453.
- — Lähmung des linken Recurrens 452.
- — Pupillendifferenz 452.
- der Arteria hepatica 460.
- der Arteria lienalis 460.
- der Arteria mesenterica superior 458.
- Blutungen, prämonitorische bei 463.
- dissecans 448.
- Dyspnoe bei 450.
- Einwirkung auf die Nachbarschaft 445.
- Embolien 464.
- Ergotininjektionen 467.
- Filipunktur 467.
- Galvanopunktur 467.
- Gelatineinjektionen 466.
- Häufigkeit an den verschiedenen Gefäßen 449.
- — in verschiedenen Ländern 449.
- Heilungen von 460.
- Herzerscheinungen 464.
- der Hirnarterien 460.
- Jodkalium bei 465.
- Kälteapplikation 465.
- Kompression der Luftröhre 462.
- — des Rückenmarkes 462.
- an der Konkavität des Aortenbogens 454.
- der Kranzarterien 460.
- Lebensdauer bei 461.
- der Lungenarterie 460.
- Perforation des 462.
- Prognose 464.
- Recurrensparese 462.
- Röntgenuntersuchung 455.
- sackförmiges 445.
- Schmerzen bei 449.
- des Sinus Valsalvae 451.
- Symptome 449.
- Syphilis und 447.
- Therapie 464.
- Tod 461.

- Aneurysmen des Tripus Halleri, an der Abgangsstelle des 458.
 — des Truncus anonymus 453.
 — Unfall und 507.
 — Unfall und Ruptur der Aorta 507.
 — Verengerung der Speiseröhre 462.
 — Verlauf 460.
 — Zeichnen des 463.
 Angina pectoris 40.
 — Behandlung der 291.
 — CO₂-Bäder bei 293.
 — Diagnose bei 44.
 — Dionin bei 292.
 — Diuretin bei 292.
 — kombiniert mit Anfällen von kardialem Asthma 42.
 — gymnastische Übungen bei 293.
 — Jodsalze bei 293.
 — bei Koronarsklerose 113.
 — Morphinum bei 292.
 — nervosa 511.
 — — nach Tabakvergiftung 526.
 — vasomotorica 575.
 — vera 40.
 — Prognose bei 44.
 — Symptome 40.
 — Ursachen 42.
 — Wesen 42.
 Anschlag, kräftiger des Herzens 148.
 Anspannungszeit der Kammern 14.
 Antisklerosin 427.
 Aorteninsuffizienz 174.
 — arterielle Niereninduration bei 179.
 — nephritische Veränderungen bei 178.
 — systolische Geräusche bei 176.
 — systolisches Schwirren 176.
 Aortensklerose, syphilitische 434.
 Aortenstenose 180.
 — Diagnose der 181.
 Aortenton, zweiter, akzentuierter 148.
 Aortitis 432.
 Apocynum cannabinum 250.
 Arbeitshypertrophie des Herzens 139.
 Arrhythmie 47.
 — Behandlung der 293.
 — bei Klappenfehlern 205.
 — durch Extrasystolen 47.
 — infantiler Typus 47.
 — respiratorischer Typus 47.
 — paroxysmale 46.
 — bei Koronarsklerose 115.
 Arteria radialis, Puls in der 26.
 Arteriengeräusche 33.
 Arterientöne 33.
 Arterien, dickwandige, bei jungen Leuten 153.
 — periphere, auskultatorische Erscheinung an 177.
 Arterielle Niereninduration bei Aorteninsuffizienz 73.
 Arterienwand 26.
 — Spannung der 26.
 Arteriitis, akute 431.
 Arteriitis, akute infektiöse 432.
 — chronische 432.
 — syphilitische 433.
 — Aneurysmen, sackförmige bei 434.
 — der Aorta ascendens 434.
 — Diagnose der 435.
 — sklerotische Narbenbildung bei 433.
 — tuberculosa 435.
 Arteriosklerose 402.
 — Adams-Stokessche Krankheit bei 418.
 — Ätiologie der 406.
 — Akzentuation des II. Aortentons bei 413.
 — Alkohol bei 424.
 — Aortenfehler bei 415.
 — Atheromatöse Geschwüre bei 413.
 — Blutdrucksteigerung bei 411.
 — Verhalten des Blutes bei 11.
 — Cheyne-Stokessches Atmen bei 418.
 — Demenz bei A. des Gehirnes 417.
 — Diagnose der 422.
 — Diffuse Form der 404.
 — Epilepsie bei A. des Gehirnes 418.
 — Erholungsreisen bei 424.
 — Ernährung bei 424.
 — Fuß- und Beinpuls bei 420.
 — Gangrän bei 421.
 — Geschichtliches der 402.
 — Häufigkeit der, in verschiedenen Gefäßteilen 405.
 — Herzhypertrophie bei 410.
 — Behandlung des Herzens bei 299.
 — das Verhalten des Herzens bei 412.
 — Hirnerscheinungen bei 416.
 — Huchardsche Diät bei 424.
 — Hypertrophie der linken Kammer bei 119.
 — — der Mediamuskulatur bei 404.
 — Intermittierendes Hinken bei 420.
 — Jodeigon bei 426.
 — Jodipin bei 426.
 — Jodkalium bei 425.
 — der jugendlichen Personen 154. 407.
 — Kaffee bei 424.
 — Kapillardruck bei 409.
 — und Klappenfehler 172.
 — Krankheitsbild der 409.
 — Verhalten des Kreislaufs bei 410.
 — Lebensalter bei 408. 448.
 — Literaturverzeichnis der 428.
 — der Lungenarterie 406.
 — Magendarmkanal bei 418.
 — Neuritis bei 419.
 — Nieren, Verhalten der bei 415.
 — Nitrite bei 426.
 — nodöse 405.
 — Ohren bei 418.
 — Pathologische Anatomie der 403.
 — Prognose der 423.
 — Röntgenuntersuchung bei 422.
 — Rückenmark bei 418.
 — Rumpfs Regime bei 425.
 — Sajodin bei 426.

Arteriosklerose, Salpetermedikation bei 426.

— Symptomatische Behandlung bei 427.

— und Syphilis 407.

— Tabak bei 424.

— Tätigkeit der Arterien bei 412.

— Tee bei 424.

— Therapie der 423.

— Unfall und Gefäßkrankheit bei 505.

— Vasomotorische Neurosen bei 419.

— Verlauf der 422.

— Wasserzufuhr bei 425.

Asthma cardiale 66.

— Behandlung 294.

— bei Koronarsklerose 113.

Atelektasen der Lungen 71.

Äthernarkose bei Herzkranken 298.

Atherom der Arterien 402.

Atmungsorgane, Behandlung von Herzerscheinungen infolge von chronischen Erkrankungen der 306

Atrophie des Herzmuskels 60.

Ausdehnung der Halsvenen 33.

Auskultation der peripheren Arterien 32.

Auskultatorische Erscheinungen, abnorme am Herzen 50.

— — an den Gefäßen 56.

— — an den peripheren Arterien 177.

— — über den Venen 34.

Aussetzen des Herzschlags 39.

B.

Badekuren bei Herzinsuffizienz 238, 252.

Bajonettförmige Herzdämpfung 21.

Bakteriologische Blutuntersuchung 354.

Baldrianpräparate 140.

Bathykardie 326.

Beinvaricen 498.

— Behandlung der 498.

— Trendelenburgscher Versuch bei 498.

— Unterbindung der Vena saphena magna 498.

Beschleunigung der Herzaktion 45.

Beurteilung von Herzkranken 3.

Bianchis Friktionsmethode 18.

Bierherz, hypertrophisches 144.

Bigeminie 49.

— an hypertrophischen Herzen 49.

Blatta orientalis 285.

Blausucht bei kongenitalen Herzleiden 219.

Blockfasern 8.

Blut bei Herzkranken 77.

Blutdruck in den Venen 10.

Bluterguß in den Herzbeutel 396.

Blutgefäße, Physiologie der 9.

Blutmenge und Herz 1.

Blutungen, prämonitorische, bei Aneurysma 463.

Bradycardie 46.

— paroxysmale 522.

— Ursachen der 46.

Brauersche Cardiolyse bei Pericardobliteration 153. 374.

Braune Induration der Lungen 68.

Broadbents Symptom 390.

Bromäthyl bei Herzkranken 298.

Bronchitiden 68.

— chronische, bei Erkrankungen der Atmungsorgane 156.

Bronchitis von Herzkranken, Behandlung der 295.

Bronchopneumonie 69.

C.

Cardiolysis nach Brauer bei Pericardobliteration 394.

Carellsche Milchkur bei Herzinsuffizienz 285.

Carotiszacke des Venenpulses 34.

Cheyne-Stokesscher Typus der Atmung 84.

Chloräthyl bei Herzkranken 298.

Chloroform bei Herzkranken 298.

Chorea und Endocarditis 348.

Cirrhose, Laennecsche 75.

Claudicatio intermittens 420.

Cliquotis métallique (Laennec) 56.

Colchici Semen 285.

Collargol 366.

Convallariae majalis Flores 250.

— — Herba 250.

Copaivae Resina 285.

Cudowa 256.

Curschmannsche Hauttroikarts 286.

Cyanose 79.

— bei kongenitalem Herzleiden 219.

Cysticerken der Taenia solium 323.

D.

Darm bei organischen Herzkrankheiten 76.

Darminfarkt, hämorrhagischer 484.

Darmtätigkeit bei Herzinsuffizienz, Anregung der 286.

Dekompensation von Klappenfehlern 170. 199.

— Bild der 203.

— Dauer 209.

— Eintritt der 201.

— Erscheinungen am Herzen 204.

— funktionelle Ursachen der 201.

— Verlauf der 207.

Degeneration, fettige, des Herzmuskels 105.

Dextrocardie, isolierte 324.

Diabetes bei Sklerose der Pankreasarterien 419.

Diät bei Herzinsuffizienz 273.

Diätfehler bei Herzinsuffizienz 278.

Diagnostische Grundsätze 3.

Diastole, aktive 7.

Diastolischer Collaps der Jugularvenen 392.

Diastolisches Verschleudern 390.

Diastolisches Vorschleudern, Entstehung des 392.
 Differenzkurve bei Herzinsuffizienz 278.
 Digalen 247.
 Digitalinum verum 248.
 Digitalis 240.
 — Acetum 247.
 — Art der Verabreichung 245.
 — bei Angina pectoris vera 292. 293.
 — bei Aorteninsuffizienz 243.
 — bei Arteriosklerose 242.
 — bei Herzmuskelerkrankungen 242.
 — bei Magendarmstörungen 243.
 — bei Schrumpfnieren 242.
 — Dialysate der 247.
 — Erfolg der 243.
 — Extractum 247.
 — Fluidextrakte 247.
 Digitalis, Indikation und Kontraindikation 242.
 — Kombination mit Milchdiät 246.
 — per Klysma 247.
 — Tinctura 247.
 — „titrierte“ Digitalblätter 244.
 — Ursachen des Erfolges der 243.
 — Vergiftung 243.
 — Wirkungsweise 240.
 Digitoxinum crystallisatum 248.
 Dilatation, akute des Herzens 63.
 Dilatative Herzschwäche 2.
 Dionin bei Angina pectoris vera 292.
 Distanzgeräusche 54.
 Diurese bei Herzinsuffizienz, Anregung der 283.
 Diuretin 283.
 — bei Angina pectoris vera 292.
 Doppelgeräusch (Durosiezsches) 178.
 Doppelmanometer, Volhardsches 193.
 Doppelton, Traubescher 178.
 Drahtpuls 148.
 Drainagekapseln nach Curschmann 287.
 Druck im arteriellen und venösen System 10.
 — in den Kapillaren, Messung des 34.
 — in den Körperarterien 10. 26.
 Druckmessung im rechten Vorhof nach Gärtner 34.
 Druckton 33.
 Durchfälle bei Herzkranken 296.
 Durosiezsches Doppelgeräusch 178.
 Dysbasia angiosclerotica (Erb) 420.
 Dyspnoe 64.
 — Ursachen der 65.
 Dyspragia intermittens angiosclerotica (Ortner) 418.

E.

Echinokokkus des Herzens 323.
 Ectopia cordis 324.
 Ehe bei Herzinsuffizienz 271.
 Eisblase bei Herzschmerzen 252. 291.
 Eiweißgehalt des Auswurfs 68.

Elektrokardiogramm 18.
 Embolie der Arterien 474.
 — Häufigkeit in verschiedenen Gefäßgebieten 474.
 — Infarkt bei 476.
 — der Lungenarterie 477.
 — der Hirnarterien, Hirnödem bei 483.
 Embolien bei Klappenfehlern 209.
 — der Kranzarterien 117.
 — der Venen 503.
 Emphysem 71.
 Empirische Richtung der Herzpathologie 6.
 Endarterien 475.
 — funktionelle 475.
 Endarteriitis chronica 402.
 — einfache Form 431.
 — obliterans 405.
 — obliterans luetica 433.
 — septische Form 431.
 Endocarditis, akute 342.
 Endocarditis, akute einfache 343.
 — Ätiologie 345.
 — bei akutem Gelenkrheumatismus 344.
 — bei Chorea 348.
 — Diagnose der 349.
 — bei Diphtherie 348.
 — Fieber bei 354.
 — Geschichtliches 342.
 — gonorrhoeische 348.
 — Herzmuskelerkrankung bei 349.
 — der Karzinomkranken 348.
 — und Klappenfehler 171.
 — Krankheitsbild 346.
 — maligne rheumatische 347.
 — bei Masern 348.
 — der Nephritiker 348.
 — Pathologische Anatomie 343.
 — der Phthisiker 348.
 — bei Pneumonie 348.
 — bei Pocken 348.
 — Prognose bei 350.
 — bei Scharlach 348.
 — Therapie bei 350.
 Endocarditis, akute septische 351.
 — Ätiologie 352.
 — mit Anämie 362.
 — Atmung 358.
 — atypische Fälle 361.
 — Blut 358.
 — Diagnose 363.
 — Embolien der kleinen Netzhautarterien 361.
 — Gelenke 359.
 — mit Gelenkrheumatismus 361.
 — Haut 358.
 — Hautembolien 366.
 — Herz bei 359.
 — mit vorwiegender Lokalerkrankung des Herzens 362.
 — Magendarmkanal 358.
 — Milz 358.
 — Mikroorganismen bei 353.

Endocarditis, akute septische, Nephritis 358. 361.
 — Pathologische Anatomie 351.
 — Prognose 364.
 — Puls bei 357.
 — Therapie 364.
 — Verlauf 362.
 — bei Mißbildung des Herzens 218.
 — rekurrernde 206.
 Enge, angeborene der Körperarterien 441.
 Erschütterung des ganzen Körpers bei Unfall 399.
 Extrapericardiales Reiben 379.
 Exsudate, pericarditische Diagnose 380.
 Exsudative Pleuritis bei Pericarditis 376.
 Extrasystolen 9.
 — aurikuläre 48.
 — des Sinusgebietes 48.
 — regellos auftretende 48.
 — ventrikuläre 47.
 Entbindung, Folgen der, bei Klappenfehlern 207.
 Entfettungskur bei Herzinsuffizienz 302.
 Entleerung des Herzens 7.
 Entwicklungsgeschichte des Herzens 218.
 Entzündungen der Kranzarterien 112.
 Epilepsie im Anschluß an Herzkrankheiten 85.
 Equiseti arvensis Herba 284.
 Erbliche Veranlagung 2.
 Erbrechen, periodisches 524.
 Ergotin 251.
 Erholungsreisen bei Herzinsuffizienz 280.
 Ernährung und Herzinsuffizienz 226.
 Erythromelalgia 525.

F.

Fettanhäufung am Herzen 106.
 Fettembolie 475.
 Fettherz 125.
 Fettige Degeneration des Herzmuskels 105.
 Fettleibige, Besserung ungenügender Ernährung bei Herzinsuffizienz der 304.
 Fettum- und -Durchwachsung des Herzmuskels 127.
 Fissura sterni congenita 324.
 Flattern des Herzens 40.
 Flüssigkeitszufuhr bei Herzinsuffizienz 275.
 Fluttering 39.
 Form des Herzens 24.
 Formveränderung des Herzens in der Systole 13.
 Franzensbad 256.
 Fremdkörper im Herzen 323.
 Frémissement cataire 54.
 Friktionsmethode Bianchis 18.
 Frustrane Herzkontraktionen 50.
 Füllung der Kammern 7.
 Funktionelle Geräusche 54.
 Funktion des Herzens, Prüfung der 34.

G.

Galopprrhythmus 148. 155.
 Ganglien des Herzens 9.
 Gangrän, symmetrische 525.
 Gefäße bei pathologischer Veränderung der Herztätigkeit 64.
 Gefäßblähungen bei Infektionskrankheiten 505.
 — bei Perforationsperitonitis 506.
 — bei Vergiftungen 505.
 Gefäßkrisen 83.
 Gefäßmuskulatur, Tonus 10.
 Gefäßneurosen 509.
 — Begriffsbestimmung 509.
 — reine 523.
 Gefäßtätigkeit, funktionelle Störungen der 504.
 Gefäßtonus bei Klappenfehlern 169.
 Gehirngefäße 10.
 Gelbsucht 75.
 Geräusche, akzidentelle, diastolische 52.
 — funktionelle 54.
 — musikalische 54.
 — nervöse am Herzen 514.
 — valvuläre 53.
 Geschichtliches der Herzpathologie 5.
 Geschlechtsorgane bei organischen Herzkrankheiten 74.
 Geschwülste der Arterien und Venen 504.
 Golaz' Extr. digital. purpur. fluid. 247.
 Gymnastische Übungen bei Herzinsuffizienz 261.
 — Indikationen 261.
 — Kontraindikationen 261.
 — Methoden 263.
 — Schottische Methode 265.
 — schwedische Gymnastik 265.
 — Zandersche Apparate 265.

H.

Hämopericard 396.
 Hämorrhagische Nephritis 73.
 Hämorrhoidalknoten 77.
 Hämorrhoiden 499.
 Hamm (Westfalen) 256.
 Handbäder bei Herzinsuffizienz 252.
 Harnsäure 285.
 Harnstoff 285.
 Haut bei organischen Herzkrankheiten 79.
 Hautblutungen bei Herzschwäche 79.
 Hautgangrän, multiple neurotische 526.
 Hautpflege bei Herzinsuffizienz 235.
 Headsche Zonen 86.
 Heißluftbäder bei Herzinsuffizienz 286.
 Helleborein (Merck) 250.
 Hemisystolie des Herzens 50.
 Herzaktion, Verlangsamung der 46.
 Herzaneurysma 112.
 Herzbeuteldefekt 398.

- Herzbigeminie 50.
 Herzdämpfung 18.
 — absolute 18. 20.
 — bajonettförmige 21.
 — bei Kindern 21.
 — relative 20.
 Herzerscheinungen bei angeborener Enge der Körperarterien 153.
 — bei Influenza 336.
 — subjektive, Behandlung der 291.
 — bei Uterusmyomen 141.
 — bei Weintrinkern 146.
 Herzfehler, angeborene 218.
 Herzfehlerzellen 68.
 Herzflasche 252. 291.
 Herzgeräusche, organische 53.
 Herzhypertrophie 57.
 — angeborene 218.
 — Diagnose 59.
 — bei Epilepsie 141.
 — infolge Fettleibigkeit 126.
 — bei Nierenleiden 146.
 Herzsagen, anfallweises 45. 520.
 Herzklappen, muskuläre Insuffizienz der 53.
 Herzklopfen 39.
 Herzkraft, Veränderung der 57.
 Herzkontraktionen, frustrane 57.
 Herzleberwinkel, Ausfüllung des bei Pericarditis 373.
 Herzlungengeräusche 56. 380.
 Herzmuskel bei Pericarditis 370.
 Herzmuskelaaffektion nach Masern 334.
 Herzmuskelinsuffizienz, chronische 95.
 — allgemeines Krankheitsbild 96.
 — bei Anämie 132.
 — anatomische Veränderungen bei 104.
 — Begriff der 95.
 — Behandlung 224. 228.
 — — Geschichtliches 224.
 — Behandlung interkurrenter Krankheiten bei 236.
 — Beruf und 233.
 — der Biertrinker 142.
 — nach Chloroformnarkose 133.
 — Dauer des II. Stadiums 103.
 — Diät bei 230.
 — Diagnose der 108.
 — nach Depression, schwerer gemüthlicher 132.
 — Erhaltung der Kompensation 229.
 — Erholungsreisen bei 237.
 — nach Ernährungsstörungen 131.
 — — — Behandlung 304.
 — der Fettleibigen 125.
 — — Ätiologie 125.
 — — Behandlung 304.
 — — Diagnose 128.
 — — Prognose 130.
 — — Symptome 127.
 — Flüssigkeitsaufnahme bei 231.
 — funktionelle Schädlichkeiten 106.
 — Geschichtliches der 96.
 Herzmuskelinsuffizienz bei Gicht 132.
 — bei Herzschwäche 133.
 — körperliche Bewegung bei 232.
 — Kohlensäurebäder bei 237.
 — nach Influenza 132.
 — durch Mangel an Übung 133.
 — Mitteilung der Diagnose bei 229.
 — bei Nephritis, chronischer 146.
 — bei Obliteration des Pericard 150.
 — Prognose 110.
 — Prophylaxe 225.
 — durch Sport 137.
 — Stuhlentleerung bei 232.
 — nach Überanstrengung 134.
 — — Behandlung 304.
 — — Diagnose 138.
 — Ursachen der individuellen Verschiedenheiten 98.
 — Wohnung bei 236.
 Herzmuskelkerne, Vergrößerung der 104.
 Herznerven, sensible 9.
 Herzneurosen 509.
 — Blutdruckerhöhung bei 528.
 Herzpölypen, gestielte 317.
 Herzresistenz 18.
 Herzrhythmus, Änderung des 45.
 Herzruptur 118. 318.
 — bei Koronarsklerose oder embol. Verschuß einer Kranzarterie 318.
 — bei Unfall 399.
 Herzs Schlagfolge, Verlangsamung bei Koronarsklerose 114.
 Herzs Schmerz 39.
 — bei Koronarsklerose 114.
 Herzschwäche 60.
 — Diagnose 62.
 Herzstenose 182.
 Herzstütze nach Abbée 291.
 — nach Hellendall 291.
 Herztätigkeit, Änderung der 9.
 Herztöne 24.
 — Entstehung der 24.
 — metallische Klangfarbe der 56.
 — Metallklang bei Pneumopericard 397.
 — Lautheit der 51.
 — Spaltung der 55.
 Herzveränderung bei chronischer Erkrankung der Atmungsorgane 154.
 — bei Masturbanten 141.
 Herzvergrößerung durch nervöse Erregung 140.
 Herzwand, Vereiterung der 319.
 Herzwassersucht 395.
 Hirnarterienlues 435.
 Hissches Bündel 7.
 Homburg 299.
 Hydropericard 82. 395.
 Hydrops 80.
 Hydrothorax 82.
 Hyperästhesie der Herzgegend 39.
 Hypertrophie der rechten Kammer bei Lungenveränderungen 155.

Hypoplasie des Herzens und der Arterien 2.
 — der Körperarterien 441.
 Hysterische Veränderungen bei Herzkranken 85.

J.

Jacquets Kardiosphygmograph 17.
 Individuelle Unterschiede der gesunden Kreislauforgane 1.
 Induration, braune der Lungen 68.
 Infarkt, hämorrhagischer der Lunge 478.
 Infarkte der Herz wand 117.
 Infektiöse Erkrankungen der Lungen bei organischen Herzkrankheiten 68.
 Initialstadium der chronischen Herzmuskelinsuffizienz 97.
 — Dauer des 101.
 Inkongruenz in der Tätigkeit beider Herzhälften 50.
 Inspiratorisches Anschwellen der Jugularvenen 392.
 Instrumente zur Pulsuntersuchung 29.
 Insuffizienz der Aortenklappen 174.
 — — Diagnose der 179.
 — der Mitralklappen 182.
 — — Diagnose der 184.
 Insuffizienz des vorher gesunden und des hypertrophischen Herzmuskels, Behandlung der 239.
 Insuffizienzen, muskuläre bei Klappenfehlern 189.
 Insuffizienz der Pulmonalklappen 189.
 — Diagnose der 190.
 Insuffizienzen, relative bei Klappenfehlern 206.
 — der Tricuspidalklappen 191.
 — Diagnose der 193.
 Intravenöse Sauerstoffinfusionen 294.
 Inzision der Haut bei Herzinsuffizienz 388.
 — des Pericards 387.
 Jodsalze bei Angina pectoris 293.
 Isolierte Dextrocardie 324.
 Isthmus der Aorta, Verengung des 439.
 Jugularvenen, inspiratorisches Anschwellen der 392.
 Juniperi Fructus bei Herzinsuffizienz 284.

K.

Kaffee bei Herzinsuffizienz 232. 274.
 Kakao bei Herzinsuffizienz 274.
 Kalium aceticum 284.
 Kalomel 284.
 Kammerwelle 34.
 Kampfer 251.
 Kapillarektasien 79.
 Kapillaren, Funktion der 10.
 Kapillarpuls der Netzhaut 177.
 Kapillarthrombose der Leber 75.

Kardiale Kachexie 77.
 Kardiographie 17.
 — Wert der 17.
 Kardiosphygmograph (Jacquet) 17.
 Karlsbad 299.
 Karzinome des Herzens 322.
 Kissingen 299.
 Klappen, Spiel der 8,
 Klappenfehler des Herzens 169.
 — Ätiologie von 171.
 — angeborene 218.
 — Arrhythmie bei 205.
 — Behandlung der 224.
 — — besondere Indikationen 306.
 — Blutungen in das Gehirn bei 209.
 — Dekompensation von 170. 199.
 — Diagnose der 210.
 — Embolien bei 209.
 — erworbene 171.
 — Folgen der Entbindung bei 207.
 — Gefäßtonus bei 169.
 — Geschichtliches 171.
 — Geschlecht bei 173.
 — kombinierte 194.
 — Diagnose der kombinierten 194.
 — Kompensation 169. 198.
 — Koronarsklerose bei 201.
 — Lebensalter bei 173.
 — Lungentuberkulose bei 209.
 — Myocarditis bei 200.
 — — rekurrende bei 200.
 — muskuläre Insuffizienz bei 206.
 — Nasenbluten bei 209.
 — Pathologische Anatomie der 171.
 — Plötzlicher Tod bei 210.
 — Pneumonie, kruppöse bei 209.
 — Prognose der 210.
 — Relative Insuffizienz bei 206.
 — Stauungsdilatation bei 205.
 Klappenfehler, Temperatursteigerungen, vorübergehende bei 200.
 — Verlauf 198.
 Klopfen der Arterien 514.
 — der Herzgegend 291.
 — des Rückens 291.
 Knistern, metallisch klingendes 56.
 Kochsalzzufuhr 278.
 Koffein 251.
 Kohlensäurebäder 253.
 — Baderegeln für 259.
 — Czernickisches Verfahren der Erwärmung der 256.
 — Dauererfolge 254.
 — Indikationen 254.
 — Kontraindikationen für 254.
 — künstliche 257.
 — Nachkur bei 260.
 — natürliche 255.
 — Schwarzsches Verfahren der Erwärmung der 256.
 — Wirkungsweise der 253.
 Kombinierte Klappenfehler 194.
 Kongenitale Herzleiden 218.

Kongenitale Herzleiden, angeborene Hypertrophie des Herzmuskels 218.
 — Aortenstenose 221.
 — Blausucht bei 219.
 — Cyanose bei 219.
 — Defekt des Ventrikelseptums 222.
 — Endocarditis bei 218.
 — Insuffizienz und Stenose der Tricuspidalis und Mitralis 221.
 — Lungentuberkulose bei 220.
 — Offenbleiben des Ductus Botalli 222.
 — — des Foramen ovale 222.
 — Stenose des Ostiums der Pulmonalis 221.
 — trommelschlägelförmige Auftreibungen der Finger und Zehen bei 219.
 — Verminderung der Klappenanzahl 218.
 Kontusion der Brustwand bei einem Unfall 399.
 Kopfschmerz 83. 297.
 Koronarsklerose 112.
 — Behandlung, besondere Indikationen bei 298.
 — Diagnose der 116.
 — bei Fettleibigen 126.
 — bei Klappenfehlern 201.
 — Prognose 116.
 — sklerotische Veränderungen an den Aortenklappen und an der aufsteigenden Aorta bei 115.
 — Symptome 113.
 — Verlangsamung der Herzschlagfolge bei 114.
 Körperkreislauf 10.
 Kräftigung des Herzmuskels bei Herzinsuffizienz 226.
 Kropfherz 162.
 — mit Basedowschen Symptomen 162.
 Kranzarterienlues 435.
 Kreislaufstörung, Stadium der schweren 101.
 Kruppöse Pneumonie 209.
 Kugelthromben 318.
 Kyphoskoliose 154.

E.

Laennecsche Cirrhose 75.
 Lageänderung des Herzens 324.
 — angeborene 324.
 — erworbene 324.
 Leber bei Herzkrankheit 74.
 Leberpuls, arterieller 177.
 Lebervenenpuls 193.
 Leiterschleim Röhren 252.
 Leukämische Lymphome 322.
 Leukozyten bei Pericarditis exsudativa 372.
 Lipome des Herzens 322.
 Liquor cerebro-spinalis bei organischen Herzkrankheiten 82.
 Lokalanästhesie bei Herzkranken 298.
 Luftembolie 475.

Lufttröhrenverengung durch Kropf 161.
 Lungenarterie, Verengung der 438.
 — Sklerose der 121.
 Lungenembolie, Behandlung der 480.
 — Diagnose der 479.
 Lungenemphysem 158.
 — komplizierende Herzerkrankungen bei 159.
 Lungeninfarkt, Fieber bei 478.
 — Prognose des 479.
 Lungenkreislauf 11.
 Lungenödem 67. 68. 157. 295.
 — entzündliches 69.
 Lungenpuls, Celerität des 190.
 Lungenschrumpfung 158.
 Lungentuberkulose bei dekompensierten Mitralfehlern 71.
 — als Folge von kongenitalen Herzleiden 219.
 Lymphbewegung 11.
 Lymphbildung 11.
 Lymphome, leukämische 322.

M.

Magen bei organischen Herzkrankheiten 76.
 Magen- und Darmstörungen bei Herzinsuffizienz, Diät der 279.
 Magengeschwür nach Gefäßverlegung 484.
 Maligne rheumatische Endocarditis 347.
 Marantische Thromben 316.
 Marienbad 299.
 Maximaldruck, arterieller 31.
 Mediastinopericarditis, schwierige 389.
 — Geschichtliches 389.
 Medikamente zur Verstärkung der Herz-tätigkeit 240.
 Metallischer Beiklang des II. Herztönen 51.
 Metallische Klangfarbe der Herztöne 56.
 Metallisch klingendes Knistern 56.
 Metallklang der Herztöne bei Pneumopericard 397.
 Metrorrhagie bei organischen Herzkrankheiten 74.
 Mikroorganismen bei akuter septischer Endocarditis 353.
 Milch 274.
 Milz bei organischen Herzkrankheiten 76.
 Minimaldruck, arterieller 31.
 Mischnarkose bei Herzkranken 298.
 Mißbildungen des Herzens 218.
 — Behandlung 308.
 — Endocarditis bei 218.
 — Verminderung der Klappenanzahl 218.
 Mitralinsuffizienz 182.
 — Diagnose 182.
 Mitralstenose 185.
 — Diagnose 188.
 Musikalische Geräusche am Herzen 54.
 Muskuläre Insuffizienz der Herzklappen 53.
 Muskulatur bei Herzschwäche 82.

Muskulatur des Körpers und Herz 1.
 — einzelner Venengebiete 10.
 — und Gefäße 2.
 Mussetsches Symptom 176.
 Myocard, vacuoläre Entartung des 105.
 Myocarditis, akute 327.
 — Ätiologie 328.
 — bei akutem Gelenkrheumatismus 334.
 — bei Beri-Beri 332.
 — bei Diphtherie 329.
 — bei Gonorrhöe 334.
 — bei Scharlach 333.
 — primäre 337.
 — bei Typhus 333.
 — Prognose 338.
 — Symptome 329.
 — Therapie 339.
 — Vasomotorenchwäche bei 331.
 — Verlauf 329.
 — Ursache der klinischen Erscheinungen bei 331.
 — während der Fieberperiode der Infektionskrankheiten 332.
 — chronica 121.
 — — Behandlung, besondere Indikationen bei 300.
 — — Ätiologie 121.
 — — Diagnose 121.
 — — und Klappenfehler 200.
 — — pathologische Anatomie 122.
 — — Prognose 123.
 — — rekurrierende bei Klappenfehlern 200.
 — — Symptome 123.
 Myomalacia cordis 112.
 Myome des Herzens 322.

N.

Nahrungsresorption bei Herzinsuffizienz 77.
 Narkose Herzkranker 297.
 Natrium nitrosum 293.
 Natrium rhodanatum 292.
 — salicylicum 285.
 Nephritis acuta, Behandlung 295.
 — hämorrhagische 73.
 Nephritische Veränderungen bei Aorteninsuffizienz 178.
 Nerven und Gefäße 2.
 — extracardiale 9.
 — intracardiale 9.
 Nervensystem bei organischen Herzkrankheiten 83.
 Nervöse Herz- und Gefäßstörungen 528.
 — Alkoholgenuß bei 528.
 — Diagnose der 527.
 — Diät bei 529.
 — hydrotherapeutische Maßnahmen 53.
 — nach Mißbrauch von Kaffee und Tee 527.
 — bei Morphinisten 527.
 — durch Tabak 526.

Nervöse Herzschwäche 510.
 Nervus accelerans 9.
 — depressor 9.
 — vagus 9.
 Neurasthenia vasomotorica 510.
 Neurasthenia cordis 510.
 — Angina pectoris vasomotorica 515.
 — respiratorische Arythmie 513.
 — Cliquetis métallique 513.
 — Herzkontraktionen, frustrane bei 513.
 — Intermittieren des Pulses bei 513.
 — Lähmungsform 513.
 — Reizungsform 513.
 — Verlauf 515.
 Neurosen des Herzens und der Gefäße 527.
 — Bäder bei 531.
 — Begriffsbestimmung 509.
 — Chinin bei 533.
 — Elektrizität bei 532.
 — Erholungsreisen bei 530.
 — Gymnastik bei 530.
 — hysterische 517.
 — — Angina pectoris nervosa bei 517.
 — — Gefäßstörungen bei 517.
 — — Klopfen der Aorta bei 517.
 — — paroxysmale Tachycardie bei 517.
 — — Schmerzen am Herzen bei 517.
 — neurasthenische 510.
 — — Ätiologie der 516.
 — Literaturverzeichnis 534.
 — Medikamente bei 533.
 — Nitrite bei 533.
 — rein reflektorische 518.
 — — nach Entbindung 519.
 — — Klimakterium bei 519.
 — — Magendarmerkrankungen bei 518.
 — — Menses bei 519.
 — — Schwangerschaft bei 519.
 — symptomatische Maßnahmen bei 533.
 — Therapie der 528.
 — — Veränderungen an den Genitalien 518.
 Neurosen, Therapie 529.
 — — Vibrationsmassage bei 533.
 — — Vierzellenbad bei 532.
 Niereninduration, arterielle 179.
 Nitroerythrol 292.
 Nitroglyzerin 292.

O.

Obliteration des Pericards 389.
 — Diagnose 393.
 — Pathologische Anatomie 389.
 — Physikalische Symptome 390.
 — Prognose 394.
 — Verlauf 392.
 — Therapie 394.
 Obliteration der Pleurahöhlen 158.
 Obstipation 296.
 Ödeme 80.
 — akutes, zirkumskriptes 523.

Ödeme, angioneurotisches 523.
 — Beseitigung der 281.
 — symptomatische Behandlung der 296.
 Oeynhausens 256.
 Ohnmachtsanfälle bei organischen Herzkrankheiten 83.
 Ohren bei organischen Herzkrankheiten 87.
 Oliver-Cardarellisches Symptom bei Aneurysma 453.
 Ononidis Radix 285.
 Oppressionsgefühl 39.
 Organische Herzgeräusche 53.
 Orthodiagraphie 23.
 Orthoperkussion 19.
 Ortners Dyspragia angiosclerotica 418.

P.

Palpation des Herzens 13.
 Pankreas bei organischen Herzkrankheiten 76.
 Papillarmuskelsystem 7.
 Paraneuritis, schwielige (Curschmann) 486.
 Parasiten des Herzens 322.
 Parenchymatöse Veränderungen des Herzens 104.
 Paroxysmale Arrhythmie 46.
 — — bei Koronarsklerose 115.
 — Tachycardie 45.
 Parenchymembolie 475.
 Periarteriitis nodosa 437.
 Pericarditische Pseudolebercirrhose 76.
 Pericarditis 369.
 — Anordnung des pericarditischen Exsudates 369.
 — atypische Ansammlung des Exsudates 370.
 — Diagnose bei 380.
 — bei Bierherzen 145.
 — exsudativa 369.
 — Kombination mit Transsudation 251.
 — 372.
 — Geschichtliches 369.
 — Literaturverzeichnis 388.
 — obliterierende, mit chronischer Entzündung anderer seröser Häute 152.
 — pathologische Anatomie 369.
 — pleuritische Exsudate bei 376.
 — Prognose 381.
 — Punktion des Exsudats 384.
 — Reiben bei 76.
 — Rekurrenzlähmung bei 376.
 — subjektive Beschwerden 372.
 — Symptome 372.
 — — des Exsudates 373.
 — Temperatur 376.
 — Therapie 382.
 — trockene, Diagnose 378.
 — durch Unfall 400.
 — Verlauf 377.
 Pericardpunktion, Statistik der 387.

Periodische Arrhythmie 49.
 Periphere Arterien, auskultatorische Erscheinungen an 177.
 Peritonitische Veränderungen, chronische bei Herzkrankheiten 76.
 Perkussion 18.
 — auskultatorische 18.
 — in aufrechter und vornübergebeugter Körperhaltung 161.
 — palpatorische 18.
 — mit Pleschscher Fingerhaltung 20.
 Phenolphthalein 286.
 Phlebitis 491.
 — akute 491.
 — — Ödem bei 492.
 — — Embolien bei 492.
 — chronische 494.
 — syphilitische 495.
 — tuberkulöse 495.
 — Phlegmasia alba dolens 493.
 Phlebosklerose 489.
 Phonendoskop 18.
 Physiologische Richtung der Herzpathologie 6.
 Pilocarpin 286.
 Pleschsche Fingerhaltung bei der Perkussion 20.
 Plethora abdominalis 120.
 — — Behandlung der 299.
 — serosa 78.
 Phlethysmographie 32.
 Pleuritis Herzkranker 69.
 Plötzlicher Druck am Herzen 39.
 Pneumonien Herzkranker, Behandlung 295.
 Pneumopericard 397.
 Poiseuillesche Formel 10.
 Polycythaemia hypertonica 149.
 Präcordialangst 39.
 Prognostische Grundsätze für Herzkrankheiten 4.
 Prüfung der Funktion des Herzens 34.
 Pseudoangina pectoris, neurasthenische 511.
 Pseudoaorteninsuffizienzen 180.
 Pseudolebercirrhose, pericarditische 76.
 Psychische Alterationen 85.
 — Störungen, leichtere 257.
 — — bei Herzleiden 49.
 Psychosen bei Störungen der Herztätigkeit 86.
 — Behandlung der 297.
 Pulmonalinsuffizienz 189.
 — bei Erkrankung der Atmungsorgane 156.
 — Diagnose 190.
 Pulmonalstenose 190. 221.
 — angeborene 221.
 — Diagnose 191.
 Pulmonalton 51.
 — Akzentuation des zweiten 148.
 Puls 26.
 — bei einfacher akuter Endocarditis 357.

- Puls bei Pericarditis 376.
 — der übrigen zugänglichen Körperarterien 32.
 — Form des 28.
 — Frequenz des 27.
 — Gleichheit der beider Seiten 27.
 — Größe des 27.
 — Regelmäßigkeit des 27.
 Pulsus alternans 49.
 — bigeminus 49.
 — celer 176.
 — paradoxus 50.
 — paradoxus bei Pericarditis obliterans 392.
 — pseudo-alternans 49.
 — trigeminus 49.
 Pulsation des rechten Ventrikels 16.
 Pulsatorische Vergrößerung palpatorischer Milztumoren 177.
 Pulsdifferenz bei Aortensklerose 414.
 Pulsdruck nach Strasburger 31.
 Pulsieren der Rachenorgane 177.
 Pulsuntersuchung, Instrumente zur 29.
 Punktion von Ergüssen in die Pleurahöhle und das Abdomen 281.
 — Technik 282.
 — der Hautödeme 286.
 — des pericarditischen Exsudates 384.
 — — bei atypischen Fällen 386.
 — — Geschichtliches 384.
 — — nach Curschmann 385.
 — — rechts vom Sternum 385.
 — — Technik 384.
 Purgen 286.

R.

- Rauchen bei Herzinsuffizienz 232.
 Raynaudsche Krankheit 524.
 Reaktionsfähigkeit des Herzmuskels 9.
 Refraktäre Periode 8.
 Reiben, extrapericardiales 379.
 — pericarditisches 372.
 Reiten bei Herzinsuffizienz 235. 270.
 Rekurrenslähmung bei Pericarditis exsudativa 376.
 Rekurrenslähmung bei Aneurysmen des Arcus aortae 452.
 Relative Herzdämpfung 18.
 — Insuffizienz der Klappen 53.
 Retrosternale Auskultation 33. 414.
 Rhythmus der Herztöne 54.
 Ringmuskel der linken Kammer 7.
 Röntgenbild bei Pericarditis 380.
 Ruhe bei Herzinsuffizienz 270.
 Ruptur der Arterien 442.
 — Ductus Botalli 443.
 Rupturen des Herzens 319.
 — von Klappen und Sehnenfäden 320.

S.

- Salzfluß der Haut 80.
 Sarkome des Herzens 322.

- Sauerstoffbäder 253.
 Sauerstoffeinatmung 293.
 Sauerstoffinfusion, intravenöse 294.
 Schlaflosigkeit 85.
 Schlafmittel 271.
 Schnupfen, nervöser 524.
 Schrumpfnieren bei Trinkern 145.
 Schwäche der linken Herzkammer 60.
 Schwäche der rechten Herzkammer 61.
 Schwächezustände, plötzliche der rechten Kammer mit vollständigem cardialem Asthma 157.
 Schweißsekretion 83.
 — bei Herzinsuffizienz, Anregung der 283.
 Schwellenwertsperkussion 19.
 Schwindelempfindung 83.
 Schwirren am Herzen 54.
 Schwitzen der Herzkranken 296.
 Scillae Bulbus 250.
 Semilunarklappenschluß, Fühlbarkeit des 16.
 Sensorium, Trübung des 84.
 Sinusoidale Wechselstrombäder 260.
 Sklerodermie 525.
 Sklerose der absteigenden Aorta 415.
 — der aufsteigenden Aorta 413.
 — der Lungenarterien 121.
 Skopolaminmorphiuminjektion bei Herzkrankheiten 298.
 Soden 256.
 Southey'sche Nadeln 286.
 Spaltbildung der vorderen Thoraxwand 324.
 Spaltung der Herztöne 55.
 Spannung der Arterienwand 26.
 Spargel 284.
 Spartein 250.
 Species diureticae 285.
 — dialysatae Golaz 285.
 Sphygmogramm, absolutes 31.
 Sphygmograph 29.
 Sphygmomanometer 30.
 Splanchnicusarterien 10.
 Spitzenstoß 13.
 — Ausdehnung des 14.
 — Höhe des 14.
 — Ort des 14.
 — Unfühlbarkeit des 391.
 — Widerstand des 15.
 Stadium der schweren Kreislaufstörung 101.
 Status anginosus 42.
 Stauungsascites 82.
 Stauungsbronchitis 68.
 Stauungssteirrhose 74.
 Stauungsdilatation bei Klappenfehlern 205.
 Stauungsharn 72.
 Stauungspneumonien 69.
 Stauungsschrumpfnieren 73.
 Stenose des Aortenostiums 180.
 — — angeborene 439.
 — — erworbene 439.

- Stenose des Mitralostiums 185.
 — — Diagnose 188.
 — des Pulmonalostiums 190.
 — — Diagnose 190.
 — des Tricuspidalostiums 194.
 — — Venenpuls bei 194.
 Stensonscher Versuch, Erscheinungen bei Verlegung der Aorta descendens 482.
 Stickoxydul bei Herzkranken 298.
 Streptokokkenserum 366.
 Strontium lacticum 284.
 Strophanthi Tinctura 249.
 Strophanthus 249.
 Strophanthustabletten 249.
 Strophanthin 249.
 Subjektive Herzercheinungen 39.
 Syphilis des Herzens 124.
 — Behandlung, besondere Indikationen 300.
 Systolische Einziehung bei Pericarditis 390.
 — Entstehung der 391.

T.

- Tabes mit Aortenfehlern 85.
 Tachycardie 45.
 — — essentielle paroxysmale 520.
 — — Herzdilatation bei 522.
 — — Lungenblähung bei 522.
 — paroxysmale 45.
 — — bei Koronarsklerose 115.
 Tachygraph 32.
 Tachypnoe 66. 86.
 Tanzen bei Herzinsuffizienz 253.
 Tarasp 299.
 Tee bei Herzinsuffizienz 232. 274.
 Terrainkuren und -kurorte 266.
 Theobromin 251. 284.
 Theocin 284.
 Theophyllin 284.
 Theorie Thomas der Arteriosklerose 403.
 Theorie Traubes der Arteriosklerose 402.
 Thrombose der Armvenen 501.
 — der Arterien 472.
 — Ätiologie der 472.
 — Blutgerinnung bei 473.
 — Blutplättchen bei 472.
 — Kanalisation der 474.
 — Organisation der 473.
 — pathologische Anatomie der 472.
 — Behandlung der 502.
 — in den Beinvenen 500.
 — von Darmvenen 501.
 — des Ductus arteriosus Botalli 481.
 Thrombose und Embolie der Arteria carotis 482.
 — — der Arteria coeliaca 483.
 — — der Arteria mesenterica superior und inferior 483.
 — — der Aorta 481.
 — — der Extremitätenarterien 486.

- Thrombose und Embolie der Kapillaren 475.
 — — der Lungenarterie 477.
 — — der Milzarterien 485.
 — — der Nierenarterien 486.
 — in den Herzhöhlen 316.
 — der Hirnvenen 501.
 — der oberen Hohlvene 501.
 — der unteren Hohlvene 500.
 — der Jugularvenen 501.
 — der Kranzarterien 117.
 — der Lebervenen 502.
 — marantische 316.
 — — in Venen 499.
 — der Milzvene 501.
 — der Nierenvene 501.
 — der Pfortader 501.
 — im Plexus pubicus 500.
 — Symptome 500.
 — in der Vena iliaca communis 500.
 — der Vena anonyma bei Pericarditis exsudativa 376.
 — der Venen 499.
 Tonus der Gefäßmuskulatur 10.
 Transposition der Arterien 222.
 Transsudate in Körperhöhlen, Beseitigung der 281.
 Trichinen 323.
 Trichterdrainage 287.
 Tricuspidalinsuffizienz 191.
 — Diagnose 193.
 — Erkrankung der Atmungsorgane 156.
 — Venenpuls bei 192.
 Tricuspidalstenose 194.
 — Venenpuls bei 194.
 Trinkkuren bei der Herzinsuffizienz der Fettleibigen 303.
 Trommelschlägelfinger und -zehen 82.
 — bei kongenitalem Herzleiden 219.
 Tropfenform des Herzens 2.
 Trousseau'sches Phänomen 505.
 Trübung des Sensoriums 84.
 Truncaceks anorganisches Serum 427.
 Tuberkulose des Herzens 321.
 Tuffnells Vorschrift bei Aneurysma 465.
 Tumoren des Herzens 322.

U.

- Überanstrengung des Herzens bei Unfall 398.
 Überdehnung bei Klappenfehlern 199.
 Unfall 398.
 — Entstehung und Verschlechterung organischer Herzleiden durch 398.
 — Erschütterung des ganzen Körpers bei 399.
 — Herzruptur bei 399.
 — Kontusion der Brustwand bei 399.
 — Pericarditis nach 400.
 — Überanstrengung des Herzens bei 398.

Unfall, Zerreißung von Klappen und Sehnenfäden bei 399.
 Ungleichheit der Herzaktion 47.
 Unregelmäßigkeit der Herzaktion 47.
 Unterernährung und Herz 2.
 Untersuchungsmethoden des Herzens 13.
 Untersuchung der Kapillaren 34.
 — der Venen 33.
 — des pericardialen Reibens 380.
 Unverschieblichkeit des Herzens bei Pericardobliteration 392.
 Urämische Erscheinungen 149.
 Urämische Entzündungen der Pleura 149.
 — des Pericards 149.
 Uteringeräusch 33.
 Uterusmyom bei Herzveränderung, Behandlung des 305.

V.

Vacuoläre Entartung des Myocards 105.
 Valerianae Tinctura 252.
 Valvuläre Geräusche 53.
 Varicen 496. 497.
 — der Ösophagusvenen 499.
 — der Vorhofscheidewand 317.
 Varicocele 499.
 Vasomotorenschwäche bei Myocarditis 331.
 Vasomotorische Centren 10.
 Venendruckmessung nach Frey 34.
 Venen, Erweiterung der 496.
 Venenerweiterung, Symptome der 497.
 Venengeräusche im Thorax 56.
 Venenklappenton 193.
 — an der Leber 34.
 — bei Tricuspidalinsuffizienz 192.
 — bei Tricuspidalstenose 194.
 Venenpuls, normaler 33.
 — zentripetaler Quinckes 505.

Venen der Schilddrüse 497.
 Vereiterung der Herzwand 319.
 Verengung der Luftröhre durch Kropf 161.
 Verlagerung des Herzens bei Sklerose der aufsteigenden Aorta 415.
 Verlangsamung der Herzaktion (Bradycardie) 46.
 — des Herzschlages bei Koronarsklerose 114.
 Verschieblichkeit des Herzens bei Lagewechsel des Körpers 326.
 Verschußzeit der Kammern 14.
 Verspätung des Cruralistones bei Isthmusstenose der Aorta 440.
 Viskosität des Blutes 11.
 — bei cyanotischen Herzkranken 79.
 — nach Jodkaligegebrauch 425.
 Vorhöfe, Bewegung der 8.
 Vorhofscheidewand, Varicen der 317.
 Vorhofwelle des Venenpulses 34.
 Voussure 13.

W.

Wachsartige Degeneration des Herzmuskels 106.
 Wachstumshypertrophie des Herzens 153.
 Wanderherz 326.
 Waschungen bei Herzinsuffizienz 252.
 Wasserretention bei Herzschwäche der Fettleibigen 304.
 Weite der Arterien 26.
 Werne (Westfalen) 256.

Z.

Zerreißung von Klappen und Sehnenfäden bei Unfall 399.
 Zucken am Herzen 39.
 Zuckergußeber 75.

Soeben erschien vollständig

in zweiter, vollständig umgearbeiteter Auflage das

Handbuch der praktischen Medizin.

Bearbeitet von

Geh. Medizinalrat Prof. Dr. Brieger in Berlin, Prof. Dr. Damsch in Göttingen, Prof. Dr. Dehio in Dorpat, Geh. Medizinalrat Prof. Dr. Ebstein in Göttingen, Prof. Dr. Edinger in Frankfurt a. M., Prof. Dr. Epstein in Prag, Dr. Finlay in Havanna, Geh. Medizinalrat Prof. Dr. Fürbringer in Berlin, Prof. Dr. E. Grawitz in Charlottenburg, Geh. Medizinalrat Prof. Dr. Harnack in Halle a. S., Prof. Dr. Jadassohn in Bern, I. Oberarzt Dr. Kümmell in Hamburg, Prof. Dr. Lauche in Christiania, Prof. Dr. Lenhartz in Hamburg-Eppendorf, Prof. Dr. Lorenz in Graz, Stabsarzt Prof. Dr. Marx in Frankfurt a. M., Prof. Dr. Mendel in Berlin, Prof. Dr. Nicolaier in Berlin, Prof. Dr. Obersteiner in Wien, Hofrat Prof. Dr. Präbram in Prag, Prof. Dr. Redlich in Wien, Oberarzt Dr. Reiche in Hamburg-Eppendorf, Prof. Dr. Romberg in Tübingen, Prof. Dr. Rosenstein in Leiden, Prof. Dr. Rumpf in Bonn, Prof. Dr. Schwalbe in Berlin, Prof. Dr. Sticker in Münster i. W., Prof. Dr. Strübing in Greifswald, Medizinalrat Prof. Dr. Unverricht in Magdeburg, Prof. Dr. Wassermann in Berlin, Geh. Medizinalrat Prof. Dr. Ziehen in Berlin.

Unter Redaktion von

Dr. W. Ebstein und **Prof. Dr. J. Schwalbe**

Geh. Medizinalrat, o. Professor in Göttingen Herausgeber der Deutschen med. Wochenschrift

herausgegeben von **W. Ebstein.**

Vier Bände.

232 Bogen. Mit 261 Textabbildungen. gr. 8°. 1905/06.

Geh. M. 77.—, in Leinw. geb. M. 85.—

- I. Band: Krankheiten der Atmungs-, der Kreislaufsorgane, des Blutes und der Blutdrüsen.** 67 Bogen. Mit 75 Textabbildungen. gr. 8°. 1905. Geh. M. 22.—, in Leinw. geb. M. 24.—
- II. Band: Krankheiten der Verdauungs-, der Harnorgane und des männlichen Geschlechtsapparates. Venerische Krankheiten.** 61 Bogen. Mit 54 Textabbildungen. gr. 8°. 1905. Geh. M. 20.—, in Leinw. geb. M. 22.—
- III. Band: Krankheiten des Nervensystems (mit Einschluß der Psychosen). Krankheiten der Bewegungsorgane.** 59 Bogen. Mit 81 Textabbildungen. gr. 8°. 1905. Geh. M. 20.—, in Leinw. geb. M. 22.—
- IV. Band: Infektionskrankheiten, Zoonosen, Konstitutionskrankheiten, Vergiftungen durch Metalle, durch Tier- und Fäulnisgifte.** 45 Bogen. Mit 51 Abbildungen. gr. 8°. 1906. Geh. M. 15.—, in Leinw. geb. M. 17.—

Die erste Hälfte des I. Bandes des Handbuchs erschien im März 1905, mithin ist die neue Auflage innerhalb Jahresfrist vollendet worden! Da auch jede Umfangüberschreitung vermieden wurde, ist das „Handbuch der praktischen Medizin“ in seiner neuen Auflage unter ähnlichen Werken früherer und jetziger Zeit tatsächlich eines der gedrängtesten und billigsten Sammelwerke über das Gesamtgebiet der inneren Medizin, und vermöge der letzteren Eigenschaft seine Anschaffung einem jeden Arzte ermöglicht.

Der die „Chirurgie des praktischen Arztes“ wie die Augen- und Ohrenkrankheiten enthaltende Supplementband zu der zweiten Auflage des Handbuchs der praktischen Medizin, der einzeln käuflich sein wird, befindet sich im Druck und wird im Juni 1906 zu erscheinen beginnen.

Seit kurzem befindet sich im Erscheinen:

Physikalische Therapie in Einzeldarstellungen

herausgegeben von

Dr. Julian Marcuse und **Doz. Dr. A. Strasser**

Dirigierender Arzt der Kuranstalt Ebenhausen
bei München

an der Universität Wien

unter Mitarbeit von

Prof. Dr. **L. Brieger**, Berlin, Doz. Dr. **A. Bum**, Wien, Dr. **B. Buxbaum**, Wien,
Doz. Dr. **H. Determann**, Freiburg i. B.-St. Blasien, Dr. **O. Fellner**, Wien, Dr.
A. Foges, Wien, Doz. Dr. **F. Frankenhäuser**, Berlin, Dr. **R. Friedländer**,
Wiesbaden, Prof. Dr. **J. Glax**, Abbazia, Doz. Dr. **M. Herz**, Wien, Doz. Dr.
R. Kienböck, Wien, Doz. Dr. **D. O. Kuthy**, Budapest, Dr. **A. Laqueur**,
Berlin, Doz. Dr. **A. Martin**, Zürich, Dr. **S. Munter**, Berlin, Prof. Dr. **H. Rieder**,
München, Prof. Dr. **H. Rosin**, Berlin, Prof. Dr. **G. Sittmann**, München, Doz. Dr.
K. Ullmann, Wien, Prof. Dr. **W. Winternitz**, Wien, Doz. Dr. **J. Zappert**, Wien.

Erschienen sind:

1. Heft. **Physiologische Grundlagen der Hydro- und
Thermotherapie.** Von Hofrat Prof. Dr. *W. Winternitz*.
Mit 11 Abbildungen im Text.
gr. 8°. geh. M. 2.—, in Leinw. geb. M. 2.60.
4. Heft. **Physiologie und Technik der Massage.** Von
Dozent Dr. *A. Bum*. Mit 23 Abbildungen im Text.
gr. 8°. geh. M. 1.20, in Leinw. geb. M. 1.80.
7. Heft. **Die physiologischen Grundlagen und die
Technik der Elektrotherapie.** Von Privatdozent
Dr. *F. Frankenhäuser*. Mit 150 Abbildungen im Text.
gr. 8°. geh. M. 2.80, in Leinw. geb. M. 3.40.
8. Heft. **Balneotherapie.** Von Prof. Dr. *J. Glax*.
gr. 8°. geh. M. 2.40, in Leinw. geb. M. 3.—
12. Heft. **Physikalische Therapie der Erkrankungen
der Verdauungsorgane.** Von Dr. *B. Buxbaum*.
gr. 8°. geh. M. 2.40, in Leinw. geb. M. 3.—
13. Heft. **Physikalische und diätetische Therapie der
Gicht.** Von Dr. *S. Munter*.
gr. 8°. geh. M. 1.80, in Leinw. geb. M. 2.40.
14. Heft. **Physikalische und diätetische Therapie der
Zuckerharnruhr.** Von Dr. *S. Munter*.
gr. 8°. geh. M. 1.60, in Leinw. geb. M. 2.20.
17. Heft. **Physikalische Therapie der Skrofulose.** Von
Dozent Dr. *D. O. Kuthy*.
gr. 8°. geh. M. 1.60, in Leinw. geb. M. 2.20.

Die „Physikalische Therapie“ erscheint in 25 Heften und zwar je nach der behandelten Materie im Umfang von 3 bis 6 Bogen Groß-Oktav-Format. Die Vorbereitungen sind so weit gediehen, daß das Erscheinen sämtlicher Hefte für dieses Jahr in Aussicht gestellt werden kann. Die Hefte sind im Abonnement wie auch einzeln zu beziehen.

Grundriss der Praktischen Medizin

mit Einschluss der Gynäkologie (bearb. von Dr. A. Czempin)
und der Haut- und Geschlechtskrankheiten (bearb. von Dr. M. Joseph).

Für Studierende und Aerzte.

Von Professor Dr. J. Schwalbe.

Dritte, vermehrte Auflage.

Mit 65 Textabbildungen.

gr. 8°. 1904. 36 Bogen. Geheftet M. 8.—; in Leinwand gebunden M. 9.—

Geheimrat Prof. Dr. Fürbringer, Berlin, sagt in der „Deutschen medizinischen Wochenschrift“ 1904, Nr. 17:

Wir haben schon zweimal Gelegenheit gehabt, der besonderen Vorzüge dieses Lehrwerks zu gedenken (diese Wochenschrift 1893, Nr. 5 und 1898, Literatur-Beilage, S. 2). Zu ihnen tritt eine erneute, den Umformungen der rastlosen wissenschaftlichen Forschung Rechnung tragende Durcharbeitung, ein Zuwachs von Illustrationen, ein sechster, die Zusammensetzung der gebräuchlichsten Nahrungsmittel etc. behandelnder Anhang, endlich ein stattlicheres Format; letzteres hat im Verein mit einer modifizierten Druckweise eine Preisverringering ermöglicht, die wir in Ansehung des auch in der Ausstattung Gebotenen als erstaunlich anzusprechen nicht zögern. Auf Schritt und Tritt merkt man die bessernde Hand; sie hat eine Feder geführt, welcher der vorgesehene Leserkreis scharf und klar, grossenteils lapidar gefasste Darbietungen zur schnellen Orientierung dankt, die weitab vom Begriffe des schlichten Kompendiums liegen. Der Erfüllung des im Vorwort ausgesprochenen Wunsches sind wir sicher: Es wird der dritten, ganz auf die Höhe der Zeit gebrachten Auflage des „Büchleins“, wie es der Autor bescheiden nennt, keine mindere Gunst beschieden sein, als ihren Vorgängerinnen. Nicht Wenige dürften den ihnen lieb gewordenen, zuverlässigen Führer noch lieber gewinnen.

Handwörterbuch der Gesamten Medizin.

Unter Mitwirkung zahlreicher Fachgelehrter herausgegeben von

Dr. A. Villaret

Königlich preussischem Generalarzt.

Zweite, gänzlich neu bearbeitete Auflage.

===== Zwei Bände. =====

I. Band (A—H).

gr. 8°. 1899. 68 Bogen. Geheftet M. 27.—; in Halbfranz geb. M. 30.—

II. Band (I—Z).

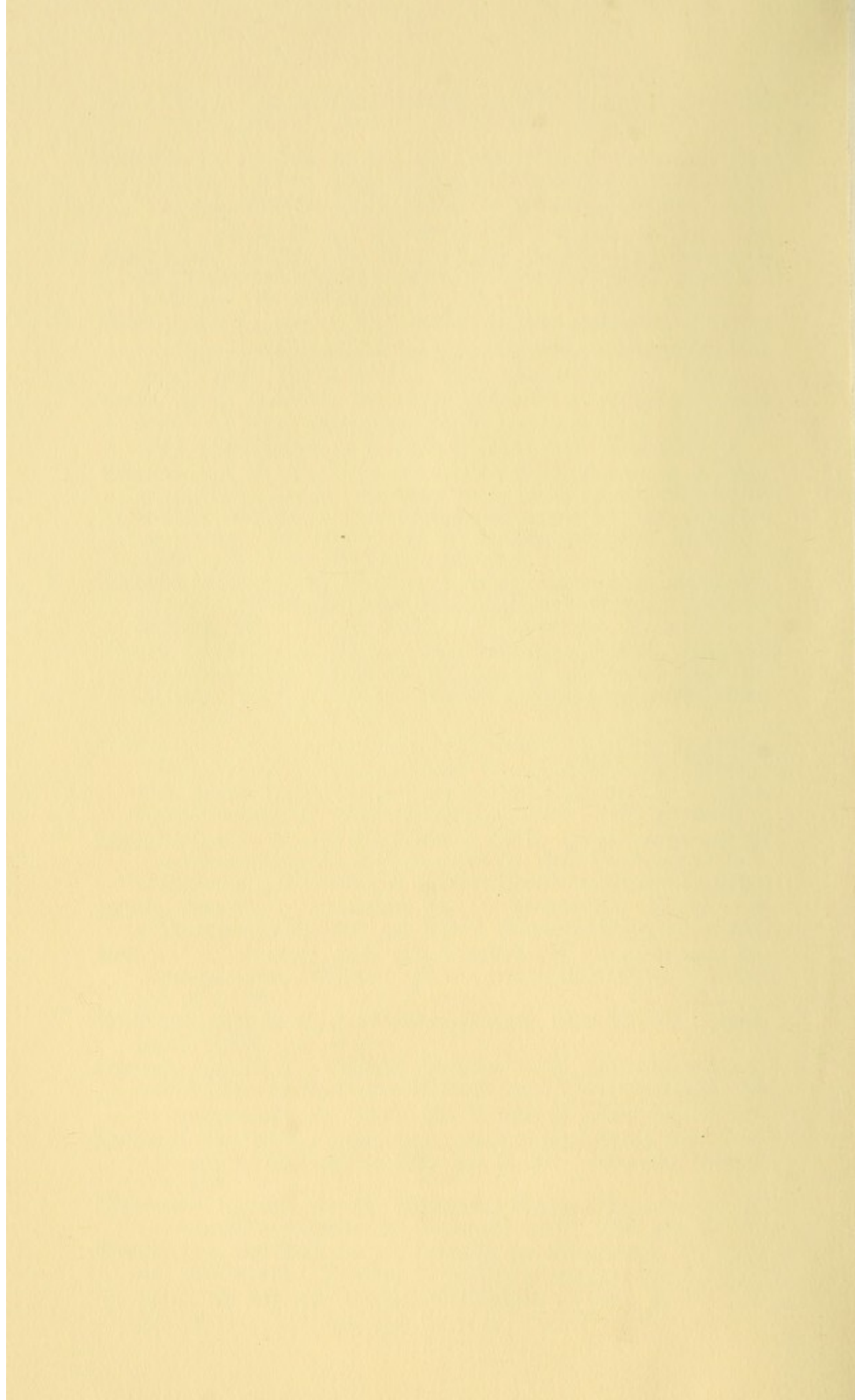
gr. 8°. 1900. 74 Bogen. Geheftet M. 29.60; in Halbfranz geb. M. 32.60.

Das „Handwörterbuch der gesamten Medizin“ soll — und wie es der Erfolg der ersten Auflage gezeigt hat, ist es hierzu auch vortrefflich geeignet — dem Praktiker durch die Fülle neuer wissenschaftlicher Errungenschaften ein kundiger Führer sein, ein Berater, der auf jede dem Arzte auftauchende Frage, sei es in der Chirurgie, in der inneren Medizin, in der Geburtshilfe, in der Pharmakologie, Toxikologie, in den Spezial- wie in den Hilfswissenschaften, möglichst rasch, kurz und sicher Antwort gibt.

Die Namen der Mitarbeiter bürgen dafür, dass diese nicht leichte Aufgabe sachgemäss gelöst wurde, wie dies ja auch bereits für die erste Auflage anerkannt worden ist. Die zweite Auflage ist, wie dies natürlich, vollständiger als die erste, manches Ungenauere ist verbessert worden, Neues hinzugebracht, Altes peinlich genau revidiert.

- Biedert**, Geh. Rat Prof. Dr. Ph., und **Fischl**, Prof. Dr. R., *Lehrbuch der Kinderkrankheiten*. Zwölfte, sehr vermehrte und verbesserte Auflage. Mit 2 farbigen Tafeln und 73 Abbildungen im Text. gr. 8°. 1902. geh. M. 18.—; in Leinw. geb. M. 19.60.
- Ebstein**, Geheimrat Prof. Dr. W., *Die Tastperkussion*. Ein Leitfaden für den klinischen Unterricht und für die ärztliche Praxis. Mit 7 Abbildungen. 8°. 1901. geh. M. 1.60.
- Fehling**, Geh. Rat Prof. Dr. H., *Lehrbuch der Frauenkrankheiten*. Dritte, völlig neu bearbeitete Auflage. Mit 229 Abbildungen im Text. gr. 8°. 1906. geh. M. 9.—; in Leinw. geb. M. 10.—
- Gocht**, Dr. H., *Handbuch der Röntgen-Lehre*. Zum Gebrauche für Mediziner. Zweite, umgearbeitete und vermehrte Auflage. Mit 104 Textabbildungen. gr. 8°. 1903. geh. M. 10.—; in Leinw. geb. M. 11.—
- Hundeshagen**, Dr. K., *Einführung in die ärztliche Praxis* vom Gesichtspunkte der praktischen Interessen des Ärztstandes unter eingehender Berücksichtigung der Versicherungsgesetze und der allgemeinen Gesetzgebung. Für Studierende der Medizin und junge Ärzte. 8°. 1905. geh. M. 6.—; in Leinw. geb. M. 7.—
- Jahrbuch der praktischen Medizin**. Kritischer Jahresbericht für die Fortbildung der praktischen Ärzte. Herausgeg. von Prof. Dr. J. Schwalbe. **Jahrgang 1906**. 8°. geh. M. 11.—; in Leinw. geb. M. 12.—
- Jellinek**, Dr. S., *Elektropathologie*. Die Erkrankungen durch Blitzschlag und elektrischen Starkstrom in klinischer und forensischer Darstellung. Mit 72 Abbildungen und 4 chromolithographischen Tafeln. gr. 8°. 1903. geh. M. 9.—
- Kobert**, Prof. Dr. R., *Lehrbuch der Intoxikationen*. Zweite, durchweg neubearbeitete Auflage. Zwei Bände. I. Band: Allgemeiner Teil. Mit 69 Textabbildungen. gr. 8°. 1902. geh. M. 7.— II. Band: Spezieller Teil. Mit 142 Textabbildungen. gr. 8°. 1906. geh. M. 27.—
- Lieblein**, Doz. Dr. V. und **Hilgenreiner**, Dr. H., *Die Geschwüre und die erworbenen Fisteln des Magendarmkanals*. Mit 4 Tafeln und 47 Textabbildungen. gr. 8°. 1905. geh. M. 23.40. (Deutsche Chirurgie, Lief. 46c.)
- Martin**, Prof. Dr. A., *Diagnostik der Bauchgeschwülste*. Mit 26 Textabbildungen. gr. 8°. 1903. geh. M. 8.—. (Deutsche Chirurgie, Lief. 45a.)
- Moll**, Dr. A., *Ärztliche Ethik*. Die Pflichten des Arztes in allen Beziehungen seiner Tätigkeit. gr. 8°. 1902. geh. M. 16.—; in Leinw. geb. M. 17.40.
- Neuburger**, Prof. Dr. M., *Geschichte der Medizin*. Zwei Bände. I. Band. gr. 8°. 1906. geh. M. 9.—
- Schenck**, Prof. Dr. F., u. **Gürber**, Privatdoz. Dr. A., *Leitfaden der Physiologie des Menschen* für Studierende der Medizin. Vierte Auflage. Mit 44 Abbildungen. 8°. 1906. geh. M. 5.40; in Leinw. geb. M. 6.40.
- Sprengel**, Prof. Dr. O., *Appendicitis*. Mit 4 farbigen Tafeln und 82 Abbildungen im Text. gr. 8°. 1906. geh. M. 26.— (Deutsche Chirurgie Lief. 46 d.)
- Weichardt**, Privatdoz. Dr. W., *Serologische Studien auf dem Gebiete der experimentellen Therapie*. Mit 98 Kurven. gr. 8°. 1906. geh. M. 2.80.
- Zweifel**, Geh. Rat Prof. Dr. P., *Lehrbuch der Geburtshilfe*. Für Ärzte und Studierende. Fünfte, vollständig umgearbeitete Auflage. Mit 237 teils farbigen Abbildungen im Text. gr. 8°. 1903. geh. M. 14.—; in Leinw. geb. M. 15.20.





COUNTWAY LIBRARY OF MEDICINE

RL
113
S33 E3

1.9.313

