

**Lehrbuch der speciellen Pathologie und Therapie : mit besonderer
Rücksicht auf Physiologie und pathologische Anatomie / von Felix v.
Niemeyer.**

Contributors

Niemeyer, Felix von, 1820-1871.
Royal College of Physicians of Edinburgh

Publication/Creation

Berlin : Hirschwald, 1868.

Persistent URL

<https://wellcomecollection.org/works/fj3dkrm2>

Provider

Royal College of Physicians Edinburgh

License and attribution

This material has been provided by This material has been provided by the Royal College of Physicians of Edinburgh. The original may be consulted at the Royal College of Physicians of Edinburgh. 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>

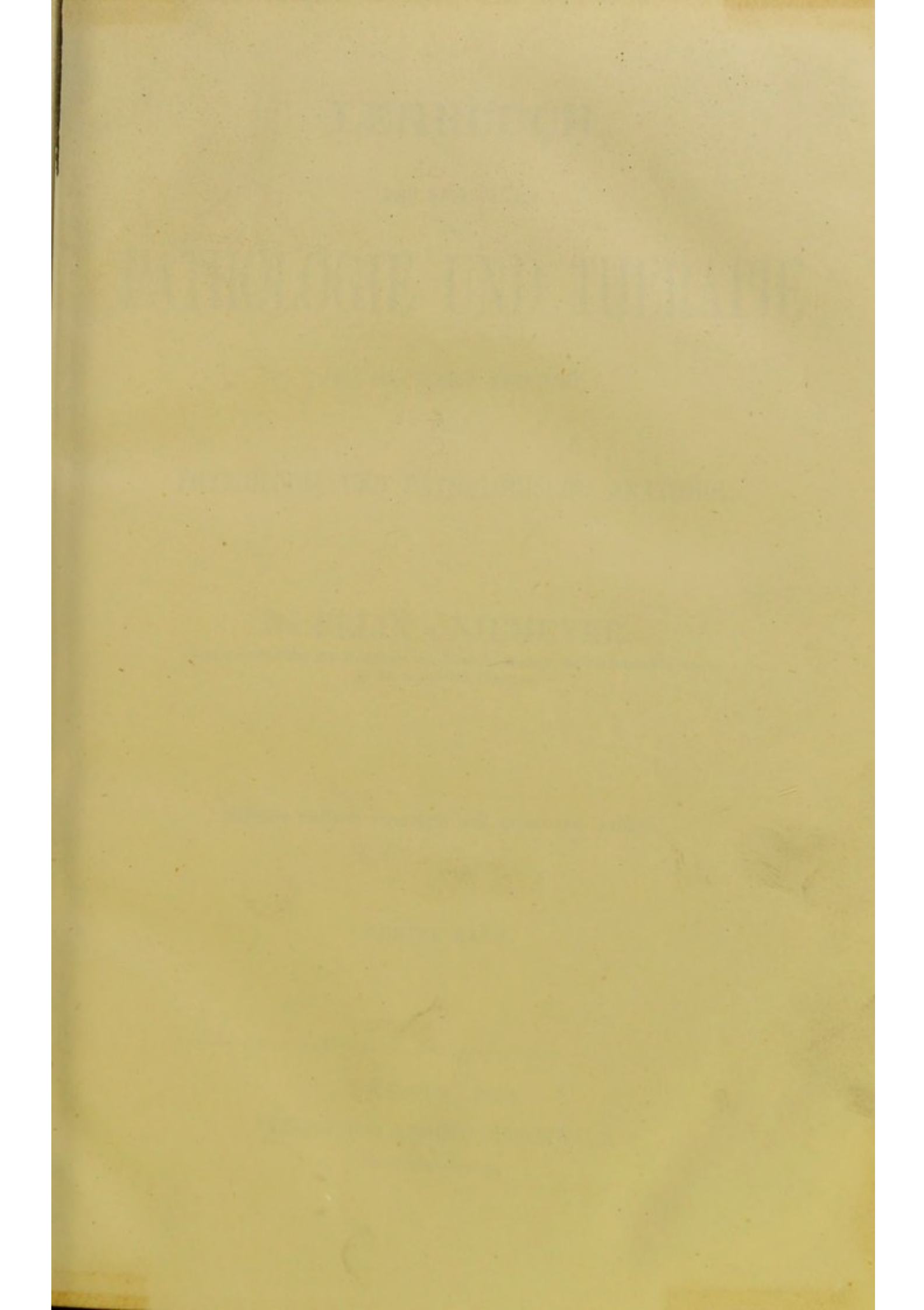


Fig. 4

R34901









Digitized by the Internet Archive
in 2015

<https://archive.org/details/b21925938>

LEHRBUCH
DER SPECIELLEN
PATHOLOGIE UND THERAPIE

MIT BESONDERER RÜCKSICHT

AUF

PHYSIOLOGIE UND PATHOLOGISCHE ANATOMIE

VON

DR. FELIX v. NIEMEYER,

ordentlicher Professor der Pathologie und Therapie, Director der medicinischen Klinik
an der Universität Tübingen.

Siebente vielfach vermehrte und verbesserte Auflage.

ERSTER BAND.

BERLIN, 1868.

VERLAG VON AUGUST HIRSCHWALD.

UNTER DEN LINDEN 68.

LEHRBUCH

DER ERNÄHRUNG

PATHOLOGIE UND THERAPIE

MIT BESONDERER BEACHTUNG

AUF

PHYSIOLOGIE UND PATHOLOGISCHE ANATOMIE

VON

DR. FRIEDRICH WILHELM

Das Recht der Uebersetzung in fremde Sprachen wird vorbehalten.

Ständige städtische Bibliothek und technische Schule

ERSTER BAND

BERLIN 1863

VERLAG VON ALBERT HENNINGHAUSEN

Seinem

hochverehrten Collegen

ADOLPH BARDELEBEN

in Greifswald

in

freundschaftlicher Hochachtung

gewidmet

vom

Verfasser.

Neuauflage

hochverehrte Collage

ADOLPH BARDEMBER

in Göttingen

fruchtbarer Hochachtung

gewidmet

Verlag

Vorrede zur ersten Auflage.

Man wird in dem vorliegenden Buche vergebens nach neuen Beiträgen für die Erkennung der Krankheiten oder nach neuen Hilfsmitteln für die Heilung derselben suchen. Nur diejenigen Krankheitserscheinungen, welche sich durch die Analyse zahlreicher Beobachtungen als die am Meisten constanten und die wesentlichen herausstellen, nur diejenigen Heilmittel und Curmethoden, welche sich wirklich bewährt haben, sind besprochen.

Nichtsdestoweniger wird man mein Buch nicht als einen Auszug aus älteren und umfangreicheren Pathologieen bezeichnen können, denn es wird sich eine bestimmte Richtung der Bearbeitung überall erkennen lassen: man wird überall das gewissenhafte Streben, die neuere Physiologie für die Erklärung pathologischer und therapeutischer Thatsachen zu verwerthen und die Symptome als die nothwendigen Folgen der Krankheit zu deduciren, leicht herausfinden.

Virchow gebührt das Verdienst, die allgemeine Pathologie umgestaltet und der neueren Physiologie angepasst zu haben. Seine Arbeiten haben die Aufgabe, welche ich mir gestellt hatte, wesentlich erleichtert. Es war oft nur nöthig, die allgemein gefundenen Gesetze auf die Krankheiten der einzelnen Organe anzuwenden, um für die physiologische Deutung ihrer Symptome neue Gesichtspunkte zu gewinnen und den einzelnen Abschnitten ein neues Ansehen zu geben. Auch für die specielle Pathologie und Therapie ist der Weg, den ich eingeschlagen habe, nicht neu. Die Arbeiten von Romberg, Frerichs, Traube und Anderen liefern glänzende Beweise für das, was durch die Bearbeitung der speciellen Pathologie und Therapie in der angegebenen Richtung erreicht werden kann. Es liegt mir fern, mein Lehrbuch den vortrefflichen Detailarbeiten

jener Männer gleichzustellen; aber das muss ich für mich in Anspruch nehmen, dass meine Arbeit zuerst in der gedrängten Kürze eines Lehrbuchs das gesammte Gebiet der speciellen Pathologie und Therapie von jenem Standpunkte aus behandelt.

Was die Art der Behandlung anbetrifft, so habe ich den einzelnen Capiteln eine Uebersicht über die Litteratur der in ihnen abgehandelten Krankheiten nicht vorausgeschickt. Diese Uebersicht vollständig zu geben, lag nicht im Plane des Buches, und ich muss die, welche sich über die Litteratur unterrichten wollen, auf die ausführlichen Handbücher verweisen. Aber auch diejenigen Werke, welche ich vorzugsweise bei der Bearbeitung benutzt habe, habe ich nicht aufführen wollen, um nicht den knapp zugemessenen Raum mit Citaten zu füllen. Die Werke, die ich am Häufigsten hätte citiren müssen, sind die Schriften von **Joh. Müller**, **Kölliker**, **Ludwig**, **Donders** und anderen Physiologen.

Krankheitsgeschichten habe ich nicht erzählt, um nicht unnütz die Casuistik zu vermehren; dagegen habe ich versucht, das Bild der Krankheiten, wie es mir vorschwebte, möglichst getreu und zusammenhängend wiederzugeben, ohne mich auf eine Classification der Symptome einzulassen. Gerade diese Sonderung macht es dem Anfänger oft schwer, das Material übersichtlich zusammenzufassen und die beschriebene Krankheit wiederzuerkennen.

Bei der Besprechung der Therapie habe ich es vermieden, die Leser durch eine Aufzählung alles dessen, was jemals gegen die in Rede stehende Krankheit empfohlen ist, zu ermüden und habe statt dessen für alle Phasen der Krankheit den bestimmten Rath gegeben, zu welchem mich eigene Erfahrungen und fremde, denen ich Vertrauen schenke, berechtigten.

Die Capitel „Fieber, Entzündungen“ etc., welche in den meisten Lehrbüchern abgehandelt werden, sind in dem vorliegenden Buche fortgeblieben, da sie in das Gebiet der allgemeinen Pathologie und Therapie gehören. — Dasselbe gilt von den üblichen allgemeinen Einleitungen und den Prolegomena zu den einzelnen Abschnitten, da auch sie Gegenstände zu behandeln pflegen, welche theils der allgemeinen Pathologie und Therapie, theils der allgemeinen Semiotik, theils selbst der Anatomie und Physiologie angehören. — Auch die physikalische Diagnostik ist nicht in gesonderten Abschnitten behandelt. Die Erklärung der physikalischen Symptome ist vielmehr überall da gegeben, wo dieselben zuerst Erwähnung finden mussten. Auf die Controversen, welche

in diesem Gebiet noch nicht ausgefochten sind, ist keine Rücksicht genommen, sondern für die einzelnen Erscheinungen ist nur die Erklärung, welcher ich mich anschliesse, in möglichst einfacher und fasslicher Form gegeben. Es scheint mir für den Anfänger vor Allem darauf anzukommen, dass er sich zunächst eine Ansicht sicher und scharf einpräge. — Alles, was in das Gebiet der Chirurgie gehört und in den Lehrbüchern der Chirurgie besprochen wird, ist in dem vorliegenden Buche übergangen oder nur angedeutet. Endlich sind die Vergiftungen und die psychischen Erkrankungen nicht abgehandelt. Sollten auch diese Abschnitte in derselben Weise wie die übrigen bearbeitet werden, sollte auch hier nicht das Gedächtniss, sondern der Verstand in Anspruch genommen, sollten die Symptome nicht aufgeführt, sondern erklärt werden, so hätte es so ausführlicher, theils chemischer, theils psychologischer Erörterungen bedurft, dass diese Abschnitte eine ungebührliche Ausdehnung im Verhältniss zum ganzen Buche erreicht hätten.

Durch diese Begrenzung des Materials ist es nun aber möglich geworden, die einzelnen Capitel der speciellen Pathologie und Therapie trotz des geringen Umfanges des vorliegenden Buches mit Ausführlichkeit und Gründlichkeit zu behandeln und eine aphoristische und unverständliche Kürze zu vermeiden.

Was endlich die Anordnung der behandelten Gegenstände anbetrifft, so habe ich es vorgezogen, die Krankheiten der einzelnen Organe den allgemeinen Erkrankungen vorzuschicken, da die allgemeinen Erkrankungen fast immer zu örtlichen Störungen der Ernährung führen und daher um vieles leichter verstanden werden, wenn letztere zuvor besprochen sind.

Greifswald, im April 1858.

F. Niemeyer.

Vorrede zur siebenten Auflage.

Es sind seit dem ersten Erscheinen meines Lehrbuches fast zehn Jahre verflossen. Die wissenschaftliche Ausbeute, welche die klinische Medicin den während dieser Zeit sowohl auf ihrem eigenen Gebiete, als auf dem der Physiologie, der pathologischen Anatomie, der physiologischen und pathologischen Chemie angestellten Forschungen verdankt, ist eine sehr reiche. Einzelne, zum Theil wichtige Fragen sind zum Abschluss gebracht; mancher dunkle Punkt ist aufgehellet; auch manche verkehrte Auffassung ist berichtigt, und mancher Irrthum erkannt worden.

Ich bin bei der Bearbeitung der früheren Auflagen zwar bemüht gewesen, um mein Buch auf der Höhe der Wissenschaft zu erhalten, den wichtigsten Fortschritten der Medicin und der ihr verwandten Disciplinen Rechnung zu tragen, allein die Kürze des Zeitraums, welcher mir für diesen Zweck bei der schnellen Folge der Auflagen zu Gebote gestanden hat, und die Ueberzeugung, dass erst eine längere Prüfung über den wahren Werth vieler angeblich wichtigen neuen Entdeckungen entscheiden könne, haben mich bisher von einer umfassenden und durchgreifenden Ueberarbeitung des ganzen Werkes abgehalten. Jetzt, zehn Jahre nach der ersten Bearbeitung, schien mir für eine solche der rechte Zeitpunkt gekommen zu sein. Dass ich auf dieselbe eine etwas längere Frist verwenden konnte, verdanke ich der Umsicht meines Herrn Verlegers, welcher die sechste Auflage in dreifacher Stärke ausgegeben hat.

In der vorliegenden siebenten Auflage sind nur einzelne Abschnitte und fast nur solche, welche bereits bei den früheren Auflagen Umarbeitungen erfahren haben, unverändert geblieben. Die meisten sind durch zahlreiche Zusätze bereichert und wesentlich verbessert worden. Besondere Rücksicht habe ich überall auf die

wichtigen Resultate genommen, zu welchen die neueren Forschungen auf dem Gebiete der Therapie geführt haben, theils weil ich meinem Buche das ehrenvolle Vertrauen, welches sich dasselbe gerade bei den praktischen Aerzten erworben hat, bewahren wollte, theils weil ich den höchst erfreulichen Aufschwung, welchen die Therapie genommen hat, für die wichtigste Errungenschaft des letzten Decenniums halte.

Ich leite diesen Aufschwung vorzugsweise davon ab, dass in den letzten Jahren einzelne Forscher den Weg, auf welchem allein die Therapie gefördert werden kann, richtig erkannt und mit glänzendem Erfolge betreten haben. — Was ich vor sieben Jahren in öffentlicher Rede ausgesprochen habe, hat sich bestätigt. Ich erklärte es damals für verkehrt, wenn man jede ärztliche Behandlung der Krankheiten bis zu der Zeit verschieben wollte, in welcher unsere Einsicht in die Wirkungsweise der Arzneimittel und unsere Kenntniss der pathologischen Prozesse so weit vorgeschritten sein würde, dass die Therapie sich von selbst ergebe; dieses ideale Ziel sei unerreichbar, und die Hoffnung, dass die ärztliche Verordnung jemals das Facit einer einfachen Rechnung mit bekannten Grössen bilden werde, eitel. Ich beklagte es, dass einzelne Aerzte, anstatt selbst Hand anzulegen, um die Heilkunst zu fördern, aus den physiologischen oder pathologischen Instituten, oder aus den chemischen Laboratorien, aus welchen ab und zu ein gut gemeinter Rath, aber noch niemals ein für die Behandlung kranker Menschen brauchbarer Vorschlag hervorgegangen wäre, Hülfe erwarteten. Ich wies ferner nach, dass auch die an Thieren und an gesunden Menschen mit Medicamenten angestellten Versuche bei allem wissenschaftlichen Werthe bisher der Heilkunst keinen directen Gewinn gebracht hätten, und dass auch von einer Fortsetzung dieser Versuche ein solcher nicht in Aussicht stände. Ich sprach es endlich unverhohlen aus, dass sogar die glänzenden Fortschritte der Pathologie der Heilkunst wenig genützt hätten. Die Erfolge am Krankenbett seien trotz jener Fortschritte heute kaum günstiger als vor fünfzig Jahren. Auch in Zukunft würden pathologische Forschungen für die Therapie keine Früchte tragen, wenn sie nicht endlich in einer dem Zwecke der gesamten Medicin mehr als bisher entsprechenden Richtung angestellt würden.

Nachdem ich auf diese Weise gezeigt hatte, dass die Therapie von keiner anderen unfertigen Wissenschaft directe Hülfe zu erwarten habe, und dass es nothwendig sei, sie als eine eigene und

selbständige Wissenschaft zu behandeln, nachdem ich ferner die empirische Methode der Forschung für die Begründung der Therapie, wie für die sämmtlicher Naturwissenschaften, als die allein berechnete und rationelle bezeichnet hatte, führte ich genauer aus, welches Material für den Ausbau der Therapie zu einer selbständigen empirischen Wissenschaft vorhanden, welches noch herbeizuschaffen, und wie das noch fehlende zu erlangen sei. Ich wies darauf hin, dass eine empirische Wissenschaft vor Allem einer gründlichen und umfassenden Kenntniss der Thatsachen bedürfe, und dass, je genauer die Beobachtungen, um so richtiger und zuverlässiger die Schlüsse seien, welche aus denselben gezogen werden, dass dagegen Beobachtungen, welche ungenau und unvollständig seien, in der Therapie, wie in allen anderen Naturwissenschaften, sehr leicht zu Irrthümern und falschen Schlüssen führten. Wenn die therapeutischen Gesetze der älteren Medicin, welche einer zum Theil Jahrhunderte alten Erfahrung entnommen seien, sich nicht bewährt hätten, so habe diese Erscheinung ihren Grund allein in der Ungenauigkeit und Unvollständigkeit der Beobachtung. Der allgemeine Eindruck, dass ein Heilmittel bei dieser oder jener Krankheitsform genützt oder geschadet habe, sei für die Wissenschaft völlig werthlos. Ein empirisches Material, geeignet, um aus demselben brauchbare und zuverlässige Gesetze für die Heilkunst zu abstrahiren, sei nur durch möglichst genaue Beobachtungen zu gewinnen, welche mit klarem Bewusstsein der zu beantwortenden Frage auf die Heilerfolge der Mittel gerichtet seien. Nur wenn dies geschehe, nur wenn Kliniker und Aerzte, zumal solche, welche auf der Höhe der Wissenschaft ständen und mit allen Hülfsmitteln der Diagnostik vertraut seien, zu der Einsicht gelangten, dass es ihre wichtigste Aufgabe sei, die Krankheitserscheinungen vor und nach der Anwendung eines Heilmittels oder einer Curmethode sorgfältig und möglichst objectiv zu analysiren und mit einander zu vergleichen, könne für die Therapie ein sicherer Boden gewonnen werden. Derartige, allerdings überaus mühevollen Forschungen seien bisher gänzlich vernachlässigt worden, weil man sich keinen Erfolg von denselben versprochen hätte. Aber gerade in dieser pessimistischen Auffassung liege eine Unterschätzung der glänzenden Fortschritte, welche die physikalische Diagnostik, die Physiologie, die pathologische Anatomie, die physiologische und pathologische Chemie in den letzten Decennien gemacht hätten. Wenn auch von keiner dieser Disciplinen eine directe und unmit-

telbare Förderung der Therapie zu erwarten sei, so komme doch mittelbar jede neue Entdeckung auf ihren Gebieten der Therapie zu Gute, weil durch dieselbe einerseits die genaue Kenntniss der Heilobjecte gefördert, andererseits das Verständniss für die durch die Heilmittel erzielten Wirkungen angebahnt werde. Nach meiner Ueberzeugung sei auf dem heutigen Stande der Wissenschaft bei der tieferen Einsicht in die Entwicklung und in den Zusammenhang der Krankheitserscheinungen, bei der genaueren Kenntniss des natürlichen Krankheitsverlaufes, bei den Hülfsmitteln, mit denen wir die einzelnen Phasen und Modificationen dieses Verlaufes zu verfolgen im Stande seien, die Aussicht, durch genaue Controle der Heilerfolge sicher constatirte therapeutische Thatsachen zu gewinnen, keineswegs ungünstig, sondern im Gegentheil schon durch die bisherigen Erfahrungen völlig gesichert.

Ich habe vor sieben Jahren jene Rede (meine academische Antrittsrede in Tübingen) mit folgenden Worten geschlossen: „Die Arbeit ist mühevoll, die Schwierigkeiten sind gross: aber die Erkenntniss, dass dieser Weg der einzige ist, welcher zu dem ersehnten Ziele führt; die Ueberzeugung, dass auch die geringste mit Sicherheit constatirte therapeutische Thatsache eine weitgreifende Bedeutung hat, wird die Ausdauer im Forschen geben, welche nöthig ist, wenn die Therapie zu einer exacten Wissenschaft werden soll, zu einer Wissenschaft, welche sich ebenbürtig den übrigen naturwissenschaftlichen Disciplinen an die Seite stellen darf.“ Ich darf heute sagen, dass meine Erwartungen fast übertroffen worden sind. Eine Anzahl ausgezeichnete Kliniker und Aerzte, unter welchen ich mehrere mit Stolz zu meinen Schülern zähle, hat sich jenen mühevollen Forschungen mit einer Ausdauer und einer Gründlichkeit, welchen der Erfolg nicht fehlen konnte, unterzogen. Diese neuen werthvollen Arbeiten aus dem Gebiete der so lange völlig vernachlässigten Therapie, durch welche bereits die Heilerfolge einzelner wichtiger Mittel, über welche man früher nur unklare Vermuthungen hatte, genau festgestellt und sicher begründet worden sind, haben allgemeine Anerkennung gefunden und haben der Herrschaft eines trostlosen therapeutischen Nihilismus den letzten Stoss gegeben. Durch die erzielten Resultate, unter welchen ich beispielsweise nur die Constatirung der antipyretischen Wirkung des Chinins bei Typhus, Pneumonie etc. und die Feststellung präciser Indicationen für die Anwendung der Digitalis bei Herzkrankheiten nenne, ist der Eifer für therapeutische Forschungen in der mit so

grossen Erfolge eingeschlagenen Richtung gewachsen. In der richtigen Voraussetzung, dass selbst den rohen Erfahrungen unwissender Laien über die günstigen Wirkungen der von ihnen als Universalmittel für alle Krankheiten angepriesenen Kaltwassercuren und Semmeleuren einzelne positive Thatsachen zu Grunde liegen möchten, hat man mit grösster Sorgfalt und Genauigkeit auch die Heilerfolge der hydropathischen Prozeduren und einer fortgesetzten Beschränkung der Wasserzufuhr zum Körper einer genauen Analyse unterworfen. Diese lobenswerthe Verläugnung zünftigen Hochmuthes hat sich glänzend belohnt. Wir verdanken derselben unter Anderem eine genaue Kenntniss des Einflusses, welchen energische Wärmeentziehungen auf die Körpertemperatur bei fieberhaften Krankheiten ausüben. Schon dieser eine Gewinn ist ein grosser. Eine wirksame Waffe gegen schwere Gefahren ist dadurch aus den Händen von Laien, in welchen sie manches Unheil angestiftet hat, in die Hände gebildeter und erfahrener Aerzte, welche ihre Tragweite kennen und ihre Wirkung abzumessen wissen, übergegangen und Gemeingut der Wissenschaft geworden. Es ist ein gutes Zeichen, dass die lebhafteste Anerkennung und Vertheidigung, welche die sogenannte *Rademacher'sche* Lehre, jene wunderliche Ausgeburt eines klaren Verständnisses für die Fehler und Schwächen der hergebrachten therapeutischen Gesetze und einer fast blinden Hingabe an die verrotteten Lehren des *Paracelsus* gefunden hat, im Erlöschen begriffen ist, und noch mehr, dass unter den gebildeten Aerzten die Zahl der reinen und gläubigen Homöopathen, welche im vollen Vertrauen auf homöopathische Mittel und Dosen unter keinen Umständen von den Errungenschaften jener therapeutischen Forschungen Gebrauch macht, kleiner geworden ist. — Möchten diese Worte und der Inhalt meines Buches dazu beitragen, dass die klinischen Forschungen mehr und mehr die Richtung einschlagen, in welcher das zunächst liegende und wichtigste Ziel derselben, die sichere Constatirung therapeutischer Thatsachen, allein zu erreichen ist.

Ich muss schliesslich den zahlreichen Freunden und Gönnern meines Buches für die demselben geschenkte Theilnahme und vor Allem meinem verehrten Freunde und Kollegen, Professor *Seitz* in Giessen, für manchen guten Rath, mit welchem er mich bei der Bearbeitung der neuen Auflage unterstützt hat, den verbindlichsten Dank sagen.

Tübingen, im October 1867.

F. Niemeyer.

Inhalts-Verzeichniss des ersten Bandes.

Krankheiten der Respirationsorgane.

Erster Abschnitt. Krankheiten des Kehlkopfs.

	Seite
Capitel I. Hyperaemie und Katarrh der Kehlkopfschleimhaut	1
„ II. Croup, Angina membranacea, Bräune	17
„ III. Katarrhalische Geschwüre des Kehlkopfs	35
„ IV. Typhöse und variolöse Kehlkopfgeschwüre	38
„ V. Syphilitische Kehlkopferkrankungen	40
„ VI. Das tuberculöse Kehlkopfgeschwür	44
„ VII. Neubildungen im Kehlkopf	49
„ VIII. Oedema glottidis	52
„ IX. Perichondritis laryngea	56
Neurosen des Kehlkopfs	58
„ X. Spasmus glottidis	58
„ XI. Lähmung der Glottismuskeln	61

Zweiter Abschnitt. Krankheiten der Trachea und der Bronchien.

Capitel I. Hyperaemie und Katarrh der Luftröhren- und Bronchialschleimhaut	67
„ II. Die croupöse Entzündung der Tracheal- und Bronchialschleimhaut	95
„ III. Krampf der Bronchien, Asthma bronchiale	97
„ IV. Krampf der Respirationsmuskeln	102
„ V. Keuchhusten, Tussis convulsiva	103

Dritter Abschnitt. Krankheiten des Lungenparenchyms.

Capitel I. Hypertrophie der Lunge	117
„ II. Atrophie der Lunge. Emphysema senile	118
„ III. Emphysem der Lunge	119
„ IV. Verminderter Luftgehalt der Alveolen Apneumatosi, Atelektase, Collapsus, Compression der Lunge	143
„ V. Hyperaemie der Lunge, Lungenhypostase, Lungenoedem	147
Blutungen der Respirationsorgane	158
„ VI. Bronchialblutungen	159
„ VII. Haemorrhagische Infarcte. Metastasen in der Lunge	172
„ VIII. Lungenapoplexie	182
Entzündungen der Lunge	183
„ IX. Croupöse Pneumonie	183
„ X. Katarrhalische Pneumonie	214
„ XI. Chronische interstitielle Pneumonie. Induration der Lunge. Bronchiektatische Cavernen	220
„ XII. Lungenbrand	228

	Seite
Tuberculose der Lunge	232
Capitel XIII. Die käsigen Infiltrationen und die chronische Tuberculose der Lunge, Lungenschwindsucht	234
„ XIV. Acute Miliartuberculose	280
„ XV. Krebs der Lunge	284

Vierter Abschnitt. Krankheiten der Pleura.

Capitel I. Brustfellentzündung. Pleuritis	286
„ II. Hydrothorax	308
„ III. Pneumothorax	311
„ IV. Tuberculose der Pleura	320
„ V. Krebs der Pleura	321

Anhang zu den Krankheiten der Respirationsorgane.

Krankheiten der Nasenhöhle.

Capitel I. Hyperaemie u. Katarrh der Nasenschleimhaut. Koryza. Schnupfen . . .	323
„ II. Blutungen der Nasenschleimhaut. Nasenbluten. Epistaxis . . .	330

Krankheiten der Circulationsorgane.

Erster Abschnitt. Krankheiten des Herzens.

Capitel I. Hypertrophie des Herzens	335
„ II. Herzerweiterung. Dilatatio cordis	355
„ III. Atrophie des Herzens	366
„ IV. Endokarditis	369
„ V. Myokarditis	382
„ Klappenfehler des Herzens	386
„ VI. Insufficienz der Semilunarklappen u. Stenose am Ostium der Aorta . . .	387
„ VII. Insufficienz der Mitralis und Stenose am linken Ostium atrio-ventriculare	394
„ VIII. Insufficienz der Semilunarklappen und Stenose am Ostium der Pulmonalis	403
„ IX. Insufficienz der Tricuspidalis und Stenose am rechten Ostium atrio-ventriculare	404
„ X. Degenerationen des Herzfleisches. Neubildungen. Parasiten . .	405
„ XI. Ruptur des Herzens	409
„ XII. Fibrinniederschläge im Herzen	410
„ XIII. Angeborene Herzanomalieen	411
„ XIV. Neurosen des Herzens	416
„ XV. Basedow'sche Krankheit	420

Zweiter Abschnitt. Krankheiten des Herzbeutels.

Capitel I. Perikarditis	424
„ II. Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen	437
„ III. Hydroperikardium	439
„ IV. Pneumoperikardium	442
„ V. Tuberculose des Herzbeutels	444
„ VI. Krebs des Perikardiums	444

Dritter Abschnitt. Krankheiten der grossen Gefässe.

Capitel I. Entzündungen der Aortenhäute	445
„ II. Aneurysmen der Aorta	449
„ III. Ruptur der Aorta	460
„ IV. Verengerung und Obliteration der Aorta	460
„ V. Krankheiten der Pulmonalarterie	462
„ VI. Krankheiten der grossen Venenstämme	463

Krankheiten der Digestionsorgane.

Erster Abschnitt. Krankheiten der Mundhöhle.

	Seite
Capitel I. Katarrh der Mundschleimhaut	464
II. Croupöse Stomatitis. Aphthen	472
III. Diphtheritische Stomatitis. Stomacace. Mundfäule	473
IV. Excoriationen und Geschwüre des Mundes	477
V. Syphilitische Affectionen im Munde	479
VI. Scorbutische Affectionen im Munde	482
VII. Soor. Schwämmchen	483
VIII. Parenchymatöse Entzündung der Zunge. Glossitis	486
IX. Noma. Wasserkrebs	489
X. Parotitis, Entzündung der Parotis und ihrer Umgebung	491
XI. Speichelfluss. Salivation. Ptyalismus	497

Zweiter Abschnitt. Krankheiten des Rachens.

Capitel I. Katarrhalische Entzündung der Rachenschleimhaut. Angina catarrhalis	501
II. Croupöse Entzündung der Rachenschleimhaut, Rachencroup	509
III. Diphtheritische Entzündung der Rachenschleimhaut	510
IV. Phlegmonöse Entzündung des Rachens. Angina tonsillaris. Amygdalitis	511
V. Syphilitische Affectionen des Rachens	515
VI. Retropharyngealabscesse	518
VII. Angina Ludovici	519

Dritter Abschnitt. Krankheiten der Speiseröhre.

Capitel I. Entzündung der Speiseröhre, Oesophagitis	521
II. Verengerung des Oesophagus	524
III. Erweiterung des Oesophagus	526
IV. Neubildungen im Oesophagus	529
V. Perforation und Ruptur des Oesophagus	530
VI. Neurosen des Oesophagus	531

Vierter Abschnitt. Krankheiten des Magens.

Capitel I. Acute katarrhalische Entzündung der Magenschleimhaut. Acuter Magenkatarrh	534
II. Chronischer Magenkatarrh	556
III. Croupöse und diphtheritische Entzündung der Magenschleimhaut	569
IV. Entzündung des submucösen Bindegewebes. Gastritis phlegmonosa	569
V. Entzündungen und weitere Veränderungen, welche der Magen durch Caustica und Gifte erfährt	570
VI. Chronisches (rundes, perforirendes) Magengeschwür	573
VII. Carcinom des Magens	585
VIII. Magenblutungen	593
IX. Magenkrampf. Nervöse Kardialgie	601
X. Dyspepsie	605

Fünfter Abschnitt. Krankheiten des Darmkanals.

Capitel I. Katarrhalische Entzündung der Darmschleimhaut. Enteritis catarrhalis	615
II. Das perforirende Duodenalgeschwür	636
III. Verengerungen und Verschlüssungen des Darmkanals	639
IV. Scrophulöse und tuberculöse Erkrankungen des Darmes und der Mesenterialdrüsen	653
V. Carcinom des Darmkanals	660

	Seite
Capitel VI. Entzündungen des Bindegewebes in der Umgebung des Darmes. Perityphlitis und Periproktitis	664
„ VII. Blutungen und Gefässerweiterungen des Darmes	666
„ VIII. Neurosen des Darmes, Kolik, Enteralgie	675
„ IX. Würmer im Darmkanal. Helminthiasis	681
„ X. Gastrische Fieber. Schleim- und Gallenfieber	691

Sechster Abschnitt. Krankheiten des Bauchfells.

Capitel I. Entzündung des Bauchfells. — Peritonitis	697
„ II. Bauchwassersucht. — Ascites	710
„ III. Tuberculose und Krebs des Peritoneum	716

Krankheiten der Leber und der Gallenwege.

Erster Abschnitt. Krankheiten der Leber.

Capitel I. Hyperaemie der Leber	718
Entzündungen der Leber	727
„ II. Suppurative Hepatitis	727
„ III. Interstitielle Leberentzündung. Cirrhose der Leber. Granulirte Leber	733
„ IV. Syphilitische Hepatitis	745
„ V. Entzündung der Pfortader. Pylephlebitis	748
„ VI. Fettleber. Hepar adiposum	751
„ VII. Speckleber. Amyloide Degeneration der Leber	757
„ VIII. Leberkrebs. Carcinoma Hepatis	759
„ IX. Tuberculose der Leber	764
„ X. Echinokocken in der Leber	764
„ XI. Multiloculäre Echinokockengeschwulst	769
„ XII. Stauung von Galle in der Leber und der von derselben abhän- gende Ikterus	774
„ XIII. Ikterus ohne Gallenresorption	784
„ XIV. Acute gelbe Leberatrophie	788

Zweiter Abschnitt. Krankheiten der Gallenwege.

Capitel I. Katarrh der Gallenwege. Ikterus catarrhalis	794
„ II. Croupöse und diphtheritische Entzündung der Gallenwege . . .	798
„ III. Verengerung und Verschliessung der Gallenausführungsgänge und consecutive Erweiterung der Gallenwege	799
„ IV. Gallensteine und ihre Folgen. Cholelithiasis	801

Krankheiten der Milz.

Capitel I. Hyperaemie der Milz. Acuter Milztumor	809
„ II. Hypertrophie der Milz. Chronischer Milztumor	816
„ III. Speckmilz. Amyloide Degeneration der Milz	822
„ IV. Der haemorrhagische Infarct u. die Entzündung der Milz. Splenitis	823
„ V. Tuberculose, Carcinom, Echinokocken in der Milz	826

Anhang zu den Milzkrankheiten.

Capitel I. Leucaemie (Leukocythaemie, Bennett)	828
„ II. Melanaemie	834

Krankheiten der Respirationsorgane.

Erster Abschnitt.

Krankheiten des Kehlkopfs.

Capitel I.

Hyperaemie und Katarrh der Kehlkopfschleimhaut.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Ueberall, wo die Gefäße der Schleimhäute mit Blut überfüllt sind, entsteht Katarrh: abnorme Secretion, Schwellung und Succulenz des Gewebes, mehr oder weniger reichliche Bildung junger Zellen. Selbst mechanische Hyperaemien der Schleimhäute führen zu Katarrhen. Magen- und Darm-Katarrhe sind nicht selten die Folge von Compression der Pfortader, Bronchial-Katarrhe die Folge gehemmter Entleerung der Bronchial- und Pulmonalvenen in das erkrankte Herz. Man ist somit durchaus berechtigt, die Hyperaemie und den Katarrh des Kehlkopfs, der Bronchien etc. in einem Capitel zu besprechen, sobald man nicht, wie die Laien, nur diejenigen Schleimhautentzündungen, welche man durch Erkältungen acquirirt, und gegen welche man Fliederthee trinken und Flanell tragen muss, als Katarrhe bezeichnet.

Wir beobachten nun, dass verschiedene Individuen, denselben Schädlichkeiten ausgesetzt, eine ungleiche Disposition für Katarrhe zeigen, so wie auch dass bei der Einwirkung derselben Schädlichkeiten nach der individuellen Disposition bald diese, bald jene Ausbreitung der Schleimhäute vorzugsweise erkrankt. Die Disposition zu Katarrhen überhaupt scheint in einzelnen Fällen mit dünner Beschaffenheit der Epidermis und grosser Neigung zum Schwitzen zusammen zu fallen, auch sind schlecht ernährte, kachektische Individuen, welche überhaupt eine geringere Widerstandsfähigkeit gegen schädliche Einflüsse haben, im Ganzen mehr zu Katarrhen disponirt, als vollsaftige und kräftige Personen; in anderen

Fällen fehlt jeder Anhalt für das Verständniss einer ungewöhnlichen Anlage zu Katarrhen. Gesteigert scheint dieselbe durch Verweichlichung zu werden; wir sehen wenigstens Landleute, Schäfer u. s. w., welche sich anhaltend dem Temperaturwechsel und den Unbilden des Wetters aussetzen, verhältnissmässig seltener an Katarrhen erkranken, als Stubensitzer, welche sich diesen Schädlichkeiten nur ausnahmsweise exponiren. — Auch der Umstand, dass dieselben Schädlichkeiten bei gewissen Menschen vorzugsweise zu Kehlkopf-Katarrhen führen, während sie bei anderen Schnupfen, Bronchialkatarrh, katarrhalische Diarrhoeen hervorrufen, ist in den meisten Fällen unverständlich. Nur so viel lässt sich behaupten, dass nach wiederholten Attaquen von Katarrhen die Kehlkopfschleimhaut vulnerabler, ein *Locus minoris resistentiae* bleibt, und dass in solchen Fällen unbedeutende Schädlichkeiten, welche auf den Körper einwirken, leicht neue Erkrankungen des Kehlkopfs hervorrufen.

Was die veranlassenden Ursachen anbetrifft, so sind es erstens örtliche Schädlichkeiten, welche, die Kehlkopfschleimhaut reizend, zu Katarrhen derselben führen. Hierher gehört das Einathmen sehr kalter Luft, das Einathmen von Staub und scharfen Dämpfen, aber auch lautes Schreien, Commandiren, Singen, heftiger Husten. Bei den letzteren Vorgängen wird die Luft mit grosser Gewalt durch die enge Glottis getrieben, es entsteht eine starke Reibung an den freien Rändern derselben, ein eben so directer Insult, als ihn jene anderen Schädlichkeiten hervorbringen. Dringen scharfe Flüssigkeiten, heisses Wasser in den Larynx, so entstehen die heftigsten Formen der katarrhalischen Laryngitis.

Zweitens geben Erkältungen der äusseren Haut, namentlich der Füsse, des Halses, Veranlassungen zu Kehlkopfkatarrhen. Die Beobachtung, dass Jemand, der heute das Halstuch oder die wollenen Strümpfe ablegt, morgen an Kehlkopfkatarrh leidet, ist eine alltägliche. Ein genetischer Zusammenhang beider Thatfachen ist nicht wegzuläugnen, so schwierig es auch ist, eine genügende physiologische Erklärung desselben zu geben.

Drittens pflanzen sich Katarrhe nicht selten von benachbarten Organen auf die Kehlkopfschleimhaut fort. Sehr häufig beobachten wir diesen Vorgang bei Nasen- und Bronchialkatarrhen, ohne dass eine neue Schädlichkeit eingewirkt hätte. In anderen Fällen breiten sich Katarrhe des Rachens auf die Kehlkopfschleimhaut aus; dies gilt namentlich von der katarrhalischen Pharyngitis, zu welcher der Missbrauch von Spirituosen durch directe Reizung der Rachenschleimhaut führt. Wir sehen die Symptome eines acuten Laryngealkatarrhs, namentlich eine heisere, rauhe Stimme, auf Excesse im Trinken folgen, selbst wenn die Befallenen nicht viel geschrien und gesungen haben. Gewohnheitstrinker leiden fast immer an chronischem Katarrh des Pharynx, an welchem auch die Kehlkopfschleimhaut Theil nimmt.

Viertens sind Laryngealkatarrhe nicht selten Symptome eines

constitutionellen, durch Infection mit einem Miasma oder Contagium hervorgerufenen Leidens. Unter den acuten Infectionskrankheiten sind es vor Allem die Masern und der exanthematische Typhus, unter den chronischen die Syphilis, welche sich auf der Schleimhaut des Larynx unter der Form eines Laryngealkatarrhs „localisiren“. Die nähere Einsicht in den physiologischen Zusammenhang der Ernährungsstörungen, welche wir in jenen Krankheiten auf der Haut und auf den Schleimhäuten beobachten, und der Blutveränderungen, welche den Krankheiten zu Grunde liegen, fehlt uns.

Hieran schliessen sich fünftens die Laryngealkatarrhe, welche als Theilerscheinungen sehr ausgebreiteter und intensiver Katarrhe bei der Grippe (Influenza) beobachtet werden. Diese epidemische Krankheit hat in ihrem Auftreten, in ihrer Verbreitung, in dem ungewöhnlich schweren Allgemeinleiden, welches sie begleitet, grosse Aehnlichkeit mit den acuten Exanthemen. Die Katarrhe bei der Grippe müssen gleichfalls als Symptome eines constitutionellen Leidens, wenn auch nicht einer Infection, angesehen werden.

Endlich sechstens begleiten Laryngealkatarrhe die Geschwüre, namentlich die tuberculösen Geschwüre, und die Neubildungen des Kehlkopfs. Diese „symptomatischen“ Katarrhe, welche ebenso wie die Hyperaemie in der Umgebung von Geschwüren und Carcinomen der äusseren Haut bald exacerbiren, bald remittiren, sind für die Erklärung der Symptome, namentlich für das Verständniss des Wechsels in den Erscheinungen bei Geschwüren und bösartigen Neubildungen des Kehlkopfs von Wichtigkeit.

§. 2. Anatomischer Befund.

Beim acuten Kehlkopfkatarrh zeigt die Schleimhaut in der Leiche nicht immer den Grad von Röthe und Gefässüberfüllung, welchen die Intensität der Erscheinungen erwarten liess, und welche man während des Lebens durch die laryngoskopische Untersuchung nachweisen konnte. Dieser Umstand beruht auf dem Reichthum der Kehlkopfschleimhaut an elastischen Fasern, welche, während des Lebens durch das andringende Blut in Ausdehnung erhalten, sich nach dem Tode contrahiren können und das Blut aus den Capillaren austreiben. Bei sehr heftigen Katarrhen kommt es allerdings häufig zu kleinen Apoplexieen (Ekchymosen) in das Gewebe der Schleimhaut, und dann kann dieselbe auch nach dem Tode gleichmässig roth gefärbt oder roth gefleckt erscheinen. Auf der Oberfläche der Schleimhaut fehlen zum Theil die cylinderförmigen, mit Wimpern besetzten Epithelialzellen, die oberste Lage des geschichteten Epitheliums, welches sich im Kehlkopf vorfindet. In dem nur schwach getrübbten Secrete, welches der Schleimhaut aufliegt, bemerken wir dagegen unter dem Mikroskope zahlreiche durchsichtige, meist einkernige Zellen, losgestossene junge Epithelialzellen der tieferen Schichten, oder Epithelien der Schleimdrüsen, welche man als „Schleimkörperchen“ zu bezeichnen pflegt. Das Gewebe der

Schleimhaut selbst ist geschwellt, feuchter, aufgelockert; das submucöse Gewebe ist nur in seltenen Fällen der Sitz einer bedeutenden serösen Infiltration, ein Zustand, welchen wir als Oedema glottidis gesondert besprechen.

Beim chronischen Kehlkopfkatarrh erscheint die Färbung der Schleimhaut mehr oder weniger dunkel, schmutzig-blauroth oder bräunlich (Pigmentablagerung im Gefolge früherer Ekchymosen). Die Gefässe sind zuweilen varicos erweitert und mit Blut überfüllt, da die aufgelockerte Schleimhaut ihre Elasticität eingebüsst hat. Das Gewebe derselben ist meist verdickt, derber, hypertrophisch. Die Oberfläche erscheint in manchen Fällen uneben und granulirt durch die Anschwellung und Ueberfüllung der zahllosen kleinen Schleimfollikel, welche sich im Kehlkopf finden. Sie ist bald mit einem nur spärlichen, glasigen Schleim, bald mit reichlichem gelbem Secrete bedeckt. Die jungen Epithelialzellen, auf deren reichlicher Beimischung die Trübung und gelbe Färbung dieses „schleimig-eiterigen“ Secretes beruht, sind undurchsichtiger, granulirt, ihr Kern nicht selten getheilt; sie sind den in Abscessen beobachteten jungen Zellen ganz analog; man nennt sie dann nicht Schleimkörperchen, sondern „Eiterkörperchen“, wenn auch eine scharfe Scheidung beider Formen im concreten Falle nicht immer möglich ist.

Die laryngoskopische Untersuchung, durch welche wir, wie bereits erwähnt worden, die anatomischen Veränderungen der Kehlkopfschleimhaut während des Lebens genauer als bei der Obduction controliren können, hat ergeben, dass der Kehlkopfkatarrh nicht immer über die ganze Ausbreitung der Kehlkopfschleimhaut ausgedehnt, sondern oft auf einzelne Abschnitte derselben beschränkt ist. So kommen Kehlkopfkatarrhe vor, welche auf den Schleimhautüberzug des Kehldeckels, der ary-epiglottischen Falten, der Giessbeckenknorpel, der wahren oder der falschen Stimmbänder beschränkt sind. Sehr interessant ist die circumscripte katarrhalische Schwellung der Schleimhaut zwischen den Giessbeckenknorpeln und etwas unterhalb dieser Stelle, welche *Lewin* wiederholt, namentlich bei Offizieren, die viel commandirt haben, als Ursache chronischer Heiserkeit nachwies.

Abgesehen von den katarrhalischen Geschwüren und den polyptösen Wucherungen, von welchen wir in besonderen Capiteln handeln, führt der chronische Kehlkopfkatarrh, und zwar hauptsächlich diejenige Form, welche syphilitische und tuberculöse Geschwüre begleitet, zuweilen zu einer Verdickung und Induration des submucösen Gewebes. Diese Umwandlung desselben in eine speckig-fibröse Masse, durch welche der Larynx oft beträchtlich verengt, die Stimmbänder starr und unbeweglich werden, kommt in ganz analoger Weise auch bei dem chronischen Katarrh anderer Organe, namentlich des Magens, vor.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der acute Kehlkopfkatarrh beginnt nur selten mit Frösteln; ja in den meisten Fällen, in welchen er sich nicht auf die Bronchialschleimhaut ausdehnt, fehlt auch im weiteren Verlaufe das Fieber, welches man als Katarrhal-Fieber zu bezeichnen pflegt. Das Allgemeinbefinden ist ungetrübt und die Symptome der Krankheit beruhen allein auf den Functionsstörungen des kranken Organs.

Die Kranken klagen zunächst über ein Gefühl von Kitzeln, bei intensiveren Formen über ein Gefühl von Brennen oder Wundsein im Halse, welches sich beim Sprechen, Husten u. s. w. vermehrt. Die Empfindlichkeit der Respirationsschleimhaut erlischt erst in den Bronchien zweiter Ordnung. Ist der Ueberzug der Epiglottis, der Giessbeckenknorpel oder der Ligamenta ary-epiglottica der Sitz eines intensiven Katarrhes, so ist auch das Schlingen schmerzhaft.

Hiermit verbinden sich als pathognostisches Symptom für Kehlkopfkrankheiten Alterationen der Stimme: sie wird tiefer, unrein, heiser, kann endlich klanglos werden. Die Stimmgebung geschieht bekanntlich lediglich im Kehlkopfe, welcher einer Zungenpfeife mit membranösen Zungen analog gebildet ist. Die unteren Stimmbänder werden beim Sprechen einander so weit genähert, dass sie als schwingende Membranen in den Kehlkopf hineinragen. Werden sie durch den Luftstrom der kräftig expirirten Luft in Schwingungen versetzt, so entsteht ein Ton, dessen Höhe und Tiefe bei demselben Individuum, d. h. bei derselben Länge der Stimmbänder, von dem Grade der Spannung abhängt, in welcher sich die Stimmbänder befinden. Wir haben nun im §. 2. angeführt, dass beim Katarrh des Kehlkopfs die Schleimhaut desselben anschwillt und aufgelockert wird, dass ein mehr oder weniger reichliches Secret dieselbe bedeckt; trifft diese Verdickung die Stimmbänder, so reicht die Spannung, in welche dieselben durch die Kehlkopfmuskeln gesetzt werden können, nicht aus, um die Zahl von Schwingungen zu ermöglichen, um die Höhe des Tons hervorzubringen, welche bei derselben Spannung durch die nicht geschwellten Stimmbänder zu Stande kam: die Stimme wird tiefer. Durch die ungleiche Schwellung, durch den Schleim, welcher die Stimmbänder bedeckt und ihre Oberfläche uneben macht, werden die Töne unrein („belegt“), wird die Stimme heiser, wie die Violinsaite unrein tönt, wenn sie mit schleimigen Substanzen bestrichen ist. Endlich kann die Auflockerung und Verdickung der Stimmbänder so beträchtlich werden, dass die höchste Spannung, in welche sie durch die Kehlkopfmuskeln versetzt werden können, nicht ausreicht, um tönende Schwingungen hervorzubringen: die Stimme wird klanglos, erlischt. Das Erlöschen der Stimme kann auch von einer beträchtlichen Schwellung der falschen Stimmbänder abhängen, indem diese, wenn sie sich an die wahren Stimmbänder anlegen, freie Schwingungen der letzteren unmöglich machen. Die heisere Stimme der Kranken schlägt zuweilen

plötzlich in hohen Discant um, „schnappt über“; dies kommt dadurch zu Stande, dass die angeschwollenen und mit Secret bedeckten Stimmbänder sich plötzlich berühren, wodurch Schwingungsknoten und eine beträchtliche Steigerung der Schwingungszahlen, also der Höhe der Töne, zu Stande kommt.

Zu dem Gefühl von Kitzeln, Brennen etc., zu der Heiserkeit gesellt sich ferner heftiger Husten. Wir sehen bei intensiven Reizen, welche die gesunde Kehlkopfschleimhaut treffen (beim Eindringen fremder Körper), als Reflexerscheinungen heftige Hustenparoxysmen entstehen. Diesen ganz analoge Hustenanfälle kommen, wenn die Kehlkopfschleimhaut der Sitz einer katarrhalischen Reizung ist, bei den geringfügigsten, oft übersehenen Schädlichkeiten — scheinbar spontan — zu Stande. Zuweilen werden in diesen Hustenparoxysmen die Glottismuskeln in eine so bedeutende tetanische Spannung versetzt, dass die Luft bei der Inspiration, mit welcher der Hustenanfall beginnt, nur langsam mit pfeifendem Geräusch durch die verengerte Glottis eindringt, während die Expirationsstösse, welche auf die langgezogene, tönende Inspiration folgen, nur momentan die verengerte Glottis zu öffnen im Stande sind, so dass kurz abgesetzte, schallende Hustenstösse entstehen. Durch die kräftigen Expirationen bei verengerter Glottis wird, wie beim Drängen, beim Spielen von Blasinstrumenten, der Inhalt des Thorax comprimirt, die Entleerung der Venen, welche in den Thorax einmünden, erschwert; das Gesicht der Kranken wird, wenn sie husten, roth, selbst bläulich, die Jugularvenen überfüllt. In anderen Fällen, und namentlich beim längeren Bestehen der Krankheit, wird auch der Ton des Hustens durch die Verdickung der Stimmbänder tiefer, durch die Unebenheit derselben rauh und heiser. Nicht selten aber werden die dicken Stimmbänder, wenn ein sehr kräftiger Expirationsstoss sie nach Oben treibt und wölbt, dadurch momentan in stärkere Spannung versetzt; der heisere Husten wird auf der Höhe bellend, oder es kommt ein plötzliches Ueberschlagen, Ueberschnappen auch des Hustentones zu Stande, wenn sich die Stimmbänder beim Husten berühren.

Der Auswurf ist, wenn der Katarrh auf den Kehlkopf beschränkt ist, sparsam. Im Anfange der Krankheit fehlt er ganz oder ist hell und glasig. Dieses „schleimige Sputum“, Sputum crudum der Alten, enthält nur selten abgestossene Flimmerepithelien, weit häufiger sind ihm in mässiger Menge jüngere Zellen aus den tieferen Lagen des Epithelialbelags oder aus den Schleimdrüsen, Schleimkörperchen, beigemischt. Im weiteren Verlaufe der Krankheit und namentlich bei eintretender Besserung wird der Auswurf dicker, gelblich, reicher an jungen Zellen, die sich den Eiterkörperchen nähern. Diese Form des Auswurfs, „das eiterig-schleimige Sputum“, fällt mit dem Sputum coctum der älteren Aerzte zusammen.

Da das submucöse Gewebe nur in seltenen Fällen bedeutend geschwellt und infiltrirt ist, so kommt bei Erwachsenen durch

einfachen acuten Laryngealkatarrh nur ausnahmsweise Dyspnoë zu Stande. Die Glottis derselben, namentlich das hintere Drittel, die Pars respiratoria *Longel's*, welches, von der Basis der Giessbeckenknorpel begrenzt, einen ziemlich geräumigen, dreieckigen Raum bildet, wird durch die Schwellung der Schleimhaut allein nicht unzugänglich für den Eintritt der Luft. Aber auch bei Kindern entsteht durch einfachen Laryngealkatarrh nur selten eine anhaltende Dyspnoë. Obgleich bei ihnen die Glottis enger ist und in ihrer ganzen Ausdehnung einen schmalen Spalt bildet, werden durch die ungestörte Action der Musculi crico-arytaenoides postici, welche bei jeder Inspiration thätig sind, die geschwellten Stimmbänder meist hinlänglich von einander entfernt, um der eintretenden Luft kein Hinderniss entgegenzusetzen. Ein Blick in den Kehlkopfspiegel genügt, um sich zu überzeugen, dass bei normaler Thätigkeit der Glottismuskeln die Stimmritze während der Inspiration so weit klafft, dass eine mässige Schwellung der Schleimhaut den Eintritt der Luft nicht wesentlich erschweren und dyspnotische Erscheinungen hervorbringen kann. In einzelnen sicher constatirten Fällen von intensiver katarrhalischer Laryngitis war indessen die Schleimhaut der wahren Stimmbänder oder die der falschen, welche sich ja nicht durch Muskelaction von einander entfernen lassen, so beträchtlich geschwellt, dass die Kranken in Erstickungsgefahr geriethen.

Gar nicht selten beobachtet man, dass Kinder, welche während des Tages gehustet haben und heiser gewesen sind, ohne sich krank zu fühlen, in der Nacht plötzlich mit grosser Athemnoth erwachen. Die Inspiration ist mühsam, langgezogen; die geängstigten Kinder werfen sich im Bett umher oder springen auf, fassen ängstlich nach dem Halse; der Husten ist heiser und bellend. Diese Anfälle, welche vielfach mit Croup verwechselt oder als Pseudocroup beschrieben werden, pflegen nach wenig Stunden, oft noch früher, spurlos zu verschwinden. Sie sind es, welchen die warme Milch, die heissen, auf den Hals gelegten Schwämme, die „rechtzeitig angewandten Brechmittel“ den Ruf verdanken, Panaceen gegen den Croup zu sein und denselben, zur rechten Zeit gegeben, sicher zu coupiren. Man könnte annehmen, dass diese Zufälle durch eine ungewöhnlich gesteigerte, aber vorübergehende Schwellung der Schleimhaut und Verengerung der Glottis, welche nicht durch die Muskelaction auszugleichen wäre, zu Stande käme, ähnlich wie wir beim Schnupfen oft plötzlichen absoluten Verschluss der einen oder anderen Nasenhälfte beobachten, oder man könnte glauben, dass sich zu der Reizung der Schleimhaut eine kramphafte Verschlussung der Glottis, wie wir sie selbständig als Laryngismus stridulus beschreiben werden, hier als Reflexerscheinung hinzugeselle. Aber eine andere Erklärung ist wahrscheinlicher: jene Anfälle treten fast nur im Schlaf auf, gehen vorüber, wenn das Kind eine Zeit lang gewacht, geschrien, gehustet, gebrochen hat, treten von Neuem ein, wenn das Kind von Neuem in tiefen Schlaf verfällt. Hiernach ist es am

Wahrscheinlichsten, dass eine Ansammlung von zähem Secret in der Glottis, vielleicht auch ein Eintrocknen desselben und eine Verklebung der Stimmritze zu jenen Anfällen von Dyspnoë Veranlassung gibt. Jedenfalls macht diese Erklärung gleichzeitig am Besten die Wirkung der oben erwähnten und mit Recht gepriesenen Mittel verständlich. Nicht selten wiederholen sich derartige Anfälle mehrere Nächte hindurch, während die Kinder am Tage munter spielen und bis auf eine leichte Heiserkeit gesund erscheinen.

Was den Verlauf, die Dauer und die Ausgänge des acuten Laryngealkatarrhs betrifft, so pflegt meist schon nach wenig Tagen mit dem Eintritt der Sputa cocta die Empfindlichkeit des Kehlkopfs, die Heiserkeit, der Husten nachzulassen und die Krankheit nach kaum achttägiger Dauer mit Genesung zu enden. In anderen Fällen zieht sich die Krankheit mehrere Wochen lang hin; während des Tages ist der Kranke etwas heiser, aber im Uebrigen gesund; nur in den Morgen- und Abendstunden wird er von heftigen, langdauernden Hustenanfällen geplagt; die Sputa bleiben roh, bis sich endlich auch in diesen Fällen, oft mit eintretendem Witterungswechsel, die Krankheit verliert. In anderen Fällen, zumal nach wiederholten Recidiven, bleibt ein chronischer Katarrh des Kehlkopfs zurück. — Ein tödtlicher Ausgang, ohne Complication als Causa mortis, gehört zu den grossen Seltenheiten.

Der chronische Katarrh des Larynx. Wenn schon mit dem Eintritt der Sputa cocta die Empfindlichkeit der Kehlkopfschleimhaut beim acuten Katarrh nachlässt, so finden wir beim chronischen Kehlkopfkatarrh fast nie abnorme Empfindungen von Kitzeln, Brennen und Wundsein im Kehlkopf. Dagegen muss selbstverständlich die Hypertrophie der Schleimhaut und die anhaltende Verdickung der Stimmbänder, welche wir im §. 2. beschrieben, eine dauernde Veränderung der Stimme, eine tiefe, rauhe, heisere Sprache hervorbringen. In den oben erwähnten Fällen, in welchen die Schleimhaut an der hinteren Wand des Kehlkopfs dicht unter den Stimmbändern geschwellt und verdickt ist, entsteht die Heiserkeit dadurch, dass sich beim lauten Sprechen eine Schleimhautfalte zwischen die hinteren Ansätze der Stimmbänder drängt, so dass die Glottis nicht hinlänglich verengt werden kann. Diese chronische Heiserkeit, welche nach wiederholten acuten Katarrhen zurückgeblieben ist, bildet das wichtigste, in vielen Fällen das alleinige Zeichen eines chronischen Laryngealkatarrhs. Auch bei diesen Kranken, welche an jahrelanger Heiserkeit leiden, beobachten wir jenes Ueberschnappen der Stimme. Eine geringe Verschlimmerung, eine intercurrente acute Reizung der Kehlkopfschleimhaut verdickt die Stimmbänder in so hohem Grade, dass die Kranken von Zeit zu Zeit fast tonlos sprechen oder die Stimme ganz verlieren. Hierzu gesellt sich in manchen Fällen ein periodischer Krampfhusten, wie wir ihn unter den Symptomen des acuten Kehlkopfkatarrhs beschrieben haben; nur scheinen die Anfälle mehr durch Ansammlung von

Secret in den *Morgagni'schen* Taschen hervorgebracht zu werden und vorüber zu gehen, wenn spärliche Mengen eines eigenthümlich geballten, gelblichen Schleimes ausgeworfen sind. Auch hier kann der Husten aus den besprochenen Gründen einen rauhen, heiseren Ton haben und auf der Höhe bellend werden.

Eine pfeifende, von Stridor begleitete Inspiration und Expiration, welche sich zu den angeführten Symptomen des chronischen Kehlkopfkatarrhs hinzugesellt, beweist, da dieses Symptom sicher nicht allein von einer Schwellung und Hypertrophie der Schleimhaut abhängt, dass wir es mit einer Complication zu thun haben: entweder mit der oben beschriebenen Verdickung und Induration des submucösen Gewebes, oder mit einer das Lumen des Kehlkopfs verengenden Neubildung, oder mit einer syphilitischen Laryngitis. Um welche von diesen drei wichtigsten Arten von Laryngostenose es sich handelt, erfahren wir mit Sicherheit meist erst durch die laryngoskopische Untersuchung.

Gesellen sich dagegen zu den besprochenen Symptomen des chronischen Kehlkopfkatarrhs Fieber, Abmagerung und Nachtschweisse, so erwecken diese Symptome, da eine katarrhalische Kehlkopfphthise zu den grössten Seltenheiten gehört, den Verdacht auf ein übersehenes Lungenleiden und fordern zu wiederholter physikalischer Untersuchung der Brust auf.

Der Verlauf der chronischen katarrhalischen Laryngitis pflegt ein langwieriger zu sein; nur bei einer umsichtigen und consequenten Behandlung gelingt es, den Kranken endlich herzustellen, aber auch dann bleibt meist eine grosse Neigung zu Recidiven zurück.

§. 4. Diagnose.

Von Katarrhen der Nase und des Pharynx, welche gleichfalls die Sprache verändern können, unterscheidet sich der Kehlkopfkatarrh leicht. Dort wird die Resonanz in der verengerten Nasen- und Mundhöhle, das Timbre der Stimme, verändert, die Sprache wird näsclnd, gurgelnd. Hier wird der Ton selbst modificirt, die Sprache tiefer, unrein, heiser.

Häufiger sind Verwechselungen des acuten Kehlkopfkatarrhs mit der croupösen Entzündung der Kehlkopfschleimhaut; für ängstliche Mütter sind Heiserkeit, bellender Husten, selbst wenn die Kinder im Uebrigen gesund sind, die gefürchteten Symptome jener Krankheit. Kommen hierzu die nächtlichen Anfälle von Dyspnoë, so halten selbst Aerzte in vielen Fällen die croupöse Form der Entzündung für erwiesen, und so ist es zu erklären, dass wir täglich hören, es hätten Kinder acht, zehn Mal und öfter den Croup überstanden. Die croupöse Entzündung der Kehlkopfschleimhaut ist weder eine so häufige, noch eine so gutartige Krankheit, dass jene zahlreichen Genesungen von derselben wahrscheinlich erscheinen könnten, — hier liegt fast immer eine Verwechselung zu Grunde. Wir erweisen die Diagnose beider Formen von Schleimhautentzün-

derung in die Besprechung der croupösen Entzündung und wollen hier nur auf einen Punkt aufmerksam machen, welchem Laien eine grössere diagnostische Bedeutung beizulegen pflegen als Aerzte. Ein gleichzeitig vorhandener Katarrh der Nasenschleimhaut zeigt fast ebenso sicher die katarrhalische Form der Schleimhautentzündung im Kehlkopf an, als ein gleichzeitiger Croup der Rachenhöhle die croupöse Entzündung der Kehlkopfschleimhaut annehmen lässt. Die Freude der Mutter über die „Schmutznase“ des Kindes ist gerechtfertigt, wie auch die Seltenheit einer Complication von einfachen Katarrhen mit schweren anderweitigen Erkrankungen die üblichen Glückwünsche beim Niesen motivirt.

Von der Unterscheidung des einfachen chronischen Kehlkopfkatarrhs von den Geschwüren und Neubildungen des Kehlkopfs werden wir später handeln.

§. 5. Prognose.

Die Prognose des acuten und chronischen Kehlkopfkatarrhs ergibt sich aus der Schilderung des Verlaufes. Fast niemals nimmt die Krankheit an und für sich eine tödtliche Wendung. Die Prognose quoad valetudinem completam ist beim acuten Katarrh günstig, wenn auch eine Neigung zu Recidiven zurückbleibt. Beim chronischen Kehlkopfkatarrh ist sie ungünstiger. Die Induration des submucösen Gewebes ist keiner Rückbildung fähig.

§. 6. Therapie.

Prophylaxe. Eine vorsichtige Gewöhnung an die Schädlichkeiten, welche den Laryngealkatarrh hervorrufen, ist gerathener, als eine übertriebene Verweichlichung, bei welcher immer geringfügigere Veranlassungen ausreichen, die Krankheiten hervorzurufen. Man sperre kleine Kinder, selbst wenn sie an Kehlkopfkatarrhen gelitten, nicht in das Zimmer, schicke sie vielmehr täglich ins Freie, ziehe sie bei rauher Witterung warm an, aber übertreibe nicht die Erwärmung des Halses durch dicke wollene Shawls u. dgl. (Ein seidenes Band um den Hals getragen hat Ruf als sympathetisches Prophylacticum.) Nicht genug zu empfehlen sind bei vorhandener Disposition kalte Abwaschungen des Halses, kalte Fluss- und Seebäder; sie sind die besten Prophylactica. Nur mache man ganz concinne und strenge Vorschriften, bestimme genau die Zeit, die Dauer, den Temperaturgrad. Die Kranken folgen um so pünktlicher, je präziser man verordnet.

Indicatio causalis. Sind directe Reize, welche die Kehlkopfschleimhaut getroffen haben, die Ursache des Katarrhs, so hat man den Kranken vor der ferneren Einwirkung derselben zu schützen. Um jeden Reiz von der kranken Kehlkopfschleimhaut abzuhalten, Sorge man für eine gleichmässige, mit dem Thermometer geregelte Zimmertemperatur. Man verbiete alles laute und anstren-

gende Sprechen oder Singen, vor Allem aber ermahne man auch den Kranken, den Hustenreiz zu bekämpfen. Wenn dies auch nicht vollständig gelingt, so erreicht man doch viel bei ernstem Willen des Patienten. Man lasse sich durch die Worte des Kranken, „er müsse husten“, nicht abhalten, immer von Neuem zu wiederholen, „er dürfe nicht husten“. Zur Bekämpfung der heftigen Hustenanfälle, welche, wie sie die Folge des Katarrhs sind, die Ursachen seines Fortbestehens werden, ist der übliche warme Syrup und die Lecksäfte mit Sulfur-Aurat etc. ohne Wirkung. Reichen die oben erwähnten Massregeln nicht aus, so verordne man Narkotica. Bei Kindern muss man allerdings mit diesen Mitteln vorsichtig sein, bei Erwachsenen aber werden sie bei Weitem nicht dreist und häufig genug angewandt. Es ist viel vernünftiger und viel erfolgreicher, Menschen, welche an Kehlkopfkatarrhen leiden und stark husten, Abends gr. x Dower'sches Pulver oder von Zeit zu Zeit kleine Dosen Morphium (gr. j in Aqua Laurocerasi 3 ij, dreistündlich 10 Tropfen) zu geben, als sie mit Caramellen, Lakritzen, Goldschwefel und Salmiak zu tractiren.

Die Indicatio causalis verlangt weiter, wenn Erkältungen der Haut, der Füße, des Halses die Ursachen der Kehlkopfkatarrhe sind, ein allgemein diaphoretisches Verhalten — am Besten und Einfachsten Fliederthee und Bettwärme —, warme Fussbäder, das Bedecken des Halses mit einem warmen Strumpf, einen von Zeit zu Zeit wiederholten Sinapismus oder einen warmen Breiumschlag, dessen Erkalten sorgfältig zu verhüten ist. Das Einschlagen des Körpers in kalte, nasse, aber wohlausgerungene Tücher, die Anwendung kurzer, kalter Fussbäder, die Applicatiou eines kalten, erwärmenden Umschlages um den Hals, haben einen ganz ähnlichen Effect, wie die genannten Prozeduren, und müssen als erwärmende Mittel und Hautreize betrachtet werden. Die Vorzüge, welche diese Methode haben soll, werden von den Hydropathen überschätzt; doch kann man sie bei Leuten, welche Geschick und Uebung im Gebrauche derselben besitzen und dann, wie es meist geschieht, für dieselbe fanatisirt sind, in Anwendung bringen.

Die Indicatio causalis verlangt endlich in denjenigen Fällen, in welchen sich ein Katarrh vom Pharynx auf den Kehlkopf fortpflanzte, die Anwendung adstringirender Gurgelwässer oder das Bepinseln der Fauces mit Höllenstein- und Alaunlösungen.

Die Indicatio morbi verlangt beim acuten Katarrh des Larynx, wenn er nicht mit Oedema glottidis complicirt ist, wohl nie allgemeine oder örtliche Blutentziehungen, für deren Anwendung die Lehrbücher freilich ausführliche Anleitungen enthalten. In den meisten Fällen reicht es vollständig aus, durch die bereits erwähnten Hautreize eine Fluxion zur äusseren Haut hervorzurufen, durch welche die Hyperaemie der Schleimhaut gemässigt wird; ja es pflegt ein günstiger Verlauf auch ohne jede Behandlung und selbst bei verkehrter Behandlung einzutreten. Die als Specificum gerühmte Tinc-

tura Pimpinellae mag man anwenden, darf sich aber nicht zu viel davon versprechen. Zum Getränk gibt man am Besten Selterser Wasser allein oder mit gleichen Theilen heisser Milch gemischt. Roh empirisch haben fette Sachen einen schädlichen, scharf gesalzene einen günstigen Einfluss auf den acuten Kehlkopfkatarrh. Ein ungewässerter Häring ist ein bekanntes Volksmittel und bewirkt vielleicht eine eben so kräftige Derivation auf die Pharyngealschleimhaut, als der Sinapismus auf die äussere Haut des Halses.

Gegen den chronischen Kehlkopfkatarrh standen früher die *Plummer'schen* Pulver (Kalomel mit Sulfur aurat.), in Verbindung mit Belladonna oder Hyoscyamus, in dem Rufe specifischer Wirksamkeit. Letztere Zusätze können von Nutzen sein, indem sie die Hustenparoxysmen mässigen. Ob sie wirksamer sind als die Opiate, ist zweifelhaft. Der Sulfur aurat. ist überflüssig, das Kalomel bei der katarrhalischen Entzündung verwerflich. Statt leichter Hautreize, Sinapismen etc. wendet man beim chronischen Kehlkopfkatarrh stärkere Derivantien an. Das üblichste ist das Crotonöl (für sich allein oder in Verbindung mit 5 Theilen Ol. Terebinthinae), welches man mehrere Male des Tages in die Haut oberhalb des Kehlkopfs einreibt, bis Bläschen und Pusteln entstehen.

Einen unverkennbar günstigen Einfluss auf den Verlauf des chronischen Kehlkopfkatarrhs hat in vielen, leider noch nicht scharf zu begrenzenden und von anderen zu trennenden Fällen der Gebrauch der alkalisch-muriatischen Säuerlinge. Am Vortheilhaftesten ist es, wenn man die Kranken behufs der Cur etwa nach Ems, nach Obersalzbrunn, nach Gleichenberg schickt, und nur, wo es die Verhältnisse nicht gestatten, lasse man am Wohnorte selbst Selterser Wasser oder eines der genannten Mineralwässer „curmässig“ gebrauchen. Den Emser Kesselbrunnen und das Emser Krähnen kann man, da sie eine Temperatur von 37 resp. 23,6° R. haben, an Ort und Stelle ohne Zusatz von warmer Milch oder warmen Molken trinken lassen. Den Obersalzbrunnen, das Selterser Wasser, die versandten Emser Brunnen mischt man dagegen zweckmässig, um sie zu erwärmen, mit gleichen Theilen heisser Milch. Dass der weit mehr gebräuchliche Zusatz von Molken wesentliche Vorzüge vor dem Zusatz von Milch habe, ist mindestens zweifelhaft. Die „gut bereiteten Molken“, an renommirten Curplätzen meist von einem Schweizer, wo möglich einem Appenzeller in seiner Nationaltracht verabreicht, welche in den Zeitungen und Badeblättern vielfach angepriesen werden, und auf die man sich an manchen Stellen mehr zu Gute thut, als auf die Quellen selbst, sind eben Milch minus Käse und können schwerlich mehr leisten als die Milch, aus welcher der Käse nicht ausgeschieden ist. Nur in den keineswegs häufigen Fällen, in welchen die Milch von dem Kranken nicht vertragen wird, während die Molken gut oder besser vertragen werden, lasse ich letztere statt der Milch dem Mineralwasser hinzusetzen.

Man hat neuerdings mehrfache Hypothesen über die Wirkungsweise der alkalisch-muriatischen Säuerlinge aufgestellt. Die That-sachen, dass die Asche des Schleims reicher an Kochsalz ist, als die Blutasche, und dass der Schleim bei der Zufuhr von Kochsalz weniger zäh wird, scheinen allerdings dafür zu sprechen, dass das Kochsalz eine gewisse Rolle bei der Schleimbildung spiele; aber sie berechtigen keineswegs zu der Folgerung, dass der Gebrauch von Kochsalz eine Heilung oder einen schnelleren Verlauf des katar-ralischen Prozesses bewirke. Von anderen Seiten (*Spengler*) hat man das Hauptgewicht auf den Gehalt der alkalisch-muriatischen Säuerlinge an kohlen-sauren Alkalien gelegt und hat, anschliessend an eine Beobachtung von *Virchow*, nach welcher sehr verdünnte Lösungen von Alkalien die Flimmerbewegung anzuregen im Stande sind, die günstige Wirkung der in Rede stehenden Mineralwässer daraus erklären wollen, dass der Gebrauch derselben die erloschene oder unterdrückte Flimmerbewegung wieder herstelle. Auch gegen diese Erklärung der nicht nur palliativen, sondern in vielen Fällen radicalen Heil-wirkung der alkalisch-muriatischen Säuerlinge lassen sich gewichtige Einwendungen vorbringen, und wir müssen uns vorerst die empirische Thatsache, dass die Quellen von Ems, Obersalzbrunn, Selters in zahlreichen Fällen den chronischen Kehlkopfkatarrh bessern und heilen, genügen lassen. — Auch die kühlen Schwefelquellen, namentlich die von Weilbach im Herzogthum Nassau, von Eilsen im Fürstenthum Schaumburg-Lippe, von Langenbrücken im Gross-herzogthum Baden, welche man wie den Obersalzbrunnen und das Selterser Wasser gewöhnlich mit warmer Milch oder warmen Molken gemischt gebrauchen lässt, so wie die Schwefelthermen der Pyrenäen, vor Allen die von Eaux-Bonnes, stehen mit Recht für die Therapie der chronischen Kehlkopfkatarrhe in gutem Rufe. Wir können über die Wirkungsweise dieser Quellen ebenfalls nur vage und unhaltbare Hypothesen aufstellen. Weit mehr zu bedauern, als dass uns die Einsicht in die Art ihrer Einwirkung fehlt, ist auch hier die nicht abzuläugnende Thatsache, dass wir keine sicheren Kriterien haben, um die Fälle, in welchen sie heilsam wirken, von denen, in welchen sie Nichts leisten, von Vornherein unterscheiden zu können.

Eine ausgebreitete Anwendung verdient bei hartnäckigen und eingewurzelten Katarrhen die locale Behandlung der Kehlkopfschleimhaut.

Schon seit längerer Zeit hat man versucht, Medicamente in Pulverform in den Kehlkopf einzublasen oder von den Kranken adspiriren zu lassen. Man bedient sich zu diesem Zwecke einer langen Federspule oder einer etwa 8—10 Zoll langen, einige Linien weiten Röhre, bringt in das eine Ende derselben etwa 4 Gran des zu inhalirenden Pulvers, lässt das andere Ende den Kranken so weit als möglich in den Mund nehmen und fordert ihn dann auf, mit festgeschlossenen Lippen tief zu inspiriren, oder bläst in das

äussere Ende hinein. Erregt diese Prozedur heftigen Hustenreiz, so darf man annehmen, dass wenigstens ein Theil des Medicamentes an die rechte Stelle gelangt ist; der grösste Theil desselben bleibt freilich am Gaumensegel und am Pharynx hängen. Die am Häufigsten, namentlich von *Trousseau* bei diesem Verfahren benutzten Medicamente sind das Argentum nitricum (gr. i—ij auf 3ij Zucker), das Kalomel (gr. x—xx auf 3ij Zucker), der Alaun (3ß—3j auf 3ij Zucker). Heutzutage kann man mit Hülfe des Kehlkopfspiegels in einer gekrümmten Röhre, die man bis in den Eingang des Kehlkopfs vorschiebt, fast die ganze Menge des Pulvers in den Kehlkopf einblasen.

Ein anderweitiges, ziemlich sicher wirkendes Verfahren besteht darin, dass man einen kleinen an einem Fischbeinstäbchen befestigten Schwamm mit einer Höllensteinlösung (3j auf 3j) tränkt und oberhalb des Kehlkopfeinganges ausdrückt. Der Erfolg dieser Behandlung ist oft ein augenblicklicher und glänzender und findet in der erfolgreichen Anwendung von Höllensteinlösung bei der katarrhalischen Conjunctivitis ein schlagendes Analogon. Wer mit dem Kehlkopfspiegel umzugehen weiss, hat den grossen Vortheil, sich durch directe Anschauung davon überzeugen zu können, ob er den Schwamm hinter die Epiglottis bringt.

Das neueste, und mit Recht am Meisten angewendete Verfahren, um Medicamente direct auf die Kehlkopfschleimhaut einwirken zu lassen, besteht darin, dass man die in Nebel oder feuchten Staub verwandelten Lösungen derselben von dem Kranken einathmen lässt. Die Apparate, deren man sich hierzu bedient, führen daher den Namen *Néphogène*, *Pulverisateurs*, *Inhalationsapparate*. Man kann zwei Arten derselben unterscheiden. Bei der einen wird ein feiner Strahl der Flüssigkeit, welche inhalirt werden soll, mit Gewalt gegen eine kleine convexe Scheibe getrieben, so dass er zerstäubt; so bei den Apparaten von *Salès-Girons* und den Modificationen desselben von *Waldenburg*, *Lewin* und *Schnitzler*; bei der zweiten Art werden kleine Mengen der zu inhalirenden Flüssigkeit dadurch zerstäubt, dass man einen Strahl comprimierter Luft auf sie einwirken lässt; derartige Apparate sind der *Néphogène* von *Matthieu* und das viel einfachere und wohlfeilere *Hydroconion* von *Bergson*, welches ich früher in der Klinik vorzugsweise angewendet habe. Es war ein sehr glücklicher Gedanke von *Siegle*, den *Bergson'schen* Apparat dadurch zu modificiren, dass er statt der comprimierten Luft gespannte Wasserdämpfe zur Zerstäubung der medicamentösen Flüssigkeiten anwendete. Die sehr wohlfeilen Apparate von *Siegle* und die zahlreichen Modificationen desselben, welche hauptsächlich darauf beruhen, dass man statt der fragilen Kochflaschen der *Siegle'schen* Apparate kleine Kessel von starkem Messingblech zur Entwicklung der Wasserdämpfe benutzt, haben so grosse Vorzüge vor allen übrigen Inhalationsapparaten, dass sie diese fast überall verdrängt haben. Auch auf meiner Klinik werden

in neuerer Zeit ausschliesslich Apparate, welche nach dem *Siegleschen* Princip construirt sind, benutzt. Der Streit, ob die inhalirten Flüssigkeiten denn auch wirklich in die Luftwege eindringen, ist entschieden. Die Thatsache unterliegt keinem Zweifel. Bei noch frischeren Katarrhen mit spärlicher und zäher Secretion benutzt man zu Inhalationen vorzugsweise Lösungen von Salmiak oder Kochsalz (gr. x—xx : $\bar{3}j$); bei älteren Katarrhen, bei welchen die Secretion reichlicher und von mehr schleimig-eiteriger Beschaffenheit ist, Lösungen von Alaun (gr. v—x : $\bar{3}j$), Tannin (gr. ii—x : $\bar{3}j$), Argentum nitricum (gr. i—x : $\bar{3}j$); bei letzterem muss man die Kranken, damit ihr Gesicht nicht geschwärzt wird, während des Inhalirens eine Maske tragen lassen, wenn nicht, wie bei den von uns benutzten Apparaten, eine Vorrichtung vorhanden ist, durch welche das Gesicht geschützt wird. Ob Inhalationen mit narkotischen Lösungen, Morphium aceticum ($\frac{1}{8}$ — $\frac{1}{4}$: $\bar{3}j$), Tinct. Opii (gr. ii—iv : $\bar{3}j$), Extr. Hyoscyami (gr. β —j : $\bar{3}j$) etc. von wesentlichem Nutzen sind, um heftigen Hustenreiz zu bekämpfen, kann ich aus eigener Erfahrung nicht angeben. — Die übertriebenen Anpreisungen der Inhalationstherapie haben der in der That werthvollen Entdeckung mehr geschadet als genützt, und dieselbe bei ruhigen und besonnenen Aerzten, welche die gerühmten glänzenden Erfolge gegen die verschiedensten Krankheiten der Respirationsorgane sich nicht bestätigen sehen, vielfach discreditirt. Man darf indessen das Kind nicht mit dem Bade ausschütten. Auch wir datiren von der Einführung der Inhalationsapparate keine neue Aera der Therapie, aber wir haben gerade bei hartnäckigen und eingewurzelten Rachen- und Kehlkopf-Katarrhen, welche bis dahin allen Mitteln widerstanden hatten, durch consequentes Inhaliren von Alaun- und Höllenstein-Lösungen nicht selten vollständige Heilung beobachtet.

Auch in mehreren renommirten Curplätzen, namentlich in Soolbädern, hat man in neuerer Zeit Dunstbäder und Inhalationshallen eingerichtet. Die einfachsten Sooldunstbäder sind die Promenaden und Gallerieen längs der Gradirwerke in Kreuznach, Kösen, Elmen, Reichenhall. Die Luft, welche man hier einathmet, enthält reichliche Mengen einer schwachen Kochsalzlösung. In Kreuznach und Reichenhall wird ausserdem die Soole nach dem Princip des *Salès-Girons'schen* Pulverisateurs in eigenen Cabinetten zerstäubt. In Rehme (Oeynhausens), einer Sooltherme, existirt ein vorzügliches Sooldunstbad. — Ausser dem Sooldunst lässt man in Kreuznach, Reichenhall, Ischl etc. auch die warmen Dämpfe inhaliren, welche sich beim Sieden der Soole bilden. Sie enthalten weniger Salz als der Sooldunst in den Gradirwerken und in den Inhalationshallen. Ob und in welcher Weise die Sooldunst- und Sooldampfinhalationen günstig auf die Kehlkopfkatarrhe einwirken, ist noch fraglich. Manche Kranken klagen namentlich in den Inhalationscabinetten über Schmerzen in den Augen und acquiriren durch denselben Prozess, von dem sie

Heilung ihrer katarrhalischen Laryngitis oder Bronchitis erwarten, eine katarrhalische Conjunctivitis, eine Thatsache, welche übrigens, wenn weitere Erfahrungen zu Gunsten der Inhalationen von Sool- und Sool- dunst bei chronischen Kehlkopfkatarrhen sprechen sollten, vielfache Analogieen hätte. Man hat bei der Empfehlung der Inhalation von Soole auch an den Gehalt derselben an Jod und Brom gedacht. Die bei und nach den Inhalationen häufig eintretende momentane Erleichterung der Kranken erklärt sich einfach daraus, dass der in den Luftwegen enthaltene Schleim durch den inhalirten Wasserstaub flüssiger gemacht wird, und sich in Folge dessen im eigentlichsten Sinne des Wortes beim Husten „leichter löst“. — In Ems lässt man neuerdings bei Kehlkopfkatarrhen auch vielfach die Thermalgase und an den Schwefelquellen die schwefelwasserstoffreichen Dämpfe derselben einathmen. Für die letztere Verordnung beruft man sich unter Anderem darauf, dass schon *Galen* den Phthisikern den Aufenthalt in der Nähe des Vesuvs angerathen habe, damit sie die aus der Erde aufsteigenden feuchten Schwefeldämpfe einathmen könnten.

Die Diät muss beim chronischen Katarrh des Larynx dieselbe sein wie beim acuten, ja es haben salzige Sachen, namentlich eine nüchtern verschluckte Häringmilch, hier noch grösseren Ruf eines specifischen Nutzens.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt neben der Beseitigung der Hustenparoxysmen vor Allem ein schnelles Einschreiten gegen die erwähnten, meist nächtlichen Paroxysmen von plötzlich eintretender Dyspnoë. Das Ansetzen von Blutegeln an den Hals, welches vielfach angewandt wird, ist überflüssig. Die Application eines in heisses Wasser getauchten Schwammes, die man so oft wiederholt, bis die Haut geröthet ist, die Verabfolgung reichlicher Mengen heissen Getränkes, vor Allem die Darreichung eines Emeticums, sind in vielen Fällen indicirt und oft von überraschender Wirkung. Als Emeticum wendet man hier meist die *Ipecacuanha* und den *Tartarus stibiatus*, nicht das *Cuprum sulfuricum* an und gibt diese Mittel in grösseren sicher wirkenden Dosen, am Besten den *Hufeland'schen* Brechsaft. (R. Pulv. rad. Ipecac. ʒj, Tart. stib. gr. j, Oxymel squillit. ʒiij, Aq. dest. ʒiβ. M. D. S. Wohl umgeschüttelt alle 10 Minuten einen Kinderlöffel bis zum Brechen.)

Wiederholt sich der Anfall, so wiederholt man die Darreichung des Vomitivs. Eine sehr praktische Regel ist es, die Kinder nicht zu fest einschlafen zu lassen, sondern sie von Zeit zu Zeit aufzurichten und trinken zu lassen. Sie pflegen dann nämlich aufzuhusten, und man verhütet dadurch, dass sich von Neuem Secret an den Glottisirändern ansammelt und eintrocknet.

Capitel II.

Croup, Angina membranacea, Laryngitis crouposa, häutige Bräune.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die croupöse Entzündung stellt diejenige entzündliche Gewebsstörung dar, bei welcher ein fibrinreiches, schnell gerinnendes Exsudat auf die freie Fläche der Schleimhäute, nur die Epithelien einschliessend, ausgeschieden wird. Wird die dadurch entstehende Croupmembran abgestossen, so regeneriren sich schnell die Epithelien; ein Substanzverlust der Schleimhaut selbst kommt nicht zu Stande; der croupöse Prozess hinterlässt keine Narbe. Auch der diphtheritische Prozess verläuft mit Exsudation eines fibrinreichen, schnell gerinnenden Exsudats, unterscheidet sich aber dadurch vom Croup, dass das Exsudat nicht allein auf die Schleimhaut, sondern auch gleichzeitig in die Schleimhaut gesetzt wird. Die Compression der Gefässe durch das interstitielle Exsudat; oder respective durch die entzündlich geschwellten Gewebelemente selbst hat zur Folge, dass die entzündeten Schleimhautpartieen nekrotisiren und in einen sogenannten diphtheritischen Schorf verwandelt werden. Nach der Abstossung dieses Schorfes bleibt ein Substanzverlust und später eine Narbe zurück. Von diesen beiden Entzündungsformen, deren wesentliche Verschiedenheit übrigens neuerdings vielfach bestritten wird, kommt auf der Respirationsschleimhaut fast ausschliesslich die croupöse Entzündung vor. Nur der secundäre Croup, welcher als Symptom einer allgemeinen constitutionellen Erkrankung, einer acuten Infection, auftritt und zuweilen die Masern, die Pocken, den Typhus, das Scharlachfieber, die epidemische Diphtheritis begleitet, zeigt in einzelnen, aber seltenen Fällen Uebergänge zu der diphtheritischen Form der Schleimhautentzündung. Weit häufiger, ja in der Regel, bietet auch hier die Schleimhaut des Kehlkopfs, selbst wenn die des Rachens der Sitz einer exquisit diphtheritischen Entzündung ist, die charakteristischen Eigenthümlichkeiten einer rein croupösen Entzündung dar. (Siehe das Capitel Diphtheritis im II. Bde.)

Die croupöse Entzündung, welche auf den übrigen Schleimhäuten weit seltener beobachtet wird, als auf der Respirationsschleimhaut, befällt im kindlichen Alter fast ausschliesslich den Larynx und die Trachea, nur selten die Lungenalveolen, während umgekehrt die croupöse Pneumonie, ein wahrer Croup der Alveolen, eine der häufigsten Erkrankungen bei erwachsenen Menschen ist, bei welchen Larynx und Trachea fast niemals primär croupös erkranken.

Wenn die croupöse Laryngitis fast ausschliesslich dem Kindesalter zukommt, so ist die Disposition für dieselbe doch während der eigentlichen Säuglingsperiode geringer; ebenso wird die Krank-

heit nach der zweiten Dentition seltener; und so fällt die grösste Disposition für den Croup zwischen das zweite und siebente Lebensjahr. Knaben erkranken häufiger als Mädchen, aber es ist ein Irrthum, wenn man kräftige, vollaftige, blühende Kinder für vorzüglich disponirt hält; im Gegentheil, zarte, schwächliche Kinder, die von tuberculösen Eltern stammen, schlecht ernährt sind, bleiche Haut, durchscheinende Venen (ein auch für Laien ominöses Zeichen) haben, welche zu nässenden Exanthemen, zu Drüsenanschwellungen, zum acuten Hydrocephalus disponirt sind, erkranken ebenso häufig oder noch häufiger an Croup als jene. Es gehört zu den alltäglichen Erfahrungen, dass bei einer grossen Sterblichkeit, welche gewisse Familien heimsucht, ein Theil der Kinder an Hydrocephalus, ein anderer an Croup zu Grunde geht, während sich bei den Ueberlebenden später Tuberculose der Lungen (siehe Cap. Lungen-Tuberculose) entwickelt. Nicht selten scheint sehr bald, nachdem ein nässendes Exanthem auf dem Kopf oder im Gesichte verschwunden ist, sich Croup zu entwickeln.

Der Croup ist in nördlichen, am Wasser gelegenen, windigen und feuchten Orten häufiger als in wärmeren, südlich gelegenen, geschützteren Gegenden. Gar nicht selten beobachtet man ein epidemisches Auftreten desselben; dann erkranken viele Kinder, selbst in kleinen Orten, und nicht selten mehrere Kinder derselben Familie in kurzer Zeit und zwar an den intensivsten und perniciossten Formen. Gerade der epidemische Croup des Kehlkopfs scheint am Häufigsten mit Croup des Rachens verbunden zu sein. In einzelnen Croupepidemien hat man Thatsachen beobachtet, welche mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit für eine contagiöse Verbreitung der Krankheit sprechen. Doch ist es fraglich, ob es sich hier nicht um eine Verwechselung mit der im höchsten Grade contagiösen epidemischen Diphtheritis gehandelt hat, bei welcher, wie wir später zeigen werden, sich zu der diphtheritischen Entzündung der Rachengebilde sehr häufig ein secundärer Croup gesellt.

Die Gelegenheitsursachen der croupösen Laryngitis sind in den meisten Fällen nicht nachzuweisen; in anderen scheinen directe Reize, welche die Laryngealschleimhaut treffen, oder Erkältungen die Krankheit hervorzurufen. In besonders üblem Rufe steht ein scharfer Nord- oder Nordostwind. — Von dem Verhältniss des secundären Croup zu den Infectionskrankheiten wird später die Rede sein.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die erkrankte Schleimhaut zeigt einen verschiedenen Grad von Röthung, theils durch Injection und theils durch Ekchymosirung. Man behauptet, dass die Röthung abnehme, wenn das Exsudat zunimmt, ja man hat früher auf das Fehlen der Entzündungsröthe beim Croup die Annahme begründet, dass der Croup eine besondere Entzündungsform darstelle, die ohne Hyperaemie verlaufe. Wir haben

bereits früher darauf hingewiesen, dass das Erbleichen der während des Lebens hyperaemischen Schleimhaut nach dem Tode vorzugsweise auf dem Reichthum derselben an elastischen Fasern beruhe.

Die Schleimhaut ist ihres Epithels beraubt und wie das submucöse Gewebe geschwellt und aufgelockert; selbst die Muskeln des Kehlkopfs erscheinen feucht, bleich und weicher. Sehr häufig, aber durchaus nicht immer, ist die Oberfläche der Schleimhaut noch in der Leiche von einem croupösen Exsudat bedeckt. Das Fehlen der Croupmembran in den Leichen mancher Kranken, die unter allen Erscheinungen des Croup verstorben waren, hat zu künstlichen Trennungen von wahren und falschem Croup Veranlassung gegeben, und viele Aerzte behaupten noch heute, dass in denjenigen Fällen, in welchen bei der Section keine Membran im Kehlkopf gefunden werde, der Kranke nicht am „echten“ Croup verstorben sei. Selbstverständlich exsudirt auch beim Croup ein flüssiges Plasma und gerinnt erst nach der Exsudation. Wird es vor dem Tode entweder geronnen oder in flüssiger Form ausgeworfen, so findet man bei der Section den Kehlkopf frei davon, hat es aber deshalb doch mit ganz derselben Krankheit zu thun, wie in den Fällen, in welchen noch ein geronnenes Exsudat die Schleimhaut überzieht. Das croupöse Exsudat zeigt bald die Consistenz eines klebrigen Rahmes, bald bildet es compacte, zähe Membranen, bald kleidet es als eine zusammenhängende Haut die innere Fläche des Larynx aus, setzt sich auch in die Trachea und in die Bronchien fort, röhrenförmige und verästelte Gerinnungen bildend, bald zeigen sich nur einzelne Flocken und Läppchen, die hier und da der Schleimhaut adhären. — Die weicheren und dünneren Pseudomembranen lassen sich meist leicht von der Schleimhaut abziehen; die derberen und cohärenteren Häute adhären fester. Auf der äusseren Fläche der derben, festen, oft mehr als eine Linie dicken Pseudomembranen sieht man oft zahlreiche rothe Striemen und Punkte von anhängendem Blute, welche kleinen blutenden Stellen der Schleimhaut entsprechen, auf deren Bindegewebsschichte selbst das Exsudat lagert. Nach längerem Bestehen werden die Pseudomembranen allmählich durch eine seröse Exsudation, welche von der Schleimhautoberfläche ausgeht, gelockert und als zusammenhängende Röhren, Häute, in anderen Fällen als kleine Fetzen und Flocken ausgeworfen. Bei günstigem Verlaufe wird hiernach bald das Epithel restituirt und die Kehlkopfschleimhaut kehrt zu ihrem normalen Verhalten zurück. In anderen Fällen folgt auf die Abstossung der zuerst gebildeten Pseudomembran die Bildung neuer Exsudationen, und so kann sich der Prozess öfter wiederholen, bis er endlich erlischt, oder bis ihm der Kranke erliegt.

Die Croupmembran besteht mikroskopisch aus amorphem oder feinfaserigem Fibrin, in welches zahlreiche junge Zellen, welche das Exsudat, während es ausgeschieden wurde, in sich aufnahm, eingefügt sind.

Sehr wichtig, theils für die Diagnose des Croup, theils für die physiologische Erklärung seiner Symptome, ist die häufige Complication mit Croup des Rachens. Die Franzosen nennen nur den Croup, bei welchem sich diese Complication vorfindet, einen wahren Croup, alle anderen Fälle Pseudocroup. Aber auch in Deutschland hat man das häufige, wenn auch keineswegs constante, gleichzeitige Vorkommen beider Krankheitsformen, seitdem man auf die Sache aufmerksam geworden, bestätigt gefunden.

Fast immer findet sich in den Leichen von croupkranken Kindern eine hochgradige Hyperaemie der Bronchialschleimhaut und der Lungen, Bronchialkatarrh mit reichlichem Secret, Lungenoedem, nicht selten auch Croup der Bronchien, pneumonische Herde, Atelektasen, vesiculäres und interstitielles Emphysem. Wir werden diese Zustände zum grossen Theil als nothwendige Folgen des Laryngealcroups kennen lernen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

In vielen Fällen gehen dem Beginn der Krankheit Vorboten vorher: die Kinder sind eigensinnig, haben leichte Fiebererscheinungen, sind heiser und husten mit verdächtigem Tone. Diese Symptome können ebensogut einem leichten Laryngealkatarrh angehören und ohne Bedeutung sein, als die Vorboten einer der perniciossten Kinderkrankheiten darstellen. Der aufmerksame Arzt wird aber meist schon zu dieser Zeit den einen Fall von dem anderen zu trennen wissen. Man untersuche in allen Fällen sofort die Fauces, auch wenn die Kinder nicht über Schlingbeschwerden klagen. Findet man diese geröthet, die Tonsillen geschwellt, liegen denselben hier und da kleine, weissliche, feste Plaques auf, so ist dies ebenso pathognostisch für den beginnenden Croup, als wir ein fleissiges Niesen, einen reichlichen Ausfluss aus der Nase bei demselben Symptomencomplex als pathognostisch für den Katarrh des Kehlkopfs dargestellt haben. Einen fernerer Anhalt für die Unterscheidung des Kehlkopfkatarrrhs von den Vorboten des Croup gibt die Krankheitsanlage des Individuums. Bei Kindern, welche nach jeder Erkältung heiser geworden und bellenden Husten bekommen haben, ohne dass sich jemals diese Symptome zu einem Croup entwickelt haben, deren Geschwister gleichfalls keine Anlage für diese Krankheit gezeigt haben, darf man ruhiger sein, als in den Fällen, in welchen das erkrankte Kind bereits früher gefahrdrohende Croupanfalle überstanden hat, oder in welchen Geschwister desselben an Croup gestorben sind.

Diese Vorboten können einen oder einige Tage dem eigentlichen Croupanfall vorhergehen; in fast eben so vielen Fällen fehlen sie aber, und die Krankheit tritt plötzlich und unerwartet mit allen ihren Schrecken auf. Meist am späten Abend oder mitten in der Nacht erwachen die Kinder aus dem Schlaf mit rauher, heiserer oder sofort klangloser Stimme, welche auch hier, da die geschwellten und oft schon mit Exsudat bedeckten Stimmbänder sich momentan

beim Sprechen berühren, aus dem weichen, tiefen Ton in einen hellen, schneidenden Discant überspringt. Der anfänglich kurze, scharfe Husten wird bald rauh, heiser, und nur bei kräftigen Hustenstößen, bei welchen die andrängende Luft die Stimmbänder wölbt und spannt, wird er bellend; endlich verliert auch der Husten allen Klang, man sieht die Kinder husten und sprechen, aber man hört sie nicht.

Zu diesen Symptomen, welche durch Auflockerung und Verdickung der Stimmbänder, durch die beginnende Lähmung der sie spannenden Muskeln (s. u.) und durch das Exsudat, welches ihnen aufliegt, zu Stande kommen, und welche genau dieselben sind, ja ganz dieselben sein müssen wie die, welche wir für den Katarrh des Kehlkopfs beschrieben, gesellt sich Dyspnoë, eine anhaltende, gefahrbringende Dyspnoë, welche für den Croup pathognostisch ist, dem Katarrh des Larynx dagegen nur selten und vorübergehend zukommt (s. S. 7). Diese Dyspnoë, welche durch Verengerung der Glottis zu Stande kommt, und deren Ursache bei fehlenden Aftermembranen wir näher erläutern werden, ist eigenthümlich und nicht leicht mit anderen Formen erschwerten Athmens zu verwechseln. Die Respiration ist zunächst unendlich mühsam, man sieht dem Kinde die Anstrengung an, mit welcher es inspirirt. Alle Hülfsmuskeln, welche den Thorax erweitern, befinden sich in kräftiger Action; die Kinder richten sich auf, strecken die Wirbelsäule, um die Erweiterung des Thorax durch die Hebung der Rippen ergiebiger zu machen. — Trotz dieser gewaltsamen Anstrengungen wird aber die Luft nur langsam durch die verengte Stimmritze hindurchgeführt; die Athemzüge sind auffallend gedehnt und langgezogen, und in Folge dessen selbstverständlich viel weniger frequent, als bei anderen dyspnostischen Zuständen, z. B. bei Pneumonien, bei welchen die Inspirationsmuskeln keinen abnormen Widerstand zu überwinden haben. — Endlich erzeugt das gewaltsame Hindurchdringen der Luft durch die verengte Glottis ein äusserst charakteristisches, pfeifendes oder sägendes Geräusch, welches man nur einmal gehört haben muss, um es sofort wieder zu erkennen.

Bei den mühsamen und anstrengenden Inspirationen verkürzen sich die *Mm. levatores alae nasi*, und die Nasenlöcher erweitern sich (da sich ohne diese instinctive Muskelaction die Nasenlöcher schliessen würden, sobald die Luft in der Nase schnell verdünnt wird); doch kann dieses „Fliegen der Nasenflügel“ nicht als pathognostisch für die Croup-Dyspnoë bezeichnet werden. Ausserdem aber beobachten wir beim Croup ein eigenthümliches und charakteristisches Zeichen, welches selbst auf Laien Eindruck macht und auf der Verdünnung der Luft im Thorax, wie sie durch die Erweiterung desselben bei verengter Glottis zu Stande kommt, beruht. Wir sehen nämlich, dass bei jeder Inspiration das Epigastrium nicht hervorgewölbt, sondern im Gegentheil tief und gewaltsam nach Innen gezogen wird. Durch die Verdünnung der Luft im Thorax wird das Zwerchfell überwunden und, da die dem Thorax zugekehrte Fläche

desselben einen weit geringeren Druck zu ertragen hat als die dem Bauche zugekehrte, gewaltsam in die Höhe gezogen. Gleichzeitig werden bei der Inspiration der Processus xyphoides und die Knorpel der unteren Rippen stark nach Innen gezogen. Auch diese Erscheinung ist leicht verständlich, wenn man sich den Respirationsmechanismus unter normalen Verhältnissen klar macht. Kann die Luft frei in die Luftwege eintreten, so bewirkt die Contraction der Zwerchfellmuskeln keine Einwärtsbiegung des Rippenbogens, sondern allein das Herabsteigen der Pars tendinea des Zwerchfells; denn der Widerstand, welchen der Rippenbogen seiner Einwärtsbiegung entgegenstellt, ist weit grösser, als der, welchen das Herabsteigen des Zwerchfells in der Elasticität der Lunge und dem leicht zu überwindenden Druck der Baueingeweide findet. Wird aber das Centrum tendineum durch die Verdünnung der Luft in den Lungen nach Aufwärts gezogen, oder auch nur fixirt, gehindert, sich nach Abwärts zu bewegen, so müssen nothwendiger Weise die inspiratorischen Contractionen der Zwerchfellmuskulatur den Rippenbogen nach Einwärts ziehen.

In dem ganzen Wesen der Kinder spricht sich das Bedürfniss Luft zu holen, die Anstrengung dies Ziel zu erreichen, endlich die Verzweiflung aus, welche die fruchtlosen Anstrengungen erzeugen. Die Kinder verlangen aus dem Bette, auf den Arm der Wärterinnen, von hier in das Bett zurück; die grösste Angst malt sich in ihren Mienen, sie schlagen um sich, werfen sich umher, greifen nach dem Halse, zerren an der Zunge, um das Hinderniss für das Athmen zu entfernen: das Gesicht ist mit Schweiss bedeckt und entstellt. Der Anblick eines croupkranken Kindes gehört zu den traurigsten und jammervollsten.

Der Umstand, dass Kinder häufig am Croup zu Grunde gehen, welche während des Lebens die Erscheinungen der grössten Dyspnoë darboten, bei welchen man aber nach dem Tode weder Aftermembranen auf der Schleimhaut, noch beträchtliche Schwellung derselben und des submucösen Gewebes wahrnahm, hat zu der Ansicht Veranlassung gegeben, dass in diesen Fällen eine krampfartige Contraction der Kehlkopfmuskeln die Glottis verengt habe. Diese Ansicht widerspricht indessen den pathologisch-physiologischen That-sachen: Ueberall, wo wir es mit einer intensiven Entzündung von Schleim- oder serösen Häuten zu thun haben, finden wir nicht nur das submucöse und subseröse Zellgewebe, sondern auch die von den entzündeten Häuten überzogenen Muskeln durchfeuchtet, serös infiltrirt, erbleicht. Es ist schon a priori nicht anzunehmen, dass die Muskeln in diesem Zustande einer krampfhaften Contraction fähig sind, und *Rokitansky* spricht sich selbst vom pathologisch-anatomischen Standpunkte dahin aus, dass „die infiltrirten, erbleichten, erschlafften Musculargebilde“ bei croupösen Entzündungen „in Paralyse verfallen“. Dass aber die Muskeln, welche sich in diesem Zustande befinden, in der That die Fähigkeit verlieren, sich zu contrahiren, zeigt das

Verhalten der Intercostalmuskeln bei Pleuritis, welche hervorgewölbt werden, weil sie gelähmt sind, der Darmmuskeln bei Peritonitis und Dysenterie, in welchen Krankheiten die peristaltische Bewegung der Darmpartieen, deren seröse oder mucöse Haut entzündet ist, aufhört, weil die Darmmuskeln, welche von der entzündeten Haut überzogen sind, gelähmt sind. Diese und viele andere ganz analoge Beobachtungen müssen es als höchst unwahrscheinlich erscheinen lassen, dass die Kehlkopfmuskeln, wenn sie von einer intensiv entzündeten Schleimhaut bedeckt sind, nicht gelähmt, sondern vielmehr krampfhaft contrahirt sein sollen. Dass nun eine Lähmung der Kehlkopfmuskeln Dyspnoë erzeugt, ergibt bis zur Evidenz die aus ganz anderen Gründen gemachte Durchschneidung der Nervi vagi bei jungen Thieren; ja die in Folge dieser Experimente entstehende Dyspnoë hat eine so grosse Aehnlichkeit mit der von uns beschriebenen Croupdyspnoë, ist mit denselben langgezogenen pfeifenden Inspirationen verbunden etc., dass die Aehnlichkeit beider Zustände auch den Unbefangenen frappiren muss. Aber auch die anatomische Betrachtung der Glottis im Kindesalter kann darüber keinen Zweifel lassen, dass sich dieselbe in allen Fällen, in welchen sie während der Inspiration nicht durch Muskelaction activ erweitert wird, bei kräftigen Inspirationen verengern und schliessen muss. Im kindlichen Alter fehlt der dreieckige Raum, die Pars respiratoria *Longet's*, welchen die Basis der Giessbeckenknorpel, sich nach Vorn und Innen zu den Proc. vocales verlängernd, einschliesst. Die Basis der Giessbeckenknorpel hat bei ihnen keine Ausdehnung, die Glottis bildet von Vorn bis Hinten einen schmalen Spalt, welcher von den häutigen Ausbreitungen der Stimmbänder begrenzt wird. Da nun diese Membranen schräg gegen einander geneigt sind, so muss die Spalte verengt und endlich geschlossen werden, wenn bei einer kräftigen Inspiration die Luft in der Trachea verdünnt wird, ohne dass gleichzeitig durch Muskelaction die Glottis erweitert wird. An einem jeden kindlichen Kehlkopf, den man aus der Leiche herauschneidet, kann man durch kräftiges Saugen an der Trachea die Glottis zum Verschluss bringen. — Da es für die Therapie des Croup vom allerwesentlichsten Interesse ist, ob Aftermembranen die Glottis verengern, oder ob Lähmung der Kehlkopfmuskeln durch oedematöse Infiltration derselben der hauptsächlichste Grund der Dyspnoë ist, so beachte man genau, ob Inspiration und Expiration gleich erschwert sind, oder ob die Inspiration mühsam und pfeifend, die Expiration leicht erfolgt. Im ersteren, allerdings häufigeren Falle verengern Aftermembranen die Stimmritze, erschweren den Eintritt wie den Austritt der Luft; im letzteren Falle ist die Lähmung der Muskeln die hauptsächlichste Ursache der Athemnoth; bei der Inspiration drückt die Luft von der Nasen- und Mundhöhle aus die Glottis zu, wenn der Luftgehalt der Trachea verdünnt wird, aber die Expiration erfolgt frei, weil die exspirirte Luft die Stimmbänder auseinander treibt, ohne dass es hierzu der Muskelaction be-

darf. Schliesslich wollen wir uns daran erinnern, dass die *Mm. crico-arytaenoidei postici*, welche die Erweiterung der Stimmritze bewirken, am Leichtesten gelähmt werden, wenn die Schleimhaut des Pharynx, welche sie bedeckt, an der Entzündung Theil nimmt. Hieraus ergibt sich leicht, dass diejenigen Fälle von Croup, welche die Franzosen allein als wahren Croup bezeichnen, diejenigen Fälle, in welchen man Croupmembranen auch auf der Rachenschleimhaut entdeckt, die bei Weitem gefährlichsten sein müssen.

Das weite Klaffen der Glottis während der Inspiration, wenn die Kehlkopfmuskeln normal functioniren, von welchem ich mich, seitdem ich zuerst die Lähmung der Glottismuskeln als ein wesentliches Moment bei der Croupdyspnoë aufgestellt habe, überzeugen konnte, so oft ich in den Kehlkopfspiegel sah, hat bei mir die Ueberzeugung von der Richtigkeit meiner Theorie wesentlich befestigt.

Ob zu den beschriebenen Symptomen des Croup ein eigentlicher Schmerz im Kehlkopf hinzukommt, ist schwer zu entscheiden. Das Greifen der Kinder nach dem Halse kann auch darauf beruhen, dass sie das Hinderniss für das Athmen, welches sie dort instinctiv vermuthen, entfernen wollen. Im Anfange der Krankheit enthält der meist nur spärlich vorhandene Auswurf selten fetzige Concremente oder cohärente Membranen. Der Puls pflegt im Beginn der Krankheit voll, hart und von mässig vermehrter Frequenz, das Gesicht geröthet, die Körpertemperatur gesteigert zu sein.

In sehr vielen Fällen von Croup macht derselbe in den Morgenstunden und im Verlaufe des Tages beträchtliche Remissionen, welche selbst an Intermissionen erinnern können. (Die Homoeopathen versprechen daher, dass ihre Arzneien erst nach Ablauf mehrerer Stunden ihre wunderbare Wirksamkeit bethätigen werden.) Gegen Morgen wird das Athmen freier, die Stimme kehrt wieder, der Husten wird seltener, ist heiser, aber nicht klanglos, das Fieber lässt nach, das Allgemeinbefinden erscheint fast ungetrübt, und nur ein feines Pfeifen und der noch immer verdächtige Ton des Hustens erinnern an die Schreckensscenen der verflossenen Nacht. Man hüte sich ja, auf diese Remissionen zu grosse Hoffnungen zu bauen; die nächste Nacht kann eine Wiederholung derselben Erscheinungen bringen, ja die grösste Gefahr für das Leben des Kindes herbeiführen. Das Fortbestehen eines wenn auch mässigen Fiebers, vor Allem aber auch die Pseudomembranen im Pharynx müssen am Meisten Besorgniss erregen.

Zuweilen zeigt der Croup während seines ganzen Bestehens diesen rhythmischen Verlauf; auf erträgliche Tage folgen schlimme Nächte, bis bei üblem Ausgange die Remissionen unvollständiger und kürzer werden und die nächtlichen Exacerbationen weitere Gefahren herbeiführen. In anderen Fällen und zwar in den bei Weitem gefährlichsten nehmen die Erscheinungen des Croup von Anfang an einen stetigen Verlauf. Die in den Morgenstunden erwartete

Remission bleibt aus, und schon im Verlauf des zweiten oder dritten Tages kann die Krankheit ein tödtliches Ende erreichen.

Wenn sich die Krankheit nicht zum Besseren wendet, sondern, wie es leider bei der croupösen Form der Laryngitis nur allzu oft geschieht, sich einem üblen Ausgang zuneigt, ändert sich das beschriebene Krankheitsbild. Das geröthete Gesicht des Kindes erbleicht, die Lippen entfärben sich, das Auge, welches geängstigt um sich blickte, bekommt einen schläfrigen Ausdruck; nicht selten tritt spontanes Erbrechen ein, während gereichte Brechmittel ohne Erfolg bleiben und das Kind unempfindlich gegen Sinapismen und andere Hautreize wird. Die Athemzüge werden flach, und oft verschwindet hiermit selbst der pfeifende Ton bei der Inspiration, das Kind liegt erschöpft im Halbschlummer da, die Symptome des Croup scheinen verschwunden, das Kind ohne Athemnoth zu sein, bis es unwillkürlich beim Erwachen aus dem Schläfe, oder nachdem es gehustet, tief zu inspiriren versucht: dann wird die Glottis geschlossen, das Kind schwebt in Erstickungsgefahr, springt auf, stemmt sich mit den Händen an, blickt verzweiflungsvoll um sich, macht von Neuem gewaltsame Anstrengungen zu inspiriren, endlich sinkt es erschöpft zurück und verfällt von Neuem in Halbschlummer. (Bei jungen Thieren, denen man die Nervi vagi durchschnitten, beobachtet man genau auch diese Erscheinung: fast freies Athmen, wenn sie flach respiriren; aufs Aeusserste erschwertes Athmen in dem Moment, wo sie tief zu inspiriren suchen, ein Umstand, der nach der obigen Erklärung leicht verständlich ist.)

Diese Veränderungen, welche in dem Befinden des Kindes im weiteren Verlaufe des Croup eintreten, gehören der allmählichen Vergiftung des Blutes mit Kohlensäure an, und aus der Ueberladung des Blutes mit diesem Gase entsteht vor Allem die Gefahr, welche die Krankheit herbeiführt.

Es ist keineswegs die Ueberfüllung des Gehirns oder seiner Häute mit Blut, wie man gewöhnlich annimmt, aus welcher sich die beschriebenen Erscheinungen herleiten lassen, ebensowenig als croupkranke Kinder, so lange die Inspiration allein erschwert ist, ein cyanotisches Ansehen zeigen, wenn sie nicht gerade husten, den Inhalt des Thorax comprimiren und dadurch die Entleerung der Jugularvenen hemmen. Alle croupkranken Kinder müssen in dieser Periode der Krankheit bleich sein und sind in der That bleich, bis bei eintretender Lähmung des Herzens die Arterien immer leerer, die Venen immer gefüllter werden und den bleichen Lippen den lividen Anflug geben. Wenn das Blut in den Venen des Thorax unter einem geringeren Drucke steht, als das Blut in den Venen ausserhalb des Thorax, indem die elastische Lunge sich auf einen kleineren Raum zusammenzuziehen strebt und die Gefässe, welche sie begrenzen, gleichsam zu erweitern sucht, wenn bei jeder tiefen Inspiration diese Saugkraft der Lunge wächst, da mit der Ausdehnung der Lunge der Zug zunimmt, so muss derselbe den höchsten

Grad erreichen, es muss mit grosser Gewalt Blut aus den Venen ausserhalb des Thorax in die Venen innerhalb des Thorax eingesogen werden, sobald ein Mensch mit verengerter Glottis tief zu inspiriren sucht und die Luft in der Lunge verdünnt. Niemals kann durch diese Prozedur Cyanose oder gehemmte Entleerung der Gehirnvenen zu Stande kommen; sie muss stets das Gegentheil bewirken.

Anders verhält es sich mit der Blutvertheilung, wenn die In- und Expiration gleiche Schwierigkeit findet. Ist durch Croupmembranen die Glottis so verengt, dass nur sehr wenig Luft in die Lungen eintreten und nur sehr wenig Luft aus den Lungen austreten kann, und werden nun die Inspiration und Expiration mit Hülfe aller zu Gebote stehenden Mittel ausgeführt, so überwiegt, weil wir mit grösserer Kraft expiriren als inspiriren können, der Einfluss der forcirten Expiration über den Einfluss der forcirten Inspiration auf die Entleerung des Blutes in den Thorax, und es entsteht in der That beträchtliche Cyanose. Wird in diesem Stadium die Tracheotomie gemacht, so bietet die Ueberfüllung der Halsvenen mit Blut der Operation besondere Schwierigkeiten dar.

Da der Gasaustausch in der Lunge vorzugsweise von der Erneuerung der Luft in den Alveolen abhängt, da das Blut nur unter der Bedingung Kohlensäure abgibt und Sauerstoff aufnimmt, dass die Luft in den Alveolen ärmer an Kohlensäure, reicher an Sauerstoff ist als das Blut in den sie umspinnenden Capillaren, so ist die nothwendige Folge des unvollständigen Athmens beim Croup, der unvollkommenen Erneuerung der Luft in den Alveolen, dass die Kohlensäure, welche sich unaufhörlich im Blute bildet, aus dem Blute nicht in die bereits mit Kohlensäure geschwängerte Luft der Alveolen entweichen kann. Die beschriebenen Symptome sind genau dieselben wie diejenigen, welche eintreten, wenn ein Mensch Kohlendunst athmet. Beim Croup vergiftet ihn die im Körper selbst erzeugte Kohlensäure, während dort das Gift mit der Respirationsluft eingeathmet wird.

Bei Weitem in den meisten Fällen tritt bei tödtlichem Ausgang der Tod unter den beschriebenen Erscheinungen durch allmählich sich ausbildende allgemeine Paralyse in Folge der Kohlensäurevergiftung ein. Nur in seltenen Fällen wird der Zutritt der Luft zu den Lungen durch eine gelöste Membran, welche sich vor die Glottis legt, plötzlich absolut aufgehoben, und es folgt ein schneller Tod durch Suffocation.

Nimmt die Bräune einen günstigen Ausgang, so tritt die Besserung entweder allmählich ein, von Zeit zu Zeit wird ein zäher, mehr oder weniger reichlich mit geronnenen Flocken gemischter Auswurf ausgehustet, der Husten wird leichter, die Stimme lauter, die Symptome der Narkose verlieren sich, indem das Athmen freier und vollständiger gelingt.

In anderen Fällen aber, deren Häufigkeit bei Weitem nicht so gross ist, als man gewöhnlich annimmt, werden durch kräftigen

Husten oder durch Würgen und Erbrechen grössere Mengen von Pseudomembranen, oft selbst röhrenförmige Gebilde ausgeworfen, und das noch eben aufs Aeusserste erschwerte Athmen wird plötzlich um Vieles freier, die Kinder sind aus Todesgefahr errettet, wenn nicht ein neuer Nachschub der Exsudation aufs Neue die Glottis verschliesst oder eine neue Exacerbation der Entzündung neues Oedem der Kehlkopfmuskeln hervorruft.

Nach Ablauf des croupösen Processes im Larynx, zumal wenn derselbe längere Zeit bestanden hat, gehen viele Kinder an Lungenhyperaemie und Lungenoedem sowie an intensivem Bronchialkatarrh zu Grunde. Die verhältnissmässig geringen Erfolge der Tracheotomie bei protrahirtem Croup beruhen lediglich auf dieser Complication, deren Häufigkeit man leicht als nothwendige Consequenz nachweisen kann. Wenn der Thorax sich erweitert, wenn die Lungenalveolen an Umfang gewinnen, während nicht gleichmässig Luft in sie eindringen kann, so muss die in Bronchien und Alveolen enthaltene Luft ausgedehnt, verdünnt werden; die Bronchialschleimhaut und die Innenwand der Alveolen verhält sich somit beim Croup, wie die äussere Haut, auf die man einen Schröpfkopf applicirt: Hyperaemie und vermehrte Transsudation sind die nothwendigen Folgen des aufgehobenen oder doch im hohen Grade verminderten Druckes, unter welchem die Capillarwände stehen. Gerade der Umstand, — welchen neuerdings *Bohn* und *Gerhardt* in zwei werthvollen Arbeiten über den Kehlkopfcroup übereinstimmend urgirt haben —, dass zu der den Kehlkopf verengernden croupösen Laryngitis sich ganz constant, ohne alle Ausnahme, nach kurzer Zeit ein Bronchialkatarrh geselle, scheint mir für diesen genetischen Zusammenhang beider Prozesse zu sprechen. Ganz anders verhält es sich dagegen mit den croupösen Pneumonien und Bronchitiden, welche in manchen Fällen den Kehlkopfcroup compliciren. Nur von der katarrhalischen Entzündung habe ich im ersten Satze dieses Lehrbuchs gesagt, dass sie überall entstehe, wo die Gefässe der Schleimhäute aus irgend welcher Ursache mit Blut überfüllt seien.*) Auf die Unsitte, auch die übrigen Entzündungsformen als eine Steigerung oder als eine Folge einfacher Hyperaemien zu betrachten, werde ich wiederholt zurückkommen. Dass die Gefahr der croupösen Laryngitis durch den Bronchialkatarrh bedeutend erhöht wird, ist bereitwillig zuzugeben, dass aber „der Tod im echten Croup stets von der Bronchitis oder Bronchopneumonie ausgehe“ (*Bohn*), ist sicher eine Uebertreibung.

Von den Symptomen des secundären Croup, welcher im Verlauf der Masern, des Scharlach, der Pocken und anderer Infectionskrankheiten, zu denen wir auch die epidemische Diphtheritis

*) Ich kann deshalb gegen die Auffassung mancher Autoren, welche den Katarrh nicht zu den Entzündungen rechnen, sondern ihn als eine mit Schwellung und Succulenz einhergehende Secretionsanomalie bezeichnen, nichts Wesentliches einwenden.

zählen, vorkommt, wird später bei der Besprechung der genannten Krankheiten die Rede sein.

§. 4. Diagnose.

Wir haben bereits bei der Besprechung der Symptome und des Verlaufes der in Rede stehenden Krankheit auf die Aehnlichkeit, welche Croup und Katarrh des Larynx nothwendig haben müssen, ebenso hingewiesen, als wir die Unterschiede in den Symptomen und dem Verlauf beider Krankheiten hervorheben mussten, und wollen nur noch einmal darauf aufmerksam machen, dass die Croup-membranen, welche dem Pharynx aufliegen, fast ebenso wichtig für die Diagnose sind, als häutige Exsudatmassen, welche durch Husten und Erbrechen ausgeleert werden; dass Dyspnoë beim Laryngealkatarrh nur selten und vorübergehend beobachtet wird; endlich dass in den meisten Fällen der Laryngealkatarrh ohne Fieber, der Croup mit Fieber verläuft.

§. 5. Prognose.

Kinder, welche das siebente Jahr überschritten haben, können selbst intensive Formen der croupösen Laryngitis überleben. Dagegen gehört die Krankheit in früheren Lebensjahren zu den allergefährlichsten. Wir erwähnten schon früher, dass die Angaben glänzender Heilerfolge, deren sich manche Aerzte rühmen, mit grosser Vorsicht aufzunehmen sind, und dass ihnen in vielen Fällen eine Verwechslung zu Grunde liegt. Unverkennbar macht das epidemische Auftreten des Croup die schlechte Prognose noch schlimmer, und wenn es gleich zu weit geht, die Fälle von croupöser Laryngitis, welche mit Croup des Rachens complicirt sind, als absolut letal zu bezeichnen, so ist doch nicht zu läugnen, dass diese Complication die Vorhersage verschlimmert.

Unter den Symptomen des Croup sind die Angst, die Unruhe, der volle Puls, das geröthete Gesicht, die Heiserkeit oder Stimmlosigkeit von weit geringerer prognostischer Bedeutung als die ersten Zeichen der beginnenden Blutvergiftung: wird das Gesicht bleich, die Lippen entfärbt, das Kind schläfrig, das Sensorium benommen, bleibt ein gereichtes Brechmittel ohne Wirkung, tritt dagegen spontanes Erbrechen ein, so darf man in den wenigsten Fällen auf einen glücklichen Ausgang hoffen.

§. 6. Therapie.

Die Prophylaxis der croupösen Laryngitis verlangt dieselben Massregeln, welche wir auch für die Verhütung des Laryngealkatarrhs empfohlen haben. Man sperre ja nicht Kinder, welche den Croup einmal überstanden, nun anhaltend in das Zimmer oder verwöhne sie durch allzu warme Kleidung. Indessen weise man die Mutter an, sich durch den hellen Sonnenschein allein nicht täuschen zu lassen und, ohne sich um die Richtung des Windes

zu bekümmern, die Kinder ins Freie zu schicken; man lasse vielmehr bei ausgesprochener Disposition zum Croup eine Zeit lang auf die Windfahnen achten und die Kinder vor der Einwirkung eines rauhen Nord- oder Nordostwindes bewahren. Ebenso ist es zweckmässig, auf längere Zeit die Kinder nach Sonnenuntergang von der Strasse zu entfernen. Endlich sind kalte Abwaschungen des Halses und der Brust, sobald man nur nach denselben die Haut recht sorgfältig trocknet, ein vortreffliches Prophylacticum bei vorhandener Disposition.

Der *Indicatio causalis* ist, da die eigentlichen Ursachen des Croup dunkel sind, in den meisten Fällen nicht zu genügen. Für Laien ist es freilich eine ausgemachte Sache, dass der Croup die Folge einer Erkältung ist. Mit wahrem Fanatismus wird den Kindern, sobald sie heiser sind, eine unglaubliche Menge heisser, süsser Milch, der man hier den Vorzug vor dem Fliederthee gibt, eingeflösst. Erst wenn die Kinder schwitzen, glaubt man sie gerettet und den oft eingebildeten Feind aus dem Felde geschlagen. Aehnliche Erfolge vindiciren namentlich die Hydrotherapie treibenden Schullehrer dem sofortigen Einschlagen des Körpers in nasse Tücher, durch welche sie „in einer grossen Anzahl von Fällen die glänzendsten Erfolge erzielen“, da die unterdrückte Hautthätigkeit durch ihre Prozedur am Sichersten wiederhergestellt werde. Mag eine Erkältung der Haut viele Fälle von Croup hervorrufen, so ist dieser Vorgang gewiss nicht so einfach, dass die eingetretene schwere Ernährungsstörung auf der Schleimhaut des Kehlkopfs ausgeglichen würde, sobald der Körper in Schweiss geräth. Mit einem Katarrh mag es sich anders verhalten; wenn die Hyperaemie allein ausreicht, um die Schleimhaut zu schwellen etc., so kann eine reichliche Beförderung der Circulation an der Peripherie eine Depletion der Schleimhäute hervorrufen und damit die Ursachen des Katarrhs beseitigen. Da es nun aber für Laien schwer, ja unmöglich ist, die croupöse Laryngitis von der katarrhalischen zu unterscheiden, da selbst der Arzt, in der Nacht zu einem Kinde gerufen, welches heiser ist und zu einem rauhen, bellenden Husten plötzliche Anfälle von Dyspnoë bekommen hat, oft erst durch den weiteren Verlauf mit Sicherheit beide Krankheitsformen unterscheiden kann, so ist es zu billigen, dass man seine Clienten anweist, bei den beschriebenen Zufällen bis zum Eintreffen des Arztes dem kranken Kinde warmes Getränk zu geben, es sorgfältig zuzudecken und auf den Hals coup sur coup Badeschwämme zu appliciren, welche man zuvor in heisses Wasser getaucht und dann ausgedrückt hat.

In manchen Fällen, namentlich von epidemischem Croup scheint sich, wie bereits erwähnt wurde, die Entzündung von der Rachenschleimhaut auf die Kehlkopfschleimhaut fortzupflanzen. Hier fordert die *Indicatio causalis*, dass der Arzt, sobald er jene Plaques auf den Tonsillen entdeckt, auf das Energischste einschreitet: er

halte sich nicht bei der Application einiger Blutegel an den Hals auf, da diese Prozedur von höchst zweifelhaftem Erfolge ist; er entferne vielmehr die Croupmembranen von den Tonsillen und touche die kranke Rachenschleimhaut energisch mit Höllenstein, ein Verfahren, welches um Vieles zuverlässiger und bei der adstringirenden Wirkung des Höllensteins auf die Gewebe vielleicht das sicherste Antiphlogisticum ist.

Was die *Indicatio morbi* anbetrifft, so pflegen viele Aerzte, zumal auf dem Lande, Blutegel und Brechmittel vorrätzig zu verschreiben und beide Mittel oder eines derselben sofort in Gebrauch ziehen zu lassen, sobald sich die ersten Spuren der Bräune zeigen: die Blutegel sollen die Entzündung mässigen, die Brechmittel die Croupmembranen beseitigen, fast Niemand hat den Muth, der Bräune gegenüber sich expectativ zu verhalten, bis besondere Zufälle bestimmte Massregeln fordern. Wir verdanken die Erfahrung, dass bräunekranke Kinder auch ohne Blutegel und Brechmittel genesen können, hauptsächlich den Homoeopathen. Die Blutegel, von welchen man bei Kindern unter einem Jahre 1 bis 2, bei älteren eine mit den Jahren steigende Anzahl an das Manubrium sterni oder an den Hals zu appliciren pflegt, sind auch gegen die Bräune von höchst zweifelhaftem Erfolg; bei Weitem in den meisten Fällen sind sie direct schädlich. Ihre Empfehlung stützt sich zum grossen Theil auf die irrige Ansicht, dass Hyperaemie und Entzündung coincidiren, dass eine Blutentziehung deshalb die Entzündung beseitige. Der eigentliche Entzündungsprozess wird durch Blutentziehungen nicht unterbrochen, wohl aber können dieselben die collateralen Hyperaemien in der Umgebung der entzündeten Stelle mässigen. Findet in den Gefässen der Kehlkopfschleimhaut eine Stase Statt, ist der Blutlauf in denselben unterbrochen, so strömt das Blut mit grösserer Gewalt in die Gefässe der benachbarten Gewebe, bewirkt vermehrte Transsudation, Schwellung, Oedem derselben. Von letzterem haben wir einen Theil der Gefahr abgeleitet, welche der Croup hervorruft; haben wir es daher mit vollsaftigen, blühenden Kindern zu thun, aber auch nur in diesem Falle, so dürfen wir einige Blutegel an das Manubrium sterni appliciren. Nie darf man dieselben an den Kehlkopf selbst setzen, da dort die Blutung schwer zu stillen ist; in allen Fällen setze man die Blutegel selbst oder lasse sie von einem zuverlässigen Chirurgen setzen, der es versteht, die Blutung zu stillen. Bei schwächlichen, schlecht ernährten Kindern sind die Blutentziehungen contraindicirt; es ist höchst gefährlich, die Kräfte des Kindes zu consumiren, von deren Erhaltung es wesentlich abhängt, ob es später im Stande ist kräftig zu expectoriren. Die Bildung des Exsudats zu verhüten sind die Blutentziehungen nicht im Stande.

Was die Anwendung der Brechmittel betrifft, so ist die „revulsivische“ Wirkung, durch welche sie einen Einfluss auf den Croup äussern sollen, durchaus problematisch; noch weniger darf man sich

Hülfe von ihrem diaphoretischen Einfluss versprechen: sie sind nur da indicirt, wo verstopfende Croupmembranen einen wesentlichen Antheil an der Dyspnoë haben, und wo die Hustenanstrengungen des Kindes nicht ausreichen, jenes Hinderniss zu entfernen. Wir haben bei der Beschreibung der Symptome erwähnt, dass die gleichzeitig erschwerte Expiration mit grosser Wahrscheinlichkeit auf Croupmembranen, welche die Glottis verengern, schliessen lasse und legen auf dieses Symptom ein besonderes Gewicht für die Indication der Brechmittel. Da es sehr frühzeitig zur Bildung von Pseudomembranen kommen kann, so kann unter den erwähnten Umständen schon frühzeitig ein Brechmittel gereicht werden. Man gibt bei der Behandlung der Bräune, wie es scheint mit Recht, dem Cuprum sulphuricum als brechenerregendem Mittel vor der Ipecacuanha und dem Tartarus stibiatus den Vorzug; man hüte sich aber, dieses Mittel in zu kleinen Dosen zu geben, da es dann, unsicher wirkend, weit leichter Vergiftungserscheinungen hervorruft, als wenn es in grösseren Dosen gereicht wird. Man verordne 10—15 Gran Cuprum sulphuricum in 2 Unzen Wasser gelöst und lasse alle fünf Minuten einen reichlichen Kinderlöffel nehmen, bis Erbrechen erfolgt. Je vollständiger die Remission ist, welche nach dem Erbrechen eintritt, je reichlicher Membranen ausgeworfen werden, um so eher entschliesse man sich zur Wiederholung des Brechmittels, wenn die Dyspnoë von Neuem wächst und die erwähnte Eigenthümlichkeit zeigt. Tritt keine Remission ein, werden keine Croupmembranen ausgebrochen, fehlt das Hinderniss bei der Expiration, so ist die Wiederholung der Brechmittel contraindicirt. Gegen diese Regel wird vielfach gesündigt. Wie oft sieht man Kinder unaufhörlich, selbst wenn sie nicht mehr brechen, mit dem differenten Kupfersalze, welches nun ohne alle Wirkung ist, gefüttert werden! Sie liegen bis unter die Arme in der blau gefärbten Flüssigkeit, die ihnen, mit geronnener Milch gemischt, aus dem After läuft, wenden umsonst den Kopf ab, schlagen den Löffel fort, welcher ihnen die widerliche Arznei, die ihnen Leibschmerzen und Uebelkeiten macht, zuführen soll.

Eine ausgedehnte Anwendung verdient die Kälte unter der Form schnell gewechselter kalter Compressen, welche man auf den Hals des Kindes applicirt, sobald sich Spuren der croupösen Laryngitis zeigen. In Familien, in welchen man sich vor der Anwendung dieses Mittels nicht scheut, wird man um Vieles günstigere Erfolge haben, als in Häusern, in welchen das Vorurtheil gegen dieselbe nicht zu überwinden ist. Die Anwendung der Kälte auf die äussere Haut bei Entzündungen innerer Organe, wie sie von *Kiwisch* zuerst bei Puerperal-Peritonitis empfohlen wurde, scheint in der That direct antiphlogistisch zu wirken, so schwer verständlich ihre Einwirkung auf die durch Haut, Muskeln etc. von der Einwirkungsstelle getrennten Organe ist; die Erfahrung hat hier

grösseres Recht als das physiologische Raisonement (siehe Behandlung der Pneumonie). Die Einseitigkeit der Hydropathen von Fach, welche sich nur schwer entschliessen können, die örtliche Anwendung der Kälte oberhalb entzündeter Organe ohne gleichzeitig anderweitige hydropathische Prozeduren vorzunehmen, hat eher geschadet als genützt.

Wir haben bereits das Touchiren der Rachenschleimhaut mit *Argentum nitricum* als ein directes Antiphlogisticum empfohlen und können den Versuch, eine Höllensteinlösung auch auf die entzündete Schleimhaut des Kehlkopfs zu appliciren, wie sie in Frankreich vielfach geübt, bei uns noch viel zu selten angewandt wird, aus eigener Erfahrung nicht dringend genug empfehlen. *Bretonneau*, von welchem diese örtliche Behandlung des Croup herkommt, bedient sich eines gekrümmten Fischbeinstäbchens, an dessen unterem Ende ein Schwämmchen befestigt ist. Dieses taucht man in eine concentrirte Lösung von Höllenstein (3β auf $3ij$), drückt die Zunge des Kindes nieder und versucht mit dem Schwamm auf den Eingang der Glottis zu gelangen; hier wird der Schwamm durch die sofort eintretenden Muskelcontractionen ausgedrückt, wodurch gewiss ein, wenn auch kleiner Theil der Flüssigkeit in den Larynx gelangt.

Ob das Kalomel in der That eine antiphlogistische oder gar eine specifische Einwirkung auf den Croup hat, ist zwar problematisch, doch kann ich nicht in Abrede stellen, dass der günstigen Wirkung dieses Mittels bei der Behandlung der Bräune sehr gewichtige Autoritäten zur Seite stehen, und dass ich dasselbe zu $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Gran zweistündlich gereicht in den meisten Fällen von Croup in Anwendung bringe, während mich meine Erfahrung die übliche Anwendung kleiner Dosen von *Tartarus stibiatus* (gr. j auf $3j$ Wasser, 2stündl. einen Theelöffel voll) und *Cuprum sulphuricum* (gr. ij auf $3ij$ Wasser, $\frac{1}{2}$ — 2stündl. einen Theelöffel voll) scheuen lässt.

Das *Kalium sulphuratum* (*R* *Kalii sulphurati* 3β — $3j$, *Aq. dest.*, *Syr. simpl. ana* $3j$. *D. S.* 2stündl. einen Theelöffel voll) hat trotz der dringenden Empfehlungen desselben, welche zum Theil von ausgezeichneten Kinderärzten, wie *Rilliet* und *Barthez*, ausgingen, niemals eine verbreitete Anwendung gefunden und ist neuerdings fast ganz in Vergessenheit gerathen.

Die Empfehlung des *Natron bicarbonicum* in grossen Dosen stützt sich augenscheinlich nicht auf wirklich beobachtete Erfolge, sondern allein auf theoretische Raisonements, und verdient deshalb kein Vertrauen. Man gab dieses Mittel in der Idee, durch dasselbe die Pseudomembranen aufzulösen und die Gerinnung neuer Exsudate zu verhüten, oder die kranke Blutbeschaffenheit zu verbessern.

Das *Kali chloricum*, welches bei der epidemischen Diphtheritis der Rachengebilde und bei dem diese Krankheit häufig complicirenden secundären Croup des Kehlkopfs eines der beliebtesten

Mittel ist, wird von solchen Aerzten, welche die secundäre, auf einer Infection beruhende croupöse Laryngitis nicht von dem genuinen, idiopathischen Croup des Larynx trennen, auch gegen letztern empfohlen. Ich selbst habe über die Wirksamkeit dieser Mittel bei derjenigen Krankheit, von welcher wir hier ausschliesslich handeln, keine Erfahrung.

Wird man zu einem Kinde gerufen, welches an frischer Bräune erkrankt ist, so lasse man sich nicht verleiten zu glauben, dass das Kind in den nächsten Stunden zu Grunde gehe, wenn man nicht sofort energisch einschreite. Nur unter den früher erwähnten Umständen applicire man Blutegel und Sorge, dass die Nachblutung in Schranken gehalten wird. In den meisten Fällen beschränke man sich auf die Kälte und scheue sich nicht, die ersten Umschläge eigenhändig aufzulegen, bis die Eltern merken, dass das Kind durch dieselben erleichtert werde. Daneben setze man, wenn es an Stuhlgang fehlt, um dem Zwerchfell freien Spielraum zu schaffen, ein Klystier, am Besten ein kaltes aus 3 Theilen Wasser mit 1 Theil Essig. Wächst die Athemnoth, wird auch die Exspiration behindert, so reiche man ein Brechmittel in voller Dosis, ohne mit den Umschlägen nachzulassen. Unter den oben erwähnten Umständen wird das Brechmittel wiederholt; tritt aber bei der genannten Behandlung keine Remission ein, so applicire man die Höllensteinlösung in Pausen von mehreren Stunden auf den Glottiseingang. Man vergesse während der Nacht nicht, dass die ersten Morgenstunden in vielen Fällen eine Remission bringen, ebensowenig als man im Verlauf des nächsten Tages vergessen darf, dass trotz der Besserung die nächste Nacht von Neuem grosse Gefahr bringen kann. So wohl das Kind sich befinden mag, es darf das Bett nicht verlassen; die Temperatur des Zimmers muss nach dem Thermometer gleichmässig warm und durch aufgestellte offene Gefässe mit Wasser feucht erhalten werden. Man reiche zweistündlich $\frac{1}{2}$ Gran Kalomel, lasse die Umschläge jetzt seltener wechseln und mit einem wollenen Tuche bedecken, fahre endlich mit der Anwendung der Höllensteinlösung, aber in grösseren Pausen, fort. Die nächste Nacht, wenn der Croup exacerbirt, erheischt dieselben Maassregeln.

Bleibt diese Behandlung ohne Erfolg, tritt im Verlaufe von 10—12 Stunden keine Besserung ein, so halte man sich nicht dabei auf, Schwefelleber, Natron bicarbonicum, Kali chloricum oder Senega und andere Expectorantien zu verordnen: man schreite zur Tracheotomie. Je früher man dieselbe vornimmt, um so mehr hat man zu hoffen, dass nicht Bronchialkatarrh, Lungenhyperaemie und Lungenoedem (siehe oben) die Prognose der Operation verschlimmern. Mag aber der Erfolg in noch so vielen Fällen ungünstig sein, so gibt es keinen, in welchem sie unterlassen werden darf, wenn andere Mittel im Stich lassen. Der Tod selbst, wenn er eintritt, erfolgt nach geschehener Operation um Vieles weniger qualvoll für Kind und Angehörige, als wenn sie unterblieb.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt neben den Verordnungen, welche bei der *Dyspnoë* und bei der *Indicatio morbi* besprochen worden sind, eine Berücksichtigung der Lähmungserscheinungen, welche wir als Folgen der Vergiftung des Blutes durch Kohlensäure bezeichnet haben. Als das kräftigste Reizmittel, welches auch bei der Vergiftung mit Kohlendunst einen glänzenden Ruf genießt, sind hier die Uebergiessungen des Kindes mit kaltem Wasser im warmen Bade zu empfehlen. Man versäume die Anwendung derselben nicht, sobald das Kind schläfrig, sein Sensorium benommen, seine Haut kühl wird, sobald die Brechmittel, für deren Darreichung oft gerade jetzt eine dringende Indication vorhanden ist, ohne Wirkung bleiben. Einige Maass kalten Wassers von mässiger Höhe dem Kinde über Kopf, Nacken und Rücken gegossen, bewirken fast immer, dass das Kind zu sich kommt, kräftiger hustet, zuweilen unmittelbar nach dem Bade Exsudatmassen aushustet. Weit weniger wirksam und nur da anzuwenden, wo unbesiegbare Vorurtheile den Uebergiessungen entgegenstehen, sind andere Reizmittel, namentlich der Kampher, der Moschus, von welchen man in solchen Fällen starke Dosen namentlich der Darreichung von Vomitiven vorausschicken muss (℞ Camphor. gr. x, Aeth. acet. 3iij. M. S. $\frac{1}{4}$ stündl. 10—15 Tropfen in Zuckerwasser. — ℞ Moschi gr. iv, Sacch. alb. 3j. M. exact. Divide in part. 6 aequal. D. in charta cerata. S. $\frac{1}{2}$ — 1 stündl. 1 Pulver). Die Application von Senfteigen auf die Waden und Fusssohlen, das öfter wiederholte Baden der Hände und Vorderarme in so heissem Wasser, als es die Kinder vertragen, die Anwendung fliegender auf die Brust und Nackengegend gelegter Blasenpflaster werden theils empfohlen, um die Wirkung der innerlich gereichten Reizmittel zu verstärken, theils um vom Kehlkopf auf die äussere Haut abzuleiten. Obgleich wir die Wirksamkeit der genannten Hautreize gegen den Croup nicht hoch anschlagen, so wenden wir dieselben doch in Ermangelung wirksamerer oder mehr versprechender Mittel in solchen Fällen an, in welchen sich die Krankheit in die Länge zieht, sich bald etwas bessert, bald etwas verschlimmert, in welchen wir durch den Erfolg der bisherigen Verordnungen nicht ganz befriedigt sind, während wir doch Anstand nehmen zur Tracheotomie zu schreiten. Um die Wirkung der fliegenden Blasenpflaster zu beschleunigen, rath *Bretonneau*, auf das gestrichene Pflaster eine das Cantharidin auflösende Schicht Oel zu streichen und dann das Pflaster, ehe man es auflegt, mit einem Stück Löschpapier zu bedecken.

Capitel III.

Katarrhalische Geschwüre des Kehlkopfs.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Greift die Zellenbildung, welche bei acuten und chronischen Katarrhen auf der Oberfläche der Schleimhaut stattfindet, auf das Gewebe der Schleimhaut über und bringt dasselbe zum Schmelzen, so bildet sich ein oberflächlicher Substanzverlust, das einfache katarrhalische Geschwür oder die katarrhalische Erosion. Die Pathogenese desselben ist leicht verständlich, wenn man sich einen sehr ähnlichen Vorgang auf der äusseren Haut vergegenwärtigt. Hat ein Kantharidenpflaster die Epidermis zu einer Blase erhoben, so trübt sich der Inhalt dieser Blase nach wenigen Tagen durch Beimischung von jungen Zellen. Diese sind auf der Oberfläche der Cutis durch Proliferation der tiefer gelegenen Epidermiszellen gebildet; das Gewebe der Cutis ist intact. Verbindet man aber, nachdem man die Blase geöffnet hat, die entblösste Hautstelle mit einer reizenden Salbe, so greift die Zellenbildung von der Oberfläche auf das Gewebe der Cutis über, bringt dasselbe zum Schmelzen, und es entsteht ein oberflächliches Hautgeschwür, ein vollständiges Analogon des einfachen katarrhalischen Schleimhautgeschwüres. — In anderen Fällen werden einzelne der zahlreichen Schleimdrüsen, welche sich im Kehlkopfe vorfinden, der Sitz einer massenhaften Zellenwucherung; sie schwellen beträchtlich an, ihre Decke wird endlich durchbrochen, ihr Inhalt entleert, und es entsteht an der Stelle der Drüse ein runder kraterförmiger Substanzverlust, die zweite Form der katarrhalischen Geschwüre, das folliculäre Geschwür.

Nur in seltenen Fällen bilden sich im Verlauf des acuten Kehlkopfkatarrhs katarrhalische Geschwüre. — Unter den chronischen Kehlkopfkatarrhen zeigt namentlich der folliculäre Rachen- und Kehlkopfkatarrh, an welchem Prediger und Sänger, aber auch solche Personen, welche viel rauchen oder im Uebermaass Spirituosen trinken, ziemlich häufig leiden, eine ausgesprochene Neigung zur Geschwürbildung. Noch grösser ist dieselbe bei dem chronischen Kehlkopfkatarrh, welcher, abgesehen von der tuberculösen Erkrankung des Larynx, fast immer die Lungenphthisis begleitet. Endlich ist zu erwähnen, dass *Türk* wiederholt katarrhalische Geschwüre im Kehlkopf beobachtete, in deren Umgebung sich kaum noch Spuren einer katarrhalischen Erkrankung nachweisen liessen.

Für das besonders häufige Vorkommen der katarrhalischen Geschwüre an bestimmten Stellen der Kehlkopfschleimhaut: an der hinteren Wand des Larynx, an den Ligamentis aryepiglotticis, an den vorderen und hinteren Enden der Stimmbänder, an der Epiglottis, an der Stelle, welche dem Processus vocalis der Cartilago arytaenoi-

dea entspricht, lassen sich einzelne aetiologische Momente anführen. Die zuerst genannten Stellen sind besonders reich an Schleimdrüsen, und das Gewebe der Schleimhaut ist hier locker, weil ihm weniger elastische Fasern beigemischt sind. An der zuletzt erwähnten Stelle scheint die Ursache der Geschwürbildung mechanischer Natur zu sein; bei jedem lauten Sprechen drängen sich die Stimmbänder aneinander, so dass sich ihre Spitzen fast berühren. Ist der Schleimhautüberzug derselben katarrhalisch geschwellt, so entsteht beim Sprechen eine stete Reibung, welche Excoriationen und Ulcerationen im Gefolge hat (*Lewin*).

§. 2. Anatomischer Befund.

Die katarrhalischen Erosionen haben anfangs meist eine rundliche oder, dem Verlaufe der elastischen Fasern entsprechend, eine streifige Form, confluiren aber später zuweilen zu ausgedehnten unregelmässig geformten Substanzverlusten. Die folliculären Geschwüre bewahren auch bei längerem Bestehen in der Regel ihre rundliche Form und zeigen weniger Neigung, sich in die Breite als in die Tiefe zu vergrössern. Sie führen leicht zu Erkrankungen der Knorpel, während nur ausnahmsweise mehrere derselben mit einander verschmelzen und umfangreiche Zerstörungen der Schleimhaut, eine „katarrhalische Kehlkopfschwindsucht“, bewirken.

Die gewöhnlich von den vorderen und hinteren Enden der Stimmbänder ausgehenden katarrhalischen Geschwüre erstrecken sich zuweilen der Länge nach über den grössten Theil eines oder noch häufiger beider Stimmbänder. In manchen Fällen ist der Substanzverlust so flach, dass die Stimmbänder das Ansehen haben, als seien sie nur oberflächlich abgeschliffen, in anderen Fällen ist die Zerstörung beträchtlicher. *Lewin* beschreibt katarrhalische Geschwüre an der unteren Fläche der Stimmbänder, von denen man während des Lebens nur den äusseren Saum als ein kleines Schleimhautfältchen, welches unter dem Niveau der oberen Membran der Chordae vocales inserirt zu sein schien, wahrnehmen konnte. Derselbe Autor fand bei Kranken mit Lungenschwindsucht so häufig an der Stelle der Kehlkopfschleimhaut, welche die Stimmfortsätze der Giessbeckenknorpel überzieht, katarrhalische Verschwärungen, dass er diesen laryngoskopischen Befund, welchem er bei Kranken mit gesunden Lungen niemals begegnete, als fast pathognostisch für die Lungenschwindsucht bezeichnet.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das Krankheitsbild eines chronischen Kehlkopfkatarrhs wird durch die Complication desselben mit katarrhalischen Geschwüren nicht wesentlich modificirt. Verdächtig ist es zwar, wenn die Kranken bei einer chronischen Heiserkeit, die sich zeitweise zu vollständiger Aphonie steigert, bei einem längere Zeit hindurch bestehenden rauhen, bellenden Husten über ein schmerzhaftes Gefühl von Bren-

nen und Wundsein im Innern des Kehlkopfs, namentlich beim Sprechen und Husten, klagen. Aber dieses Symptom, welches zuweilen so lästig wird, dass die Kranken den Schmerz beim Sprechen fürchten und ihn instinctiv zu vermeiden suchen, indem sie ohne Bewegung der Stimmbänder, also aphonisch sprechen, fehlt oft genug, selbst bei ausgedehnten katarrhalischen Kehlkopfgeschwüren. Mit noch grösserer Wahrscheinlichkeit lässt sich auf eine Geschwürbildung schliessen, wenn sich zu den Symptomen des chronischen Kehlkopfkatarrrhs schmerzhaftes und erschwertes Schlingen hinzugesellt; wenigstens fehlt dieses Symptom fast nie bei Geschwüren an der Epiglottis, den Ligamentis aryepiglotticis und an den Giessbeckenknorpeln; indessen, da es auch bei einfachen intensiven Katarrrhen, welche an den genannten Stellen ihren Sitz haben, beobachtet wird, kann man aus demselben gleichfalls keineswegs einen sicheren Schluss auf das Vorhandensein von Kehlkopfgeschwüren machen. — Den besten Anhalt für die Diagnose der katarrhalischen Kehlkopfgeschwüre gibt, abgesehen von dem objectiven Befunde, die Beimischung einer geringen Menge von Blut unter der Form kleiner Blutstreifen zu den spärlichen Sputis. — Unter den objectiven Symptomen ist schon die Beschaffenheit der Fauces und des Rachens von grosser diagnostischer Bedeutung. Die Erfahrung lehrt, dass die folliculären Geschwüre des Larynx häufig mit folliculären Rachengeschwüren verbunden sind; findet man daher bei Kranken mit langdauernder Heiserkeit und anderen Symptomen eines chronischen Kehlkopfkatarrrhs die geröthete Schleimhaut des weichen Gaumens und der hinteren Pharynxwand mit kleinen runden gelblichen Geschwüren besetzt, so ist zu vermuthen, dass ein vorhandener chronischer Kehlkopfkatarrrh zu folliculären Geschwüren im Larynx geführt habe. — Die Mehrzahl der katarrhalischen Kehlkopfgeschwüre kann man sich mit Hülfe des Kehlkopfspiegels zur Anschauung bringen; dies gilt namentlich von denen, welche ihren Sitz an der Epiglottis, an den Giessbeckenknorpeln, an den aryepiglottischen Falten, an den wahren und falschen Stimmbändern haben.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der katarrhalischen Kehlkopfgeschwüre fällt fast ganz mit der der einfachen Kehlkopfkatarrrhe zusammen; pflegen wir doch auch bei Katarrrhen anderer Schleimhäute unsere Therapie nicht wesentlich zu modificiren, wenn sich zu dem einfachen Katarrrh katarrhalische Geschwüre gesellen. Es lässt sich indessen nicht in Abrede stellen, dass die Heilung der katarrhalischen Kehlkopfgeschwüre etwas schneller einzutreten pflegt, wenn die anzuwendenden Medicamente nicht auf die ganze Oberfläche der Schleimhaut, sondern in concentrirter Form unmittelbar und ausschliesslich auf die Geschwürfläche applicirt wurde. Wer daher in der Laryngoskopie ausreichende Geschicklichkeit erlangt hat, um die Geschwüre des Kehlkopfs ohne grosse Schwierigkeit mit Höllenstein in Substanz

oder concentrirter Höllensteinlösung touchiren zu können, mag diese Behandlung anstatt der im ersten Capitel empfohlenen localen Behandlungsweise, namentlich anstatt der Inhalation von Höllenstein- und Alaunlösungen, in Anwendung ziehen. Man vernachlässige indessen ja nicht über der localen Behandlung mit Aetzmitteln und Inhalationen die im ersten Capitel gegen den Kehlkopfkatarrh empfohlenen diätetischen und medicamentösen Verordnungen. Eine solche Einseitigkeit, zu welcher namentlich die Specialisten geneigt sind, bringt nicht nur dem Kranken Nachtheil, sondern schadet auch dem Credite der neuen Behandlungsweise. Wenn bei dem Gebrauche von Emser Wasser und bei einer sorgfältigen Schonung der Kehlkopfschleimhaut etwa durch Wochen lang fortgesetztes absolutes Schweigen ein katarrhalisches Kehlkopfgeschwür heilt, welches vorher lange Zeit hindurch ohne Erfolg von einem Specialisten in regelmässig wiederholten „Sitzungen“ mit Lapis behandelt war, so hat das in der Regel darin seinen Grund, dass der Kranke allein von dem Erfolg der „Sitzungen“ seine Herstellung erwartete und ausserhalb derselben unvernünftig und unvorsichtig lebt.

Capitel IV.

Typhöse und variolöse Kehlkopfgeschwüre.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Von dem typhösen Kehlkopfgeschwür nahm man bis vor nicht langer Zeit nach dem Vorgange von *Rokitansky* fast allgemein an, dass es durch eine „markige Infiltration der Schleimdrüsen des Kehlkopfs mit nachfolgender Verschorfung“ entstehe und somit als ein vollständiges Analogon des typhösen Darmgeschwürs, welches durch eine derartige Erkrankung der solitären und *Peyer'schen* Drüsen des Darms zu Stande kommt, aufzufassen sei. Indessen diese Entstehungsweise des typhösen Kehlkopfgeschwürs ist, wenn sie überhaupt vorkommt, gewiss nicht die einzige oder auch nur die häufigste. *Rokitansky* selbst leitet in der neuesten Auflage seiner pathologischen Anatomie das typhöse Kehlkopfgeschwür von einer diphtheritischen Infiltration der Kehlkopfschleimhaut ab; und in der That, das Vorkommen der Typhusgeschwüre an den abhängigsten Stellen des Kehlkopfs, an welchen sich bei längerem Bestehen der Krankheit, wie an den abhängigsten Partien der Lungen und an den Hautdecken der Rücken- und Kreuzgegend leicht Senkungshyperaemien entwickeln, und an solchen Stellen, welche am Meisten dem Druck und der Zerrung ausgesetzt sind, ist dieser Auffassung durchaus entsprechend. Am Schlagendsten aber sind die Beobachtungen von *Rühle*, nach welchen auch bei dem exanthematischen Typhus, einer dem Abdominaltyphus durchaus fernstehenden und ohne markige Infiltration der Darmdrüsen verlaufenden Krankheit, ausser

verbreiteten katarrhalischen, croupösen und diphtheritischen Prozessen, Kehlkopfgeschwüre, welche sich genau wie die beim Abdominaltyphus verhalten, vorkommen.

Während die Infection mit Maserngift eine katarrhalische oder in seltenen Fällen eine croupöse Laryngitis zur Folge hat, während die Infection mit Scharlachgift nur ausnahmsweise durch Fortpflanzung der diphtheritischen Entzündung von der Schleimhaut der Rachenhöhle auf die des Larynx, — nach dem gebräuchlichen Terminus technicus — sich im Kehlkopf localisirt, führt die Infection mit Pockengift in den meisten Fällen zu einer pustulösen Entzündung der Kehlkopfschleimhaut. Das variolöse Geschwür beruht auf einer Fortpflanzung des Exanthems von der äusseren Haut und von der Mund- und Rachenschleimhaut auf die Schleimhaut des Kehlkopfs. Wir haben es mit einer Eruption von Pocken im Kehlkopf zu thun, welche indessen in der Regel mit einer diffusen croupösen Entzündung, einem secundären Croup, complicirt ist.

§. 2. Anatomischer Befund.

Das typhöse Geschwür stellt einen von schlaffen, missfarbigen Rändern begrenzten Substanzverlust der Schleimhaut dar. Der häufigste Sitz desselben ist an der hinteren Wand des Larynx über dem Musculus transversus und an den seitlichen Rändern der Epiglottis. In der Regel hat es nur einen Umfang von wenigen Linien, in manchen Fällen aber breitet es sich weiter nach der Fläche aus, so dass zuweilen der ganze freie Rand der Epiglottis exulcerirt erscheint; in anderen Fällen dringt es vorzugsweise in die Tiefe und kann dadurch zu Perichondritis laryngea, zur Blosslegung der Knorpel und sofortiger Nekrose derselben, führen.

Das variolöse Geschwür beginnt mit der Bildung flacher, weicher (nicht genabelter) Pusteln, welche bald platzen und oberflächliche, runde, leicht heilende Geschwüre hinterlassen. — Das croupöse Exsudat, welches bei Variolakranken neben der Pockeneruption und nach Rühle's Beobachtungen oft auch ohne dieselbe, als alleiniger Befund im Kehlkopf vorkommt, liegt als eine meist nur dünne Pseudomembran der anfangs mehr, später weniger gerötheten und geschwellten Schleimhaut auf. Nach Abstossung der Pseudomembran, welche sich gewöhnlich auch in der Trachea bis zu ihrer Bifurcation verbreitet, erscheint die Schleimhaut, höchstens mit Ausnahme einiger leichter Erosionen, gesund.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Führt das typhöse Kehlkopfgeschwür nicht zu Schwellung und Auflockerung der Stimmbänder, so kann es bei dem Sitze, welchen es einzunehmen pflegt, die Stimmbildung nicht alteriren. Der Schmerz oder andere perverse Empfindungen sind gering oder fehlen wohl ganz; jedenfalls pflegen die Kranken, welche im Halbschlummer daliegen, nicht über dieselben zu klagen. Hieraus er-

gibt sich, dass das typhöse Kehlkopfgeschwür in vielen Fällen während des Lebens nicht erkannt wird, ja nicht erkannt werden kann und oft erst zufällig auf dem Sectionstisch entdeckt wird. (Man versäume daher nie bei Typhusleichen den Kehlkopf zu untersuchen, auch wenn während des Lebens keine Symptome eines Kehlkopfleidens vorhanden waren.) In anderen Fällen ist allerdings die Auflockerung und Anschwellung der Stimmbänder so bedeutend, dass die Stimme rauh und heiser wird, und in den Fällen, in welchen der Stupor geringer ist, kommt es auch wohl zu heftigen Hustenparoxysmen oder zu rauhem, heiserem, klanglosem Husten. Obgleich diese Erscheinungen nicht Symptome des typhösen Kehlkopfgeschwürs an sich, sondern der Schleimhautaffection an den Stimmbändern sind, zu welcher das Geschwür die Veranlassung gab, so kann man doch daraus, dass sie in der zweiten oder dritten Woche des Typhus auftreten, einen sogenannten Laryngo-Typhus diagnostizieren. An sich meist ohne Bedeutung, kann das typhöse Kehlkopfgeschwür durch Oedema glottidis und Perichondritis laryngea Gefahr bringen.

Die variolösen Geschwüre müssen ganz dieselben Erscheinungen machen, wie ein primärer Katarrh des Kehlkopfs. Gäbe nicht das Exanthem auf der Haut, die Pocken im Munde und Rachen einen ganz bestimmten Anhalt, so wären beide Krankheiten nicht zu unterscheiden. — Der secundäre (variolöse) Croup bewirkt, wie der genuine Croup, Heiserkeit und Aphonie. Der Husten pflegt mässig zu sein oder ganz zu fehlen. Ebenso beobachtet man nur in seltenen Fällen die hochgradige und charakteristische Dyspnoë, welche den genuinen primären Croup begleitet; sei es, dass die Aftermembranen nicht dick genug sind, um das Lumen des Kehlkopfs wesentlich zu verengern, sei es, dass auch das Oedem und die Lähmung der Glottismuskeln, von welchen wir die Croupdyspnoë zum andern Theil abgeleitet haben (siehe S. 23), fehlen.

§. 4. Therapie.

Das typhöse und variolöse Geschwür pflegen mit dem Ablauf der Grundkrankheit zu heilen und bedürfen keiner besonderen Behandlung, wenn sie sich nicht mit Glottisoedem oder Perichondritis laryngea compliciren.

Capitel V.

Syphilitische Kehlkopferkrankungen.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Lehre von den syphilitischen Erkrankungen des Kehlkopfs ist durch die Laryngoskopie wesentlich bereichert und umgestaltet worden. Namentlich haben *Gerhardt* und *Roth* nachgewiesen, dass syphilitische Kehlkopfleiden viel häufiger sind, als man früher ver-

muthet hat. Sie fanden bei der laryngoskopischen Untersuchung einer grösseren Anzahl von syphilitischen Kranken, auch von solchen, welche über keine Beschwerden von Seiten des Kehlkopfs geklagt hatten, dass ausser den schon früher bekannten, schweren, destruierenden Ernährungsstörungen, welche man als tertiär-syphilitische Erkrankungsformen zu bezeichnen pflegt (siehe Bd. II. Cap. Syphilis), unerwartet häufig auch die sogenannten secundären Formen: Katarre, Kondylome, einfache Geschwüre im Kehlkopf vorkommen. Da einige Kranke ihr Kehlkopfleiden von einer Erkältung herdatiren, so halten es die genannten Forscher, deren Arbeit wir unserer Darstellung der syphilitischen Kehlkopferkrankungen vorzugsweise zu Grunde legen, für nicht unwahrscheinlich, dass die Localisation der Syphilis im Kehlkopf zum Theil durch gelegentliche katarrhalische Erkrankung desselben bestimmt werde.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die anatomischen Veränderungen, welche die Syphilis im Kehlkopf hervorruft, bestehen in manchen Fällen in denen eines einfachen Katarrhs, — ein vollständiges Analogon der einfachen syphilitischen Angina. — Obgleich der syphilitische Kehlkopfkatarrh sich durch keine palpablen anatomischen Eigenthümlichkeiten von anderen Kehlkopfkatarrhen unterscheidet, so spricht doch die Zeit seines Eintretens nach einem primär-syphilitischen Geschwür, seine Dauer, sein Verschwinden bei einer mercuriellen Behandlung für seine specifische Natur und für die Abhängigkeit von der syphilitischen Infection.

Weit häufiger werden Kondylome, Plaques muqueuses, im Kehlkopf beobachtet. Sie bilden flache röthliche Vorsprünge und zeigen zum Theil auf ihrer Oberfläche die weissliche Verdickung und Auflockerung des Epithels, welche man auch an den Kondylomen der Mund- und Rachenhöhle wahrzunehmen pflegt. Der häufigste Sitz der Kondylome sind die Stimmbänder, doch kommen sie auch an anderen Stellen, z. B. an der hinteren Wand des Larynx, an den Giessbeckenknorpeln, an den aryepiglottischen Falten, vor.

Im Ganzen selten sind die einfachen (secundären) syphilitischen Geschwüre, namentlich waren in keinem der von *Gerhardt* und *Roth* mitgetheilten Fälle von Kondylomen im Kehlkopf gleichzeitig Geschwüre vorhanden. Die genannten Autoren erklären die Diagnose dieser Form von Geschwüren für durchaus nicht sicher und klar, indem sowohl der gelbe Belag des Grundes als auch die in der Umgebung vorkommenden Wucherungen sich auch bei anderen Geschwürformen fänden. Die einfachen syphilitischen Kehlkopfgeschwüre kommen an den verschiedensten Stellen des Kehlkopfs, am Kehldeckel, an den wahren und falschen Stimmbändern, im Kehlkopfgrund vor. Sie sind keineswegs immer oder auch nur häufig mit syphilitischen Rachengeschwüren complicirt.

Endlich sind zu erwähnen die schon länger bekannten, meist

sehr umfangreichen und tief greifenden (tertiären) Ulcerationen des Kehlkopfs, welche sich den Zerstörungen der äusseren Haut durch syphilitischen Lupus anschliessen und wie diese wahrscheinlich zum grossen Theil aus Vereiterung syphilitischer Tuberkel hervorgehen. Diese Ulcerationen beginnen fast immer am Kehldeckel, bewirken grössere oder kleinere Defecte desselben, verbreiten sich aber nicht selten von hier aus über den ganzen Kehlkopf. Die Geschwüre haben in der Regel eine buchtige oder zackige Form, einen glatten, mit gelbem Beschlag bedeckten Boden, zeigen Neigung, an den zuerst befallenen Stellen zu vernarben, während die Zerstörung auf andere Stellen fortschreitet. Besonders charakteristisch sind die sehr massenhaften papillären und kolbigen Wucherungen, welche die Geschwüre und die sich stark retrahirenden Narben umgeben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der einfache syphilitische Katarrh und die Kondylome des Kehlkopfs gehören zu den am Frühesten auftretenden Erkrankungsformen der constitutionellen Syphilis. Klagt daher ein Kranker, der vor einigen Monaten ein primär-syphilitisches Geschwür acquirirt hat, ohne nachweisbare Gelegenheitsursache über ein Gefühl von Kitzeln im Halse, wird seine Stimme tief und heiser, bekommt er einen rauhen und bellenden Husten, und ziehen sich diese Erscheinungen trotz eines vorsichtigen Verhaltens in die Länge, oder steigert sich die Heiserkeit allmählich zur Aphonie, so sind wir zu der Vermuthung berechtigt, dass die genannten Symptome nicht von einem genuinen Kehlkopfkatarrrh, sondern von einem syphilitischen Katarrh oder von der Entwicklung von Kondylomen im Kehlkopf abhängen. Es ergibt sich nach dem, was wir in den ersten Capiteln über die Entstehung der Heiserkeit, der Aphonie, des heiseren, bellenden Hustens angeführt haben, von selbst, dass der syphilitische Katarrh ebenso wie der genuine, und dass die Kondylome ebenso wie die katarrhalische Schwellung und der Schleimbelag der Stimmbänder den Ton der Stimme und des Hustens modificiren oder das Zustandekommen tönender Schwingungen unmöglich machen können. Ebenso bedarf die Thatsache, dass Kondylome an solchen Stellen, an welchen sie die Schwingungen der Stimmbänder nicht stören, keine Heiserkeit oder Aphonie bewirken, keiner weiteren Erklärung. Da fast in allen von *Gerhardt* und *Roth* mitgetheilten Fällen die Kondylome des Kehlkopfs mit Kondylomen an anderen Stellen, namentlich in der Mund- und Rachenhöhle, complicirt waren, so wird man bei dem oben beschriebenen Symptomencomplex mehr an Kondylome des Kehlkopfs zu denken haben, wenn sich auch anderwärts Kondylome finden, dagegen an einen einfachen Katarrh, wenn an anderen Körperstellen keine Kondylome vorhanden sind. Sicher wird die Diagnose erst durch die laryngoskopische Untersuchung.

Die einfachen (secundären) syphilitischen Geschwüre scheinen einer etwas späteren Periode der Syphilis anzugehören, namentlich pflegt ihr Eintritt nicht mit dem der einfachen syphilitischen Rachengeschwüre zu coincidiren. Man hat an dieselben zu denken, wenn sich bei einem Kranken ein oder einige Jahre nach einer syphilitischen Ansteckung, und nachdem andere Erkrankungsformen der constitutionellen Syphilis vorhergegangen sind, Zeichen einer chronischen Erkrankung des Kehlkopfs, durch welche das Lumen desselben nicht beeinträchtigt wird, entwickeln, und wenn sich andere Kehlkopferkrankungen mit Wahrscheinlichkeit ausschliessen lassen. — Den wichtigsten Anhalt für die Diagnose gibt auch hier die Untersuchung mit dem Kehlkopfspiegel.

Am Leichtesten zu erkennen sind die umfangreichen und tiefgreifenden (tertiären) Ulcerationen des Kehlkopfs. Sie bilden ein spätes Glied in der Kette der syphilitischen Erkrankungsformen und befallen fast ausschliesslich solche Kranke, welche seit einer Reihe von Jahren bald an dieser, bald an jener syphilitischen Affection gelitten und gegen dieselben verschiedene, namentlich mercurielle Curen gebraucht haben. Die Kranken sind bei dieser Form der syphilitischen Kehlkopferkrankung nicht allein heiser oder aphonisch und haben einen rauhen Husten mit reichlichem, nicht selten blutigem Auswurf, sondern diese Symptome sind constant mit einer mehr oder weniger hochgradigen Dyspnoë verbunden. Man bemerkt an ihnen die für die Laryngostenose charakteristischen mühsamen, langgezogenen, mit weithin hörbarem Stridor verbundenen Athemzüge. Die Verengerung des Kehlkopfs kann durch die Zunahme der Narbencontraction und durch das Wachsen der Wucherungen in der Umgebung der Narben und Geschwüre nach und nach einen so hohen Grad erreichen, dass die Respiration insufficient wird und Symptome der Kohlensäurevergiftung eintreten. In anderen Fällen steigert sich die Dyspnoë plötzlich und unerwartet durch ein hinzutretendes Glottisoedem zu einer gefahrdrohenden Höhe. — Die Erfahrung, dass die Verschwärung in der Regel von den Rachengebilden und der Zungenwurzel auf den Kehlkopf übergreift und hier zuerst mehr oder weniger umfangreiche Zerstörungen der Epiglottis bewirkt, erklärt es zur Genüge, dass man bei Kranken mit den Symptomen der Laryngostenose gewöhnlich vor Allem die Rachengebilde zu untersuchen und mit dem Finger gegen die Epiglottis vorzudringen hat, um sich zu überzeugen, ob an derselben Defecte zu bemerken sind oder nicht. In der That, das positive oder negative Resultat dieser Untersuchung gibt für die Diagnose oder die Ausschliessung der in Rede stehenden Krankheit bereits einen fast sicheren Anhalt, wenn auch erst durch die laryngoskopische Untersuchung eine nähere Einsicht in die Ausbreitung des Processes gewonnen wird.

Die Kondylome und einfachen Katarrhe geben eine gute Prognose. Weniger günstig ist dieselbe bei den einfachen Geschwüren,

aus denen sich unter Umständen die zuletzt geschilderten schweren Formen zu entwickeln scheinen. Bei diesen letzteren ist die Prognose eine sehr ungünstige. Die meisten Kranken sterben, selbst wenn das Athmen sufficient bleibt oder durch die Tracheotomie wieder sufficient geworden ist, früher oder später unter den Symptomen eines zunehmenden Marasmus. Indessen in einzelnen Fällen tritt auch hier eine wenigstens relative Heilung ein. So habe ich in einem weit vorgeschrittenen Falle, in welchem die Angehörigen den baldigen Tod der Kranken mit Sicherheit erwarteten, eine fast vollständige Herstellung beobachtet; nur ein leichter Stridor bei angestrengten schnellen Athemzügen und ein Defect im Gaumen erinnert bei dem jetzt blühenden Frauenzimmer an ihr schweres Leiden, an welchem sie aufs Aeusserste abgemagert, aphonisch, mit quälendem Husten, reichlichem, oft blutigem Auswurf, hochgradiger Dyspnoë wochenlang fast ohne alle Hoffnung auf Besserung dalag.

§. 4. Therapie.

Für die Behandlung der syphilitischen Kehlkopferkrankungen gelten dieselben Regeln, welche wir im zweiten Bande bei der Gesamtbesprechung der Syphilis aufstellen werden. Bei hochgradiger Verengung des Kehlkopfs ist die Tracheotomie indicirt.

Capitel VI.

Das tuberculöse Kehlkopfgeschwür.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Fast in der Hälfte aller Fälle von vorgeschrittener Lungentuberculose finden sich Geschwüre im Kehlkopf, welche bis vor Kurzem allgemein als der Ausgang einer Tuberculose des Larynx betrachtet wurden. Neuerdings hat man Anstand genommen, diejenigen Fälle, bei welchen die Erkrankung nicht von einzelnen Knötchen (Tuberkeln), sondern von einer diffusen Degeneration der Kehlkopfschleimhaut ausgeht, und welche allerdings die Mehrzahl bilden, als Kehlkopftuberculose zu bezeichnen. Auch wir halten es für bedenklich, eine diffuse, massenhafte Zellenbildung zwischen den Gewebelementen mit consecutiver Nekrose der Gewebe (infiltrirte Tuberculose) und die discrete Neubildung von Aggregaten, Haufen, mit einander verklebter Kerne und Zellen (Miliartuberculose), zu identificiren, aber wir können nicht läugnen, dass die eine und die andere Form der Degeneration so häufig neben einander vorkommen, dass eine Verwandtschaft derselben sehr wahrscheinlich ist. Wir werden, bis neue Namen allgemein adoptirt sind, die erstere Form als infiltrirte Tuberculose, die letztere als Miliartuberculose auch ferner bezeichnen (siehe den Abschnitt: Lungentuberculose).

Der Umstand, dass die in Rede stehende Affection des Larynx niemals vorkommt, wenn nicht die Lunge der Sitz einer Tuberculose ist, widerlegt die Ansicht, dass sie die Folge des Insultes sei, welchen die Kehlkopfschleimhaut durch den Husten oder durch die Anhäufung scharfen Secretes an der erkrankten Stelle erfährt. Der Husten, welcher bronchiektatische Cavernen zu begleiten pflegt, ist oft weit heftiger, als der Husten bei Tuberculose; das Secret aus bronchiektatischen oder gangraenösen Höhlen ist mehr zersetzt, schärfer, ätzender, als das aus tuberculösen Cavernen, und dennoch kommt das in Rede stehende Geschwür fast niemals bei Bronchiektasieen oder bei Lungenbrand vor. Wir halten es für unzweifelhaft, dass die Kehlkopftuberculose, auch die diffuse Form, auf demselben Boden wurzelt, aus welchem sich die Lungentuberculose entwickelt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Sitz der Tuberculose des Kehlkopfs ist gleichfalls bei Weitem in den meisten Fällen die Stelle der Schleimhaut, welche die Mm. transversi bedeckt; nicht selten finden sich aber auch tuberculöse Geschwüre an anderen Stellen, vor Allem an der hinteren Fläche der Epiglottis. Hier beobachtet man, aber nur in seltenen Fällen, hirsekorn-grosse, graue, runde Knötchen, welche später gelb werden, erweichen, zerfallen und rundliche, hirsekorn- oder hanfkorn-grosse Geschwüre (*Rokitansky's* primäre Tuberkelgeschwüre) hinterlassen. Durch neue Ablagerung von Knötchen in der Umgebung, durch das Zusammenfliessen mehrerer Geschwüre entsteht später ein unregelmässig gestalteter Substanzverlust mit buchtig zackigen Rändern (*Rokitansky's* secundäres Tuberkelgeschwür).

Weit häufiger beobachtet man an den erwähnten Stellen ursprünglich eine gelbe Verfärbung der Schleimhaut, welche mikroskopisch auf einer Infiltration ihres Gewebes mit zahllosen kleinen Zellen beruht. Das Gewebe der Schleimhaut wird allmählich gelockert, es bildet sich anfangs ein flacher, später ein oft sehr ausgebreiteter und in die Tiefe dringender Substanzverlust. Nicht selten greift die Zerstörung von der hinteren Wand des Kehlkopfs auf die Stimmbänder über. Dann wird zuweilen die hintere Insertion derselben zerstört, oder es gehen ausgedehnte Partien derselben verloren.

Die tuberculösen Geschwüre an der hinteren Wand der Epiglottis durchbohren nur in seltenen Fällen die ganze Dicke des Kehldeckels, und wo dies geschieht, bleiben doch meist, im Gegensatz zu den syphilitischen Verschwärungen, die Contouren des Kehldeckels erhalten.

Mit der Tuberculose des Kehlkopfs ist sehr häufig eine Verknöcherung der Kehlkopfknorpel verbunden. Dringt die Verschwärung bis auf die Knorpel vor, werden diese cariös und nekrotisch, so werden nicht selten verknöcherte Knorpelstücke losgestossen. —

In seltenen Fällen kommt es vor, dass tuberculöse Geschwüre die Wand des Kehlkopfs durchbohren und zu Hautemphysem und Kehlkopffisteln führen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Gesellt sich zu den Symptomen einer lange bestehenden Lungentuberculose eine Neigung zum Heiserwerden hinzu, so darf man mit Wahrscheinlichkeit schliessen, dass sich auch Tuberculose des Kehlkopfs entwickelt hat. *) Die Heiserkeit ist auch hier, wenigstens in den meisten Fällen, anfangs nicht etwa die unmittelbare Folge der tuberculösen Geschwüre, da diese, wie wir sahen, bei Weitem am Häufigsten ihren Sitz an der hinteren Kehlkopfwand und an der Epiglottis haben, sondern sie wird durch die Auflockerung und Verdickung der Stimmbänder und durch das Secret, welches denselben aufliegt, veranlasst. So erklärt es sich, dass die Heiserkeit kommt und verschwindet, während die Geschwüre stetig fortbestehen und wachsen. Die Schleimhaut des kranken Kehlkopfs ist vulnerabler als die des gesunden: weit unbedeutendere Schädlichkeiten reichen aus, um eine katarrhalische Affection derselben hervorzurufen. Ja, wie die Umgebung eines jeden chronischen Hautgeschwüres zu Zeiten ohne bekannte Veranlassung blutreicher, geschwollter, empfindlicher wird, so scheint auch die Kehlkopfschleimhaut abwechselnd zu intumesciren und zu detumesciren, wenn ein chronisches Geschwür im Kehlkopf vorhanden ist. Je mehr die Zerstörung sich den Stimmbändern nähert, um so anhaltender und hartnäckiger wird die Heiserkeit werden. Zerstört endlich die weiter greifende Verschwärung den hinteren Ansatz, so ist es nicht möglich, dass die Stimmbänder gespannt und in tönende Schwingungen versetzt werden: die Stimme erlischt gänzlich, die Sprache wird lispelnd und tonlos.

In anderen Fällen und zwar in solchen, in welchen der Prozess mehr acut verläuft, ist derselbe mit den Symptomen beträchtlicher Hyperaesthesie der Kehlkopfschleimhaut verbunden; eine grosse Reizbarkeit, heftige Reflexerscheinungen charakterisiren dieselbe; die quälendsten Hustenparoxysmen, welche unbedeutende, oft übersehene Veranlassungen hervorrufen, Stickhustenanfälle, welche nicht selten mit Würgen und Erbrechen enden, daneben Heiserkeit oder klanglose Stimme, diese frappanten und quälenden Symptome drängen sich so mächtig in den Vordergrund, dass die Erscheinungen der Lungentuberculose, zumal wenn diese noch nicht weit vorgeschritten, in den Hintergrund treten. „Auf der Brust“ behaupten die Kranken „gesund zu sein“; das Klopfen und Horchen belächeln sie; „die Kehlkopfschwindsucht“ allein ist das Uebel, an welchem

*) Es kommen Fälle vor, in welchen die Heiserkeit tuberculöser Kranken nicht von einer Texturerkrankung der Schleimhaut, sondern von einer Paralyse der Glottismuskeln, auf welche wir später zurückkommen, abhängt.

sie zu leiden wännen, oder dessen Entwicklung sie fürchten. Nur in seltenen Fällen klagen die Kranken selbständig über brennenden oder stechenden Schmerz im Kehlkopf; ebenso pflegt derselbe gegen Druck nur wenig empfindlich zu sein, selbst wenn man ihn gegen die Wirbelsäule drückt. Das Gefühl von Crepitation, welches man bei dieser Manipulation empfindet, kommt auch bei einem Druck auf den Kehlkopf gesunder Menschen vor und ist ohne diagnostische Bedeutung. Endlich ist der Auswurf, wenn nicht Knorpelstücke ausgeworfen werden, ohne Werth für die Diagnose, da nur ein kleiner Theil des Secretes aus dem Larynx stammt. Die Kurzathmigkeit, das hektische Fieber, die Nachtschweisse, die Abmagerung gehören gleichfalls zum grossen Theil der gleichzeitigen Lungentuberculose an. Nur in einem Falle habe ich bei Kehlkopftuberculose ausser den beschriebenen Symptomen die Erscheinungen einer hochgradigen, allmählich wachsenden Laryngostenose beobachtet. Der Kranke starb, einige Wochen, nachdem er durch die Tracheotomie wesentlich erleichtert worden war. Bei der Obduction fand sich im Kehlkopf neben tuberculösen Geschwüren als die Ursache der chronischen Verengerung die früher beschriebene Verdickung und Induration des submucösen Gewebes (siehe S. 4).

Fast immer ergibt eine Untersuchung des Pharynx, dass ein chronischer Katarrh in demselben vorhanden ist; man findet dort die Gefässe varicös und sieht kleine, gelbe Bläschen, Phlyktaenen, oder kleine, flache, rundliche Erosionen; die Kranken räuspern viel, das Schlingen ist erschwert. Oft ist es endlich den Kranken nicht möglich, flüssige Sachen zu geniessen, ohne sich zu verschlucken, während feste Speisen leichter hinunter gelangen. In diesen Fällen ist der Verschluss der Glottis ein unvollkommener.

Alle genannten Symptome gestatten keineswegs die Diagnose auf eine Tuberculose des Kehlkopfs, so lange es nicht gelingt, die gleichzeitige Erkrankung der Lunge nachzuweisen; sie können sämtlich durch anderweitige Degenerationen des Kehlkopfs hervorgerufen werden. Man ist daher ganz im Rechte, wenn man bei jeder chronischen Affection des Larynx sofort eine genaue physikalische Untersuchung der Brust vornimmt und nicht eher seine Diagnose stellt, als bis man die Ergebnisse der Percussion und Auscultation für dieselbe verwerthen kann. Die subjectiven Erscheinungen lassen oft im Stich, da sie durch die Kehlkopfsymptome, wie wir erwähnten, verdunkelt sind; nur das hektische Fieber und die Abmagerung können auch ohne den physikalischen Nachweis der Lungentuberculose die Diagnose fast sicher stellen. Bei der laryngoskopischen Untersuchung kann man sich die tuberculösen Geschwüre am Kehldeckel und an den Giessbeckenknorpeln leicht zur Anschauung bringen. Von den Geschwüren an der hinteren Wand des Kehlkopfs, oberhalb des M. transversus, kann man in der Regel wenigstens den oberen Rand als einen mit einzelnen

spitzen Zacken versehenen Saum von schmutzig weisslicher Farbe sehen (*Türk*).

Die Fälle von geheilter Kehlkopfschwindsucht, welche angeführt werden, die Anpreisung specifischer Mittel beruhen zwar zum grössten Theil auf diagnostischen Irrthümern; auf der anderen Seite aber ist eine, wenn auch kleine Zahl von wirklichen Heilungen tuberculöser Kehlkopfgeschwüre sicher constatirt. Der Tod tritt in den meisten Fällen durch Erschöpfung unter den Consumtionserscheinungen ein, welche wir bei Besprechung der Lungentuberculose genauer erörtern werden. In anderen, aber seltenen Fällen bildet sich plötzlich Oedema glottidis aus, welchem der Kranke in kurzer Zeit erliegt (siehe Capitel VIII.).

§. 4. Therapie.

Bei der Behandlung der Kehlkopftuberculose sind wir weder im Stande, der *Indicatio causalis*, noch der *Indicatio morbi* zu genügen. Die *Indicatio symptomatica* fordert vor Allem eine Bekämpfung der lästigen Husten- und Erstickungsanfälle, die nicht selten den Kranken die Nachtruhe rauben.

Im Wesentlichen muss die Behandlung dieselbe sein wie die, welche wir für den chronischen Laryngealkatarrh empfohlen haben, so geringe Erfolge wir uns auch versprechen dürfen. Der Ober-Salzbrunnen, das Emser Krähnchen mit gleichen Theilen heisser Milch gemischt und Morgens nüchtern oder im Verlauf des Tages getrunken, scheinen einigermaassen den Hustenreiz zu mässigen. Gegen die nüchtern verschluckte Häringsmilch und die Hoffnungen, welche die Kranken an diese Verordnung knüpfen, mache man keine Einwendungen. Ist der Pharynx geröthet, sind seine Gefässe varicös, zeigen sich Phlyktaenen und Geschwüre auf demselben, so bepinsele man ihn mit concentrirter Höllensteinlösung und lasse den Kranken fleissig mit einer Alaunlösung gurgeln. Hierdurch verhütet man am Besten das zu häufige Räuspern und mit demselben wenigstens eine Ursache der quälenden Hustenparoxysmen. Das Einblasen von Lapis infernalis, das Ausdrücken eines mit einer Höllensteinlösung getränkten Schwammes über dem Eingang der Glottis haben zuweilen eine palliative Wirkung, indem sie nach wiederholter Anwendung den Hustenreiz mässigen; in einzelnen seltenen Fällen, in welchen auch die Lungenphthisis rückgängig wird, kann diese Behandlung sogar einen radicalen Erfolg haben. Auch hier müssen wir der directen und ausschliesslichen Application von Höllensteinlösungen oder von Höllenstein in Substanz auf die Geschwürfläche, wenn sie von geschickten und geübten Händen ausgeführt wird, gewisse Vorzüge einräumen.

Die wichtigsten Medicamente bei Behandlung der Kehlkopftuberculose sind die Narkotica. So wenig sie zur Heilung der Geschwüre beitragen, so unentbehrlich ist ihre palliative Einwirkung auf die lästigen Symptome der Krankheit. Man pflegt auch hier

dem Hyoscyamus und der Belladonna den Vorzug vor den Opiaten zu geben; indessen selten sind die Präparate dieser Mittel so gleichmässig und deshalb ihre Wirkung so zuverlässig als die des Opium.

Es versteht sich endlich von selbst, dass man diejenigen Kranken, deren Kehlkopfschleimhaut durch tuberculöse Geschwüre eine excessive Reizbarkeit erlangt hat, in gleichmässig durchwärmter, wo möglich etwas feuchter Luft sich aufhalten lässt, jedes angestrengte Sprechen verbietet, ja in besonders schlimmen Fällen die Kranken zu einem wochenlangen absoluten Schweigen veranlasst. Wenn man bedenkt, dass jedesmal beim Sprechen die Ränder der Stimmbänder durch die vorbeistreichende Luft eine Reibung erfahren, so muss diese Verordnung eben so rationell erscheinen, als sie empirisch bewährt ist.

Capitel VII.

Neubildungen im Kehlkopf.

Die im Kehlkopf vorkommenden Neubildungen bilden theils warzen- oder blumenkohlformige Excrescenzen, welche hauptsächlich durch Wucherung der Epithelien zu Stande kommen, Papillargeschwülste, theils sind es wahre Schleimpolypen, partielle Hypertrophieen der Schleimhaut und Hervortreibungen derselben durch eine seröse oder colloide Flüssigkeit. Die Schleimpolypen sitzen bald mit einem Stiele, bald mit schmalerer oder breiterer Basis auf und haben die Grösse eines Stecknadelknopfes bis zu der einer Haselnuss. Weit seltener finden sich im Kehlkopf fibröse Geschwülste, welche man, wenn sie gestielt sind, als fibröse Polypen bezeichnet. — Skirrhus und Medullarkrebs werden im Larynx fast nur in den Fällen beobachtet, in welchen ein Krebs, der sich im Oesophagus oder im Zellgewebe des Halses entwickelt hatte, von Aussen in den Larynx hineinwuchert. Häufiger tritt im Kehlkopf der Epithelialkrebs auf unter der Form weicher, weissröthlicher Excrescenzen, welche die Schleimhaut gleichmässig überziehen, nicht selten auch in die Tiefe dringen und die Knorpel zerstören, in anderen Fällen eine vereinzelte Geschwulst darstellen, durch welche das Lumen des Kehlkopfs beträchtlich verengert wird.

Unter einer grossen Zahl von Kehlkopftumoren, welche *Lewin* aus der Literatur zusammengestellt hat, hatten 23 ihren Sitz an der Epiglottis, 9 an den Ligamentis aryepiglotticis, 21 in den Ventriculis Morgagni, 32 an den wahren, 5 an den falschen Stimmbändern, 3 an den Giessbeckenknorpeln, 8 an der vorderen Larynxwand; dagegen wurden an der hinteren Wand des Kehlkopfs, dem häufigsten Sitz der Kehlkopfgeschwüre, nur in 2 Fällen pathologische Neubildungen beobachtet. Diese auffallende Erscheinung

sucht *Lewin* daraus zu erklären, dass die genannte Stelle bei den Bewegungen der Glottis eine abwechselnde Faltung und Dehnung erfahre. Eine solche leiste der Geschwürsbildung Vorschub, während durchdieselbe beginnende Neubildungen bald zum Zerfall gebracht würden, so dass statt Tumoren Ulcerationsflächen entstünden.

Es ist eine räthselhafte Erscheinung, dass die Neubildungen im Kehlkopf, besonders die Polypen, welche bis vor wenigen Jahren für pathologische Raritäten galten, in neuester Zeit in ziemlich grosser Anzahl beobachtet und beschrieben worden sind. Bei der Sorgfalt und Gründlichkeit, mit welcher heutzutage nicht nur von den pathologischen Anatomen und klinischen Prosectoren, sondern auch von den besseren Privatärzten die Sectionen gemacht zu werden pflegen, ist es kaum anzunehmen, dass die meisten Kehlkopfpolypen in den Leichen übersehen worden seien; auf der anderen Seite kommen die zahlreichen Beobachtungen polypöser Wucherungen im Kehlkopf von zum grössten Theil so zuverlässigen Forschern, dass man nicht annehmen darf, es seien von denselben unbedeutende Wucherungen oder Falten der Schleimhaut für Polypen gehalten und ausgegeben worden.

Eine sichere Diagnose war bis zur Einführung der Laryngoskopie nur in den seltensten Fällen möglich. Man durfte zwar mit einiger Wahrscheinlichkeit vermuthen, dass sich eine Neubildung im Kehlkopf entwickelt habe, wenn zu den Symptomen eines chronischen Kehlkopfkatarrhs sich die einer Laryngostenose gesellten, und wenn die Athembeschwerden, entsprechend dem wechselnden Blutgehalt und damit der wechselnden Grösse der Geschwülste, bald Remissionen, bald Exacerbationen darboten. Die Wahrscheinlichkeit wurde grösser, wenn im Verlaufe der Krankheit wiederholt Anfälle von Erstickungsgefahr eintraten, welche man nur von der plötzlichen Lageveränderung einer Geschwulst und der hierdurch bedingten Verengerung und Verschliessung der Glottis ableiten konnte. Indessen selbst die periodische Wiederkehr derartiger Erstickungsanfälle, welche man fast als pathognostisch für Geschwülste im Kehlkopf ausgab, gestatteten keineswegs eine sichere Diagnose. Diese war eben nur in den Fällen möglich, in welchen die Geschwülste aus dem Kehlkopf hervorwucherten, so dass sie der Adspection oder Palpation zugänglich wurden, und in denen, in welchen die Kranken Fragmente der Geschwülste aushusteten.

Heutzutage bietet die Erkenntniss der Geschwülste im Kehlkopf keine Schwierigkeiten dar, aber die Mehrzahl der durch die laryngoskopische Untersuchung leicht und sicher nachgewiesenen Polypen und Excrescenzen im Kehlkopf hatten keineswegs die oben angeführten Symptome hervorgerufen. Die meisten Kranken hatten lediglich an Heiserkeit oder Aphonie und an einem quälenden Husten gelitten, und viele von ihnen waren ohne Erfolg von ihren Aerzten nach Ems, Obersalzbrunn und selbst nach Algier oder Kairo geschickt worden, um dort von dem supponirten Kehlkopf-

katarrh oder der beginnenden Kehlkopfschwindsucht geheilt zu werden. Gerade solche Fälle beweisen, wie es hohe Zeit ist, dass sich die Aerzte in grösserer Zahl mit der Laryngoskopie beschäftigen, und dass sie nicht ferner diese für die Diagnose der Kehlkopfkrankheiten äusserst wichtige und keineswegs sehr schwer zu erlernende Kunst einzelnen Virtuosen überlassen. Mit Hülfe der vortrefflichen Arbeiten von *Czermak*, *Türk*, *Bruns*, *Lewin*, *Halbertsma* erlangt man bei fleissiger Uebung in kurzer Zeit das nöthige Geschick, um in zweifelhaften Fällen die Laryngoskopie mit Erfolg zur Feststellung der Diagnose benützen zu können. Jeden Kranken, welcher an den Erscheinungen eines acuten Kehlkopfkatarrhs leidet, mit dem Kehlkopfspiegel zu untersuchen, ist überflüssig; Kranke mit weit vorgeschrittener Lungenschwindsucht, welche gleichzeitig heiser und aphonisch sind und in ihrer trostlosen Lage sich gerade am Häufigsten an die Spezialisten wenden, der immerhin lästigen Prozedur zu unterwerfen, ist grausam. Zieht sich dagegen Heiserkeit, rauher Husten und andere Symptome, welche man von einem einfachen Kehlkopfkatarrh abhängig glaubte, trotz sorgfältiger Behandlung in die Länge, so darf man es nicht versäumen, auch wo alle Symptome einer Laryngostenose fehlen, sich mit Hülfe des Kehlkopfspiegels Gewissheit zu verschaffen, ob nicht eine Neubildung jenem Symptomencomplex zu Grunde liegt.

In manchen anderen von den neuerdings beobachteten Fällen waren dagegen in der That neben den Symptomen des chronischen Kehlkopfkatarrhs die oben angeführten Symptome, aus welchen man schon vor der laryngoskopischen Untersuchung mit einiger Wahrscheinlichkeit auf eine Geschwulst im Larynx schliessen konnte, vorhanden. Man beobachtete an den Kranken, zumal wenn bei körperlichen Anstrengungen, beim Treppensteigen, beim schnellen Laufen etc. das Athembedürfniss stieg und die Athembewegungen energischer und schneller ausgeführt wurden, die für die Laryngostenose charakteristischen, mühsamen, langgezogenen, mit einem Stridor verbundenen Respirationen. *Czermak* und *Lewin* haben darauf aufmerksam gemacht, dass bei Geschwülsten oberhalb der Glottis oft nur die Inspiration, bei Geschwülsten unterhalb der Glottis oft nur die Expiration erschwert war.

Endlich ist zu erwähnen, dass in geradem Gegensatze zu den zuletzt beschriebenen auch solche Fälle beobachtet wurden, in welchen nicht nur die Symptome der Laryngostenose, sondern auch sogar die Heiserkeit, der rauhe Husten etc. fehlten. — Die einzige Klage solcher Kranken war ein unbestimmtes lästiges Gefühl im Halse oder die Empfindung, als ob angesammelter Schleim im Kehlkopf festsitze.

Diese grosse Verschiedenheit in den Symptomen der Kehlkopfgeschwülste ist nach dem, was wir im ersten Capitel über die Physiologie der Stimmbildung angeführt haben, leicht verständlich. Nur in dem Falle, in welchem eine Geschwulst die Annäherung der

Stimmbänder oder die freien Schwingungen derselben hindert, muss sie Heiserkeit oder Aphonie bewirken; alle solche Geschwülste dagegen, welche die Functionen der Stimmbänder nicht beeinträchtigen, können auch unmöglich jene Symptome hervorrufen. Ebenso hängt es allein von dem Sitz und von der Grösse der Geschwulst ab, ob sie die Erscheinungen der Laryngostenose im Gefolge hat oder nicht.

Die Behandlung der Kehlkopfgeschwülste gehört in das Bereich der Chirurgie. Seitdem im Jahre 1861 mein College *Bruns* bei seinem Bruder mit Hülfe des Kehlkopfspiegels den ersten Kehlkopfpolyphen ohne blutige Eröffnung der Luftwege exstirpirt hat, ist diese Operation, welche zu den glänzendsten Fortschritten der neueren Chirurgie gehört, wiederholt sowohl von *Bruns* als von anderen mit der Laryngoskopie vertrauten Aerzten erfolgreich ausgeführt worden.

Capitel VIII.

Oedema glottidis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Wir sehen an Stellen, an welchen die Cutis durch lockeres Bindegewebe mit den unterliegenden Geweben verbunden ist, bei Entzündungsprozessen in der Nachbarschaft oft ausserordentlich schnell einen serösen Erguss in das Unterhautzellgewebe zu Stande kommen. Man denke an das Oedem in der Umgebung des Auges bei entzündeten Wunden dieser Gegend, an die posthornförmige Schwellung des Penis, wenn ein Oedem des Präputium zu einem Schanker am Frenulum tritt. Dieses Oedem, von *Virchow* collaterales Oedem genannt, ist die Folge des verstärkten Seitendruckes in den Capillaren, welcher in der Umgebung von Entzündungen durch die capilläre Stase an der entzündeten Stelle zu Stande kommt. Je nachgiebiger die Gewebe, um so reichlicher transsudirt Serum.

Die Schleimhaut des Kehlkopfs ist an den meisten Stellen durch kurzes, straffes Bindegewebe an die Knorpel und Muskeln des Kehlkopfs angeheftet; nur an der Epiglottis, namentlich an ihrer Wurzel, vor Allem aber oberhalb der Bänder, welche sich von der Epiglottis zu den Giessbeckenknorpeln erstrecken, also oberhalb der Ligamenta aryepiglottica, und in geringerem Grade von hier abwärts bis zu den oberen Stimmbändern findet sich ein lockeres, für oedematöse Schwellung vorzüglich disponirtes, submucöses Zellgewebe.

Die veranlassenden Ursachen, welche meist plötzlich und unerwartet eine seröse Transsudation in dies submucöse Gewebe, ein Oedema glottidis, hervorrufen, sind theils acute Krankheitsprozesse im Larynx: selten der acute Katarrh, häufiger die pustulöse Laryngitis, welche die Variola begleitet, und die typhösen Kehlkopfschwüre; theils können chronische Krankheitsprozesse im Larynx:

sypilitische, tuberculöse Geschwüre, am Häufigsten die Perichondritis laryngea plötzlich Glottisoedem hervorrufen, wie sich ja oft auch plötzlich ein Oedem des Praeputium zu einem lange bestehenden Schanker gesellt. Endlich bringt in seltenen Fällen eine starke Angina, eine ausgebreitete Entzündung des Zellgewebes am Halse, selbst die Gesichtsrose plötzliche Lebensgefahr, weil sich ein Glottisoedem hinzugesellt. In allen diesen Fällen haben wir es auch hier mit collateralem Oedem zu thun, und nur wenige Fälle kommen zu den genannten hinzu, in welchen das Oedema glottidis eine Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht ist, sich zu Morbus Brightii etc. hinzugesellt. Die genannten Krankheiten sind, mit Ausnahme der Variola, bei Erwachsenen ungleich häufiger als bei Kindern, und so kommt es, dass das Glottisoedem fast ausschliesslich bei erwachsenen Personen beobachtet wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die seröse Infiltration, welche an den oben beschriebenen Stellen zu Stande kommt, ist oft so bedeutend, dass die geschwellte Epiglottis über die Zungenwurzel hervorragt, und dass sich von ihrer Basis aus zwei grosse schlotternde Wülste nach Hinten zu den Giessbeckenknorpeln und dem Pharynx erstrecken. Sie können fast Taubeneigrösse erreichen und sich dann so dicht an einander legen, dass der Eintritt der Luft in die Glottis aufs Aeusserste erschwert oder unmöglich wird. Selten und, wie es scheint, nur dann, wenn nur eine Hälfte des Kehlkopfs erkrankt ist, findet sich nur ein derartiger Wulst, welcher nach Innen hervorragt und den Glottiseingang mehr oder weniger verengt. Die Wülste sind bald blass, bald mehr oder weniger geröthet. Schneidet man sie ein, so quillt eine bald rein seröse, bald trübe und gelblich gefärbte Flüssigkeit aus den auseinander gedrängten Maschen des Bindegewebes hervor; die Wülste collabiren, und nun erscheint die Schleimhaut runzelich und gefaltet. Eine derartige Entleerung, ein Zusammenfallen der Wülste und Faltung der Schleimhaut tritt zuweilen post mortem ein, ohne dass man scarificirte, und der Sectionsbefund entspricht dann wenig den anatomischen Veränderungen, die man wenige Stunden vor dem Tode unter dem Finger gehabt hat. In der oberen Abtheilung des Larynx, in welcher, wie wir sahen, das submucöse Gewebe schon straffer und engmaschiger ist, zeigt sich die Schwellung geringer, die Schleimhaut selbst findet man mit Flocken oder plastischen Schichten überzogen, die Kehlkopfmuskeln entfärbt, bleich und durchfeuchtet.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Zu den Symptomen acuter oder chronischer Kehlkopfgeschwüre gesellt sich, wenn sich Glottisoedem entwickelt, eine schnell wachsende Heiserkeit, die bald in völlige Aphonie übergeht, und ein rauher, bellender Husten (Symptome, welche beweisen, dass auch

die Stimmbänder selbst durch das Oedem geschwellt, oder dass die infiltrirten Kehlkopfmuskeln nicht im Stande sind die Stimmbänder zu spannen). Aber mit diesen Erscheinungen gleichzeitig entsteht die furchtbarste Dyspnoë. Sobald die Luft in der Trachea verdünnt wird, lagern sich die im §. 2. beschriebenen Wülste vor die obere Apertur des Kehlkopfs, und eine mühsame, langgezogene, pfeifende Inspiration schafft nur wenig Luft in die Lungen. Auf diese weithin hörbare, mit vornübergebeugtem Körper, aufgestemmtten Armen, durch Contraction aller Hülfsmuskeln erfolgende Inspiration tritt eine fast freie, zuweilen rasselnde Expiration ein. Die exspirirte Luft treibt die verengernden Wülste auseinander, wie die Inspiration sie einander nähert. *Pitha* bezeichnet die Inspiration als „langgedehnt, forcirt, scharf, tönend, sausend, zischend“, die Expiration als „kurz, flüchtig, geräuschlos, kaum wahrnehmbar“.

Hiernach sind die Symptome des Oedema glottidis denen, welche wir für die croupöse Laryngitis beschrieben haben, sehr ähnlich, eine Aehnlichkeit, welche sich aus der physiologischen Erklärung der einzelnen Erscheinungen als selbstverständlich und nothwendig ergibt. Nichtsdestoweniger wird man selten beide Krankheiten verwechseln, wenn man im Auge behält, dass der Croup fast ausschliesslich im Kindesalter, das Oedema glottidis fast ausschliesslich bei Erwachsenen vorkommt und dass der Croup fast immer vorher gesunde Individuen, das Oedema glottidis fast nur solche Subjecte befällt, welche bereits an acuten oder chronischen Krankheiten des Kehlkopfs etc. leiden. Ausserdem wird die Unterscheidung beider Krankheiten durch das grosse Missverhältniss zwischen Inspiration und Expiration bei dem Oedema glottidis, welches beim Croup weder so ausgesprochen ist, noch so lange anhält, erleichtert. Endlich gelingt es in manchen Fällen, die geschwellte Epiglottis als eine röthliche, birnförmige Geschwulst hinter der Zungenwurzel zu sehen und fast in allen Fällen, wenn man dreist genug mit dem Finger eingeht, die beschriebenen Wülste zu fühlen.

Die in schweren Fällen von Minute zu Minute sich steigernde Athemnoth ist meist mit dem Gefühl eines fremden Körpers oder eines sonstigen Hindernisses im Halse verbunden. „Da sitzt es“, — „da — am Kehlkopf — wird es immer enger“, — „es schnürt mir den Hals zu“, — „ich halte es nicht aus“, — „ich ersticke“; dies sind Worte, wie sie die furchtbar geängstigten Kranken nach der classischen Schilderung *Pitha's* mit erschütternder Hast und Geberde ausstossen; Angst und Verzweiflung malt sich in ihrem ganzen Wesen, sie werfen sich umher, springen auf, stöhnen und ächzen — bis allmählich das Gesicht livid, bleifarben, das Sensorium benommen, der Puls klein und unregelmässig, die Extremitäten kühl werden; endlich verfallen die Kranken in Sopor, es stellen sich Rasselgeräusche auf der Brust ein, und unter den Symptomen des Lungenoedems tritt der Tod ein. Auch diese Terminalerscheinungen sind dieselben wie die, welche wir beim Croup

kennen gelernt haben, und beruhen nicht auf gehemmter Entleerung der Gehirnvenen, sondern auf Vergiftung des Blutes mit Kohlensäure.

§. 4. Therapie.

Aderlässe, Blutegel in beträchtlicher Zahl an den Hals gesetzt, Vesicatore in den Nacken, Brechmittel, drastische Laxanzen, heisse Fussbäder sind die üblichen Verordnungen, welche kopfüber angewandt zu werden pflegen, sobald sich diese furchtbare Krankheit ausgebildet hat. Ebenso wie sich das Oedema praeputii nicht verlieren würde, wenn man ähnliche Maassregeln ergriffe, bleiben dieselben auch beim Oedema glottidis fast immer ohne Erfolg. Nur wo die Gefahr nicht dringend ist, vermindere man die Blutmasse durch einen ergiebigen Aderlass und gebe stündlich $\frac{1}{2}$ Tropfen Crotonöl, um auch durch massenhafte seröse Transsudation im Darm den Blutgehalt der Gefässe zu vermindern. Die Erfahrung lehrt, dass bei grossen Blutdepletionen und bei Eindickung des Blutes durch massenhaften Wasserverlust die Gefässe begierig Flüssigkeit aus den Organen aufnehmen, dass während der Cholera selbst beträchtliche pathologische Ergüsse resorbirt werden, und so lassen sich jene Verordnungen, wenn ihnen auch nicht glänzende Resultate zur Seite stehen, wenigstens theoretisch rechtfertigen. Bei den gewaltsamen Inspirationen, bei welchen nur wenig Luft in den Kehlkopf eindringt, wird die in den Bronchien enthaltene Luft verdünnt und es entwickelt sich in Folge dessen (wie auf der äusseren Haut, auf welche ein Schröpfkopf applicirt ist) hochgradige Hyperaemie der Bronchialschleimhaut, meist mit beträchtlich vermehrter Secretion verbunden. Durch die Ansammlung von Secret in den Bronchien wird die Dyspnoë der Kranken bedeutend vermehrt, man hört laute und verbreitete Rasselgeräusche — in solchen Fällen, aber auch nur in solchen, ist die Darreichung eines Brechmittels indicirt und oft vom besten Erfolge gekrönt. Zuweilen muss man selbst die Darreichung der Brechmittel wiederholen.

Weit wichtiger ist die örtliche Behandlung. Eine überraschend günstige Wirkung hat zuweilen das langsame Verschlucken von Eisstücken, ich habe bei dieser Behandlung einen Collegen genesen sehen, bei welchem die Erstickungsanfälle so heftig waren, dass man kaum noch mit der Tracheotomie zu zögern wagte. Das Einblasen von gepulvertem Höllenstein oder die Application von concentrirten Höllensteinlösungen ist von zweifelhaftem Nutzen. Man versuche, wo das Eis im Stich lässt, die Scarification der Wülste mit einem gebogenen, bis zur Spitze mit Heftpflaster umwickelten Bistouri oder, wenn dieses nicht gelingt, mit dem Fingernagel auszuführen. Bleibt die Scarification ohne Erfolg, oder bringt man sie nicht zu Stande, treten Erscheinungen ein, welche der Blutvergiftung durch Kohlensäure angehören, wird der Puls klein und unregelmässig, das Sensorium benommen, so schreite man so-

fort zur Tracheotomie und lege eine Canüle ein, bis die Gefahr vorüber ist. Die Erfolge dieser Operation sind hier im Ganzen günstiger als beim Croup, und man hat das Leben selbst in den Fällen für Monate erhalten, in welchen das Glottisoedem durch Kehlkopftuberculose entstanden war.

Capitel IX.

Perichondritis laryngea.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Das unmittelbar an den Knorpeln anliegende Fasergewebe, das Perichondrium, ist ziemlich derb und widerstandsfähig, so dass es den von der Schleimhaut vordringenden Verschwärungsprozessen eine Zeit lang widersteht. Zerfällt es endlich an der ulcerirten Stelle, so wird der Knorpel entblösst, sein Zusammenhang mit den ernährenden Gefässen aufgehoben; die so entblösste, nicht weiter ernährte Stelle stirbt ab und wird ausgestossen. Wir haben bereits erwähnt, dass diese nekrotisirten Knorpelstücke meist Spuren einer Verknöcherung zeigen, zu deren frühzeitigem Zustandekommen die Verschwärungen der Kehlkopfschleimhaut Veranlassung geben.

Unter Perichondritis laryngea versteht man aber gewöhnlich nicht jene von Aussen nach Innen vordringende, partielle Entzündung und Verschwärung des Perichondrium, sondern vielmehr diejenige Form, bei welcher das Exsudat, zwischen den Knorpel und das Perichondrium gesetzt, eine ausgebreitete Ablösung des letzteren, — welches, derb und widerstandsfähig, von dem Ergüsse schwer durchbrochen wird, — von den Kehlkopfknorpeln hervorruft. Selbstverständlich kommt durch diese ausgebreitete Trennung der Knorpel von ihren ernährenden Gefässen eine ausgedehnte Nekrose derselben zu Stande.

Die veranlassenden Ursachen dieser Perichondritis laryngea sind zuweilen die erwähnten Ulcerationen der Laryngealschleimhaut, indem auch hier das Perichondrium nicht von Aussen nach Innen zerfällt, sondern der Sitz einer suppurativen Entzündung wird, welche ihr Exsudat zwischen Knorpel und Perichondrium setzt.

In anderen Fällen kommt selbständig oder doch ohne Erkrankung der Schleimhaut, namentlich bei kachektischen, durch Syphilis und Mercurialgebrauch heruntergekommenen Personen, im Verlauf von Infectiouskrankheiten, namentlich Typhus, Septicaemie etc., endlich bei scheinbar gesunden Subjecten die Krankheit zu Stande. Es versteht sich von selbst, dass man im letzteren Falle Erkältungen für die Ursache hält, die Entzündung eine rheumatische nennt und die Zerstörung des Kehlkopfs, welche derselben folgt, als „rheumatische Kehlkopfphthise“ bezeichnet.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der vorzüglichste Sitz der Krankheit ist das Perichondrium des Ringknorpels, aber von diesem aus schreitet sie schnell auch auf den Ueberzug der anderen Knorpel fort. Anfänglich findet sich nur ein kleiner Abscess zwischen dem Knorpel und seinem Ueberzuge, sehr bald aber schwimmen die Knorpel in einem vom Perichondrium gebildeten Eitersacke, werden rauh, filzig, missfarbig, später verdünnt und erweicht, und zerfallen dann nicht selten in einzelne Fragmente. Endlich durchbricht der Eiter das Perichondrium und ergiesst sich in das submucöse Gewebe des Larynx. Zuweilen wird auch die Schleimhaut durchbohrt, Eiter und Knorpelfragmente gelangen in den Larynx und können ausgehustet werden, oder der Eiter bricht sich nach Aussen Bahn; es entstehen Hohlgänge und Abscesse am Halse, der angesammelte Eiter und die Knorpelfragmente werden äusserlich am Halse oder in den Pharynx entleert. — In seltenen Fällen kommt Heilung nach Ausstossung der nekrotischen Knorpel und Ersatz derselben durch eine derbe, fibröse Masse zu Stande.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Durch die künstliche und willkürliche Aufstellung von Krankheitsstadien wird in der Regel das Verständniss der Symptomatologie nicht befördert, sondern erschwert; wo aber, wie bei der Perichondritis laryngea, ganz bestimmte Phasen im Verlaufe der Krankheit natürliche Abschnitte bilden, ist die Eintheilung in Stadien ebenso berechtigt als praktisch.

Im ersten Stadium der Perichondritis laryngea sind die Symptome dunkel, doch ist die Krankheit, wie alle Entzündungen derber und straffer Gebilde, mit grösserem Schmerz verbunden, als die übrigen Erkrankungen des Kehlkopfs, und da die Entzündung meist an einer unscheinbaren Stelle beginnt, so ist auch der Schmerz anfangs gewöhnlich auf einen kleinen Umfang beschränkt. Man kann daher leicht auf die Vermuthung kommen, dass ein fremder Körper im Larynx stecke, um so mehr, als sich zu dem unscheinbaren Schmerz ein unüberwindlicher Hustenreiz gesellt.

Im zweiten Stadium entstehen entweder allmählich, indem durch eine wachsende Menge des Eiters mehr und mehr das Perichondrium ausgedehnt und in das Lumen des Larynx hineingedrängt wird, oder plötzlich, indem das Perichondrium durchbrochen und der unter demselben befindliche Eiter in das submucöse Gewebe ergossen wird, Heiserkeit, Aphonie, rauher, bellender Husten, verbunden mit den charakteristischen Symptomen einer hochgradigen Laryngostenose. In diesem Stadium tritt bei vielen Kranken der Tod ein.

In manchen Fällen schliesst sich an dasselbe ein drittes Stadium an: der unter dem Perichondrium oder im submucösen Ge-

webe angesammelte Eiter durchbricht seine Decke; die Symptome der Laryngostenose verschwinden. Ich habe gesehen, dass ein junges Mädchen aus der furchtbarsten Erstickungsnoth wie mit einem Schlage erlöst und in eine vollständige Euphorie versetzt wurde, als sie reichliche Mengen von Eiter mit dem ganz macerirten linken Giessbeckenknorpel ausgeworfen hatte. — Aber auch in solchen Fällen gehen die Kranken in der Regel nach einiger Zeit durch das Fortschreiten des Prozesses, durch die Eiterung, und durch das dieselbe begleitende Fieber marantisch zu Grunde.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der Perichondritis laryngea kann selbstverständlich nur eine symptomatische sein, abgesehen davon, dass die Krankheit meist nicht eher erkannt wird, bevor sich ein Erguss in das submucöse Gewebe gebildet hat. In diesem Falle bleibt nichts übrig, als zur Tracheotomie zu schreiten, und diese Operation, sowie die Eröffnungen etwaiger Abscesse am Halse sind wohl die einzige und zwar fast immer nur palliative Hülfe, welche man leisten kann.

Neurosen des Kehlkopfs.

Die Sensibilitäts-Neurosen des Kehlkopfs, die excessiv gesteigerte Erregbarkeit seiner sensibeln Fasern (Hyperaesthesia) und die abnorm verminderte Erregbarkeit derselben (Anaesthesia) werden als selbständige Krankheiten nicht beobachtet. Zu der ersteren Form kann man einzelne Fälle von Globus hystericus und von Krampfhusten bei hysterischen Personen rechnen. Zwar klagen die Kranken bei letzterem nicht über abnorme Empfindungen im Kehlkopf, aber die Hustenanfälle, an welchen sie leiden, müssen als Reflexerscheinungen aufgefasst werden, abhängig von der krankhaften Erregung der sensibeln Fasern, deren Erregbarkeit gesteigert ist.

Die Motilitäts-Neurosen des Kehlkopfs zerfallen in Hyperkinesen und Akinesen, in Krämpfe und Lähmungen. Von diesen wird in den nächsten beiden Capiteln die Rede sein.

Capitel X.

Kampf der Glottismuskeln, Spasmus glottidis.

Asthma laryngeum, Asthma acutum Millari, Asthma thymicum, Larygismus stridulus.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die Krankheit beruht auf einer krankhaften Erregung derjenigen Nerven, welche die Contraction der Glottismuskeln vermitteln. Durch eine gleichmässige Verkürzung sämmtlicher Kehlkopfmuskeln

werden die Stimmbänder kräftig gespannt und die Glottis verschlossen. Tritt ein solcher Zustand als Reflexerscheinung bei Schleimhautentzündungen des Kehlkopfs auf, so wird derselbe unter den Symptomen aufgeführt, aber nicht als Asthma laryngeum oder Laryngismus stridulus bezeichnet. Diese Krankheit stellt vielmehr eine selbständige Erkrankung des Vagus oder Recurrens dar, sei es, dass diese Nerven in ihrem Verlaufe gedrückt werden, sei es, dass der centrale Ursprung des Vagus gereizt wird, sei es, dass man genöthigt ist, seine gesteigerte Erregung als eine Reflexerscheinung anzusehen, zu welcher eine Reizung anderer Nervenbahnen Veranlassung gegeben hat. In den meisten Fällen ist die Pathogenese dunkel.

Der Spasmus glottidis kommt fast ausschliesslich im Kindesalter und zwar in den ersten Lebensjahren vor; in der ersten Zahnungsperiode soll er am Häufigsten sein. *Romberg* hält eine angeborene Disposition für unzweifelhaft, da in manchen Familien fast alle Kinder am Glottiskrampf erkranken. In grossen Städten und bei aufgefütterten Kindern scheint die Krankheit häufiger zu sein, als auf dem Lande und bei gesäugten Kindern. — Von erwachsenen Personen leiden fast nur Hysterische, und auch diese nur ausnahmsweise, am Glottiskrampf; es gibt sogar einzelne Beobachtungen, nach welchen die Hysterie durch einen protrahirten krampfhaften Verschluss der Glottis zum Tode führte (*Ludwig Meyer*). Fälle, in welchen der Glottiskrampf bei Hysterischen eine gefahrdrohende Höhe erreichte, habe ich selbst beobachtet.

§. 2. Anatomischer Befund.

Eine Vergrösserung der Thymusdrüse, welche *Kopp* als den organischen Grund aller Fälle von Spasmus glottidis ansah, fehlt in vielen Fällen. Ebenso ist der weiche Hinterkopf *Elsässer's* (eine rhachitische Erscheinung), die Vergrösserung und Degeneration der Hals- und Bronchialdrüsen, das Vorkommen von Hypertrophie, Hyperaemie oder von Exsudationsprozessen im Gehirn theils ein zufälliger, theils nach dem, was wir in der Pathogenese gesagt haben, ein nicht constanter Sectionsbefund beim Asthma laryngeum. Jedenfalls muss man in der Leiche die Kehlkopfschleimhaut gesund finden, wenn die Section die Diagnose bestätigen soll.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Krankheit verläuft, wie die meisten Neurosen, mit einzelnen Anfällen, Paroxysmen und freien Intervallen. Im Anfalle selbst ist pathognostisch eine plötzliche, gewaltsame Unterbrechung des Athmens, die mehrere Minuten andauern kann, bis die Luft in die bis dahin völlig verschlossene, jetzt noch immer verengerte Glottis eindringen oder ausströmen kann. Dabei entsteht das oft erwähnte pfeifende, langgezogene Geräusch; Angst, Unruhe, livide Gesichts-

farbe, angestrenzte Contraction der Inspirationsmuskeln, aufrechte, vornübergebeugte Stellung begleiten den Anfall, auf welchen oft nach wenig Minuten, nachdem das Kind seine Angst vergessen hat, vollständige Euphorie folgt. Da die Kehlkopfschleimhaut und die Stimmbänder beim Asthma laryngeum gesund sind, so fehlt der Husten; da die Stimmbänder weder aufgelockert, noch verdickt sind, so fehlt die Heiserkeit; und somit ist, wenn man den Begriff des Asthma laryngeum als eine Neurose des Vagus festhält, eine Verwechselung desselben mit Croup oder mit jenen nächtlichen Anfällen von Dyspnoë bei Katarrh des Larynx sehr leicht zu vermeiden.

In vielen Fällen bleibt der Krampf nicht auf die motorischen Fasern des Vagus beschränkt. Zuweilen begleiten krampfartige Zusammenziehungen der Finger und Zehen, der Hände und Füße den Anfall, oder diese Krämpfe alterniren mit Anfällen von Glottiskrampf. In einzelnen Fällen kommt es selbst zu allgemeinen Convulsionen, in welchen die Kranken zu Grunde gehen können.

Die beschriebenen Paroxysmen treten in verschiedenen Intervallen auf; es können acht Tage und längere Zeit vergehen, ohne dass sich dieselben wiederholen. In schlimmen Fällen mehren sich die Anfälle, rücken näher an einander, und gerade dann gesellen sich am Leichtesten allgemeine Convulsionen hinzu. Immer bleibt grosse Neigung zu Recidiven zurück, welche auch dann noch zu befürchten sind, wenn das Kind monatelang frei geblieben ist. Endlich werden allerdings Fälle beobachtet, in welchen das Asthma laryngeum nur einmal auftritt, um nie wiederzukehren.

Nur selten endet der Anfall mit Erstickung; der Verschluss der Glottis währt länger, als der Organismus die gehemmte Zufuhr von Sauerstoff ertragen kann, das bleiche Gesicht nimmt eine Todtenfarbe an, die Muskeln erschlaffen, das Kind sinkt zurück und ist todt.

§. 4. Therapie.

Der Indicatio causalis ist, da die Ursachen des Glottiskrampfes meist dunkel sind, nicht zu genügen. Indessen suche man bei Kindern, welche Neigung zu diesem Uebel zeigen, auf das Sorgfältigste alle Unregelmässigkeiten der Verdauung und Ernährung zu beseitigen, ehe man zu Specificis von zweifelhafter Wirkung schreitet. So ist es zu verstehen, wenn Kalomel, Rheum und andere Mittel gegen den Glottiskrampf empfohlen werden. Aufgepöppelte Kinder versuche man, wenn sie Spuren der Krankheit zeigen, an die Brust zu legen; bei älteren Kindern untersuche man die Milch, lasse mit der Nahrung wechseln, während welcher die Krankheit entstanden ist, u. s. w.

Bei hysterischen Glottiskrämpfen ist durch die Indicatio causalis in erster Reihe die Behandlung des Grundleidens gefordert, aber man vernachlässige nicht, auch gegen dieses hysterische Sym-

ptom wie gegen andere Erscheinungen der Hysterie mit psychischen Mitteln einzuschreiten. Nicht nur hysterische Glottislähmungen, sondern auch hysterische Glottiskrämpfe habe ich durch die Faradisation localisée der Kehlkopfmuskeln geheilt werden sehen, ein Erfolg, der sich doch sicher allein aus dem psychischen Eindruck dieser Prozedur erklären lässt.

Ebensowenig ist der *Indicatio morbi* bei der meist dunkeln und unverständlichen Krankheit zu genügen. *Romberg* empfiehlt und rühmt die Erfolge der *Aqua antihysterica foetida*, die er, mit gleichen Theilen *Syrupus simplex* gemischt, Kinder im ersten Lebensjahre 4—6 Mal täglich einen Kinderlöffel voll nehmen lässt. Wiederholen sich trotz der Darreichung der *Asa foetida* die Anfälle, so reiche man statt des genannten Mittels den von vielen Seiten fast als specifisch gepriesenen *Moschus* (\mathfrak{R} *Moschi* gr. iii—iv, *Gummi mimos.* $\mathfrak{z}\beta$, *Syr. simplic.* *Aq. foenic. ana* $\mathfrak{z}\mathfrak{j}$, *Liq. Ammon. succin.* $\mathfrak{z}\mathfrak{j}$. *M. D. S.* zweistündlich ein Theelöffel).

Während des Anfalls kann man den Kindern keine Arznei geben, weil dieselben nicht zu schlucken vermögen. Man weise die Eltern an, sobald sich der Anfall zeigt, die Kinder aufzurichten, ihnen Wasser in das Gesicht zu spritzen, ihnen frische Luft anzuwehen, den Rücken zu reiben und ein Klystier von Kamillen- oder Baldrian-Thee zu setzen. Auch empfiehlt es sich, einen Sinapismus vorrätzig zu halten und denselben, wenn der Anfall eintritt, auf die Präcordien legen zu lassen. Endlich ist es zweckmässig, wenn die Kamillen- und Baldrian-Klystiere im Stich lassen, ein Klystier von *Asa foetida* zu verschreiben und diese statt jener in den Anfällen anwenden zu lassen (\mathfrak{R} *As. foet.* $\mathfrak{z}\beta$ -j, *Vitell. ovor.* No. 1.; *misce sensim terendo c. Inf. rad. Valerian.* (ex $\mathfrak{z}\beta$ par.) \mathfrak{z} iv. Zu 2 Klystieren).

Capitel XI.

Lähmung der Glottismuskeln.

Dysphonia und Aphonia paralytica.

Es ist nicht unwahrscheinlich, dass es sich in manchen als *Spasmus glottidis* aufgefassten Krankheitsfällen nicht um einen Krampf, sondern um eine Lähmung der Glottismuskeln handelt. Wenn *Romberg* Anfälle von Beklemmung bis zur drohenden Erstickung, geräuschvolle, zischende Inspiration, flüsternde, heisere Stimme, namentlich aber ein Wachsen der *Athemnoth*, sobald ein respiratorischer Aufwand erfordert wird, als Symptome einer Lähmung im Bereich des *Recurrans* aufführt, so sind uns diese Symptome leicht verständlich, wenigstens für den Fall, dass die Krankheit bei Kindern auftritt. Wir haben bei der Besprechung der *Croupdyspnoë* die grosse Aehnlichkeit derselben mit der *Dyspnoë*

junger Thiere, denen die Nervi vagi oder recurrentes durchschnitten sind, erwähnt, und wir haben die physiologische Erklärung derselben so ausführlich gegeben, dass wir an dieser Stelle auf das früher Gesagte verweisen können. Wir lassen übrigens diese seltene und noch nicht zur Genüge erforschte Form der Glottislähmung auf sich beruhen und beschäftigen uns in Kürze nur mit derjenigen Form von Lähmung der Glottismuskeln, bei welcher die Respiration ungestört von Statten geht, während die mangelnde Innervation der Kehlkopfmuskeln die Schwingungen der Stimmbänder modificirt oder das Zustandekommen tönender Schwingungen unmöglich macht. Man pflegt die hierher gehörenden Fälle als nervöse, oder besser als paralytische Dysphonieen und Aphonieen, oder als phonische Lähmungen der Glottismuskeln zu bezeichnen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Schon vor der Einführung der Laryngoskopie konnte das Vorkommen einer paralytischen Aphonie kaum bezweifelt werden. Fälle, in welchen die Stimmlosigkeit das einzige Symptom eines Kehlkopfleidens bildete, in welchen dieselbe ganz plötzlich entstanden war und eben so plötzlich verschwand, liessen kaum eine andere Deutung zu. Indessen erst durch den Kehlkopfspiegel haben wir von der wichtigen Rolle, welche die Motilitätsstörungen der Kehlkopfmuskeln unter den nächsten Ursachen der Heiserkeit und Aphonie spielen, nähere Kenntniss erhalten.

In den meisten Fällen, in welchen die laryngoskopische Untersuchung nachwies, dass einzelne Muskeln oder Muskelgruppen des Kehlkopfs gar nicht oder unvollständig functionirten, war die Lähmung Theilerscheinung acuter oder chronischer Katarrhe oder anderer Erkrankungen des Kehlkopfs. Diese Form der Lähmung schliesst sich auf das Engste den subparalytischen Zuständen an, welche wir an den musculären Elementen der Bronchien, des Magens, des Darms, und vor Allem der Harnblase bei chronischen Katarrhen der betreffenden Organe beobachten. Man kann wohl kaum bezweifeln, dass es sich hier um eine Theilnahme der Muskeln oder der in ihnen verlaufenden feinsten Nervenverzweigungen an den Ernährungsstörungen der Schleimhaut handelt.

In anderen Fällen beruht dagegen die Lähmung offenbar auf Ernährungsstörungen in der Bahn des Vagus oder seines aufsteigenden Astes. Hierher gehören die interessanten Fälle, in welchen ein Aortenaneurysma, Carcinome, geschwellte und entartete Bronchialdrüsen, pleuritische Schwarten in der Umgebung tuberculös entarteter Lungenspitzen durch Druck oder Zerrung des Recurrens phonische Lähmungen hervorriefen. — Einzelne Beobachtungen lassen es als nicht unwahrscheinlich erscheinen, dass auch Erkältungen Ernährungsstörungen in den Aesten des Vagus oder Recurrens zur Folge haben können, durch welche sie ihre Erreg-

barkeit einbüßen, so dass die von ihnen versorgten Muskeln gelähmt werden. Derartige rheumatische Lähmungen werden wir im Bereich desjenigen motorischen Hautnerven, welcher den Erkältungen am Meisten exponirt ist, des *Facialis*, als die häufigste Form der dort vorkommenden Lähmungen kennen lernen. Zweifelhaft ist es, ob die durch metallische Vergiftungen, namentlich Bleivergiftungen, entstehenden Lähmungen der Glottismuskeln als peripherische oder als centrale Lähmungen aufzufassen sind. Dasselbe gilt von den zuweilen nach Typhus und Diphtheritis zurückbleibenden und den übrigen noch fraglichen durch Malaria-infection entstandenen paralytischen Aphonieen.

Nur äusserst selten sind die phonischen Lähmungen der Glottismuskeln centralen Ursprungs, d. h. von einem Leiden im Gehirn oder im Cervicaltheil des Rückenmarks abhängig. Die meisten Fälle von schweren Gehirnerkrankungen, bei welchen die Kranken die Sprache einbüßen, kommen hier nicht in Betracht, da bei ihnen eine Lähmung der Glottismuskeln weder erwiesen, noch auch nur wahrscheinlich ist. Die wenigen Worte, welche derartige Kranke noch unbeholfen und schwerfällig hervorbringen, pflegen mit lauter, unveränderter Stimme gesprochen zu werden.

Der zuerst besprochenen Form kommen in Betreff ihrer Häufigkeit die hysterischen Aphonieen am Nächsten. Ich habe dieselben sowohl bei Männern als bei Frauen in verhältnissmässig grosser Zahl beobachtet. Man kann die hysterischen Lähmungen weder zu den peripherischen noch zu den centralen Lähmungen in der gewöhnlichen Bedeutung dieser Ausdrücke zählen; ich möchte vielmehr nach dem Vorgange von *Romberg*, welcher gewisse Krampf-formen „psychische Krämpfe“ nennt, die hysterischen Lähmungen als „psychische Lähmungen“ bezeichnen. Die Erregbarkeit der peripherischen Nerven ist bei ihnen nachweisbar erhalten; ihre Abhängigkeit von Ernährungsstörungen in den motorischen Centralherden ist im höchsten Grade unwahrscheinlich. Dagegen haben psychische Einflüsse auf die Entstehung und auf das Verschwinden der hysterischen Lähmungen und ganz besonders der hysterischen Aphonie einen so eminenten Einfluss, dass man ihren Ursprung fast mit Sicherheit in diejenigen Provinzen des Gehirns verlegen kann, welche bei den höheren psychischen Acten functioniren.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die anatomischen Veränderungen, durch welche die phonische Glottislähmung entstanden ist, lassen sich mit Ausnahme derjenigen Fälle, in welchen die Paralyse mit Texturveränderung des Kehlkopfs zusammenhing, oder in welchen die Nervenstämme durch Geschwülste oder pleuritische Schwarten gedrückt, resp. gezerzt werden, nur selten bei der Obduction nachweisen. — *Türk* und *Gerhardt* haben gezeigt, dass auch die Kehlkopfmuskeln wie andere

gelähmte Muskeln bei längerem Bestehen der Paralyse einer Atrophie und fettigen Entartung anheimfallen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir kennen die physiologische Wirkung der Glottismuskeln nicht genau genug und wissen namentlich zu wenig davon, ob und wie weit der Ausfall gewisser Muskelcontractionen durch eine verstärkte Leistung anderer Muskeln ausgeglichen werden kann, als dass wir mit Sicherheit voraussagen könnten, welche Modification der Stimme mit Nothwendigkeit auf die Lähmung eines einzelnen Muskels oder einer bestimmten Muskelgruppe folgen müsse. Auch die pathologischen Beobachtungen von reinen, nicht mit Lockerung der Schleimhaut verbundenen Lähmungen der Glottis sind noch nicht zahlreich genug, um schon jetzt eine klare und umfassende Einsicht in das Verhältniss der partiellen Glottislähmungen zu bestimmten Störungen der Stimmbildung zu gestatten. Indessen durch die Arbeiten von *Türk*, *Lewin*, und vor Allem durch die von *Gerhardt*, ist bereits der Weg zu diesem Ziele gebahnt und einiges Terrain gewonnen. Entsprechend dem Zwecke meines Buches muss ich mich darauf beschränken, nur auf einige der wichtigsten durch jene Detailarbeiten festgestellten Thatsachen aufmerksam zu machen.

Da durch die Lähmungen der Glottismuskeln in der Regel die normale Annäherung der Stimmbänder oder die normale Spannung derselben unmöglich gemacht wird, so sind Heiserkeit und Aphonie die häufigsten Symptome der Glottislähmung. In der Mehrzahl dieser Fälle ist die Annäherung und Spannung der Stimmbänder beim Drängen, Husten, Schlingen nicht gestört. Diese Form nennt *Türk* die „phonische Lähmung der Glottisschliesser“, im Gegensatz zu der selteneren „allgemeinen Lähmung der Glottisschliesser“, bei welchen auch das Zustandekommen der genannten Acte durch den ausbleibenden Verschluss der Glottis beeinträchtigt ist. — Aber Heiserkeit und Aphonie sind, da die Lähmung nicht in allen Fällen die Glottisschliesser betrifft, auch nicht die einzigen Formen von Dysphonie bei der in Rede stehenden Krankheit. Es kommen sowohl im Gefolge von katarrhalischen Prozessen, als namentlich bei Compression oder Zerrung des einen Recurrens auch solche Fälle vor, in denen die Muskeln der einen Kehlkopfhälfte gelähmt, die der anderen gesund sind, und in diesen Fällen geschieht es zuweilen, dass eine permanente Fistelstimme entsteht, ein Vorgang, welcher sich daraus erklärt, dass das gesunde Stimmband in normaler Weise schwingt, während von dem gelähmten Stimmbande, welches der Mittellinie nahe steht, aber wenig oder gar nicht gespannt werden kann, nur die Randzone in Schwingungen versetzt wird. Eine auf die Musculi thyreo-arytaenoidei beschränkte Lähmung, durch welche nur die Verkürzung und Spannung der Stimmbänder beeinträchtigt wird, hat nach *Gerhardt* nicht

nur die Entstehung eines zu tiefen Tones, sondern auch das Unvermögen, einen anderen als diesen tiefen Ton hervorzubringen, also eine wahre Monotonie der Stimme zur Folge. — Diese kurzen Andeutungen mögen genügen, um theils das interessante Studium der erwähnten Arbeiten, theils neue Forschungen auf dem betreffenden Gebiet anzuregen. —

Die Diagnose der Glottislähmungen ist selbstverständlich nur mit Hülfe des Kehlkopfspiegels möglich. Bei der „Paralyse der Glottisschliesser“ ergibt die laryngoskopische Untersuchung, dass während der versuchten Tonbildung die Stimmritze klafft und die Stimmbänder nicht gehörig erzittern. — Bei der halbseitigen Glottislähmung tritt die Spitze des betreffenden Giessbeckenknorpels auffallend hervor, reicht bis zur Mittellinie oder überragt sie selbst nach der entgegengesetzten Seite, der innere Rand des gelähmten Stimmbandes erreicht fast die Mittellinie; beim Athemholen, beim Versuch zu sprechen, beim Husten wird der Giessbeckenknorpel und das Stimmband der kranken Seite wenig oder gar nicht bewegt. Bei der Lähmung der *Musculi thyreo-arytaenoidei* bildet nach *Gerhardt* die Glottis vocalis, wenn der Kranke sprechen will, eine ziemlich breite Ellipse.

§. 4. Therapie.

Bei der Behandlung der Glottislähmung ist es vor Allem wichtig, die *Indicatio causalis* zu erfüllen. Ist die Lähmung im Verlaufe einer katarrhalischen Entzündung des Kehlkopfs entstanden, so verspricht eine energische locale Behandlung des Grundleidens, namentlich die Application von Höllensteinlösungen, den meisten Erfolg. — Bei den auf Störungen im Verlaufe der Nervenstämmen beruhenden Glottisparalysen ist eine causale Behandlung in vielen Fällen unausführbar; in anderen kann die Verkleinerung einer Struma, die Zertheilung angeschwollener Lymphdrüsen, die zweckmässige Behandlung einer vorliegenden Metallvergiftung, vielleicht auch die Darreichung von Chinin durch Beseitigung der Ursache die Glottislähmung beseitigen. — Bei den centralen Lähmungen ist die Therapie wohl immer ohnmächtig. — Bei den hysterischen Lähmungen dagegen hat eine consequente und umsichtige Behandlung des Grundleidens noch am Häufigsten einen dauernden Erfolg.

Der *Indicatio morbi* können wir bei Paralysen, weil die meisten von ihnen auf irreparablen Ernährungsstörungen centraler oder peripherischer Nerven beruhen, nur selten genügen. Eine Ausnahme von diesem Verhalten macht fast nur die nicht grosse Zahl von Lähmungen, bei welchen die Erregbarkeit peripherischer Nerven durch eine zu lange Ruhe vermindert, oder bei welchen nach Beseitigung der ersten Ursache einer Lähmung die normale Erregbarkeit unvollständig retabliert ist. Gegen diese Kategorie von Lähmungen besitzen wir in der methodischen Erregung der Nerven

durch den inducirten elektrischen Strom ein in der That vorzüglich wirksames Heilmittel. Das Heilgebiet der Faradisation localisée, welche bei ihrer ersten Einführung in die Praxis als eine Panacee gegen fast alle Formen von Lähmungen gepriesen wurde, ist, wie der um diese Einführung sehr verdiente *Ziemssen* gleich anfangs richtig vorausgesagt hat, schon nach wenigen Jahren, während die Indication für die Anwendung derselben an Schärfe gewonnen hat, um Vieles kleiner geworden. — Bei dieser Sachlage ist es nun im höchsten Grade auffallend, dass die Faradisation localisée eine Heilwirkung auf die Glottislähmung zu haben scheint, welche sich mit ihrer Wirksamkeit gegen keine andere Lähmung vergleichen lässt. In den wenigen Jahren, welche verflossen sind, seitdem man Glottislähmungen sicher diagnosticiren kann, ist eine erstaunlich grosse Zahl von Heilungen derselben durch die Anwendung des inducirten Stroms bekannt geworden. (*Althaus* allein hat von 13 Fällen 11 geheilt.) In einzelnen Fällen wurden die Kranken gleich in der ersten Sitzung von ihrer Aphonie hergestellt; in der Mehrzahl der Fälle trat wenigstens gleich in der ersten Sitzung Besserung ein, nur bei einer verhältnissmässig kleinen Zahl blieb die Behandlung ohne Erfolg. Berührten diese Heilungen nur hysterische Aphonie, so wären sie leicht verständlich, da ich nach früheren Erfahrungen oft genug durch psychische Emotionen leichter Art, als die, welche die Application der Elektroden auf den Hals hervorruft, die hysterische Aphonie zum Verschwinden gebracht werden sah; aber die geheilten Fälle gehörten im Gegentheil zu den verschiedensten Formen der Glottislähmung. Bei meinem grossen Vertrauen in die Zuverlässigkeit der Gewährsmänner setze ich in die Richtigkeit der Thatsachen nicht den geringsten Zweifel; aber ich hoffe, dass weitere Beobachtungen die höchst auffallende Erscheinung aufklären werden.

Um den Laryngeus superior zu reizen, wählt man nach *Gerhardt* die Stelle am Halse, welche dem oberen Horn, um den Recurrens zu reizen, die, welche dem unteren Horn des Schildknorpels entspricht. Am Sichersten sei es, wenn man den Recurrens faradisiren will, die eine Elektrode auf die genannte Stelle, die andere auf das Manubrium sterni zu appliciren.

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten der Trachea und der Bronchien.

Capitel I.

Hyperaemie und Katarrh der Luftröhren- und Bronchial-Schleimhaut.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Wir haben bereits früher erwähnt, dass jede beträchtliche Hyperaemie in den Schleimhäuten denjenigen Complex von Functions- und Ernährungsstörungen hervorruft, welchen wir als Katarrh bezeichnen, und dass, wenn wir den Katarrh den Entzündungen zählen, hier der Begriff Hyperaemie und Entzündung, welchen wir im Uebrigen nicht identificiren dürfen, zusammenfällt.

Die Disposition für Katarrhe der Bronchialschleimhaut ist bei verschiedenen Individuen ebenso ungleich, als wir Kehlkopfkatarrhe sich je nach der individuellen Disposition bald leicht, bald schwer unter der Einwirkung ein und derselben Schädlichkeit entwickeln sehen. „Eine erhöhte Empfindlichkeit der äusseren Haut gegen Temperaturwechsel“ oder „eine gesteigerte Vulnerabilität der Bronchial-Schleimhaut“ sind eben nur hypothetische Annahmen, zu denen man flüchtet, wenn Individuen unter dem Einfluss sehr unbedeutender Schädlichkeiten vom Bronchialkatarrh ergriffen werden, und keine andere Erklärung zu Gebote steht. Indessen lassen sich wenigstens einige individuelle Zustände als erfahrungsgemäss disponirende Momente aufführen.

Zunächst zeigt das Kindesalter, namentlich zur Zeit der Dentition, eine grosse Neigung zu Katarrhen der Schleimhäute überhaupt und in specie zu Katarrhen der Bronchial-Schleimhaut. Man hört täglich davon reden, dass den Kindern „die Zähne auf der Brust lägen“, wie man Katarrhe der Darmschleimhaut zu dieser Zeit schlechtweg als „Zahndiarrhoeen“ bezeichnet. Im mittleren Lebensalter ist die Disposition geringer, im Greisenalter, in welchem der Catarrhus chronicus senilis eine überaus häufige Erkrankung wird und ein grosses Contingent für die Spitäler und Siechenhäuser liefert, ist sie sehr ausgesprochen.

Zweitens haben schlecht ernährte, schlaffe Individuen unverkennbar grössere Disposition für Katarrhe überhaupt, und wenn bestimmte, selbst unbedeutende Schädlichkeiten einwirken, insbesondere auch für Bronchialkatarrhe, als kräftige, gut ernährte

Individuen mit straffer Faser. Diese Disposition beruht wohl zum Theil auf einer grösseren Vulnerabilität, einer geringeren Widerstandsfähigkeit gegen schädliche Einflüsse, könnte aber auch anderntheils von der schlechten Ernährung, der geringen Resistenz der Capillarwände und von der Weichheit und Nachgiebigkeit der Gewebe, in welchen sie verlaufen, abhängen. Durch diese Momente muss wenigstens Neigung zu Hyperaemien und vermehrter Transudation gesetzt werden. — Hieran schliesst sich die Disposition zu Katarrhen, welche wir bei der Scrophulose, dem Rhachitismus, zu deren Symptomen man neben anderen Katarrhen auch Bronchial-Katarrhe zu rechnen pflegt, antreffen.

Drittens zeigen Individuen, welche bereits öfter an Bronchial-Katarrhen gelitten, eine erhöhte Disposition für diese Krankheit; namentlich aber sind es chronische Erkrankungen des Lungenparenchyms, welche die Neigung zu Bronchialkatarrhen steigern, wo sie dieselben nicht direct hervorrufen. Der alte Ausspruch: „ubi irritatio ibi affluxus“ gilt noch heute, wenn auch der Affluxus nur durch Erweiterung der zur gereizten Stelle führenden Gefässe oder durch verringerte Widerstandsfähigkeit der Capillarwände entstanden ist, nicht aber von einer Anziehung abhängig gedacht werden darf.

Schliesslich müssen wir erwähnen, dass Verzärtelung die Disposition auch zu Bronchialkatarrhen zu vermehren scheint, dass dieselbe dagegen bei Leuten, die sich abhärten, geringer ist.

Die erregenden Ursachen, welche, je nach der individuellen Anlage, leichter oder schwerer zu Bronchialkatarrhen führen, sind folgende.

Erstens: Der Bronchialkatarrh kann abhängig sein von einer gehemmten Entleerung der Bronchialvenen. Man darf nicht vergessen, dass die Art. bronchiales, welche aus der Aorta oder den Art. intercostales entspringen, nur zum Theil ihr Blut an die Bronchialvenen abgeben, aus welchen dasselbe in die V. azygos und weiter in die V. cava gelangt. Ein anderer Theil des Blutes der kleinen Bronchialvenen ergiesst sich innerhalb der Lungensubstanz in Pulmonalvenen. Hieraus ergibt sich, dass eine Stenose am linken Ostium venosum, durch welche die Entleerung des linken Vorhofs und somit der Pulmonalvenen gehemmt ist, oder eine Insufficienz der Mitralklappe, bei welcher Blut während der Ventrikelsystole in den Vorhof zurückfluthet, und die Pulmonalvenen gleichfalls nicht vollkommen entleert werden können, zwar zunächst und vorzugsweise zu Lungenhyperaemie (d. h. zu einer Ueberfüllung des Capillarnetzes der Alveolen) führen, dass aber, wenn jene Herzleiden hochgradig sind, ein chronischer Bronchialkatarrh zu den ebenso häufig beobachteten als physiologisch nothwendigen Symptomen derselben gehört. Diesen Umstand wird man nicht verstehen, wenn man ausser Acht lässt, dass ein Theil des Blutes aus der Bronchialschleimhaut nicht in das rechte, sondern in das linke Herz ergossen wird.

Zweitens: Findet der Blutstrom in anderen, grösseren Zweigen der Aorta oder namentlich im Stamm derselben nach Abgang der Bronchialarterien einen vermehrten Widerstand, so wächst der Blutdruck in den Arterien, welche nicht comprimirt oder anderweitig verengt sind; sie werden erweitert, und in ihrem capillären Stromgebiet entwickelt sich Hyperaemie. Durch diesen Vorgang, welchen *Virchow* treffend als *collaterale Fluxion* bezeichnet, sehen wir bei Compression der Bauchaorta z. B. durch Flüssigkeiten in der Bauchhöhle oder durch die mit Koth und Gas gefüllten Gedärme einen vermehrten Seitendruck in den Bronchialarterien und Carotiden „Congestionen zur Brust und zum Kopf“ entstehen. Im Froststadium des kalten Fiebers erfährt die Circulation an der ganzen Peripherie des Körpers durch die Gänsehaut und die krampfartige Verengung der peripherischen Arterien ein wesentliches Hinderniss. Vielleicht dass dies der Grund der Hyperaemie und Katarrhe der Bronchialschleimhaut ist, welche die kalten Fieber so häufig compliciren. Bei einzelnen Kranken ist der Husten gerade im Fieberanfall äusserst quälend.

Drittens bringen Reize, welche die Schleimhaut direct treffen: Staub, Dämpfe, zu kalte oder zu heisse Luft Hyperaemie und Katarrh der Bronchialschleimhaut hervor. Manche Gewerke, so namentlich die Bäcker, die Müller, vor Allem die Steinhauer, leiden fast durchweg an Bronchialkatarrh.

Viertens: Erkältungen der äusseren Haut, Einwirkung eines plötzlichen Temperaturwechsels auf dieselbe. Wir haben, wie bereits erwähnt, keine irgendwie plausible Erklärung für die täglich sich wiederholende Beobachtung, dass ein Mensch, der sich schwitzend der Zugluft aussetzt, an Bronchialkatarrh erkrankt. Auf *collaterale Fluxion* ist dieser Vorgang nicht zu schieben, da nur ein Wechsel der Temperatur oder die Zugluft, keineswegs grosse Kälte an sich zu Bronchialkatarrhen führt. In rauhen, feuchten, namentlich in Küstengegenden herrschen, wegen der häufigen Gelegenheit sich zu erkälten, Bronchialkatarrhe endemisch.

Fünftens treten Bronchialkatarrhe im Verlauf und als Symptome der Masern, des exanthematischen und Abdominal-Typhus, der Pocken auf. Sie müssen hier als unmittelbare Folge einer kranken Blutbeschaffenheit, der Aufnahme eines seiner Natur nach unbekannten giftigen, wahrscheinlich organischen Stoffes in das Blut angesehen werden, und wenn uns auch das physiologische Verständniss dieses Vorganges abgeht, so haben wir in den Intoxicationserscheinungen, welche wir willkürlich durch grosse Dosen eines unorganischen Stoffes, des Jodkali, hervorrufen können, ein Analogon. Bekanntlich entwickelt sich beim Gebrauch dieses Mittels nicht selten ein sehr heftiger Bronchialkatarrh, oft sogar verbunden mit einem Exanthem auf der Haut, ohne dass eine andere Schädlichkeit die äussere Haut oder jene Schleimhaut getroffen hat.

Sechstens entwickeln sich unter der Einwirkung unbekann-

ter atmosphärischer oder tellurischer Einflüsse von Zeit zu Zeit Epidemieen, in welchen sehr verbreitete Katarrhe mit ungewöhnlich schwerem Allgemeinleiden auftreten. Dass diesen Erkrankungen, wie den acuten Exanthemen, mit denen sie eine gewisse Aehnlichkeit haben, eine Infection zu Grunde liege, ist zweifelhaft. Eine derartige Epidemie, Grippe, Influenza, trat z. B. im Jahre 1732 auf, zog von Osten nach Westen durch Europa und befiel gewiss die Hälfte der Bevölkerung. Die Krankheit wurde namentlich für Kinder und Greise theils durch die Intensität des Fiebers, theils durch die Ausbreitung der localen Erkrankung bis in die Alveolen, theils durch Theilnahme der Darmschleimhaut an der Erkrankung, endlich durch Complicationen gefährlich. Seit jener Zeit haben sich Grippen-Epidemieen öfter wiederholt, so namentlich im Jahre 1800, 1835 etc. Mit dem wiederholten Auftreten der Krankheit hat sich die Unsitte eingeschlichen, dass Aerzte und Laien jeden auch nicht epidemischen Bronchialkatarrh, wenn er mit heftigem Allgemeinleiden verbunden ist und grosse Hartnäckigkeit zeigt, als Grippe, und wenn der Darmkanal an der Erkrankung Theil nimmt, als gastrische Grippe bezeichnen. Diese Unsitte hat gewissermassen ihr Gutes; an einem Katarrhaleieber will Niemand schwer krank sein und längere Zeit im Bette liegen; „hat er aber die Grippe“, so ist er zufrieden, wenn er nur in acht bis zehn Tagen genest.

Schliesslich wollen wir erwähnen, dass die erregenden Ursachen der Katarrhe fast in den meisten Fällen unbekannt sind, wenn man nicht, wie es die Laien thun, sich in solchen Fällen mit dem Ausspruch begnügt, „dass man sich wohl erkältet haben müsse“.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der acute Katarrh der Trachea und der Bronchien hinterlässt in der Leiche eine bald diffuse, bald fleckige Röthe, welche theils auf Injection, theils auf Ekchymosirung beruht. Die Schleimhaut erscheint ferner trübe, undurchsichtig, gelockert, leicht zerreisslich. Dieses Verhalten beruht auf Durchfeuchtung derselben, zu welcher der verstärkte Druck des Blutes auf die Capillarwände Veranlassung gibt. Auf diesem Oedem der Schleimhaut, an welchem auch das submucöse Gewebe Theil nimmt, beruht endlich die Schwellung dieser Gebilde, durch welche das Lumen der Bronchien verengt wird. Je jünger das Individuum, je enger dem gemäss das normale Lumen der Bronchien ist, um so leichter kann eine Schwellung der Schleimhaut den Durchtritt der Luft, zumal in den Bronchien dritter und vierter Ordnung hindern oder unmöglich machen, ein Umstand, der für die Symptomatologie der Krankheit und namentlich für die Differenz der Erscheinungen und der Gefahr bei Kindern und Erwachsenen wichtig ist.

Anfänglich ist die Schleimhaut trocken oder mit einem spärlichen zähen, durchsichtigen Secret, in welchem nur einzelne junge

Zellen, selten abgestossene Flimmerepithelien enthalten sind, bedeckt. Später findet gewöhnlich lebhaftere Entwicklung von Zellen an der Oberfläche Statt, welche, dem nun reichlicher und flüssiger abgesonderten Secret beigemischt, diesem ein trübes, gelbliches Ansehen geben.

Bei der Eröffnung des Thorax collabiren die Lungen, wenn die feineren Bronchien verengt und mit Schleim verstopft sind, wenig oder gar nicht. Man beobachtet sogar, wenn die Verengerung oder Verstopfung der feinen Bronchien einen hohen Grad erreicht hat, dass sich die Lungen gewaltsam aus dem geöffneten Thorax hervor-drängen; es macht den Eindruck, dass sie nicht Raum genug gehabt hätten. Und in der That, der Raum des Thorax hat nicht ausgereicht, um die Lungen ohne Compression der in ihnen enthaltenen Luft zu beherbergen. Mit dem Eintritt des Todes hat die inspiratorische Erweiterung des Thorax aufgehört, aber die Lungen haben sich nicht entsprechend verkleinern können, weil die verstopften Bronchien die Luft aus den Alveolen nicht entweichen liessen. — Mit dem Emphysem, mit welchem dieser Befund vielfach zusammengeworfen ist, hat er Nichts gemein.

Der chronische Bronchialkatarrh zeigt meist eine intensivere, ins Bräunliche fallende oder schmutzige Röthe der Schleimhaut. Die Gefässe derselben sind erweitert, das Gewebe gewulstet, uneben, gleichzeitig cohärenter und schwer zerreisslich. Die Schleimhaut selbst und noch mehr die fibrösen Längsstreifen und die Muskelhaut unterhalb der Schleimhaut sind hypertrophisch. Da gleichzeitig mit dieser Verdickung häufig die Elasticität der Schleimhaut und Längsfaserhaut verloren geht und die geschwellten feuchten Bronchialmuskeln die Fähigkeit sich zu contrahiren zum grossen Theil einbüssen, so gesellt sich zum chronischen Bronchialkatarrh als eine Folge der Relaxation der Bronchialwände in vielen Fällen eine diffuse Erweiterung der Bronchien. Diese diffuse Bronchialerweiterung kann so bedeutend werden, dass selbst kleine Bronchien beim Durchschnitt klaffen und ein grösseres Lumen erlangen, als die Aeste, aus welchen sie entstanden sind. Von der sackartigen Bronchialerweiterung, welche mit wichtigen Structurveränderungen in dem umgebenden Lungenparenchym verbunden zu sein pflegt, wird unter den Lungenkrankheiten die Rede sein, ebenso vom Emphysem der Lunge, einem überaus häufigen Folgezustand des chronischen Bronchialkatarrhs.

Beim chronischen Bronchialkatarrh liegt in manchen Fällen eine reichliche Lage von gelbem, eiterartigem Secret, in welchem sich junge, oft granulirte Zellen mit getheiltem Kern in grosser Anzahl vorfinden, der Schleimhaut auf, in anderen Fällen ist sie statt dessen mit einem zähen, glasigen, halb durchsichtigen Secrete, welches spärlich abgesondert ist, bedeckt. Die letzteren Fälle, bei welchen die Anschwellung der Schleimhaut und der Submucosa oft

besonders hochgradig ist, pflegt man als trockenen Katarrh (Catarrhe sec) zu bezeichnen. Jenes reichliche Secret füllt die kleinen Bronchien oft vollständig aus, während es in den grossen mit Luft gemischt und deshalb schaumig erscheint.

Die auf der Schleimhaut des Larynx beschriebenen folliculären und diffusen katarrhalischen Geschwüre kommen auf der Bronchialschleimhaut selten vor. Nur in den feinsten Bronchien, wenn sie von tuberculös entartetem Lungengewebe umgeben sind, will sie *Reinhardt* constant beobachtet haben und glaubt, dass von diesen Geschwüren, nachdem die Wand des Bronchus zerstört ist, der Zerfall des tuberculösen Lungengewebes ausgehe, eine Ansicht, die wir im Betreff der infiltrirten Tuberculose (käsigen Pneumonie) vollständig theilen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

I. Der acute Katarrh der Trachea und der grösseren Bronchien.

Der acute Katarrh der Trachea und der grösseren Bronchien ist häufig mit Katarrh des Larynx, der Nasenschleimhaut, der Stirnhöhlen und mit Katarrh der Conjunctiva verbunden. Seltener dehnt er sich auf die feineren Bronchien aus. Je grösser die Ausbreitung, um so häufiger beginnt die Krankheit mit Frösteln, bei empfindlichen Personen sogar mit Schüttelfrost. Selten aber — und dies ist für die Unterscheidung des beginnenden Katarrhalfiebers vom Anfang eines entzündlichen Fiebers wichtig — bleibt es bei einem Frostanfall; bei jeder Temperaturveränderung, beim Wechsel der Wäsche, namentlich aber, wenn der Kranke in ein frisches Bett gelangt, wiederholen sich, oft während des ganzen Verlaufes, mehr oder weniger heftige Frostanfälle. Zwischen denselben empfindet der Kranke das Gefühl einer brennenden Hitze, ohne dass das Thermometer entsprechende Temperaturgrade zeigt. Hierzu kommt quälender Stirnkopfschmerz, Klopfen der Temporalarterien, Abgeschlagenheit der Glieder, Schmerzempfindung in den Gelenken, welche sich beim Druck vermehren, ein „katarrhalisch-rheumatisches Fieber“. Verschwindet auch der Appetit, belegt sich auch die Zunge, so hört man selbst von einem „gastrisch-katarrhalisch-rheumatischen Fieber“ reden. Endlich ist für das Katarrhalfieber besonders bezeichnend, dass das grosse Schwächegefühl in keinem Verhältniss zu der geringen Temperaturerhöhung und der Pulsfrequenz steht, welche selten die Zahl von 80—100 Pulsschlägen in der Minute übersteigt. Bei Kindern und reizbaren Subjecten gesellen sich zuweilen Delirien, ja in seltenen Fällen bei sehr empfindlichen Kindern Convulsionen hinzu. Durch diese Erscheinungen werden die Mütter und kann selbst der Arzt vorübergehend geängstigt werden, bis ein reichlicher Ausfluss aus der Nase oder wiederholtes Niesen die Besorgniss eines sich ausbildenden Hirnleidens verschucht. Hat der Arzt in solchem Falle am vergangenen Tage

Blutegel an den Kopf gesetzt und ein bedenkliches Gesicht gemacht, so bleiben Verlegenheiten nicht aus, da jetzt auch für Laien ein unschuldiges, gefahrloses Leiden zu erkennen ist.

Der Katarrh der Trachea und der grossen Bronchien, welcher keineswegs immer von Katarrhaleieber begleitet ist, sondern oft von Anfang bis zu Ende ohne Fieber verläuft, ist in den meisten Fällen bei einiger Intensität mit perversen Empfindungen im Verlaufe der Luftröhre und unter dem Sternum verbunden. Hierher gehört das Gefühl von Kitzel, von scharfen Dämpfen, die man eingeathmet habe, oft ein Gefühl von Brennen, von „Wundsein“ auf der Brust. Nicht selten sind gleichzeitig die Hautdecken über dem Sternum empfindlich, und man pflegt dann anzunehmen, dass eine auf dem Wege des Reflexes, d. h. durch Vermittelung centraler Ganglien von den sensiblen Nerven der Bronchialschleimhaut auf die der äusseren Haut übertragene Erregung die Ursache dieser Erscheinung sei.

Der Husten ist nicht ganz so quälend, als wir ihn beim Katarrh der nervenreicheren Kehlkopfschleimhaut kennen gelernt haben; er hat nur dann, wenn auch der Kehlkopf an dem Katarrhe Antheil nimmt, einen heiseren Ton; die Sputa sind anfänglich spärlich oder fehlen ganz; später wird der Auswurf meist reichlicher, und da das Secret nur aus den grossen Bronchien stammt, so reichen wenig Hustenstösse aus, um dasselbe herauszufördern; die Kranken sagen, „dass sich der Husten leicht löse“. Anfangs werden durchsichtige, glasige, später gelbliche, trübe Sputa ausgeworfen.

Selbstverständlich fehlt jede eigentliche Dyspnoë beim Katarrh der Trachea und der grösseren Bronchien, höchstens sind die Kranken leicht genirt, „haben es etwas auf der Brust“; selbst eine beträchtliche Schwellung der Schleimhaut und reichliches Secret vermag das weite Lumen dieser Kanäle nicht wesentlich und mit schädlichem Erfolg zu verengern.

Die Percussion der Brust kann durch Katarrh der grossen Bronchien nicht verändert werden. Die Schwingungen des Thorax, der Luftgehalt der Lungen bleiben normal. Auch die Auscultation ergibt in vielen Fällen negative Resultate, d. h. man hört überall das schlürfende Geräusch, welches das Einströmen der Luft aus den engen Endigungen der Bronchien in die weiteren Lungenalveolen erzeugt (*Seitz*) und welches man vesiculäres Athmen nennt. Leidet ein Kranker an Husten, Auswurf etc., hört man auf der Brust nur vesiculäres Athmen, so lässt sich hieraus ein hochgradiger Katarrh der feinen Bronchien ausschliessen und ein Katarrh der grossen Bronchien diagnosticiren. Ist die Schleimhaut der grösseren Bronchien an einer umschriebenen Stelle beträchtlicher geschwellt, oder ist an einer umschriebenen Stelle zäher, klebriger Schleim angehäuft, so entsteht beim Hindurchstreichen der Luft, wie in Röhrenpfeifen, ein Geräusch, welches man als Brummen und Schnurren, *Rhonchus sonorus*, hört, wenn man das Ohr an den

Thorax legt und zwar nicht nur oberhalb der Stelle, an welcher es entsteht, sondern in weiter Verbreitung, oft mit fühlbaren Vibrationen des Thorax. Ist später eine grössere Menge Secret in den grossen Bronchien angehäuft, so entstehen dadurch, dass die Luft die Flüssigkeit in Bewegung setzt oder durchbricht, wobei sich Blasen bilden und zerplatzen, Rasselgeräusche, die man hier, wo die Blasen allerdings grösser werden können, als in den kleineren Bronchien, zum Unterschiede von dem dort entstehenden Rasseln: grossblasige Rasselgeräusche nennt.

Der Katarrh der Trachea und der grossen Bronchien, den man auffallender Weise von Laien oft als „leichten Lungenkatarrh“ bezeichnen hört, nimmt meist einen günstigen und sogar ziemlich schnellen Verlauf: das Fieber verliert sich, wenn es die Krankheit begleitete, der Husten fördert nur von Zeit zu Zeit, namentlich in den Morgenstunden, Sputa cocta, die man neuerdings „schleimig-eiterige homogene Sputa“ nennt, zu Tage, und verliert sich endlich, nachdem schon früher die perversen Empfindungen verschwunden sind.

II. Der acute Katarrh der feineren Bronchien.

A. Bei Erwachsenen. Die Krankheit ist bei einiger Ausbreitung gleichfalls oft mit den Symptomen verbunden, welche die Theilnahme oder die Reaction des Gesamtorganismus gegen die locale Erkrankung beweisen, und welche wir als Zeichen des Katarrhalfiebers beschrieben haben.

Die feineren Bronchien sind unempfindlich und es fehlt deshalb, wo der Katarrh auf sie beschränkt ist, das Gefühl von Kratzen und Wundsein, von welchem der Katarrh der grossen Bronchien nicht selten begleitet ist. Treten Schmerzen auf der Brust oder in den Seiten im Verlaufe der Krankheit auf, so beweist dies jedesmal, dass eine Complication eingetreten ist. Wohl aber entstehen bei längerer Dauer durch die Ueberanstrengung der Bauchmuskeln, deren stossweise Contraktionen ja die Mittel zum Husten sind, Schmerzen an ihren Ansatzstellen an den Thorax und in der Oberbauchgegend. Diese Schmerzen, welche wir auch in anderen übermässig angestregten Muskeln beobachten, werden durch Verschiebung der Muskelfasern, namentlich aber durch das Husten vermehrt, und der Kranke richtet sich instinctiv nach dem Husten auf, um die Bauchmuskeln zu erschaffen.

Der Husten bleibt im ganzen Verlaufe weit heftiger als bei der vorigen Form, macht lange Anfälle, „löst sich schlecht“, d. h. es gelingt dem Kranken schwer, das Secret aus den feinen Bronchien durch den Luftstrom, den er aus den Alveolen durch stossweise Verengerung des Thorax in die Bronchien treibt, herauszufördern. (Siehe unten.)

Der Auswurf, welcher auch hier anfangs sparsam, später reichlich zu sein pflegt und im Verlaufe der Krankheit die oft erwähnte Veränderung erleidet, zeigt ein eigenthümliches Ansehen, wenn man

ihn in Wasser auffängt. Da das katarrhalische Secret, welches die feinsten Bronchien ausfüllt, nicht mit Luft gemischt ist, pflegt es, specifisch schwerer als das Wasser, in demselben unterzusinken; da es aber eine gewisse Zähigkeit und Cohärenz besitzt, so behält es nicht nur die Form der feinen Bronchien, sondern klebt auch fest an dem mit Luft gemischten, schaumigen, specifisch leichten Secret, welches aus den grösseren Bronchien stammt und auf der Oberfläche schwimmt. So sehen wir denn den Auswurf beim acuten Bronchialkatarrh in Wasser eine schaumige Schicht auf der Oberfläche bilden, von welcher feine Fädchen nach Unten herabhängen.

Der Katarrh der feineren Bronchien ist bei einer grösseren Ausbreitung stets mit Dyspnoë verbunden, welche jedoch bei Erwachsenen mit seltener Ausnahme sich nur dadurch äussert, dass die Respiration etwas mühsam und erschwert ist. Immer gelingt es in ausreichender Menge Luft zu den Alveolen zu führen, grosse Angst und Erstickungsgefühl werden fast nie beobachtet. Gerade deshalb, weil die Krankheit bei Erwachsenen leichte und unbedeutende Beschwerden, bei Kindern dagegen ein ganz anderes Bild und die grösste Lebensgefahr veranlasst, mussten wir beide Formen gesondert besprechen. Zuweilen gesellen sich allerdings periodisch auch bei Erwachsenen zum Katarrh der feineren Bronchien Anfälle hochgradiger Dyspnoë; aber gerade schon diese Periodicität beweist, dass dann eine Complication des Katarrhs mit einer Neurose des Vagus, durch welche die Muskeln der Bronchialäste krampfhaft contrahirt werden, vorliegt.

Die Percussion kann bei dieser Form des Bronchialkatarrhs eben so wenig verändert werden, als beim Katarrh der grösseren Bronchien. In den engen Röhren kommen dagegen durch partielle Verdickung der Schleimhaut statt der Rhonchi sonori Rhonchi sibilantes, pfeifende und giemende Geräusche zu Stande. Kommt es zu reichlicher Secretion, so entstehen Rasselgeräusche und zwar, da sich grosse Blasen in den engen Bronchien nicht bilden können, „feinblasiges Rasseln“.

Auch der Katarrh der feinen Bronchien bei Erwachsenen pflegt sich nach 8 bis 14 Tagen zu verlieren; das Fieber hört auf, der Husten und Auswurf und mit demselben die geringe Dyspnoë verschwinden. In anderen Fällen bleibt ein chronischer Katarrh zurück; nur selten bringt die Krankheit Gefahr.

Entwickelt sich nämlich ein acuter Katarrh der feineren Bronchien bei Greisen oder bei sehr geschwächten jüngeren Personen und ist er mit heftigem Fieber verbunden, so nimmt letzteres den Charakter der Adynamie an, es gesellen sich Symptome hinzu, welche „das Nervöswerden“ der Krankheit, — ein bei Laien sehr üblicher Ausdruck, — bezeichnen. Das Sensorium wird beeinträchtigt, Delirien oder comatöse Zustände stellen sich ein. Man beobachtet das ominöse Trockenwerden der Zunge, ein Symptom,

auf welches man grosses Gewicht für Diagnose und Prognose zu legen pflegt. Der Puls wird klein, unregelmässig und sehr frequent; die anfangs trockene Haut zerfliesst in Schweiss; es treten Rasselgeräusche auf der Brust auf, die gross- und kleinblasig in den grösseren und kleineren Bronchien entstehen und nach dem Husten nicht verschwinden; endlich kommt es zu den lautesten, grossblasigsten, weithin hörbaren Rasselgeräuschen, welche in der Luftröhre entstehen (Trachealrasseln). Dieses „Kochen“ auf der Brust, welches man auch als Todesröcheln bezeichnet, und während dessen der Kranke meist bewusstlos daliegt, deutet das nahe Ende an. Einen in der beschriebenen Weise mit schnell tödtlichem Ausgang verlaufenden Bronchialkatarrh, welcher meist zu einem chronischen Bronchialkatarrh sich hinzugesellt und ausschliesslich bei marantischen Subjecten vorkommt, nannten die älteren Aerzte *Pneumonia notha*. Der Kranke erliegt hier in wenig Tagen einem einfachen Bronchialkatarrh, und es ist nicht die perniciöse Krankheit, sondern die Individualität des Kranken, welche die Gefahr herbeiführt. Es gibt für sehr alte, sehr geschwächte Personen keine, namentlich fieberhafte Krankheit, welche nicht das Leben bedrohen könnte. Das Fieber, dessen constantestes Symptom erhöhte Körpertemperatur, dessen nächste Ursache eine gesteigerte Verbrennung, ein in hohem Grade beschleunigter Stoffverbrauch ist, consumirt in solchen Fällen schnell den spärlich vorhandenen Rest von Lebenskraft. Alle oben angeführten Erscheinungen haben nichts Specifisches, sie wiederholen sich in ganz derselben Weise, sobald ein fieberhaftes Leiden den Organismus consumirt, und wohl behält der Arzt in diesem Falle den Laien gegenüber Recht, wenn er verspricht, „er werde den Kranken retten, wenn die Krankheit nicht nervös werde“. Immer wird Tage und Stunden vor dem Ende das Gehirn abnorm fungiren, weil es durch ein abnormes Material, das mit Umsatzproducten überladene Blut, ernährt wird, die Zunge wird trocken werden, weil aus dem Körper bei der erhöhten Temperatur eine grosse Menge von Wasser verdunstet. Fast in allen acuten Krankheiten wird der Puls schliesslich klein, und kaum zu zählen; fast in allen acuten Krankheiten werden zuletzt die Muskeln der Haut gelähmt, die Haut erschlafft und mit reichlichem Schweisse, dem „Todtenschweisse“, bedeckt. Aber auch die Bronchien sind mit Muskelfasern versehen, von ihrer Contraction hängt die Entfernung des Secretes, welches die Bronchien erfüllt, wesentlich ab; werden auch diese Muskelfasern mit den anderen gelähmt, so häuft sich das Secret an, ein Oedem der Lunge (siehe dieses) gesellt sich hinzu, ohne dass die gelähmten Bronchien (nicht die gelähmte Lunge, wie man zu sagen pflegt) ihren Inhalt entfernen könnten, und so endlich entstehen die Symptome des Stickflusses, welche wir oben geschildert. Ein chronischer Bronchialkatarrh, welcher, wie wir im §. 2. gesehen, ohnehin die Musculatur der Bronchien erschlafft, muss selbstverständlich die Gefahr der *Pneumonia notha*, welche nichts ist, als

ein fieberhafter Bronchialkatarrh marantischer Subjecte, wesentlich steigern.

B. Der acute Katarrh der feineren Bronchien bei Kindern.

Während der Bronchialkatarrh bei Erwachsenen ein leichtes und gefahrloses Uebel ist und nur für Greise durch das begleitende Fieber gefährlich wird, ist er für Kinder aus rein physikalischen Gründen eine der perniciossten Krankheiten. Wir sprechen zunächst von den intensiven Katarrhen der feineren Bronchien, welchen namentlich zur Zeit der Dentition eine grosse Zahl von Kindern zum Opfer fällt, und welche man immerhin „Bronchitis capillaris“ nennen mag, sobald man mit diesem Ausdruck nicht einen Prozess bezeichnen will, der vom katarrhalischen Prozess, welcher allen bisher beschriebenen Formen zu Grunde liegt, wesentlich differirt.

Zuweilen beginnt die Krankheit mit den Erscheinungen eines Katarrhs der grösseren Bronchien, scheinbar leicht und gefahrlos; je weiter aber der Prozess in die engeren und feineren Kanäle hinabsteigt, um so mehr wird ein Hinderniss für den Eintritt der Luft in die Alveolen gesetzt; es bleibt hier nicht bei dem Gefühl einer leichten Indisposition, welches Erwachsene bei dieser Krankheit empfinden, sondern es entwickelt sich das Gefühl der Beklemmung und namenlosen Angst, welches stets die unvollkommene Zufuhr von Sauerstoff, die gehemmte Abgabe der Kohlensäure begleitet. Dieselbe Unruhe, dieselben gewaltsamen Inspirationsanstrengungen, dieselbe Verzweiflung, welche wir beim Croup beschrieben, bietet ein Kind dar, dessen Bronchialendigungen durch einen einfachen Katarrh verengt oder verschlossen sind. Sobald man in das Zimmer tritt, noch entfernt vom Bette des Kindes, hört man oft die pfeifenden, giemenden Geräusche, welche die Luft, gewaltsam durch die verengten Kanäle getrieben, hervorbringt. Sie begleiten die Inspiration und Expiration und sind leicht von dem pfeifenden Athmen beim Croup zu unterscheiden, da man deutlich hört, dass sie nicht in einem verengten Kanale, sondern in vielen zu Stande kommen. Lässt man dem Kinde die Kräfte, bestürmt man es nicht mit Blutentziehungen und Brechmitteln, so gelingt es seinen extremen Anstrengungen oft lange hinlänglich Luft zu den Alveolen zu führen; es wird während der Hustenanfälle, welche, äusserst heftig und quälend, nur selten Secret herausbefördern (welches dann nicht ausgeworfen, sondern von dem Kinde verschluckt wird), roth, selbst bläulich im Gesicht, da es, wie bei jedem heftigen Husten, während derselben die Glottis verengt, den Inhalt des Thorax comprimirt, den Abfluss der Jugularvenen hemmt; aber ausser den Hustenparoxysmen behält es jetzt seine normale Farbe. Ganz anders gestaltet sich das Bild im weiteren Verlaufe, wenn es dem Kinde (wie oft durch Schuld des Arztes!) nicht mehr gelingt, hinlänglich Luft zu den Alveolen zu führen, sei es, dass die Kräfte erschöpft sind, und eine energische Contraction der Inspirationsmuskeln, wie sie das

Hinderniss in den Bronchien fordert, nicht mehr möglich ist, sei es, dass jenes Hinderniss gewachsen und viele Bronchien gänzlich unwegsam geworden sind. Nun wird der früher volle Puls klein, die früher heisse Haut kühl, das früher geröthete Gesicht bleich, die Angst geht in Stupor über, es entsteht das bekannte Bild einer acuten Kohlensäurevergiftung.

Dass dieser Ausgang droht, ist nicht schwer zu erkennen, wenn man auf folgende Momente achtet. So lange das Epigastrium und die Hypochondrien während der Inspiration hervorgewölbt werden, dringt hinlänglich Luft in die Alveolen ein. Sieht man aber statt dessen während jeder Inspiration das Jugulum und das Epigastrium tief einsinken und die unteren Rippen nach Innen gezogen werden, so darf man mit Sicherheit schliessen, dass die in den Alveolen enthaltene Luft, weil durch die verengten Bronchien keine neue Luft in sie einzutreten vermag, bei der Inspiration verdünnt wird, und somit auch, dass das Athmungsgeschäft unvollständig von Statten geht. — Ein ebenso wichtiges Symptom des unvollständigen Athmens, welches bisher zu wenig gewürdigt oder falsch gedeutet wurde, ist die Hervorwölbung der Supra- und Infraclaviculargegenden und das Schwachwerden der respiratorischen Excursionen in diesen Abschnitten des Thorax. Oft fällt es der besorgten Mutter früher als dem behandelnden Arzt auf, dass ihr Kind während seiner Krankheit „eine zu hohe Brust bekommen habe“. Man darf die permanent-inspiratorische Ausdehnung der Lungenalveolen, von welcher diese Erscheinung abhängt, nicht mit dem vesiculären Emphysem verwechseln. Es handelt sich hier um ein Verharren der Lungenalveolen in der Ausdehnung, welche sie normaler Weise auf der Höhe einer Inspiration erreichen, bei dem Emphysem dagegen um eine die Norm übersteigende Erweiterung der Lungenalveolen, zwei sehr heterogene Zustände, von denen es höchst auffallend ist, dass man sie vielfach zusammengeworfen hat. Das Zustandekommen der permanent-inspiratorischen Ausdehnung der Lungenalveolen erscheint bei oberflächlicher Erwägung des Respirationsmechanismus schwer verständlich. Man ist versucht anzunehmen, dass Hindernisse in den feinen Bronchien, welche durch die Anstrengungen der Inspirationsmuskeln überwunden werden können, durch forcirte Expirationen noch eher überwunden werden müssten, da wir, wie die tägliche Erfahrung lehrt, mit grösserer Kraft expiriren als inspiriren können, oder, wie es die Physiologen ausdrücken, da der Expirationsdruck grösser ist als der Inspirationsdruck. Indessen wenn wir den Act des forcirten Exspirirens und den Zustand einer Lunge bei hochgradiger und verbreiteter Bronchitis capillaris in's Auge fassen, so stellt sich die Sache anders. Bei dem forcirten Exspiriren drängen wir durch energische Contractionen der Bauchmuskeln das Zwerchfell nach Oben und üben einen beträchtlichen Druck auf die Lunge aus. Dieser Druck wirkt aber in ganz gleicher Weise, wie auf die

Lungenalveolen, so auch auf die verengten Bronchiolen. Jene können durch den Druck nicht entleert werden, weil derselbe Druck ihre Ausführungsgänge noch fester verschliesst. Eine derartige Lunge vermag man auch, wenn sie aus der Leiche genommen ist, nicht durch einen Druck von Aussen zu verkleinern. Ich bin auf diese einfache Erklärung durch die häufige Beobachtung solcher Kranken geführt worden, welche jede Expiration mit Hülfe der Bauchmuskeln, also forcirt ausführten, und bei welchen ich nur während der Expiration Rhonchus sibilans hörte.

Legt man das Ohr an den Thorax, so hört man nichts als jenen ausgebreiteten Rhonchus sibilans: es tritt zu wenig und namentlich zu langsam Luft in die Alveolen, um das Geräusch zu erzeugen, welches wir als vesiculäres Athmen kennen gelernt haben, und, wo es entsteht, wird es durch die pfeifenden Geräusche übertönt. Später hört man weitverbreitetes feinblasiges Rasseln.

C. Der Bronchialkatarrh der Neugeborenen.

Sehr häufig acquiriren neugeborene Kinder, zumal wenn sie beim Waschen, Baden u. s. w. nicht sorgsam genug vor Erkältungen bewahrt werden, Katarrhe der Respirationsorgane. Die Symptome derselben, obgleich der Prozess ganz der gleiche ist, haben mit den beschriebenen kaum eine Aehnlichkeit. Die Krankheit wird von unphysiologischen Aerzten fast immer verkannt und für ein „organisches Herzleiden gehalten, bei welchem es ein Glück sei, dass das Kind so zeitig gestorben“. Dergleichen Kinder haben einige Male geniest, haben etwas gehüstelt, sind im Uebrigen scheinbar wohl und oft zu vielem Schlafen geneigt. Die Eltern freuen sich über das stille, bequeme Kind, sie bemerken nicht, dass es oberflächlich athmet; der Arzt wird nicht gerufen, und findet, wenn er kommt, keine Veranlassung, das Athmen genau zu controliren. Meist ganz plötzlich wird nun eine grosse Veränderung an dem Kinde wahrgenommen: das Gesicht wird bleich oder wie der ganze Körper aschfarben, die Nase spitz, die Augen glanzlos, die Arme und Beine hängen schlaff herunter, die Hauttemperatur ist vermindert und ungleich vertheilt; eine „acute Cyanose“ wird diagnosticirt, jener unselige Begriff, in welchen man die hochgradigsten Stauungen im Venensystem gleichzeitig mit den Zuständen wirft, welche den todtenbleichen Lippen einen bläulichen Anflug verleihen und dadurch zu Stande kommen, dass bereits die Blutvertheilung beginnt, welche wir in der Leiche finden, dass die Arterien, leer und contrahirt, ihren Inhalt in die Capillaren und Venen abgeben.

Die Erklärung der beschriebenen Symptome ist leicht. So lange nur Schnupfen und Katarrh der grösseren Bronchien vorhanden ist, ist das Uebel in der That leicht und unbedeutend; später pflanzt sich der Katarrh auf die feineren Bronchien fort. Diese, von Natur sehr eng, können leicht verschlossen werden. Gewaltsame Anstrengungen, das Hinderniss zu überwinden, macht das wenig entwickelte Kind noch nicht; die Töne, welche hierdurch entstehen würden, der Rhon-

chus sibilans, fehlen und bieten daher keinen diagnostischen Anhalt; ebensowenig hustet das Kind so heftig als ein älteres, da nur ein Theil des Hustens unwillkürlich, ein anderer Theil willkürlich, um das Respirationshinderniss zu entfernen, erfolgt. Um in dieser Intention zu husten, fehlt dem Kinde die Erfahrung, und so treten die Erscheinungen der Kohlensäurevergiftung ebenso plötzlich als unerwartet auf, sobald der Katarrh eine grosse Ausbreitung auf die feineren Bronchien erlangt. *)

Gelingt es, das Kind zum Schreien und zum Erbrechen zu bringen und damit energische Respirationsbewegungen herbeizuführen, so tritt zuweilen wieder hinlänglich Luft in die Lungenzellen ein; die Kohlensäurevergiftung verschwindet, die Lähmungserscheinungen lassen nach, und da sich nun auch das Herz wieder kräftiger contrahirt, so strömt von Neuem Blut in die Arterien und aus den Venen in das entleerte Herz; die Circulation wird wieder hergestellt, und mit derselben kehrt normale Farbe und Wärme der Haut wieder.

Sehr leicht wiederholen sich die Anfälle: es gelingt nicht die Bronchien wegsam zu machen, und die Kinder gehen in einer späteren Attaque zu Grunde. Wird die Obduction ohne Sorgfalt und Sachkenntniss vorgenommen, so bleibt die Todesursache oft verborgen, wenn nicht ausgebreitete Atelektasen sich hinzugesellt haben. Eine genaue Untersuchung der Bronchien wird nicht vorgenommen, da die gewöhnlichen Erscheinungen einer Bronchitis während des Lebens fehlten.

III. Der chronische Bronchialkatarrh.

Die Symptome, welche wir für den acuten Bronchialkatarrh beschrieben, sind, nur wenig modificirt, auch die der chronischen katarthalischen Bronchitis, einer überaus verbreiteten Krankheit. Der Sitz der Erkrankung pflegt hier nicht wie bei der acuten Form auf einzelne Provinzen der Bronchialschleimhaut beschränkt zu sein, sondern die im §. 2. gegebenen anatomischen Veränderungen erstrecken sich aus der Trachea mehr oder weniger entwickelt bis in die Verzweigungen.

Die Krankheit pflegt sich fast immer aus oft recidivirten und protrahirten Katarrhen, die jedes Frühjahr und jeden Herbst eintreten, zu entwickeln. Während des Sommers sind die Kranken frei, bis endlich, wenn auch gemässigt, die Symptome perennirend werden.

Die heftigsten Beschwerden entstehen durch diejenige Form, bei welcher ein graues, zähes Secret der gerade hier vorzüglich intumescirten Schleimhaut aufliegt, während chronische Bronchialkatarrhe mit reichlicherem, flüssigerem, gelb gefärbtem Secrete verhältniss-

*) Man findet in den Leichen von dergleichen Kindern öfter die Lungenalveolen collabirt, zu welchen die verstopften Bronchien führen (Atelektase. Siehe Lungenkrankheiten, Capitel II.). Die Erscheinungen, welche wir beschrieben, können aber eben so gut ohne Lungencollapsus zu Stande kommen, und dieser ist neben der Kohlensäurevergiftung die Folge des Bronchialkatarrhs.

mässig geringe Beschwerden verursachen. Bei jener ersten Form — Catarrhe sec *Laennec's* — sind es vor Allem die quälenden, langdauernden Hustenanfälle (welche in der Zähigkeit des Secretes und dem Sitz desselben in den feinen Bronchien ihre Erklärung finden), durch welche der Kranke auf das Empfindlichste belästigt wird. Während dieser Hustenanfälle erzeugt die gehemmte Entleerung der Jugularvenen beträchtliche Schwellung derselben, das Gesicht wird dunkelroth und bläulich, die Augen thränen, die Nase tröpfelt, „der Kopf will zerspringen“ und wird von dem Kranken mit beiden Händen krampfhaft gestützt. Nicht selten bleiben die während der Hustenanfälle ausgedehnten Venen zuletzt varicös, und dicke, blaue Gefässe zeigen sich auf den Wangen und namentlich den Nasenflügeln, auch ohne dass sich Emphysem entwickelte. Nicht selten endet ein Hustenanfall von grosser Heftigkeit mit Würgen und Erbrechen, indem der Inhalt des Magens von den contrahirten Bauchmuskeln ausgepresst wird.

Weit häufiger als beim acuten Katarrh gesellt sich hierzu eine dauernde Dyspnoë, da eben die Schleimhaut, wie wir im §. 2. gesehen, beträchtlicher geschwellt und gewulstet als beim acuten Katarrh, leichter den Zutritt der Luft zu den Alveolen erschweren kann. Diese Dyspnoë pflegt einen besonders hohen Grad zu erreichen und dann als Asthma humidum beschrieben zu werden, wenn, wie es oft geschieht, eine acute Reizung der Bronchialschleimhaut sich zu der chronischen hinzugesellt. Ein kurzer Gang in kalter, trockener Luft, welche für diese Kranken besonders gefährlich ist, lässt sie oft wochenlang in die desolatesten Zustände verfallen, so dass sie beständig aufrecht sitzen und selbst die Nacht im Lehnstuhl zubringen müssen, um die Erweiterung des Thorax möglichst zu unterstützen.

Durch die anhaltende Dyspnoë und die mit derselben verbundene anhaltende und übermässige Anstrengung der Inspirationsmuskeln hypertrophiren dieselben. Diese Hypertrophie wird am Deutlichsten in den Mm. sterno-cleido-mastoideis und an den Scalenis wahrgenommen, welche als starke Stränge am Halse hervorragen. Wie andere hypertrophische Muskeln, so befinden sich auch die hypertrophirten Inspirationsmuskeln beständig in einem Zustande mässiger Contraction; wie Schlosser, Schmiede etc. nicht mit gestreckten, sondern leicht flectirten Armen einherzugehen pflegen, so ist auch bei langdauerndem chronischem Bronchialkatarrh der Thorax durch die genannten Muskeln gegen den Kopf gezogen, der Hals erscheint kurz und dick, die Brust gewölbt, ohne dass man aus diesen Erscheinungen, was häufig genug geschieht, die Diagnose auf ein den Bronchialkatarrh complicirendes Lungenemphysem stellen darf.

Während heftiger und langdauernder Exacerbationen des chronischen Bronchialkatarrhs werden bei den Kranken nicht selten die Jugularvenen strotzend gefüllt, es entwickelt sich Cyanose und in nicht seltenen Fällen allgemeiner Hydrops. Da mit der Remission des Bronchialkatarrhs die Jugularvenen wieder detumesciren, die

Cyanose und der Hydrops verschwinden, so kann man nicht zweifeln, dass die genannten Erscheinungen in der That vom Bronchialkatarrh selbst und nicht etwa von einer Complication desselben abhängen. Die Erklärung der Cyanose und des Hydrops beim Catarrhe sec ist nicht schwer, sobald man sich davon überzeugt hat, dass die Kranken zu den Zeiten, in welchen das Lumen der Bronchien beträchtlich verengt ist, bei jeder Expiration die Bauchmuskeln contrahiren. Durch diesen Act üben sie, da die Luft nur in geringer Menge aus den Alveolen durch die verengerten Bronchien entweicht, einen namhaften Druck auf die Gefäße innerhalb des Thorax aus und erschweren den Abfluss des Blutes aus den Venen des Körpers in den Thorax. Wir werden auch bei der Besprechung des Emphysems den Bronchialkatarrh als eine der wesentlichsten Ursachen der Cyanose und des Hydrops bei Emphysematikern kennen lernen.

Die Veränderungen der Percussion gehören, so häufig dieselben beim chronischen Katarrh beobachtet werden, nicht dieser Krankheit selbst, sondern einer, allerdings sehr häufigen, Folgekrankheit derselben, dem Emphysem, an. Bei der Auscultation hört man oft Rhonchus sibilans, seltner den Rhonchus sonorus; in anderen Fällen kleinblasiges Rasseln. Daneben kann das vesiculäre Athmen in normaler Weise gehört werden, während es zuweilen, wenn zahlreiche Bronchiolen verschlossen sind, abgeschwächt und in anderen Fällen, in welchen die Schwellung der Schleimhaut nicht einen Verschluss, sondern nur eine Verengerung der Bronchiolen bewirkt und dadurch die Differenz zwischen dem Lumen derselben und dem der Alveolen vermehrt hat (s. S. 73), verschärft gehört wird.

Nur wenige Kranke genesen, aber ebenso wenig pflegt die Krankheit das Leben zu gefährden. Wenn Jemand heftig hustet, so sagt man wohl von ihm, „er huste wie ein alter Mann“, und in der That, dergleichen Kranke können ein hohes Alter erreichen, bis sie einer Pneumonia notha (s. Seite 76) oder einer anderen intercurrenten Krankheit erliegen; in anderen Fällen gehen sie an den secundären Erkrankungen des Lungenparenchyms zu Grunde, zu welchen der chronische Katarrh führt. (Wir verweisen hier auf die Besprechung des Emphysems und der interstitiellen Pneumonie im nächsten Abschnitt.)

Ein ganz anderes Krankheitsbild als der Catarrhe sec, bei welchem der Auswurf sparsam, schleimig und mehr oder weniger zäh zu sein pflegt, liefert der chronische Bronchialkatarrh, welcher mit reichlichem Auswurf verbunden ist und oft als Blennorrhoe der Bronchialschleimhaut oder Bronchorrhoe bezeichnet wird. Der Auswurf stellt bei dieser Form schleimig-eiterige Massen dar, die, mehr oder weniger mit Luftblasen gemischt, sich im Wasser nicht zu Boden senken. Es kommt vor, dass ein Pfund und mehr dieses gelblichen, an jungen Zellen sehr reichen Secretes im Ver-

lauf eines Tages expectorirt wird; im Winter pflegt der Auswurf reichlicher, im Sommer sparsamer zu sein.

Der Husten, durch welchen ein weniger zähes Secret weniger schwer entfernt wird, ist nicht so quälend und anhaltend, als bei der vorigen Form. Auch die Dyspnoë pflegt geringer zu sein, da die Blennorrhoe ihren Sitz mehr in den grösseren Bronchien hat, und in den feineren Bronchien leichter als die vorige Form zu den in §. 2. beschriebenen diffusen Erweiterungen führt. Nur in den Fällen, in welchen auch hier eine acute Reizung der Bronchialschleimhaut zu der chronischen Erkrankung derselben sich hinzugesellt, schwillt die Schleimhaut stärker an, und dem entsprechend bildet sich Dyspnoë in höherem Grade aus. Bei diesen acuten Exacerbationen wird die Zellenbildung auf der Oberfläche der Schleimhaut weniger ergiebig, die Secretion sparsamer; dieser Umstand lässt die Kranken glauben, dass der Auswurf „fest sitze und gelöst werden müsse“, eine Ansicht, die auch hier und da die Aerzte theilen, indem sie, wenn der Auswurf stockt, und die Dyspnoë wächst, in den grossen Topf der Expectorantia greifen und ein Recept aus den heterogensten Substanzen componiren.

Bei der Auscultation hört man bei der jetzt besprochenen Form der chronischen Bronchitis theils grobe Rhonchi, theils gross- und feinblasiges Rasseln.

Auch diese Krankheit wird im Ganzen wunderbar gut ertragen; auch hier erreichen die Kranken nicht selten ein hohes Alter, bevor sich aus der Blennorrhoe der Bronchien, dem Catarrhus pituitosus die Phthisis pituitosa entwickelt. Während die vorige Form vorzüglich zum Lungenemphysem Veranlassung gibt, führt diese am Leichtesten zu Bronchiektasieen. — Häufiger als an endlicher Erschöpfung durch den anhaltenden und abundanten Säfteverlust gehen auch diese Kranken an intercurrenten acuten Leiden zu Grunde.

Durch diffuse Bronchialerweiterungen wird das Krankheitsbild der chronischen Bronchorrhoe keineswegs in allen oder auch nur in den meisten Fällen in der Weise modificirt, dass man diese Complication mit Sicherheit erkennen könnte. Zuweilen aber gestattet es die eigenthümliche Beschaffenheit der Sputa, wenigstens eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose auf eine diffuse Bronchiektasie zu stellen. Die Erfahrung hat nämlich gelehrt, dass das Secret der Bronchialschleimhaut, so lange die Bronchien ihr normales Lumen bewahren, nur selten eine faulige Zersetzung erleidet, während sowohl der Inhalt der diffusen als der der sackartigen Bronchiektasieen sehr häufig der Fäulniss verfällt. Die Erscheinung, dass der Inhalt bronchiektatischer Cavernen sehr oft und namentlich viel öfter als der Inhalt tuberculöser Cavernen faulig zersetzt wird, werden wir später besprechen. Die Thatsache, dass auch der Inhalt diffus erweiterter Bronchien grosse Neigung zur fauligen Zersetzung zeigt, spricht mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit dafür, dass ausser der Flimmerbewegung und ausser dem Husten (welcher zudem auf die

Entleerung der feinsten Bronchien wenig Einfluss zu haben scheint) auch die Contractionen der Bronchialmuskeln bei der Expectoration eine Rolle spielen, und dass eine Lähmung derselben, welche ohne Zweifel zu den wesentlichen Ursachen der Bronchialerweiterung gehört, die Stagnation und die Fäulniss des Bronchialsecretes begünstigt. — Werden die reichlichen puriformen Sputa, welche im Verlaufe eines chronischen Bronchialkatarrhs expectorirt wurden, ungewöhnlich flüssig, verbreiten dieselben und die von dem Kranken exhalirte Luft einen penetranten Gestank, senken sich die Formbestandtheile der Sputa, da der Schleim durch die Fäulniss seine Zähigkeit eingebüsst hat und sie nicht mehr suspendirt erhält, im Speiglase zu Boden und bilden hier ein grüngelbes Sediment, findet man endlich im Auswurf einzelne eingedickte, weissliche, käsige Pfröpfe von besonders üblem Geruche, so ist mit grosser Wahrscheinlichkeit auf eine Bronchiectasie zu schliessen. Die mikroskopische Untersuchung dieser Sputa, welche auffallender Weise im Speiglase oft etwas weniger stinken, als in dem Moment, in welchem sie ausgehustet werden, lässt theils wohlerhaltene junge Zellen, theils solche, welche in Fettmetamorphose begriffen sind, theils Detritusmasse erkennen, ein Befund, wie er auch anderwärts vorkommt, wo Eiterzellen längere Zeit stagnirten. Nicht selten findet man auch, namentlich in den käsigen Pfröpfen, sehr zierliche Gebilde: Büschel von feinen Nadeln, welche sich beim Zusatz von Aether etc. als Fettkrystalle (Margarin-Krystalle) kundgeben, und ausser bei Bronchiectasien auch beim Lungenbrand in den Sputis beobachtet werden. — Mit absoluter Sicherheit lässt sich übrigens aus dem beschriebenen Auswurf die Diagnose auf die eine oder andere Form der Bronchiectasieen (auf deren Differentialdiagnose wir später zurückkommen werden) keineswegs stellen. In einzelnen Fällen nimmt das Bronchialsecret, wie namentlich von *Traube* constatirt worden ist, auch ohne Erweiterung der Bronchien dieselbe Beschaffenheit an. — Die faulige Zersetzung des Bronchialinhaltes hat häufig einen sehr nachtheiligen Einfluss auf die Wand des Bronchus und das ihm angrenzende Lungenparenchym. Wir werden bei der Besprechung des Lungenbrandes als eine der häufigsten Ursachen dieser Krankheit die faulige Zersetzung, welche der Inhalt von Bronchiectasieen erleidet, kennen lernen. In anderen und zwar noch häufigeren Fällen entwickeln sich in der Umgebung der Bronchien oder über den ganzen Lappen verbreitet Pneumonien mit schlaffem und leicht zerfliessendem Exsudate.

§. 4. Diagnose.

Der einfache Bronchialkatarrh wird leicht vom einfachen Katarrh des Kehlkopfs unterschieden. Der heisere Ton der Stimme und des Hustens, wenn sich diese Symptome zu den Erscheinungen des Bronchialkatarrhs gesellen, bedeuten immer, dass sich die

Schwellung der Schleimhaut bis zu den Stimmbändern ausgebreitet habe, dass also der Kehlkopf gleichfalls der Sitz eines Katarrhs geworden.

Auf die Unterscheidung der acuten katarrhalischen Bronchitis von acuten Erkrankungen des Lungenparenchyms gehen wir zweckmässig näher ein, nachdem wir die Symptome jener Krankheiten gleichfalls besprochen haben. Nur einige für die Diagnose des acuten Bronchialkatarrhs wichtige Momente wollen wir hervorheben, welche bereits unter den Symptomen der Krankheit erwähnt werden mussten.

1) Der acute Bronchialkatarrh ist niemals mit stechenden Schmerzen in den Seiten verbunden; ihm gehören von schmerzhaften Empfindungen nur das Gefühl von Brennen und Wundsein auf der Brust, die Empfindlichkeit der Bauchmuskeln und ihrer Insertionen an den Thorax an. Treten anderweitige Schmerzen auf, so ist immer eine Complication vorhanden.

2) Der acute Bronchialkatarrh an sich verändert niemals den Percussionsschall; ebenso schliessen diejenigen Auscultationserscheinungen, welche Verdichtung des Lungenparenchyms andeuten, den einfachen Bronchialkatarrh aus.

3) Der acute Bronchialkatarrh kann zwar mit einem heftigen Frostanfall beginnen, aber immer zeigt sich im weiteren Verlauf eine Neigung zu wiederholten Frostanfällen. Findet man daher bei erschöpften Kranken ein asthenisches Fieber ohne Seitenschmerz, ohne blutige Sputa, mit scheinbar nur katarrhalischen Localerscheinungen, hat aber die Krankheit mit einem einmaligen Schüttelfrost begonnen, so sei man mit der Diagnose einer Pneumonia notha oder, wie man jetzt sagt, einer „nervösen Grippe“ nicht zu voreilig, damit nicht die Section eine Pneumonie zu Tage bringt, welche erkannt worden wäre, wenn jener einmalige Schüttelfrost richtig gewürdigt und der Kranke genauer auscultirt worden wäre.

Ueber die Diagnose des chronischen Bronchialkatarrhs mit spärlichem Secret und hochgradiger Dyspnoë von nervösem Asthma, sowie über die Diagnose der Phthisis pituitosa von der Phthisis tuberculosa werden wir in den betreffenden Capiteln reden.

§. 5. Prognose.

Wie wir gesehen, hängt die Gefahr des Bronchialkatarrhs ganz besonders von dem Alter ab, in welchem die Kranken stehen. Je kleiner die Kinder, je enger die Bronchien, um so gefährlicher ist die Krankheit; bei Erwachsenen fast niemals das Leben bedrohend, wird namentlich der fieberhafte Katarrh für Greise gefährlich.

Unter den Symptomen sind diejenigen, welche dem gehemmten Gasaustausch in den Alveolen angehören, die bedenklichsten. Die heftigsten Hustenparoxysmen, die grösste Unruhe, ein massenhafter eiteriger Auswurf, sowie alle übrigen Symptome der acuten und chronischen Form sind von weit geringerer Bedeutung als die ersten Andeutungen einer Intoxication mit Kohlensäure. Man vergesse nie,

dass das Leben in Wahrheit erst dann bedroht ist, wenn diese eintreten; diese Rücksicht wird am Besten vor gewaltsamen Eingriffen bei der Bronchitis capillaris der Kinder bewahren. So lange der Puls voll, das Gesicht roth bleibt, liegt eine nahe Gefahr nicht vor.

§. 6. Therapie.

Prophylaxis. Wir verweisen hier auf das, was über die Prophylaxe der Kehlkopfkatarrhe gesagt ist. Vorsichtige Gewöhnung an Temperaturwechsel, kalte Abwaschungen, kalte Bäder empfehlen sich hier, wie wir sie dort in Vorschlag gebracht haben.

Indicatio causalis. Diese verlangt eine Berücksichtigung sowohl der Disposition, als der erregenden Ursachen. Da diese zum Theil unbekannt, zum Theil nicht zu beseitigen sind, so ist in vielen Fällen der Indicatio causalis nicht zu genügen, während in anderen Fällen gerade eine sorgfältige Berücksichtigung erkannter disponirender und erregender Ursachen von dem besten Erfolge gekrönt wird.

Dies gilt zunächst für die Disposition, welche die Scrophulose und der Rhachitismus, wie für Katarrhe überhaupt, so namentlich für Bronchialkatarrhe erzeugen. Es gibt eine grosse Anzahl atrophischer Kinder mit Pectus carinatum, grossem Kopf, offenen Fontanellen, angeschwollenen Epiphysen, später Zahnbildung, denen die Haut wie weite Hosen um die Knochen schlottert, welche monatelang an Bronchialkatarrhen leiden und oft für tuberculös gehalten werden. Expectorirende und ableitende Mittel bleiben ohne allen Erfolg; setzt man die Kinder dagegen auf zweckmässige Diät, gibt man ihnen Milch, rohes Fleisch, Wein, verordnet Leberthran und Soolbäder, so hat man oft glänzende Erfolge; die Kinder genesen, und nur noch die Hühnerbrust erinnert später an das schwere Leiden der Kindheit.

Wenn wir den chronischen Bronchialkatarrh dann wieder als eine sehr häufige Krankheit im vorgerückten Lebensalter kennen gelernt haben, so sind es doch vorzugsweise Leute in den fünfziger Jahren, welche gut leben, viel Wein trinken, den ganzen Tag sitzen, viel Stoff aufnehmen und wenig verbrauchen, einen dicken Bauch und Haemorrhoiden bekommen, welche eine grosse Disposition wie zu chronischen Unterleibsleiden, so auch zu chronischem Bronchialkatarrh zeigen. Es wäre thöricht, dergleichen Leute in das Zimmer zu sperren, sie Selterser Wasser mit Milch, Goldschwefel und Senega nehmen zu lassen; man stelle vielmehr ein richtiges Verhältniss zwischen Aufnahme und Verbrauch her, lasse den Kranken sich viel bewegen, verbiete Spirituosa und setze ihn auf eine sparsam vegetabilische Kost. Endlich schicke man dergleichen Kranke nach Marienbad, Karlsbad, Kissingen; die alkalisch-salinischen Quellen wirken in diesen Fällen, aber auch nur in diesen Fällen, ebenso günstig auf den Husten und die anderweitigen Symptome des Bron-

chialkatarrhs, als auf den Fettbauch und die Haemorrhoidalbeschwerden.

Unter den erregenden Ursachen gestatten die mechanischen Hindernisse, welche sich am linken Ostium venosum der Entleerung der Bronchialvenen entgegenstellen, zuweilen eine wenigstens palliative Hülfe. Unsicherer ist die Wirkung der Digitalis bei Bronchialkatarrhen, welche auf Insufficienz der Mitralis, eclatant dagegen bei denen, welche auf Stenose jenes Ostiums beruhen. Wird hier die Herzaction verlangsamt, so gewinnt der Vorhof Zeit, seinen Inhalt trotz der engen Communication vollständig in den Ventrikel zu entleeren, die Stauung in den Pulmonalvenen und der Bronchialkatarrh, welcher von dieser Stauung abhängt, verschwinden.

Bronchialkatarrh, durch collaterale Fluxion zur Lunge beim Wechselfieber entstanden, indicirt das Chinin. — Collaterale Fluxion in den Bronchialarterien, welche bei Compression der Bauch-aorta durch eine hydropische Flüssigkeit entsteht, kann die Punction fordern, um so mehr, als hier gleichzeitig ein Theil der Lunge durch das hinaufgedrängte Zwerchfell comprimirt ist. — Man muss die eclatante Besserung, ja das Verschwinden des Bronchialkatarrhs, welcher noch vor wenig Tagen das lästigste Symptom für den Kranken war, nach der Punction beobachtet haben, um in keinem Falle von chronischem und selbst von acutem Bronchialkatarrh zu dulden, dass eine weit leichter zu beseitigende Compression der Bauch-aorta durch Koth und Gas den Katarrh durch collaterale Fluxion unterhalte und begünstige; das Pulvis Liquiritiae compositus, Morgens und Abends einen Theelöffel genommen, um täglich ausreichende Stuhlentleerungen zu haben, ist ein von den Kranken gern genommenes und gelobtes Mittel.

Liegt die Ursache des Bronchialkatarrhs in directen Reizen, wie wir sie bei manchen Geschäften täglich die Schleimhaut treffen sehen, so ist der Indicatio causalis meist nicht zu genügen, da dergleichen Kranke nicht in der Lage zu sein pflegen, ihr Geschäft aufzugeben und jene Schädlichkeiten zu vermeiden. Ganz unverkennbar exacerbirt, wie wir im §. 2. auseinandergesetzt haben, der chronische Bronchialkatarrh oft sehr heftig, wenn sich dergleichen Kranke im Winter der Einwirkung einer sehr kalten, trockenen Luft aussetzen. Diese Erfahrung berücksichtige man gewissenhaft, lasse die Kranken während eines sehr kalten Winters wochen- und selbst monatelang das Zimmer hüten und stelle in diesem eine gleichmässige Temperatur her. Zu diesem Verfahren fordert ebenso dringend die Erfahrung auf, dass Kranke mit chronischen Bronchialkatarrhen, wenn sie intercurrent erkrankt waren und für längere Zeit das Zimmer hüten mussten, sich oft der eiteln Hoffnung hingeben, dass die überstandene Krankheit „einen kritischen Einfluss auf ihr chronisches Leiden gehabt habe, dass sie jetzt weit weniger husten, weit freier auf der Brust seien als früher“. Sobald sie sich von Neuem der Luft exponiren, klärt sich der Irrthum auf. Chro-

nische Bronchialkatarrhe, welche unter dem Einfluss eines rauhen Klimas entstanden sind, indiciren, wo es die Verhältnisse gestatten, einen Wechsel des Wohnorts; man lasse die Kranken den Winter überschlagen, d. h. schicke sie während desselben in ein milderes Klima. Während des Frühjahrs und Herbstes empfiehlt sich der Aufenthalt an besonders geschützten Plätzen in Baden-Baden, Wiesbaden, Soden etc. oder in der sauerstoffreichen Atmosphäre von Fichtenwäldern, in welchen seit längerer Zeit bequeme Einrichtungen zum Wohnen durch die Anlage von Fichtennadelbädern entstanden sind. Im Ganzen passt der Aufenthalt an hochgelegenen trockenen Orten besser für den Catarrhus pituitosus, während man Kranke, welche am Catarrhesec leiden, an waldige Küsten schicken oder an den Gradirwerken promeniren lassen muss.

Bei den epidemischen Katarrhen endlich ist der Indicatio causalis nicht zu genügen.

Indicatio morbi. Selbst die Grandsaigneurs der *Bovillaud*-schen Schule, denen es auf ein Paar Pfund Blut nicht ankömmt, erwarten wenig oder nichts von Blutentziehungen bei Katarrhen der Respirationsorgane. Diese Thatsache auf der einen Seite und die Erwägung, dass die sogenannte Bronchitis capillaris der Kinder ein Katarrh sei, dessen Gefahr nur durch die Localität bedingt ist, andererseits, muss man festhalten, um sich nicht zu Blutentziehungen verleiten zu lassen, wenn man durch die Hyperaemie und Schwellung der Bronchialschleimhaut allein bei jenen Kindern die heftigste Dyspnoë entstehen sieht. Bei Weitem in den meisten Fällen vermehrt man bei der Bronchitis capillaris, welche unter den verschiedenen Formen des Bronchialkatarrhs allein eine Verführung zu Blutentziehungen bringt, die Gefahr der Vergiftung des Blutes mit Kohlensäure, anstatt sie zu vermindern. Die Schleimhaut detumescirt nicht, und wenn es dem Kinde bis dahin gelang, durch kräftige Inspirationen Luft durch die verengten Bronchien hindurchzutreiben, so reichen oft bald nach der Blutentziehung die Kräfte nicht mehr aus, um dieses Ziel zu erreichen. Man muss das veränderte Bild eines solchen Kindes oft wenige Stunden nach der Blutentziehung gesehen und auf der anderen Seite die Erfahrung gemacht haben, wie lange die ungeschwächten Kräfte ausreichen, wenn auch mit Mühe, doch genügend zu respiriren, um sich hier der Blutentziehungen zu entschlagen.

Die eigentlich antiphlogistischen Mittelsalze, das Kali und Natron nitricum, werden bei katarrhalischer Entzündung wie die Blutentziehungen wenig in Anwendung gezogen. Das Kalomel, welches man gleichfalls unter die Antiphlogistica rechnet, findet bei dem acuten Katarrh der Bronchien zahnender Kinder eine ebenso ausgebreitete Anwendung als bei den Darmkatarrhen, welche sich um diese Zeit entwickeln. So unverständlich der günstige Einfluss dieses Mittels auf beide Zustände ist, so bestätigte die Erfahrung denselben in so hohem Grade, dass man keinen Anstand nehmen

darf, dieses differente Mittel bei den erwähnten Zuständen in Anwendung zu ziehen. Man gebe kleine Dosen von $\frac{1}{6}$ bis $\frac{1}{4}$ Gran, 3—4mal täglich.

Eine sehr ausgebreitete Anwendung finden bei Bronchialkatarrh gewisse Salze, denen man weniger eine antiphlogistische als eine antikatarhalische Wirkung zuschreibt, sei es, dass sie die Thätigkeit der Haut anregen, sei es, dass sie direct modificirend auf die Ernährung der Bronchialschleimhaut einwirken sollen. Hierher gehören gewisse Antimon-Präparate: Stibium sulphuratum aurantiacum, Kermes mineralis, Tartarus stibiatus, und vor Allem das Ammonium muriaticum. Die Mixtura solvens, bestehend aus gleichen Theilen (3j) Salmiak und Lakritzensaft, welche man mit einem Gran Tartarus stibiatus oder einigen Drachmen Vinum stibiatum in 6 Unzen Wasser lösen lässt, bildet fast das dritte Recept, welches in den Apotheken einläuft. Wenn ich bedenke, dass selbst scharf beobachtende Aerzte mit grösster Andacht zweistündlich einen Esslöffel dieser widerlichen Mixtur verordnen oder vorkommenden Falles selbst einnehmen, so wird es mir schwer auszusprechen, dass jene Mischung schwerlich eine andere Wirkung habe, als die Magenschleimhaut zu reizen und die Verdauung zu beeinträchtigen. Noch am Ehesten könnte man vom Salmiak und den Antimon-Präparaten in solchen Fällen einen wenigstens palliativen Nutzen erwarten, in welchen der abgesonderte Schleim auffallend lange eine sehr zähe Beschaffenheit behält.

Das diaphoretische Curverfahren empfiehlt sich dringend, wenn der Katarrh frisch und vielleicht vorzugsweise, wenn eine Erkältung die nachweisbare Ursache ist. Mag durch dasselbe eine Fluxion zur Hautoberfläche hervorgebracht werden, welche eine Depletion der Schleimhautgefässe hervorruft, oder mag die günstige Wirkung auf andere Weise zu Stande kommen, der günstige Einfluss auf frische Katarrhe wird durch eclatante Erfahrungen bestätigt. Schon in wenig Stunden kann die Reizbarkeit der Schleimhäute vermindert sein, ja in günstigen Fällen gelingt es durch reichliche Diaphorese den Katarrh zu coupiren. Auf welche Weise man den Schweiss hervorruft, scheint gleichgültig zu sein: reichliche Zufuhr von Flüssigkeit und warme Bedeckung sind das sicherste Verfahren. Ob die Flores Sambuci, der Spiritus Mindereri, das Vinum stibiatum und andere Diaphoretica in der That diaphoretisch wirken, ist mindestens zweifelhaft. Ja es scheint für den Erfolg gleichgültig zu sein, ob man den Kranken in ein gutes Bett, eine wollene Decke wickelt, oder ob man ihn in nasse, gut ausgerungene Leinwand einschlägt und ihn fest zudeckt, da auch dieser Umschlag durch die fixirte Eigenwärme des Körpers sehr bald aus einer kalten in eine warme Bedeckung verwandelt wird; vielleicht dass sogar kräftiger eine Fluxion zur Peripherie durch diese, als durch jene anderen Prozeduren hervorgerufen wird. Ebenso gleichgültig ist es, ob man

dem gut bedeckten Körper reines Wasser oder Limonade, Fliederthee, warme Milch etc. zuführt.

Beim chronischen Bronchialkatarrh empfehlen sich in ähnlicher Weise, auch wenn derselbe nicht mit Scrophulose und Rhachitismus zusammenhängt, durch die *Indicatio morbi* geboten, die Soolbäder, namentlich die, durch welche man, wie vor Allem in Kreuznach, mit reichlichem Zusatz von Mutterlauge einen stärkeren peripherischen Reiz auf die Hautoberfläche ausübt. Man schicke dorthin namentlich solche Kranke, bei denen ein chronischer Bronchialkatarrh noch nicht jahrelang besteht, sondern sich erst aus einem acuten, protrahirten Katarrh zu entwickeln droht. Aber auch in eingewurzelten und schweren Fällen von chronischem Bronchialkatarrh habe ich auf meiner Klinik bei einer energischen Diaphorese eclatante Erfolge beobachtet. Ich liess die Kranken eine volle halbe Stunde lang in einem Bade von mindestens 30° R. verweilen und schlug sie unmittelbar nach dem Bade in wollene Decken ein, in welchen sie eine bis zwei Stunden verweilen mussten. In den ersten Tagen, so lange die Dyspnoë noch sehr hochgradig war, hatten die Kranken sowohl während des Badens als während des Eingeschlagenseins in die wollenen Decken viel zu leiden; aber meist schon gegen das Ende der ersten Woche, wo der Schweiss früher und leichter als im Beginn der Cur auszubrechen pflegte, lobten fast alle Kranken ihr Befinden und liessen sich gern die Fortsetzung der Cur gefallen. Nach acht bis zehn Bädern war gewöhnlich die Dyspnoë in der auffallendsten Weise gebessert und die früher vorhandene Cyanose verschwunden. So schwer man sich ohne derartige Erfahrungen entschliessen wird, einen Kranken mit grosser Athemnoth und starker Cyanose in ein heisses Bad zu setzen, so werden diejenigen meiner Schüler, welche mit mir gemeinschaftlich die Resultate des angegebenen Verfahrens beobachtet haben, in der Behandlung des chronischen Bronchialkatarrhs glücklicher sein als diejenigen Aerzte, welche sich scheuen, gegen diese lästige und der Behandlung oft spottende Krankheit eine energische Diaphorese anzuwenden.

An das allgemein diaphoretische Curverfahren schliesst sich die Anwendung derjenigen Mittel, durch welche gleichsam eine örtliche Diaphorese oder doch eine örtliche Derivation auf die Bedeckungen der Brust bezweckt wird, und welchen gleichfalls eine reiche Erfahrung zur Seite steht. Man lasse bei Katarrhen, die sich in die Länge ziehen, ein Flanellhemd tragen, lege Pechpflaster auf die Brust, während man nicht zu voreilig mit der Application von Sinapismen und Vesicatoren sein darf, welche nicht der Katarrh an sich, sondern gewisse Symptome desselben indiciren. (Siehe unten.) So lange Fieber den acuten Katarrh begleitet, sind sie besser zu vermeiden.

Einen wesentlichen Fortschritt hat auch die Behandlung der Bronchialkatarrhe durch die Einführung der Inhalationsapparate er-

fahren. Wir können hier auf das bei der Besprechung der Kehlkopfkrankheiten über die locale Behandlung der kranken Respirationsschleimhaut Gesagte verweisen.

Indicatio symptomatrica. Wir wollen versuchen, die Indication für die Darreichung von sogenannten Expectorantien zu zerlegen, da wir glauben, dass diesem Worte nicht klare Begriffe entsprechen. Die Bildung einer grossen Zahl von jungen Zellen, von reichlichem und flüssigerem Secrete ist, wie wir sahen, ein Symptom der weichenden Hyperaemie, eines günstigen Verlaufes des Katarrhs, nicht die Ursache dieser günstigen Wendung. Die Bildung der Sputa cocta wird durch das Verfahren am Besten erzielt, welches dem Katarrh jene günstige Wendung gibt. Sind sie aber in den Bronchien angehäuft, so können so verschiedene Ursachen die Entleerung der Sputa hindern, dass die Mittel, welche expectoriren sollen, unmöglich in einen Topf geworfen, oder in eine Kategorie gebracht werden können. Die wichtigsten Erscheinungen, welche, gewissen pathologisch-anatomischen Phasen des katarrhalischen Processes entsprechend, wohl immer eine symptomatische Behandlung fordern, sind folgende:

1) Wir haben es mit Katarrhen zu thun, bei welchen lange Zeit eine excessive Reizbarkeit der Schleimhaut besteht, so dass die Kranken von unaufhörlichem quälendem Husten geplagt werden. Diese Hustenanfälle werden, wie sie die Folgen des Katarrhs sind, durch die Reibung der Luft während derselben an der kranken Schleimhaut die Ursache der Heftigkeit und Hartnäckigkeit dieser Katarrhe. Die *Indicatio symptomatrica*, wenn sie diese Hustenanfälle bekämpft, mässigt deshalb nicht nur einzelne Beschwerden, sondern kürzt auch den Verlauf der Krankheit ab. Unwirksam und für die Verdauung schädlich sind hier die süssen, schleimigen Decocte und Lecksäfte, ebenso wie die Brustbonbons und Caramellen, trotz der berühmten Namen, welche auf den Etiquetten die glänzende Wirkung derselben bezeugen. In den besprochenen Fällen empfiehlt sich dagegen der Gebrauch der alkalisch-muriatischen Säuerlinge von Selters, Ems, Ober-Salzbrunnen ebenso dringend, als es thöricht ist dieselben bei jedem Bronchialkatarrh, z. B. bei der Blennorrhoe der Bronchien anzuwenden. Man lässt jene Wasser, für deren günstigen Einfluss auf die Reizbarkeit der Bronchialschleimhaut uns übrigens das physiologische Verständniss fehlt (siehe S. 13), Morgens nüchtern zu 5—6 Bechern promenirend trinken, oder sie bei acutem Katarrh im Verlaufe des Tages statt der üblichen Brustthee's gebrauchen. Auch sei man bei diesen Zuständen dreist genug mit der Darreichung narkotischer Mittel, gebe Abends 10 Gran *Dower'sches* Pulver, wenn hauptsächlich die Nachtruhe gestört ist, oder im Laufe des Tages eine Opium- oder Morphinum-haltige Mixtur, wenn auch den Tag über unaufhörliche Hustenanfälle den Kranken quälen. Der Kranke wird hiernach seltener husten, der seltenere Husten wird natürlich eher Secret, welches sich inzwischen angehäuft hat, heraus-

befördern; und so rühmen die Kranken vorzugsweise: „wie vortrefflich das Pulver den Husten gelöst“, erklären das Morphium für das wirksamste Expectorans, welches sie bis dahin genommen. Endlich passt gerade für die in Rede stehende Form am Besten die Anwendung von stärkeren Hautreizen, Sinapismen und Vesicatoren auf die Brust.

2) Zuweilen nöthigt eine periodisch wiederkehrende stärkere Dyspnoë mit gleichzeitig sehr verbreitetem Rhonchus sibilans zu der Annahme, dass die Muskeln der feineren Bronchien sich in einem Zustand krampfhafter Contraction befinden und dass ein Theil der Dyspnoë von diesem Umstand abgeleitet werden muss. Für diese Fälle, welche sich oft zu der sub 1) besprochenen excessiven Reizbarkeit der Schleimhaut gesellen, passen gleichfalls die Narkotica, indem durch sie die Spannung der Bronchialmuskeln gemässigt wird. Ausserdem aber wendet man hier die Nauseosa mit entschieden günstigem Erfolge an. Sie scheinen, wie sie eine allgemeine Erschlaffung der Muskeln herbeiführen, auch die der Bronchien zu erschläffen. Man verordnet hier schwache Aufgüsse von Ipecacuanha, kleine Dosen von Tartarus stibiatus, und vielleicht verdankt die Mixture solvens ihrer nauseosen Wirkung die Erleichterung, welche sie hier und da für die Dyspnoë bringen mag.

3) Diesen Fällen gegenüber gibt es andere, bei welchen ein entgegengesetzter Zustand obwaltet, Fälle, in welchen die Bronchialwände erschlafft, die Bronchien erweitert sind, die Muscularis sich in einem subparalytischen Zustande befinden. Gerade in diesen Fällen nun pflegt die Secretion reichlich zu sein und hier vermögen allerdings die Hustenstösse, von der Musculatur der Bronchien schlecht unterstützt, das Secret nur unvollständig zu entfernen. (Gerade aber für die Blennorrhoe der Bronchialschleimhaut haben wir gross- und kleinblasige Rasselgeräusche als pathognostisch aufgeführt.) Für diese Fälle passen die Reizmittel, welche unter den sogenannten Expectorantien eine grosse Rolle spielen: Senega, Squilla, Pimpinella, Ammonium carbonicum, Kampher, Benzoë, Liquor Ammonii anisatus. Eine sehr beliebte Vorschrift ist ein Senega-Aufguss von $\text{3ii} - \text{3}\beta$ auf Wasser 3vj mit Liquor Ammon. anisat. $\text{3}\beta$; ferner das Elixir pectorale aus Succ. Liquir. 3ij , Aq. foen. 3vj , Liq. Ammonii anisat. 3ij bestehend, welches man theelöffelweise gebrauchen lässt. Endlich passt für diese Fälle der Gebrauch der Brustthee's, welche mehr oder weniger aromatische Substanzen enthalten, hauptsächlich aber dadurch wirken, dass sie ziemlich heiss getrunken werden. So verkehrt es ist, allen Kranken Species pectorales zu verordnen, so werfen Kranke mit Bronchialblennorrhoe und erschlaffter Musculatur der Bronchien, wenn sie einige Tassen heissen Brustthee's getrunken haben, fast immer weit leichter aus als vorher. Ausser den officiellen Spec. pectorales verordnet man als Brustthee gewöhnlich eine Mischung von schleimigen, süssen, emollirenden, demulcirenden (also streichelnden!) Mitteln: Rad. Althaeae, Flores Malvae, Flores et Herba

Verbasci, Radix Liquiritiae, mit Pflanzensamen, die ein ätherisches Oel enthalten, namentlich Semina Anisi vulgaris, Semina Anisi stellati, Semina Foeniculi, Semina Phellandrii aquatici. Das zuletzt genannte Mittel, welches zugleich harzige Substanzen enthält und sich dadurch an die sub 4) zu besprechenden Mittel anschliesst, steht im besonderen Rufe bei der Bronchorrhoe, bei welcher es gleichzeitig die Expectoration erleichtern und die Secretion beschränken soll. Die Reizmittel bewirken energischere Contractionen der Bronchialmuskeln, ebenso wie sich nach denselben der Puls hebt, das Herz energischer contrahirt. Es kommt nun vor, dass die Muskeln der Bronchien in so hohem Grade erschlaft werden, dass sie Nichts mehr dazu beitragen, das Secret aus den Bronchien zu entfernen und dass der Husten allein das Secret fortzuschaffen nicht ausreicht. Diese Zustände bezeichnet man, obgleich die Lunge ja keine active Thätigkeit bei der Inspiration und Expiration hat, als beginnende Lungenlähmung. Sie verräth sich dadurch, dass unmittelbar nach dem Husten die Rasselgeräusche auf der Brust nicht allein nicht verschwinden, sondern kaum ermässigt sind. Dergleichen Zustände fordern, sobald die Reizmittel im Stich lassen, gebieterisch die Darreichung eines Brechmittels. Man zaudere nicht, damit nicht das angehäuften Secret den Zutritt der Luft zu den Alveolen beeinträchtigt und die hieraus entstehende Kohlensäurenarkose die beginnende Paralyse der Bronchien beschleunigt. Das Brechmittel ist das sicherste Expectorans; werden während des Würgens die Bauchmuskeln energisch verkürzt, der Thorax kräftig verengt, so schleudert die mit Gewalt und stossweise ausgetriebene Luft, wie wir bereits früher erwähnt haben, das Secret aus den Bronchien, wenigstens aus den grösseren Bronchien heraus. Leider lassen die Brechmittel in den Fällen, in welchen es sich um die Beseitigung einer Obstruction der feinsten Bronchien handelt, fast gänzlich im Stich. Gerade dieser Umstand macht die capilläre Bronchitis auch in ihren späteren Stadien zu einer so höchst gefährlichen Krankheit. Selbst fest anhaftende Croupmembranen im Kehlkopf werden durch den Brechact oft genug gelockert und ausgeworfen. Dagegen vermag eine noch so gewaltsame Expiration, wie sie das Würgen und Erbrechen begleitet, keinen Luftstrom in die feinsten Bronchien zu treiben und den dort vorhandenen Schleim mit fortzureissen. Im Gegentheil, die Compression der Alveolen während der erwähnten Acte ist, wie wir früher sahen, von einer eben so starken Compression der feinsten Bronchien, durch welche sie noch fester verschlossen werden, begleitet.

4) Es kann Aufgabe der symptomatischen Behandlung werden, die übermässige Secretion der Bronchialschleimhaut, welche den Kranken zu erschöpfen droht, zu ermässigen. Ein grosser Theil der zu diesem Zweck empfohlenen Mittel, die Aqua Calcis, das Plumbum aceticum, das Tannin, die Ratanhia, die Folia Uvae ursi sind theils unwirksam, theils bedenklich. Wirksamer sind die aus den-

selben Gründen empfohlenen harzigen und balsamischen Mittel, für deren secretionsbeschränkende Wirkung die erfolgreiche Behandlung des Trippers einen schlagenden Beweis liefert. Zu diesen Mitteln gehört der Balsamus Peruvianus, der Balsamus Copaivae, die Myrrha, das Gummi ammoniacum. Eine sehr beliebte Vorschrift ist die *Griffith'sche* Mixtur: \mathcal{R} Myrrhae pulv. 3j, Kali carb. e tartaro gr. xxv, Aq. Menth. crisp. 3viij, Ferri sulf. crystall. 3j, Sacch. albi 3ß. M. S. 4 mal täglich einen Esslöffel. Es ist natürlich zu wünschen, dass diese Mittel mit der kranken Bronchialschleimhaut in ebenso directe Berührung kommen, als mit der Harnblasen- und Urethral-schleimhaut, auf welche sie direct einwirken, da sie mit dem Urin ausgeschieden werden. Daher empfiehlt sich namentlich das Saccharum Myrrhae trocken genommen. Man kann darauf rechnen, dass ein wenn auch kleiner Theil des Medicamentes, wenn es in dieser Form gereicht wird, durch die Glottis in die Trachea und die Bronchien gelangt. Weit wirksamer freilich ist die Anwendung jener Mittel in Gasform; man lässt Theer allein oder mit Wasser gemischt so lange im Zimmer langsam sieden, bis die Atmosphäre ganz mit Dämpfen geschwängert ist. Oder man lässt eine halbe Drachme Terpenthinöl in eine Flasche mit warmem Wasser giessen und einige Male täglich $\frac{1}{4}$ Stunde lang durch ein auf die Mündung der Flasche befestigtes Mundstück inspiriren. Einen Erfolg von dieser Behandlung darf man sich natürlich nur dann versprechen, wenn man sie nur da anwendet, wo sie indicirt, d. h. wo die Schleimhaut der Sitz einer excessiven eiterigen Secretion ist; in allen anderen Formen von Bronchialkatarrhen ist sie schädlich. — Die Amara und Tonica endlich, welche man gleichfalls gerade bei der Bronchialblennorrhoe anzuwenden pflegt, und unter welchen die Polygala amara, der Lichen islandicus, die Folia Cardui benedicti die gebräuchlichsten sind, können einen Einfluss auf die Magenschleimhaut haben, den Appetit verbessern, die Verdauung regeln und hierdurch günstig auf die Ernährung des Körpers wirken, welcher nun die Krankheit besser erträgt; auf die Krankheit selbst haben sie schwerlich einen wesentlichen Einfluss.

5) Bei der Behandlung des Bronchialkatarrhs neugeborener Kinder, welche nicht zu husten verstehen und, wenn ein Hinderniss in ihren Bronchien eine Anstrengung der Inspirationsmuskeln nöthig macht, dieser Forderung nicht Folge leisten, verlangt die Indicatio symptomatica erstens die Entfernung des angesammelten Secretes durch dargereichte Brechmittel, zweitens Massregeln, durch welche man die Kinder zu kräftigerem Respiriren nöthigt. Man lasse sie nicht zu viel und zu fest schlafen, lasse sie baden, bespritze die Brust im Bade mit kaltem Wasser, nöthige sie endlich durch Bürsten der Fusssohle zum Schreien, wenn die Symptome von Obstruction der Bronchien und gehemmtem Gasumtausch in den Alveolen sich einstellen.

Capitel II.

Die croupöse Entzündung der Tracheal- und Bronchialschleimhaut.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die croupöse Laryngitis verbreitet sich nicht selten auf die Trachea und die Bronchien; ebenso werden wir die croupöse Entzündung der Lungenalveolen sich fast immer auf die Endverzweigungen der Bronchien fortpflanzen sehen. Ausserdem aber kommt, wenn auch selten, eine croupöse Bronchitis vor, welche primär in den Bronchien dritter und vierter Ordnung auftritt und, wie sie eine selbständige Krankheit bildet, gesondert besprochen werden muss.

Diese primäre croupöse Bronchitis befällt vorzüglich Leute in den Jahren der Pubertätsentwicklung, ohne dass wir irgend nähere Einsicht in die aetiologischen Momente, in die Disposition für die Krankheit oder die Gelegenheitsursachen hätten, welche sie hervorrufen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Durch die Ausbreitung des croupösen Prozesses vom Larynx auf die Trachea und die Anfänge der Bronchien bilden sich die baumförmig verzweigten Röhren, welche wir beschrieben. Die Crouppfröpfe, welche bei der Pneumonie die Bronchien ausfüllen, werden wir in den Sputis der Pneumoniker als einen constanten Befund kennen lernen.

Bei der primären, selbständigen, croupösen Bronchitis findet sich dieselbe Beschaffenheit der Schleimhaut, dasselbe geronnene Exsudat auf der Bronchialschleimhaut, welche wir beim Laryngealcroup auf der Schleimhaut des Kehlkopfs beschrieben. In den grösseren Aesten wird das Lumen des Kanals nicht völlig ausgefüllt, die Gerinnungen sind röhrenförmig, in den kleineren Bronchien dagegen bilden sie cylindrische Pfröpfe. Selten ist die croupöse Bronchitis über die ganze Lunge verbreitet; meist ist sie nur partiell und auf eine kleine Zahl von Bronchien beschränkt, doch gibt es hievon Ausnahmen. So kenne ich ein junges Mädchen von 15 Jahren, welches seit Jahren fast täglich einen vollständigen Ausguss des linken Bronchialbaums aushustet.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der zuletzt erwähnte Umstand, die geringe Ausbreitung des Bronchialcroups sowie das Fehlen des Fiebers lassen diese Krankheit unter einem ganz anderen Bilde verlaufen, als die croupöse Entzündung des Kehlkopfs. Ja, während dieser eine äusserst acute Krankheit darstellt, ist die croupöse Entzündung der Bronchialschleimhaut in manchen Fällen ein chronisches Uebel, welches sich monate- und selbst jahrelang hinzieht.

Die Kranken leiden gewöhnlich an einer mässigen Dyspnoë; nur die blasse Farbe, sowie eine gewisse Schlaffheit und Schläfrigkeit zeigt an, dass das Athmen unvollständig erfolgt, das Blut unvollkommen decarbonisirt wird. Unter peinlichem, krampfhaftem Husten werden von Zeit zu Zeit geballte Massen ausgeworfen, die sich im Wasser entwirren und meist mit etwas Blut überzogene, regelmässig geformte Abgüsse der Bronchialverzweigungen, baumförmige, wiederholt dichotom getheilte Gerinnsel darstellen. Bei der Auscultation hört man, der Ausbreitung des Bronchialcroups entsprechend, exquisiten Rhonchus sibilans, oder es fehlt, wie in meinem Falle, das Athmungsgeräusch, so lange die Bronchien mit Exsudat gefüllt sind, und kehrt zurück, sobald dasselbe expectorirt ist. Von Zeit zu Zeit pflegt diese, wie wir erwähnten, meist chronische Krankheit zu exacerbiren. Diese Verschlimmerungen beginnen nicht selten mit Schüttelfrost und verlaufen unter heftigem Fieber; in denselben breitet sich zuweilen der Prozess auch über andere Provinzen aus, es entsteht grosse Dyspnoë, ja es kann nun das Athmen ungenügend werden und der Tod unter den oft erwähnten Erscheinungen des insuffizienten Athmens eintreten.

§. 4. Diagnose.

Die croupöse Entzündung der Bronchialschleimhaut ist von der katarrhalischen Form durch die charakteristischen Abdrücke der Bronchien, welche aus geronnenem Fibrin bestehen, leicht zu unterscheiden. Da auch das schleimige Secret der feineren Bronchien die Form derselben durch seine Zähigkeit und Cohärenz bewahren kann, benützt man in zweifelhaften Fällen für die Diagnose das Verhalten des Fibrins und Schleimes gegen Essigsäure: croupöse Gerinnsel quellen auf, schleimige Gerinnsel schrumpfen und werden fester nach Zusatz verdünnter Essigsäure. In exquisiten Fällen ist keine Verwechselung möglich.

§. 5. Prognose.

Wenn die Krankheit auch selten eine das Leben bedrohende Ausbreitung gewinnt, so ist doch die Vorhersage quoad valetudinem completam ungünstig. Der Bronchialcroup ist ein äusserst hartnäckiges Uebel, zeigt grosse Neigung zu Recidiven, hat endlich oft Tuberculose im Gefolge, wo er dieselbe nicht begleitet.

§. 6. Therapie.

Die Behandlung ist nach denselben Grundsätzen einzurichten, welche wir für die Behandlung des Laryngealcroups aufgestellt haben. In einem Falle (*Thierfelder*) leistete das Jodkali, zu 3ß täglich gereicht, sehr augenfällige und glänzende Dienste, so dass diese Behandlung zur Nachahmung auffordert. Ich selbst habe von dieser Behandlung keinen Erfolg beobachtet.

Capitel III.

Krampf der Bronchien, Asthma bronchiale.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Lange Zeit, bevor erwiesen war, dass die Bronchien Muskeln besitzen, noch längere Zeit, bevor man gesehen, dass dieselben sich experimentell durch Reizung des Vagus und noch deutlicher durch Reizung der Schleimhaut zur Contraction bringen lassen, wurde eine grosse Zahl asthmatischer Formen in den Pathologieen beschrieben. Der grösste Theil derselben wurde zwar später auf materielle Veränderungen des Lungenparenchyms, namentlich auf Emphysem und auf organische Herzkrankheiten etc., zurückgeführt; nichtsdestoweniger ist für eine gewisse Zahl von Fällen eine Motilitätsneurose des Vagus übrig geblieben, in Folge deren die Bronchialmuskeln sich krampfhaft contrahiren und das Lumen der Bronchien verengt wird.

Dass Hyperaemie und Katarrh der Bronchialschleimhaut häufig von Contractionen der Bronchialmuskeln begleitet sind, und dass diese als Reflexerscheinungen, welche die sensiblen Fasern des Vagus in den gleichnamigen motorischen hervorrufen, aufzufassen sind, wurde früher erwähnt und als eine der Ursachen der Dyspnoë beim Bronchialkatarrh bezeichnet. Diese krampfhaften Contractionen der Bronchialmuskeln, zu welchen Structurveränderungen der Bronchialschleimhaut Veranlassung geben, werden nicht als Asthma bronchiale bezeichnet, sondern nur die, bei welchen die Reizung des Vagus an einer entfernteren Stelle zu Stande kommt, sei es an seinem Ursprung, sei es in seinem Verlauf, sei es, dass wir zu der Annahme genöthigt sind, dass die Reizung anderer Nervenfasern als die des Vagus selbst durch Reflex die pathologische Erregung seiner motorischen Fasern hervorrief.

Was die Aetiologie des Asthma bronchiale anbetrifft, so ist dieselbe ebenso dunkel als die des Spasmus glottidis. Ob Herzkrankheiten und Emphysem, welche man als disponirende Ursachen anführt, ausser der Dyspnoë, die sie an sich verursachen, auch zu abnormer Function der Bronchialmuskeln führen, ist mindestens zweifelhaft. Leiden der Centralorgane, Geschwülste, welche auf den Vagus drücken, lassen sich nur in sehr wenigen Fällen als Ursachen nachweisen. In anderen Fällen, namentlich bei chronischen Uterinleiden, gesellt sich Bronchialasthma zu anderen Neurosen (hysterisches Asthma). Endlich befällt das Asthma ganz idiopathisch Leute, welche während des Lebens sonst gesund erscheinen, und bei denen die Obduction keine der bisher besprochenen Anomalieen nachweist.

Ebenso dunkel sind in den meisten Fällen die erregenden Ursachen der einzelnen Paroxysmen. Es gibt Leute, welche an ihrem

Wohnsitz niemals asthmatische Anfälle bekommen, constant dagegen heimgesucht werden, sobald sie an bestimmten Plätzen eine Nacht zubringen. In anderen Fällen ruft das Einathmen von Staub gewisser Pflanzen, namentlich der *Ipecacuanha*, die Anfälle hervor. Endlich rechnet man Gemüthsaffecte, sexuelle Excesse, Pneumatose der Gedärme (den Laien gelten „versetzte Blähungen“ als eine sehr ausgedehnte Krankheitsursache) mit zweifelhaftem Rechte zu den Gelegenheitsursachen des Asthma bronchiale.

Die nicht selten im Verlauf des Morbus Brightii und zuweilen bei Krankheiten des harnleitenden Apparates mit *Suppressio urinae* auftretenden Anfälle von heftiger Dyspnoë, welche man als *Asthma urinosum* bezeichnet hat, und welche ich selbst früher von einer Vergiftung des Blutes durch die Bestandtheile des Harns oder durch die Zersetzungsproducte derselben abgeleitet habe, scheinen nach meinen neueren Beobachtungen, mit welchen die von *Bamberger* übereinstimmen, auf Lungenoedem zu beruhen. Ich habe bei dergleichen Kranken in den letzten Jahren wiederholt, so lange ihre dyspnoëtischen Anfälle anhielten, bei der Auscultation feinblasige, feuchte Rasselgeräusche constatiren können, welche gleichzeitig mit der Dyspnoë verschwanden, wenn durch heftigen Husten oder durch Erbrechen reichliche Mengen wässriger Sputa expectorirt waren. — Es würde sich demnach mit dem *Asthma urinosum* ähnlich verhalten, wie in den meisten Fällen mit den sogenannten uraemischen Convulsionen (s. das Cap. Morbus Brightii).

§. 2. Anatomischer Befund.

Es gelingt, wie wir sahen, nur in den seltensten Fällen, materielle Veränderungen, auf welche unzweifelhaft der Symptomencomplex eines Asthma bronchiale zurückzuführen ist, in der Leiche nachzuweisen. Auch hier muss die Schleimhaut der Bronchien gesund sein, und es darf kein anderer Grund für die Dyspnoë bei der Obduction entdeckt werden, wenn diese die Diagnose eines Asthma bronchiale bestätigen soll.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Auch das Bronchialasthma hat, wie andere Neurosen, einen typischen Verlauf: Paroxysmen wechseln mit freien Intervallen, wenn auch der Typus selten regelmässig ist. Treten asthmatische Anfälle auf, so folgen sich dieselben zuweilen eine Zeit lang in kurzen Pausen, dann verschwinden sie nicht selten, um erst nach Monaten oder Jahren wiederzukehren.

Befällt der asthmatische Paroxysmus die Kranken während des Schlafes, so wird dieser unruhig, und das nicht zum Bewusstsein kommende Gefühl der Athemnoth ruft die angstvollsten Traumbilder hervor. Erwacht der Kranke, so hat er, wie *Romberg* trefflich schildert, „das Bedürfniss tief Athem zu holen, fühlt aber selbst, dass

die Luft über eine gewisse Stelle in der Brust nicht vorwärts dringt. Hier sind zischende, pfeifende, schnurrende Geräusche sowohl bei der Inspiration als bei der Expiration hörbar, oft schon in einiger Entfernung und dem Kranken selbst vernehmlich. Die Beklemmung steigt: die respiratorischen Muskeln, auch die auxiliären, agiren; die Nasenflügel spielen, die Contouren der Sterno-kleido-mastoidei treten scharf hervor, der Kopf wird rückwärts gezogen, die Arme werden angestemmt, um die Brusthöhle zu erweitern — vergebens. Das vesiculäre Geräusch hört auf, wird an einzelnen Stellen durch Zischen ersetzt, welches jählings kommt und verschwindet, während das inspiratorische Athmungsgeräusch des Kehlkopfs und der Luftröhre nicht bloß ungestört, sondern auch in einem lauterem, stärkeren Grade fort tönt. Angst spiegelt sich in den Zügen ab, die Augen sind weit geöffnet, kalter Schweiß deckt die Stirn, die Gesichtsfarbe ist blass, die Herzschläge sind heftig, ungleich, unregelmässig, der Radialpuls ist schwach, klein, die Temperatur der Hände, Wangen gesunken. Nachdem ein solcher Anfall eine Viertelstunde, selbst mehrere Stunden mit kurzen Remissionen gedauert hat, hört er entweder plötzlich auf, die Luft strömt gewaltsam in die abgesperrten Bronchien und Luftzellen und erzeugt pueriles Geräusch, oder es erfolgt der Nachlass allmählich unter Aufstossen, Gähnen, seltener Husten mit vermehrter Secretion der Bronchialschleimhaut und feuchtem Rasseln, das noch einige Zeit anhält.“

Das letzte Symptom dieser wahrhaft classischen Schilderung findet in dem Verlauf einer Neuralgie des Nervus frontalis eine vollständige Analogie. Wie hier der Anfall oft mit Hyperaemie und Schwellung der Conjunctiva, verstärkter Schleim- und Thränenabsonderung endet, so hier die Neurose des Vagus mit Hyperaemie und verstärkter Secretion der Bronchialschleimhaut.

§. 4. Diagnose.

Wenn man den Begriff des Asthma bronchiale scharf fasst, d. h. wenn man von ihm die krampfhaften Muskelcontractionen, welche als Reflexerscheinungen zu Bronchialkatarrhen treten, gewissenhaft trennt, so ist die Diagnose leicht. Die heftigen Paroxysmen mit vollständig freien Intervallen, das Fehlen von Symptomen einer Schleimhauterkrankung schützen vor Verwechselung.

§. 5. Prognose.

Die Prognose quoad vitam ist besser, als die Erscheinungen fürchten lassen. Obgleich der Kranke, so oft er auch den Anfall glücklich überstanden hat, in der Regel bei jedem neuen fürchtet, dies Mal nicht mit dem Leben davon zu kommen, so liegt in den Erscheinungen der Krankheit selbst das Mittel, um die Gefahr, wenn sie eintritt, zu beseitigen: sobald sich nämlich Symptome der Kohlensäurevergiftung entwickeln, so erschaffen die krampfhaft contrahirten Bronchialmuskeln ebenso, wie die Muskeln des übrigen

Körpers, auf welche die Vergiftung unverkennbar einen lähmenden Einfluss ausübt.

§. 6. Therapie.

Der *Indicatio causalis* ist noch am Besten in den Fällen, in welchen ein chronisches Uterinleiden dem nervösen Asthma zu Grunde liegt, bei der hysterischen Form desselben, zu entsprechen. In der Regel sind wir nicht im Stande, dieselbe zu erfüllen, weil wir die Ursache der Krankheit nicht kennen.

Die *Indicatio morbi* fordert die Anwendung theils solcher Mittel, durch welche die einzelnen Anfälle coupirt, abgekürzt, gemildert werden, theils solcher Mittel, durch welche die Wiederkehr derselben verhütet wird.

Um den ersten Zweck zu erreichen, ist vor Allem erforderlich, den Kranken von beengenden Kleidungsstücken zu befreien, sein Gemüth zu beruhigen und im Krankenzimmer für reine, trockene, warme Luft zu sorgen. Für das wirksamste diätetische Mittel im weiteren Sinne halte ich das Einathmen comprimirtter Luft; aber freilich findet sich nur selten Gelegenheit, den Kranken während der Anfälle diese Wohlthat zu erweisen. Bei längerem Aufenthalt in Anstalten, in welchen sich gut construirte derartige Apparate finden, hat man sehr günstige Erfolge beobachtet. Ein mir bekannter Herr mit einem viele Jahre bestehenden Asthma hat sich in seinem eigenen Hause einen Apparat construiren lassen, um für die Dauer seine Anfälle leichter durchzumachen. Die grosse Erleichterung, welche asthmatische Kranke beim Einathmen comprimirtter Luft erfahren, ist leicht verständlich. Je grösser die Spannung der Gase ist, welche wir einathmen, um so grössere Mengen derselben werden in das Blut aufgenommen; ein mässiges Respirationshinderniss kann deshalb durch stärkere Spannung der respirirten Gase compensirt werden. Es ist auffallend, dass dieses nach meiner Ansicht wichtigste Moment für die Wirksamkeit des Einathmens comprimirtter Luft, dessen grosser Einfluss auf den Respirationsact durch *Hoppe-Seyler* experimentell nachgewiesen ist, in den betreffenden Schriften bisher wenig oder gar nicht berücksichtigt wurde. — Den Uebergang von den diätetischen zu den medicamentösen Heilmitteln bildet die alte und renommirte Verordnung des Genusses von einer oder einigen Tassen starken Mokkakaffee's (zwei Loth auf eine Tasse), und die von *Romberg* empfohlene Darreichung von kleinen Portionen Fruchteis. In einzelnen Fällen scheint die eine wie die andere Verordnung wesentliche Erleichterung zu verschaffen, in anderen lassen sie gänzlich im Stich, ohne dass sich vorherbestimmen lässt, welche von diesen Eventualitäten eintreten wird. — Unter den Arzneimitteln im engeren Sinne haben die Narkotica mit Recht den meisten Ruf. Man darf dreiste Dosen von Opium und Morphinpräparaten verordnen, wenn die Diagnose sicher ist. Lässt die innere Anwen-

dung derselben im Stich, so mache man einen Versuch mit der subcutanen Injection einer Morphiumlösung. — Meine eigenen Erfahrungen sprechen nicht zu Gunsten der gegen das Asthma vielfach empfohlenen Tinctura Lobeliae inflatae (gtt. x — xxx $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ stündlich). Ebenso wenig habe ich von dem Rauchen der Stechapfelblätter, von welchen man zwölf bis fünfzehn Gran, mit Tabak- oder Salbeiblättern gemischt, in Pfeifen stopfen lässt, und von dem Rauchen der käuflichen Stramoniumcigarren die günstigen Erfolge beobachtet, welche man denselben nachrühmt, abgesehen davon, dass die Prozedur bei der Mehrzahl meiner Kranken lästige Kopfschmerzen hinterliess. — In einzelnen Fällen leisteten Chloroform-inhalationen, indessen in der Regel nur für kurze Zeit, vorzügliche Dienste. — Mit dem Verbrennen von Salpeterpapier (weisses Fliesspapier mit einer gesättigten Salpeterlösung getränkt und dann getrocknet) im Zimmer des Kranken kann man immerhin einen Versuch machen, indessen für viele Asthmatiker ist das Einathmen der dadurch entstehenden Dämpfe lästig, ohne ihnen Erleichterung zu verschaffen. — In schweren Fällen schreite man zu der Darreichung eines Brechmittels, welches sich in der That zuweilen auffallend gut bewährt. Zieht sich der Anfall in die Länge, so gebe man statt des Vomitivs in voller Dose nur nauseose Gaben von Tartarus stibiatus oder Ipecacuanha. (Köhler empfiehlt besonders ein Infusum Ipecacuanhae [gr. vi — x : $\frac{3}{4}$ v] mit Extractum Pulsatillae [3 β]). — Mit der Anwendung der inneren Mittel verbindet man zweckmässig die Application von Hautreizen, namentlich Einreibungen der Brust mit erwärmtem Terpentinöl, Auflegen von Sinapismen auf die Vorderarme und Waden, warme Hand- und Fussbäder. Die Kranken, welche sich in wahrer Todesangst befinden, verlangen ohnehin, dass unaufhörlich etwas geschehe, um ihre Qualen zu erleichtern.

Um die Wiederkehr neuer Anfälle zu verhüten, ist es zunächst wichtig, dass man die Kranken anweist, alle Schädlichkeiten zu vermeiden, durch welche nach ihren persönlichen Erfahrungen früher Anfälle hervorgerufen worden sind. Diese Instruction muss ganz genau und möglichst erschöpfend sein. Man darf sich nicht daran kehren, wenn die vermuthlichen Veranlassungen der Anfälle auch noch so barock erscheinen (s. §. 1.), wenn der Zusammenhang zwischen der Ursache und der Wirkung vollständig unverständlich ist. Die Kranken müssen z. B. das Nachtlicht brennen lassen, die Thüre des Zimmers offen halten, wenn sie wiederholt beim Schlafen in einem dunkeln oder geschlossenen Zimmer von Anfällen heimgesucht sind u. s. w. Für alle Asthmatiker empfiehlt sich der Aufenthalt in trockener, reiner Luft, das Vermeiden staubiger, mit Rauch gefüllter und windiger Plätze, eine mässige Lebensweise und ein nicht zu langes Schlafen. —

Unter den Medicamenten, welche besonders im Rufe stehen, neue Anfälle zu verhüten und damit das Asthma radical zu

heilen, ist vor Allem das Chinin zu nennen. Je kürzer und namentlich je regelmässiger die Pausen sind, welche zwischen den Anfällen liegen, um so mehr ist vom Chinin zu erwarten; für Kranke, bei welchen die Anfälle in grossen Pausen oder ganz unregelmässig eintreten, passt dasselbe nicht. In solchen Fällen ist man genöthigt, seine Zuflucht zu anderen Mitteln aus der Reihe der sogenannten Nervina zu nehmen. Leider ist die Art und Weise, in welcher die hieher gehörenden Medicamente die Ernährung und die Functionen der Nerven modificiren, eine sehr dunkle, und die Indicationen für das eine oder andere Mittel sind so unbestimmt, dass man fast ganz auf ein planloses Probiren angewiesen ist. *) Unter den Nervinis verdienen im Allgemeinen die metallischen Nervina, namentlich das Ferrum carbonicum (gr. v—x p. d.), die Flores Zinci (gr. ii—iv p. d.), das Argentum nitricum ($\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{8}$ Gr. p. d.) und der Arsenik unter der Form der Solutio mineralis Fowleri (gtt. iii—v p. d.) den Vorzug vor der gleichfalls empfohlenen Baldriantinctur, der Asa foetida, dem Castoreum, dem Kampher.

Capitel IV.

Krampf der Respirationsmuskeln.

Es sind neuerdings durch *Wintrich* und *Bamberger* höchst interessante Fälle von Asthma beschrieben, bei welchen die Dyspnoë nicht auf einer krampfhaften Verengerung der Bronchialverzweigungen, sondern auf einem Krampfe des Zwerchfells beruht. — Dass ein tonischer Krampf des Zwerchfells den Respirationsact in hohem Grade erschweren muss, liegt auf der Hand.

Bei dieser Form des Asthma's, deren Pathogenese und Aetiology ebenso dunkel ist, als die des Asthma bronchiale, fehlen die für das letztere charakteristischen, weithin hörbaren Rhonchi sibilantes. Das Respirationshinderniss ist deutlich auf den Act der Expiration beschränkt. Die Kranken contrahiren während desselben mit gewaltiger Anstrengung die Bauchmuskeln, um das durch tonischen Krampf in expiratorischer Stellung fixirte Zwerchfell zu überwinden und nach Aufwärts zu treiben. Der Bauch wird in Folge dessen brettartig hart und die Contouren der Bauchmuskeln, namentlich der Musculi recti, treten deutlich hervor. Durch die gewaltsame Compression des Bauchinhalts gehen der Urin und zuweilen auch die Faeces unwillkürlich ab. Die Kranken werden in hohem Grade cyanotisch. Die Expiration dauert zwei- bis dreimal so lange, als die Inspiration, die Zahl der Athemzüge sinkt

*) Dieser Umstand darf uns indessen nicht verleiten, das Asthma oder andere Neurosen, wie die Epilepsie, den Veitstanz u. s. w., sich selbst zu überlassen.

auf zehn bis zwölf in der Minute hinab. Die Inspiration ist verhältnissmässig kurz, sie bringt keine Hervorwölbung des Epigastriums hervor, nur der obere Theil des Thorax wird durch dieselbe mässig erweitert, während dessen der untere Theil sich gegen die Wirbelsäule zurückzieht. — Die Percussion weist auch auf der Höhe der Expiration einen abnormen Tiefstand des Zwerchfells nach: der volle Lungenschall reicht ein bis zwei Zoll zu weit nach Abwärts, der Herzstoss und die Herzdämpfung sind um ein bis zwei Intercostalräume nach Unten dislocirt. — Bei der Auscultation hört man während des Anfalls kein Athmungsgeräusch.

Die angeführten Symptome bedürfen keiner Erklärung, da sie sich ohne Weiteres als die Folge eines tonischen Zwerchfellkrampfes ergeben. Dauert der Anfall lange, so schwindet theils durch die gestörte Circulation im Gehirn, theils durch die unvollständige Respiration, bei welcher das Blut mit Kohlensäure überladen wird, das Bewusstsein, die Cyanose erreicht den höchsten Grad, der Puls wird klein, die Haut kühl und in schweren Fällen kann der Tod während des Anfalls eintreten. In günstigen Fällen lässt nach kürzerer oder längerer Dauer der Krampf allmählich nach, die Cyanose verliert sich, die Dyspnoë hört auf, ohne dass dieser Nachlass, wie in der Regel das Ende eines Anfalls von Bronchialasthma, von Husten und Auswurf begleitet wäre.

In dem von *Bamberger* mitgetheilten Falle brachten kalte Bespritzungen, Chloroforminhalationen und subcutane Injectionen von Morphin dem Kranken, welcher übrigens schliesslich seinem Leiden erlag, noch am Meisten Erleichterung.

Bamberger hält es für wahrscheinlich, dass auch Krämpfe der übrigen Inspirationsmuskeln, und für nicht unmöglich, dass auch Krämpfe der Expirationsmuskeln manchen Formen von Asthma zu Grunde liegen.

Capitel V.

Stickhusten, Keuchhusten, Tussis convulsiva, Coqueluche.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der Keuchhusten ist nach unserer Ansicht ein Katarrh der Respirationsschleimhaut, welcher sich indessen sowohl durch seine Entstehungsweise, als durch die krampfhaften, auf einer eigenthümlichen Hyperaesthesia der Luftwege beruhenden, Hustenanfälle von anderen Katarrhen der Respirationsschleimhaut unterscheidet.

Die Abhängigkeit des Keuchhustens von einer nicht näher bekannten, aber jedenfalls specifischen Schädlichkeit, das in der Regel epidemische Auftreten der Krankheit, die Verbreitung desselben durch ein Contagium, der fast sichere Schutz, welchen das einmalige Ueberstehen des Keuchhustens gegen ein späteres Befallen-

werden hinterlässt, erinnern in vieler Beziehung an die Entstehungs- und Verbreitungsweise der Masern, des Scharlachs, der Pocken und anderer Formen der sogenannten acuten Infectionskrankheiten, von welchen wir im zweiten Bande ausführlich reden werden. Indessen der Umstand, dass die specifische Krankheitsursache des Keuchhustens als einzigen Effect eine locale Erkrankung hervorbringt, während das Masern-, Scharlach-, Typhusgift die ganze Oekonomie des Körpers beeinträchtigt, und eine allgemeine Erkrankung bewirkt, bestimmen uns, den Keuchhusten von den oben erwähnten Krankheiten zu trennen. Damit soll keineswegs in Abrede gestellt werden, dass auch der Keuchhusten und die übrigen epidemisch-contagiösen Krankheiten, bei welchen es sich um eine nur locale Erkrankung handelt, durch die Einwirkung eines specifischen Giftes hervorgerufen werden. Wir halten diese Entstehungsweise im Gegentheil nicht nur für möglich, sondern sogar für wahrscheinlich, aber die Art der Infection oder die infectirenden Substanzen müssen bei den in Rede stehenden Krankheiten wesentlich andere, als bei den Infectionskrankheiten im engeren Sinne sein, weil der Effect derselben ein so durchaus verschiedener ist. — Da uns übrigens eine klare Einsicht in die betreffenden Vorgänge fehlt, und da sich alle Symptome des Keuchhustens ungezwungen auf die locale Erkrankung der Respirations-schleimhaut zurückführen lassen, halten wir es jedenfalls für praktisch, den Keuchhusten trotz seiner Contagiosität u. s. w. unter den Krankheiten der Respirationsorgane abzuhandeln.

Unserer Auffassung, nach welcher der Keuchhusten einen mit hochgradiger Hyperaesthesie der Luftwege verbundenen Katarrh der Respirationsschleimhaut darstellt, stehen die Meinungen derjenigen Aerzte gegenüber, welche den Keuchhusten entweder für eine Neurose des Vagus halten, oder doch glauben, dass sich im Verlaufe der Krankheit eine Neurose des Vagus zu dem Katarrh der Luftwege hinzugeselle. Diese Ansichten stützen sich theils auf den krampfhaften Charakter der Hustenanfälle, theils auf den Umstand, dass die Hustenparoxysmen mit vollständig freien Intervallen abwechseln, ein Verhalten, welches in der That an den typischen Verlauf der meisten Neurosen erinnert. Indessen Hustenanfälle der heftigsten Art und von ausgesprochen krampfhaftem Gepräge entstehen auf dem Wege des Reflexes bei ganz gesunden Individuen, wenn die Schleimhaut ihrer Luftwege heftige Insulte erleidet, z. B. wenn sie durch scharfkantige fremde Körper, etwa durch Salz- oder Zuckerkörner gereizt wird. Bei Keuchhustenkranken werden schon durch schwache, leicht zu übersehende Reizungen der Luftwege ganz dieselben Hustenanfälle hervorgerufen, aber es liegt gewiss keine Veranlassung vor, aus diesem Umstande auf eine Neurose des Vagus zu schliessen. Die erhöhte Reizbarkeit (Hyperaesthesie) der kranken Schleimhaut genügt vollständig, um das leichte Zustandekommen und die grosse Heftigkeit jener reflecto-

rischen Hustenkrämpfe zu erklären. — Wie es sich mit dem angeblich typischen Verlaufe des Keuchhustens verhält, werden wir bei der Besprechung der Symptome näher erörtern.

Sporadische Fälle von Keuchhusten gehören zu den Ausnahmen, ein Beweis, dass die specifische Ursache des Keuchhustens, wenn sie sich autochthon entwickelt, in der Regel auf eine grössere Zahl von Individuen einwirkt, oder dass die Krankheit sich schnell durch Ansteckung von einzelnen Individuen auf eine grössere Anzahl zu verbreiten pflegt.

Keuchhustenepidemien entstehen am Häufigsten im Winter und Frühjahr, ohne indessen immer mit dem Eintritt der wärmeren Jahreszeit zu erlöschen. Sie schliessen sich häufig an Scharlach- und namentlich an Masernepidemien an, oder begleiten auch wohl dieselben.

Das Contagium scheint vorzugsweise den Secreten und Exhalationen der kranken Schleimhaut anzuhaften. Der Grad seiner Flüchtigkeit und seine sonstigen Eigenschaften sind uns nicht näher bekannt.

Die Disposition für den Keuchhusten findet sich vorzugsweise bei Kindern, namentlich solchen, welche das erste Lebensjahr überschritten haben. Es ist eine wichtige Thatsache, dass die Disposition durch alle Schädlichkeiten, welche Katarrhe hervorrufen, und noch mehr durch eine geringe katarrhalische Reizung, in welcher sich die Respirationsschleimhaut in Folge zufälliger Erkältungen u. s. w. befindet, beträchtlich vermehrt wird. Erkältungen, vernachlässigte leichte Katarrhe werden ebenso oft Veranlassung zum Ausbruch des Keuchhustens, als Diätfehler und katarrhalische Diarrhoeen zu dem Ausbruche der Cholera. — Die Disposition für den Keuchhusten wird mit dem zunehmenden Alter stetig geringer, sie erlischt fast ausnahmslos nach dem einmaligen Ueberstehen der Krankheit.

§. 2. Anatomischer Befund.

In der Idee, dass der Keuchhusten eine Neurose sei, hat man mit besonderer Aufmerksamkeit das Verhalten des Vagus und der Medulla oblongata bei den Sectionen in's Auge gefasst. In einzelnen Fällen will man in der That das Neurilem des Vagus gelockert und geschwellt, benachbarte Bronchialdrüsen, welche den Vagus drücken konnten, vergrössert, die Medulla oblongata und ihre Häute hyperaemisch gefunden haben. Allein diese Beobachtungen stehen vereinzelt da; weit zahlreicher sind diejenigen, in welchen die anatomische Untersuchung der Nerven und Centralorgane keine Anomalieen entdecken liess.

Dass die Respirationsschleimhaut beim Keuchhusten constant anatomische Veränderungen erleidet, unterliegt keinem Zweifel, aber der Nachweis derselben in der Leiche bietet grosse Schwierigkeiten dar. Da die Schleimhaut in den grösseren Luftwegen reich an ela-

stischen Fasern ist, verschwindet eine während des Lebens vorhandene einfache Hyperaemie derselben mit dem Tode, ohne Spuren zu hinterlassen. Eine mässige Schwellung, Auflockerung und Durchfeuchtung der Schleimhaut entzieht sich, abgesehen von den auch hier eintretenden postmortalen Veränderungen, einer genaueren Controle. Der Contrast zwischen den Erscheinungen während des Lebens und dem Sectionsbefunde ist indessen beim Keuchhustenkatarrh nicht grösser und befremdender, als bei anderen katarrhalischen Erkrankungen. In der Leiche von Keuchhustenkranken finden sich aber ferner — da der einfache nicht complicirte Keuchhusten nur höchst selten mit dem Tode endet — fast ausnahmslos grobe, leicht nachzuweisende anatomische Veränderungen, als Residuen derjenigen Complicationen, durch welche der letale Ausgang herbeigeführt wurde, namentlich die von den besten neueren Forschern noch immer mit dem Emphysem verwechselte permanent inspiratorische Alveolarektasie (s. Seite 78), ausgebreitete Atelektasen, katarrhalische Pneumonien in verschiedenen Stadien, weit seltener croupöse Entzündungen der Luftwege oder der Lungen, Meningitis, Hydrocephalus. Wir verweisen in Betreff dieser anatomischen Veränderungen, da sie, wie gesagt, nicht dem Keuchhusten selbst, sondern seinen Complicationen angehören, auf die entsprechenden Capitel.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Man pflegt drei Stadien des Keuchhustens zu unterscheiden: das Stadium catarrhale, Stadium convulsivum und Stadium decrementi seu criticum.

Das Stadium catarrhale beginnt in vielen Fällen mit einem heftigen Katarrhfieber, bei welchem die Conjunctiva geröthet, grosse Lichtscheu vorhanden ist, der Kranke häufig niest und von quälendem Husten geplagt wird. Niemand, wenn er nicht Kenntniss von der herrschenden Epidemie hat, kann jetzt ahnen, dass sich ein Keuchhusten entwickeln will; ja nicht selten wird dieser verbreitete Katarrh, selbst wenn sich später Keuchhusten ausbildet, nicht als Anfang desselben angesehen, sondern für ein intercurrentes Leiden gehalten. Nach wenig Tagen pflegt das Fieber zu verschwinden, die Röthung der Conjunctiva, die Lichtscheu, der Katarrh der *Schneider'schen* Membran sich zu verlieren, aber der Husten wird hartnäckiger und anhaltender, und ein zäher, leimartiger, durchsichtiger Schleim von überraschender Menge füllt, nachdem das Kind gehustet, die Mundhöhle und die Fauces. Dieses eigenthümliche, klebrige, copiöse Secret, welches für den Stickhusten auch im Verlaufe des zweiten Stadiums fast pathognostisch bleibt, stellt die Diagnose schon jetzt ziemlich sicher; sehr bald aber nimmt auch der Husten ein eigenthümliches Gepräge an, wird begleitet von heftigen Reflexerscheinungen in den Muskeln des Larynx, von krampfhafter Verschlussung der Glottis. Von die-

ser Zeit an pflegt man das Stadium convulsivum zu rechnen.

Die Hustenanfälle beginnen mit einem langgezogenen, hellen, pfeifenden Geräusch (dasselbe kommt dadurch zu Stande, dass die Luft langsam in die verengerte Glottis eingezipen wird); hierauf folgen kurze, schnell abgebrochene Hustenstöße (die kräftig expirirte Luft vermag nur momentan die Glottis zu öffnen), auf's Neue unterbrochen von jenen langgezogenen tönenden Inspirationen. Diese und die zuletzt tonlosen Hustenstöße wechseln so lange ab, bis jenes zähe Secret oft erst nach einigen Minuten ausgeworfen, von der Mutter mit richtigem Instinct aus den Fauces entfernt oder am Häufigsten durch Erbrechen zugleich mit einem Theil des Mageninhaltes entleert wird. Die krampfhaftc Verschliessung der Glottis während dieser gewaltsamen Expirationsversuche hindert, wie wir früher gezeigt haben, die Entleerung der Jugularvenen, und führt zu einem Anfall acuter Cyanose. Die Kranken werden dunkelroth und bläulich, ihr Gesicht schwillt an, ihre Augen thränen und scheinen aus den Höhlen hervorzudringen; ihre Zunge erscheint dick und bläulich; die Kranken machen den Eindruck des Erstickens. Nicht selten kommt es während des Anfalls zu Blutungen aus der Nase, dem Munde, den Ohren*); zu Gefässzerreissungen in der Conjunctiva, welche letztere blutig unterläuft, so dass die Kranken auf Tage und Wochen entstellt werden.

Das Erbrechen, welches in schlimmen Fällen sämmtliche Contents des Magens entleert, so oft das Kind hustet, bleibt häufig nicht das einzige Symptom der gewaltsamen Compression des Bauchinhaltes während der Hustenanfälle. Man beobachtet, wenn auch selten, unfreiwillige Entleerungen von Koth und Urin, in anderen Fällen entstehen Brüche, Vorfall des Mastdarms etc.

Den einzelnen Anfällen von Keuchhusten, deren Zahl im Laufe des Tages und der Nacht 24 und darüber, in schweren Fällen zwei- bis dreimal so viel betragen kann, pflegt ein Gefühl von Kitzeln in der Kehle vorherzugehen. Die Kinder kennen diese Vorboten, fürchten den Anfall; sie klammern sich ängstlich an die Wärterin, suchen nach einer Stütze für den Kopf oder fangen an zu weinen. Einige Zeit nach dem Anfall bleiben sie erschöpft, haben Schmerzen längs der Insertion der Bauchmuskeln; binnen Kurzem aber erholen sie sich, fangen an zu spielen, essen mit gutem Appetit, bis ein neuer Anfall die Euphorie unterbricht.

Dieser Wechsel der Erscheinungen ist es, auf welchen sich, wie oben erwähnt wurde, unter Anderem die Ansicht stützt, dass der Keuchhusten eine Neurose des Vagus sei. Man kann nicht läugnen, dass die Hustenparoxysmen nicht immer die Folge äusserer Zufälle sind, wenn auch lautes Sprechen, Lachen, Weinen, unbedeutendes Verschlucken den Anfall hervorruft. Man muss viel-

*) Die Blutungen aus den Ohren entstehen durch Rupturen des Trommelfells.

mehr eingestehen, dass nicht selten gerade in der Nacht, ohne dass die Stube kalt geworden, die Anfälle sich häufen, und dass es schwerer wird, die Ursachen anzugeben, welche dieser Erscheinung zu Grunde liegen. Fragt man aber aufmerksame Mütter oder beobachtet man selbst ein schlafendes Kind, bis ein Keuchhustenanfall dasselbe erweckt, so wird man sich überzeugen, dass ein leichtes, aber vernehmliches Rasseln im Kehlkopf, wenn auch nur kurze Zeit, dem Anfall vorhergeht, und sieht man dem Kinde in den Hals, sobald es zu husten beginnt, so erscheint der Pharynx ausgefüllt mit jenem zähen Schleim, dessen endliche Entleerung den Hustenanfall beendet, wie ihn die Ansammlung desselben hervorruft. Ist das Secret entfernt, so dauert es längere Zeit, bis es von Neuem angehäuft einen neuen Anfall hervorruft, und so entstehen die scheinbar rhythmischen Paroxysmen und Intervalle. Jeder Hustenanfall ist ein Insult für die Kehlkopfschleimhaut; je heftiger derselbe gewesen, um so schneller sammelt sich von Neuem Secret an, um so früher ist der nächste Anfall zu erwarten.

Nachdem das Stadium convulsivum 3—4 Wochen, in anderen Fällen ebenso viele Monate angedauert hat, beginnt allmählich das Stadium criticum seu decrementi. Das katarrhalische Secret verliert die zähe und durchsichtige Beschaffenheit, wird flüssiger, gelber, undurchsichtiger — die Sputa cruda werden Sputa cocta. Die veränderte Secretion beweist auch hier, dass die Hyperaemie und Reizbarkeit der Kehlkopfschleimhaut nachgelassen haben. Äusserere Insulte von geringer Intensität rufen die Anfälle nicht mehr hervor; diese selbst werden kürzer, weil das Secret leichter entfernt und die Reflexerscheinungen mit der verminderten Reizbarkeit der Schleimhaut gemildert werden; das Erbrechen, welches den Anfall beschloss, hört auf, wenn nicht besonders intensive Reize, welche den Kehlkopf treffen, Hustenanfälle von alter Heftigkeit hervorrufen. Ausserordentlich leicht treten Rückfälle ein, wenn das Kind nicht sorglich vor allen Schädlichkeiten bewahrt wird; ja noch monatelang bleibt die Kehlkopfschleimhaut, auch wenn die Krankheit erloschen ist und das Kind sich erholt hat, äusserst empfindlich; jeder leichte Katarrh ist von krampfhafter Glottisverengerung beim Husten begleitet und erinnert an die längst überstandene Krankheit.

Die physikalische Untersuchung ergibt ausserhalb der Anfälle keine pathognostischen Zeichen; die Percussion ist normal; die Auscultation ergibt Symptome des Katarrhs. Andere Abweichungen gehören den Complicationen an. — In den Anfällen wird der Percussionsschall, so lange die gewaltsamen Expirationsstösse dauern, nach *Wintrich* kürzer, schwächer und dumpfer; diese Erscheinung beruht wohl darauf, dass während jener Acte die in den Lungen enthaltene Luft eine bedeutende Compression erfährt und ihrerseits einen so starken Druck auf die Brustwand und das Lungengewebe ausübt, dass dieselben in eine excessivere Spannung ver-

setzt und durch das Percutiren nicht zu ergiebigen Schwingungen gebracht werden können. — Beim Auscultiren hört man während der tiefen, tönenden Inspiration kein Athmungsgeräusch, sondern nur das fortgeleitete pfeifende Geräusch; auch während der stossweisen Expirationen wird zwar die Erschütterung des Thorax dem Ohr mitgetheilt, aber man hört gleichfalls keine deutlichen Geräusche.

Was die Ausgänge des Keuchhustens anbetrifft, so endet er bei Weitem in den meisten Fällen mit Genesung. Der Volksglaube hält dies nicht vor der 18ten oder 20sten Woche für möglich, ein für die Aerzte beschämendes und für die Laien, welche es zu einem unklugen *laissez aller* und allerlei Unvorsichtigkeiten verleitet, höchst gefährliches Vorurtheil. Bei zweckmässiger Behandlung und consequenter Abwartung gelingt es häufig, die Krankheit in 4—6 Wochen zum Abschluss zu bringen.

In anderen nicht seltenen Fällen endet die Krankheit mit unvollkommener Genesung; es bleiben Nabel- und Inguinalbrüche, namentlich aber diejenige Rarefaction des Lungengewebes und diejenige Erweiterung der Lungenalveolen, welche wir als Emphysem beschreiben werden, zurück. Das zurückbleibende Emphysem ist die Ursache, dass viele Kinder, welche den Keuchhusten überstanden haben, während des ganzen übrigen Lebens kurzathmig bleiben. Der vielfach aufgestellten Behauptung, dass der Keuchhusten Tuberculose hinterlasse, können wir nur mit Vorbehalt beitreten. So lange man die Begriffe Phthisis und Tuberculosis pulmonum identificirte, war jener Ausspruch durchaus berechtigt. Eine grosse Zahl von Kindern geht in der That kürzere oder längere Zeit nach überstandenen Keuchhusten an Lungenschwindsucht zu Grunde, aber die Form der Schwindsucht, an welcher sie sterben, ist verhältnissmässig selten die tuberculöse Phthise, welche auf der Entwicklung und dem späteren Zerfall miliärer Knötchen in der Lunge beruht. Die meisten Kinder, bei welchen Wochen und Monate nach Ablauf des Keuchhustens die Zeichen der Phthisis bemerkt werden, leiden an chronischen, katarrhalischen Pneumonien mit käsiger Umwandlung und späterem Zerfall des entzündeten Lungengewebes. Hier hat sich die katarrhalische Pneumonie, welche den Keuchhustenkatarrh complicirte, nicht zertheilt, sondern sie hat den erwähnten Ausgang genommen — eine Form der Phthisis, welche häufiger ist, als die tuberculöse Phthisis.

Ein tödtlicher Ausgang ist fast immer die Folge der Complicationen, von denen einige allerdings nur eine abnorme Ausbreitung des Processes oder die Folge einer gewissen Intensität desselben darstellen. Werden einzelne Bronchien durch den Katarrh anhaltend unwegsam, führen sie keine Luft zu den Alveolen, in welche sie enden, so wird die hier vorhandene Luft resorbirt, die Alveolen collabiren, ihre Wände legen sich aneinander, es entsteht Atelektase. Pflanzte sich die katarrhalische Entzündung

über die Bronchiolen hinaus auf die Alveolen fort, so entsteht katarrhalische Pneumonie. Wir haben im §. 2. ausgesprochen, dass fast alle Fälle mit tödtlichem Ausgang Residuen dieser Complicationen zeigen. Es muss Verdacht erwecken, wenn die Keuchhustenanfälle ihr charakteristisches Gepräge verlieren, wenn neben denselben ein kurzer, trockener Husten auftritt, wenn die Kranken kurzathmig werden, wenn die Handteller brennen, wenn das Allgemeinbefinden gestört, der Schlaf unruhig wird und andere Fiebererscheinungen bemerkt werden. In solchen Fällen muss man wiederholt und auf das Genaueste untersuchen, ob sich nicht die Zeichen intensiver capillärer Bronchitis, ausgebreiteter Atelektase, katarrhalischer Pneumonie (s. die betreffenden Capitel) nachweisen lassen. — Weit leichter zu erkennen ist das Hinzukommen croupöser Entzündungen des Larynx oder der Lungenalveolen, theils wegen des acuten, mit heftigen initialen Symptomen beginnenden Auftretens, theils wegen der mehr in die Augen fallenden und schwer zu verkennenden Symptome dieser übrigens seltenen Complication. — Die im Verlaufe des Keuchhustens zuweilen auftretenden Gehirnerscheinungen beruhen fast niemals auf Apoplexie, Meningitis, Hydrocephalus. Normal ernährte Gehirngefässe zerreißen nicht leicht, selbst wenn sie einen sehr starken Druck von Seiten ihres Inhaltes auszuhalten haben, und Krankheitsprozesse, wie die Meningitis und der Hydrocephalus acutus, werden keineswegs durch einfache und vorübergehende Hyperaemien hervorgerufen. Die im Verlauf des Keuchhustens vorkommenden Convulsionen u. s. w., welche übrigens nur selten das Leben gefährden, entstehen entweder durch vorübergehende venöse Stauung und oedematöse Durchtränkung des Gehirns mit consecutiver arterieller Anaemie, oder sie sind als allgemeine Reflexerscheinungen, als eklampthische Anfälle aufzufassen.

§. 4. Diagnose.

Da die einzelnen Hustenanfälle, welche den Stickhusten begleiten, nach unserer Meinung sich von denen einer sehr intensiven durch Erkältung entstandenen Laryngo-Bronchitis catarrhalis ebenso wenig als von den Hustenanfällen, welche auf das Eindringen fremder, scharfer Körper in den Larynx oder bei sehr reizbaren Subjecten, namentlich hysterischen Frauen, auf geringfügige Schädlichkeiten folgen, unterscheiden lassen; ja, da die Hustenanfälle beim Keuchhusten ihr Gepräge ganz denselben physiologischen Vorgängen verdanken, welche auch bei jenen Zuständen obwalten, so halten wir es für müssig, die Differential-Diagnose dieser und jener Hustenanfälle zu besprechen. Das epidemische Auftreten der Krankheit, das fast ausschliessliche Vorkommen derselben bei Kindern, endlich die Hartnäckigkeit und Dauer derselben schützen vor Verwechselung. Bei ganz kleinen Kindern, namentlich Säuglingen, wenn sie am Stickhusten erkranken, fehlen oft die Reflex-

erscheinungen in den Glottismuskeln, und mit denselben die Eigenthümlichkeit des Hustens; die Krankheit kann verkannt werden, wenn man die herrschende Epidemie und das copiose zähe Secret, welches auch hier zu Tage gefördert wird, ausser Acht lässt.

§. 5. Prognose.

Man muss wissen, wie selten ein Kind im Keuchhustenanfall erstickt und apoplektisch wird, um einem solchen ohne Sorge beizuwohnen. Die Erfahrung lehrt dem entsprechend, dass die Mütter im Beginne der Krankheit auf das Furchtbarste geängstigt, später allzu sorglos werden und die 20ste Woche, in welcher nach ihrer Meinung die Krankheit erlischt, ruhig abwarten, ohne bis dahin ihre Pflege und Aufmerksamkeit genügend auszudehnen. Am Meisten gefährdet sind Kinder in den ersten Wochen und Monaten ihres Lebens, nicht „weil das Foramen ovale bei ihnen noch nicht geschlossen ist und eine Mischung des Blutes beider Herzhälften, acute Cyanose, droht“, sondern aus denselben Gründen, aus welchen sie leicht jedem anderen Bronchialkatarrh erliegen; ihre engen Bronchien werden leicht verstopft, und Atelektase oder gehemmter Gasaustausch in den Alveolen auch ohne Atelektase gefährdet das Leben. Ueber die Gefahr, welche durch Complicationen entstehen kann, haben wir ausführlich im §. 3. geredet; ebenso sind dort die Nachkrankheiten erwähnt.

§. 6. Therapie.

Prophylaxis. Da der Keuchhusten in der Regel epidemisch auftritt und sich durch ein Contagium verbreitet, fordert die Prophylaxis, wo es die Verhältnisse gestatten, eine Vermeidung der Orte, an welchen Keuchhustenedidemieen herrschen und eine Isolirung der Gesunden, namentlich solcher, für welche der Keuchhusten leicht Gefahr bringt — also kleinerer, schwächerer und sogenannter scrophulöser Kinder —, von den Erkrankten.

Da die Disposition aber ferner durch leichte Katarrhe und alle Schädlichkeiten, welche Katarrhe hervorrufen, vermehrt wird, so behüte man die Kinder zur Zeit von Keuchhustenedidemieen ebenso sorgfältig vor Erkältungen, behandle den einfachsten Bronchialkatarrh ebenso behutsam und ängstlich, als man zur Zeit von Choleraepidemieen seine Klienten strenge Diät halten lässt, und jede noch so leichte Diarrhoe als ein gefahrdrohendes Uebel ansieht und behandelt. Ich habe bei herrschenden Keuchhustenedidemieen viele Kinder, sobald sich bei ihnen ein leichter, unverdächtig Husten einstellte, anhaltend das Zimmer hüten, dort Tag und Nacht dieselbe Temperatur herstellen lassen und diese Vorsicht selbst auf mehrere Wochen ausgedehnt, habe dann aber auch nicht selten solche Kinder vom Keuchhusten verschont bleiben sehen, während bei ihren Geschwistern, welche ganz in derselben Weise erkrankt waren, aber weniger sorgfältig gepflegt wurden, sich Keuchhusten entwickelte.

Der *Indicatio causalis* ist nicht zu genügen, da wir nicht im Stande sind, die specifische Schädlichkeit, welche die Krankheit hervorruft, zu beseitigen oder zu paralysiren.

Vielleicht ist der günstige Erfolg, welcher bei Keuchhustenkranken nicht selten durch einen Wechsel des Aufenthaltsortes erzielt wird, daraus zu erklären, dass die Kranken durch diese Massregeln einer fortdauernden oder immer erneuten Einwirkung der krankmachenden Schädlichkeit entzogen werden. Ich rathe besonders in solchen Fällen, in welchen am Wohnorte der Kranken eine sehr verbreitete Keuchhustenepidemie herrscht, zu einer vorübergehenden Uebersiedlung an einen vom Keuchhusten verschonten gesund gelegenen Platz.

Die *Indicatio morbi* verlangt im Allgemeinen ganz dieselbe Behandlung, welche wir für die Behandlung der übrigen Laryngeal- und Bronchialkatarrhe empfohlen haben. Die Erkenntniss, dass wir es beim Keuchhusten mit einem Katarrh zu thun haben, sollte vor dem unnützen und gefährlichen Haschen nach specifischen Mitteln schützen. Leider aber werden die sich aus dieser Erkenntniss von selbst ergebenden Massregeln von vielen Aerzten auf das Gröbste vernachlässigt: die Kinder werden wieder und wieder solchen Schädlichkeiten ausgesetzt, durch welche der Katarrh verschlimmert wird, weil man sich von der Darreichung der Kupfer- und Zinkpräparate, des salpetersauren Silbers, des Baldrians, der *Asa foetida*, des Castoreums und anderer als *Specifica* gegen den Keuchhusten gerühmter Mittel Heil verspricht. Gelten doch selbst Canthariden, Phosphor, Arsenik, getrocknete Vaccinopusteln (!) bei manchen Aerzten als *Specifica* gegen den Keuchhusten. Wir können nicht einmal der Belladonna, deren specifischer Einfluss auf den Verlauf der Krankheit besonders im Rufe steht, einen solchen Einfluss zuschreiben, obgleich wir von der Belladonna bei der Behandlung des Keuchhustens einen ausgedehnten Gebrauch machen. (Siehe unten.)

Wenn der Keuchhusten nach denselben Grundsätzen behandelt werden soll, welche wir für die Behandlung anderer Katarrhe aufgestellt haben, so ist von der Darreichung von Medicamenten nicht viel zu erwarten. Wir haben früher auf die höchst fragliche Wirkung des Salmiaks, der Antimonialpräparate und anderer „antikatarthalischer“ Arzneimittel aufmerksam gemacht und sind deshalb weit davon entfernt, die Anwendung derselben für die Therapie des Keuchhustens zu empfehlen. Dagegen legen wir auch hier grosses Gewicht auf ein gut geleitetes diaphoretisches Curverfahren, welchem wir für die Behandlung anderer frischer und eingewurzelter Katarrhe früher dringend das Wort geredet haben. *Oppolzer* glaubt, dass es durch pünktliche und consequente Herstellung ein und derselben Temperatur im Krankenzimmer gelinge, jeden Keuchhusten in wenig Wochen zu Ende zu bringen. Wenn dieser Ausspruch auch wohl etwas zu weit geht, so habe ich jene

Vorschrift seit längerer Zeit in zahlreichen Fällen mit eiserner Consequenz und dem erfreulichsten Erfolge angewandt, und kann sie nicht dringend genug empfehlen. Ist die Krankheit frisch, so lasse ich die Kinder das Bett hüten und erhalte sie beständig in leichter Transpiration; ganz kleine Kinder dürfen nicht in die Wiege, sondern müssen zu den Müttern und Ammen in's Bett gelegt werden, wodurch es bald gelingt, sie in Schweiss zu bringen. Daneben lasse man einen wollenen Strumpf um den Hals und Flanell auf blosser Brust tragen, ganz wie wir es früher empfohlen. Während der ganz warmen Jahreszeit kann man die Kranken in's Freie schicken, muss aber streng befehlen, dass sie Abends, ehe es kühl wird, in das Zimmer zurückkehren. Zum Getränk empfehle man Selterser Wasser entweder erwärmt oder mit heisser Milch gemischt, kurz man verfare gerade so, als ob man es mit einem Katarrh zu thun hätte, der nicht durch eine specifische Schädlichkeit, sondern durch eine Erkältung oder eine andere Veranlassung hervorgerufen wäre. Möglicherweise hat auch die locale Behandlung des Katarrhs durch Inhalationen zerstäubter Medicamente (siehe Seite 14 und 15) beim Keuchhusten eine günstige Wirkung, doch fehlt es zur Zeit an einer genügenden Zahl von Beobachtungen, welche diese Annahme factisch bestätigen.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt erstens Massregeln, durch welche die Hustenanfälle abgekürzt und ihre Zahl vermindert wird. Unverkennbar sind es die Hustenanfälle, welche wesentlich dazu beitragen, die Reizung der Schleimhaut zu erhalten. Je heftiger und länger der letzte Hustenanfall war, um so früher steht ein neuer Anfall bevor. Gelingt es, die Hustenanfälle zu mildern und seltener zu machen, so wird nicht nur ein palliativer Erfolg erzielt, sondern auch ein radicaler, indem die Krankheit selbst schneller zu Ende geführt wird. Es ist ebenso wichtig für die Heilung des Keuchhustens, die Zahl und die Intensität und Dauer der Hustenanfälle zu verringern, als bei hartnäckiger Heiserkeit den Kranken das laute Sprechen zu verbieten.

Zur Erreichung des genannten Zweckes kann ich erstens nicht dringend genug empfehlen, dass man verständige und consequente Eltern anweist, die Kinder zu ermahnen, mit dem Husten frühzeitig aufzuhören, ja selbst mit schonender Gewalt und Strenge dies schwere Ansinnen zu stellen, sobald der angesammelte Schleim entfernt ist. Nur ein Theil des Hustens erfolgt unwillkürlich, zum anderen Theil können die Kinder durch festen Entschluss dem Kitzel widerstehen und den Anfall abkürzen. Nur dürfen die Mütter nicht müde werden zu warnen, zu ermahnen und selbst zu drohen, wenn ein günstiger Erfolg nicht gleich nach wenig Tagen eintritt, sondern müssen

wochenlang diese geistige Diätetik erhalten. *) Vielleicht erklärt der Umstand, dass Erwachsene es besser verstehen, den Hustenreiz zu bekämpfen und dem Kitzel weniger rücksichtslos nachgeben, warum sich bei ihnen, wenn sie derselben Schädlichkeit ausgesetzt sind, zwar gleichfalls häufig ein Katarrh, aber nur selten ein Katarrh von der Heftigkeit und Hartnäckigkeit entwickelt, wie er für den Keuchhusten bei Kindern charakteristisch ist.

Wesentlich unterstützt werden diese Massregeln, wenn die Kinder, sobald sie selbst den Anfall sich nähern fühlen und Hülfe suchen, oder sobald jenes feine Rasseln im Kehlkopf seine Nähe anzeigt, schnell Natron oder Kali carbonicum in mässiger Dose einnehmen. Da die kohlensauren Alkalien die Zähigkeit des Schleimes vermindern, da, wenn es gelingt, dem um die Epiglottis angehäuften Schleim seine Zähigkeit zu nehmen, dieser leichter entfernt werden kann, da endlich mit der Entfernung desselben der Hustenanfall sich zu beendigen pflegt, so steht der Empfehlung der kohlensauren Alkalien neben der Erfahrung auch einigermaassen die Theorie zur Seite. Eine beim Keuchhusten vielfach angewendete Mixtur (R. Coccionellae gr. xij, Kali carb. ℥j, Aq. dest. ℥iij, Syrup. simpl. ℥j. M. S. Bei drohendem Anfall einen Kinderlöffel voll zu geben) verdankt schwerlich der Wirkung der Coccionella den oft eclatanten Einfluss auf die Abkürzung der Hustenanfälle, und ein halbes Glas Sodawasser, von Zeit zu Zeit getrunken, würde vielleicht denselben Erfolg haben. Man darf diese Mixtur nicht nach der Schablone der gewöhnlichen Verordnungen, d. h. „2stündl. 1 Kinderlöffel“, reichen, sondern nur dann, wenn wirklich zäher Schleim angesammelt ist, und ein Hustenanfall bevorsteht. In dieser Weise verordnet, wenden die Eltern das Mittel meist gern und lange an, da sie sich bald überzeugen, dass es die Anfälle leichter und kürzer mache, „dass es den Husten besser löse“.

Um die Hustenanfälle abzukürzen und seltener zu machen, empfiehlt sich endlich die Darreichung narkotischer Mittel, und es gibt kaum eines unter dieser grossen Klasse, welches nicht gegen den Keuchhusten empfohlen, oder gar als Specificum gegen denselben gerühmt wäre. Dies gilt am Meisten von der Belladonna. Wenn wir früher für die Behandlung der Katarrhe überhaupt einer dreisteren Anwendung der Narkotica das Wort geredet haben, so müssen wir der Empfehlung derselben für die Behandlung des

*) Ich habe von der Frau eines preussischen Generals, einer ebenso entschlossenen Frau als zärtlichen Mutter, den Ausspruch gehört, dass der Keuchhusten nur mit der Ruthe zu curiren sei. Dieser Ausspruch und überhaupt der Rath, die Kinder zu ermahnen und resp. zu zwingen, den Husten möglichst zu bekämpfen, hat hier und da Anstoss erregt und sogar sittliche Entrüstung hervorgerufen. Ich muss indessen, gestützt theils auf eigene neue Erfahrungen, theils auf durchaus bestätigende Erfahrungen gewiegte Praktiker, jenen Rath mit vollem Nachdruck wiederholen. Für unverständige und rohe Eltern passt er freilich nicht. Uebrigens ist es ein bekanntes physiologisches Gesetz, dass selbst heftige Reflexerscheinungen durch Willenseinfluss gehemmt werden können.

Keuchhustens, welchen wir als einen Katarrh mit ungewöhnlich hochgradiger Hyperaesthesie der Luftwege definirt haben, beipflichten, ohne dass wir damit zugeben, dass irgend ein narkotisches Mittel, mit Einschluss der Belladonna, eine spezifische Wirkung gegen den Keuchhusten habe. Wird bei dem Gebrauch derselben der Keuchhusten abgekürzt, so geschieht dies dadurch, dass die Hustenanfälle, welche die Krankheit unterhalten, milder und seltener werden. Nur der Umstand, dass die Narkotica im Ganzen von Kindern schlecht ertragen werden und leicht Gehirnhyperaemie hervorrufen, bestimmt uns, ihre Verordnung auf solche Fälle zu beschränken, in welchen die Gefahr der Krankheit grösser ist, als die Gefahr, welche bei der Darreichung jener Mittel droht. Hat die bisher besprochene Behandlung im Stich gelassen, bricht das Kind bei jedem Anfall den Mageninhalt aus, leidet in Folge dessen und durch die schlaflosen Nächte seine Ernährung, entstehen während der Anfälle wirkliche Erstickungserscheinungen oder Convulsionen, so ist die Darreichung der Narkotica indicirt. Die Belladonna hat vor den Opiumpräparaten den Vorzug, dass die Beschaffenheit der Pupille einen Anhalt für die Bestimmung der Dose gibt. Kindern von zwei bis vier Jahren gebe man Morgens und Abends $\frac{1}{8}$ und allmählich steigend $\frac{1}{2}$ Gran Belladonna, bis die Pupille anfängt, sich zu erweitern. *Trousseau* hält es für vortheilhafter, die tägliche Dosis nicht getheilt, sondern auf einmal zu reichen, und für überflüssig, mit der Dosis bis zur beginnenden Intoxication zu steigen. Aelteren Kindern, bei welchen die Darreichung der Opiate weniger bedenklich ist, kann man kleine Dosen Morphinum ($\frac{1}{12}$ bis $\frac{1}{8}$ Gr. pro die), etwa in der von *West* dringend empfohlenen Aqua Amygdalarum amararum gelöst, oder einige Tropfen Opiumtinctur verordnen.

Die Indicatio symptomatica hat aber ferner die wichtige Aufgabe, die Ansammlung von Secret in den feinen Bronchialästen zu verhüten. Schon an sich gefährlich, haben wir jene Verstopfung als Ursache von Atelektase kennen gelernt. Bei der Besprechung der katarrhalischen Pneumonie werden wir näher ausführen, dass diese Krankheit nicht allein auf der Fortpflanzung einer Entzündung von der Bronchialschleimhaut auf die Alveolen beruht, dass vielmehr auch die Verstopfung der Bronchien und der Lungencollapsus, zu welchem dieselbe führt, eine wesentliche Rolle in der Aetiologie derselben spielen. — Die Brechmittel haben daher mit Recht einen guten Ruf in der Behandlung des Keuchhustens, obgleich wir es nicht billigen können, wenn dieselben ohne bestimmte Indicationen jeden zweiten oder dritten Tag gereicht werden, wie es häufig genug geschieht. Je kleiner das Kind, je enger seine Bronchien, je grösser die Gefahr einer Verstopfung derselben, um so fleissiger besuche man dasselbe. Wird unmittelbar nach den Hustenanfällen noch Rasseln auf der Brust gehört, wird das Kind

kurzathmig, oder hört man gar an manchen Stellen des Thorax geschwächtes Athmen, so warte man nicht, bis sich Zeichen einer unvollkommenen Decarbonisation des Blutes einstellen, sondern gebe sogleich ein Brechmittel und wiederhole dasselbe, so oft sich jene Symptome wiederholen. Dass auch in solchen Fällen die Brechmittel leider keineswegs immer den gewünschten Erfolg haben, wurde früher auseinandergesetzt (siehe S. 93).

Endlich kann, zumal im dritten Stadium, die Indicatio symptomatica Fleischdiät, Eier, Wein, Eisenpräparate indiciren, wenn Blutarmuth und Erschöpfung diejenigen Erscheinungen sind, welche am Dringendsten Hülfe verlangen.

Dritter Abschnitt.

Krankheiten des Lungenparenchyms.

Capitel I.

Hypertrophie der Lunge.

Bei Weitem in den meisten Fällen, in welchen wir die Lunge vergrößert finden, ist dieselbe nicht hypertrophirt, sondern im Gegentheil, das Gewebe ist atrophirt, geschwunden, — um den üblichen Ausdruck zu gebrauchen, rareficirt. Diese Form der Lungenvergrößerung werden wir im dritten Capitel als Emphysem genauer besprechen.

Rokitansky beschreibt eine Vergrößerung der Lunge neben gleichzeitiger Zunahme des Gewebes als wahre Lungenhypertrophie. Diese soll als vicariirende Entwicklung der einen Lunge bei totaler Verödung der anderen vorkommen; die Wände der Alveolen sollen hier dicker, massenreicher, die Capillaren derselben vermehrt, das Gewebe resistenter erscheinen, während gleichzeitig die Alveolen erweitert seien.

Eine zweite Form von Lungenhypertrophie, welche *Skoda* beschreibt und *Virchow* als braune Pigmentinduration bezeichnet, besteht in einer Massenzunahme des Gewebes der Lunge auf Kosten der Alveolen. Man beobachtet sie bei hochgradiger chronischer Lungenhyperaemie, namentlich bei Klappenfehlern der Mitralis und Hypertrophie des rechten Herzens. Die Wände der Alveolen sind auch hier verdickt, ihre Elemente vermehrt, so dass, da die Lunge nicht grösser geworden ist, die Alveolen enger, das Gewebe gedrängter und resistenter erscheinen muss. Die Färbung des Gewebes ist dunkler, bräunlich, auch bemerkt man zahlreiche schwärzliche Flecken in demselben. Diese Pigmentirung hängt von capillären Haemorrhagieen in das Gewebe ab, zu welchen die hochgradige Stauung Veranlassung gab, und es lässt sich das aus dem umgewandelten Haematin hervorgegangene Pigment mikroskopisch unter der Form bräunlicher und schwärzlicher Körnchen im interstitiellen Gewebe und in den Epithelien der Alveolen nachweisen.

Beide Formen der Lungenhypertrophie lassen sich während des Lebens vermuthen, aber nie mit Sicherheit diagnosticiren.

Capitel II.

Atrophie der Lunge. Emphysema senile.

Wir verstehen unter Atrophie der Lunge allein die Abmagerung, Verdünnung, Durchlöcherung und den allmählichen Schwund der Alveolarwände, zu welchen eine mangelhafte Ernährung Veranlassung gibt, während die Verkleinerung der Lunge durch anderweitige Structurveränderungen anderwärts abgehandelt werden wird. Diesen allmählichen Schwund des Lungengewebes beobachten wir neben allgemeinem Marasmus, neben der Atrophie anderer Organe, vorzugsweise im Greisenalter. Zuweilen tritt die Atrophie der Lunge frühzeitiger und vollständiger ein, als die Involution des übrigen Körpers, und gerade in diesen Fällen sind die Symptome prägnanter.

Durch den Schwund der Zwischenwände sind mehrere, zuweilen viele Alveolen zusammengefloßen, es sind grössere Räume entstanden, bis endlich bei höheren Graden der Krankheit das ganze Lungengewebe ein weitmaschiges Netzwerk darstellt. Das schlaffe, blutarme, trockene Gewebe fühlt sich weich, wie Daunen, an, ist ausserordentlich stark pigmentirt, zuweilen gleichmässig schwarz gefärbt. Diese Pigmentirung ist nicht Folge von Blutaustritt, sondern der Inhalt der obliterirten Capillaren selbst hat eine Umwandlung in Pigment erlitten. Die angeführten Ernährungsstörungen des Lungengewebes sind im Wesentlichen dieselben, welche wir im nächsten Capitel als charakteristisch für das vesiculäre Lungenemphysem beschreiben werden. Deshalb ist der Name Emphysema senile für den in Rede stehenden Zustand einigermaassen gerechtfertigt. Indessen bei der senilen Atrophie oder dem senilen Emphysem ist das Volumen der Lunge verkleinert, während es bei dem Emphysem im engeren Sinne vergrössert ist. Diese immerhin wesentliche Differenz, welche eine Trennung beider Zustände praktisch macht, beruht auf dem verschiedenen Verhalten des Thorax. Der grössere oder geringere Umfang der Lunge hängt bekanntlich ganz allein von der grösseren oder geringeren Capacität des Thorax ab; während beim eigentlichen Emphysem der Thorax theils in der That pathologisch erweitert ist, theils sich in einem Zustande permanent inspiratorischer Ausdehnung befindet, ist im Gegentheil bei dem senilen Emphysem der Thorax theils wirklich verkleinert, theils befindet er sich in einem Zustande permanent expiratorischer Verengung. Der Thorax der Greise ist durch die gebeugte Haltung und durch den Schwund der Intervertebralkörper verkürzt und seitlich zusammengedrückt, die atrophischen Inspirationsmuskeln ermöglichen keine ergiebige Erweiterung desselben. So erklärt es sich auch, dass das Herz und die Leber, welche beim eigentlichen Emphysem von der Lunge weit überlagert sind, beim senilen Emphysem in grosser Ausdehnung der Thoraxwand anliegen.

Aus dieser Beschaffenheit der Lunge und des Thorax erhellt,

warum Greise kurzathmig sind, weshalb ihr Blut unvollständig decarbonisirt wird, weshalb sie endlich leicht eine cyanotische Färbung auf Wangen und Lippen darbieten. — Kurzathmigkeit und venöse Beschaffenheit des Blutes beruhen darauf, dass die athmende Fläche durch Verlust von Zellenwänden kleiner, die Zahl der Capillaren gleichzeitig geringer geworden ist, endlich darauf, dass die Inspiration von den atrophischen Muskeln unvollständig zu Stande gebracht wird, während auch die Expiration einer wesentlichen Hülfe, der Elasticität des Lungengewebes, entbehrt. — Die cyanotischen Erscheinungen kommen dadurch zu Stande, dass das rechte Herz durch den Untergang von Lungencapillaren weniger Abzugskanäle hat und dass die unvollständige Entleerung desselben zu Stauungen in den Venen des grossen Kreislaufes führt. — Je weniger die Atrophie des übrigen Organismus und die Verminderung der Blutmenge gleichen Schritt mit der Atrophie der Lunge hält, um so deutlicher müssen nach dieser Erklärung die Erscheinungen sein, welche wir beschrieben haben.

Bei der Percussion erscheint der Schall, weil sich die dünne abgemagerte Thoraxwand und die biegsamen Rippen leicht in ergiebige Schwingungen versetzen lassen, auffallend laut und voll, die Herz- und Leberdämpfung sind vergrössert (s. o.). Bei der Auscultation hört man, je grösser die Differenz zwischen dem Lumen der engen Bronchialendigungen und der erweiterten Lungenalveolen ist, ein um so schärferes Athmungsgeräusch.

Von einer Behandlung der senilen Atrophie der Lunge kann nicht wohl die Rede sein.

Capitel III.

Emphysem der Lunge.

Wir verstehen unter Lungenemphysem sowohl die krankhafte durch das Verschmelzen mehrerer Lungenzellen zu grösseren Blasen entstandene Erweiterung der Lungenalveolen, *Emphysema vesiculare* — als den Austritt von Luft in das interstitielle und subpleurale Bindegewebe: *Emphysema interlobulare*.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Ansichten der Autoren über die Entstehung des vesiculären Lungenemphysems gehen weit auseinander. Es sind vorzüglich vier Theorien aufgestellt worden. Nach der ersten entsteht das Emphysem durch die übermässige oder zu lange dauernde Dehnung der Alveolenwände bei angestregten und anhaltenden Inspirationen („Inspirationstheorie“). — Auch nach der zweiten ist das Emphysem zwar die Folge einer übermässigen mechanischen Dehnung der Alveolenwände, aber diese kommt nicht während der Inspiration, sondern während forcirter Expirationen zu Stande („Exspi-

rationstheorie“). — Nach der dritten hat das Lungenemphysem nicht diesen mechanischen Ursprung, sondern es liegen demselben Ernährungsstörungen des Lungengewebes, welche sich unabhängig von einer Zerrung und Dehnung desselben während der Respirationsacte entwickeln, zu Grunde. — Endlich nach einer vierten, von *Freund* aufgestellten Theorie ist ein pathologischer Zustand des Thorax, nämlich eine starre Erweiterung desselben, das primäre Leiden, zu welchem sich erst secundär eine Erweiterung der Lungenzellen hinzugesellt. — Wir halten es für einseitig und fehlerhaft, nur die eine oder die andere dieser Erklärungsweisen gelten zu lassen und glauben nachweisen zu können, dass jede derselben für gewisse, keine für alle Formen des Emphysems richtig ist.

Wir halten die alte und zweckmässige Eintheilung des vesiculären Emphysems in das vicariirende und substantive Emphysem fest.

Das vicariirende Emphysem entsteht erstens in allen Fällen, in welchen einzelne Abschnitte des Lungenparenchyms veröden und einschrumpfen, ohne dass in einem der Reduction des Raumes entsprechenden Masse der Thorax einsinkt. Die Weite der einzelnen Alveolen hängt selbstverständlich bei ein und derselben Capacität des Thorax von der Zahl der Alveolen ab, welche dazu beitragen, den Thorax auszufüllen. Geht eine gewisse Zahl von Alveolen zu Grunde, und wird der ihnen entsprechende Lungenabschnitt auf ein geringeres Volumen reducirt, so müssen, weil sonst ein leerer Raum entstehen würde, andere Alveolen erweitert werden. — Das vicariirende Emphysem entsteht zweitens in allen solchen Fällen, in welchen nicht sämtliche Alveolen sich gleichmässig an der Ausfüllung des Raumes betheiligen, welcher durch die inspiratorische Erweiterung des Thorax geschaffen wird. Unter normalen Verhältnissen werden bei der inspiratorischen Erweiterung des Thorax alle Lungenalveolen durch den Druck der Luft gleichmässig ausgedehnt. Ist ein Theil der Lungenalveolen mit Exsudat oder Serum angefüllt, so dass keine Luft in dieselben eindringen kann, so werden diese Alveolen während der Inspiration nicht ausgedehnt und die übrigen für die Luft zugänglichen Alveolen müssen in Folge dessen für jene vicariiren, d. h. sie erfahren eine abnorme Ausdehnung. So findet man fast in allen Leichen von Personen, welche an Pneumonien oder Hypostasen gestorben sind, vicariirendes Emphysem in den von jenen Prozessen verschonten Abschnitten der Lunge. — Auch ausgebreitete straffe Verwachsungen der Pleura pulmonum mit der Pleura costarum haben vicariirendes Emphysem zur Folge. Die längs der Wirbelsäule und in den Lungenspitzen gelegenen Lungenalveolen werden (s. oben) unter normalen Verhältnissen bei der Inspiration, obgleich die anliegenden Partien der Brustwand sich fast gar nicht an den inspiratorischen Excursionen des Thorax betheiligen, in demselben Grade ausgedehnt, als die den viel beweglicheren Partien des Thorax,

dem Zwerchfell und der vorderen Brustwand anliegenden Lungenalveolen. Dies ist selbstverständlich nur dadurch möglich, dass die benachbarten Lungenabschnitte ausweichen und sich nach Vorn und Unten verschieben. Sind Pleura pulmonum und Pleura costarum fest und straff miteinander verwachsen, so ist ein solches Ausweichen, ein solches Verschieben nicht möglich, die an der Wirbelsäule und in der Lungenspitze gelegenen Alveolen können sich an der Ausfüllung des Raumes, der durch die inspiratorische Erweiterung des Thorax gesetzt wird, nur wenig betheiligen. Auch hier müssen andere Abschnitte der Lunge, namentlich die vorderen und unteren Ränder, für jene vicariiren, und so kommt es, dass diese excessiv über die Norm ausgedehnt werden. — Endlich hat auch der chronische Katarrh der feineren Bronchien sehr häufig ein vicariirendes Emphysem zur Folge. Ist in einzelnen Abschnitten der Lunge das Lumen der feineren Bronchien durch Schwellung ihrer Schleimhaut oder durch Ansammlung von Schleim so weit verengt, dass die Luft nur schwer und unvollständig in die entsprechenden Alveolen eindringen kann, so betheiligen sich diese Abschnitte zu wenig an der Ausfüllung des Raumes, welcher durch die inspiratorische Erweiterung des Thorax entstanden ist; auch hier müssen daher andere Abschnitte der Lunge, in welchen kein Katarrh das Lumen der Bronchiolen verengt, „vicariiren“ und über die Norm ausgedehnt werden.

Aus der bisherigen Darstellung ergibt sich zur Genüge, dass für die Entstehung des vicariirenden Emphysems die sogenannte Inspirationstheorie die richtige ist. — Bildet sich das vicariirende Emphysem im Verlauf einer Pneumonie oder einer Hypostase acut, so zerreißen die interalveolären Zwischenwände; entwickelt es sich dagegen bei Verwachsungen der Pleurablätter oder bei langwierigen Katarrhen chronisch, so erleiden die gedehnten Alveolenwände einen allmählichen Schwund, sie werden verdünnt, durchlöchert, bis schliesslich mehrere Alveolen durch den Untergang ihrer Zwischenwände zu umfangreichen Blasen zusammenfliessen. Mit aller Entschiedenheit muss der weit verbreiteten Auffassung entgegengetreten werden, nach welcher die übermässig ausgedehnten Alveolenwände ohne weitere Texturveränderungen ihre Elasticität einbüssen, und nach welcher die Erweiterung der Alveolen von dieser einfachen Verminderung der Elasticität der Lunge abhängt (etwa wie ein übermässig ausgedehnter Handschuh oder eine übermässig ausge dehnte Kautschukröhre anhaltend zu weit bleiben). Die Thatsache, dass eine emphysematische Lunge ihre Elasticität zum grössten Theil eingebüsst hat, ist richtig, aber jene Erklärung ist falsch; der Verlust der Elasticität beruht allein auf den oben erwähnten Zerreiassungen oder dem allmählichen Schwund elastischer Gewebelemente.

Auch das substantive Emphysem, d. h. diejenige Form des vesiculären Emphysems, bei welcher die Erweiterung der Lungenzellen eine mehr primäre und selbständige Erkrankung darstellt,

entwickelt sich in vielen Fällen in Folge einer übermässigen und anhaltenden inspiratorischen Spannung und Dehnung der Alveolenwände. *Laennec*, welcher zuerst diese Entstehungsweise des substantiven Emphysems gelehrt hat, denkt sich dasselbe folgendermaassen entstanden: Wenn in den feineren Bronchien ein Hinderniss für den Durchtritt der Luft, eine katarrhalische Schwellung der Schleimhaut oder zähes Secret vorhanden sei, so werde dieses Hinderniss durch die kräftigen Muskelactionen, welche die Inspiration vermitteln, überwunden, während die Expiration, welcher geringere Mittel zu Gebote ständen, welche vorzüglich durch die Elasticität der Lunge, des Thorax und der während der Inspiration comprimierten Gedärme zu Stande komme, jenes Hinderniss nicht überwinden könne. So geschehe es, dass ein Theil der Luft in den Alveolen zurückgehalten werde, dass die nächste Inspiration zu der verhaltenen Luft neue, welche gleichfalls nicht wieder entweichen könne, hinzuführe, und dass die Alveolen immer mehr und mehr überfüllt und erweitert würden. Man hat gegen diese Erklärung vorzüglich zwei Einwände erhoben: Einmal hat man urgirt, dass die Annahme, nach welcher der Inspiration kräftigere Mittel zu Gebote ständen, als der Expiration, wenigstens der forcirten Expiration, irrig sei. Dieser Satz ist richtig. Indessen wir haben früher (Seite 78) gezeigt, dass durch forcirte Expirationen vorzugsweise die grossen Bronchien entleert werden, während durch dieselben die Entleerung der Alveolen, zumal wenn die feinsten Bronchien verengt sind, wenig oder gar nicht gefördert wird. Aus diesem Verhalten haben wir das häufige Vorkommen der permanent inspiratorischen Alveolarektasie bei der capillären Bronchitis erklärt. Zweitens hat man gegen die *Laennec'sche* Erklärung geltend gemacht, dass dieselbe zwar genügen würde, wenn die Lungenzellen beim Emphysem nur den Grad der Erweiterung darböten, welchen die Alveolen einer gesunden Lunge auf der Höhe der Inspiration erreichen, dass sie aber nicht ausreiche, um die das höchste normale Mass weit überschreitende Ausdehnung der Alveolen einer emphysematischen Lunge zu erklären. Gerade dieser Einwand hätte bei consequentem Nachdenken vor der Verwechslung der permanent inspiratorischen Ektasie mit dem Lungenemphysem schützen können. Die permanent inspiratorische Ektasie kann sich vollständig zurückbilden und bildet sich in der That, wenn das Hinderniss für die Expiration verschwindet, sehr häufig zurück (dies sind die geheilten Fälle von Emphysem der Autoren). Besteht die permanent inspiratorische Alveolarektasie längere Zeit, so erleiden die Alveolenwände durch die beständige Spannung und Dehnung, in welcher sie sich befinden, Texturerkrankungen. Sie atrophiren, werden verdünnt, durchlöchert, es fliessen mehrere Alveolen zu grösseren Blasen zusammen — erst dann haben wir es mit einem Emphysem zu thun.

Diese Erklärung des substantiven Emphysems aus einer

übermässigen inspiratorischen Spannung und Dehnung der Alveolenwände passt indess keineswegs für alle Fälle; für gewisse und keineswegs seltene Formen des substantiven Emphysems müssen wir die „Expirationstheorie“ gelten lassen. Die Entstehung des Emphysems in den oberen Partien der Lunge durch oft wiederholte forcirte Expirationen bei gleichzeitig verengerter Glottis ist leicht verständlich.

Bei heftigen Hustenanfällen, wie sie den Keuchhusten, den chronischen Bronchialkatarrh etc. begleiten, wird der Thorax energisch verkleinert, während gleichzeitig die Glottis verengert, das Entweichen der Luft gehindert wird. Beim Drängen, beim Spielen von Blasinstrumenten hindern wir gleichfalls das Entweichen der Luft, während wir den Thorax verengern. Auch beim Heben schwerer Lasten und bei anderen grossen Körperanstrengungen comprimiren wir die Luft in unserem Thorax und lassen sie nur von Zeit zu Zeit mit einem stöhnenden oder ächzenden Laut entweichen. Die Verengung des Thorax bei allen diesen Acten geschieht dadurch, dass wir das Zwerchfell gewaltsam nach Oben pressen. In Folge dessen wird ein starker Luftstrom durch den schräg nach Aufwärts gerichteten unteren Bronchus ausgetrieben, und verhindern wir, dass die Luft durch den Larynx entweicht, so strömt ein Theil der comprimirten Luft in den schräg nach Abwärts gerichteten oberen Bronchus ein. Durch den centrifugalen Druck, den die comprimirte, in die Alveolen der oberen Lappen gepresste Luft gegen die Wände derselben und gegen die Wand des Thorax ausübt, werden beide, die Alveolen und der Thorax, ausgedehnt, so weit sie irgend nachgeben können. Bei einem kräftigen Manne unserer Beobachtung, dem auf der linken Seite der Pectoralis minor und der grösste Theil des Pectoralis major fehlt, konnte man deutlich sehen, dass sowohl beim Husten, als beim Drängen so viel Luft in die oberen Partien der Lunge getrieben wurde, dass sich die oberen Intercostalräume hervorwölbten. Dieselbe Erscheinung, wenn auch weniger deutlich, habe ich bei zahlreichen Kranken mit fettarmem Unterhautbindegewebe und dünnen Muskeln sehr häufig beobachtet und demonstriert.

Das wenn auch seltene, doch sicher constatirte Vorkommen von Emphysem bei solchen Kranken, welche keinem der bisher genannten schädlichen Einflüsse ausgesetzt gewesen sind, lässt (wenigstens für eine kleine Zahl von Fällen) auch die oben genannte dritte Entstehungstheorie des Emphysems als richtig erscheinen, denn sie macht die Annahme nothwendig, dass die Verdünnung, Durchlöcherung und der endliche Schwund der Alveolenwände nicht immer mechanischen Ursprungs sind, dass sich vielmehr dieselben Ernährungsstörungen auch aus anderen noch unbekannten Gründen entwickeln können. Vielleicht gehören hierher die meisten Fälle von angeerbtem Emphysem.

Dass eine starre Dilatation des Thorax als eine primäre Er-

krankung vorkommt und nach der Theorie von *Freund* dadurch, dass sie die Alveolenwände in einer beständigen inspiratorischen Dehnung und Spannung erhält, zu einem allmählichen Schwund derselben, also zum Emphysem führt, gehört jedenfalls zu den seltenen Ausnahmen. Wie wir später zeigen werden, entstehen in der grossen Mehrzahl der Fälle die starre Dilatation des Thorax, und die für das Emphysem charakteristischen Ernährungsstörungen der Lunge gleichzeitig und durch dieselben Ursachen. Doch kann ich nicht in Abrede stellen, dass mir einzelne Kranke vorgekommen sind, welche zu Gunsten der *Freund'schen* Theorie sprechen, Kranke, bei welchen während der Pubertätsjahre ohne alle Zeichen des Emphysems eine sehr beträchtliche starre Dilatation des Thorax entstanden war, und bei welchen sich wenige Jahre später ein hochgradiges Emphysem entwickelt hatte.

Das interstitielle Emphysem entsteht dadurch, dass die Wände der unter der Pleura und an den Interstitien der Lobuli gelegenen Alveolen so ausgedehnt werden, dass sie zerreißen und die Luft in das subpleurale und interstitielle Gewebe entweichen lassen. Diese excessive Ausdehnung erfahren sie theils bei sehr heftigen Hustenstössen, namentlich im Verlauf des Keuchhustens, theils in solchen Fällen, in welchen eine grössere Zahl von Alveolen während der inspiratorischen Erweiterung des Thorax sich an der Ausfüllung des hierdurch geschaffenen Raumes nicht betheiligte. Auch das häufige und schwer verständliche Vorkommen des interstitiellen Emphysems im Verlauf des Croup möchte wohl in der Bronchitis, welche den Larynxroup nach *Bohn* und *Gerhardt* constant complicirt und sehr oft zu partiellem Lungencollapsus führt, noch am Ehesten seine Erklärung finden.

Die Anlage für das Emphysem ist nach der bisherigen Ausführung zuweilen angeboren. Viele Erkrankungen fallen bereits in das Kindesalter, wegen des in demselben fast ausschliesslich vorkommenden Keuchhustens und der zumal bei scrophulösen und rhachitischen Kindern sehr häufigen und oft langwierigen Bronchialkatarrhe. Das grösste Contingent zum Emphysem aber stellt das vorgerückte Mannesalter, in welchem der Catarrhe sec zu den verbreitetsten Krankheiten gehört.

Als veranlassende Ursachen des Emphysems ergeben sich aus dem Obigen: chronische Entzündungen und Verödungen des Lungengewebes, Entzündungen der Pleura mit dem Ausgang in verbreitete Verwachsungen ihrer Blätter, chronische Katarrhe der feineren Bronchien mit Verengerung ihres Lumens, oft wiederkehrende heftige Hustenanfälle, namentlich beim Keuchhusten und Catarrhe sec, das Spielen von Blasinstrumenten und ähnliche Verrichtungen, das Heben grosser Lasten und sonstige schwere Körperanstrengungen. — In manchen Fällen sind die veranlassenden Ursachen unbekannt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die fast allgemein aufgestellte Behauptung, dass emphysematische Lungen sich bei Eröffnung des Thorax gewaltsam aus demselben hervordrängen, ist unrichtig oder doch ungenau. Jenes gewaltsame Hervorquellen der Lunge aus dem geöffneten Thorax wird durch das Emphysem allein nicht bewirkt und wird nur in solchen Fällen beobachtet, in welchen neben dem Emphysem eine verbreitete Obstruction der feineren Bronchien vorhanden ist, welche das Entweichen der Luft aus dem Thorax gehindert hat, während beim letzten Athemzuge der sterbenden Kranken die Inspirationsmuskeln erschlafften, und der Thorax zusammensank. Freilich ist die Complication des Emphysems mit capillärer Bronchitis, von welcher in der Regel die Obstruction der feineren Bronchien und das Verharren der Alveolen in inspiratorischer Expansion abhängt, eine sehr häufige, und wir müssen hinzufügen, dass das Emphysem, indem es die Elasticität der Alveolenwände und damit ihre expiratorische Leistung herabsetzt, das Zustandekommen jener permanent inspiratorischen Expansion begünstigt. In einer emphysematischen Lunge genügt ein geringerer Widerstand in den Bronchien, um die Entleerung der Alveolen zu hindern.

Während das gewaltsame Hervorquellen der emphysematischen Lunge aus dem geöffneten Thorax eine nicht constante Erscheinung ist und nicht von dem Emphysem selbst, sondern von der besprochenen Complication abhängt, ist die unvollständige Retraction der Lunge nach Eröffnung des Thorax eine constante, dem Emphysem selbst angehörende Erscheinung. Auch ohne eine Complication mit Verengerung oder Verstopfung der feineren Bronchialäste — durch welche gleichfalls die Retraction der Lunge gehindert wird — bleibt die emphysematische Lunge, wenn der Thorax geöffnet wird, oder wenn man sie aus dem Thorax entfernt, aufgeblähter, gedunsener, als eine gesunde Lunge. Um dieses Verhalten, über welches gleichfalls sehr irrthümliche Ansichten verbreitet sind, richtig zu verstehen, müssen wir uns die Vorgänge klar machen, von welchen es abhängt, dass eine gesunde Lunge nach Eröffnung des Thorax sich zwar bis zu einem gewissen Grade retrahirt, dann aber in diesem Zustande verharret, ohne dass alle Luft aus den Alveolen entweicht. Oeffnen wir den Thorax und lassen dadurch den Druck der Luft auf die äussere Fläche der Lunge einwirken, so würde sofort alle Luft aus den Alveolen entweichen, es würden sich die Wände derselben, wie die Wände eines leeren Sackes, an einander legen, — wenn nicht die Alveolen in enge, mit dickeren und schwereren Wänden versehene Kanäle, die Bronchien, mündeten. So aber legen sich die Wände der Bronchien wegen ihrer grösseren Schwere frühzeitiger an einander und hindern das weitere Entweichen der Luft aus den

Alveolen*). Dieses würde in noch höherem Grade der Fall sein, wenn nicht die Elasticität der Alveolenwände bis zu einem gewissen Grade den Widerstand, welcher durch die Schwere der Bronchialwände gesetzt ist, überwänden. In einer emphysematischen Lunge sind die Alveolenwände dünner und leichter, als in einer gesunden Lunge. Sie haben ausserdem einen beträchtlichen Antheil ihrer Elasticität eingebüsst, und so erklärt es sich einfach, dass nach Eröffnung des Thorax emphysematische Lungen gedunsener, aufgeblähter bleiben, als gesunde Lungen.

Wenn aber die emphysematische Lunge, weil sie sich wenig retrahirt, den Umfang, welchen sie im geschlossenen Thorax hatte, nach Eröffnung desselben annähernd bewahrt, so ist es ferner auch verständlich, dass in Fällen von ausgebreitetem, namentlich substantivem Emphysem, in welchen die Lunge während des Lebens einen abnorm grossen Umfang hatte, die Volumsvergrösserung der Lunge auch nach der Eröffnung des Thorax bei der Section zu erkennen ist. Die Volumszunahme der Lunge bei ausgebreitetem Emphysem ist, wie wir im §. 3. zeigen werden, lediglich die Folge der vermehrten Capacität des Thorax, welche einerseits von dem Tiefstande des Zwerchfells, andererseits von einer Verlängerung der Rippenknorpel und einer bestimmten Richtung der Rippen abhängt. Wenn die emphysematische Lunge sich in normaler Weise retrahirt, würde die Volumsvergrösserung derselben mit der Eröffnung des Thorax vollständig verschwinden, so aber bleibt dieselbe bestehen, auch wenn man die Lunge aus dem Thorax entfernt.

Bei dem umschriebenen vicariirenden Emphysem, in der Umgebung geschrumpften, schwieligen Parenchyms, findet man Gruppen von hanfkorn- bis erbsengrossen, zarthäutigen Blasen, welche prall mit Luft gefüllt und immer von einem zarten Strickwerk, den Residuen der interalveolären Scheidewände, durchsetzt sind. Der Sitz dieses umschriebenen vicariirenden Emphysems ist am Häufigsten in den Lungenspitzen.

Hat sich das vicariirende Emphysem im Verlaufe von Pneumonien und Hypostasen acut, oder bei festen Verwachsungen der Pleurablätter chronisch entwickelt, so ist die Erkrankung auf die vorderen und unteren Ränder der Lunge beschränkt, ein Verhalten, welches nach dem, was wir über die Pathogenese desselben gesagt haben, leicht verständlich ist. Haben dagegen Verschlüssungen einzelner Bronchien zu verbreitetem vicariirendem Emphysem geführt, so ist der Sitz der Zellenerweiterung nicht so con-

*) Ein einfaches Experiment macht dieses Verhalten anschaulich. Schneidet man den Magen in Verbindung mit dem Oesophagus aus der Leiche heraus und bläst ihn auf, nachdem man den Pylorus unterbunden hat, so entweicht, wenn man mit dem Einblasen aufhört, nur ein Theil der Luft, ein anderer bleibt im Magen zurück, weil die schwereren Wände des Oesophagus sich an einander lagern und dem ferneren Ausströmen der Luft Widerstand leisten.

stant an den vorderen und unteren Rändern, sondern oft auch in anderen Gegenden, selbst in den Lungenspitzen. Für diese Form ist es charakteristisch, dass die Lunge neben emphysematisch gedunsenen auch collabirte, geschrumpfte Parteen enthält. Entfernt man eine solche Lunge aus dem Thorax, so hat sie eine oft ganz unregelmässige, der des Thorax durchaus nicht entsprechende Form. Die Abschnitte, in welchen das Emphysem seinen Sitz hat, bilden Vorsprünge, oder erscheinen selbst abgeschnürt und gestielt, den collabirten Parteen dagegen entsprechen tiefe Einschnitte oder derbe Stränge. Bläst man eine solche Lunge auf, so nimmt sie selbstverständlich die Form des Thoraxraumes an, die derben Stränge und Stiele der abgeschnürten Lungenabschnitte ziehen sich in das Innere zurück, die durch die Einziehungen gebildeten Vorsprünge und Lappen lagern sich an einander.

Ist das substantive Emphysem durch forcirte Expirationen mit verengerter Glottis entstanden, so hat es seinen Sitz constant in den oberen Lungenlappen, namentlich in den Lungenspitzen. Hat es sich dagegen in Folge einer anhaltenden inspiratorischen Dehnung der Alveolen entwickelt, so ist es in der Regel mehr oder weniger gleichmässig über die ganze Lunge verbreitet, und es ist für diese Form charakteristisch, dass im Gegensatz zu der zuletzt erwähnten Art des vicariirenden Emphysems die aus dem Thorax entfernte Lunge ihre normale Gestalt bewahrt. Ebenso verhält es sich, in Bezug auf die Ausbreitung der Erkrankung und auf die Erhaltung der normalen Gestalt der Lunge, mit dem substantiven Emphysem, welches die Folge gewisser, nicht auf mechanische Weise zu erklärender Ernährungsstörungen der Alveolenwände ist, sowie mit dem substantiven Emphysem, zu dessen Entstehung eine primäre Ektasie des Thorax Veranlassung gegeben hat.

Ist die ganze Lunge, oder sind die oberen Lungenlappen der Sitz eines irgend wie hochgradigen Emphysems, so stossen die vorderen Lungenwände weit nach Abwärts zusammen; die linke Lunge bedeckt oft den Herzbeutel in seiner ganzen Ausdehnung, die rechte ragt bis zur siebenten Rippe herab, das auf dem Zwerchfell ruhende, meist sehr vergrösserte Herz hat eine mehr horizontale Lage*).

Die emphysematische Lunge fühlt sich auffallend weich, wie ein mit zarten Daunen gefülltes Kissen an; beim Einschneiden derselben hört man kaum ein matt knisterndes Geräusch. — Die Farbe des gedunsenen Lungengewebes ist beim acuten Emphysem auffallend hellroth und blass, bei dem chronischen dagegen in der Regel ungewöhnlich dunkel, und es sind namentlich einzelne unregelmässig geformte Stellen in Folge der Umwandlung des

*) In den früheren Ausgaben dieses Werkes finden sich in Betreff der Lagerung des Herzens beim Emphysem mehrfach irrige Angaben.

in den Capillaren enthaltenen Haematins in Melanin schwarz pigmentirt.

Schon bei oberflächlicher Betrachtung erscheinen die Alveolen bedeutend, zuweilen bis zu Erbsen- oder Bohnengrösse, erweitert und von unregelmässiger Form. Bei der genaueren Untersuchung, namentlich getrockneter Präparate, findet man beim acuten Emphysem in den meist sehr grossen Blasen nur einzelne zarte Balken als Residuen der zerrissenen Interalveolarwände. Bei niederen Graden des chronischen Emphysems findet man in den Alveolenwänden mehr oder weniger grosse und zahlreiche Löcher, bei höheren Graden sind die Wände bis auf einzelne leistenförmige Vorsprünge untergegangen. Anfangs betrifft der Schwund hauptsächlich die Zwischenwände der zu einem Infundibulum gehörenden Alveolen, später aber fliessen auch die Alveolen des einen Infundibulum mit denen benachbarter Infundibula durch den Untergang ihrer Wände zusammen, bis endlich bei dem höchsten Grade der Krankheit das Gewebe der Lunge in grösserem Umfange in ein weitmaschiges Gitterwerk verwandelt ist. Da mit den Zwischenwänden auch massenhaft die Lungencapillaren untergegangen sind, erscheint das emphysematische Gewebe auffallend blutleer und trocken.

Das interlobuläre Emphysem bildet kleine lufthaltige Bläschen unter der Pleura, welche ihr das Ansehen geben, als ob sie durch Schaum gehoben sei. Diese Luftbläschen lassen sich durch Druck verschieben, und hierdurch unterscheidet man leicht das interlobuläre vom vesiculären Emphysem. Aber diese Verschiebung gelingt keineswegs nach allen Richtungen gleichmässig, sondern nur in den Linien, welche den Grenzen der Lobuli entsprechen. Oft sind einzelne Lobuli, wie Inseln, von einem schmalen Saum feiner Bläschen eingeschlossen. Schon diese eine Thatsache genügt, um die von einzelnen französischen Forschern aufgestellte Behauptung, dass die Luft bei dem vesiculären Emphysem nicht in den Alveolen, sondern in den Interstitien derselben enthalten sei, zu widerlegen. Es gibt in der Lunge eben nur ein interlobuläres, kein interalveoläres Bindegewebe. Seltener finden sich grössere Blasen, durch welche die Pleura in grösserer Ausdehnung von der Lunge abgeschält ist, und fast niemals kommt es vor, dass endlich auch die Pleura zerreisst und Luft in das Cavum pleurae austritt, oder dass sich die Luft unter der Pleura längs der Lungenwurzel in das Zellgewebe des Mediastinums und endlich in das Zellgewebe der Haut verbreitet und ein Emphysem des Unterhautzellgewebes hervorruft.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das umschriebene vicariirende Emphysem in der Umgebung verödeter und verschrumpfter Lungenabschnitte lässt sich während des Lebens nicht erkennen und hat mehr pathologisch-anatomisches als klinisches Interesse.

Je langsamer ein Mensch gestorben, je ausgesprochener die Zeichen einer ausgedehnten Hypostase waren, je gewaltsamer der Thorax in der Agonie ausgedehnt wurde, um so sicherer darf man erwarten, bei der Obduction ein *acutes vicariirendes Emphysem* an den vorderen und unteren Lungenrändern vorzufinden.

Die Symptome des ausgebreiteten chronischen *vicariirenden Emphysems* und die des substantiven *Emphysems* sind einander sehr ähnlich, da die hervorstechendsten Krankheitserscheinungen von dem mehr oder weniger vorgeschrittenen Schwund der interalveolären Zwischenwände, also von einer beiden Formen gleichmässig zukommenden Ernährungsstörung abhängen. Wir werden später diejenigen Momente, an welche man sich bei der Differentialdiagnose des *vicariirenden* und *substantiven Emphysems* zu halten hat, in der Kürze anführen. In vielen Fällen lassen sich beide Formen während des Lebens nicht unterscheiden.

Mit der Vergrösserung der Alveolen, mit dem Untergang zahlreicher Zwischenwände ist eine grosse Zahl von Lungencapillaren untergegangen und die Athmungsfläche bedeutend verkleinert. Je mehr Berührungspunkte die Luft mit dem Blute findet, desto günstiger ist die Gelegenheit für den Austausch der Gase; je kleiner dagegen die Zahl jener Berührungspunkte ist, desto unvollständiger geht *ceteris paribus* die Ausscheidung der Kohlensäure, die Zufuhr von Sauerstoff vor sich. Der Schwund der alveolären Zwischenwände, die *Rarefaction* des Lungengewebes ist somit ein erster wichtiger Factor für die *Dyspnoë*, an welcher *Emphysematiker* leiden. — Ebenso wichtig als eine hinlängliche Grösse der athmenden Fläche ist aber für das Zustandekommen des normalen Gaswechsels eine ausreichende Erneuerung der in den Lungenalveolen enthaltenen Luft. Werden der Thorax und die Lunge während der Inspiration nicht gehörig ausgedehnt oder während der Expiration nicht gehörig verkleinert, so wird die Luft in den Alveolen nicht genügend erneuert, und es kann weder die im Körper bereitete Kohlensäure in normaler Weise aus dem Blute ausgeschieden, noch die für den Organismus nothwendige Menge von Sauerstoff dem Blute zugeführt werden. Dass die respiratorische Ausdehnung und Verkleinerung der Lunge bei *Emphysematikern* beeinträchtigt ist, wird zwar von den meisten Autoren hervorgehoben und auch mit dem Verlust der Elasticität des Lungengewebes in Verbindung gebracht; aber einerseits hat man sich zu wenig klar gemacht, dass der Verlust der Elasticität auf bestimmten Structurveränderungen der Lunge beruht, dass er lediglich von der *Rarefaction* des Lungenparenchyms und dem Untergange elastischer Gewebelemente abhängig ist, andererseits sind über die Art und Weise, in welcher die verminderte Elasticität der Lunge einen nachtheiligen Einfluss auf die Athembewegungen ausübt, vielfach ungenaue und verkehrte Vorstellungen verbreitet, so dass es passend erscheint, diesen Einfluss etwas näher zu beleuchten. Es

bedarf kaum der Erwähnung, dass die inspiratorische Erweiterung des Thorax, von welcher allein die Expansion der Lunge abhängt, durch die verminderte Elasticität des Lungengewebes unmöglich beeinträchtigt werden kann. Die Inspirationsmuskeln haben unter anderen Widerständen auch die Elasticität der Lunge zu überwinden. Ist diese vermindert, so kann die Inspiration nicht erschwert sein, sie muss im Gegentheil leichter von Statten gehen, als unter normalen Verhältnissen. — Weit schwieriger ist die Frage zu entscheiden, ob, in welcher Weise und bis zu welchem Grade der Verlust der Elasticität der Lunge die expiratorische Verkleinerung des Thorax beeinträchtigen kann. Wenn wir zunächst das Verhalten des eigentlichen Brustkorbes in's Auge fassen, so ist es unwahrscheinlich, dass das Sternum und die Rippen des Zuges der elastischen Lunge bedürfen, um aus ihrer inspiratorischen in ihre expiratorische Stellung zurückzukehren. Die Schwere der Brustwand und die Federkraft der Rippen, welche während der Inspiration durch Muskelzug überwunden wurden, scheinen vollständig zu genügen, um die inspiratorische Erweiterung des Brustkorbes auszugleichen, wenn jener Muskelzug aufhört. Versuche, welche ich an Leichen erwachsener Personen angestellt habe, ergaben wenigstens, dass nach Einstichen in die Intercostalräume und nach Eintritt von Luft in die Pleurahöhle der Thorax sich nicht erweiterte.*) Eine solche Erweiterung hätte nicht ausbleiben dürfen, wenn der Zug der elastischen Lunge zu dem Zustandekommen der expiratorischen Stellung des Brustkorbes beitrüge, da bei den erwähnten Prozeduren mit dem Eintritt von Luft in die Pleurahöhle und dem Collapsus der Lunge der Zug, den dieselbe auf die innere Wand des Thorax ausübt, aufgehoben wurde. Wie aber trotz des Emphysems und trotz der bei demselben verminderten Elasticität des Lungengewebes, der Brustkorb in seine expiratorische Stellung zurückzukehren vermag, weil er zu diesem Vorgang keiner Hülfe von Seiten der Lunge bedarf, so leistet vollends die emphysematische Lunge der Verkleinerung des Thorax keinen Widerstand. Es ist im höchsten Grade auffallend, dass in vielen Pathologieen von einem Druck der emphysematischen Lunge gegen ihre Umgebung, namentlich von einem „Verdrängtwerden des Herzens“, von einem „Herabgedrängtwerden des Zwerchfells und der Leber“ durch die Lunge die Rede ist. In der That, übte die emphysematische Lunge einen Druck nach Innen und nach Unten aus, verdrängte sie wirklich das Herz und die Leber, so wäre anzunehmen, dass dieser Druck auch nach Aussen gegen die Innenwand des Brustkorbes wirke und dass derselbe der expiratorischen Verkleinerung des Thorax einen Wider-

*) Vielleicht verhält es sich bei Kindern anders. Bei der grösseren Biegsamkeit ihres Brustkorbes ist es nicht unwahrscheinlich, dass derselbe während der Expiration, durch den Zug der elastischen Lunge nach Einwärts gezogen und dadurch mehr als durch die Schwere der Brustwand und die Federkraft der Rippen allein geschehen würde, verkleinert wird.

stand entgegensetze. So aber beruht die Annahme eines centrifugalen Druckes der emphysematischen Lunge gegen ihre Umgebung theils auf irrigen physiologischen und pathologisch-anatomischen Voraussetzungen, theils auf einer Verwechselung des Emphysems mit demjenigen Zustande, welchen wir früher (siehe S. 78) als permanent inspiratorische Expansion der Alveolen beschrieben, und auf dessen Trennung vom Emphysem wir wiederholt gedrungen haben*). Diese Ausführung wird genügen, um zu zeigen, dass das Emphysem ebenso wenig die expiratorische Verkleinerung, als die inspiratorische Erweiterung des eigentlichen Brustkorbes erschwert oder verhindert. — Ganz anders als mit dem Sternum und den Rippen verhält es sich in Betreff seiner respiratorischen Excursionen mit dem Zwerchfell. Das Zwerchfell, welches während der Inspiration nach Abwärts getreten ist, kehrt, wenn seine Musculatur erschlafft, theils durch den Druck der comprimierten Baucheingeweide auf seine untere Fläche, theils durch den Zug der elastischen Lunge an seiner oberen Fläche in seine expiratorische Stellung zurück; aber es lässt sich leicht beweisen, dass das zuletzt genannte Moment bei diesem Vorgange die bei Weitem wichtigste Rolle spielt. Auch bei den schlaffsten Bauchdecken, wie sie nach oft wiederholten Schwangerschaften vorkommen, bei welchen von einem Druck der Baucheingeweide gegen das Zwerchfell keine Rede sein kann, steigt das Zwerchfell während der Expiration nach Aufwärts, ja es bewahrt diese Stellung auch in der Leiche, wenn alle Eingeweide des Bauches entfernt sind, so lange nur der Thorax geschlossen ist. Erst nach Eröffnung des Thorax sinkt es, weil dann der Zug der Lunge an seiner oberen Fläche aufhört, erschlafft nach Abwärts. Hieraus ist es klar, dass der Verlust der Elasticität, welchen die Lunge durch die emphysematische Rarefaction ihres Gewebes erfährt, die Rückkehr des Zwerchfells in seine expiratorische Stellung beträchtlich erschwert und unter Umständen vollständig aufhebt. Damit fällt die Wirksamkeit des wichtigsten Inspirationsmuskels, durch dessen freie Action die inspiratorische Erweiterung und die expiratorische Verkleinerung des Thorax und der Lunge, und somit der Wechsel der Luft in den Alveolen wesentlich bedingt ist, fast vollständig aus, und wir können als einen zweiten wichtigen Factor für die Dyspnoë der Emphysematiker die permanent inspiratorische Stellung oder, wie man gewöhnlich sagt, den permanenten Tiefstand des Zwerchfells bezeichnen. — Hierzu kommt aber in vielen, wenn auch nicht in allen Fällen noch ein drittes Moment hinzu. Bei zahlreichen Kranken mit Emphysem complicirt sich nämlich die Structurveränderung der Lunge mit einer Entartung der Rippen-

*) Bei der durch Obstruction der feinen Bronchien entstehenden permanent inspiratorischen Expansion der Alveolen hindert allerdings die in den Alveolen eingesperrte und während der Expiration comprimirt Luft eine vollständige Rückkehr des Brustkorbes in seine expiratorische Stellung.

knorpel, auf welche *Freund* in einer werthvollen Arbeit zuerst die Aufmerksamkeit gelenkt hat. Diese besteht in einer Hypertrophie, durch welche die einzelnen Knorpel nach allen Richtungen voluminöser werden, während sie gleichzeitig eine auffallend feste, spröde und rigide Beschaffenheit annehmen. Durch die Verlängerung der Rippenknorpel wird nicht nur das Sternum weiter vom vorderen Ende der knöchernen Rippen abgedrängt und nach Vorn geschoben, sondern es werden auch die Rippen nach Oben und Aussen bewegt, und in derselben Weise wie während der Inspiration durch den Zug der Inspirationsmuskeln um ihre Längsachse gedreht. Da nun aber die hypertrophirten Rippenknorpel eine rigide Beschaffenheit angenommen haben, kann der Thorax aus dieser inspiratorischen Ekstase, welche viel beträchtlicher sein kann, als die grösste inspiratorische Erweiterung, die der Thorax unter normalen Verhältnissen erreicht, nicht wieder in seine expiratorische Stellung zurückkehren. Es entsteht ein Zustand, welchen *Freund* sehr passend „die starre Dilatation des Brustkorbes“ genannt hat. Ich glaube, dass *Freund* zu weit geht, wenn er im Allgemeinen die Entartung der Rippenknorpel für das primäre, die Structurveränderung der Lunge als das secundäre Leiden auffasst. Höchstens in einzelnen Fällen von Emphysem scheint mir ein derartiger genetischer Zusammenhang einigermaßen wahrscheinlich zu sein (s. §. 1.). In der Mehrzahl der Fälle handelt es sich, wie gesagt, augenscheinlich um eine Complication. Diese ist freilich keine zufällige. Es scheint vielmehr, dass dieselben Schädlichkeiten, welche die Structurveränderung der Lunge bewirken, auch die Hypertrophie und Entartung der Rippenknorpel zur Folge haben. Nach der Analogie mit Hypertrophieen und Entartungen anderer Gebilde, namentlich der Arterienwände, welche entzündlichen Ursprungs sind oder doch auf Prozessen beruhen, die der Entzündung verwandt sind, dürfen wir annehmen, dass sich auch die in Rede stehende Entartung der Rippenknorpel in Folge wiederholter Insulte entwickelt, durch welche sie gedehnt und gezerzt werden. Mag das Emphysem durch forcirte Inspirationen oder durch forcirte Expirationen mit verengerter Glottis, durch heftige Hustenstösse, durch das Spielen von Blasinstrumenten entstehen, so werden durch diese Veranlassung auch die Rippen gedehnt und gezerzt, und es entwickeln sich in ihnen in Folge dieser Irritanten die oben erwähnten Structurveränderungen. Haben forcirte Inspirationen das Emphysem hervorgerufen, so ist die Entartung der Knorpel über alle Rippen verbreitet. Liegen dem Emphysem forcirte Expirationen mit verengerter Glottis zu Grunde, so ist die Entartung auf die obersten Rippenknorpel beschränkt. Entwickelt sich endlich das Emphysem erst im vorgerückten Lebensalter, in welchem die Knorpel bereits zum Theil verknöchert sind, so kommt die Hypertrophie der Rippenknorpel und die starre Dilatation des Brustkorbes überhaupt nicht zu Stande. Eine wie wichtige Rolle die starre Dilatation des Brustkorbes in vielen Fällen von

Emphysem spielt, ergibt sich unter Anderem auch daraus, dass man nicht selten Kranke beobachtet, deren Dyspnoë abnimmt, wenn sie sich auf den Bauch legen und ihren Thorax zusammendrücken, so wie solche, deren Beschwerden wesentlich vermindert werden, wenn man einen seitlichen Druck auf die unteren Abschnitte des Thorax ausübt. Bei solchen Kranken konnte ich nicht selten während des Lebens beobachten, dass sie bei der Expiration, um ihren Thorax zu verengern, den *Triangularis sterni* und die oberen Partien des *Transversus abdominis* contrahirten, und bei der Obduction liessen sich die zuerst von *Liebermeister* näher beschriebenen Expirationsfurchen auf der Leber nachweisen. Gesellt sich zu den Structurveränderungen der Lunge die starre Dilatation des Brustkorbes hinzu, so ist dieselbe ein dritter Factor für die Dyspnoë der Emphysematiker.

Die ganze Erscheinung der Kranken verräth die gehinderte Respiration, die Beklemmung, die Athemnoth, den Lufthunger; sie bieten alle Kräfte auf, um den Thorax ergiebiger zu erweitern, ihre Nasenflügel spielen, die unteren Partien des Halses werden bei jeder Inspiration durch die energischen Contractionen der *Scaleni* breiter und härter; oft und zwar vorzugsweise in solchen Fällen, in welchen die Rippenknorpel verknöchert und ihre Gelenke verödet sind, treten auch die Contouren der *Sternokleidomastoidei* bei der Inspiration als harte Stränge hervor. Auf der gehemmten Oxydation und Decarbonisation des Blutes beruht endlich die Muskelschwäche, die Schläffheit, die Apathie, welche wir bei allen derartigen Kranken wahrnehmen. Kommt zu den constanten Respirationshindernissen noch ein neues hinzu, werden besonders die Bronchien durch Exacerbation des Katarrhs beträchtlich verengt, so steigert sich die Dyspnoë zu einer extremen Höhe; die Kranken bringen ganze Nächte auf dem Lehnstuhl zu, weil sie im Bette zu ersticken glauben; ihre Farbe wird erdfahl, schmutzig, der Ausdruck der Augen müde, das Sensorium benommen, der Puls und Herzschlag klein und unregelmässig, die Extremitäten kühl; die Erscheinungen der Ueberladung des Blutes mit Kohlensäure steigern sich zu denen einer acuten Vergiftung mit dem perniciosösen Gase. Dergleichen Anfälle, welche sich mehr oder weniger heftig, mehr oder weniger häufig bei jedem Emphysematiker wiederholen, hat man vor *Laennec* meist als *Asthma nervosum* angesehen und beschrieben.

Eine zweite Reihe von Erscheinungen bieten die Circulationsstörungen, welche durch die anatomischen Veränderungen im Lungenparenchym der Emphysematiker hervorgebracht werden, dar. Mit dem Schwunde der interalveolären Zwischenwände und dem Untergange zahlreicher Capillaren ist die Zahl der Abzugskanäle für das rechte Herz vermindert. Hieraus resultirt zunächst, dass in den vom Emphysem verschonten Partien — also gewöhnlich in den unteren Abschnitten der Lungen — der Blutdruck gesteigert ist, dass dieselben der Sitz einer hochgradigen Hyperaemie

sind, dass in der Bronchialschleimhaut ein chronischer Katarrh, und dass oft auch in den Lungenalveolen ein chronisches Oedem Platz greift. — Man könnte nun glauben, dass die Zahl der erhaltenen Capillaren nicht ausreiche, um den Inhalt des rechten Ventrikels aufzunehmen, dass der rechte Ventrikel, der rechte Vorhof und sofort die Venen des grossen Kreislaufes mit Blut überladen würden, dass sich zu jedem hochgradigen Emphysem Cyanose und Hydrops geselle. Von allen diesen Erscheinungen wird aber in den meisten Fällen von Emphysem lange Zeit hindurch keine Andeutung beobachtet; und wenn sich auch von Zeit zu Zeit bei Exacerbation des Bronchialkatarrhs Oedeme und Cyanose einstellen, so verlieren sich diese Symptome wieder, wenn der Katarrh sich bessert; ein Beweis, dass die Circulationsstörungen eben von der vorübergehenden Verschlimmerung des Katarrhs abhängen. Die Ursache des oft lange dauernden Ausbleibens von Circulationsstörungen im grossen Kreislauf ist bei verbreitetem Lungenemphysem dieselbe, welche auch bei Klappenfehlern an der Mitralis das Zustandekommen von Cyanose und Hydrops oft auf lange Zeit hinausschiebt. In demselben Grade, in welchem die Circulation gehindert wird, entwickelt sich im rechten Herzen eine Complication, welche den entgegengesetzten Effect hat, welche dem Circulationshemmniss das Gegengewicht hält, welche dasselbe compensirt — nämlich eine Hypertrophie des rechten Ventrikels. Erst wenn diese durch eine allmählich eintretende Entartung der verdickten Herzwand, namentlich durch eine fettige Degeneration der Muskelfibrillen unvollständig wird, gesellen sich zu den früher beschriebenen Symptomen des Emphysems Erscheinungen von Störungen im Gebiete der oberen und unteren Hohlvene hinzu. Die Jugularvenen schwellen an und gerathen zuweilen bei jeder Ventrikelsystole in undulirende Bewegung, indem die Schwingungen, in welche die Tricuspidalklappe während der Systole des rechten Ventrikels versetzt wird, sich der auf ihr ruhenden Blutsäule mittheilen (siehe das Capitel: Insufficienz der Mitralis). Das Gesicht wird cyanotisch, die Lippen schwellen an und werden blau, die Wangen und Nasenflügel erscheinen varicös; die gehemmte Entleerung der Gehirnvenen lässt die Kranken über Schwindel und Kopfschmerz klagen. Alle diese Erscheinungen erreichen den höchsten Grad, wenn die Kranken husten. — Im Bereich der Vena cava ascendens treten gleichfalls Stauungs-Symptome auf: die Leber schwillt an, weil der Abfluss des Blutes gehemmt ist, und über die Pfortader hinaus erstreckt sich die Stauung auf die Magen- und Darmvenen, Magen- und Darmkatarrhe hervorrufend. Ebenso schwellen nicht selten auch die Venen des Mastdarms zu Varicen (blinden Haemorrhoiden) an. Der letztere Umstand wird von den Kranken fast immer mit Freuden begrüsst; sie glauben jetzt den eigentlichen Herd, die Grundursache ihres Leidens erkannt zu haben und hoffen alles Heil von einem kritischen Haemorrhoidalfluss, ebenso wie sie durch den Magenkatarrh und die Appetitlosigkeit,

welche ihn begleitet, dazu verleitet werden, den Magen als die Quelle ihres Uebels anzusehen, ihren Husten als einen „Magenhusten“ zu bezeichnen.

In den späteren Stadien des Emphysems erreicht die Cyanose nicht selten einen sehr hohen Grad. Die Wangen, die Ohren, die Lippen, die Zunge der Kranken bekommen buchstäblich eine dunkelblaue Färbung. Einen so hohen Grad von Cyanose beobachtet man ausser beim Emphysem nur noch bei den in der Regel angeborenen Erkrankungen der Ostien des rechten Herzens, und besonders niemals bei den Klappenfehlern des linken Ventrikels. Bei diesem bekommen zwar gleichfalls die Lippen und Wangen der Kranken schliesslich einen bläulichen Anflug, aber die Gesichtsfarbe bleibt im Ganzen eine blasse und die blaue Färbung wird niemals so intensiv, als bei solchen Kranken, welche an Emphysem oder an angeborenen Erkrankungen des rechten Herzens leiden. Diese bisher zu wenig beachtete Thatsache ist leicht zu erklären. Bei Klappenfehlern des linken Herzens ist der kleine Kreislauf mit Blut überladen, während im grossen Kreislauf zu wenig Blut circulirt; beim Emphysem dagegen, bei welchem zahlreiche Lungencapillaren untergegangen sind und bei den angeborenen Krankheiten des rechten Herzens, bei welchen in der Regel der Ventrikel verkümmert, oder seine Ostien verengt sind, ist der grosse Kreislauf mit Blut überladen, der kleine Kreislauf führt zu wenig Blut.

Mit der gehemmten Entleerung der grossen Venenstämme tritt eine gehemmte Entleerung des Ductus thoracicus ein. Ist die Subclavia strotzend gefüllt, so muss der Abfluss der Lymphe und des Chylus in sie gerade ebenso erschwert sein, wie der Abfluss des Blutes aus jeder Vene, die sich in die Subclavia ergiesst; ja wenn die Lymphe die Quelle des Fibrins im Blute ist, wenn sie ihm die fibrinogene Materie zuführt, so erklärt sich leicht und grob physikalisch, weshalb das Blut der Emphysematiker arm an Fibrin ist, weshalb „die venöse Krase die Hyperinose, die Fibrinvermehrung im Blute ausschliesst“. — Die gehemmte Zufuhr von Chylus muss ferner die Ernährung des Blutes und des ganzen Organismus beeinträchtigen; sie erklärt neben anderen Momenten, die dazu beitragen mögen, die allgemeine Abmagerung, den vorzeitigen Marasmus der Emphysematiker, vielleicht auch die Verarmung des Blutserums an Eiweiss, welche der Entstehung von hydropischen Erscheinungen Vorschub leistet.

Von da ab, wo die Compensation der Circulationsstörung ungenügend wird, sind neben den Symptomen der venösen Stauung auch die eines ungenügenden Zuflusses von Blut zum linken Herzen vorhanden. Die unvollkommene Füllung des linken Herzens bewirkt den kleinen Puls, und — da die Menge des secernirten Urins vorzugsweise von der Füllung der Arteria renalis und der Glomeruli der *Malpighi'schen* Kapseln abhängt — die deutlich ver-

minderte Urinsecretion. Der sparsam secernirte Urin ist concentrirt, dick, dunkel; leicht schlagen sich in ihm harnsaure Salze, welche viel Wasser zur Lösung bedürfen, als ziegelmehlartiges Sediment nieder. Die Praecipitation harnsaurer Salze beruht aber nicht allein auf der Concentration des Urins, auf einer relativen Vermehrung derselben, sondern kann auch auf einer absoluten Vermehrung derselben, auf Bildung von Harnsäure auf Kosten des Harnstoffes, beruhen, wenn der spärlich zugeführte Sauerstoff die stickstoffhaltigen Producte des Stoffwechsels nicht bis zu Harnstoff, sondern nur bis zu einer niederen Oxydationsstufe, zur Harnsäure, oxydirt. — Alle anderen für das Emphysem aufgeführten Symptome gehören den Complicationen desselben an, so namentlich der Husten, welcher ein Symptom der chronischen Bronchitis ist und oft im Sommer vollständig verschwindet, während das Emphysem fortbesteht.

Die physikalische Untersuchung gibt bei Weitem nicht in allen Fällen bestimmte Anhaltspunkte für die Erkennung des Emphysems, und Emphyseme von geringem Umfange sind sogar niemals physikalisch nachzuweisen.

Die Adspection kann in Betreff der Thoraxformation selbst bei hochgradigem Emphysem ein negatives Resultat ergeben. Individuen mit flachem langem sogenanntem paralytischem Thorax leiden oft genug an weitverbreitetem Emphysem. Dieses Vorkommen kann nicht befremden, nachdem wir gezeigt haben, dass das Emphysem weder die inspiratorische Erweiterung noch die expiratorische Verkleinerung des eigentlichen Brustkorbes alterirt. In manchen Fällen zeigt der Thorax allerdings charakteristische Abweichungen, auf welche man die Aufstellung einer eigenen Thoraxform, die des „emphysematischen Thorax“, begründet hat. Bei diesem ist der Umfang und der Tiefendurchmesser namentlich in den oberen und mittleren Partien bedeutend vergrößert: das Sternum stellt keine gebrochene Linie, sondern ein Kreissegment dar, die oberen Rippenknorpel sind abnorm gekrümmt und nach Aussen gewölbt, die Form des Thorax ist eine mehr kugelige oder fassförmige. Es ist auffallend, dass über die Entstehungsweise des emphysematischen Thorax fast durchweg irrige Ansichten verbreitet sind, während in der That die Art und Weise, in welcher derselbe zu Stande kommt, so einfach und klar als möglich ist. Freilich ist es nicht die emphysematische Lunge, welche die Deformität des Thorax hervorbringt, sondern dieselben Schädlichkeiten, welche zum Emphysem der Lunge führen, haben auch die Entwicklung der emphysematischen Thoraxform zur Folge. Diese findet sich nur bei den Formen des Emphysems, welche durch forcirte Expirationen bei verengerter Glottis durch Husten, Spielen von Blasinstrumenten etc. hervorgerufen werden. Bei diesen Acten wird bekanntlich das Zwerchfell durch den Druck der Bauchmuskeln auf die Baueingeweide energisch nach Aufwärts getrieben und die in den Lungen enthaltene Luft, welche nicht entweichen kann, beträchtlich comprimirt. So lange die Knor-

pel der Rippen nachgiebig sind, muss nun aber nach einfachen physikalischen Gesetzen der Thorax wie jede nachgiebige Wand eines Hohlraumes, wenn der Druck auf die Innenfläche derselben vermehrt wird, sich abrunden und der Kugelform nähern. Dadurch, dass die untere Partie des Thorax, an welche sich die Bauchmuskeln ansetzen, fixirt wird, kann diese an der Abrundung der mittleren und oberen Abschnitte nicht Antheil nehmen. Auf diese Weise erklärt es sich, dass der emphysematische Thorax mehr fassförmig als kugelförmig erscheint. Durch möglichst tiefe Inspirationen kann man zwar den Thorax vorübergehend bedeutend erweitern, aber der Thorax eines gesunden Menschen auf der Höhe der Inspiration ist anders gestaltet, als der sogenannte emphysematische Thorax. Letzteren kann man an sich selbst vorübergehend dadurch hervorbringen, dass man möglichst kräftig expirirt, während man Mund und Nase zuhält. Dass der Thorax bei Emphysematikern in dieser Stellung verharret, hat seinen Grund einzig und allein in der früher erwähnten Hypertrophie und Entartung der Rippenknorpel. — Aber die als emphysematische Thoraxform *κατ' ἐξοχήν* bezeichnete Deformität des Brustkorbes ist keineswegs die einzige, welche bei emphysematischen Kranken beobachtet wird. In denjenigen Fällen, in welchen das Emphysem sich in Folge lang fortgesetzter forcirter Inspirationen entwickelt, findet man nicht jene Rundung der mittleren und oberen Partien des Brustkorbes, an welcher die unteren nicht theilnehmen, sondern auch die unteren Abschnitte dilatirt und den Thorax in einer „permanent inspiratorischen“ Stellung. Zu diesem Verharren in der inspiratorischen Erweiterung mag zum Theil der verstärkte Tonus der hypertrophirten Inspirationsmuskeln beitragen, zum grössten Theil hängt er gewiss von der wiederholt erwähnten Erkrankung der Rippenknorpel ab. —

In manchen Fällen von Emphysem ergibt die Adspection ferner, dass bei jedem heftigen Hustenstoss sich aus der oberen Apertur des Thorax zu den Seiten des Halses eine Geschwulst empor zu wölben scheint, die mit dem Aufhören des Hustens sofort verschwindet. Diese Geschwulst gehört, wie ich mich neuerdings überzeugt habe, nur höchst selten der Lungenspitze an, welche, die Pleura vor sich hertreibend, in die Lücke zwischen der ersten Rippe und dem Halse hineingedrückt wird, wenn das gewaltsam nach Oben gepresste Zwerchfell den Thoraxraum für die Lunge gleichsam zu eng macht. Bei Weitem in den meisten Fällen werden jene Geschwülste durch die colossal erweiterten Bulbi der Jugularvene gebildet, welche während der Hustenstösse gefüllt werden und sich mit dem Aufhören des Hustens wieder entleeren.

Endlich bemerkt man schon bei der Adspection und noch mehr bei der Palpation eine mit dem Pulse synchronische starke Erschütterung des Epigastriums, welche sich von hier auf den unteren Theil des Sternums und die angrenzenden Rippenknorpel verbreitet. Man hat vielfach behauptet, dass diese Erschütterung durch

die nach der Mittellinie dislocirte Herzspitze hervorgerufen werde, ich muss indessen *Bamberger's* Ansicht, nach welcher eine derartige Dislocation weder durch directe Beobachtungen nachgewiesen, noch selbst physikalisch möglich ist, vollständig beipflichten. Die Erschütterung des Epigastriums hängt nicht direct vom Emphysem, sondern von der das Emphysem complicirenden Hypertrophie des rechten Herzens ab, und findet sich auch ohne Emphysem überall, wo das Herz, namentlich das rechte Herz, bedeutend hypertrophirt ist (siehe das Capitel: Hypertrophie des Herzens). — Der durch die Herzspitze hervorgerufene Herzstoss ist bei Emphysematikern in der Regel, selbst wenn das Herz beträchtlich vergrößert ist, nicht zu fühlen, weil sich die Lunge zwischen die Herzspitze und die Thoraxwand gelagert hat; zuweilen aber fühlt man neben jener Erschütterung des Epigastriums einen schwachen Herzstoss an einer zu weit nach Unten und nach Aussen gelegenen Stelle. Dass die Herzspitze nach Unten dislocirt ist, erklärt sich einfach daraus, dass das Zwerchfell, auf welchem die Herzspitze ruht, zu tief steht. Aber auch die Dislocation der Herzspitze nach Aussen, welche ich früher für nicht constant gehalten und, wo ich sie beobachtete, nur von der Vergrößerung des Herzens abgeleitet habe, ist die Folge jener abnormen Stellung des Zwerchfells. Nicht nur die Spitze des Herzens, sondern auch die Basis desselben ruht auf dem Zwerchfell, und zwar gerade auf der Stelle desselben, welche bei einem abnormen Tiefstande des Zwerchfells am Meisten — mehr als die Stelle, auf welcher die Herzspitze ruht — nach Abwärts gerückt ist. Es ist somit die nothwendige physikalische Folge des beim Emphysem beobachteten Tiefstandes des Zwerchfells, dass die schräge Richtung des Herzens sich mehr der horizontalen nähert, und dass die Herzspitze nach Aussen gelangt.

Die Percussion gibt bei umfangreichem Emphysem einen fast sicheren Anhalt für die Diagnose. Man darf indessen nicht erwarten, dass der Percussionsschall in allen Fällen ungewöhnlich voll oder laut sei, da bei einer gesteigerten Resistenz der Thoraxwand, selbst wenn der Luftgehalt der Lungen vermehrt ist, keine sehr ergiebigen Schwingungen, durch welche ein auffallend lauter, voller Schall entsteht, zu Stande kommen können. — Ebenso wenig wird der Percussionsschall durch das Lungenemphysem tympanitisch, wenn nicht Complicationen vorhanden sind, durch welche das Lungengewebe seine Elasticität vollständig einbüsst. Durch regelmässige Schwingungen entsteht der tympanitische Schall. Percutirt man eine Blase, deren Wände man durch starkes Aufblasen straff gespannt hat, so ist der Schall nicht tympanitisch; die Compression der Luft, welche durch die Schwingungen der Wand in jedem Moment vermehrt oder vermindert wird, hindert das Zustandekommen regelmässiger Schwingungen. Ganz ähnlich verhält es sich mit der aus einem Convolut gespannter Blasen bestehenden Lunge. Die Spannung der Alveolenwände über ihren Inhalt bleibt

selbst bei hochgradiger emphysematöser Erkrankung des Lungengewebes in der Regel beträchtlich genug, um das Zustandekommen regelmässiger Schwingungen zu verhindern. — Die für das Emphysem allein charakteristische Percussionerscheinung ist die abnorme Ausbreitung des vollen Lungenschalles, denn sie beweist den Tiefstand des Zwerchfelles, die, wie wir sahen, nothwendige Folge jeder diffusen emphysematischen Erkrankung der Lunge. Während unter normalen Verhältnissen, entsprechend der unteren Grenze der rechten Lunge, der Percussionsschall in der rechten Mammillarlinie sich bis zur sechsten Rippe erstreckt und an dieser Stelle in den gedämpften Percussionsschall, welcher der hier der Thoraxwand anliegenden Leber angehört, übergeht, rückt bei hochgradigem Emphysem der rechten Lunge die obere Grenze der Leberdämpfung beträchtlich nach Abwärts, und man hört zuweilen bis nahe an den unteren Rand des Rippenbogens den vollen Lungenschall. Während linkerseits die durch das Herz bewirkte Dämpfung des Percussionsschalles unter normalen Verhältnissen in der Höhe des vierten Rippenknorpels beginnt, rückt sie bei ausgebreitetem Emphysem der linken Lunge oft bis zum sechsten Rippenknorpel nach Abwärts und in den hochgradigsten Fällen wird das Herz so vollständig von der Lunge bedeckt, dass die Herzdämpfung verschwunden ist.

Bei der Auscultation muss man die Erscheinungen, welche dem Emphysem angehören und die, welche auf Rechnung des gleichzeitig vorhandenen Bronchialkatarrhs kommen, auseinander halten. Man sagt in der Regel, dass bei Emphysem das Vesiculärathmen im auffallenden Gegensatz zu dem vollen Percussionsschall nur schwach oder gar nicht gehört werde; diese Behauptung ist aber nur so weit richtig, als in der Regel neben dem Emphysem ein Katarrh der feinen Bronchien vorhanden ist. An solchen Stellen, an welchen sich diese Complication vorfindet, hört man allerdings ganz gewöhnlich nur Rhonchi und feinblasige Rasselgeräusche und daneben höchstens ganz schwaches Vesiculärathmen; an solchen Stellen aber, an welchen kein Katarrh vorhanden ist, an welchen die Luft frei aus den Bronchien in die erweiterten Alveolen eintritt, hört man sogar in der Regel ein auffallend lautes, eigenthümlich zischendes Respirationsgeräusch. Ein ungemein häufiger Befund ist der, dass man im Bereich der unteren Lungenlappen fast nur Rhonchi und Rasselgeräusche, und im auffallendsten Contraste mit diesen Erscheinungen an der vorderen Brustwand, namentlich in der Nähe des Sternums, jenes laute, zischende Athmen hört. *Seitz* in *Giessen* erklärt diese Erscheinung, welche wir von dem collateralen Oedem in den unteren, gewöhnlich vom Emphysem verschonten Partien der Lunge abgeleitet haben, zum Theil daraus, dass das Bronchialsecret nach dem Gesetze der Schwere sich von den höheren in die tiefer gelegenen Abschnitte der Luftwege herabsenke, eine Ansicht, welche Vieles für sich hat. — Auf

die bei der Auscultation des Herzens zuweilen ohne Complication mit Structurveränderungen der Klappen hörbaren Aftergeräusche komme ich später bei der Besprechung der Degenerationen des Herzfleisches zurück, will aber hier erwähnen, dass ich eine Beobachtung von *Seitz*, nach welcher bei Emphysematikern die Herztöne in der Höhe der dritten und vierten Rippe, wo das Herz weit von der Lunge überlagert ist, auffallend schwach, im Epigastrium dagegen auffallend stark gehört werden, vollständig bestätigen kann. Die Erklärung dieser Erscheinung liegt auf der Hand.

Was den Verlauf der Krankheit betrifft, so kann dieselbe, im Kindesalter entstanden, durch das ganze Leben währen; viele Emphysematiker erreichen sogar ein hohes Alter, wenn auch mit den Jahren ihre Beschwerden wachsen, die Dyspnoë sich steigert, die asthmatischen Anfälle an Heftigkeit und Häufigkeit zunehmen; geheilt werden die Kranken niemals. Wenn sie sich während des Sommers besser befinden, so beruht dies auf der Remission des gleichzeitigen Katarrhs und der Verringerung der Dyspnoë, soweit sie von dieser Complication abhing. Der Antheil, den der chronische Katarrh nicht nur an der Dyspnoë, sondern auch an der Cyanose und dem Hydrops der Emphysematiker hat, ist ein sehr beträchtlicher, wie wir wiederholt auseinandergesetzt haben.

Der Tod tritt schliesslich, wenn die Kranken nicht früher einem intercurrenten Leiden erliegen, unter den Erscheinungen des Marasmus oder eines allgemeinen Hydrops ein; nur selten sterben die Kranken in einem asthmatischen Anfall.

§. 4. Diagnose.

Ein wenig ausgebreitetes Emphysem ist nicht mit Sicherheit zu diagnosticiren. — Beträchtlich ausgedehnte Formen, welche zu heftiger Dyspnoë und cyanotischen Erscheinungen führen, sind durch die physikalische Untersuchung leicht von anderen Zuständen, welche Dyspnoë und Cyanose hervorrufen, zu unterscheiden. — Ueber die Unterscheidung des Emphysems vom Pneumothorax werden wir später reden.

Für die Differentialdiagnose zwischen dem vicariirenden und substantiven Emphysem geben die Anamnese und die physikalischen Zeichen wenigstens in einzelnen Fällen einigen Anhalt. Hat sich das Emphysem nach überstandenen Pneumonien oder Pleuritiden entwickelt, ist demselben kein besonders heftiger Husten vorausgegangen, oder geben die Kranken sogar bestimmt an, dass die Kurzatmigkeit früher vorhanden gewesen sei als der Husten, so kann man mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit annehmen, dass partielle Verödungen der Lunge oder Verwachsungen der Pleurablätter unter einander zu einem vicariirenden Emphysem in den von der Verödung verschonten Lungenpartieen nur in den vordern und untern Rändern geführt haben (oder dass das Emphysem auf einer primären Structurverödung der Lunge beruht). Findet man dagegen ein

Emphysem bei ehemaligen Musikanten oder Postillonnen, die sich rühmen, gut geblasen und den Ton besonders lange angehalten zu haben, oder hat sich die Kurzathmigkeit nach einem Keuchhusten oder nach einem langdauernden mit heftigem Husten verbundenen Katarrh entwickelt, so ist die Präsumtion, dass es sich hier um ein substantives Emphysem handelt, gerechtfertigt. Ebenso spricht die permanent inspiratorische Stellung des Thorax mehr für die erste, der fassförmige Thorax für die letztere Art des Emphysems.

§. 5. Prognose.

Die Prognose quoad vitam ist im Ganzen günstig; ein tödtlicher Ausgang der Krankheit tritt selten und meist erst spät ein; ja man kann nicht läugnen, dass das Emphysem eine gewisse, wenn auch nicht absolute Immunität gegen die Tuberculose setzt, mag dieselbe auf der „venösen Krase“ oder auf der Blutleere der Lunge, namentlich der Lungenspitze, beruhen. — Emphysematiker, welche an Pneumonien erkranken, ein Fall, der nicht gerade häufig eintritt, müssen die Sorge erwecken, dass das pneumonische Exsudat nicht resorbirt wird, sondern eintrocknet und später mit den Alveolenwänden zerfällt, nachdem es eine käsige Metamorphose eingegangen ist. (Siehe Cap. croupöse Pneumonie.)

Die Prognose quoad valetudinem completam ist nach der Schilderung des Verlaufes, welche wir im §. 3. gegeben, durchaus als ungünstig zu bezeichnen.

§. 6. Therapie.

Die Indicatio causalis verlangt die zweckmässige Behandlung der etwa noch fortbestehenden Grundkrankheit, um wenigstens den Fortschritten des Emphysems Einhalt zu thun, wenn auch eine Rückbildung desselben unmöglich ist. Sie fällt namentlich in Betreff des Bronchialkatarrhs mit der Indicatio symptomatica zusammen. Bei rauhem Wetter und im Winter bei niedrigen Temperaturgraden lasse man Emphysematiker consequent das Zimmer hüten. Aufmerksame Kranke wissen zuweilen genau, welcher Kältegrad ihnen schädlich ist und ihnen das Ausgehen verbietet.

Um die Indicatio morbi zu erfüllen, hat man die periodische Darreichung der Brechmittel empfohlen. Man hatte dabei die Absicht, durch den energischen Druck, welchem die Lunge beim Würgen und Erbrechen ausgesetzt wird, die überfüllten Alveolen gleichsam auszupressen und erwartete, dass eine öftere Wiederholung dieser Prozedur eine allmähliche Verkleinerung der Alveolen bewirken werde. — Von anderer Seite sind tonisirende Mittel empfohlen, um durch dieselben das schlaffe Lungengewebe straffer, die weiten Lungenalveolen enger zu machen. Diese und alle anderen zum Theil eben so naiven und von eben so falschen Voraussetzungen ausgehenden Empfehlungen von Medicamenten und Curmethoden zur radicalen Behandlung des Emphysems verdienen nicht das geringste Vertrauen.

Die Ernährungsstörungen des Lungengewebes, auf welchen das Emphysem beruht, sind irreparabel, und wir sind daher völlig ausser Stande, bei der Behandlung der Krankheit die *Indicatio morbi* zu erfüllen.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt vor Allem eine zweckmässige Behandlung des Bronchialkatarrhs, welcher das Emphysem fast constant begleitet und die Beschwerden der Kranken in hohem Grade vermehrt. Wenn das Tragen von Flanell auf blossen Leibe, die Application von Reizmitteln auf die Brust, warme Wasserbäder und Dampfbäder, der Gebrauch der alkalisch-muriatischen Quellen, namentlich der Thermen von Ems, und andere derartige Curen emphysematischen Kranken häufig vortreffliche Dienste leisten und ihre Beschwerden für einige Zeit wesentlich lindern, so liegt es allein in der günstigen Wirkung, welche die genannten Mittel und Curen bei rechtzeitiger Anwendung auf die lästigste Complication des Emphysems — den Catarrhe sec — haben.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt ferner, die habituelle *Athemnoth* der Kranken und die Anfälle sehr heftiger *Dyspnoë*, welche man der Kürze wegen gewöhnlich als asthmatische Anfälle bezeichnet, zu mässigen. — Um das beständig gesteigerte *Athembedürfniss* der Kranken möglichst zu befriedigen, empfiehlt es sich dringend, dieselben während des Sommers in Fichtennadelwälder zu schicken, zumal nach solchen Orten, an welchen es stark zu thauen pflegt; das Wohlbefinden, welches sie in dieser sauerstoffreichen Atmosphäre empfinden, können sie nicht warm genug preisen. Von ausgezeichnete freilich nur palliativer Wirkung auf die *Athemnoth*, den Lufthunger, so wie auf das Allgemeinbefinden der Emphysematiker, ist nach den Erfahrungen, welche man an Curplätzen mit Einrichtungen zur Einathmung comprimierter Luft gemacht hat, dieses leider noch etwas kostspielige Curverfahren. Viele Kranke sollen sich während des Aufenthaltes im Apparate wie „neugeboren“ fühlen. Die Erklärung dieser Euphorie ist leicht. Wir haben uns bereits früher über den wichtigsten Factor, von welchem nach unserer Ansicht die günstige Wirkung des *Respirirens* in comprimierter Luft abhängt, ausgesprochen.

Zur Verhütung der asthmatischen Anfälle ist es wichtig, dass die Kranken vorsichtige Diät halten, blähende Speisen vermeiden, vor dem Schlafen wenig geniessen und dass sie für tägliche Leibesöffnung Sorge tragen. Für den letzteren Zweck empfiehlt sich auch hier das *Pulvis Liquiritiae compositus*, als ein leichtes und sicheres Abführmittel. Im Anfalle selbst hüte man sich, die Benommenheit des Sensoriums und andere Gehirnerscheinungen ohne Weiteres von hochgradiger venöser Blutüberfüllung des Gehirns abzuleiten und die Kranken zur Ader zu lassen. Die Erscheinungen der beginnenden Kohlensäurevergiftung werden durch Blutentziehungen nur gefördert. Ebenso dürfen in den asthmatischen Anfällen der Emphysematiker die Narkotica, namentlich die Opiate, nur mit Vor-

sicht gereicht werden, wenn nicht ein Krampf der Bronchien sie fordert. Es passen vielmehr, neben den Brechmitteln, welche hier ganz am Platze sind, Reizmittel: Kampher, Moschus, Benzoë, so wie die von *Waters* für solche Fälle empfohlenen grossen Dosen von Portwein (dreistündlich 1—1½ Unzen) und, wo diese im Stich lassen, von Terpentin (dreistündlich 3i—3ß) in einem aromatischen Wasser.

Gegen den Hydrops der Emphysematiker habe ich, wie früher erwähnt wurde, so lange derselbe von der gleichzeitig vorhandenen capillären Bronchitis abhängt, in zahlreichen Fällen und mit ausgezeichnetem Erfolge energische Diaphorese angewendet. — In den späteren Stadien, wenn der Hydrops von der unvollständig gewordenen Compensation des in den Lungen vorhandenen Circulationshemmnisses abhängt, wird derselbe zuweilen, wie der Hydrops bei Klappenfehlern des Herzens, vorübergehend durch Darreichung von *Digitalis* (Infusum von ʒβ—ʒj auf ʒvj Wasser) gebessert. In solchem Falle, in welchem die *Digitalis* in Stich liess, leistete mir oft, wenn auch gleichfalls nur vorübergehend, die *Scilla*, unter der Form einer Saturation des *Acetum scilliticum* (*Acet. scilliticum* ʒj, *Kali carbon. qu. s. ad perfect. saturationem*, *Aquae destill.* ʒvj, zweistündlich einen Esslöffel), überraschend gute Dienste.

Capitel IV.

Verminderter Luftgehalt der Alveolen. Apneumatosi. Atelektase, Collapsus, Compression der Lunge.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Es gibt Zustände, in welchen der Luftgehalt der Alveolen gering ist oder ganz fehlt, so dass sich die Wände der Alveolen berühren. Der letztere Zustand, welcher im Fötalleben der normale ist, kann in einzelnen Abschnitten der Lunge nach der Geburt fort dauern; dann nennt man ihn angeborene Atelektase. In anderen Fällen wird die Luft erst später aus einer Reihe von lufthaltigen Alveolen resorbirt, so dass die Alveolen collabiren; diesen Zustand nennt man erworbene Atelektase, Lungen-Collapsus. In noch anderen Fällen endlich wird durch einen Druck von Aussen die Luft aus den Alveolen ausgetrieben; dann spricht man von Compression der Lunge.

Die angeborene Atelektase findet sich am Häufigsten bei schwachen Kindern, namentlich solchen, welche zu früh geboren oder welche nach schweren Geburten scheinodt zur Welt gekommen sind. Es hat den Anschein, als ob die nicht gleich nach der Geburt mit Luft gefüllten Alveolen sich später schwerer mit Luft füllen, so dass Kinder, welche man nicht gleich in den ersten Stunden ihres Lebens zum Schreien angehalten, und hierdurch zu tiefen Inspirationen veranlasst hat, am Häufigsten an Atelektase leiden.

In anderen Fällen scheint ein angeborener oder ein in den ersten Stunden erworbener Katarrh, weil er einzelne Bronchien verengerte oder verstopfte, die Luftzufuhr zu den ihm zugehörenden Alveolen gehindert und dadurch die Atelektase veranlasst zu haben.

Der Lungen-Collapsus, die acquirirte Atelektase, hängt stets mit acutem oder chronischem Bronchialkatarrh zusammen und kommt bei Kindern, weil die Bronchien derselben eng sind und leicht verstopft werden, ziemlich häufig besonders im Verlaufe der Masern und des Keuchhustens vor. Bei Erwachsenen complicirt er vorzugsweise den Bronchialkatarrh, welcher zu den constanten Symptomen des Typhus gehört.

Die Compression der Lunge kommt zu Stande durch Flüssigkeiten oder Luft im Pleurasack, seltener durch Geschwülste, durch Ergüsse in das Pericardium, durch Aneurysmen, durch Verkrümmung der Wirbelsäule und Verkümmern des Thorax, endlich durch massenhafte Ergüsse in die Unterleibshöhle, durch welche das Zwerchfell beträchtlich nach Aufwärts getrieben wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der angeborenen Atelektase findet sich, meist an circumscribten Stellen, selten über einen halben oder ganzen Lungenlappen verbreitet, das Parenchym etwas unter das Niveau der lufthaltigen Umgebung herabgesunken. Diese Stellen erscheinen dunkelblau gefärbt, derb, knistern nicht, wenn man sie einschneidet, zeigen eine glatte, blutreiche Schnittfläche. In der ersten Zeit kann man sie leicht aufblasen, später werden sie derb, weniger blutreich, und nun gelingt es zuweilen nicht, sie aufzublasen, die Alveolenwände scheinen mit einander fester verklebt oder verwachsen zu sein.

Die Veränderungen des Parenchyms bei der erworbenen Atelektase sind wesentlich dieselben, welche wir so eben beschrieben haben. *Rokitansky* hat sie früher als katarrhalische Pneumonie bezeichnet. Die blauen, deprimirten, luftleeren Stellen stehen hier noch mehr ab gegen das umgebende in der Regel emphysematische Lungengewebe; schneidet man die atelektatischen Stellen ein, so trifft man meist auf einen dicken eiterigen Schleimpfropf, welcher den zuführenden Bronchus verstopft. Bei längerem Bestehen der Atelektase treten in den collabirten Abschnitten der Lunge weitere Veränderungen ein, welche dem sehr häufigen Ausgang des Lungen-Collapsus in die katarrhalische Pneumonie angehören und welche wir im Capitel X. ausführlich erörtern werden.

Was endlich die Compression der Lunge anbetrifft, so zeigt sich bei leichteren Graden eine Dichtigkeitszunahme und vermehrte Consistenz, ein Gedrängtsein des Lungenparenchyms, ohne dass dasselbe völlig luftleer geworden wäre. Bei einem höheren Grade von Compression ist die Luft aus den Bronchien und Alveolen entwichen, aber die Compression war nicht stark genug, auch die Gefäße zu comprimiren und blutleer zu machen; die verdichtete Lunge

ist roth, blutreich, feucht, einem Stück Muskelfleisch ähnlich; man nennt sie deshalb *carnificirt*. Bei dem höchsten Grade sind auch die Gefässe comprimirt, die Lunge erscheint blutleer, trocken, grau, bleifarbig, oft in einen dünnen, lederartig zähen Lappen verwandelt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome der angeborenen Atelektase sind im Wesentlichen die oft beschriebenen des insuffizienten Athmens, der unvollständigen Decarbonisation des Blutes: die Kinder respiriren flach und schnell, schlafen auffallend viel, schreien nicht ordentlich, sondern piepen und wimmern nur, können nicht kräftig saugen; endlich werden sie bleich, kühl, bekommen eine spitze Nase, livide, bleifarbig Lippen und gehen meist in den ersten Tagen des Lebens, zuweilen erst in der dritten, vierten Woche, zu Grunde, nur selten unter Convulsionen, meist unter den Symptomen wachsender Schwäche und allgemeiner Paralyse. Nur in wenigen Fällen gelingt es percutorisch nachzuweisen, dass verdichtetes Lungenparenchym dem Thorax anliegt, da die atelektatischen Stellen nur selten eine weitere Ausbreitung haben.

Wenn sich Lungen-Collapsus zur capillären Bronchitis kleiner Kinder gesellt, ist derselbe keineswegs in allen Fällen mit Sicherheit zu diagnosticiren. Wir haben bei der Besprechung jener Krankheit gesehen, dass die Kinder auch ausserdem, dass die Alveolen collabirt sind, durch den Verschluss vieler kleiner Bronchialäste die Symptome von insuffizientem Athmen und von Kohlensäurevergiftung darbieten können. Treten daher diese Erscheinungen im Verlauf der capillären Bronchitis auf, so ist man nur dann berechtigt, eine acquirirte Atelektase zu diagnosticiren, wenn man eine mehr oder weniger ausgebreitete Dämpfung des Percussionsschalls nachweisen kann. In der Regel sind die collabirten Stellen nicht umfangreich und mächtig genug, um eine deutliche Dämpfung des Percussionsschalls zu bewirken. Noch am Häufigsten kommt im Verlauf der Masern durch ausgebreiteten Collapsus beider unteren Lungenlappen eine symmetrische Dämpfung zu beiden Seiten der Wirbelsäule vor.

Die Symptome der Compression lassen sich schwer von denen der sie herbeiführenden Prozesse trennen. Zu den Erscheinungen des unvollkommenen Athmens gesellen sich, wenn gleichzeitig die Gefässe der Lunge comprimirt sind, Störungen der Circulation, ähnlich denen, welche wir für das Emphysem beschrieben: Ueberfüllung, Dilatation, Hypertrophie des rechten Herzens, später Ueberfüllung der Venen des grossen Kreislaufs, Cyanose, venöse Stauungen im Gehirn, in der Leber, in den Nieren. Ebenso erhält das linke Herz, welches allein aus den nicht comprimirten Capillaren gespeist wird, zu wenig Blut: der Puls wird klein, die Farbe bleich, die Urinsecretion vermindert. Auch bei hochgradiger Compression der Lunge gehen die Kranken schliesslich meist an Hydrops

zu Grunde. — Sehr wichtig ist der Einfluss der Compression eines grösseren Lungenabschnittes auf die Blutvertheilung in den nicht comprimierten Partien. Ist das rechte Herz mit seinem ganzen Blutgehalt nur auf die eine Lunge angewiesen, so wird der Blutdruck in der gesunden Lunge bedeutend erhöht. Von dem Oedem der gesunden Lunge droht oft die grösste Gefahr; sie kann den Aderlass verlangen etc. — Sind die unteren Partien der Lunge durch Ergüsse in die Bauchhöhle comprimirt, so kann die dadurch entstehende Hyperaemie (collaterale Fluxion) der oberen Lungenabschnitte Gefahr bringen und die Punction verlangen. Ebenso leiden Kyphotische, wenn ein Theil ihres Thorax verengt, die Lunge an der verengten Stelle comprimirt ist, an Hyperaemie, Katarrh, Oedem der nicht comprimierten Theile.

Eigenthümlicher Weise bieten buckelige Menschen Erscheinungen von Kurzathmigkeit, wie Erscheinungen von Cyanose meist erst in den Jahren der Pubertät dar, während sie im Kindesalter ungestört respiriren konnten und keine Abweichungen des normalen Blutlaufes zeigten. Diese Erfahrung erklärt sich leicht, wenn man bedenkt, dass rhachitisch verkrümmte Knochen, selbst wenn die Grundkrankheit erloschen ist, in ihrem Wachsthum zurückzubleiben pflegen. Waren der Thorax und die Brustwirbel der hauptsächliche Sitz der Rhachitis, so brachte die Verkrümmung und Deformität dieser Theile zur Zeit der Entstehung vielleicht keineswegs eine Raumbeschränkung des Thorax mit sich; entwickelt sich und wächst nun der übrige Körper in normaler Weise, während der Thorax im Wachsthum zurückbleibt, so tritt ein Missverhältniss ein zwischen dem Raum, der für die Lunge eines Kindes, aber nicht für die eines Erwachsenen ausreicht, einerseits, den Dimensionen des übrigen Körpers und der mit diesen zusammenhängenden Blutmenge andererseits. Kyphotische bekommen jetzt das Ansehen, die Gesichtsfarbe, welche wir bei Emphysematikern kennen gelernt haben, haben äusserst kurzen Athem, gehen meist frühzeitig in Folge der Respirations- und Circulationsstörungen zu Grunde, während auch sie nur ausnahmsweise tuberculös werden.

§. 4. Therapie.

Man Sorge, dass neugeborene Kinder ordentlich schreien, dass ihnen der Mund gehörig von Schleim gereinigt wird, und gebe ihnen bei etwaiger Schleimanhäufung in den Bronchien ein Brechmittel von Ipecacuanha mit Oxymel squilliticum. Bleibt das Athmen dennoch unvollständig, so applicire man von Zeit zu Zeit im warmen Bade eine kalte Douche auf die Brust mit der Klystierspritze. Man lasse dergleichen Kinder nicht zu lange und anhaltend schlafen, ja zwinge sie, wenn sie nicht von selbst schreien, periodisch zum Schreien durch Bürsten der Fusssohlen etc., Sorge, dass ihnen, wenn sie an der Brust nicht saugen, mit dem Theelöffel Nahrung, am Besten abgemelte Muttermilch, gegeben werde; gebe endlich von

Zeit zu Zeit einige Tropfen Wein und lasse die Kinder, wenn sie Neigung haben kühl zu werden, nicht in der Wiege, sondern im Arm der Mutter oder Amme schlafen. Umsicht und Consequenz sind in diesen Fällen nicht selten von überraschendem Erfolge gekrönt.

Die Behandlung der erworbenen Atelektase ist dieselbe, welche wir für die Bronchitis capillaris empfohlen haben, wenn die letztere Krankheit zur Obstruction von kleinen Bronchialästen führt. Gelingt es, die Verstopfung zu beseitigen, so tritt meist auch wieder Luft in die collabirten Alveolen ein.

Die Compression der Lunge verlangt vor Allem eine zweckmässige Behandlung der Grundkrankheiten und eine symptomatische Behandlung gefahrdrohender Circulationsstörungen.

Capitel V.

Hyperaemie der Lunge, Lungen-Hypostase, Lungen-Ödem.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Man muss auch die Hyperaemien der Lunge in active und passive eintheilen; für erstere hat *Virchow* den Namen „Fluxion, Wallung“ vorgeschlagen, während er die passive Hyperaemie als „Blutstockung“ bezeichnet. Diese Namen empfehlen sich schon deshalb, weil die Worte „activ“ und „passiv“ den physiologischen Vorgängen, welche beiden Formen zu Grunde liegen, nicht ganz entsprechen.*) Die Fluxion dagegen beruht in der That auf einem vermehrten, beschleunigten Zufluss, die Stockung auf einem gehemmten, verlangsamten Abfluss aus den Capillaren, um deren Blutgehalt es sich vorzugsweise handelt, da von ihm die Functionen und die Ernährung des Organs namentlich abhängen.

I. Fluxionen zur Lunge beobachten wir

1) bei gesteigerter Herzaction: wir sehen jugendliche Individuen in den Pubertätsjahren, namentlich schmalbrüstige, langaufgeschossene Subjecte, oft nach den geringfügigsten Schädlichkeiten, mässigen Körperanstrengungen, mässigem Genuss von erhitzen Getränken etc., über Herzklopfen klagen, fühlen den Herzstoss beträchtlich verstärkt und sehen diesen Symptomen sich Erscheinungen von Lungenhyperaemie hinzugesellen. Aber auch ohne Herzerethismus und ohne besondere Disposition rufen übertriebene Körperanstrengungen, unmässiger Genuss von Spirituosen, grosse psychische Aufregungen, Wuth etc. gleichzeitig mit einer beschleunigten und verstärkten Herzaction gefahrdrohende Lungenhyperaemien hervor. Jene Fälle, in welchen Tobsüchtige oder Kranke mit Delirium tremens brutaler Weise in das Zwangsbett gelegt und

*) Contrahiren sich die Muskelfasern einer kleinen Vene, und bewirkt die so entstehende Verengerung — gewiss ein activer Vorgang — eine Ueberfüllung der Capillaren, so erscheint es unzweckmässig, diese Hyperaemie als eine passive zu bezeichnen.

einem rohen Wärter überlassen, am anderen Tage mit blutigem Schaum vor dem Munde todt im Bette gefunden werden, und bei denen dann die Section hochgradige Lungenhyperaemie und acutes Lungenoedem als einzige causa mortis ergibt, sind eben so skandalös, als sie sich leider nur zu oft wiederholen. Die beschriebenen Vorgänge sind schwer zu erklären: in den meisten Organen des grossen Kreislaufs ruft verstärkte Herzaction an sich keine Hyperaemie hervor; je gefüllter die Arterien, je gespannter ihre Wände, um so weniger gefüllt sind die Venen, um so geringer ist die Spannung der Venenwände. In demselben Grade, als somit der Zufluss zu den Capillaren verstärkt ist, ist der Abfluss aus ihnen erleichtert; die Circulation wird beschleunigt, ohne Vermehrung des momentanen Blutgehaltes der Organe. Wenn sich andere Verhältnisse in den Lungen finden, wenn hier in der That vermehrte Herzaction allein Hyperaemie hervorruft, so versuchen wir nicht, diesen Umstand zu erklären, da wir die normalen Circulationsverhältnisse in der Lunge nicht hinlänglich kennen, da uns selbst der normale Blutdruck in der Pulmonalarterie bei geschlossenem Thorax unbekannt ist.

2) Verständlicher sind diejenigen Fälle von Fluxionen zur Lunge, welche durch directe Reize, durch kurze Einwirkung der Kälte auf das Lungengewebe, durch das Einathmen sehr heisser oder mit reizenden Substanzen gemischter Luft hervorgerufen werden. Hier scheint das Gewebe, in welches die Capillaren eingebettet sind, aufgelockert zu werden und der Erweiterung der Capillaren geringeren Widerstand entgegen zu setzen. Dieselben Schädlichkeiten, wenn sie die äussere Haut treffen, bringen auch dort Fluxionen hervor: die Haut röthet sich, wenn sie kurze Zeit der Kälte ausgesetzt war, ebenso wenn wir einen warmen Breiumschlag oder einen Sinapismus auf dieselbe appliciren. In derselben Weise entstanden und auf abnorme Auflockerungen des Lungengewebes zurückzuführen sind wohl auch die chronischen Fluxionen, welche die Bildung und Erweichung von Neubildungen, namentlich von Tuberkeln in der Lunge, begleiten.

3) Viel zu wenig gewürdigt ist eine dritte Form von Fluxion zu einzelnen Abschnitten der Lunge, welche wir bei der Besprechung des Emphysems und der Compression bereits erwähnen mussten: diejenige Hyperaemie, die sich in allen Fällen, in welchen eine Stase in den Capillaren die Circulation hemmt, in welchen Capillaren comprimirt oder verödet sind, in denjenigen Abschnitten der Lunge, in welchen die Circulation keine Hemmung erfährt, entwickeln muss. Wir können diese collaterale Fluxion, welche sich nach Unterbindung grösserer Gefässstämme in den nicht unterbundenen durch den messbar vermehrten Blutdruck als physiologisch nothwendig nachweisen lässt, in der Symptomatologie der meisten Lungenkrankheiten nicht entbehren; sie allein erklärt auf das Einfachste sonst schwer verständliche Sym-

ptome, so wie auch die Wirkung der Venaesectionen bei Pneumonien, pleuritischen Ergüssen etc.

4) Endlich haben wir bereits erwähnt, dass eine Verdünnung der Luft in den Alveolen ebenso eine Fluxion zur Lunge hervorruft, wie ein Schröpfkopf und der *Junod'sche* Stiefel Fluxion zur äusseren Haut verursacht. Der aufgehobene oder doch verminderte Druck, dem die Capillaren der Alveolen ausgesetzt sind, wenn ein Kind mit verengerter Glottis den Thorax erweitert, ist, wie wir sahen, die Hauptursache der consecutiven Katarrhe und des Lungenödems bei der croupösen Laryngitis und der schlechten Erfolge der Tracheotomie bei jener Krankheit.

II. Eine Blutstockung, passive Hyperaemie, von der man unlogisch die mechanische trennt, kommt in allen Fällen zu Stande, in welchen die Pulmonalvenen abnorm gefüllt, ihre Wände abnorm gespannt sind. Hier kann das Blut nur schwer aus den Capillaren abfliessen, während die Arterien selbst bei geringer Füllung noch immer Blut zuführen, da auch dann noch ihre Wände eine weit grössere Spannung zeigen, als die Capillarwände. (Es fliesst noch Blut aus den Arterien in die Capillaren über, wenn das Herz aufgehört hat sich zu contrahiren.) Hieraus ergibt sich, dass die Blutstauung eine weit grössere Erweiterung der Capillaren zur Folge hat als die Fluxion, da bei hochgradigen Hemmungen des venösen Blutstroms in die Capillaren, welche gleichsam blinde Anhängsel der Arterien geworden sind, so lange Blut einströmt, bis die Spannung der Capillarwände der Spannung der zuführenden Arterienwände gleich wird oder bis die dünne Haut, welche diesem Druck nicht widerstehen kann, eine Ruptur erfährt.

Stauungen in den Lungencapillaren kommen 1) in exquisiter Weise durch Stenosen am linken Ostium venosum und durch Insufficienz der Mitralis zu Stande. Beide Formen von Herzkrankheiten sind von der hochgradigsten Lungenhyperaemie begleitet; Rupturen der erweiterten Capillaren sahen wir die braune Färbung der indurirten, hypertrophirten Lunge bedingen, als deren Ursache wir vor Allem Klappenfehler der Mitralis kennen gelernt haben (siehe Capitel I.). Mag die Entleerung des Vorhofs gehemmt sein, mag während der Systole Blut in den Vorhof zurückgeworfen werden, beide Vorgänge müssen die Entleerung der Pulmonalvenen hemmen, Ueberfüllung der Capillaren hervorruhen.

2) Jede geschwächte Herzaction hat unvollständige Entleerung der Herzhöhlen und damit gehemmten Abfluss des Blutes aus den Venen zur Folge. Hier wird nicht in derselben Masse, in welchem der Abfluss des Blutes aus den Capillaren in die Venen gehemmt ist, der Zufluss aus den Arterien vermindert, und so sehen wir asthenische Fieber, in welchen die Herzcontractionen frequent, aber unvollständig sind, Typhus, Puerperalfieber, Pyaemie etc. constant begleitet von Stauungen in den Lungencapillaren.

Bei geschwächter Herzaction kommt in den abhängigen Partien der Lunge ein neues Moment für die gehemmte Entleerung der Capillaren — die Schwere — hinzu. Während dieses Hinderniss bei energischen Herzcontractionen leicht überwunden wird, sehen wir bei gesunkener Thätigkeit des Herzens sich Senkungserscheinungen entwickeln, an den abhängigen Stellen Hyperaemien entstehen. Ein gesunder Mensch kann Monate lang im Bette liegen, ehe sich diese Form der Hyperaemie, die Hypostase, in den Capillaren des Rückens entwickelt und zu Decubitus führt oder in der Lunge die verschiedenen Phasen der Lungen-Hypostase herbeiführt, während Decubitus und Lungen-Hypostase die fast constanten Begleiter eines langdauernden Typhus etc. sind.

Wenn wir Schwellung und Succulenz der Schleimhäute und vermehrte, respective veränderte Secretion der Schleimdrüsen als die constante Folge der Hyperaemie der Schleimhäute kennen gelernt haben, so begleiten ähnliche Vorgänge in allen Fällen hochgradige Hyperaemie der Alveolen: auch hier schwellen die Wände an, werden feuchter und succulenter, aber das Secret oder richtiger das Transsudat, welches gleichzeitig in die Alveolen gesetzt wird, unterscheidet sich von dem der Bronchialschleimhaut, ist flüssig, serös. Man muss bedenken, dass die Schleimdrüsen schon in den feinen Bronchien seltener werden, dass sie in den Alveolen fehlen, dass hier ein unvollständiges Pflasterepithelium der structurlosen Membran aufliegt, um einzusehen, dass das Secret der Alveolen, denen eine eigentliche Schleimhaut nicht zukommt, sich von dem der Bronchialschleimhaut unterscheiden muss.

Während man in anderen Organen den Erguss von Serum in das interstitielle Gewebe als Oedem bezeichnet, versteht man unter Lungenoedem nur diejenigen Fälle, in welchen mit der serösen Durchtränkung des Lungengewebes ein Erguss auf die freie Fläche, d. h. ein Erguss in die Alveolen, verbunden ist.

Das Lungenoedem ist indessen keineswegs immer die Folge von hochgradiger Hyperaemie, von vermehrtem Druck des Inhalts der Capillaren auf ihre Wände, sondern, wie in anderen Organen, filtrirt auch bei einem geringen Drucke Serum aus den Lungen-capillaren in das Gewebe und die Alveolen, wenn das Blutserum eine sehr verdünnte Eiweisslösung darstellt, — wenn sich eine hydropische Krase entwickelt hat. Wir werden bei der Besprechung des Morbus Brightii etc. auf diese Verhältnisse näher eingehen.

Entwickelt sich aus einer hypostatischen Hyperaemie ein Oedem, so nennt man dasselbe hypostatisches Oedem. Da wir aber für die hypostatische Hyperaemie doppelte Ursache der Gefässüberfüllung kennen gelernt haben, so ist leicht verständlich, dass gerade bei dieser Form die Capillaren excessiv überfüllt werden, dass ihre Wände eine extreme Ausdehnung erfahren. In Folge dessen kann es bei dieser Form der Hyperaemie nicht allein zur

Transsudation einer dünnen Eiweisslösung kommen, sondern es gelangen alle Bestandtheile des Blutserums, auch das Fibrin, durch die porös gewordenen Capillarwände, und diese Fälle pflegt man als hypostatische Pneumonie zu bezeichnen, obgleich eigentlich der Prozess mit entzündlichen Vorgängen nichts gemein hat.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei mässigem Grad von Hyperaemie ist die Lunge gedunsen, dunkelroth, die Gefässe strotzend gefüllt, das Gewebe succulent, locker, wenig knisternd, über die Schnittfläche fliesst reichlich Blut, in den Bronchien ist eine schaumig-blutige Flüssigkeit enthalten. Bei längerem Bestehen und höherem Grade der Hyperaemie erscheint das Lungenparenchym dunkel, blauroth oder schwarzroth, das interstitielle Gewebe und die Alveolenwände sind so beträchtlich geschwellt, dass das dicht gewordene Lungenparenchym kaum Andeutungen seines zelligen Baues erkennen lässt. Die auf diese Weise verdichtete Lunge bietet eine gewisse Aehnlichkeit mit dem Gewebe der Milz dar und wird daher als splenisirt bezeichnet.

Hat sich Oedem in der Lunge entwickelt, so erscheint die Lunge aufgedunsen, fällt nicht zusammen, wenn man den Thorax eröffnet, fühlt sich strotzend an. Besteht dasselbe erst kurze Zeit, so hinterlässt der Fingerdruck eine unmerkliche Grube; nach längerem Bestehen hat das Parenchym seine Elasticität verloren und die Lunge behält deutlicher und länger einen Eindruck zurück. Ist das Oedem Folge einer hochgradigen Hyperaemie, so ist die oedematöse Lunge roth gefärbt; ist es Symptom eines allgemeinen Hydrops, so kann sie ganz blass erscheinen. Schneidet man die oedematösen Stellen ein, so fliesst eine oft enorme Menge einer bald hellen, bald leicht roth gefärbten, mehr oder weniger mit Blut gemischten Flüssigkeit über die Schnittfläche. Diese Flüssigkeit ist blasig, schaumig, reichlich mit Luft gemischt, wenn die Alveolen, nicht ganz mit Serum erfüllt, gleichzeitig Luft enthielten. In anderen Fällen sind dagegen der Flüssigkeit kaum einige wenige Luftblasen aus den grösseren Bronchien beigemischt; hier hat das Serum alle Luft aus den Alveolen ausgetrieben.

Was die Hypostase betrifft, so finden wir die beschriebenen Zustände: hochgradige Hyperaemie bis zur Splenisation oder ein mehr oder weniger luftleeres Oedem, meist gleichmässig in den hinteren Abschnitten der Lunge neben der Wirbelsäule. Hat der Kranke anhaltend auf der einen oder der anderen Seite gelegen, so findet sich die Hypostase oft nur auf diese Seite beschränkt und hier sehr ausgedehnt, während die andere Lunge gesund ist. Lässt sich aus den verdichteten Stellen des Lungenparenchyms der Inhalt der Alveolen durch Druck nicht völlig entfernen, zeigt der Durchschnitt ein undeutlich körniges Gefüge, ist die ausfliessende

Flüssigkeit durch ganz kleine Fibrincoagula leicht getrübt, so haben wir die sogenannte hypostatische Pneumonie vor uns.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Mässige Grade von Fluxion in der Lunge machen keine Symptome; die erweiterten Capillaren bieten der Luft eine grössere Oberfläche dar, die Circulation ist beschleunigt und mit dieser Beschleunigung der Wechsel des Blutes in der Lunge lebhafter, zwei Momente, welche den Gasaustausch befördern und erleichtern. Wird die Fluxion aber beträchtlicher, so kann die Erweiterung des dichten Capillarnetzes der Alveolenwände allein, noch mehr aber die Anschwellung jener Wände durch vermehrte Transsudation das Lumen der Alveolen verkleinern; jetzt ist ein Hinderniss für das Athmen entstanden, die Lunge vermag weniger Luft aufzunehmen. Jene schmalbrüstigen Jünglinge oder Mädchen, von denen wir im §. 1. geredet, klagen daher in ihren Anfällen von Herzklopfen über Kurzathmigkeit, ja bezeichnen ganz richtig die Empfindungen, die sie auf der Brust haben, als „Vollsein“ oder „Beengtsein“. Hierzu gesellt sich ein kurzer, trockener Husten, weit seltener ein schaumiger, mit einzelnen Blutstreifen gemischter Auswurf; Schmerzen auf der Brust fehlen; die physikalische Untersuchung zeigt keine Abnormität. Wir können schon hier erwähnen, dass dieser „habituelle Blutandrang zur Brust“ zuweilen, wenn auch nicht so oft, als man zu fürchten pflegt, der Vorbote der Tuberculose ist.

Die in der Pathogenese erwähnten stürmischen Hyperaemien der Lunge, welche als Folgen einer excessiv gesteigerten Herzthätigkeit angesehen werden mussten, entwickeln sich zuweilen rasch und bedrohen unerwartet schnell das Leben. Man pflegt sie deshalb als Lungenschlagfluss zu bezeichnen. Die Kurzathmigkeit wächst in kurzer Zeit zu einer bedenklichen Höhe; die Athemzüge werden jagend und kaum zu zählen: das Gefühl von Vollsein und Beengung auf der Brust steigert sich zu Todesangst und Erstickungsgefühl; bei jedem Hüsteln füllt sich der Mund mit reichlichen Mengen schaumig-blutigen Auswurfs; das Herz pulsirt sichtbar, der Radialpuls, die Carotiden verrathen die Ueberfüllung der Arterien, das Gesicht ist geröthet. Bald aber macht sich das Oedem, welches zu dieser Form hochgradiger Hyperaemie hinzutritt, geltend: die mit Serum gefüllten Alveolen nehmen keine Luft mehr auf, eine acute Ueberladung des Blutes mit Kohlensäure ändert das Bild: die unruhigen Kranken werden still, verfallen in Sopor, das Gesicht erbleicht, die Muskeln der Bronchien, gelähmt wie die der übrigen Organe, vermögen nicht den serösen Inhalt zu beseitigen; grobe Rasselgeräusche, selbst in der Trachea hörbar, künden das nahe Ende, den drohenden Stickfluss an.

Die Symptome der acuten Fluxion, zu welcher das Einathmen reizender Gase etc. führt, sind modificirt durch die gleichzeitige Reizung der Kehlkopf- und Bronchialschleimhaut und von heftigen

Hustenanfällen begleitet. Die Hyperaemieen, zu welchen Tuberculose, Krebs der Lunge etc. Veranlassung geben, und welche vorzugsweise zu Lungen- und Bronchialblutungen führen, werden im nächsten Capitel besprochen werden.

Die collateralen Fluxionen der Lunge haben einen grossen Antheil an dem Krankheitsbilde, welches wir für die Pneumonie, die Pleuritis, den Pneumothorax etc. entwerfen werden. Von der Ueberfüllung der Capillaren, der Schwellung der Alveolen in den von der Krankheit verschonten Lungenabschnitten hängt ein grosser Theil der Dyspnoë ab; ohne diese Complication oder richtiger ohne diese Consequenz der beeinträchtigten Circulation würden die verschonten Alveolen weit eher ausreichen, um hinlänglich Luft aufzunehmen. — Wird der Blutdruck des Herzens durch Venaesectionen verringert, so verschwindet die Dyspnoë oft vollständig, obgleich die Grundkrankheit fortbesteht: die collaterale Fluxion ist gemässigt. — Sterben Kranke im ersten Stadium der Pneumonie, der Pleuritis, oder kurze Zeit, nachdem Luft in die Pleurahöhle gedrungen ist und die eine Lunge comprimirt hat, so sterben sie an collateraler Hyperaemie, an collateralem Oedem. Man lese nur Sectionsberichte nach, dann wird man die Residuen dieser Form der Hyperaemie nicht vermissen, so wenig sie oft bei der Deutung der Symptome in Anschlag gebracht werden.

Die Blutstauung erzeugt, auch wenn sich nicht Oedem hinzugesellt, Kurzathmigkeit in höherem Grade, als die Fluxion zur Lunge. Kranke mit Insufficienz und Stenose der Mitralis, selbst wenn sie keinen Bronchialkatarrh haben, wenn sich die Stauung aus den Capillaren der Alveolen nicht auf ihre Anastomosen verbreitet, die Bronchialschleimhaut intumescirend und die Bronchien verengernd, pflegen an einer sehr lästigen, durch die geringste Bewegung gesteigerten Kurzathmigkeit zu leiden. Diese Erscheinung erklärt sich leicht, wenn man bedenkt, dass bei der Blutstauung die Circulation in dem Grade verlangsamt ist, in welchem sie bei der Fluxion beschleunigt wird; dass hier ein doppelter Grund, dort nur ein einfacher zur Dyspnoë obwaltet. Zu der stationären Kurzathmigkeit der Herzkranken, für welche wir die Erklärung gegeben, tritt, und zwar nicht selten plötzlich und unerwartet, hochgradige Athemnoth und alle Symptome, welche wir für den Lungenschlagfluss und den Stickfluss beschrieben. Dann hat sich Erguss in die Alveolen zu der Schwellung der Wände hinzugesellt, das vorher gehinderte Athmen ist unzureichend geworden. An acuter Blutstauung und acutem Oedem sterben eine grosse Zahl von Herzkranken, ohne dass sich immer die Schädlichkeit nachweisen liesse, welche das Circulationshinderniss so plötzlich gesteigert hat. In anderen Fällen entwickeln sich die Symptome von Füllung der Alveolen mit Serum und von insufficientem Athmen bei Herzkranken allerdings allmählich, bis ihnen endlich der Kranke erliegt.

Entsteht im Verlauf eines asthenischen Fiebers, mag es Symptom eines Typhus oder einer Pyaemie etc. sein, flaches, unvollständiges Athmen, weist vollends die Percussion Verdichtungen des Lungenparenchyms neben der Wirbelsäule nach, werden einzelne seröse mehr oder weniger blutige Sputa ausgeworfen, so haben wir es mit Stauung in der Lunge, mit Hypostase oder den Ausgängen derselben zu thun.

Die Symptome des Oedems von denen der Hyperaemie zu trennen wäre unnatürlich und künstlich. Zu den Hyperaemien, wenn sie hochgradig werden, tritt eben Oedem als eine weitere Consequenz hinzu. Dass dieser — normale und nothwendige — Ausgang eingetreten ist, schliessen wir erstens aus dem Grade der Dyspnoë, welche durch Schwellung der Alveolenwände allein nie so hochgradig wird, als durch gleichzeitiges Oedem. Fast überall, wo die Hyperaemie zum Tode führt, ist Serum in die Alveolen ergossen. Einen zweiten Anhalt geben die charakteristischen Sputa; selten oder nie werden Secrete so flüssiger Art von der Bronchialschleimhaut abgesondert, und mit Recht gilt der Auswurf dünnflüssiger, durchsichtiger, mehr oder weniger mit Blutstreifen gemischter, reichlicher Sputa, wenn sie die zähen, spärlichen Sputa der Pneumoniker ersetzen, als *mali ominis*. Ueber das entstandene Oedem gibt auch die Auscultation Aufschluss; es lässt sich bei einiger Uebung leicht ein trockenes Rasseln, d. h. ein Rasseln, welches in zäher Flüssigkeit entsteht, von feuchtem Rasseln, d. h. von Rasseln, welches in dünnflüssigen Medien zu Stande kommt, unterscheiden. Nur selten hören wir in dem Secret der Bronchialschleimhaut Rasselgeräusche entstehen, so feucht, als die, welche zu Stande kommen, wenn das seröse Transsudat der Alveolen die Bronchien erfüllt. In anderen Fällen hört man an denjenigen Stellen, an welchen Oedem die Alveolen füllt und keine Luft in dieselben eintritt, kein Athmungsgeräusch; nur in seltenen Fällen ist bronchiales Athmen*) zu hören. Endlich gibt die Percussion, welche durch die Hyperaemie allein nicht geändert wird, zuweilen Aufschluss über das Oedem, welches sich zur Hyperaemie gesellt hat. Der Percussionsschall wird in den Fällen, in welchen durch das Oedem die Alveolenwände ihre Elasticität eingebüsst haben und wenig über ihren Inhalt gespannt sind, zuweilen deutlich tympanitisch. Ist aber alle Luft aus den Alveolen durch das Oedem ausgetrieben, die Lunge luftleer geworden, so wird der Percussionsschall gedämpft und leer, wie bei jeder anderen Verdichtung der Lunge.

Finden sich die genannten Erscheinungen an den für die

*) Das Bronchialathmen kommt zu Stande, wenn die Alveolen mit Serum gefüllt, keine Luft enthalten, aber nur dann, wenn die Bronchien, welche zu der verdichteten Stelle führen, nicht gleichzeitig mit Secret gefüllt sind. Es ist leicht einzusehen, dass diese letzte Bedingung zum Bronchialathmen, auf dessen Entstehung wir bei der Pneumonie zurückkommen, beim Oedem fast immer fehlt.

Hypostase charakteristischen Plätzen, so haben wir es mit dieser Form der Hyperaemie oder respective mit deren Ausgängen zu thun.

Was schliesslich das Oedem der Lunge betrifft, welches eine Theilerscheinung der allgemeinen Wassersucht bildet, so geben die Erscheinungen von hydropischer Schwellung des Unterhautzellgewebes oder von Ergüssen in die serösen Cavitäten den besten Anhalt für die Deutung der Dyspnoë, welche sich zu jenen Symptomen hinzugesellt. Kommen hierzu seröse Sputa, feuchte Rasselgeräusche, tympanitischer oder gedämpfter Percussionsschall, so ist man berechtigt, ein Lungenoedem als die Ursache jenes Symptomencomplexes anzusehen.

§. 4. Diagnose.

Die Lungenhyperaemie und das Lungenoedem werden, wenn man die beschriebenen Symptome im Auge behält, leicht von anderweitigen Erkrankungen der Lunge unterschieden. Sehr schwer aber kann es sein, so leicht die Sache am Studirtisch aussieht, die active Hyperaemie, die Fluxion von der passiven, der Stauung am Krankenbett zu unterscheiden, und gerade hier führen Verwechslungen zu den schlimmsten Folgen, zu Missgriffen, welche nicht selten das Leben des Kranken bedrohen. Die Verwechslungen kommen vor Allem zwischen den collateralen Fluxionen, welche sich im Verlauf von Pneumonieen und Pleuresieen entwickeln, und den passiven Hyperaemieen vor, zu welchen geschwächte Herzaction, asthenisches Fieber Veranlassung geben. Man beobachtet so häufig, dass bei endlicher Erschöpfung mit dem Kleinerwerden des Pulses, Delirien, trockener Zunge sich passive Lungenhyperaemieen und Lungenoedem entwickeln, dass man geneigt ist, auch bei frischen Pneumonieen, wenn der Puls klein ist, die Kranken deliriren etc., an passive Hyperaemieen, an Stauung durch beginnende Herzparalyse zu denken und statt eines Aderlasses Wein, Kampher, Moschus etc. zu verordnen. Wir werden bei der Besprechung der croupösen Pneumonie auf die fluxionären und Stauungshyperaemieen der Lunge, welche in der Symptomatologie jener Krankheit eine sehr wichtige Rolle spielen und bei der Behandlung derselben ganz besonders berücksichtigt werden müssen, genauer eingehen.

§. 5. Prognose.

Die Prognose der Lungenhyperaemie und des Lungenoedems hängt wesentlich von den veranlassenden Ursachen ab. Im Ganzen sind Fluxionen, wenn sie nicht durch Afterproducte in der Lunge hervorgerufen werden, weniger bedenklich und der Hülfe zugänglicher, als Stauungen, deren Ursachen meist schwer zu beseitigen sind. Die Vorhersage der einzelnen Formen folgt aus der Beschreibung des Verlaufes.

§. 6. Therapie.

Indicatio causalis. Wenn wir verstärkte Herzaction als eine häufige Ursache von Fluxionen zur Lunge kennen gelernt haben und bei jugendlichen Subjecten habituelle Herzpalpitationen, von Lungenhyperaemie begleitet, nicht selten der Phthisis pulmonum vorausgehen sehen, so fordern diese Zustände ein strenges Regimen und eine entsprechende Behandlung. Man untersage auf das Strengste den Genuss von Spirituosen, Kaffee, Thee und lasse, was sich ganz besonders empfiehlt, alle Speisen und Getränke vor dem Genusse etwas abkühlen. Ebenso sei man unerbittlich im Verbot des Tanzens, Reitens und anderer anstrengender Körperbewegungen, während man mässige und regelmässige Bewegung empfehlen muss. So weit es geht, schütze man die Kranken vor allen psychischen Aufregungen. An diese Vorsichtsmassregeln schliessen sich Vorschriften, durch welche man die Lunge vor Insulten schützen muss; man lasse die Zimmer, in denen viel geraucht wird, sehr heisse Zimmer, staubige Locale vermeiden und leide nicht, dass die Kranken kalte Luft einathmen. Ferner empfehlen sich hier säuerliche Getränke, Limonaden, Cremor tartari. Gerade für solche Kranke passen auch vorzugsweise die Milch- und Molken-curen und vor Allem die Traubencuren in Dürkheim, Meran, am Genfersee und an anderen Plätzen mit mildem Klima, an welchen süsse und dabei wenig oder gar nicht abführende Trauben wachsen.*) Bei vielen Kranken, welche in vorgeschrittenen Stadien der Phthisis ihrer häuslichen Ruhe und Bequemlichkeit entzogen werden, um Molken- und Traubencuren zu gebrauchen, wird das Ende nur beschleunigt; dagegen haben jene Curen in der That bei den in Rede stehenden Zuständen, welche nicht ganz mit Unrecht als Vorboten der Schwindsucht gelten, einen oft eclatanten Nutzen.

Bei den collateralen Formen der Lungenhyperaemie fällt die *Indicatio causalis* mit der Behandlung der Grundkrankheit zusammen. Bei Blutstauungen in der Lunge ist in den meisten Fällen der *Indicatio causalis* nicht zu genügen. Bei Herzkrankheiten, vor Allem bei Stenose des Ostium venosum, empfiehlt sich palliativ der Gebrauch der Digitalis, bis eine Verlangsamung der Herzcontractionen erreicht wird. Je schwächer die Herzaction im Verlauf eines asthenischen Fiebers wird, um so dringender sind Reizmittel und kräftige Nahrung indicirt. Ebenso lasse man Kranke bei drohender Hypostase von Zeit zu Zeit die Lage wechseln, um Stockungen zu vermeiden.

Was die *Indicatio morbi* anbetrifft, so fordert dieselbe bei Fluxionen zur Lunge, welche durch excessiv gesteigerte Herzaction

*) Die sehr schönen und süssen Trauben, welche in den besseren Lagen meiner jetzigen Heimath wachsen, führen so stark ab, dass man sie nicht füglich zu Traubencuren benutzen kann; wenigstens sah ich bei dem Genuss von 3 — 4 Pfund Württemberger Trauben bisher stets starken Durchfall eintreten.

entstanden sind und das Leben bedrohen, eine dreiste Venaesection aus grosser Oeffnung. Der Erfolg ist hier äusserst überraschend: sobald die Blutmenge verringert wird, nimmt der Druck in den Arterien ab, da er von beiden Momenten, erstens der Energie der Herzcontractionen, zweitens der Füllung der Herzhöhlen, abhängt. Die Kranken vermögen oft schon während des Aderlasses tiefer zu inspiriren, der blutige Schaum, den sie auswarfen, verschwindet, und das noch so eben bedrohte Leben kann hier in der That durch Hülfe des Arztes gerettet sein. Wie wir indessen diese Fälle als Lungenschlagfluss bezeichnet haben, so tritt die Gefahr leider meist so blitzschnell ein, dass der gerufene Arzt zu spät kommt.

Auch die collateralen Fluxionen fordern, wenn sie das Leben bedrohen, eine Venaesection. Wird durch sie aus den oben angeführten Gründen der Druck des Herzens verringert, so nimmt auch der Druck in den Arterien der hyperaemirten Lungenabschnitte ab, die Capillaren werden leerer, die Transsudation von Serum, welche droht oder schon eingetreten war, kommt nicht zu Stande oder hört auf, und wir sehen auch hier die Kranken, oft während das Blut noch aus der geöffneten Ader abfliesst, freier und tiefer aufathmen. Da aber bei Weitem in den meisten Fällen die Venaesection auf das Grundleiden selbst einen ungünstigen Einfluss hat, da sie die Gefahr, dass jenes die Kräfte erschöpfen, eine Verarmung des Blutes herbeiführen werde, vermehrt, so lasse man sich nicht durch jene schlagenden augenblicklichen Erfolge verleiten, ohne Noth, d. h. ohne drohende Lebensgefahr, zu venaeseciren. Tritt aber im Verlauf einer Pneumonie, einer Pleuritis, bei frisch entstandenem Pneumothorax, zu hochgradiger Dyspnoë feuchtes Rasseln auf der Brust hinzu, werden die Sputa serös etc., dann droht Gefahr, dann kehre man sich nicht an den kleinen Puls, sondern sehe in ihm einen neuen Grund zum Aderlass. Je frischer der Fall, um so leichter ist die collaterale Fluxion als solche zu erkennen, um so sicherer kann man auf Erfolg rechnen.

Treten im Verlauf der erwähnten Herzkrankheiten Symptome von drohendem Oedem ein, so kann die augenblickliche Lebensgefahr gleichfalls eine Verminderung der Blutmasse fordern, und die nach dem Aderlass eintretende Erleichterung entspricht auch hier meist den gehegten Erwartungen. Aber auch in diesen Fällen ist es ganz besonders wichtig, das Blutlassen nur auf die dringlichsten Fälle zu beschränken. Herzkranke vertragen wiederholte Aderlässe schlecht; ihr Blut ist bei längerem Bestehen wie das der Emphysematiker und aus denselben Gründen arm an Fibrin, an Eiweiss, hat grosse Neigung seröse Transsudate zu bilden. Die Venaesection bewirkt, indem sie die Blutmenge verringert, eine Verdünnung des Blutes; bald ist die frühere Quantität durch Resorption von Flüssigkeiten aus den Geweben und aus dem Darne wieder hergestellt, aber die Qualität ist nicht dieselbe, das Blut ist ärmer an Eiweiss und in Folge dessen ist die

Neigung zu hydropischen Ausschwitzungen, also auch zum Lungenoedem, gesteigert.

Bei den anderen Formen von Lungenhyperaemie, welche wir beschrieben haben, ist die Venaesection geradezu schädlich. Dies gilt vor Allem von den Hyperaemieen im Verlauf asthenischer Fieber, mögen sie noch so bedeutend sein, mag immer ein drohendes Oedem Lebensgefahr herbeiführen. Hier kommt Alles darauf an, die gesunkene Energie des Herzens zu heben, da nur dadurch die Höhlen entleert werden und das Blut aus den Pulmonalvenen abfließen kann; ein Aderlass schwächt die Energie des Herzens, vermehrt die Gefahr. Da die zuletzt erwähnten Fälle bei Weitem die häufigsten sind, da sie bei fast allen langwierigen und erschöpfenden Krankheiten die Scene schliessen, so sind starke Fleischbrühe, — ein vorzügliches Analepticum — feuriger Wein, Kampher, Moschus noch häufiger als Blutentziehungen durch Lungenhyperaemie indicirt. Die Schwierigkeit, den Eintritt beginnender Herzparalyse von collateralen Fluxionen im Verlauf von Pneumonien, welche durch die massenhafte Exsudation, das hochgradige Fieber schliesslich auch zu kraftlosen Herzcontractionen führen, zu unterscheiden, ist im §. 4. auseinandergesetzt.

Das Oedem der Lunge kann neben dem besprochenen Verfahren, sobald der Husten nicht energisch genug erfolgt und die gelähmten Bronchialmuskeln die Expectoratio des serösen Inhaltes der Bronchien nicht entfernen helfen, aus den früher angegebenen Gründen die Darreichung von Brechmitteln fordern. Stockt die Entleerung der Sputa, rasselt es weiter auf der Brust, auch wenn die Kranken gehustet haben, so gebe man ein Emeticum aus Cuprum sulphuricum oder aus Ipecacuanha mit Tartarus stibiatus, aber nur dann, wenn noch nicht alle Hoffnung auf Erhaltung des Lebens erloschen ist. *Traube* empfiehlt die Darreichung von Plumbum acet., stündlich gr. j, und die Application eines Vesicans permagnam ad pectus als eine sehr wirksame Behandlung des Lungenoedems. (?)

Lungenoedem als Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht endlich fordert die Behandlung der Grundkrankheit. Auch hier kann unter den erwähnten Umständen durch die Indicatio vitalis ein Emeticum indicirt sein.

Blutungen der Respirations-Organe.

In den meisten Fällen, in welchen Blut in grösserer Menge ausgehustet wird, ist zwar die Quelle der Blutung die Bronchialschleimhaut; da aber die Bronchialblutungen sehr häufig Begleiter oder Vorläufer von Lungenleiden sind, so haben wir es vorgezogen, dieselben gleichzeitig mit den Blutungen der Lungensubstanz an

dieser Stelle zu besprechen. Wir behandeln demnach unter den Blutungen der Respirationsorgane: 1) die Broncho-Haemorrhagie, die bei Weitem häufigste Ursache der Haemoptoë und Pneumorrhagie, des „Bluthustens und Blutsturzes“; 2) den haemorrhagischen Infarct, eine auf umschriebene Herde beschränkte Blutung des Lungengewebes ohne Zertrümmerung desselben; 3) die eigentliche Lungenapoplexie, eine abundante, durch Zerreißung grösserer Gefässe bedingte Blutung des Lungengewebes mit Zertrümmerung desselben und Bildung einer apoplektischen Höhle. Die Blutungen aus Cavernen, sowie diejenigen, welche durch die Eröffnung eines Aneurysma in die Luftwege zu Stande kommen, werden später besprochen werden.

Capitel VI.

Bronchialblutungen. Broncho-Haemorrhagie.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Traumatische Verletzungen und Arrosionen grösserer Gefässe der Bronchialschleimhaut gehören zu den grössten Seltenheiten. Auch die capillären Blutungen der Luftwege sind selten traumatischen Ursprungs oder die Folge einer Verschorfung oder Verschwärung der Schleimhaut. In der Regel hängen sie von einer Ruptur der Capillaren ab, welche entweder durch eine Ueberfüllung derselben mit Blut oder durch einen abnormen Ernährungszustand, eine krankhafte Zerreislichkeit ihrer Wände, bedingt ist.

Auf jene Weise entstehen die in der Regel unbedeutenden capillären Haemorrhagieen im ersten Stadium acuter Bronchialkatarre, bei heftigen Reizungen der Luftwege, bei Circulationsstörungen durch organische Herzkrankheiten etc.; dem letzteren Umstande dagegen verdanken die meisten Blutungen der Bronchialschleimhaut, bei welchen grössere Mengen von Blut in die Luftwege ergossen und durch eine Haemoptoë im engeren Sinne oder eine Pneumorrhagie nach Aussen entleert werden, ihre Entstehung.

Die zu wenig beachtete Thatsache, dass fast alle abundanten Bronchialblutungen vorzugsweise von einer krankhaften Beschaffenheit der Gefässwände, — einer haemorrhagischen Diathese der Bronchialschleimhaut*) — und keineswegs von einer übermässigen Füllung der Gefässe abhängen, ist von grosser praktischer Bedeutung. — Für die Richtigkeit derselben spricht nicht nur der Umstand, dass den Anfällen von Haemoptoë und Pneumorrhagie in der Regel durchaus keine Zeichen von Hyperaemie der Bronchialschleimhaut vorhergehen, sondern vor Allem die bekannte Erfah-

*) Wir bedienen uns dieses allgemeinen Ausdrucks nur in dem Sinne, dass wir unter demselben eine krankhafte Zerreislichkeit der Gefässwände und nicht etwa eine abnorme Blutbeschaffenheit verstehen, wenn wir auch zugeben, dass letztere unter Umständen die Ernährung der Gefässwände modificiren, ihre Widerstandsfähigkeit herabsetzen und dadurch zu einer haemorrhagischen Diathese führen kann.

rung, dass die Haemoptoë nicht allein fast immer dann noch fort-dauert, sondern sogar oft dann erst besonders hartnäckig wird, wenn die Kranken viel Blut verloren haben und wenn in Folge dessen die Füllung ihrer Gefässe eine sehr geringe geworden ist.

Eine Neigung zu abundanten Bronchialblutungen — oder nach der obigen Auseinandersetzung eine haemorrhagische Diathese der Bronchialschleimhaut — kommt in seltenen Fällen und wider Erwarten 1) bei jugendlichen Personen von anscheinend blühender Gesundheit und kräftiger Constitution vor. Hier fehlt uns jeder Anhalt für die Erklärung der in ihren Folgen oft so verderblichen, gewöhnlich auf die Bronchialschleimhaut beschränkten Ernährungsstörung der Capillarwände.

Weit häufiger findet sich jene Anlage für abundante, capilläre Blutungen der Luftwege 2) bei jungen Leuten im Alter von 15 bis 25 Jahren von zarter Gesundheit und auffallend schwächlichem Habitus. Oft sind dieselben früh verwaist, haben ihre Eltern an der Schwindsucht verloren, sind in ihrer Kindheit von scrophulösen und rhachitischen Leiden heimgesucht worden, haben viel an Nasenbluten gelitten, sind schnell in die Höhe gewachsen, ohne dass der Ausdehnung in die Länge die Mächtigkeit der einzelnen Organe und Systeme entspräche; ihre langen Knochen sind dünn, ihre Brust schmal, selbst ihre Haut erscheint feiner und durchsichtiger, ihre Wangen röthen sich leicht und über die Schläfen und den Nasenrücken sieht man blaue Venen verlaufen. Man könnte versucht sein, das überraschend häufige Vorkommen abundanter Bronchialblutungen bei derartigen Personen davon abzuleiten, dass das Ernährungsmaterial ihres Körpers, weil es im Uebermass durch die Krankheiten des Kindesalters und durch das schnelle Wachsen verbraucht sei, zu einer normalen Ernährung der Capillarwände nicht ausgereicht habe, da man das Vorkommen spontaner Blutungen nach schweren Krankheiten, langwierigen Eiterungen, grossen Blutverlusten von einer derartigen Erschöpfung des Ernährungsmaterials herzuleiten pflegt. Indessen jene Hypothese reicht nicht aus, um zu erklären, weshalb früher die Nasenschleimhaut, später die Bronchialschleimhaut der Sitz der Blutungen ist, und weshalb fast niemals Haemorrhagieen im Gehirn oder in anderen Organen bei solchen Individuen beobachtet werden.

Endlich findet sich eine besonders grosse Neigung zu capillären Blutungen der Bronchialschleimhaut 3) bei Kranken, welche an Lungentuberculose und Lungenschwindsucht leiden. Die grosse Häufigkeit abundanter Bronchialblutungen in allen Stadien der genannten Krankheiten erklärt sich theils daraus, dass dieselben Leute, welche eine ausgesprochene Anlage zu Bronchialblutungen haben, auch besonders häufig von Lungentuberculose und Lungenschwindsucht befallen werden, und dass die Neigung zu jenen Blutungen bei ihnen nicht aufhört, nachdem ihre Lungen erkrankt sind, theils hat sie darin ihren Grund, dass durch die Ablagerung von Tuber-

keln und durch chronische Entzündungsprozesse das Lungengewebe und die Bronchialschleimhaut aufgelockert werden, und dass die Capillaren, eingebettet in das relaxirte Gewebe, welches ihrer Erweiterung keinen Widerstand leistet, leicht eine excessive Ausdehnung und eine Verdünnung ihrer Wände, wodurch sie noch leichter zerrëisslich werden, erfahren.

Hierzu kommt endlich, dass Tuberkelconglomerate und Entzündungsherde durch Compression von Gefässen zur Entstehung von fluxionären und Stauungs-Hyperaemieen, welche gleichfalls die Ruptur der Capillaren begünstigen mögen, Veranlassung geben.

Die Befangenheit in den einseitigen Theorien der *Laennec*-schen Lehre und die Ueberzeugung von der Richtigkeit des alten Hippokratischen Satzes: Ἐπὶ αἱματός ἐμέτω φθόνη καὶ τοῦ πύου κατάρσεις ἄνω hat das Urtheil der Aerzte über das Verhältniss zwischen den Bronchialblutungen und der Lungentuberculose vielfach getrübt und zur Entstehung von Uebertreibungen und falschen Vorstellungen Veranlassung gegeben.

Viele Aerzte nehmen keinen Anstand, jedes abundante Blutspeien, auch wenn demselben keine subjectiven und objectiven Symptome einer Lungenkrankheit vorhergegangen sind, als ein fast sicheres Kennzeichen einer begonnenen oder beginnenden Tuberculose zu betrachten und namentlich in solchen Fällen, in welchen bald nach einer Haemoptoë die Zeichen der Lungenschwindsucht zu Tage treten, mit voller Zuversicht anzunehmen, dass die Haemoptoë bereits durch das Vorhandensein oder durch die Ablagerung von Tuberkeln in den Lungen hervorgerufen sei.

Ich muss diesen — für die Kranken gefährlichen und durchaus unberechtigten — Auffassungen entschieden entgegentreten. Es mögen einzelne Fälle vorkommen, in welchen sich Tuberkeln oder Entzündungsprozesse der Lunge in so latenter Weise entwickeln, dass an den betreffenden Individuen keine Krankheitserscheinungen zu bemerken sind, bis sie von einem Anfall von Haemoptoë oder Pneumorrhagie heimgesucht werden — aber solche Fälle gehören zu den Ausnahmen.

Bei Weitem in den meisten Fällen, in welchen weder Husten, noch Kurzatmigkeit, noch andere Symptome eines Lungenleidens dem ersten Anfall von abundantem Blutspeien vorhergingen, sind die Lungen zur Zeit der Bronchialblutung noch frei und keineswegs der Sitz einer latenten Tuberculose.

Da solche Kranke nur selten während des Blutspeiens sterben, hat man allerdings nicht häufig Gelegenheit, durch die Section den Sachverhalt zu controliren. Indessen, wenn man die in der Literatur zerstreuten Sectionsberichte sammelt und ihre Resultate vergleicht, wird man sich überzeugen, dass dieselben in der That die Richtigkeit der obigen Behauptung bestätigen. Ich selbst habe zu wiederholten Malen bei der Section von Individuen, welche während einer in Mitten vollen Wohlbefindens eingetretenen

Pneumorrhagie gestorben waren, in den Lungen keine Spuren einer Tuberculose oder eines anderen destruierenden Prozesses vorgefunden.

In gleicher Weise sprechen die ziemlich zahlreichen Fälle, in welchen Personen, nachdem sie einen oder mehrere Anfälle von Pneumorrhagie überstanden haben, wieder ebenso gesund werden, als sie vorher gewesen sind und oft sogar ein hohes Alter erreichen, ohne dass nach ihrem Tode in den Lungen die Zeichen einer erloschenen Tuberculose vorgefunden werden, für das keineswegs so seltene Vorkommen von abundanten Bronchialblutungen ohne schwere Erkrankungen des Lungengewebes.

Dass endlich auch in solchen Fällen, in welchen unmittelbar nach einem Anfall von Haemoptoë oder Pneumorrhagie die ersten Zeichen der Lungenschwindsucht zu Tage treten, in der Regel die Bronchialblutung der Erkrankung der Lunge vorausgeht, steht mit der *Laennec'schen* Lehre, welcher die Mehrzahl der heutigen Aerzte unbedingt anhängt, am Meisten im Widerspruch. Nach der *Laennec'schen* Ansicht gibt es nur eine Art von Schwindsucht, die tuberculose Schwindsucht. Da Bronchialblutungen niemals zu einer Ablagerung von Tuberkeln führen können, muss ein genetischer Zusammenhang zwischen einer Bronchialblutung und einer auf dieselbe folgenden Lungenschwindsucht durchaus in Abrede gestellt werden. Schliessen sich also unmittelbar an eine Haemoptoë oder Pneumorrhagie die ersten Zeichen einer Lungenschwindsucht an, so ist mit Sicherheit anzunehmen, dass vor dem Eintritt der Blutung oder gleichzeitig mit derselben eine Ablagerung von Tuberkeln in die Lunge erfolgt ist.“ — Diese Schlüsse sind consequent, aber sie sind falsch, weil sie von der unrichtigen Voraussetzung ausgehen, dass eine Ablagerung von Tuberkeln allen Formen der Lungenschwindsucht zu Grunde liege. Eine vorurtheilsfreie und genaue Beobachtung solcher Kranken, welche ohne alle Vorboten und zuweilen in Mitten strotzender Gesundheit von Haemoptoë oder Pneumorrhagie befallen wurden, sich von diesem Anfall nicht wieder erholten und nach wenigen Monaten an einer Phthisis florida, einer „galoppirenden Schwindsucht“, zu Grunde gingen, hat mich gelehrt, dass diese Kranken fast niemals einer Lungentuberculose im engeren Sinne, sondern in der Regel einer Form der Lungenschwindsucht, welche bisher zu wenig beachtet ist, und zu welcher die Bronchialblutung — trotz des *Laennec'schen* Widerspruchs — in directer Weise den Grund gelegt hat, erliegen. Bleibt bei einer Bronchialblutung geronnenes Blut in den Bronchien oder in den Alveolen zurück, so wirkt es ebenso als ein Entzündungsreiz auf seine Umgebung ein, wie der geronnene Inhalt einer Vene, ein Thrombus, als Entzündungsreiz auf die Venenwand einwirkt. Die auf diese Weise entstehenden bronchitischen und pneumonischen Prozesse können verschiedene Ausgänge nehmen (siehe §. 3.). Ein keineswegs seltener Ausgang derselben

ist der, dass sowohl das geronnene Blut, als das entzündete Lungengewebe eine käsige Umwandlung und später einen Zerfall erfährt. Diesen pathologisch-anatomischen Vorgängen entspricht genau das Krankheitsbild, unter welchem die Lungenschwindsucht zu verlaufen pflegt, wenn bis dahin kräftige und gesunde Menschen unmittelbar nach einer Bronchialblutung von derselben befallen werden und in wenigen Monaten der Krankheit erliegen.

Ich will schliesslich erwähnen, dass auch solche Bronchialblutungen, welche sich im Verlauf einer schon bestehenden Lungenschwindsucht ereignen, in der beschriebenen Weise zu chronischen Pneumonien und zu einem Zerfall des Lungengewebes führen, und dadurch den tödtlichen Ausgang beschleunigen können. — Die Thatsache, dass eine im Verlauf einer Pneumonie eintretende Haemoptoe ein gefährliches Ereigniss ist, und dass die Krankheit oft unmittelbar nach demselben schnelle Fortschritte macht, wird von den Aerzten allgemein anerkannt, aber in der Regel falsch gedeutet. Die gewöhnliche, aber gewiss nur äusserst selten zutreffende Erklärung jener Thatsache ist die, dass ein Nachschub von Tuberkeln erfolgt sei, welcher einerseits die Bronchialblutung hervorgerufen, andererseits den schnelleren Verlauf der Phthisis verschuldet habe. —

Da meine Ansichten über das Verhältniss zwischen den Bronchialblutungen und der Lungenschwindsucht in mancher Beziehung von den herrschenden Ansichten abweichen, will ich dieselben noch einmal kurz und übersichtlich in folgende Sätze zusammenfassen.

1. Abundante Bronchialblutungen kommen häufiger, als man gewöhnlich annimmt, bei solchen Leuten vor, welche weder zur Zeit der Blutung schwindsüchtig sind, noch später schwindsüchtig werden.

2. In vielen Fällen gehen abundante Blutungen der Bronchialschleimhaut dem Beginn der Lungenschwindsucht vorher, ohne dass ein genetischer Zusammenhang zwischen der Blutung und der Erkrankung des Lungengewebes besteht. — Hier stammen beide Vorgänge aus derselben Quelle: aus der gemeinschaftlichen Anlage des betreffenden Kranken für Bronchialblutungen einerseits und für die Lungenschwindsucht andererseits.

3. Blutungen der Bronchialschleimhaut gehen der Entwicklung einer Lungenschwindsucht vorher und stehen mit derselben in genetischem Zusammenhange, indem die Bronchialblutung zu chronischen Entzündungsprozessen des Lungengewebes mit dem Ausgang in Zerstörung desselben führt.

4. Bronchialblutungen ereignen sich noch häufiger, als sie der Lungenschwindsucht vorhergehen, im Verlaufe einer schon bestehenden Lungenschwindsucht; sie treten — aber nur in seltenen Fällen — schon zu einer Zeit auf, in welcher die Lungenkrankheit noch latent ist.

5. Bronchialblutungen, welche sich im Verlauf einer Lungen-

schwindsucht ereignen, können den tödtlichen Ausgang dieser Krankheit dadurch, dass sie zur Entstehung chronisch destruiren-der Entzündungsprozesse Veranlassung geben, beschleunigen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Man findet in der Leiche von Kranken, welche an Bronchialblutungen gestorben sind, die Luftwege in verschiedenem Masse und in verschiedener Ausbreitung mit geronnenem oder flüssigem Blute erfüllt. Zuweilen ist die Schleimhaut gleichmässig dunkelroth tingirt, da auch Blut in ihr Gewebe ergossen ist, geschwellt, aufgelockert, blutet beim Druck. In anderen Fällen aber scheint der ganze Inhalt der Capillaren entleert zu sein, die Schleimhaut erscheint blass und blutleer. Eine mechanische oder ulceröse Trennung als Quelle der Blutung lässt sich nicht nachweisen.

Die Lungen selbst sind an solchen Stellen, an welchen das Blut in die Alveolen herabgeflossen ist, mehr oder weniger roth gefärbt und gleichzeitig schwerer und dichter. Wenn die Bronchien noch mit grösseren Mengen eines blutigen Inhalts angefüllt sind, wird die Luft gehindert, nach der Eröffnung des Thorax aus den Alveolen zu entweichen, und die Lungen bleiben in Folge dessen gedunsen. Ist der Tod durch Verblutung eingetreten, so findet man in allen Organen hochgradige Anaemie.

In solchen Fällen, in welchen der Tod längere Zeit nach dem Aufhören der Blutung erfolgt ist, findet man entweder keinerlei Residuen der Blutung in den Lungen — und dies ist wohl der häufigste Fall — oder man findet die Zeichen chronischer Entzündungen in verschiedenen Stadien, welche man aber nur dann mit der Blutung in Verbindung bringen darf, wenn man gleichzeitig in den Bronchien mehr oder weniger zerfallene und in Fettmetamorphose begriffene Blutgerinnsel antrifft. Ich habe einen Fall aus meiner Klinik, in welchem der anatomische Befund den ganzen Vorgang in höchst frappanter Weise zur Anschauung brachte, und in welchem sich in den Bronchien Gerinnsel fanden, welche durchaus das Ansehen älterer Venenthromben hatten, in einer Dissertation publiciren lassen *).

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Beimischung einer geringen Menge von Blut zum katarrhalischen Auswurf („einzelne Aederchen, welche denselben durchziehen“) ist ein ebenso häufiges als gefahrloses Symptom. Auch die etwas grössere Menge theils reinen Blutes, theils blutigen Schleimes, welche zuweilen nach dem Einathmen scharfer Dämpfe oder nach anderen heftigen Reizungen der Luftwege und noch häufiger bei hochgradigen Stauungs-Hyperaemieen im Verlauf von

*) Ueber das Verhältniss der Bronchial- und Lungenblutungen zur Lungenschwindsucht. Inaugural-Dissertation von Dr. Bürger. Tübingen 1864.

Herzkrankheiten ausgeworfen werden, haben seltenste Bedeutung und bringen die Kranken nicht leicht in Gefahr.

Ganz anders verhält es sich mit den oft sehr massenhaften capillären Blutungen, welche wir von einer abnorm geringen Widerstandsfähigkeit der Capillarwände gegen den Druck ihres Inhaltes abgeleitet haben, und welche man gewöhnlich allein im Auge hat, wenn man je nach der Menge des entleerten Blutes die Ausdrücke „Blutspeien (Haemoptoë), Bluthusten (Haemoptysis), Blutsturz (Pneumorrhagie)“ gebraucht. Hier kann der aufmerksame Arzt bei Kranken mit dem in §. 1. ausführlich geschilderten Habitus, zumal wenn dieselben besonders häufig an Nasenbluten gelitten und zeitweise über Herzklopfen und Oppression auf der Brust geklagt haben, oft lange den Eintritt eines Bluthustens vorhersagen. Nur zuweilen indessen gehen dem Anfall selbst eigentliche Vorboten, Gefühle von Beengung auf der Brust vorher, weit häufiger tritt das lange gefürchtete Blutspeien schliesslich unerwartet und überraschend auf; die Kranken haben das Gefühl, als quelle eine warme Flüssigkeit unter dem Sternum in die Höhe, bemerken einen fremden, süsslichen Geschmack im Munde, räuspern sich und nun entdecken sie, dass sie reines Blut oder blutigen Schleim auswerfen, „dass sie Blut speien“. Sofort pflegt diese Wahrnehmung selbst auf die unerschrockensten Individuen einen äusserst niederschlagenden Eindruck zu machen. Der mephistophelische Ausspruch: „Blut ist ein ganz besonderer Saft“ tritt hier in seiner ganzen Wahrheit hervor. So wenig Blut sie jetzt verloren haben, so findet man sie häufig zitternd, bleich, einer Ohnmacht nahe. Bald nachdem das erste Blut durch Räuspern entfernt ist, tritt Kitzel im Halse, Reiz zum Husten ein; man hört auch wohl ein grobes, feuchtes Rasseln, ein Kochen auf der Brust; dann erfolgen kurze, volle, sich leicht lösende Hustenstösse, mit welchen schaumiges, hellrothes Blut oft gleichzeitig aus Mund und Nase hervorstrützt. Zwischen den einzelnen Hustenstössen liegen kurze Pausen, in welchen sich von Neuem Blut zu ergiessen und anzusammeln scheint, und so werden oft in kurzer Zeit grosse Massen desselben ausgeworfen (die Menge des ausgehusteten Blutes variirt von einigen Unzen bis zu einem Pfunde und darüber). Der beschriebene Anfall pflegt nach einer halben Stunde, zuweilen früher, zuweilen erst nach mehreren Stunden sich zu verlieren. Der dann ausgeworfene Schleim ist zwar noch blutig gefärbt und mit Blut gemischt, aber der Auswurf besteht nicht mehr aus reinem Blut. — In den seltensten Fällen bleibt es aber bei einem Anfall von Haemoptoë, fast immer wiederholt sich derselbe nach mehreren Stunden oder am anderen Tage „trotz der sorgfältigsten Behandlung“ (!); ja bei Weitem in den meisten Fällen folgen noch am zweiten und dritten Tage oder während einer ganzen Woche neue Attaquen, bis endlich der Kranke, bleich und blutleer geworden,

für diesmal vom Blutspeien befreit ist und oft für Monate, selbst für Jahre befreit bleibt.

In der angegebenen, ja in den meisten Fällen in auffallend gleicher Weise pflegt die Broncho-Haemorrhagie zu verlaufen, mag sie im Verlauf einer Lungenschwindsucht oder bei Individuen, deren Lungen frei von Tuberkeln und anderen Krankheitsprozessen sind, auftreten. — Nur selten bedroht sie direct das Leben. Es ist wichtig zu wissen, dass die meisten Kranken trotz einer extremen Hinfälligkeit, trotz einer Neigung zu Ohnmachten und trotz anderer Zeichen, welche ein nahes Ende fürchten lassen, den Anfall überstehen. — Noch häufiger, als durch Verblutung, erfolgt der Tod durch Verstopfung der Bronchien und unvollständige Respiration.

Die physikalische Untersuchung der Brust ergibt in den meisten Fällen, mit Ausnahme von mehr oder weniger verbreiteten feuchten Rasselgeräuschen, negative Resultate und es ist unvorsichtig und unpraktisch, die Kranken durch wiederholtes und rücksichtsloses Percutiren und Auscultiren aufzuregen. Gelangt so viel Blut in die Alveolen, dass grössere Abschnitte der Lunge luftleer werden, so ist an den entsprechenden Stellen der Percussionsschall leer und dumpf und das Athmungsgeräusch abgeschwächt und unbestimmt oder bronchial.

In vielen Fällen erholen sich die Kranken, nachdem noch sie längere Zeit kleine Parzellen blutigen Schleimes und geronnenen Blutes ausgeworfen haben, schnell. Hat das Blut in einem Bronchus stagnirt, welcher durch dasselbe verschlossen und für den Zutritt der Luft unwegsam war, so hat es nicht eine hellrothe, sondern eine dunkle, schwärzliche Färbung.

Bei den meisten Kranken, auch bei solchen, welche sich von einer Bronchialblutung schnell und vollständig erholen, wird man bei genauer Beobachtung in den ersten Tagen nach der Haemoptoe die Symptome einer mehr oder weniger heftigen entzündlichen Reizung der Lunge und der Pleura wahrnehmen. Ich habe wenigstens, seitdem ich auf das Vorkommen dieser consecutiven Pleuropneumonien aufmerksam geworden bin, fast in allen Fällen am zweiten oder dritten Tage nach einer Haemoptoe eine Steigerung der Körpertemperatur und Pulsfrequenz, gestörtes Allgemeinbefinden, mehr oder weniger heftige stechende Schmerzen in den seitlichen Regionen des Thorax und oft auch eine schwache Dämpfung oder Reibungsgeräusche und feinblasige Rasselgeräusche constatiren können. Selbst in solchen Fällen, in welchen längere Zeit seit dem Eintritt der Haemoptoe verstrichen war, ist es mir meist gelungen, durch ein sorgfältiges Examen zu ermitteln, dass sich in den nächsten Tagen nach der Blutung mehr oder weniger deutliche Zeichen einer entzündlichen Reizung der Respirations-Organe eingestellt hatten. Es ist mir unverständlich, dass diese fast constanten Folgezustände der Bronchialblutungen

so wenig Beachtung gefunden haben und dass sie in den einschlägigen Werken fast nirgends erwähnt werden.

Der bei Weitem häufigste Ausgang dieser consecutiven Entzündungen ist der in Zertheilung. Oft verlieren sich schon nach wenigen Tagen alle Symptome, und der Kranke tritt, wie gesagt, in die volle Reconvalescentz.

In anderen Fällen hält die Steigerung der Körpertemperatur und der Pulsfrequenz längere Zeit an. Auch das Allgemeinbefinden bleibt entsprechend dem fortbestehenden Fieber beeinträchtigt. Ebenso dauern leichte Schmerzen auf der Brust, welche von den Kranken in der Regel als Rheumatismen gedeutet werden, fort. Die Respiration bleibt beschleunigt, die Kranken husten und werfen schleimig-eiterige Sputa aus. Findet man neben diesen Symptomen an einer Stelle des Thorax den Percussionsschall leer und gedämpft, das Athmungsgeräusch unbestimmt und abgeschwächt, und werden die Kranken sichtlich magerer und elender, so liegt der Verdacht, dass in ihrer Lunge ein destruierender Prozess Platz gegriffen habe, und dass sie an Lungenschwindsucht zu Grunde gehen werden, überaus nahe, aber man darf die Hoffnung nicht aufgeben. — In vielen solchen Fällen verliert sich nach einigen Wochen das Fieber, auch die Schmerzen, die Kurzathmigkeit, der Husten und Auswurf hören auf, es ist den Kranken zu Muthe, „als ob sie eine schwere Krankheit überstanden hätten“. Sie erholen sich schnell und vollständig. Die physikalische Untersuchung weist eine eingesunkene Stelle am Thorax, und im Umfang derselben einen etwas leeren und gedämpften Percussionsschall, sowie geschwächtes Athmungsgeräusch nach. Die Pneumonie hat den Ausgang in Verödung und Verschrumpfung des entzündeten Lungenabschnittes genommen. — In der früher erwähnten Dissertation sind zwei derartige Fälle, von welchen der eine einen meiner früheren Assistenten betrifft, genau beschrieben, und ich habe seit jener Zeit durch eine grössere Zahl von Beobachtungen diesen Ausgang als einen sehr häufigen kennen gelernt.

Tritt im Verlaufe der chronischen Pneumonie, welche auf eine abundante Bronchialblutung gefolgt ist, keine Wendung zur Besserung ein, werden die Kranken im Gegentheil durch das hochgradige Fieber mit abendlichen Exacerbationen und abundanten Nachtschweissen mehr und mehr consumirt, wird der Auswurf reichlicher und purulenter, lässt sich eine Bildung von Cavernen physikalisch nachweisen, so dürfen wir schliessen, dass die chronische Pneumonie den Ausgang in eine käsige Umwandlung und in Zerfall des entzündeten Lungengewebes genommen habe.

Wir wollen schliesslich noch einmal erwähnen, dass Individuen, welche eine abundante Bronchialblutung überstanden haben, auch wenn die Blutung selbst keine schlimmen Folgen hinterlassen hat, und wenn sie sich von derselben vollständig erholt haben, in Ge-

fahr sind, früher oder später an Lungentuberculose oder Lungenschwindsucht zu Grunde zu gehen.

§. 4. Diagnose.

Blutungen aus der Bronchialschleimhaut werden nicht selten mit Nasenbluten verwechselt, zumal wenn letzteres aus den hinteren Partien der Nase erfolgt, oder wenn die Kranken während der Blutung auf dem Rücken liegen. Hier fliesst Blut in den Pharynx, gelangt in den Kehlkopf und wird nicht selten zum grössten Entsetzen der Kranken und der Angehörigen mit Räuspern und Husten ausgeworfen. Noch ehe der Arzt erscheint, sind die obligaten Mengen von Kochsalz und Essig dargereicht, und es ist wichtig, dass der Arzt in der allgemeinen Bestürzung ruhig die Nase untersucht, das Zahnfleisch und den Gaumen inspicirt, und sich genau erkundigt, ob der Kranke nicht am Abend zuvor an Nasenbluten gelitten hat, damit er nicht in Täuschungen verfällt.

Auch von Magenblutungen kann die Diagnose, zumal wenn es sich darum handelt, die Quelle eines vor Jahren eingetretenen Blutsturzes festzustellen, Schwierigkeiten haben. Häufig reizt der Husten bei der Haemoptoe zum Würgen und Brechen, oder es wird Blut verschluckt und später ausgebrochen; umgekehrt wird stürmisches Blutbrechen fast immer von Husten begleitet, da geringe Mengen von Blut in den Kehlkopf gelangen, und keineswegs wissen daher die Kranken in allen Fällen genau anzugeben, ob sie Blut gehustet oder Blut gebrochen haben. Wir werden auf die Unterscheidung beider Zustände bei der Besprechung der Magenblutung näher eingehen und bemerken nur, dass man erstens zu fragen hat, ob Husten zum Brechen oder Brechen zum Husten getreten; dass man zweitens genau ermitteln muss, ob kardialgische Beschwerden dem Blutsturz vorhergegangen sind oder nicht. Man forsche drittens genau, ob auf den Blutsturz schwarzer, theerartiger Stuhlgang gefolgt, oder ob in den nächsten Tagen blutig gefärbter Schleim ausgeworfen worden ist. Hat man noch Gelegenheit, das ausgeworfene Blut zu untersuchen, so ist das, welches aus den Luftwegen stammt, meist hellroth (s. oben), schaumig, reagirt alkalisch; bildet es einen Blutkuchen, so ist dieser weich und specifisch leicht, da er Luftblasen einschliesst. Das ausgebrochene Blut dagegen ist bis auf die Fälle, in welchen eine grosse Arterie des Magens arrodirt wurde, dunkel, selbst schwärzlich; es sind demselben nicht Luftblasen, sondern Speisereste beigemischt; es reagirt meist sauer, der Blutkuchen, wenn sich ein solcher bildet, ist fest und schwer. —

Wir müssen schliesslich einige Worte über die Unterscheidung der capillären Blutungen der Bronchialschleimhaut von den der Verletzung grösserer, in den Wänden von Cavernen verlaufender Gefässe stammenden Blutungen hinzufügen: Von manchen Autoren wird zwar zugegeben, dass Blutungen mässigen Grades, wie sie der Haemoptoe oder Haemoptysis zu Grunde liegen, in der Regel

aus den Capillaren der Bronchialschleimhaut stammen, dagegen aber behauptet, dass alle abundanten Blutungen, welche zu Pneumorrhagien führen, aus der Ruptur oder Erosion grösserer Gefässstämme hervorgehen. Sie sind von der Richtigkeit dieser Ansicht so sehr überzeugt, dass sie von allen scheinbar noch so gesunden Individuen, welche eine Pneumorrhagie bekommen, annehmen, dass dieselben bisher latent gebliebene Cavernen in den Lungen haben. Der Einwand, dass ein so massenhafter Bluterguss nicht füglich aus den Capillaren der Bronchialschleimhaut stammen könne, ist nicht stichhaltig, da die capillären Blutungen aus der Nasenschleimhaut gar nicht selten so abundant sind, dass sie das Leben bedrohen, und da eine ähnlich abundante capilläre Blutung der Bronchialschleimhaut, wenn sie über grössere Strecken derselben verbreitet ist, recht wohl so viel Blut liefern kann, dass man das Blutspeien nicht als Haemoptoë, sondern als Pneumorrhagie zu taufen berechtigt ist, abgesehen davon, dass viele Leute, die an Bluthusten leiden, zu Uebertreibungen geneigt sind und von einem „Blutsturz“, von „schoppenweise ausgehustetem Blute“ sprechen, wo die Menge desselben keineswegs zu diesem Ausspruche berechtigte. Es ist ausserdem im höchsten Grade unwahrscheinlich, dass in allen Fällen, in welchen schwere und abundante Blutungen aus den Luftwegen scheinbar gesunde Menschen befallen, Cavernen in der Lunge übersehen sind, und es wäre sehr auffallend, wenn Blutungen aus kleinen latenten Cavernen um Vieles häufiger, als aus grossen erkennbaren Cavernen erfolgten. Endlich aber lässt sich direct beweisen, dass in den meisten Fällen auch das bei einer Pneumorrhagie ausgeworfene Blut nicht aus einem grösseren Gefässe, wenigstens nicht aus einem Aste der Pulmonalarterie stammt. — In den Aesten der Pulmonalarterie, welche nach *Rokitansky's* classischer Schilderung bei den verschiedenen Formen der Lungenphthisis in der Regel frühzeitig obliteriren, in manchen Fällen aber theils durch Arrosion, theils durch Ruptur ihrer Wände eröffnet werden, fliesst das am Meisten venöse dunkelste Blut des ganzen Körpers; in fast allen Fällen nicht nur von Bluthusten, sondern auch von sogenanntem Blutsturz wird dagegen eine auffallend hellrothe Beschaffenheit des Blutes wahrgenommen, und man legt bei der Differential-Diagnose der Haemoptoë und Haematemesis auf die hellrothe Farbe des aus den Lungen und den Luftwegen stammenden Blutes besonderes Gewicht (siehe oben). Nur in denjenigen Fällen, in welchen grössere Mengen dunkeln Blutes ausgeworfen werden, darf man auf die Arrosion oder die Ruptur eines Astes der Pulmonalarterie schliessen, aber diese Fälle, von denen ein höchst frappantes Beispiel aus meiner Klinik publicirt worden ist*), sind verschwindend selten, gegen diejenigen, in welchen hellrothes Blut ausgeworfen wird. Dieses hellrothe Blut kann nur aus der Bronchial-

*) In der früher erwähnten Dissertation von Dr. Bürger.

schleimhaut oder allenfalls aus einem Aste der Bronchialarterien oder Pulmonalvenen stammen.

§. 5. Prognose.

Die Prognose ist, wie wir sehen, was die momentane Gefahr anbetrifft, gegenüber den scheinbar so bedrohlichen Erscheinungen, im Ganzen günstig. Die Prognose quoad valetudinem completam aber ist nach Allem im höchsten Grade ungünstig. Je weniger intensive Schädlichkeiten auf den Kranken eingewirkt haben, je unabhängiger von Gelegenheitsursachen der Bluthusten entstanden ist, von um so schlimmerer Vorbedeutung ist derselbe. Besser ist die Prognose, wenn directe Läsionen der Bronchialschleimhaut, excessiv verstärkte Herzthätigkeit und andere schwere Schädlichkeiten eine hochgradige Hyperaemie der Bronchialschleimhaut und die Ruptur von Capillaren hervorgerufen haben, und wenn diese Schädlichkeiten zu beseitigen sind. Unterdrückte Menses, unterdrückte Haemorrhoiden dürfen nur mit grosser Vorsicht zu diesen Schädlichkeiten gerechnet werden, so sehr die Kranken geneigt sind; ihr Blutspeien von jenen Anomalieen abzuleiten, so leicht sie sich beruhigen, wenn auch der Arzt diese Ansicht theilt. Bei Weitem in den meisten Fällen ist das Ausbleiben der Regel Folge, nicht Ursache der Krankheit, und dies gilt ebenso von etwaigen Haemorrhoidalblutungen, welche, vor dem Anfall vorhanden, während oder nach demselben ausgeblieben sind.

§. 6. Therapie.

Indicatio causalis. Hat eine hochgradige Hyperaemie der Bronchialschleimhaut einen wesentlichen Antheil an der Entstehung von Bronchialblutungen, oder sind diese gar allein von vermehrtem Seitendruck abzuleiten, dann, aber auch nur dann kann die *Indicatio causalis* eine *Venaesection* fordern. In den meisten Fällen hat, wie wir früher gezeigt haben, der vermehrte Seitendruck einen nur geringen Antheil an der Blutung; diese hört nicht auf, wenn der Seitendruck vermindert, wenn die Gefässe leer und der Kranke nahe am Verbluten ist. Man denke nur an die wachsblichen Kranken mit Nasenbluten, denen man einen Tampon in beide Nasenlöcher legt, um Herr der Blutung zu werden, dann wird man bei mässig verstärkter Herzaction die Lanzette im Besteck lassen und den Aderlass auf die seltenen Fälle beschränken, in welchen Symptome gefahrdrohender Lungenhyperaemie neben und trotz der Blutung bestehen. Wenn es uns nicht gelang, für die Dünnwandigkeit und Fragilität der Capillaren, der hauptsächlichsten Ursache der Bronchialblutungen, eine aetiologische Erklärung zu geben, so müssen wir gestehen, dass der *Indicatio causalis* meist nicht zu genügen ist, dass der haemorrhagischen Diathese durch rationell specifische Mittel zu begegnen nicht in unserer Macht steht. Jedenfalls ist es kaum möglich, wenn Bluthusten entstanden

ist, jene abnorme Beschaffenheit der Capillarwände schnell zu verändern; noch eher empfiehlt sich, Kranke, bei welchen Bluthusten droht, oder welche einen ersten Anfall glücklich überstanden haben, mit besonderer Sorgfalt vor allen Schädlichkeiten zu bewahren, welche die normale Ernährung beeinträchtigen könnten. Einfache, nahrhafte, nicht eritzende Kost, mässige Körperbewegung in freier Luft, sorgfältiges Reguliren der Darmfunction, Verbot aller Debauchen in Baccho und Venere, Vermeidung psychischer Aufregungen; bei ausgesprochener Armuth des Blutes an farbigen Blutkörpern Darreichung von Eisenpräparaten, der Gebrauch von Pyrmont, Driburg, Imnau empfehlen sich von diesem Standpunkte aus, und eine Vernachlässigung dieser Massregeln ist ein grober Fehler.

Die *Indicatio morbi* verlangt vor Allem ein vorsichtiges Regimen. Hierher gehört zunächst, dass man das immer sehr aufgeregte Gemüth der Kranken beruhigt; ja es empfiehlt sich, da sich die Anfälle von Bluthusten fast immer einige Male wiederholen, dass man dem Kranken, um ihn vor einem neuen psychischen Choc zu schützen, geradezu voraussagt, „es würde noch mehr Blut kommen,“ dabei aber die Möglichkeit einer Verblutung bestimmt in Abrede stellt; ja es ist hier gewiss erlaubt, den Kranken zu täuschen, die Sache scheinbar leicht zu nehmen und selbst die Blutung als einen salutären Vorgang darzustellen. *) Bei einigem Geschick verlässt der Arzt den Kranken, den er in peinlichster Unruhe antraf, getröstet und beruhigt, ein gewiss wichtiger Erfolg. Man Sorge ferner für ein mässig kühles Zimmer, verbiete alles warme Getränk, lasse die Speisen abgekühlt geniessen, verbiete alles Sprechen, ja lasse den Kranken den Reiz zum Husten energisch bekämpfen. Das Husten beim Blutspeien ist ebenso schädlich als das Schnauben und Wischen an der Nase beim Nasenbluten. Endlich entferne man alle die Brust drückenden und beengenden Kleidungsstücke und lasse den Kranken eine halb sitzende Stellung im Bett einnehmen. Das kräftigste Mittel, um die Blutung zu bekämpfen, ist die Kälte; man wende dieselbe in der Form kalter Umschläge, bei grosser Heftigkeit der Blutung in der Form gefrorener Umschläge an. **) Daneben lässt man Stückchen Eis verschlucken oder reicht kleine Dosen Fruchteis. Endlich wendet man die Kälte in der Form von Klystieren an, denen man von Alters her etwas Essig hinzusetzt. Neben der Kälte geniessen eine Reihe von Substanzen den Ruf, das Blut zu stillen, ohne dass man sich diese Wirkung physiologisch erklären könnte. Hierzu gehören vor

*) Ich erinnere hier an den Einfluss des Besprechens, „Büssens“ auf die Psyche und mittelbar auf Blutungen.

**) Eine zinnerne oder kupferne Wärmflasche füllt man mit Eis, Salz und Wasser, setzt sie dann auf eine gut ausgedrückte Compresse, in welcher bald die Wassertheilchen gefrieren. Diese Umschläge sind der schweren Eisblase bei Weitem vorzuziehen.

Allem zwei Mittel: das Kochsalz und die Säuren, welche auffallender Weise im Uebermass genossen zu scorbutischer Blutbeschaffenheit, zu schlechter Ernährung der Capillaren, zu Blutungen Veranlassung geben. Man lasse immerhin die Kranken, sobald sie Blut husten, einige Theelöffel oder einen Esslöffel fein gepulverten Kochsalzes trocken verschlucken; noch mehr empfiehlt es sich, Schwefelsäure oder Phosphorsäure, namentlich das Elixir acidum Halleri, zweistündlich zu 10 Tropfen, mit hinlänglicher Menge von Wasser gemischt, dem Kranken zu reichen. Hieran schliesst sich eine Reihe anderer blutstillender Mittel, deren Wirksamkeit nicht so allgemein anerkannt ist, als die der Säuren, und welche jedenfalls differenten sind und schon deshalb eine geringere Berücksichtigung verdienen. Hierzu gehört das Plumbum aceticum, von welchem namentlich englische Aerzte behaupten, es gäbe bei inneren Blutungen „nullum simile aut secundum“; das Secale cornutum, das Oleum Terebinthinae, der Balsamus Copaivae, die Ratanhia und andere Mittel. *Wunderlich* empfiehlt namentlich, das Secale cornutum zu gr. v—x pro dosi zu reichen, bis sich Prickeln und Pelzigsein in den Fingern einstellt. Eine sehr gebräuchliche Formel bei hartnäckigem Bluthusten ist: Balsam. Copaiv., Syrup. balsam., Aq. Menth. piper., Spir. vini rectificatiss. ana 3j, Spir. nitr. aeth. 3ß, alle 2—4 Stunden $\frac{1}{2}$ Esslöffel. Diese differenten Mittel dürfen, wie gesagt, nur in gefahrdrohenden Fällen angewendet werden, und man vergesse nicht, wie ohnmächtig sich alle diese styptischen Mittel bei schwerem Nasenbluten, wo sie doch direct auf die blutende Stelle angewendet werden, zu zeigen pflegen. Neuerdings werden Inhalationen einer Lösung von Ferrum sesquichloratum (3j—3j auf 3vj Wasser) als überaus wirksam gegen Haemoptoe empfohlen. Selbst gefahrdrohende Blutungen sollen meist nach 4—5 Minuten mit diesem Verfahren sistirt werden. Meine eigenen Erfahrungen bestätigen diese Empfehlung nicht.

Eine ausgedehnte Anwendung verdienen endlich die Narkotica. Je unruhiger der Kranke, je heftiger sein Husten, um so dreister verordne man Opiate, lasse Abends ein *Dower'sches* Pulver nehmen und während des Tages eine Emulsion mit Tinctura Opii 3ß oder Morphinum gr. $\frac{1}{2}$.

Capitel VII.

Lungenblutungen ohne Zerreissung des Parenchyms. — Haemorrhagische Infarcte. — Metastasen in der Lunge.

In den früheren Auflagen meines Lehrbuchs habe ich die im Verlaufe von Herzkrankheiten vorkommenden, und die sogenannten metastatischen Infarcte (siehe unten) in verschiedenen Capiteln abgehandelt, weil ich trotz der vollen Uebereinstimmung der anatomischen Laesion eine Trennung beider Formen wegen der Ver-

schiedenheit ihrer Grösse und ihres Sitzes und besonders wegen der von mir früher angenommenen Verschiedenheit ihrer Entstehungsweise für geboten hielt. Durch einen Ausspruch *Rokitansky's*, durch eine vortreffliche Abhandlung von *Gerhardt*, und besonders durch eine Reihe eigener Beobachtungen, welche in der Dissertation von Dr. *Hopf**) publicirt worden sind, habe ich mich inzwischen überzeugt, dass meine frühere Auffassung irrtümlich gewesen ist: dass die nicht einmal constante Verschiedenheit der Grösse und des Sitzes keine wesentliche Differenz darstellt, und dass die Entstehungsweise der haemorrhagischen Infarcte bei Herzkrankheiten und der metastatischen Infarcte bei Venenthrombosen und peripherischen Verschwärungen oder Verjauchungen ein und dieselbe ist.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der haemorrhagische Infarct entsteht durch eine capilläre Blutung, welche auf einen kleinen scharf begrenzten Abschnitt der Lunge, in vielen Fällen auf einen einzelnen Lobulus beschränkt ist. Das Blut ist theils in das Innere der Alveolen und der Bronchialenden, theils in die Interstitien derselben, namentlich zwischen die elastischen Fasern, welche die Lungenalveolen umspinnen, ergossen. — Das Parenchym der Lunge ist durch die Blutung nicht zerrissen. Die scharfe Begrenzung des haemorrhagischen Infarctes hat darin ihren Grund, dass die Blutung immer nur von den Capillaren, welche zu dem Stromgebiete eines bestimmten Astes der Lungenarterie gehören, ihren Ausgang nimmt. Der Umfang des capillären Stromgebietes einer Arterie hängt von der Grösse der Arterie ab, und so sind haemorrhagische Infarcte, welche im Bereiche grösserer Aeste der Pulmonalarterie entstehen, umfangreicher als solche, welche durch eine capilläre Blutung im Stromgebiete kleinerer Aeste zu Stande kommen. — Da die Hauptäste der Pulmonalis gleichzeitig mit den grossen Bronchien in den Hilus der Lunge eintreten und sich von hier aus, durch wiederholte dichotome Theilung immer kleiner werdend, gegen die Peripherie hin verzweigen, bis endlich jeder kleine Endast in einen einzelnen Lobulus eintritt, so ist es klar, weshalb im Innern der Lunge zum Theil umfangreiche Infarcte vorkommen, während die Infarcte an der Peripherie constant sowohl die Grösse, als die keilförmige Gestalt der dort gelegenen Lobuli einhalten.

Bei der genauen Untersuchung der Arterienäste, in deren Bereich sich ein haemorrhagischer Infarct gebildet hat, findet man in denselben Gerinnsel, welche das Lumen mehr oder weniger vollständig verschliessen. Bei grösseren Arterien gelingt dieser Nachweis leicht, bei ganz kleinen ist er zuweilen schwierig.

*) Zur Diagnose des haemorrhagischen Infarctes. Inaugural-Dissertation von Dr. *Hopf*. Tübingen 1865.

Dass die verstopfenden Gerinnsel sich nicht an Ort und Stelle gebildet haben, sondern dass sie aus einer entfernten Provinz des Körpers kommen, von dort, durch den Blutstrom fortgerissen, in die Circulation gelangt und endlich in einen Ast der Pulmonalarterie, der zu enge war, als dass sie ihn passiren konnten, eingekeilt worden sind, ist für die sogenannten metastatischen Infarcte schon seit längerer Zeit allgemein anerkannt. Das Verdienst dieser wichtigen Entdeckung hat sich *Virchow* erworben. Dieser geniale Forscher brachte kleine Stückchen Faserstoff, Muskelfleisch, Hollundermark u. s. w., in die Jugularvenen von Hunden ein und wies durch die Section derselben nach, dass jene fremden Körper Aeste der Lungenarterie verstopft und hinter der verstopften Stelle zu haemorrhagischen Infarcten, lobulären Pneumonien oder kleinen Abscessen geführt hatten. Andererseits gelang es ihm, bei der Section von Leichen, in deren Lungen die so eben genannten schon seit lange als Metastasen gedeuteten Erkrankungsherde gefunden wurden, direct nachzuweisen, dass die zu jenen Herden führenden Arterien durch einen Fibrinpfropf, welcher unverkennbar aus dem zerfallenen Thrombus einer peripherischen Vene, oder durch ein Partikelchen, welches unverkennbar aus einem in Verschwärung oder Verjauchung begriffenen peripherischen Gewebe herstammte — durch einen Embolus verstopft waren.

Die Lehre von der Pyaemie und Septichaemie hat in neuester Zeit mannigfache Umwälzungen erfahren, aber die Abhängigkeit der metastatischen Infarcte von der Aufnahme grösserer Gerinnsel oder Gewebspartikel in den Kreislauf, die Lehre von der Embolie, ist von diesen Umwälzungen nicht betroffen.

Weshalb die metastatischen Infarcte in der Lunge durch solche Emboli entstehen, welche aus zerfallenden Thromben peripherischer Venen oder aus verschwärenden und verjauchenden Geweben peripherischer Theile stammen, ist leicht verständlich. Wird ein solcher Embolus von seiner Ursprungsstelle durch den Blutstrom fortgerissen, so findet er auf seinem Wege zum Herzen, da die Venen immer weiter werden, kein Hinderniss, er gelangt ungestört in das rechte Herz und in die Pulmonalarterie, und wird erst aufgehalten und eingekeilt, wenn er in einen Ast der Pulmonalarterie gelangt, dessen Lumen enger ist, als der Umfang des Embolus. Aus denselben Gründen ist es die Regel, dass Emboli, welche aus den Pfortaderwurzeln stammen oder bei Verschwärungs- und Verjauchungsprozessen des Darmkanals u. s. w. in die Pfortaderwurzeln gelangen, die sich in der Leber verzweigenden Pfortaderäste verstopfen und zu Metastasen in der Leber führen, und dass Emboli, welche aus der Lunge oder dem linken Herzen stammen, Arterien der Milz, der Nieren, des Gehirns u. s. w. verstopfen. Wenn Ausnahmen von dieser Regel vorkommen, wenn man in manchen Fällen Infarcte in solchen Organen beobachtet, in deren Arterien der Embolus nur gelangen konnte, nachdem er

zuvor die Capillaren eines andern Organs passirt hatte (z. B. Infarcte der Leber bei Thrombosen peripherischer Venen), so erscheint es wahrscheinlich, dass in solchen Fällen der Embolus anfangs klein gewesen ist, dass sich aber während seiner Circulation im Blute Fibrin auf ihn niedergeschlagen und ihn vergrössert hat. Das besonders häufige Vorkommen von haemorrhagischen Infarcten in den Lungen nach Schädelverletzungen, welche bis auf die Diploë gedrungen sind, hat keinen andern Grund, als den, dass die Venen der Diploë, weil ihre Wand an die äussere und innere Knochen- tafel des Schädels angeheftet ist, nicht collabiren können, sondern klaffen, wodurch selbstverständlich das Eindringen von Gerinnseln erleichtert wird.

Auch bei den haemorrhagischen Infarcten, welche sich so häufig im Verlauf von Herzkrankheiten, namentlich von Klappenfehlern der Mitralis, bilden, hatte man das Vorkommen von Gerinnseln in den zuführenden Arterienästen schon vor längerer Zeit beobachtet. Aber man hatte diese Complication sich gewöhnlich in der Weise erklärt, dass der Austritt von Blut in die Alveolen und ihre Interstitien die Capillaren comprimirt und den Abfluss des Blutes zu denselben gehindert habe, und dass der Inhalt des zuführenden Arterienastes in Folge der so entstandenen Stagnation geronnen sei. Ich selbst habe früher mich in diesem Sinne ausgesprochen, obgleich ich mir nicht verhehlte, dass die hochgradige Stauung des Blutes im kleinen Kreislauf, von welchem ich die Entstehung der haemorrhagischen Infarcte bei jenen Herzkrankheiten ableitete, die Beschränkung der capillären Blutung auf einzelne umschriebene Herde der Lunge vollständig unerklärt liess. — Ich habe mich jetzt überzeugt, dass auch die haemorrhagischen Infarcte bei Herzkrankheiten, wie dies zuerst von *Rokitansky* und *Gerhardt* behauptet und nachgewiesen worden ist, durch Emboli zu Stande kommen. Die Emboli, welche die Aeste der Lungenarterien bei Herzkrankheiten verstopfen, stammen nicht, wie die Emboli bei metastatischen Infarcten, aus dem grossen Kreislauf, sondern aus dem rechten Herzen, namentlich aus dem rechten Vorhof, in welchem sich durch die beträchtliche Verlangsamung der Circulation leicht derbe — gewöhnlich fest zwischen die Trabekeln eingefilzte — Gerinnsel bilden. Wird von diesen Gerinnseln durch den Blutstrom ein Partikel abgerissen und fortgeschwemmt, so verstopft es einen Ast der Lungenarterie und es entsteht ein haemorrhagischer Infarct. Die bei Herzthrombosen fortgeschwemmten Fibrincoagula sind in der Regel grösser, als die aus dem grossen Kreislauf stammenden Emboli. Hieraus erklärt es sich in einfacher Weise, weshalb sie gewöhnlich grössere Aeste der Pulmonalarterie verstopfen, und weshalb die haemorrhagischen Infarcte bei Herzkrankheiten gewöhnlich umfangreicher sind, als metastatische Infarcte, ebenso, weshalb erstere häufig im Innern der Lunge in der Nähe der Lungenwurzeln gefunden werden, während diese ihren Sitz ge-

wöhnlich an der Peripherie haben. Da zuweilen auch kleine Partikelchen von den Thromben im rechten Herzen fortgeschwemmt werden, ist es auch verständlich, weshalb ausser den grossen in der Nähe des Hilus gelegenen, in manchen Fällen auch kleine peripherische Infarcte bei Herzkrankheiten vorkommen.

Wir haben schliesslich zu erörtern, wie es zugeht, dass die Verstopfung des zuführenden Arterienastes zu einer capillären Blutung im Stromgebiet des verstopften Gefässes führt, ein Vorgang, der auf den ersten Blick keineswegs leicht verständlich ist. Die von *Rokitansky* gegebene Erklärung, nach welcher „die Obturation der kleinsten Lungenarterienzweige und der Capillaren eine collaterale, zu Haemorrhagie und Exsudation führende Hyperaemie zur Folge hat“, ist mir deshalb nicht recht einleuchtend, weil ja die Blutung nicht aus benachbarten Capillaren, sondern aus denen des verstopften Gefässes selbst stammt. Auch bei *Virchow* finde ich keine genügende Erklärung der capillären Blutung. Um so willkommener und interessanter ist es, dass *Ludwig*, indem er den Einfluss schildert, welchen die Verengerung einer Arterie auf die Capillaren hat, von einem ganz unbefangenen Standpunkte aus, eine vollständige befriedigende Erklärung jener Blutungen gibt. Er spricht sich folgendermassen aus: „Die Spannung in den Arterien unterhalb der verengerten Stelle muss abnehmen, da eine strömende Flüssigkeit beim Durchgang durch enge Röhren an ihren lebendigen Kräften mehr einbüsst, als beim Fliessen durch weite. Hieraus darf man nicht folgern, dass, wenn eine Verengerung in den kleinen Arterien eintritt, die zu ihnen gehörigen Capillaren leerer und die von ihnen durchsetzten Gewebe blasser werden müssten: in dem langsamen Strome, der nun durch das Capillarsystem geht, müssen sich vielmehr die schweren Blutkörperchen anhäufen und zusammendrängen. Da nun aber zwei oder mehrere aneinanderliegende Blutkörperchen leicht dauernd zusammenkleben, so kann sich ein Blutpfropf bilden, der die Capillaren selbst verstopft; sobald dies geschehen, muss die Spannung wieder steigen, da die Capillaren nun blinde Anhängsel der Arterien geworden.“ Fügen wir hinzu, dass in Folge des Druckes, welcher nun, nachdem sie verstopft sind, in den dünnwandigen Capillaren ebenso hoch steigt, als in den zuführenden Gefässen, eine Ruptur der ausgedehnten Wände und ein Austritt von Blut aus denselben erfolgt, so haben wir eine einfache und vollständig genügende Erklärung sowohl für die Entstehung der Blutung, als für die präzise Beschränkung derselben auf das Stromgebiet der verstopften Arterie. Man könnte gegen die Richtigkeit der Erklärung höchstens einwenden, dass der Arterienast, welcher zu einem Infarct führe, nicht blos verengt, sondern gänzlich verschlossen sei; indessen dieser Einwand ist nicht stichhaltig, der Effect der Einkeilung eines Embolus, welche erfahrungsgemäss gewöhnlich an der Theilungsstelle eines Arterienastes erfolgt, ist anfangs gewiss

selten eine absolute Verschlussung, sondern nur eine mehr oder weniger bedeutende Verengerung des Gefässes. Später, nachdem sich bereits der Infarct gebildet hat, — wozu ohne Zweifel wenig Zeit gehört, — schlägt sich Fibrin auf den Embolus nieder, und dann erst wird das Gefäss vollständig verschlossen.

Unter denselben Bedingungen, unter welchen metastatische Infarcte beobachtet werden, findet man zuweilen statt derselben oder neben denselben in den Lungen umschriebene pneumonische Infiltrationen und kleine Abscesse. Bei diesem Befunde haben wir in der Regel augenscheinlich die späteren Stadien, die Ausgänge von Infarcten, vor uns, und es kann nicht befremden, dass diese Ausgänge in solchen Fällen, in welchen die Emboli verjauchte oder gangraenöse Gewebspartikel sind, und als ein sehr pernicioser Entzündungsreiz auf ihre Umgebung wirken, häufig vorkommen und sich oft in kürzester Zeit ausbilden. Für die Richtigkeit dieser Auffassung spricht die Thatsache, dass die haemorrhagischen Infarcte bei Herzkrankheiten, bei welchen die Emboli einfache, ihrer Umgebung weit weniger Gefahr bringende Fibrincoagula sind, der Ausgang in destruierende Pneumonie und Abscessbildung viel seltener ist. Die auch bei dieser Form vorkommenden reactiven Entzündungen haben in der Regel einen mehr nutritiven als destruierenden Charakter, und führen häufig zu einer Bindegewebswucherung, durch welche der Infarct eingekapselt wird.

In einzelnen Fällen scheint indessen die Abscessbildung, sowie der circumscribte Lungenbrand, welcher als seltener Ausgang bei beiden Formen von Infarcten vorkommt, dadurch zu entstehen, dass der Austritt von Blut und die Compression der Capillaren in der eben angedeuteten Weise zu secundären Gerinnungen, und zwar in den ernährenden Gefässen der Lunge, also in den Verzweigungen der Bronchialarterie, der „Vasa privata“ der Lunge führt; hierdurch wird dem Infarct das Ernährungsmaterial abgeschnitten, er verfällt in Nekrose und resp. gleichzeitig einer fauligen Zersetzung, und damit dem Brande.

§. 2. Anatomischer Befund.

Nur selten findet man bei der Section das Blut in frischen Infarcten noch flüssig, in der Regel ist es geronnen. Dieser Umstand erklärt sich leicht, wenn man bedenkt, dass die Oertlichkeit eine Entleerung des Blutes erschwert, so dass, wenn der Kranke die Blutung längere Zeit überlebt, der flüssige Antheil resorbirt wird, während der gerinnende zurückbleibt. Aus den Bronchien kann das Blut leicht durch Hustenstösse, durch die Contractionen der Bronchialmuskeln, endlich durch die Flimmerbewegung entfernt werden, die Alveolen dagegen werden durch kräftige Expirationen nur zum Theil entleert, sie besitzen keine Muskelfasern und kein Flimmerepithel.

Die bei Herzkrankheiten vorkommenden haemorrha-

gischen Infarcte stellen in der Regel haselnuss- bis hühnereigrosse Herde von schwarzrother oder schwärzlicher homogener Färbung dar, sie sind vollständig luftleer und von derber Beschaffenheit, so dass man sie schon von Aussen als harte Knoten durchfühlt. Die Durchschnittsfläche zeigt ein ungleichförmig grob granulirtes Ansehen, und es lässt sich aus demselben mit dem Scalpell eine bräunliche schwarze Masse herausschaben. In der nächsten Umgebung der scharf begrenzten Herde ist das Lungengewebe in der Regel durch collaterale Fluxionen blutreich und oedematös. Der Sitz derselben ist, wie früher bereits angedeutet wurde, gewöhnlich im Centrum der unteren Lappen oder doch in der Nähe der Lungenwurzel, seltener an der Peripherie der Lunge. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man die Capillaren strotzend mit Blutkörperchen gefüllt, aber auch ausserhalb der Capillaren im Gewebe Blutkörper angehäuft.

Hat der Infarct längere Zeit bestanden, so erscheint er blasser und gelblich, das Fibrin ist einer Fettmetamorphose verfallen, der Blutfarbstoff hat sich zum Theil zersetzt. — In einem noch späteren Stadium ist das verfettete Fibrin resorbirt, ein Theil des Haematins ist in Pigment verwandelt, und man findet als Residuum des Infarctes nur noch eine schwärzliche schwartige Stelle im Lungenparenchym.

In den seltenen Fällen, in welchen der Ausgang in Abscessbildung eingetreten ist, kann der Abscess eingekapselt und sein Inhalt zu einer käsigen oder kreidigen Masse eingedickt werden. — Den Ausgang des haemorrhagischen Infarctes in umschriebenen Lungenbrand werden wir im Capitel XII. beschreiben.

Wir haben bereits im vorigen Paragraphen, um die Pathogenese der metastatischen Infarcte anschaulich zu machen, den meist geringen Umfang, die meist keilförmige Gestalt und den meist peripherischen Sitz derselben erwähnen müssen. Die Farbe, die Consistenz, die Brüchigkeit und die Beschaffenheit der Schnittfläche verhalten sich bei den metastatischen Infarcten genau, wie bei den im Verlauf von Herzkrankheiten entstehenden Infarcten. Ebenso ergibt die mikroskopische Untersuchung dieselben Resultate.

Bei dem Ausgange der metastatischen Infarcte in metastatische Pneumonien und metastatische Abscesse tritt meist zuerst in der Mitte der Herde Entfärbung und Zerfall ein, es entstehen Lücken mit einer gelben Masse gefüllt, welche aus Trümmern der Lungensubstanz und moleculärem Zerfall des ergossenen Blutes oder Fibrins besteht, und wenigstens anfangs noch keine Eiterkörperchen enthält. Giesst man Wasser über die Durchschnittsfläche, so sieht man Rudimente des Lungengewebes in der Lücke flottiren. Allmählich breitet sich der Zerfall weiter aus, und es ist kaum noch an der Peripherie des Abscesses eine Spur der früheren Verdichtung zu bemerken. Sitzen die Abscesse unter der Pleura, so bilden sich auf derselben gelbe croupöse Niederschläge,

welche die Pleurablätter verkleben; unter denselben sieht man die Herde als „rundlich-knotige, furunkelähnliche Prominenzen“ (*Rokitansky*).

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir werden die Symptome der bei Herzkrankheiten vorkommenden haemorrhagischen Infarcte und der metastatischen Infarcte gesondert besprechen, weil die Krankheitsbilder beider Formen trotz der vollständigen Uebereinstimmung der anatomischen Veränderungen der Lunge wegen der grossen Verschiedenheit des Grundleidens in vieler Beziehung von einander abweichen.

In manchen Fällen ist das Hinzutreten eines haemorrhagischen Infarctes zu einem chronischen Herzleiden von so scharf markirten und unzweideutigen Symptomen begleitet, dass man dasselbe mit voller Sicherheit nachweisen kann, in anderen Fällen ist dieser Nachweis schwierig oder ganz unmöglich.

Der charakteristische Symptomencomplex, aus welchem man bei Herzkranken auf die Bildung eines oder mehrerer haemorrhagischer Infarcte in der Lunge schliessen kann, ist eine plötzlich eintretende, sich zuweilen bis zur Erstickungsgefahr steigernde Athemnoth, zu welcher sich Husten mit einem eigenthümlich blutig gefärbten Auswurf, in manchen Fällen die Zeichen einer umschriebenen Verdichtung der Lunge, und im weiteren Verlauf nicht selten pneumonische oder pleuritische Erscheinungen gesellen. — Dass die Verstopfung eines oder mehrerer Aeste der Lungenarterie zu hochgradiger Dyspnoë führen muss, liegt auf der Hand. Da der Respirationsact nur dann in normaler Weise vor sich geht, wenn sowohl die Luft in den Alveolen, als das Blut in den Capillaren der Lunge in normaler Weise erneuert wird, so muss das Athmen in gleich hohem Grade beeinträchtigt werden, gleichviel, ob der Zutritt von Luft oder der Zufluss von Blut zu einem bestimmten Abschnitt der Lunge aufgehoben, gleichviel, ob ein Bronchus oder ein entsprechend grosser Ast der Pulmonalarterie verstopft ist. — Die bei haemorrhagischen Infarcten ausgeworfenen Sputa haben durch die überaus innige Mischung des Blutes mit dem Menstruum eine gewisse Aehnlichkeit mit pneumonischen Sputis, aber sie sind weniger zähe und fast immer dunkler gefärbt, als jene, und der Auswurf derselben dauert gewöhnlich weit länger, als der Auswurf pneumonischer Sputa. Es kommt vor, dass derselbe acht bis vierzehn Tage lang anhält. — Die umschriebene Verdichtung des Lungengewebes lässt sich nur in solchen Fällen durch die Dämpfung des Percussionsschalls und das Auftreten von Knistern und Bronchialathmen an einer wenig umfangreichen Stelle des Thorax nachweisen, in welchen verhältnissmässig grosse haemorrhagische Infarcte sich bis zur Peripherie der Lunge erstrecken. Solche Fälle kommen vor, aber sie sind selten. — Endlich kann der Nachweis umfangreicher pneumonischer Infiltrationen oder entzünd-

licher Ergüsse in die Pleurahöhle einige Tage nach dem Eintritt der Dyspnoë und des blutigen Auswurfs, da haemorrhagische Infarcte erfahrungsgemäss häufig zu Entzündungen des umgebenden Lungengewebes und noch häufiger zu Entzündungen der Pleura führen, die Diagnose stützen.

Zu den bisher besprochenen Symptomen, welche direct von der Verstopfung eines oder mehrerer Aeste der Lungenarterie und von der capillären Lungenblutung abhängen, kommen in manchen Fällen solche, welche der Thrombose des rechten Herzens angehören, und deshalb immerhin als indirecte Symptome der haemorrhagischen Infarcte bezeichnet werden können, nämlich: ein plötzliches Unregelmässigwerden des Pulses, ein plötzliches Breiterwerden der Herzdämpfung, und das plötzliche Verschwinden eines früher vorhandenen Aftergeräusches. Unter diesen Symptomen ist das vollständige Verschwinden eines lauten Aftergeräusches nicht nur am Meisten auffallend, sondern auch am Meisten beweisend für den in Rede stehenden Zustand. Ich bin auf die richtige Deutung dieses Symptomes erst durch die früher erwähnte *Gerhardt'sche* Arbeit aufmerksam geworden, kann aber aus eigener Erfahrung sowohl das Vorkommen, als die diagnostische Bedeutung desselben vollständig bestätigen. Das Krankheitsbild der haemorrhagischen Infarcte wird besonders frappant, wenn die zuletzt erwähnte Gruppe von Erscheinungen sich zu den oben geschilderten directen Symptomen der Infarcte hinzugesellt. Da aber die Emboli auch von kleinen Herzthromben, welche keine pathognostischen Erscheinungen hervorrufen, abgerissen und fortgespült sein können, so darf man, auch wo die Symptome der Herzthrombose fehlen: wo der Puls regelmässig bleibt, die Herzdämpfung nicht breiter wird, die Aftergeräusche fortbestehen, mit voller Zuversicht die Diagnose auf einen haemorrhagischen Infarct stellen, wenn nur im Verlauf einer Herzkrankheit plötzlich unzweideutige Zeichen einer Circulationsstörung und einer capillären Blutung in den Lungen eintreten.

Wenn man endlich bedenkt, dass das bei haemorrhagischen Infarcten in die Alveolen ergossene Blut keineswegs immer durch den charakteristischen Auswurf zum Theil nach Aussen entleert wird, dass ferner im Verlauf von Herzkrankheiten heftige Anfälle von Dyspnoë auf die verschiedenste Weise entstehen können, und dass endlich die im Innern der Lunge gelegenen Infarcte keinerlei physikalische Symptome machen, so ist es leicht verständlich, weshalb die Krankheit, deren Diagnose in vielen Fällen nicht die geringste Schwierigkeit darbietet, in anderen Fällen, namentlich in solchen, in welchen die Kranken bereits in hohem Grade kurzathmig und hydropisch sind, und sich in einem desolaten Zustande befinden, weder erkannt, noch auch nur vermuthet werden kann. — Man muss darauf gefasst sein, bei der Section von Herzkranken haemorrhagische Infarcte, auch wo man dieselben nicht vermuthet hat, als „zufälligen Befund“ anzutreffen.

Gleichzeitig mit den Embolis gelangen fast immer flüssige Entzündungs- oder Verschwärungsproducte in die Circulation, und während jene zur Entstehung metastatischer Infarcte führen, haben diese die Krankheitserscheinungen der Pyaemie oder Septichaemie, hochgradiges Fieber, Schüttelfroste, eiterige Entzündung seröser Häute u. s. w. im Gefolge*). Hieraus erklärt es sich, dass die meisten Kranken mit metastatischen Infarcten in der Lunge sehr schwer daniederliegen, dass ihr Sensorium unter dem Einflusse des heftigen asthenischen Fiebers benommen ist, dass sie weder über Beschwerden von Seiten der Brust klagen, noch Hustenreiz empfinden und husten. Bei den meisten Kranken fehlen aber nicht nur alle subjectiven, sondern auch alle objectiven Symptome einer Erkrankung der Lunge. — Es ist geradezu die Regel, dass bei der Section von Kranken, welche im Verlauf peripherischer Verschwärungen oder Verjauchungen an Pyaemie oder Septichaemie gestorben sind, metastatische Infarcte in der Lunge entdeckt werden, welche sich während des Lebens durchaus nicht nachweisen liessen. Dieses häufige Latentbleiben der metastatischen Infarcte ist leicht verständlich, wenn man sich die Symptome vorführt, auf welche die Diagnose haemorrhagischer Infarcte bei Herzkrankheiten gegründet ist. Die heftige Dyspnoë, welche bei jenen Infarcten durch die Verstopfung grösserer Aeste der Lungenarterie entsteht, fehlt bei den metastatischen Infarcten, bei welchen in der Regel nur ganz kleine Aeste verstopft werden. Geringe Grade von Dyspnoë werden von den benommenen Kranken nicht empfunden. Ebenso fehlen, da die Kranken in der Regel nicht husten und nicht auswerfen, fast immer die charakteristischen Sputa. Endlich führen metastatische Infarcte, trotz ihres peripherischen Sitzes wegen ihres geringen Umfangs niemals zu einer umschriebenen Dämpfung des Percussionsschalls und zu bronchialem Athmen im Umfange der Dämpfung. — Nur in ganz seltenen Fällen klagen die Kranken bei metastatischen Infarcten in der Lunge über stechende Schmerzen an einer umschriebenen Stelle des Thorax und werfen braunrothe dünnflüssige Sputa aus. Hört man daneben im Bereich der schmerzenden Stelle ein Reibungsgeräusch, und ist das Grundleiden ein solches, welches erfahrungsgemäss besonders häufig zu metastatischen Infarcten in der Lunge führt, also etwa eine bis auf die Diploë dringende Schädelverletzung, so kann man mit Bestimmtheit die Diagnose auf metastatische Infarcte in der Lunge stellen, aber ich wiederhole, dass solche Fälle zu den Ausnahmen gehören.

*) Nach den neuesten Beobachtungen führt nicht nur die Aufnahme von zersetzten Flüssigkeiten, sondern auch die Aufnahme flüssiger, nicht in Zersetzung begriffener Entzündungsproducte in das Blut zu heftigem Fieber und zu Entstehung secundärer Entzündungsprozesse in entfernten Theilen. Es scheint somit, dass die Pyaemie, welche in Gefahr war, gestrichen zu werden, ihren Platz neben der Septichaemie behaupten wird.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der haemorrhagischen Infarcte kann nur eine symptomatische sein. Man hüte sich, bei haemorrhagischen Infarcten, welche sich zu Herzkrankheiten gesellen, die Dyspnoë ohne Weiteres für ein Symptom hochgradiger Lungenhyperaemie zu halten. Wir wissen, dass dieselbe vorzugsweise von der Anaemie einzelner Lungenabschnitte abhängt. Ein unpassend verordneter Aderlass kann dadurch, dass er den in der Regel vorhandenen Collapsus der Lunge noch steigert, den tödtlichen Ausgang beschleunigen. Nur in solchen Fällen, in welchen die Verstopfung einzelner Aeste der Lungenarterie zu bedeutender collateraler Hyperaemie und zu einem collateralen Oedem in den übrigen Abschnitten der Lunge geführt hat, und in welchen augenscheinlich die Dyspnoë zum Theil von diesen Momenten abhängt, ist eine vorsichtige Blutentziehung durch Schröpfköpfe oder Aderlässe am Platz. In der Regel muss man sich darauf beschränken, den Kranken, bis der meist schwache Puls kräftiger, die meist kühle Haut wärmer wird, innerlich Reizmittel zu reichen, Senfteige auf Füße und Arme zu appliciren, oder warme Hand- und Fussbäder zu verordnen. Der Blutausswurf wird selten so abundant, dass man Veranlassung hat, die im vorigen Capitel empfohlenen blutstillenden Mittel in Anwendung zu ziehen. Die sich im weiteren Verlauf nicht selten hinzugesellenden Entzündungen der Lunge oder der Pleura können örtliche Blutentziehungen, die Anwendung der Kälte und andere antiphlogistische Massregeln fordern.

C a p i t e l VIII.

Lungenblutung mit Zerreissung des Parenchyms. Apoplexie der Lunge.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei dieser Form der Lungenblutung wird das Gewebe durch ausgetretenes Blut zertrümmert; es entsteht eine abnorme Höhlung. Fast niemals führt capilläre Blutung zur Zertrümmerung des Lungengewebes, nur grössere arrodirte oder zerrissene, namentlich arterielle Gefässe bringen derartige Zerstörungen hervor. In seltenen Fällen sind es atheromatöse Degenerationen der Pulmonalarterien, welche zu aneurysmatischer Erweiterung und endlich zu Ruptur derselben führen. Weit häufiger bewirken Wunden, Quetschungen, Erschütterungen des Thorax Lungenapoplexieen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Man findet in der Lunge eine Blutlache, aus geronnenem und flüssigem Blute bestehend, umgeben von Fetzen der zerrissenen

Lungensubstanz. Hat die Apoplexie ihren Sitz an der Peripherie, so wird häufig auch die Pleura zerrissen und Blut in die Pleurahöhle ergossen. Derartige Blutungen sind wohl immer tödtlich, so dass man über die Rückbildung des apoplektischen Herdes wenig Erfahrung hat.

§. 3. Symptome.

Stürmisches Blutspeien, welches schnell zum Tode führt, nachdem eine schwere Verletzung den Thorax getroffen, in anderen Fällen Erstickung durch Ueberfüllung der Bronchien mit Blut, ehe es zum Blutspeien kommt, endlich plötzlicher Tod durch innere Verblutung, können die Symptome dieser höchst seltenen Krankheit sein, welche, fast absolut letal, keiner Behandlung zugänglich ist.

Entzündungen der Lunge.

Man unterscheidet am Natürlichsten drei Formen der Lungenentzündung. 1) Die croupöse Pneumonie: sie stellt denselben Prozess in den Lungenalveolen dar, welchen der Croup des Larynx auf der Kehlkopfschleimhaut darstellt. — 2) Die katarrhalische Pneumonie: sie schliesst sich im Wesentlichen denjenigen Prozessen an, welche wir als Laryngitis, Bronchitis catarrhalis beschrieben haben, verläuft mit vermehrter Secretion und reichlicher Bildung junger Zellen (Eiterkörperchen), ohne dass gleichzeitig ein gerinnendes Exsudat in die Alveolen zu Stande käme. Beide Entzündungsformen setzen demnach ihr Exsudat auf die freie Fläche, ohne dass das Lungengewebe selbst wesentliche Ernährungsstörungen erfährt. — 3) Die dritte Form der Pneumonie, die interstitielle, beruht dagegen auf einer Entzündung, welche die Wände der Lungenzellen und das zwischen den Lobulis liegende Bindegewebe trifft. Da die letztere Form, wenigstens bei Menschen, fast immer ein chronisches Leiden ist, so hat man sie jenen ersten gegenüber, welche in der Regel einen acuten Verlauf nehmen, auch als chronische Pneumonie bezeichnet.

Capitel IX.

Die croupöse Pneumonie.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Wir verweisen in Betreff der Pathogenese der croupösen Pneumonie auf das, was wir im Capitel II. des ersten Abschnittes über den croupösen Entzündungsprozess und über die Unterscheidung desselben von dem diphtheritischen gesagt haben. Auch bei der croupösen Pneumonie wird ein fibrinreiches, schnell gerinnendes Exsudat, welches die normalen Epithelien der Alveolen und neu

gebildete, junge Zellen in sich aufnimmt, auf die freie Fläche abgesetzt; auch hier wird, nachdem das Exsudat entfernt ist, die Alveolenwand in integrum restituiert.

Zuweilen entstehen Pneumonien unter dem Einfluss einer acuten Infection, wie wir katarrhalische Prozesse in den Luftwegen als Symptome der Masern, des exanthematischen Typhus etc. kennen gelernt haben. Diese Pneumonien, welche unter den acuten Infectionskrankheiten am Häufigsten den Typhus begleiten, kann man als secundäre Pneumonien von denjenigen Formen trennen, welche mit grösserer Selbständigkeit auftreten, eine besondere Erkrankung darstellen, von den primären Pneumonien. Gewiss aber thut man Unrecht, jede Pneumonie, welche zu einer chronischen Krankheit hinzutritt und dieselbe complicirt, gleichfalls als eine secundäre Pneumonie zu bezeichnen.

Was die Disposition für primäre croupöse Pneumonien anbetrifft, so kommen dieselben in jedem Lebensalter, selbst bei Greisen vor, sind aber während der Säuglingsperiode und in den ersten Lebensjahren selten. Männer erkranken häufiger als Frauen; keineswegs aber sind es vorzugsweise robuste, vollsaftige Individuen, welche von croupösen Pneumonien befallen werden; diese werden zwar nicht verschont, aber schwache, heruntergekommene Subjecte, Reconvalescenten von schweren Krankheiten, Individuen, welche früher wiederholt an Pneumonien gelitten haben, werden leichter befallen, als jene, und besonders häufig compliciren Pneumonien chronische Erkrankungen, welche bereits Blutverarmung, Abmagerung, Erschöpfung hervorgebracht haben. Sehr viele Kranke in Spitälern, mit Jahre langem Leiden, gehen endlich an intercurrenten Pneumonien zu Grunde.

Die Gelegenheitsursachen sind meist unbekannt. Zu gewissen Zeiten häufen sich Pneumonien, während gleichzeitig Croup, acuter Gelenkrheumatismus, Erysipelas und andere entzündliche Krankheiten herrschen, ohne dass die befallenen Kranken sich nachweisbaren Schädlichkeiten ausgesetzt hätten. Diese Häufung entzündlicher Krankheiten unter dem Einfluss unerforschter atmosphärischer oder tellurischer Einflüsse pflegt man als das „Herrschen eines Genius epidemicus inflammatorius“ zu bezeichnen. Man beobachtet dieses epidemische Vorkommen von Pneumonien zwar vorzugsweise in strengen und lange dauernden Wintern, bei dem anhaltenden Wehen eines Nordostwindes, es kommt aber auch unter ganz entgegengesetzten Verhältnissen vor. — Die statistischen Angaben über die grössere Häufigkeit der Pneumonien an nördlichen und hochgelegenen Orten werden neuerdings in Zweifel gezogen.

Directe Reize, welche die Lunge treffen, sehr kalte, sehr heisse Luft, welche eingeathmet wird, fremde Körper, welche in die Luftwege gelangen und einen Bronchus verstopfen, Rippenbrüche, Wunden des Thorax können zu den Gelegenheitsursachen der crou-

pösen Pneumonie gerechnet werden, obgleich unter fünfzig Fällen kaum einmal eine dieser Bedingungen obwaltet. Ebenso findet sich croupöse Pneumonie keineswegs häufig in der Umgebung von Neubildungen und haemorrhagischen Infarcten.

Was endlich den Einfluss der Erkältungen anbetrifft, so ist im concreten Falle meist schwer zu controliren, ob eine Erkältung schlimmerer Art als die, welcher sich der Kranke häufig ungestraft exponirt hat, der Erkrankung vorhergegangen ist; die Stimmen über den Einfluss der Erkältungen auf die Entstehung von Pneumonien sind getheilt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die croupöse Pneumonie befällt fast immer einen grösseren Abschnitt der Lunge, sie beginnt meist an der Lungenwurzel und verbreitet sich von hier zuerst auf den unteren, später auf den oberen Lungenlappen. Oft wird der ganze eine Lungenflügel entzündet oder der Prozess breitet sich von der einen auch auf die andere Lunge aus. Auffallend ist es, dass bei alten Leuten und kachektischen Individuen die Art der Ausbreitung eine andere zu sein pflegt, dass hier meist zuerst die oberen, und erst später, beim Fortschreiten des Prozesses, die unteren Lappen erkranken.

Man unterscheidet drei anatomische Stadien der Pneumonie: 1) Das Stadium der blutigen Anschoppung, Engouement. 2) Das Stadium der Hepatisation. 3) Das Stadium der eiterigen Infiltration.

Im ersten Stadium erscheint das Lungenparenchym dunkelroth, oft braunroth, ist schwerer, derber, hat seine Elasticität eingebüsst, behält vom Fingerdruck eine Grube. Beim Durchschnitt knistert der entzündete Lungenabschnitt wenig und eine bräunliche oder röthliche Flüssigkeit von auffallend viscider, klebriger Beschaffenheit fliesst über die Schnittfläche.

Im zweiten Stadium ist die Luft aus den Alveolen verschwunden, diese sind mit kleinen, festen Pfröpfen von geronnenem Fibrin, welchen beigemischtes Blut eine röthliche Färbung gibt, angefüllt. Eine ähnliche Exsudation hat in die Endigungen der Bronchien stattgefunden. Die Lunge ist jetzt auffallend schwer, sinkt im Wasser zu Boden, knistert nicht, fühlt sich derb an, ist aber auffallend mürbe und brüchig. Auf der Schnittfläche erscheint namentlich bei schief auffallendem Lichte das Gefüge der Lunge körnig („granulirt“), am Deutlichsten bei grossen Alveolen, weniger deutlich bei den engen Alveolen der Kinder. Die Körnchen — eben jene oben erwähnten Fibrinpfröpfchen — lassen sich beim Schaben mit dem Scalpell nicht leicht ausdrücken, sondern adhären fest an den Wänden der Luftzellen. Die granulirte Schnittfläche, die Derbheit, die Brüchigkeit, die rothe Färbung der verdichteten Lunge verleihen ihr eine gewisse Aehnlichkeit mit der Leber und so ist der allgemein adoptirte Name der rothen He-

patisation entstanden. Zuweilen bekommt der Durchschnitt durch einzelne heller gefärbte Stellen, durch schwarzes Pigment, welches hier und da in die Lungensubstanz abgelagert ist, und durch die weissen Lumina durchschnittener Bronchien und Gefässe statt eines gleichmässig rothen, ein buntes, „marmorirtes“, „granitähnliches“ Ansehen. Im weiteren Verlaufe tritt die rothe Färbung mehr und mehr zurück, die Lunge nimmt ein graues oder gelbliches Ansehen an, während übrigens ihre Textur dieselbe, die Lungensubstanz derb und körnig bleibt (graue und gelbe Hepatisation). Die mikroskopische Untersuchung einer hepatisirten Lunge lässt in den Alveolen neben dem amorphen Fibrin eine sehr lebhaft Zellenbildung, welche wahrscheinlich von den Epithelialzellen der Wandung ausgeht, erkennen. Kommt es im Stadium der Hepatisation zur Zertheilung, so gehen das Fibrin und die jungen Zellen, welche in demselben eingefilzt sind, eine Fettmetamorphose ein und zerfallen. Aus den Wänden der Alveolen transsudirt ein albuminöses Serum; der Inhalt der Lungenzellen wird verflüssigt, in eine Emulsion verwandelt, endlich theils ausgeworfen, theils resorbirt. Eine geringe Abweichung von dem beschriebenen Befunde zeigen Pneumonien, bei welchen das Exsudat ärmer an Fibrin ist und weniger fest gerinnt. Hier ist die hepatisirte Stelle weicher, die Schnittfläche glatter, die Granulationen sind weniger deutlich. Diese Form findet sich meist bei secundären Pneumonien im Verlaufe des Typhus und bei Pneumonien alter Leute.

Geht die Pneumonie in das dritte Stadium, die eiterige Infiltration, über, so nimmt die Bildung junger Zellen, während das Fibrin in der oben beschriebenen Weise zerfällt, überhand. Die Granulationen verschwinden, die Schnittfläche erscheint blassgrau oder graugelb; ein grauröthlicher, dicker Eiter fliesst über dieselbe und lässt sich leicht in grosser Menge ausdrücken. Das Gewebe ist auf's Aeusserste morsch und leicht mit dem Fingerdruck zu zerreißen; aber — die feinste Structur der Lunge ist unverändert, das Lungengewebe selbst ist nicht zerfallen. Auch hier kann daher vollständige Heilung eintreten, indem der eiterige Inhalt der Lungenalveolen expectorirt oder, nachdem er fettig zerfallen ist, resorbirt wird.

Seltene Ausgänge der Pneumonie sind: 1) Abscessbildung. Die rein croupöse Form der Entzündung, mit welcher wir es hier zu thun haben, schliesst im Grunde einen Zerfall des entzündeten Gewebes aus; kommt es zu Abscessbildung, so nähert sich der Prozess dem diphtheritischen; das Gewebe der Lunge selbst wird infiltrirt und nekrotisirt unter dem Drucke des fibrinösen Infiltrates. Auf diese Weise bilden sich kleine mit Eiter und Trümmern der Lungensubstanz gefüllte Hohlräume in der eiterig infiltrirten Lunge theils einzeln, theils in grösserer Anzahl. Durch fortgesetzte Schmelzung kann sich der Eiterherd vergrössern, es fliessen mehrere zusammen und endlich kann ein grosser Abscess

den grössten Theil der Lunge einnehmen. Diese Abscesse führen entweder durch ulceröse Lungenphthise ein tödtliches Ende herbei, oder eröffnen sich in selteneren Fällen in die Pleurahöhle. In noch anderen Fällen bildet sich in ihrer Umgebung eine reactive interstitielle Pneumonie aus, kapselt den Abscess in ein festes Narbengewebe ein, seine Innenwand wird glatt. Bleibt eine Communication mit den Bronchien bestehen, so wird der Inhalt von Zeit zu Zeit entleert, aber durch neuen Eiter, der sich von der Innenwand aus bildet, wieder ersetzt. Schliesst sich die Höhle, so kann der Eiter eingedickt und in einen käsigen Brei oder, nachdem die organischen Substanzen verschwunden, in einen Kalkbrei oder ein Kalkconcrement verwandelt werden, eingebettet in eine schwielige feste Narbe.

Noch seltener ist 2) der Ausgang der Pneumonie in diffusen Lungenbrand. Er scheint nur dann zu Stande zu kommen, wenn durch ausgebreitete Gerinnungen in den Verzweigungen der Bronchialarterien, durch welche die Ernährung der Lunge vermittelt wird, die Blutzufuhr zu den entzündeten Theilen gänzlich abgeschnitten wird. So kann die Pneumonie schon im Stadium der rothen Hepatisation in Lungengangraen übergehen, das Exsudat zu einer jauchartigen grauen Flüssigkeit, das Lungengewebe zu einem schwärzlichen Brei zerfallen (siehe Capitel XII.).

Häufiger ist 3) der Ausgang der croupösen Pneumonie in käsige (oder, wie man leider noch immer vielfach sagen hört, tuberculöse) Infiltration. Kommt es im zweiten oder dritten Stadium der Pneumonie zwar zu einer fettigen Umwandlung des ausgeschiedenen Fibrins und der die Alveolen füllenden Zellen, wird aber von den Wänden der Alveolen nicht hinlänglich Serum ergossen, so trocknen jene fettigen Massen, ehe sie ganz verflüssigt sind, ein, werden in eine mehr oder weniger feste, gelbe, käsige Masse verwandelt. Wir werden später auf die weiteren Veränderungen der käsig infiltrirten Lungenabschnitte zurückkommen und werden uns dort über die Unzweckmässigkeit aussprechen, diesem Prozesse und den Tuberkelgranulationen durch eine gemeinschaftliche Bezeichnung eine gewisse Identität beizulegen.

Als einen seltenen Ausgang langverschleppter Pneumonien müssen wir endlich 4) die Induration, Cirrhose der Lunge bezeichnen. Dieser Ausgang beruht auf dem Antheil, den die Alveolenwände und das interstitielle Gewebe bei langer Dauer des Processes an der Entzündung nehmen, auf einer Bindegewebswucherung, welche in ihnen Platz greift; wir werden denselben im Capitel XI. näher besprechen.

Die von der Entzündung nicht ergriffenen Lungenabschnitte sind, wie früher besprochen wurde, der Sitz hochgradiger Hyperaemie, ja in vielen Fällen ist ein Oedem derselben die eigentliche Causa mortis. — Ueberall, wo die Entzündung sich bis zur Peripherie ausbreitet, nimmt die Pleura an derselben Theil, zeigt

feine dendritische Injectionen, Ekchymosen, ist trübe, undurchsichtig, aufgelockert, mit dünnen Schichten von Fibrin bedeckt. Meist findet sich das rechte Herz, aus welchem der Abfluss des Blutes gehemmt war, mit Blut überfüllt, das linke Herz, welches zu wenig Blut erhielt, leerer. Ebenso und aus denselben Gründen ist eine Stauung des Blutes in den Jugularvenen, den Gehirnsinus, der Leber, den Nieren vorhanden. Höchst auffallend ist vor Allem die eigenthümliche Blutbeschaffenheit: der grösste Theil des Blutes in den grösseren Gefässen ist nicht flüssig, sondern zu derben, gelben Massen geronnen; Klumpen geronnenen Fibrins finden sich im Herzen, sind zwischen den Trabekeln und unter den Klappen fest eingefilzt; aus allen Arterien lassen sich lange, polypöse, feste und derbe Coagula hervorziehen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome der secundären Pneumonien werden wir bei der Besprechung des Typhus etc. abhandeln, da es unmöglich ist, das Krankheitsbild einer secundären Pneumonie zu entwerfen, ohne die Symptome der Grundkrankheiten ausführlich zu erörtern.

Den Beginn der primären Pneumonie bezeichnet fast in allen Fällen ein Schüttelfrost, welcher eine halbe Stunde, ja selbst mehrere Stunden andauern kann und dann dem Gefühl der Hitze weicht. — Die Kälte ist bekanntlich ein nur subjectives Symptom und die Temperatur des Körpers schon im Froststadium messbar erhöht. — Dieser Schüttelfrost ist sowohl für die Diagnose, als für die Prognose von Bedeutung. Wir begegnen Frostanfällen von gleicher Heftigkeit fast nur beim Wechselfieber und bei der Septicaemie, und bei diesen Krankheiten wiederholen sich die Anfälle, während der Frost, mit welchem die Pneumonie beginnt, in den meisten Fällen der einzige im ganzen Verlaufe der Krankheit bleibt. Von dem Frostanfall rechnen wir, wenn wir die Krankheitstage zählen. Bei Kindern sieht man nicht selten statt des Schüttelfrostes einen Anfall von Convulsionen auftreten.

Mit der Temperaturerhöhung, welche gleich am ersten Tage auf 39 — 40 ° C., selten höher steigt, verbindet sich Pulsbeschleunigung, vermehrter Durst; das Gesicht wird geröthet, die Kranken klagen über Kopfschmerz, über Schmerzen im Rücken und Kreuz, schmerzhaftes Abgeschlagenheit der Glieder; es tritt grosse Hinfälligkeit und Muskelschwäche ein, die Zunge wird belegt, der Appetit verschwindet; zuweilen kommt es zum Erbrechen. Da diese Symptome nicht selten einige Zeit den localen Erscheinungen vorhergehen, so hat man sie früher vielfach mit der Vermehrung des Fibrins im Blute (mit der Hyperinose) in Verbindung gebracht; ja man ist so weit gegangen (*Dietl*), der Pneumonie gleichsam eine kritische Bedeutung beizulegen und von ihr zu behaupten, dass jene Störungen erst dann verschwänden, wenn das

überschüssige Fibrin in die Lungen ausgeschieden und dadurch aus dem Blut entfernt wäre. Alle genannten Erscheinungen gehören dem Fieber an und finden sich mehr oder weniger ausgesprochen bei allen fieberhaften Krankheiten, mag das Fibrin vermehrt oder vermindert sein oder mag es sich in unveränderter Menge im Blute finden. Wir brauchen kaum weiter auszuführen, dass jedes Fieber, da es mit erhöhtem Stoffumsatz, vermehrter Verbrennung verbunden ist, die Blutmischung ändern muss, dass bei jedem Fieber die Producte des Stoffwechsels dem Blute in vermehrter Menge beigemischt sein müssen. Diese Fieberkrase und die hohe Temperatur des Blutes erklären hinlänglich die veränderte Ernährung und veränderte Function der Organe in fieberhaften Krankheiten — das fieberhafte Allgemeinleiden.

Wenn Fieber und gestörtes Allgemeinbefinden oft früher in die Erscheinung treten, als die Symptome der Ernährungsstörungen, welche die Lunge erlitten hat, so haben wir sehr häufig Gelegenheit, dieselbe Beobachtung bei fieberhaften Katarrhen und anderen mit Fieber verbundenen Entzündungen zu machen. Wir dürfen in solchen Fällen wohl annehmen, dass die entzündlichen Ernährungsstörungen mindestens ebenso früh begonnen haben, als das Fieber, dass sie sich aber eine Zeitlang noch nicht durch Schmerzen, Husten, Dyspnoë etc. verrathen haben und deshalb latent geblieben sind. In anderen Fällen folgen übrigens die Symptome der gestörten Function der Lunge unmittelbar auf den Frostanfall oder treten gleichzeitig mit demselben ein.

Zu diesen gehört zunächst die Kurzathmigkeit, ein constanter Begleiter der Pneumonie. Wenn die normale Athemfrequenz bei Erwachsenen 12, 16—20 Athemzüge in der Minute beträgt, so sehen wir sie bei Pneumonikern auf 40, selbst auf 50 Respirationen in der Minute gesteigert werden, bei Kindern eine noch grössere Frequenz erreichen. Dem entsprechend ist die Dauer jeder Inspiration kurz, das Athmen oberflächlich; während des Sprechens eines kurzen Satzes wird eine neue Inspiration nöthig, die Sprache ist *coupirt*. Da die Inspiration schnell und mit einer gewissen Aufmerksamkeit und Aengstlichkeit ausgeübt wird, werden bei jeder Inspiration die *Levatores alae nasi* contrahirt, die Nasenflügel erweitert und man beobachtet jenes Spielen, Fliegen der Nasenflügel. Die Kurzathmigkeit beruht: 1) darauf, dass in den Abschnitten der Lunge, welche entzündet sind, ein verlangsamter Wechsel des Blutes stattfindet; 2) darauf, dass die athmende Fläche durch die Exsudation in die Alveolen und die Unzugänglichkeit derselben für die Luft verkleinert wird; 3) darauf, dass in den nicht entzündeten Lungenabschnitten eine hochgradige (collaterale) Hyperaemie die Alveolenwände schwellt, die Alveolen verkleinert; 4) darauf, dass die Kranken in der Regel sehr oberflächlich inspiriren, weil sie bei tiefer Inspiration Schmerz empfinden; 5) und vor Allem darauf, dass neben diesen Hindernissen für die Respiration ein gesteigertes Bedürfniss zum Respi-

ren vorhanden ist, indem während des Fiebers durch die gesteigerte Verbrennung, den beschleunigten Stoffwechsel mehr Sauerstoff verbraucht und mehr Kohlensäure im Organismus bereitet wird. Wir werden sehen, dass mit dem Nachlass des Fiebers die Kurzathmigkeit fast gänzlich verschwindet, obgleich die Hindernisse für das Respiriren noch fortbestehen.

Der Schmerz ist ein so constantes Symptom der Pneumonie, dass er nur in wenigen Fällen vermisst wird. In den meisten Fällen, aber nicht in allen, versetzen die Kranken den Ursprung desselben an die Stelle, an welcher die entzündete Lunge dem Thorax anliegt; in anderen Fällen empfinden sie ihn an einer entlegeneren Stelle, ja zuweilen auf der entgegengesetzten Seite. So muss es mindestens zweifelhaft erscheinen, ob das „pneumonische Seitenstechen“ allein durch die Theilnahme der Pleura an der Entzündung zu Stande kommt. Jede tiefe Inspiration, noch mehr eine gewaltsame Expiration, wie sie den Husten, das Niesen etc. begleitet, steigert den Schmerz; ebenso ein Druck auf den Thorax und eine Verschiebung der Intercostalmuskeln. Der Charakter des Schmerzes pflegt von den Kranken als stechend bezeichnet zu werden; seine Intensität ist verschieden. Nur selten währt der Schmerz in derselben Heftigkeit längere Zeit fort, er ist vielmehr in den ersten Tagen meist eines der lästigsten Symptome, während er später gering ist oder verschwindet. Sehr vorübergehend aufzutreten pflegt derselbe, ja nicht selten gänzlich vermisst wird er bei der Pneumonie alter Leute und sehr geschwächter Subjecte, zumal wenn der Sitz der Entzündung die Lungenspitze und der obere Lungenlappen ist. Es ist wichtig, diese Thatsache zu kennen.

Sehr bald gesellt sich zum Fieber, zur Kurzathmigkeit, zum Seitenstechen Husten hinzu. Fast nur in den zuletzt erwähnten Fällen von Pneumonien bei Greisen etc. kann er gänzlich fehlen. Er ist im Anfang kurz, schallend, barsch; die Kranken suchen ihn zu unterdrücken, wagen nicht zu husten, verziehen während des Hustens schmerzhaft das Gesicht, so dass die Beobachtung der Miene eines Kindes, welches hustet, einen wichtigen Anhalt für die Unterscheidung einer Bronchitis von einer Pneumonie gibt. Fast in allen Fällen werden beim Husten schon frühzeitig eigenthümliche für die Pneumonie pathognostische Sputa ausgeworfen. Diese Sputa entsprechen im Wesentlichen der viscidem, klebrigen Flüssigkeit, welche nach §. 2. während des Engouement in die Alveolen austritt. Sie enthalten, wie jene Flüssigkeit, fast in allen Fällen Blut, da die pneumonische Exsudation fast immer mit Ruptur von Capillaren, mit Extravasation von Blut vergesellschaftet ist. Nur die Pneumonien der Greise machen auch hiervon eine Ausnahme; bei ihnen pflegt das pneumonische Exsudat kein haemorrhagisches zu sein, wie die Hepatisation gleich im Entstehen nicht roth, sondern grau oder gelb ist. Die pneumonischen Sputa sind im Anfange der Krankheit so zähe und klebrig, dass sie schwer

aus dem Munde entfernt und von den Kranken mit dem Tuche weggewischt werden; sie kleben so fest am Gefässe, dass man dieses oft umdrehen kann, ohne dass der Inhalt ausfliesst. Das Blut, welches sie enthalten, ist inniger mit ihnen gemischt, als wir es bei Beimischung von Blut zum Bronchialschleim beobachten. Die Farbe der Sputa ist, je nach der Menge des beigemischten Blutes, hellroth, rostfarben, selten ziegelroth oder braunroth. Die mikroskopische Untersuchung zeigt meist in grosser Anzahl durch Form und Färbung leicht erkennbare, intacte Blutkörperchen, daneben eine geringe Menge junger Zellen, endlich zuweilen einzelne pigmenthaltige Zellen aus den Lungenalveolen. Die chemische Untersuchung weist theils Eiweiss nach, welches beim Zusatz von Salpetersäure coagulirt, theils Schleimstoff, welcher beim Zusatz von verdünnter Essigsäure gerinnt und eine Schleimwolke auf der Oberfläche der verdünnten Sputa bildet. Fibrinpföpfchen aus den Lungenzellen werden nicht ausgeworfen, wohl aber finden sich im Auswurf mit dem Eintritt der Pneumonie in das zweite Stadium kleine, scheinbar structurlose Klümpchen, welche sich indessen entwirren lassen und nun bei Anwendung einer schwachen Vergrösserung als wiederholt dichotom getheilte, verästelte Gerinnungen erkannt werden. Sie stellen die fibrinösen Ausgüsse der feinsten Bronchien dar.

Während sich diese Symptome der Pneumonie meist sämmtlich bis zum zweiten Tage der Krankheit ausgebildet haben und bereits jetzt die physikalische Untersuchung der Brust (siehe unten) keinen Zweifel über die Natur der Erkrankung übrig lässt, wächst das Fieber und damit die Intensität der allgemeinen Krankheitserscheinungen.

Nach den fleissigen und sorgfältigen Untersuchungen von *Thomas* in Leipzig ist das Fieber niemals eine Continua, sondern eine Febris remittens oder subremittens, d. h. die Schwankungen in den sich täglich wiederholenden Exacerbationen und Remissionen sind entweder beträchtlich und betragen $0,4$ bis 1° oder sie sind unbedeutend und belaufen sich nur auf $0,2$ bis $0,3^{\circ}$. Die niedrigsten Temperaturen fallen gewöhnlich auf die frühen Morgenstunden, noch im Laufe des Vormittags pflegen die Exacerbationen zu beginnen und am Abend oder schon in den Nachmittagsstunden ihre Höhe, welche in schweren Fällen 41 bis $41,5^{\circ}$ betragen kann, zu erreichen. In den meisten Fällen werden in den Tagen vor dem Eintritt der Krise die Remissionen immer bedeutender; dagegen steigt zuweilen unmittelbar vor der Defervescenz des Fiebers die Temperatur auf eine Höhe, welche sie an keinem der früheren Krankheitstage erreichte.

Der Puls, dessen Frequenz bei einer Pneumonie mittleren Grades zwischen 90 und 120 Schlägen in der Minute zu betragen pflegt, kann in schweren Fällen, entsprechend der hohen Steigerung der Körpertemperatur, eine Frequenz von 130 bis 150 Schlä-

gen in der Minute erreichen oder dieselbe noch überschreiten. — Während der Puls im Beginn der Krankheit gewöhnlich gross und voll ist, wird er im Verlauf derselben oft klein und leer. In manchen Fällen hat diese Erscheinung darin ihren Grund, dass die Energie der Herzcontractionen durch den Einfluss einer sehr hohen Steigerung der Körpertemperatur (welche immer zur „Asthenie“ führt) herabgesetzt ist, und dass die unkräftigen Herzcontractionen dem Widerstande, welchen der Ausfluss des Blutes in der Aorta findet, nur wenig überlegen sind. Bei diesem Verhalten wird nach dem Grundsatz, dass der Effect im geraden Verhältnisse zu der Grösse der Kraft und im umgekehrten Verhältniss zur Grösse der Widerstände steht, ein nur geringes Blutquantum ausgetrieben, es entsteht eine niedrige Pulswelle, ein kleiner Puls. In anderen und wohl in den meisten Fällen ist es nicht die Schwäche der Herzcontractionen, sondern die geringe Füllung des linken Ventrikels, von welcher es abhängt, dass den Arterien des grossen Kreislaufs ein zu geringes Quantum von Blut zugeführt, dass der Puls klein und leer wird. Diese geringe Füllung des linken Ventrikels beruht darauf, dass der Zufluss des Blutes zu demselben gehemmt ist. Bei einer beträchtlichen Ausdehnung der Pneumonie ist theils durch die entzündliche Stase, theils durch die Compression, welche die Capillaren von Seiten des Exsudates erfahren*), ein Hinderniss für die Circulation vorhanden, welches durch den beschleunigten Blutlauf in den Capillaren der nicht entzündeten Lungenabschnitte nicht vollständig ausgeglichen wird; es gelangt in Folge dessen zu wenig Blut in das linke Herz, während das rechte Herz und die Venen des grossen Kreislaufs mit Blut überladen werden.

Auf der besprochenen Circulationsstörung im kleinen Kreislauf und auf dem gehemmten Abfluss des Blutes aus dem rechten Ventrikel und aus den Venen des grossen Kreislaufs beruht auch die bläuliche Färbung der Wangen und Lippen, welche bei schweren Pneumonien beobachtet wird. Dagegen fehlt uns eine annehmbare Erklärung für das häufige Vorkommen einer umschriebenen Röthung der Wange auf der Seite, an welcher die Pneumonie ihren Sitz hat. In vielen Fällen von Pneumonie entwickelt sich um den 2ten oder 3ten Tag ein herpetischer Ausschlag auf den Lippen, seltener auf der Nase, auf den Wangen, an den Augenlidern, und das Auftreten der mit heller Flüssigkeit gefüllten Blasen kann bei der grossen Häufigkeit des Herpes im Verlauf der Pneumonie und dem fast nie beobachteten Auftreten desselben bei Abdominaltyphus und anderen Krankheiten in zweifelhaften Fällen diagnostische Bedeutung gewinnen.

Der Kopfschmerz, welcher bereits die erste Invasion der

*) Aus den hepatisirten Stellen der Lunge fliesst beim Einschneiden wenig Blut aus. Die rothe Färbung im Beginn der Hepatisation beruht auf extravasirtem Blute. Am Augenfälligsten ist die Blutleere der entzündeten Stellen bei der gelben und grauen Hepatisation und bei der eiterigen Infiltration.

Pneumonie begleitet, pflegt während der ganzen Krankheit anzuhalten. Fast immer ist mit demselben Schlaflosigkeit verbunden, oder der Schlaf wird durch Träume gestört, und bei irgendwie reizbaren Kranken gesellen sich leichte Delirien hinzu. Diese Erscheinungen gehören vorzugsweise dem Fieber an und verschwinden, sobald sich das Fieber verliert. Man muss sich hüten, aus denselben, wenn sich nicht andere Symptome hinzugesellen, auf ein complicirendes ernstes Gehirnleiden zu schliessen.

Auch wo keine Complicationen mit Erkrankungen der gastrischen Organe vorliegen, fehlt in der Regel der Appetit, die Zunge hat einen schwachen, weissen Belag und Neigung zum Trockenwerden, der Durst ist bedeutend vermehrt, der Stuhlgang trocken und angehalten. Auch diese Erscheinungen sind eine Folge des Fiebers und finden sich in gleicher Weise bei fast allen fieberhaften Krankheiten. Am Schwersten verständlich ist der fehlende Appetit. Man sollte a priori annehmen, dass der gesteigerte Verbrauch der Körperbestandtheile, welche während eines Fiebers im eigentlichsten Sinne des Wortes zur vermehrten Heizung des Körpers verwendet werden, das Bedürfniss nach Ersatz derselben durch vermehrte Aufnahme von Nahrung steigern müsste, und es fehlt uns jede Erklärung, weshalb dieses Bedürfniss in der Regel von den Kranken nicht empfunden wird. Dagegen finden der schwache weissliche Belag und die Neigung zum Trockenwerden der Zunge (siehe das Capitel „Katarrh der Mundschleimhaut“), ebenso wie der vermehrte Durst und die trockene Beschaffenheit der Faeces eine genügende Erklärung in der während des Fiebers vermehrten Abgabe von Flüssigkeit durch die Haut, welche eine gewisse Trockenheit der Gewebe und eine Verminderung aller Secretionen zur Folge hat.

Der gehemmte Abfluss des Blutes aus der Leber führt nicht selten zu einer nachweisbaren Vergrösserung dieses Organs. Vielleicht hängt auch in einzelnen Fällen die leichte Gelbsucht, welche im Verlauf der Pneumonien auftritt, allein von der Stauung des Blutes in der Leber ab und bildet ein Analogom desjenigen Ikterus, welcher bei Herzkrankheiten ziemlich häufig durch hochgradige Stauungen des Blutes in der Leber hervorgerufen wird. Da sich Lebervenen mit Gallengängen kreuzen, so kann eine Ueberfüllung der ersteren eine Compression der letzteren zur Folge haben und dadurch zu Gallenstauung und Gallenresorption führen. An diese Entstehungsweise des Ikterus hat man indessen nur dann zu denken, wenn die Leber sehr bedeutend geschwellt ist, und wenn die Kranken in hohem Grade cyanotisch sind. Weit häufiger hängen ikterische Erscheinungen im Verlauf einer Pneumonie von einer Complication derselben mit einem Katarrh des Duodenums und der Gallenausführungsgänge ab, oder sie haben ihren Grund in einer „Dis-solution“ des Blutes, d. h. in einem Zerfall der Blutkörperchen,

bei welchem der freigewordene Blutfarbstoff ausserhalb der Leber in Gallenfarbstoff verwandelt wird.

Der pneumonische Prozess und das denselben begleitende Fieber hat einen wesentlichen Einfluss auf die Beschaffenheit des Urins. So lange das Fieber anhält, ist zunächst durch die verstärkte Perspiratio insensibilis der Wassergehalt des Urins vermindert, der sparsam gelassene Urin ist concentrirt, hat eine mehr oder weniger dunkle Farbe und ein hohes specifisches Gewicht.

Unter den festen Bestandtheilen des Urins ist der Harnstoff bedeutend vermehrt. Bekanntlich werden die Endproducte des Stoffwechsels stickstoffhaltiger Gewebe unter der Form von Harnstoff und Harnsäure mit dem Urin ausgeschieden. Die Steigerung der Körpertemperatur in fieberhaften Krankheiten hängt von einer Ueberheizung des Körpers, von einer excessiv gesteigerten Verbrennung der Körperbestandtheile, an welcher auch die stickstoffhaltigen Gewebe theilnehmen, ab. Ein Fieber von kurzer Dauer setzt das Gewicht der Kranken tiefer herab, als ein weit längeres Fasten in fieberfreiem Zustande. Aber die Kranken werden nicht nur mager, weil das Fettpolster schwindet und zur Ueberheizung des Körpers verbraucht wird, sondern auch die Musculatur erleidet einen merklichen Schwund, und es dauert lange, ehe ein Reconvalescent von einer fieberhaften Krankheit seine früheren Kräfte und den früheren Umfang seiner Muskelbäuche wieder erlangt. Der verstärkte Umsatz der stickstoffhaltigen Körperbestandtheile in fieberhaften Krankheiten lässt sich aber auch aus der relativen oder absoluten Vermehrung der Harnstoffausscheidung direct beweisen. Kranke, welche an Pneumonie mit heftigem Fieber leiden, scheiden, auch wenn sie eine ganz stickstofffreie Nahrung zu sich nehmen, mit ihrem Urin eben so viel oder noch mehr Harnstoff aus, als ein gesunder Mensch, welcher fast ausschliesslich Fleisch und Eierspeisen geniesst. Ich habe Pneumoniker in vierundzwanzig Stunden 40 Gramm Harnstoff ausscheiden sehen, während einige meiner Zuhörer, welche gesund waren und genau dieselbe Nahrung wie die Kranken zu sich nahmen, in der nämlichen Zeit nur 13 bis 15 Gramm ausschieden. — Sehr gewöhnlich trübt sich der Urin, wenn er erkaltet, durch Niederschläge von harnsauren Salzen; indessen beruht diese Erscheinung nach meinen Beobachtungen mehr auf dem geringen Wassergehalt des Urins, welcher nicht ausreicht, jene Salze bei niedriger Temperatur gelöst zu erhalten, als auf einer excessiv vermehrten Bildung derselben. Eine schwache Erwärmung des Urins reicht aus, die Salze zu lösen und die Trübung zum Verschwinden zu bringen.

Während der Harnstoff im Urin vermehrt ist, sind die anorganischen Salze desselben, namentlich die Chloralkalien, vermindert und können sogar auf der Höhe der Krankheit vollständig aus dem Urin verschwinden. Setzt man dem angesäuerten Urin einige Tropfen einer Lösung von salpetersaurem Silber hinzu, so

bemerkt man wenig oder gar nicht die bei Gesunden so deutliche und intensive weissliche Trübung von Chlorsilber. Der grösste Theil des im Urin enthaltenen Kochsalzes beruht allerdings auf dem Genuss kochsalzhaltiger Nahrung, und die Diät der Pneumoniker würde eine Verminderung der Chloralkalien erklären. Da aber auch bei verhungerten Thieren geringe Mengen von Chloralkalien im Urin beobachtet werden, welche aus dem Umsatz der Gewebe stammen müssen, so kann das Verschwinden der Chloralkalien im Urin nicht allein von der Diät der Pneumoniker abgeleitet werden, und wir sind zu der Annahme berechtigt, dass der aus dem Stoffwechsel stammende Antheil an Chloralkalien mit dem pneumonischen Exsudate aus dem Blute ausgeschieden wird.

Die Concentration des Urins, die Vermehrung des Harnstoffs, die Verminderung der Chloralkalien, sowie das oben erwähnte Auftreten von Gallenfarbstoff im Urin beruhen lediglich auf der abnormen Beschaffenheit des Materials, welches den Nieren für die Harnproduction zugeführt wird. Anders verhält es sich mit dem im Verlauf von schweren Pneumonien nicht selten beobachteten Auftreten von Eiweiss im Urin. Diese Erscheinung hängt in einzelnen Fällen von der Stauung des Blutes in den Nierenvenen ab. Bekanntlich kann man bei Thieren durch Unterbindung der Nierenvenen künstlich Albuminurie erzeugen. Die Albuminurie bei Herzkrankheiten hat ihren Grund vorzugsweise in der Stauung des Blutes in den Nierenvenen. Die Albuminurie bei Pneumonien indessen darf nur dann von einer Stauung des Blutes in den Nierenvenen abgeleitet werden, wenn gleichzeitig die anderweitigen Symptome venöser Stauung im grossen Kreislauf, Cyanose, Leberschwellung etc. einen ungewöhnlich hohen Grad zeigen. In den meisten Fällen hat dieselbe ihren Grund in der parenchymatösen Degeneration der Nieren, von welcher wir im zweiten Bande ausführlich reden werden, und welche in einer Trübung und Schwellung der Nierenepithelien und in einem moleculären Zerfall derselben besteht. Diese parenchymatöse Entartung der Nieren und die von derselben abhängende Albuminurie kommt im Verlaufe fieberhafter Krankheiten der verschiedensten Art vor und ist augenscheinlich eine Folge der excessiven Steigerung der Körpertemperatur oder der Fieberkrase. Je heftiger das Fieber ist, um so häufiger wird Eiweiss im Harn pneumonischer Kranken gefunden, auch da, wo sich kaum Andeutungen venöser Stauung im grossen Kreislauf vorfinden.

Die Haut der Pneumoniker endlich, welche im Beginn der Krankheit trocken und spröde zu sein pflegt, wird oft schon nach den ersten Tagen feucht, ja nicht selten mit reichlichem Scheweisse bedeckt, ohne dass hieraus für die Kranken eine wesentliche Erleichterung erwächst.

Das Stadium incrementi der Krankheit, welches wir bisher beschrieben, geht keineswegs allmählig in das Stadium decrementi

über, sondern dieser Uebergang kommt so plötzlich zu Stande, wie kaum bei einer andern Krankheit.

In den früheren Auflagen meines Lehrbuchs habe ich mit grosser Bestimmtheit behauptet, dass die Entscheidung der Pneumonieen annähernd constant am fünften, siebenten und in seltenen Fällen am dritten Tage eintrete, und ich glaubte zu diesem Ausspruch durch eine grosse Zahl von Beobachtungen berechtigt zu sein. Inzwischen habe ich mich indessen überzeugt, dass die uralte Lehre, nach welcher die Krisen der Pneumonieen stets auf die ungleichen Krankheitstage fallen, trotz der gewichtigen Autoritäten, welche sich in neuerer Zeit für die Richtigkeit derselben ausgesprochen haben, nicht stichhaltig ist, und dass die scheinbare Bestätigung derselben durch meine eigene Beobachtung auf einer ungenauen Zählung beruht hat. Wenn man bei der Zählung der Krankheitstage die Stunde, in welcher der erste Schüttelfrost eingetreten ist, berücksichtigt, und die Stunde, in welcher die Abnahme des Fiebers beginnt, genau controlirt, so stellt sich heraus, dass die Pneumonie sich eben so häufig an den geraden, als den ungeraden Tagen entscheidet. Eine Pneumonie, welche z. B. am Montag Mittag mit einem Schüttelfrost begonnen hat, entscheidet sich allerdings in einer sehr grossen Zahl von Fällen im Verlaufe des nächsten Sonntags, aber die Krise beginnt ebenso häufig im Laufe des Vormittags, — also am sechsten Tage, als im Verlaufe des Nachmittags, — also am siebenten Tage *).

Nachdem bis zum entscheidenden Tage, welcher in der Regel gegen das Ende, seltener in die Mitte der ersten Woche fällt, alle Krankheitserscheinungen mit gleicher oder wachsender Intensität angedauert haben, und nachdem der Zustand des Kranken durch die Athemnoth, den quälenden Husten, das schwere Allgemeinleiden oft ernste Befürchtungen erweckt, tritt im Verlauf von wenigen Stunden eine auffallende Wendung ein. Die Körpertemperatur und die Pulsfrequenz sinken schnell von ihrer Höhe herab, die Dyspnoë lässt nach, die Kranken fühlen sich leichter und freier. Oft ist schon nach vierundzwanzig Stunden eine vollständige Euphorie hergestellt, die Kranken haben geschlafen, verlangen zu essen und klagen nur noch über grosse Schwäche. Von da ab beginnt bei einer grossen Zahl von Kranken sofort die Reconvalescenz. In derselben fällt die Temperatur nicht selten unter die Norm, und ich habe wiederholt, ohne dass ein Gran Digitalis gereicht war, den Puls auf 40 Schläge in der Minute herabsinken sehen. Der Auswurf, aus welchem das Blut zuweilen allmählig, zuweilen plötzlich verschwindet, wird zwar etwas copiöser, aber selten in dem Grade, dass man nicht annehmen müsste, der grösste Theil des

*) Wie ich von meinen Schülern höre, entscheiden sich in einer grösseren Universitätsstadt, welche sich gern die Metropole der Intelligenz nennen lässt, alle Pneumonieen in der einen Klinik an geraden, in der anderen an ungeraden Tagen.

Exsudates werde resorbirt, und nur ein sehr kleiner Theil expectorirt. Gleichzeitig mit dem Gehalt an Blut verlieren die Sputa ihre Zähigkeit und Durchsichtigkeit, lösen sich leichter, werden gelblich: sputa cocta; die gelbliche Färbung derselben beruht auf der Beimischung junger Zellen, welche mehr oder weniger die Spuren der Fettmetamorphose zeigen. Neben schwach granulirten Eiterkörperchen, mit Fetttröpfchen gefüllten Zellen: Fettkörnchenzellen, endlich Körnchenhaufen und freien Fettmoleculen findet man im Auswurf schwarz pigmentirte Zellen in grösserer oder geringerer Anzahl. Sehr bald, nachdem die Infiltration vollendet, beginnt zwar die Resorption; indessen pflegt immer längere Zeit zu vergehen, bis die Auscultation und Percussion das völlige Verschwinden des pneumonischen Infiltrats nachweisen.

In der beschriebenen Weise verlaufen eine sehr grosse Anzahl von Pneumonien bei früher gesunden Subjecten; ja es gibt wenig Krankheiten, mit Ausnahme der Infectionskrankheiten, bei welchen Symptome und Verlauf bei verschiedenen Kranken eine so frappante Aehnlichkeit haben, als bei der Pneumonie. Wenn man auf den evident cyklischen Verlauf erst neuerdings aufmerksam geworden ist, so hat dies darin seinen Grund, dass man früher viel gewaltsamer eingriff und dadurch den Verlauf der Krankheit störte. Man bedenke, dass vor nicht langer Zeit es ein Verbrechen gewesen wäre, eine Pneumonie ohne einen, ja ohne wiederholte Aderlässe zu behandeln.

In manchen Fällen bleibt am Ende der ersten Woche die Krisis gänzlich aus, oder es tritt eine kurze Remission ein, auf welche indessen bald eine neue Verschlimmerung folgt. Die Krankheit zieht sich in die zweite Woche hinein. Die pneumonische Infiltration breitet sich weiter aus, die Temperatur hält sich auf einer bedeutenden Höhe und erreicht zuweilen die höchsten Nummern. In solchen Fällen treten theils in Folge der hohen Körpertemperatur, theils in Folge der Erschöpfung durch die anhaltend verstärkte Wärmeproduction und die massenhafte Exsudation aus dem Blute (welche ich bei der Vergleichung des Gewichts der gesunden und kranken Lunge wiederholt auf drei Pfund schätzen konnte), gewöhnlich die Symptome einer hochgradigen Adynamie auf. Das anfangs vorhandene Bild eines entzündlichen Fiebers verwandelt sich in das eines „asthenisch-nervösen“ Fiebers. Der Puls wird äusserst frequent, klein und weich, die Zunge wird trocken und borkig, das Sensorium wird benommen, die Kranken lassen nicht selten Koth und Urin unwillkürlich in das Bett gehen, manche liegen vollständig apathisch da und sind kaum zu bewegen, Antwort zu geben, andere sind in wilden Delirien befangen, so dass man sie kaum im Bett erhalten kann. In vielen Fällen, zumal wenn die Kranken nicht durch Aderlässe geschwächt sind, nimmt auch dieser Zustand gegen die Mitte oder das Ende der zweiten Woche eine günstige Wendung, und der Uebergang aus einem

desolaten Befinden zu einer fast vollständigen Euphorie kann sich auch hier innerhalb weniger Stunden vollziehen.

Auch bei dem Uebergange der Hepatisation in die eiterige Infiltration bleibt am Ende der ersten Woche die Krisis aus, und das Fieber dauert in der zweiten Woche mit gleicher oder wachsender Intensität fort. Auch hier wird der Puls gewöhnlich klein, die Mundschleimhaut klebrig und trocken, die Kranken deliriren oder werden somnolent, die Temperatur wird namentlich in den Abendstunden sehr bedeutend erhöht, zuweilen treten leichte Frostanfälle ein. Der meist reichliche Auswurf enthält in grosser Menge fettig degenerirte Zellen. — Es liegt auf der Hand, dass nur die Auscultation und Percussion entscheiden kann, ob es sich in solchen Fällen um eine weitere Ausbreitung der Hepatisation, oder um den Uebergang der Hepatisation in die eiterige Infiltration handelt.

Befällt die Pneumonie Greise oder sehr marantische Subjecte, so bedarf es nicht erst eines protrahirten Verlaufes oder des Ausganges in eiterige Infiltration, um die Symptome der Adynamie hervorzurufen, ja diese treten so frühzeitig ein, schliessen sich so unmittelbar an den ersten Frost und die Invasion des Fiebers an, dass die Erscheinungen der gestörten Lungenfunction gegen die des schweren asthenischen Fiebers oft ganz in den Hintergrund treten. Viele solche Kranke haben, wie bereits früher erwähnt wurde, wenig oder gar keinen Husten, werfen keine charakteristischen Sputa aus, klagen weder über Dyspnoë, noch über Schmerzen; oft wird die Athemfrequenz auf das heftige Fieber geschoben, und mancher Kranke, dessen Section später eine ausgebreitete pneumonische Infiltration an den Tag bringt, stirbt mit der Diagnose einer „nervösen Grippe“, eines „Schleimfiebers“, oder eines „gastrisch-nervösen Fiebers“, wenn der Arzt durch das äussere Bild, welches allerdings grössere Aehnlichkeit mit den Erscheinungen eines Typhus, als mit denen einer Pneumonie erwachsener kräftiger Menschen hat, sich täuschen lässt und die physikalische Untersuchung vernachlässigt.

Auch bei früher gesunden und kräftigen Menschen kann sich frühzeitig ein asthenisches Fieber entwickeln, wenn ein acuter Magen- und Darmkatarrh die Pneumonie complicirt. In diesen keineswegs seltenen Fällen fehlen zwar nicht, wie bei der Pneumonie der Greise, im Anfange die Schmerzen, der Husten, die charakteristischen Sputa, aber der depotenzirende Einfluss der genannten Complicationen, sowie das in der Regel besonders hochgradige Fieber, haben bald eine grosse Hinfälligkeit der Kranken und die übrigen Erscheinungen zur Folge, aus welchen Laien die erschreckende Ueberzeugung schöpfen, dass die Krankheit „nervös geworden sei“, oder „dass sich ein Nervenfieber hinzugesellt habe“. Dazu kommt, dass die anfangs dick belegte, später nicht selten

mit schwarzen Borken bedeckte Zunge, der aufgetriebene Leib, die wässerigen Durchfälle, und — wenn sich der Darmkatarrh auch auf den Ductus choledochus fortgepflanzt hat — die ikterische Färbung der Haut und der Sclerotica das Bild der Krankheit trüben und die Diagnose derselben erschweren. Auch hier schützt allein die physikalische Untersuchung vor Irrthümern und niederschlagenden Enttäuschungen am Sectionstische.

Unter einem ganz eigenthümlichen Bilde pflegt die Pneumonie bei Potatoren zu verlaufen. In den ersten Tagen der Krankheit scheint es oft, als ob man es mit einem einfachen Delirium tremens zu thun habe. Die Erscheinungen perverser Gehirnthatigkeit treten so sehr in den Vordergrund, dass die des Lungenleidens leicht übersehen werden. Die Kranken sind kaum in ihrem Bette zu erhalten, sie sind äusserst gesprächig, haben keine Klagen, sie versichern, dass sie sich ganz wohl befinden, sind in der heitersten Laune, und haben die bestimmte Art von Hallucinationen und Delirien, welche für das Delirium tremens fast pathognostisch sind: sie sehen kleine Thiere, namentlich Mäuse und Käfer, zupfen mit regem Eifer und grosser Consequenz an ihrer Bettdecke, oder verrichten mit leeren Händen und ohne einen Gegenstand vor sich zu haben, die Manipulationen ihrer Berufsgeschäfte. Auch wenn ein solcher Kranker gar nicht hustet, gar nicht auswirft, gar nicht über Schmerz klagt, untersuche man, zumal wenn er fiebert, auf das Sorgfältigste die Brust. Auch mit der Diagnose eines Delirium tremens, womöglich in der Zwangsjacke, ist schon mancher Kranke gestorben, der eine weit verbreitete Pneumonie hatte. Im weiteren Verlaufe ändert sich die beschriebene Scene. Es ist eine bekannte Erfahrung, dass Potatoren ebenso schlecht oder noch schlechter, als alte und marantische Individuen selbst eine geringe Steigerung der Körpertemperatur und der Wärmeproduction ertragen, dass schon ein Fieber von mässiger Intensität und kurzer Dauer einen äusserst deprimirenden und erschöpfenden Einfluss auf die Energie der Herzcontractionen, auf die Thätigkeit des Gehirns und auf alle übrigen Functionen ausübt. Schon nach den ersten Tagen wird der anfangs volle und kräftige Puls klein und schwach, die grosse Aufregung und Geschäftigkeit weicht einer tiefen Apathie und einer schnell wachsenden Somnolenz, die Haut zerfliesst in Schweiss (beginnende Lähmung der Hautmuskeln), auf der Brust treten kochende Geräusche auf (beginnende Lähmung der Bronchialmuskeln), und die Kranken sterben unter den Symptomen des Stickflusses.

Was die Ausgänge der Pneumonie betrifft, so haben wir die oft schnelle Genesung in den Fällen kennen gelernt, in denen das Exsudat nach der Vollendung der Hepatisation verflüssigt und resorbirt wird. Auch im Stadium der eiterigen Infiltration kann vollständige Herstellung eintreten; nur erholen sich die Kranken, durch das wochenlange Fieber erschöpft, hier äusserst langsam;

dasselbe gilt von allen Formen, von welchen die Kranken trotz des asthenischen Fiebers, welches sich im Verlauf protrahirter Pneumonie entwickelt hatte, genesen.

Ein tödtlicher Ausgang kommt im ersten und zweiten Stadium vorzugsweise dadurch zu Stande, dass die Hyperaemie und das collaterale Oedem auch die verschonten Alveolen zum Athmen untauglich macht; weit seltener durch die excessive Ausbreitung der pneumonischen Infiltration allein. Die aufs Höchste gesteigerte Kurzathmigkeit, reichlich schaumige oder flüssige Sputa, feuchte Rasselgeräusche in den nicht entzündeten Lungenabschnitten, plötzlicher Verfall des Kranken, Schläfrigkeit, Erbrechen, kühle Haut sind auch hier die Zeichen des unvollständigen Athmens, der nahen Gefahr einer Kohlensäurevergiftung. Wird jetzt keine Hülfe gebracht, so nimmt die Paralyse überhand, der Kranke geht unter den Symptomen des Lungenoedems und der Lähmung der Bronchien, des Stickflusses zu Grunde.

Weit seltener kommt ein tödtlicher Ausgang der Pneumonie im Stadium der rothen Hepatisation durch die gehemmte Entleerung der Gehirnvenen und durch seröse Transsudation aus denselben zu Stande. Die Cyanose des Gesichts allein darf eine gefahrdrohende Gehirncyanose nicht fürchten lassen; auch der Kopfschmerz, auch die Delirien genügen nicht, um diese Sorge und die gebieterische therapeutische Forderung, welche sich unmittelbar an dieselbe knüpft, zu rechtfertigen. Wird aber der Kranke somnolent, ohne dass sich dieses Symptom auf den gehemmten Respirationsact zurückführen lässt, klagt er über Ameisenkriechen und über Taubsein in den Gliedern, treten hier und da leichte Zuckungen auf, dann ist allerdings die Gefahr eines das Leben bedrohenden Gehirnoedems vorhanden, und werden die genannten Erscheinungen nicht beseitigt, so kann der Tod unter den Symptomen eines überhand nehmenden Sopor eintreten.

Drittens aber, und zwar am Häufigsten, führt die Pneumonie im Stadium der rothen Hepatisation durch Erschöpfung zum Tode, sei es, dass sie marantische Subjecte und Greise befällt, für welche selbst wenig ausgebreitete Pneumonien eine höchst gefährliche Krankheit sind; — sei es, dass bei Potatoren, welche für eine normale Innervation der Zufuhr von Reizen bedürfen, und so lange zittern, bis sie Branntwein getrunken, die Entziehung dieses Reizes und die Schwäche, zu welcher das Fieber führt, Asthenie und endlich Paralyse zu Stande bringt; — sei es, dass die Complication mit Darmkatarrh und Ikterus die Erschöpfung beschleunigt; — sei es endlich, dass bei früher gesunden und kräftigen Personen die lange Dauer des Fiebers einer protrahirten Pneumonie und die massenhafte Exsudation die Kräfte erschöpft. In allen diesen Fällen steigert sich die Benommenheit des Sensoriums zur Bewusstlosigkeit; der Puls wird immer kleiner, die Haut mit klebrigem Schweiss bedeckt, und auch hier gehen die Kranken

schliesslich an passiver Hyperaemie und passivem Oedem der Lunge, und an Stickfluss zu Grunde.

Unter ganz ähnlichen Symptomen tritt der Tod ein, wenn im dritten Stadium, der eiterigen Infiltration, die Kräfte für die lange Dauer und den hohen Grad des Fiebers nicht ausreichen.

Zuweilen gesellt sich im Verlauf einer Pneumonie zu den oft genannten Erscheinungen eines asthenisch-nervösen Fiebers ein eigenthümlicher Symptomencomplex. Der Puls wird unregelmässig und aussetzend, es entsteht ein leichter, augenscheinlich nicht auf Gallenstauung beruhender Ikterus, der Urin wird eiweisshaltig, die Kranken werden auffallend unbesinnlich, haben anfangs lebhaftes Delirien und verfallen später in tiefen Sopor. Das so entstehende Krankheitsbild entspricht, zumal wenn der Ikterus hochgradiger wird, ziemlich genau manchen Schilderungen von biliösen Pneumonien, welche man in älteren Pathologieen vorfindet. Nach unserer Auffassung handelt es sich in derartigen Fällen um eine parenchymatöse Entartung des Herzens, der Leber, der Nieren, des Gehirns, des Blutes. Wir werden die parenchymatösen Entartungen der genannten Organe, die Abhängigkeit derselben von der erhöhten Körpertemperatur oder der Fieberkrase, sowie das Verhältniss des Ikterus zu der parenchymatösen Entartung der Leber in den entsprechenden Abschnitten genau erörtern.

Unter den im §. 2. angeführten seltenen Ausgängen der Pneumonie ist der in Abscessbildung mit einiger Wahrscheinlichkeit zu vermuthen, wenn die Anfälle von leichtem Frösteln, welche bei der eiterigen Infiltration vorkommen, sich zu heftigen Schüttelfrösten steigern, und wenn ein mehr oder weniger pigmentirter graugelber Auswurf massenhaft ausgeworfen wird. Sicher wird die Diagnose erst dann, wenn man bei der mikroskopischen Untersuchung des Auswurfs elastische Fasern entdeckt, welche nach ihrer Anordnung unverkennbar aus den Lungen stammen, oder wenn die physikalische Untersuchung einen grösseren Hohlraum in der Lunge nachweist. — Führt der Lungenabscess zum Tode, so geschieht es unter denselben Erscheinungen, unter welchen auch die Eiterinfiltration das Leben bedrohen kann. Heilt der Abscess, so verliert der Auswurf, je mehr eine Bindegewebskapsel die Caverne einschliesst, um so mehr seine graue Farbe, wird gelb, und wenn sich die Caverne allmählig schliesst, so hört der Auswurf gänzlich auf. Bleibt für längere Zeit eine von einer pyogenen Membran ausgekleidete, von schwierigem Bindegewebe umgebene Caverne zurück, so macht diese genau dieselben Symptome, hat denselben Verlauf, bringt dieselben Gefahren hervor, wie die bronchiektatischen Höhlen, von welchen wir im Capitel XI. handeln werden. Namentlich kann auch die Neubildung von Bindegewebe und das Schrumpfen desselben in der Umgebung der Caverne zu denselben Einziehungen des Thorax führen, welche wir dort besprechen werden.

Der seltene Ausgang der Pneumonie in Gangraen verräth sich neben dem gleichzeitig aufs Aeusserste gesteigerten Collapsus durch das Auftreten eines schwarzgrau gefärbten, aashaft stinkenden Auswurfs. Auch hierzu können physikalische Zeichen von Höhlenbildung treten (das Nähere siehe Capitel XII.)

Der Ausgang in käsige Infiltration kommt nicht nur bei der Pneumonie von Personen vor, welche alte Tuberkeldepots oder alte käsige Herde in der Lunge haben, sondern auch bei vorher gesunden Subjecten, und namentlich bei Emphysematikern, wenn dieselben, was nicht häufig geschieht, an croupöser Pneumonie erkranken. Während sich in diesen Fällen das Fieber an den kritischen Tagen zwar mässigt, verschwindet es nicht so vollständig, als bei dem Ausgang in Zertheilung; die Kranken erholen sich nicht, Husten und Kurzathmigkeit bleiben zurück; gegen Abend wird der Puls frequenter, die Auscultation und Percussion weist die fortbestehende Verdichtung des Lungenparenchyms nach. Nach einiger Zeit schmilzt die Infiltration unter Bildung vaster Zerstörungen in der Lunge, Erscheinungen, auf die wir bei der Besprechung der Lungenschwindsucht näher eingehen werden.

Ueber den Ausgang der croupösen Pneumonie in Induration, in Lungencirrhose siehe Capitel XI.

Physikalische Symptome der Croupösen Pneumonie.

Die Adspection ergibt in Betreff der Formation des Thorax negative Resultate. Beide Thoraxhälften haben ihren normalen Umfang, die Intercostalräume stellen in normaler Weise flache Furchen dar, ein Verhalten, welches für die Unterscheidung der Pneumonie von der Pleuritis grosse Bedeutung hat. Dagegen sind im Anfang der Krankheit, weil die Kranken in dieser Zeit wegen der Schmerzen die leidende Seite schonen, und in den späteren Stadien, weil keine Luft in die mit Exsudat gefüllten Alveolen eindringen kann, die Athembewegungen wesentlich verändert. Man erkennt oft auf den ersten Blick, auf welcher Seite die Pneumonie ihren Sitz hat, weil diese bei der Inspiration zurückbleibt, während die andere sich hebt. Sind beide unteren Lappen infiltrirt, so kann das Zwerchfell nicht herabsteigen, das Epigastrium wird während der Inspiration nicht hervorgewölbt, die Kranken athmen allein durch Erweiterung der oberen Thoraxhälfte (Costaltypus).

Bei der Palpation fällt zunächst die Verstärkung des Herzstosses auf, und es ist für die Unterscheidung von der Pleuritis wichtig, dass der Herzstoss an seiner normalen Stelle gefühlt wird. — Die Palpation ergibt ferner während des Engouement und oft auch während der Hepatisation, dass der Thorax, wenn der Kranke spricht, deutlicher und stärker, als sonst, in Vibrationen versetzt wird, dass der Pectoralfremitus ver-

stärkt ist. Dieses wichtige diagnostische Kennzeichen kann zu groben Täuschungen verleiten, wenn man nicht weiss, dass fast bei allen gesunden Menschen der Pectoralfremitus auf der rechten Seite stärker, als auf der linken ist, eine Erscheinung, welche wohl darin ihren Grund hat, dass der rechte Bronchus weiter und kürzer ist und in fast gerader Richtung von der Trachea abgeht, während der linke Bronchus dünner und länger ist und mit der Trachea mehr einen Winkel bildet (*Leitz*). — Die pathologische Verstärkung des Pectoralfremitus während des Engouement beruht darauf, dass das Lungengewebe in diesem Stadium seine Elasticität eingebüsst hat. Unter normalen Verhältnissen wird die Fortpflanzung der Schallwellen aus der Trachea und den Bronchien zur Brustwand durch die Spannung der elastischen Alveolenwände erschwert, dazu kommt, dass eine gesunde Lunge durch ihre Elasticität an der Innenfläche des Thorax gleichsam einen Zug ausübt, durch welchen die Schwingungen der Brustwand gehemmt werden. Diese beiden Momente, welche bei gesunden Menschen die Stimmvibrationen abschwächen, fallen fort, wenn die Elasticität des Lungengewebes aufgehoben ist. — Die Erscheinung, dass der Pectoralfremitus während der Hepatisation zuweilen noch beträchtlicher verstärkt ist, als während des Engouements, hat darin ihren Grund, dass die hepatisirte Lunge nicht nur ihre Elasticität eingebüsst hat, sondern dass auch die Schwingungen, welche die Stimmbänder der Luft in der Trachea und in den Bronchien mitgetheilt haben, ungeschwächter zur Thoraxwand gelangen, da sie nicht schliesslich durch ungleiche Medien (Luft, Alveolenwand und wieder Luft, Alveolenwand u. s. w.), sondern durch das verdichtete Parenchym fortgeleitet werden. — Es kommt vor, dass durch eine vorübergehende Verstopfung der Bronchien mit Secret die Fortpflanzung der Schallwellen zur Thoraxwand gehemmt, und der Pectoralfremitus abgeschwächt oder aufgehoben wird. Ausserdem aber beobachtet man keineswegs selten, dass ohne eine Verstopfung der Bronchien und ohne ein gleichzeitiges pleuritische Exsudat der Pectoralfremitus oberhalb einer hepatisirten Stelle dauernd abgeschwächt ist oder gänzlich fehlt. In solchen Fällen muss man wohl annehmen, dass die Thoraxwand, weil ihr eine sehr compacte infiltrirte Lungenstelle anliegt, nicht schwingen kann.

Die Percussion ergibt während des Engouements einen oft exquisit tympanitischen und leeren Percussionsschall. Die normale Lunge verhält sich wegen ihrer Elasticität wie eine Blase, die man straff aufgeblasen hat: der Schall derselben ist nicht tympanitisch. Die Lunge im Stadium des Engouements verhält sich dagegen, weil die Alveolenwände ihre Elasticität eingebüsst haben, wie ein Convolut schlaff gespannter Blasen: der Percussionsschall derselben ist tympanitisch. — Der leere Percussionsschall während des Engouements entsteht dadurch, dass der Luftgehalt der Alveolen durch die Exsudation vermindert, dass der

schwingende Körper kleiner geworden ist. Wir glauben, dass die Ausdrücke „voll“ und „leer“ durchaus verständlich und praktisch sind. Der allgemeine Sprachgebrauch bezeichnet denjenigen Ton, welcher durch die Schwingungen eines grossen massenhaften Körpers hervorgebracht wird, als einen vollen, und denjenigen Schall oder Ton, welcher durch die Schwingungen eines kleinen Körpers entsteht, als leer. Der Percussionsschall des Magens imponirt dem Anfänger sofort als voll, der Schall des Dünndarms als leer. Ebenso erkennen nach meiner Erfahrung auch wenig geübte Untersucher mit Leichtigkeit, dass der tympanitische Percussionsschall während des Engouements gleichzeitig leer ist, während es für Viele schwierig ist, die grössere Höhe desselben zu unterscheiden.

Während der Hepatisation wird der Percussionsschall, aber nur wenn die hepatisirte Stelle unmittelbar dem Thorax anliegt, gedämpft, und man fühlt während des Percutirens oberhalb der percutirten Stelle eine vermehrte Resistenz. Diese Erscheinungen beruhen darauf, dass die hepatisirte Lunge ebenso wie andere compacte luftleere Körper durch die Percussion nicht in Schwingungen versetzt werden kann. Je dicker und umfangreicher die hepatisirte Schichte ist, welche dem Thorax anliegt, um so stärker ist die Dämpfung, um so grösser die Resistenz. Bei schwacher Dämpfung lässt sich in der Regel noch erkennen, dass der Percussionsschall gleichzeitig leer ist, bei starker (absoluter) Dämpfung kann von einem Voll- oder Leersein des Percussionsschalls nicht mehr die Rede sein. — Selbst sehr ausgedehnte Pneumonien im Stadium der Hepatisation, wenn der Sitz derselben die Lungenwurzel und das Centrum der Lungen ist, verändern den Percussionsschall nicht.

Die Auscultation lässt während des Engouement in der Regel statt des vesiculären Athmens ein knisterndes Geräusch vernehmen, ähnlich wie es entsteht, wenn man Salz in's Feuer wirft, oder Haare vor den Ohren an einander reibt. Dieses Knistern (*Laennec's rôle crépitant*) stellt das Rasselgeräusch dar, welches am Feinblasigsten ist, weil es in den engsten Räumen, den Alveolen und Bronchialendigungen, und am Trockensten, weil es in der zähesten Flüssigkeit entsteht. Vielleicht kommt dasselbe dadurch zu Stande, dass die Alveolenwände, welche während der Expiration durch das zähe Exsudat mit einander verklebt waren, bei der Inspiration durch die eindringende Luft gewaltsam von einander getrennt werden. — Sobald die dem Thorax anliegende Lungenschichte völlig infiltrirt ist, verschwindet das vesiculäre Athmen, weil die Alveolen unzugänglich für die Luft werden. Statt dessen hört man bronchiales Athmen, d. h. das Geräusch, welches die ein- und ausgeathmete Luft immer in der Trachea und in den Bronchien erzeugt, welches aber durch das gesunde Lungenparenchym, wo der beständige Wechsel von Luft und Alveolenwand die Leitung erschwert, nicht bis zu unserem Ohre fortgepflanzt wird. Liegt

statt des schlechten Schallleiters zwischen dem Ohr und den grösseren Bronchien ein gleichmässiges Medium, so wird jenes Geräusch zum Ohre fortgepflanzt, und man hört das bronchiale Athmen, vorausgesetzt, dass die Bronchien mit der Trachea communiciren, so dass entweder Luft in sie ein- und ausströmt, oder dass doch die in ihnen enthaltene Luft bei jedem Athemzuge bewegt und in Schwingungen versetzt wird. Dazu kommt, dass die in verdichteten Lungengewebe eingeschlossenen Bronchien bessere Schallleitungsröhren darstellen, als solche, welche in normales Lungengewebe eingebettet sind. Verstopft angehäuft Secret die Bronchien, wie es vorübergehend, namentlich im dritten Stadium der Pneumonie, sehr oft geschieht, so verschwindet das Bronchialathmen und kehrt erst wieder, wenn der verstopfende Inhalt der Bronchien durch Husten entleert ist. — Unter denselben Bedingungen, unter welchen Bronchialathmen entsteht, entsteht auch Bronchophonie. Die Schwingungen der Stimmbänder beim Sprechen pflanzen sich auf die Luftsäule in den grossen Bronchien fort, werden aber am Thorax nur als ein undeutliches Summen vernommen, wenn normales Lungenparenchym, ein, wie wir sahen, schlechter Schallleiter, zwischen dem Ohr und den grösseren Bronchien liegt. Wird das Parenchym verdichtet, und dadurch in einen besseren Schallleiter verwandelt, und werden durch die Verdichtung des Parenchyms gleichzeitig die Bronchien bessere Schallleitungsröhren, so hört man die Stimme lauter am Thorax, es entsteht Bronchophonie, zuweilen ziemlich articulirt, Pectoriloquie; empfinden auch die sensitiven Nerven des Ohres unangenehm die Erschütterung der Thoraxwand, so entsteht die starke Bronchophonie, welche demnach zum Theil den durch das aufgelegte Ohr bemerkten verstärkten Pectoralfremitus bedeutet. Zuweilen hat die am Thorax gehörte Stimme etwas Näseldes, Meckerndes, ohne dass diese Erscheinung, die Aegophonie, hinreichend erklärt wäre. Auch die Bronchophonie verschwindet, wie das bronchiale Athmen, so lange Secret die Bronchien verstopft, so lange die Communication der Luftsäule in denselben mit der in der Trachea unterbrochen ist. — Während der Lösung der Pneumonie hört man Rasselgeräusche; zuweilen, wenn wieder Luft in die feinsten Bronchien und Lungenzellen eintritt, ein sehr feinblasiges Rasseln, welches aber, da das Secret weniger zähe ist, weniger trocken erscheint als das Knistern während des Engouement; man nennt es *Crepitatio redux*. Die in den grösseren Bronchien entstehenden Rasselgeräusche können unter denselben Bedingungen, unter welchen Bronchialathmen und Bronchophonie zu Stande kommen, zu bronchialen, consonirenden (*Scoda*), klingenden (*Traube*) Rasselgeräuschen werden.

Die die Pneumonie constant complicirende Pleuritis lässt sich nur in solchen Fällen physikalisch nachweisen, in welchen der Erguss ein massenhafter ist. Ein Reibungsgeräusch wird namentlich in den ersten Stadien der Pneumonie fast niemals gehört, weil die

Pleurablätter sich in dieser Zeit wenig oder gar nicht aneinander verschieben. Etwas häufiger hört man dasselbe während der Lösung der Pneumonie, weil dann wieder Luft in die Alveolen eintritt und die Kranken kräftiger inspiriren, so dass die Pleurablätter aneinander verschoben werden.

Die physikalischen Symptome, welche die Bildung eines grossen Hohlraums in der Lunge durch Abscessbildung oder Gangraen nachweisen können, sind dieselben, welche durch tuberculöse Cavernen hervorgebracht werden. Wir verweisen in Betreff derselben auf Capitel XIII.

§. 4. Diagnose.

Die meisten Fälle von Pneumonie gesunder und kräftiger Leute werden leicht erkannt und selten verwechselt, da neben den physikalischen Erscheinungen das Fieber, die Dyspnoë, der Schmerz, der Husten, die Sputa kaum Zweifel übrig lassen. — Oefter hingegen werden bei Kindern und sehr heruntergekommenen Leuten, namentlich bei Greisen, Pneumonien übersehen, bei Kindern hauptsächlich, wenn sie mit Convulsionen auftreten und das heftige Fieber nur von geringem Husten begleitet ist, zumal da die kleinen Kinder nicht auswerfen und den Sitz des Schmerzes nicht anzugeben verstehen. Die Dyspnoë wird dann auf das vorhandene Fieber geschoben, und haben dergleichen Kinder zugleich Diarrhoe, so wird das Uebel oft für ein Zahnfieber mit entzündlicher Reizung der Darmschleimhaut gehalten, sind sie verstopft, für Hydrocephalus. Man darf es niemals versäumen, Kinder mit heftigem Fieber, Gehirnerscheinungen und beschleunigter Respiration genau und wiederholt zu auscultiren. — Vor den häufigen Verwechselungen der Pneumonien alter und heruntergekommener Subjecte mit Typhus schützt das Fehlen des Milztumors, der Roseola, der Empfindlichkeit in der Ileocoecalgegend, das Auftreten der Krankheit mit einem Schüttelfrost, vor Allem die physikalische Untersuchung der Brust.

Die Differentialdiagnose der Pneumonie und Pleuresie wird passender besprochen werden, nachdem wir die Symptome und den Verlauf der letzteren kennen gelernt haben.

So werthvoll die physikalische Untersuchung der Brust nach Allem, was wir gesagt haben, für die Diagnose der Pneumonie ist, so reicht sie allein niemals aus, um mehr als eine Infiltration und Füllung der Alveolen nachzuweisen; der Charakter des Infiltrats ergibt sich aus der Anamnese.

§. 5. Prognose.

Die Vorhersage richtet sich zunächst nach der Ausbreitung des Prozesses. Die Pneumonie double ist mit Recht die am Meisten gefürchtete Form.

Weit mehr aber hängt die Prognose von der Höhe des begleitenden Fiebers ab, da die durch das Fieber bewirkte Er-

schöpfung und Paralyse in der Mehrzahl der Fälle die Ursache des tödtlichen Ausganges ist. Schon eine Temperaturerhöhung auf 41° C., eine Steigerung der Pulsfrequenz über 120 Schläge in der Minute machen die Prognose zweifelhaft.

Mit der Intoleranz gegen selbst geringe Grade von Fieber hängt es zusammen, dass die Pneumonie für alte Leute und für Potatoren eine äusserst gefährliche Krankheit ist. Während von Kranken, die im mittleren Lebensalter stehen, nur einige Procent der Pneumonie erliegen, beträgt die Sterblichkeit an der Pneumonie bei Greisen 60 bis 70 Procent der befallenen Individuen.

Complicationen der Pneumonie mit Tuberculose, Herzkrankheiten, Morbus Brightii, sowie das Hinzutreten von Endo- und Perikarditis lassen einen schlimmen Ausgang fürchten.

Unter den einzelnen Symptomen gibt der Auswurf prognostischen Anhalt. Im Beginn der Krankheit muss das Fehlen aller Sputa als ungünstig bezeichnet werden, ebenso das Auftreten sehr dunkler, braunrother (pflaumenbrühartiger) Sputa; sie bedeuten eine schlechte Ernährung, eine leichte Brüchigkeit der Lungencapillaren und meist eine Kachexie des kranken Individuums. Sehr reichliche flüssige, oedematöse Sputa sind mali ominis. Sparsame Expectorationen während der Lösung der Pneumonie, wenn sich die Dämpfung trotzdem verliert, sind von geringer Bedeutung; fehlender Auswurf aber, bei kochenden Rasselgeräuschen auf der Brust, bedeuten Lähmung der Bronchien, Oedem der Lunge und ein nahes Ende.

Die Delirien sind im Anfange der Krankheit ohne schlimme Vorbedeutung, hängen ab von der veränderten Ernährung des Gehirns oder von der hohen Temperatur des in demselben fliessenden Blutes. Später sind sie so oft Begleiter der Erschöpfung, so dass sie lange und in hohem Grade fortbestehend als ein Zeichen der Adynamie und somit eines bedenklichen Zustandes gelten können. Dasselbe gilt von dem ganzen Symptomencomplex, den man als das Nervöswerden der Krankheiten zu bezeichnen pflegt; dass soporöse Zustände, vorübergehende Zuckungen oder Lähmungen gefahrdrohende Symptome sind, ist oben erwähnt.

Die Prognose hängt endlich ab von den Ausgängen der Pneumonie. Der Ausgang in eiterige Infiltration ist weit ungünstiger als die Verflüssigung und Resorption im Stadium der Hepatisation. — Die Ausgänge in Abscessbildung, käsige Infiltration, Gangraen machen die Prognose in steigender Progression ungünstig.

§. 6. Therapie.

Der Indicatio causalis ist schon deshalb in den meisten Fällen nicht zu genügen, weil fast alle Pneumonien durch unbekannte atmosphärische oder tellurische Einflüsse entstehen. Ja es würde höchst unzweckmässig sein, wenn man einen Kranken mit

Pneumonie in der Voraussetzung, er habe sich erkältet, diaphoretisch behandeln wollte.

Was die *Indicatio morbi* anbetrifft, so darf vor Allem nicht vergessen werden, dass die Pneumonie einen so ausgesprochen cyclischen Verlauf nimmt, wie kaum eine andere Krankheit, und dass sie, sich selbst überlassen, bei kräftigen Menschen, wenn sie nicht complicirt und von mässiger Intensität ist, fast immer in Genesung endet. Diese Thatsache ist noch nicht lange bekannt; dem sogenannten expectativen Curverfahren (eine *Contradictio in adjecto*) der Wiener Schule, sowie den Erfolgen der Homoeopathen verdanken wir jenen wichtigen Aufschluss, aus dem wir folgende Regel entnehmen müssen: die Pneumonie an sich verlangt ebenso wenig therapeutische Eingriffe als das Erysipelas, die Pocken, die Masern und andere Krankheiten mit cyclischem Verlauf, wenn diese früher gesunde Menschen befallen, und bei diesen ohne Complicationen mit mässiger Intensität verlaufen. Ja es ist erwiesen, dass gewaltsame Eingriffe auf den Verlauf der Pneumonie einen ungünstigen Einfluss haben, wenn nicht bestimmte Erscheinungen der Krankheit dieselben rechtfertigen. Dies gilt vor Allem von den Venaesectionen, und *Dietl* hat Recht, wenn er behauptet, dass Pneumonien mit Aderlässen behandelt häufiger tödtlich enden als solche, bei denen nicht venaesecirt wurde; aber nur, wenn er Fälle, in welchen der Aderlass wegen der Pneumonie gemacht wurde, denen gegenüberstellt, in welchen überhaupt nicht zur Ader gelassen wurde. Ganz anders verhält es sich freilich, wenn man die Fälle, in welchen nicht wegen der Pneumonie, sondern trotz der Pneumonie aus Rücksicht auf gewisse gefahrbringende Krankheitserscheinungen oder Complicationen venaesecirt wurde, denen gegenüberstellt, in welchen principiell niemals ein Aderlass gemacht wurde. Ich will Jemand, der mir lieb ist, wenn er an Pneumonie erkrankt ist, noch eher in den Händen eines Homoeopathen wissen, als in den Händen eines Arztes, welcher glaubt den Ausgang der Pneumonie auf der Spitze seiner Lanzette zu haben, so hoch ich für bestimmte Ereignisse im Verlaufe der Krankheit den Aderlass schätze.

Den Behauptungen von *Louis*, *Dietl* und Anderen, dass der Aderlass kein Specificum gegen die Pneumonie sei, dass er den pneumonischen Prozess nicht coupire, steht auch im Grunde die Zahl der Aderlässe, welche von *Bouillaud* und anderen Vertretern der *saignées coup sur coup* gemacht werden, zur Seite. Es wird von ihnen in der That so oft und so lange venaesecirt, bis man venaesecirend den fünften, sechsten oder siebenten Tag, also den Termin erreicht, an welchem der *Cyclus* des pneumonischen Prozesses abgelaufen ist.

Mag man aber endlich sich irgend einer der gangbaren Entzündungstheorieen anschliessen, keine ist nur einigermaßen der

specifischen Wirksamkeit des Aderlasses auf die Pneumonie günstig. Leider wird so oft die Thatsache vergessen, dass die hochgradigste Hyperaemie allein nicht zur croupösen Pneumonie führt, dass die Ueberfüllung und Ausdehnung der Capillaren, welche wir bei Klappenfehlern am linken Herzen beobachten, zwar Splenificationen und Oedem, aber nicht Croup der Lungenzellen hervorrufen.

Diejenigen Symptome, welche die Anwendung des Aderlasses im Verlaufe der Pneumonie fordern, werden in der Indicatio symptomatica erörtert werden, — denn dorthin gehört die Besprechung der Indicationen des Aderlasses.

Ich habe bei der Behandlung der Pneumonie eine ausgedehnte Anwendung von der Kälte gemacht und kann dies Verfahren, gestützt auf eine grosse Zahl sehr günstiger Resultate, empfehlen. Ich lasse in allen Fällen die Brust des Kranken, namentlich aber die kranke Seite, mit Servietten bedecken, die in kaltes Wasser getaucht und dann gut ausgerungen sind; die Umschläge werden alle 5 Minuten wiederholt. Fast in allen Fällen versichern die Kranken schon nach wenig Stunden, so unangenehm die Prozedur an sich ist, dass sie sich wesentlich erleichtert fühlen; der Schmerz, die Dyspnoë, oft auch die Pulsfrequenz ist gemässigt, zuweilen nimmt die Temperatur um einen ganzen Grad ab. Diese oft überraschende Euphorie behalten meine Kranken nicht selten während der ganzen Dauer der Krankheit, so dass schon ihre äussere Erscheinung kaum das schwere Leiden ahnen lässt. Auch die Angehörigen der Kranken, da ihnen die Erleichterung nicht entgeht, unterziehen sich später meist gern dem ihnen anfänglich widerstrebenden Verfahren. In einzelnen, aber nur sehr wenigen Fällen schafft die Anwendung der Kälte keine Erleichterung und dann vermehrt das lästige Verfahren die Beschwerden der Kranken so bedeutend, dass sie sich weigern, dasselbe fortzusetzen. Ich habe in dergleichen Fällen auf der weiteren Anwendung der Kälte nicht bestanden*). — Ich würde der Kälte gleichfalls nur eine palliative Wirkung zuschreiben, da ich niemals die Pneumonie durch dieselbe coupirt habe, wenn nicht durch die energische und consequente Anwendung in vielen Fällen unzweifelhaft die Dauer der Pneumonie abgekürzt und die Reconvalescentz wesentlich beschleunigt worden wäre. Ich habe in der That nur in äusserst wenigen Fällen die Pneumonie sich erst am 7ten Tage entscheiden gesehen, in vielen am 5ten und in einer ungewöhnlich grossen Anzahl schon am 3ten Tage. Ja es ist mir wiederholt nicht gelungen, Kranke mit frischen Pneumonien länger als 8 Tage im Spital zurückzuhalten.

Die Kälte gilt mit Recht für eines der wirksamsten Antiphlo-

*) Auch im Prager Krankenhause werden fast alle Pneumonien mit kalten Umschlägen behandelt, und nach *Smoler's* Mittheilungen gehört es auch dort zu den Ausnahmen, wenn die Kranken sich nicht durch dieselben wesentlich erleichtert fühlen.

gistica bei der Entzündung äusserer Organe, sie wirkt direct contrahirend auf die aufgelockerten Gewebe, die ausgedehnten Capillaren. Schwieriger ist das Verständniss ihrer Wirkung bei der Entzündung der Theile, die durch Haut, Muskeln und Knochen von der Applicationsstelle getrennt sind; indessen die Contractionen des Uterus, der Darmmuskeln bei Anwendung der Kälte auf den Unterleib beweisen die Möglichkeit der Wirkung in die Tiefe, und seit langer Zeit sind Eisumschläge bei Meningitis, sowie von *Kiwisch* kalte Umschläge bei Peritonitis mit vollem Recht gerühmt. — Ich besitze keine Erfahrung über die Wirkung oft wiederholter kalter Einwickelungen des ganzen Körpers auf Pneumonien, wie sie von Hydropathen vielfach in Anwendung gebracht werden; doch ist anzunehmen, dass sie, wenn auch ohne grösseren directen Einfluss auf die locale Entzündung, die Temperatur des Körpers herabsetzen und das Fieber vorübergehend mässigen. Bei Infectiouskrankheiten habe ich wenigstens diesen Einfluss der energischen Wärmeentziehungen auf die erhöhte Körpertemperatur in einer grossen Zahl von Fällen constatiren können.

Alle anderen gegen die Pneumonie empfohlenen Heilmittel und Curmethoden können nicht als direct gegen die Krankheit selbst gerichtet angesehen werden, sondern gehören wie der Aderlass, durch bestimmte Erscheinungen gefordert, der *Indicatio symptomatica* an.

Die Venaesection darf nur in folgenden 3 Fällen angewendet werden: 1) Die Pneumonie hat einen bis dahin gesunden, kräftigen Menschen befallen, ist frisch entstanden, und die Temperatur ist höher als 40°, die Pulsfrequenz beträgt mehr als 120 Schläge in der Minute; hier droht Gefahr von der Heftigkeit des Fiebers: der Aderlass, namentlich ein ergiebiger, setzt die Temperatur herab, vermindert die Pulsfrequenz. Bei schwächlichen, vorher blutarmen Menschen vermehrt der Aderlass die Gefahr der Erschöpfung durch die Pneumonie; bei mässiger Intensität des Fiebers ist die Venaesection selbst bei vorher gesunden und kräftigen Subjecten nicht indicirt, sie vermag nicht das Fieber zu coupiren, dasselbe besteht vielmehr, wenn auch gemässigt, fort, und der geschwächte Kranke ist jetzt in grösserer Gefahr, als wenn er ungeschwächt ein stärkeres Fieber überstehen müsste. 2) Ein collaterales Oedem in den von der Pneumonie verschonten Lungenabschnitten führt Gefahr für das Leben herbei; hier wird durch den Aderlass der Blutdruck gemässigt, einer vermehrten Transsudation von Serum in die Alveolen vorgebeugt, die Lungeninsufficienz und Kohlensäurevergiftung verhütet. Sobald im Beginn der Pneumonie die hohe Athemfrequenz nicht vom Fieber, Schmerz und von der Ausbreitung des pneumonischen Prozesses allein abgeleitet werden kann, sobald sich zu 40—50 Athemzügen in der Minute seröse, schaumige Sputa gesellen, und das Rasseln auf der Brust nach dem Husten auch nicht vorüberge-

hend aufhört, mache man sofort eine ergiebige Venaesection, um die Blutmenge zu verkleinern und den collateralen Seitendruck zu mässigen. Die 3te Indication für die Venaesection wird durch die Erscheinungen von Gehirndruck gegeben, nicht Kopfschmerz, Delirien, sondern soporöse Zustände, vorübergehende Lähmungen etc. (siehe Seite 193).

Hat man sich aus dem einen oder dem andern dieser Gründe entschlossen, einen Aderlass zu machen, so darf man sich in diesem Entschlusse nicht irre machen lassen, wenn etwa der Puls nicht gross und kräftig, sondern klein und schwach erscheint. Gerade ein „kleiner unterdrückter“ Puls indicirte für die alten Praktiker die Venaesection; man konnte in zahlreichen Fällen mit Genugthuung constatiren, dass nach dem Aderlasse oder während desselben der Puls sich hob, und es galt sogar als ein Gesetz, dass der Arzt, wenn es zweifelhaft erscheine, ob die Schwäche eine wahre oder falsche sei, controliren müsse, ob der Puls während des Aderlasses grösser oder kleiner werde. Die einfache Erklärung der Thatsache, dass in vielen Fällen während und nach einem Aderlasse der Puls voller und kräftiger wird, ist folgende: Die Grösse und Fülle des Pulses hängt *ceteris paribus* davon ab, bis zu welchem Grade die Herzcontractionen den Widerstand in der Aorta überwinden. Ist durch den depotenzirenden Einfluss, welchen eine sehr hohe und bei gewissen Individuen schon eine mässige Steigerung der Körpertemperatur ausübt, die Energie der Herzcontractionen herabgesetzt, während der Widerstand in der Aorta derselbe geblieben ist, so wird weniger Blut aus dem Herzen ausgetrieben, die Pulswelle ist niedrig. Verringert man in solchen Fällen durch einen Aderlass die Füllung der Gefässe, so setzt man den Widerstand in der Aorta herab und bewirkt, dass die schwachen Herzcontractionen ausreichen, ein grösseres Quantum Blut aus dem Herzen auszutreiben, die Pulswelle wird höher. Freilich kann dieser Effect ausbleiben, wenn der Aderlass, wie es zuweilen geschieht, einen sehr schwächenden Einfluss auf die Herzcontractionen ausübt, da in solchen Fällen gleichzeitig mit der Verminderung des Widerstandes auch die treibende Kraft vermindert wird.

Eine ausgedehnte Anwendung bei der Behandlung der Pneumonie findet mit Recht die Digitalis; sie ist ein Antifebrile wie der Aderlass, setzt die Temperatur herab, vermindert die Pulsfrequenz, ohne einen so schwächenden, depotenzirenden Einfluss auf den Organismus zu üben, wie die Blutentziehung; ihre Anwendung ist bei Pneumonien mit einer Pulsfrequenz von 100 bis 120 Schlägen indicirt, bei einer geringeren Zahl von Pulsschlägen ist sie überflüssig. Meist verbindet man mit Digitalis-Aufgüssen (℞j — 3℞ auf 3vj) Mittelsalze, Kali und Natron nitricum. Wenn sie einen Einfluss auf den Verlauf der Pneumonie haben,

so betrifft dieser gleichfalls nur das Fieber, eine antiphlogistische oder antiplastische Wirkung haben sie nicht.

Hieran schliessen sich die Nauseosa, der Tartarus stibiatus gr. iv — vj auf $\frac{3}{4}$ vj 2stündlich 1 Esslöffel, die Ipecacuanha, ferner das Chinin, das Veratrin, die Chloroforminhalationen. Auch durch diese Mittel kann die Herzthätigkeit und Temperatur herabgesetzt, das Fieber gemässigt werden, aber einen unmittelbaren Einfluss auf die locale Ernährungsstörung in der Lunge haben sie nicht.

Die Anwendung des Tartarus stibiatus, früher sehr gebräuchlich, ist in letzterer Zeit etwas discreditirt worden.

Für die Darreichung des Chinins kann ich nach den Erfahrungen, welche ich in den letzten Jahren gemacht habe, die Indication dahin formuliren, dass man in solchen Fällen, in welchen eine grosse directe Gefahr allein oder vorzugsweise von der excessiven Steigerung der Körpertemperatur droht, 2stündlich 2 Gran oder noch besser innerhalb weniger Stunden zwei bis drei Dosen von je 10 Gran Chinin reichen soll.

Nach den Beobachtungen von *Biermer* gehört das schon von *Vogt* als ein sehr wirksames Antipyreticum erkannte Veratrin unter den genannten Mitteln zu denjenigen, welche bei Pneumonieen die Temperatur und die Pulsfrequenz am Sichersten herabsetzen. Um eine volle Wirkung zu erzielen, soll man stündlich $\frac{1}{2}$ Gran Veratrin oder $\frac{1}{6}$ Gran Resina Veratri viridis am Besten in Pillenform verordnen. Die von *Biermer* mitgetheilten Erfolge rechtfertigen bei hochgradigem Fieber weitere Versuche mit dem höchst differenten Mittel, bei dessen Gebrauch leicht Erbrechen, Durchfälle, grosse Hinfälligkeit, Collapsus entstehen.

Bei Weitem in den meisten Fällen von Pneumonie kann man alle bisher aufgeführten Mittel entbehren und eine indifferente Mixtur, eine Mixtura gummosa, welche, 2stündlich zu 1 Esslöffel gereicht, den Kranken darüber beruhigt, „dass Etwas für ihn geschehe“, reicht neben gleichzeitiger Anwendung der Kälte aus, um die Krankheit ein schnelles und glückliches Ende erreichen zu lassen. Je schärfer man festhält, welche ganz bestimmte Phasen der Pneumonie allein die Anwendung von Mitteln fordern, um so glücklicher sind die Heilresultate.

Im weiteren Verlaufe der Pneumonie verlangt die Indictio symptomatica nicht selten Mittel, deren physiologische Wirkung der bisher beschriebenen geradezu entgegengesetzt ist. Wir haben gesehen, dass eine massenhafte Exsudation, eine lange Dauer des pneumonischen Fiebers und ohne Beides die geschwächte Constitution des Kranken vor dem Eintritt der Pneumonie einen acuten Marasmus, einen Zustand der höchsten Adynamie herbeiführen kann, ja dass die meisten Menschen, welche an Pneumonie sterben, an dieser Erschöpfung zu Grunde gehen. Die unkräftigen Herzcontractionen führen durch passives Oedem der Lunge neue Gefah-

ren herbei; die beginnende Paralyse der Bronchialmuskeln erschwert die Entleerung der Bronchien, es müssen Reizmittel gereicht, das Herz zu energischer Thätigkeit angeregt, das Contractionsvermögen der Bronchialmuskeln gesteigert werden. Die Reizmittel, so vielfach und so erfolglos sie in vielen anderen Krankheiten angewendet werden, weil ihre Wirkung eine höchst vorübergehende ist, können bei der Pneumonie die erfreulichsten Resultate geben, wenn die beginnende Paralyse kurze Zeit vor dem Ablauf des pneumonischen Processes auftritt. Für eine Zeit von 24 bis 36 Stunden gelingt es, wenn man grosse Dosen Kampher, Moschus, starken Weines reicht, nicht selten die Herzaction zu kräftigen, die weitere Ausbildung des Oedems zu verhüten, die Expectoration zu erleichtern. Ganz vorzüglich empfehlen sich hier auch die Flores Benzoës (gr. v 1 — 2stündlich).

Weit wichtiger als die Anwendung der Reizmittel, wenn das Fieber, die gesteigerte Verbrennung den Organismus zu consumiren droht, ist der Ersatz der verbrauchten Substanzen. Man dehne ja nicht, zumal bei schwächlichen, heruntergekommenen Subjecten, die antiphlogistische Diät zu lange aus, man reiche von da ab, wo sich deutlich ein asthenischer Zustand entwickelt, neben dem Wein concentrirte Fleischbrühe, Milch etc. Vor Allem rechtfertigt sich in diesen Fällen die dreiste Darreichung der China- und Eisenpräparate. Ganz zweckmässig ist die *Rademacher'sche* Eisentinctur (3ß auf 3vj Wasser, 2stündlich 1 Esslöffel). Es gibt keine Pneumonien, welche in *Rademacher's* Sinn „eine Eisenaffection des Gesamtorganismus“ darstellen, aber es tritt sehr häufig im Verlaufe der Pneumonie eine Blutverarmung ein, deren Beseitigung durch Eisenpräparate ebenso wesentlich erleichtert wird, als die der chronischen Verarmung des Blutes bei Chlorose etc. Eine physiologische Erklärung des unbezweifelten Nutzens der Eisenpräparate gegen chronische und acute Blutverarmung fehlt uns. Jedenfalls sind in jenen Zuständen nicht nur der Eisengehalt des Blutes, sondern auch die Proteinsubstanzen, namentlich das Globulin der Blutkörper, vor der Anwendung des Eisens vermindert, nach der Anwendung vermehrt; dass aber die Wirksamkeit der Eisenpräparate bei acuter Blutverarmung eine ebenso grosse sei, als bei chronischer, davon wird man sich leicht überzeugen, wenn man dreist genug nach erschöpfenden pneumonischen und pleuritischen Exsudationen Eisenpräparate anwendet, und ohne ihren theoretischen Principien beizutreten, kann man die Resultate, welche die *Rademacher'sche* Schule mit Eisenpräparaten bei acuten fieberhaften Krankheiten erreicht, nicht in Abrede stellen. Bei vorhandener Diarrhoe werden sie leider nicht vertragen.

Die Anwendung von Reizmitteln, kräftiger Diät, von China- und Eisenpräparaten kann, wenn bei Greisen und marantischen Subjecten frühzeitig ein adynamischer Zustand eintritt, schon in den ersten Tagen der Krankheit angezeigt sein, und es müsste als ein

arger Missgriff bezeichnet werden, wenn ein Arzt, der in dem angeblichen Schleimfieber, der nervösen Grippe durch das Stethoskop eine Pneumonie erkennt, nun ein antiphlogistisches Verfahren einleiten wollte.

Oertliche Blutentziehungen durch Blutegel oder Schröpfköpfe müssen in allen Fällen angewendet werden, in welchen der Schmerz nicht durch die Kälte gemässigt, diese nicht vertragen oder ihre Anwendung verweigert wird. Sie mässigen den Schmerz fast immer, und da dieser nicht nur ein lästiges Symptom, sondern zu gleicher Zeit eine der Ursachen der gestörten Respiration ist, so kann die Beseitigung desselben einen günstigen Einfluss auf den Verlauf der Krankheit haben. Hautreize dagegen, Senfteige und Vesicatore zieht man am Besten gar nicht oder erst spät, wenn die Zertheilung zu langsam erfolgt, in Anwendung.

Die Indicatio symptomatica kann endlich, wenn die Kranken von Hustenreiz geplagt sind oder unruhige und schlaflose Nächte haben, die Darreichung der Narkotica fordern, und man sei nicht ängstlich, in solchen Fällen auch bei Bestehen des Fiebers Abends ein *Dower'sches* Pulver zu reichen.

Capitel X.

Katarrhalische Pneumonie — Bronchopneumonie.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der katarrhalische Prozess ist eine den Scheimhäuten eigenthümliche Erkrankungsform, und da in den Lungenalveolen keine Schleimhaut mit Schleimdrüsen etc. existirt, so ist die Bezeichnung der in Rede stehenden Krankheit als katarrhalische Pneumonie nicht ganz correct. Indessen, da die katarrhalische Pneumonie sich niemals ohne eine vorhergehende katarrhalische Bronchitis entwickelt, und da die für dieselbe charakteristischen pathologischen Veränderungen denen der katarrhalischen Bronchitis durchaus analog sind, so wollen auch wir die allgemein adoptirte Bezeichnung beibehalten. — In manchen Fällen entsteht die katarrhalische Pneumonie augenscheinlich allein durch die Ausbreitung des Krankheitsprozesses von der Bronchialschleimhaut auf die Alveolen. In der grossen Mehrzahl der Fälle aber entwickelt sich die katarrhalische Pneumonie in vorher collabirtem Lungengewebe, ein Umstand, der es mehr als wahrscheinlich macht, dass der Collapsus der Alveolen die Entwicklung der katarrhalischen Pneumonie wesentlich begünstigt. Auch kann es nicht befremden, dass die Capillaren der Alveolenwände, befreit von dem Drucke der in den Alveolen eingeschlossenen Luft, erweitert und mit Blut überfüllt werden, und dass sich bei längerem Bestehen dieser capillären Hyperaemie vermehrte Transsudation und massenhafte Zellenbildung hinzugesellen. Diese Veränderungen aber

sind es, welche den anatomischen Befund einer katarrhalischen Pneumonie repräsentiren.

Die katarrhalische Pneumonie wird zwar am Häufigsten als Complication der Masern und des Keuchhustens beobachtet, doch scheint dies lediglich darin seinen Grund zu haben, dass im Verlaufe der genannten Krankheiten die capilläre Bronchitis um Vieles häufiger als bei gesunden Kindern vorkommt. Anderweitige aetiologische Momente, als die, welche auch der capillären Bronchitis und dem Lungencollapsus zu Grunde liegen, sind für die katarrhalische Pneumonie nicht bekannt. Man kann dieselbe mit vollem Recht als eine Kinderkrankheit bezeichnen, da ja die capilläre Bronchitis und namentlich der Ausgang derselben in partiellen Lungencollapsus, also die Vorläufer und Anfangsstadien der katarrhalischen Pneumonie vorzugsweise bei Kindern beobachtet werden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Während sich die croupöse Pneumonie in der Regel über einen ganzen Lungenlappen oder doch über den grössten Theil desselben ausbreitet, bleibt die katarrhalische Pneumonie fast immer auf einzelne Lobuli beschränkt, so dass man sie auch wohl als lobuläre, disseminirte, inselförmige Pneumonie bezeichnet und der lobären croupösen Pneumonie gegenüberstellt.

Hat sich der Prozess in Mitten von lufthaltigem oder ektatischem Lungengewebe entwickelt, so bemerkt man in der kranken Lunge entsprechend den entzündeten Lobulis einzelne derbe meist peripherisch gelagerte und dann deutlich keilförmige Herde. Ihre Oberfläche befindet sich mit der ihrer Umgebung in gleichem Niveau. Anfangs haben sie eine bläulich rothe, später, wenn die Transsudation und die Zellenwucherung überhand nimmt, und die Hyperaemie zurücktritt, eine hellere und mehr graue Färbung. Die Durchschnittsfläche zeigt ein glattes, homogenes Ansehen und lässt keine Andeutung der für die croupöse Pneumonie charakteristischen Granulationen erkennen. Bei einem seitlichen Druck auf die entzündeten Herde ergiesst sich über die Schnittfläche eine trübe, anfangs blutige, später blassgraue Flüssigkeit, in welcher man mikroskopisch zahlreiche, zum Theil schon in Fettmetamorphose begriffene Zellen wahrnimmt. Im weiteren Verlaufe erleiden die beschriebenen Entzündungsherde dieselben Veränderungen, welche wir für die von collabirtem Lungengewebe eingeschlossenen Herde beschreiben werden.

Der allmälige Uebergang der Atelektase in die katarrhalische Pneumonie ist neuerdings von *Bartels* und von *Ziemssen* genauer beobachtet und beschrieben worden.

Nach der sehr übereinstimmenden Darstellung der genannten Forscher lassen die collabirten Lungenabschnitte, — welche in leichten Fällen auf die unteren scharfen Ränder der Lungen und einen ein bis zwei Zoll breiten in senkrechter Richtung verlaufenden Streifen am hinteren Umfang beider Lungen beschränkt sind, in schwe-

ren und protrahirten Fällen aber oft die ganzen unteren Lungenlappen einnehmen und sich selbst auf die hinteren und inneren Partien der oberen Lungenlappen erstrecken — schon nach kurzem Bestehen ein verändertes Verhalten erkennen. Versucht man nämlich sie aufzublasen, so gelingt dies zwar vollständig, aber man muss eine grössere Kraft anwenden, und die sich wieder aufblähenden Lungenpartien zeigen nicht wie in den ersten Tagen eine hellrothe, sondern eine dunkle scharlach- oder zinnober-rothe Farbe, ein Beweis, dass der Blutgehalt derselben inzwischen bedeutend vermehrt ist. Bei längerem Bestehen des Collapsus werden die collabirten Partien voluminöser und resistenter, und man bemerkt in ihnen einzelne derbe Knoten von unregelmässiger Form und Grösse. Bläst man jetzt die Lunge auf, so bleiben diese Knoten unverändert, während ihre Umgebung aufgebläht und mit Luft gefüllt wird. Bei einem Durchschnitt findet man im Centrum dieser Herde constant einen erweiterten und mit zähem Secrete gefüllten Bronchiolus; die Durchschnittsfläche verhält sich wie die der katarrhalisch entzündeten Herde im lufthaltigen Lungenparenchym (s. oben). — Im weiteren Verlaufe confluiren nicht selten zahlreiche kleine Infiltrationsherde zu umfangreichen Verdichtungen, so dass ein grosser Theil der hinteren Lungenabschnitte eine braunrothe derbe, aber brüchige Infiltration darstellt, aus welcher sich nur spärliche Mengen einer eitrig-klebrigen Flüssigkeit ausdrücken lassen. — Hat die Krankheit noch länger bestanden, so findet man, dass die dunkelbraune Infiltration allmählig vom Centrum gegen die Peripherie entfärbt wurde, so dass die mittleren Partien ein grauweisses Ansehen bekommen haben, während gleichzeitig ihre Resistenz noch bedeutend vermindert ist. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man die Fettentartung der zelligen Elemente weiter vorgeschritten und eine reichliche Beimischung granulirter, mehrkerniger Zellen (Eiterkörperchen).

Die geschilderten Veränderungen bilden Analoga der rothen Hepatisation und der eitrigen Infiltration, welche wir als Stadien der croupösen Pneumonie kennen gelernt haben, nur dass bei der katarrhalischen Pneumonie niemals neben der Zellenwucherung ein fibrinöses Exsudat auftritt. — Als seltener Ausgang der katarrhalischen Pneumonie kommt der Uebergang der eitrigen Infiltration in Abscessbildung vor, während der Ausgang in käsige Infiltration viel häufiger als bei der croupösen Pneumonie beobachtet wird. Endlich scheint die katarrhalische Pneumonie nicht selten den Ausgang in Bindegewebsneubildung mit consecutiver Verödung und Verschrumpfung des Parenchyms zu nehmen. Wenigstens fand namentlich *Bartels* in einer Reihe von Fällen, in welchen die Krankheit einen mehr chronischen Verlauf genommen hatte, statt der bisher beschriebenen Veränderungen umfangreiche Abschnitte der unteren Lappen von blasser, blutleerer und auffallend derber und fester Beschaffenheit. Auch die Schnittfläche zeigte eine blassblaue Farbe und ein homogenes, glattes, trockenes Ansehen. Die so veränderten

Lungenpartieen liessen sich nicht aufblasen. Die Bronchien waren mit gelben, käsigen Pfröpfen gefüllt. Am Auffallendsten war die beträchtliche Vermehrung des interstitiellen Bindegewebes. Die verdichteten Abschnitte waren von dicken, weissgrauen Strängen und Balken von Bindegewebe durchzogen, die nach verschiedenen Richtungen verliefen und, sich vielfach kreuzend, ein deutliches Netzwerk bildeten. Dieser Ausgang der katarrhalischen Pneumonie entspricht dem früher beschriebenen Ausgange der croupösen Pneumonie in Induration.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es ist schwer, ein übersichtliches Krankheitsbild der katarrhalischen Pneumonie zu entwerfen, da die Krankheit niemals primär auftritt, sondern stets sich zu einer katarrhalischen Bronchitis oder einem durch dieselbe hervorgerufenen Lungencollapsus gesellt und die Erscheinungen, welche diesen Zuständen angehören, nur bald mehr bald weniger deutlich modificirt. Ausser den nicht einmal immer charakteristischen physikalischen Zeichen geben die Art und Weise des Hustens und die Beschaffenheit des Fiebers für die Erkennung der eingetretenen Complication den wichtigsten Anhalt. Es ist im hohen Grade verdächtig, wenn die kranken Kinder sich vor dem Husten fürchten, und wenn man durch die Klagen derselben, oder bei kleineren Kindern durch den kläglichen Ausdruck ihres Gesichtes während der Hustenstösse ermittelt, dass ihnen der Husten Schmerzen bereitet. Schon bei der Besprechung des Keuchhustens haben wir erwähnt, dass das Aufhören der langdauernden Hustenparoxysmen und das Ersetztwerden derselben durch kurze, barsche, schmerzhaftige Hustenstösse ein sehr bedenkliches Symptom ist, aber auch bei einem Masernkatarrh und selbst bei einer genuinen capillären Bronchitis werden aufmerksame Beobachter nur selten die erwähnte Modification des Hustens vermissen. — Von grossem diagnostischen Werthe ist die durch *Ziemssen* constatirte Thatsache, dass die Körpertemperatur durch das Hinzutreten einer katarrhalischen Pneumonie zu einer katarrhalischen Bronchitis constant erhöht wird. Während nach *Ziemssen's* Beobachtungen die Körpertemperatur bei einer einfachen capillären Bronchitis nur selten die Höhe von 39° C. erreicht, steigt sie mit der Entwicklung einer katarrhalischen Pneumonie innerhalb weniger Stunden oft auf 40 Grad und zuweilen noch höher. Gleichzeitig wird der Puls frequenter, das Gesicht stärker geröthet, das Kind zeigt eine grosse Angst und Unruhe oder verfällt in schweren Fällen frühzeitig in Apathie und Somnolenz. — Untersucht man die Brust eines Kindes, das im Verlauf der Masern, des Keuchhustens oder einer genuinen katarrhalischen Bronchitis Schmerzen beim Husten bekommen hat, und bei dem plötzlich ein vorhandenes Fieber sich gesteigert, oder wenn die Krankheit bis dahin fieberlos verlief, ein intensives Fieber sich entwickelt hat, so darf man keineswegs erwarten, gleich am ersten oder zweiten Tage charakteristische physikalische Zeichen einer katarrhalischen Pneu-

monie zu finden. In solchen Fällen, in welchen die pneumonischen Herde von lufthaltigem Parenchym umgeben sind und keine grosse Ausdehnung erreichen, geben sogar im ganzen Verlaufe der Krankheit weder die Auscultation, noch die Percussion diagnostischen Anhalt. Entwickelt sich die katarrhalische Pneumonie dagegen aus einer umfangreichen Atelektase, so findet man bei gehöriger Uebung im Percutiren nach einigen Tagen eine fast immer symmetrische Dämpfung, welche am Rücken zu beiden Seiten der Wirbelsäule von Unten nach Oben aufsteigt, und für die es charakteristisch ist, dass sie nur einen schmalen Streifen darstellt und erst spät gegen die seitlichen Regionen des Thorax vordringt. Da die collabirten Lungenpartieen anfangs nur eine dünne luftleere Schichte bilden, muss man mit schwachem, kurzem Anschlag percutiren, um diese Dämpfung zu erkennen. Der Pectoralfremitus und das Athmungsgeräusch sind in dieser Zeit noch nicht verändert; höchstens sind die der capillären Bronchitis angehörenden Rhonchi und Rasselgeräusche im Umfang der collabirten Lungenpartieen etwas weniger laut und deutlich als an anderen Stellen zu hören. — Dehnt sich der Collapsus aus, und wird die collabirte Stelle durch die Entwicklung pneumonischer Infiltrationen in derselben voluminöser und dichter, so wird die Dämpfung deutlicher, erstreckt sich weiter nach Aussen, der Pectoralfremitus ist verstärkt, das Athmungsgeräusch ist bronchial, die etwa vorhandenen Rasselgeräusche haben den „klingenden“ Charakter, kurz die Auscultations- und Percussionserscheinungen sind jetzt dieselben, wie die einer croupösen Pneumonie im Stadium der Hepatisation. Wenn man erst in dieser Zeit zu dem kranken Kinde gerufen wird, kann es schwer und selbst unmöglich sein, zu entscheiden, ob man es mit einer croupösen Pneumonie oder mit einer umfangreichen katarrhalischen Pneumonie in collabirtem Gewebe zu thun hat. (Niemals gibt die physikalische Untersuchung, wie wir wiederholt ausgeführt haben, Aufschluss über die Qualität einer Verdichtung der Lunge oder eines Ergusses in die Pleurahöhlen.) Hat man dagegen Gelegenheit gehabt, den Verlauf der Krankheit vom Anfang an zu beobachten, so ist die Unterscheidung in der Regel leicht, da das doppelseitige und symmetrische Auftreten der Verdichtung und die erst späte Ausbreitung des schmalen verdichteten Streifens in die seitlichen Regionen für einen Lungencollapsus und eine katarrhalische Pneumonie, dagegen die anfangs einseitige und von vornherein über den Umfang des einen oder des andern Lungenlappens verbreitete Verdichtung für eine croupöse Pneumonie sprechen.

Der Verlauf der katarrhalischen Pneumonie ist zuweilen, wenn auch nicht häufig, ein sehr acuter. Die Krankheit kann, zumal wenn sie schwächliche Kinder befällt, in wenigen Tagen zum Tode führen. In solchen Fällen wird das vorher geröthete Gesicht blass und livide, die Lippen bekommen einen bläulichen Anflug, die Augen werden matt und glanzlos, die Unruhe weicht einer Apathie und

einer stetig wachsenden Somnolenz, es treten somit schnell durch die schwere Störung der Respiration die perniciosen Folgen des unvollständigen Gaswechsels und der Ueberladung des Blutes mit Kohlensäure ein. — Ebenso selten kommt es zu einer schnellen Zertheilung der pneumonischen Infiltration, und selbst, wo dies geschieht, wird fast niemals die plötzliche Defervescenz des Fiebers, welche für die croupöse Pneumonie charakteristisch ist, beobachtet, so dass in zweifelhaften Fällen die Beendigung der Krankheit durch eine Lysis oder eine Krisis bei der Unterscheidung einer katarrhalischen von einer croupösen Pneumonie den Ausschlag geben kann. — Weit häufiger nimmt die katarrhalische Pneumonie einen subacuten und selbst einen chronischen Verlauf. Das gilt vor Allem von denjenigen Fällen, welche sich zum Keuchhusten oder zu einer chronischen katarrhalischen Bronchitis gesellen. Hier bilden sich nicht allein die Verdichtungen in der Regel langsam und allmähig aus, sondern sie bleiben auch auffallend lange, oft viele Wochen hindurch stationär; die Kinder magern aufs Aeusserste ab, bis endlich unter den eben geschilderten Symptomen der Tod, oder auch, wenn man es kaum mehr zu hoffen wagt, eine Zertheilung der Infiltration und eine vollständige Genesung erfolgt. — Die Symptome, welche den Ausgängen der katarrhalischen Pneumonie in Abscessbildung, in tuberculöse Infiltration und in Induration angehören, unterscheiden sich nicht von denen, welche diese Ausgänge der croupösen Pneumonie begleiten.

§. 4. Therapie.

Es ist leicht verständlich, dass für die Behandlung der capillären Bronchitis, wenn sich der Prozess von der Schleimhaut der Bronchien auf die Alveolen verbreitet und zu einer katarrhalischen Pneumonie geführt hat, im Allgemeinen dieselben Vorschriften, welche wir für die Behandlung dieser Krankheit gegeben haben, Geltung behalten. Dies gilt vor Allem von den allgemeinen und örtlichen Blutentziehungen. Dieselben stiften auch nach den neuen Erfahrungen von *Bartels* und *Ziemssen* niemals wesentlichen Nutzen, wohl aber in vielen Fällen erheblichen Schaden, indem sie die Kräfte der Kranken schwächen, die Energie der Inspirationen herabsetzen und dadurch der Verbreitung des Lungencollapsus Vorschub leisten. — Ich will ferner hier noch einmal kurz an den freilich meist vorübergehenden Nutzen der Brechmittel, so wie an die häufige Erfolglosigkeit ihrer Darreichung erinnern. — Von grossem Interesse ist es mir gewesen, dass sowohl *Bartels* als *Ziemssen* die von mir bei der croupösen Pneumonie empfohlene Application kalter Umschläge auf die Brust als die bei Weitem wirksamste Behandlungsweise auch der katarrhalischen Pneumonie dringend empfehlen.

Capitel XI.

Chronische interstitielle Pneumonie. Induration der Lunge. Bronchiektatische Cavernen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die gesunde Lunge enthält nur wenig Bindegewebe, welches theils neben den zahlreichen elastischen Fasern zur Bildung der Lungenzellen beiträgt, theils die einzelnen Lungenläppchen mit einander verbindet, theils den Wänden der Gefässe und der Bronchien angehört. In einer grossen Zahl von Fällen finden wir anstatt jener Spuren von Bindegewebe ausgebreitete Abschnitte der Lunge in ein schwieliges, fibröses Gewebe verwandelt. Dieser Befund ist die Folge einer chronischen interstitiellen Pneumonie, welche wir als eine der häufigsten Krankheiten bezeichnen müssen.

Bei der chronischen Pneumonie wird, — abgesehen von derjenigen Form, welche wir später als käsige Infiltration in dem Capitel Lungenschwindsucht besonders besprechen werden, — kein freies Exsudat in die Alveolen oder in die Interstitien derselben ausgeschieden. Während bei der croupösen und katarrhalischen Pneumonie das Gewebe der Lunge keine wesentlichen Ernährungsstörungen erleidet, werden bei der in Rede stehenden Form der chronischen Pneumonie gerade die interalveolären und interlobulären Zwischenwände von entzündlichen Ernährungsstörungen betroffen. Letztere bestehen in einer Hyperplasie des Bindegewebes, durch welche eine Massenzunahme des Gerüsts auf Kosten der lufthaltigen Räume, eine Verdichtung der Lunge zu Stande kommt. Das junge Bindegewebe, welches die Lunge verdichtet, wird im weiteren Verlauf ebenso wie alle anderen durch entzündliche Wucherung entstandenen Bindegewebsmassen verändert. Während es anfangs weich und blutreich ist, erleidet es später eine Schrumpfung und wird in ein schwieliges blutleeres Gewebe, welches weniger Raum einnimmt, als früher von dem gesunden Parenchym ausgefüllt wurde, umgewandelt.

Die chronische interstitielle Pneumonie tritt fast niemals als eine primäre selbständige Krankheit auf. Selbst in den interessantesten Fällen, welche nach dem Einathmen von Eisen- oder Kohlenstaub beobachtet worden sind, scheint die schwielige Verdichtung des Lungenparenchyms nicht eine unmittelbare Folge des Einathmens jener reizenden Substanzen zu sein, sondern sich erst secundär zu der durch dieselben hervorgerufenen Bronchitis hinzugesellen.

Wir haben 1) die interstitielle Pneumonie als eine Complication protrahirter croupöser und katarrhalischer Pneumonie kennen gelernt und gezeigt, dass durch diese Complication

der Ausgang jener acuten Entzündungen in Induration der Lunge zu Stande kommt.

2) Auch der einfache Lungen collapsus scheint zuweilen eine entzündliche Wucherung des interstitiellen Gewebes mit dem Ausgange in Induration der Lunge im Gefolge zu haben.

3) führt der Absatz von Tuberkeln, noch mehr die Erweichung tuberculöser Herde, die Entwicklung von Krebs in der Lunge, der haemorrhagische Infarct, die Lungenapoplexie, der Lungenabscess zu interstitieller Pneumonie mit „nutritivem“ Exsudate (*Virchow*). Durch sie entstehen die Bindegewebskapseln, welche jene Producte oder die Residuen jener Prozesse vom normalen Lungengewebe trennen.

4) Die interstitielle Pneumonie complicirt ziemlich häufig die chronische Bronchitis, sie geht in diesen Fällen von der nächsten Umgebung der Bronchien aus, kann sich aber von da weiter verbreiten und umfangreiche Verdichtungen der Lunge herbeiführen.

Die Entstehung von Bronchiektasieen in Folge chronischer interstitieller Pneumonie ist leicht zu erklären. Der durch das Schrumpfen der Lunge im Thorax geschaffene Raum muss durch den Luftdruck ausgeglichen werden. Soweit die Brustwand nachgiebig ist, sinkt dieselbe ein, aber dieses Einsinken hat bei der Structur des Thorax ziemlich enge Grenzen, und es würde ein leerer Raum im Thorax entstehen, wenn nicht durch den Druck der atmosphärischen Luft die Bronchien entsprechend erweitert würden. Man pflegt diesen Vorgang gewöhnlich so auszudrücken, dass das schrumpfende Gewebe der Lunge einen Zug an den Bronchialwänden ausübe und die Bronchien zu weiten Kanälen oder umfangreichen Hohlräumen ausdehne.

Aber der extrabronchiale Zug, den das schrumpfende Bindegewebe an der Bronchialwand ausübt, ist nicht die alleinige Ursache der Bronchiektasieen. Das Vorkommen diffuser und sackförmiger Erweiterungen inmitten von einfach collabirtem oder von lufthaltigem Gewebe zwingt uns, die Entstehung mancher Bronchiektasieen auf andere Momente zurückzuführen. Leider sind die hier in Frage kommenden Verhältnisse äusserst complicirt und trotz der vortrefflichen Arbeit von *Biermer* über die Pathogenese und Anatomie der Bronchialerweiterung keineswegs genügend aufgeklärt. Wir müssen uns daher darauf beschränken, in der Kürze anzudeuten, dass in manchen Fällen wahrscheinlich der Druck stagnirenden Secretes auf die Innenfläche der Bronchialwand, zumal wenn die Widerstandsfähigkeit derselben vermindert ist, das Bronchiallumen erweitert; dass in anderen Fällen die Bronchiektasieen wahrscheinlich dadurch entstehen, dass der inspiratorische Luftdruck, wenn gewisse Partien der Lunge sich nicht zu entfalten vermögen, andere Partien in compensatorischer Weise über die Norm erweitert. Ist in solchen Fällen die Widerstandsfähigkeit der Bronchialwände verhältnissmässig geringer als die des Lungengewebes, oder erschwert

eine Verstopfung der feinsten Bronchien oder ein anderes Hinderniss die Ausdehnung der Alveolen, so scheinen compensatorische Bronchiektasieen statt vicariirenden Emphysems zu entstehen. — Endlich ist es möglich, dass manche Bronchiektasieen dem Umstande ihre Entstehung verdanken, dass der während heftiger Hustenstösse in centripetaler Richtung aus den Alveolen in die Bronchien der oberen Lappen eingetriebene Luftstrom nachgiebige Stellen der Bronchialwand durch Druck erweitert und statt zum Lungenemphysem zu Bronchiektasieen führt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Man hat nur selten Gelegenheit, die interstitielle Pneumonie, bevor sie in Schrumpfung übergegangen ist, zu beobachten. In solchen Fällen findet man das Parenchym durch Wulstung der Alveolenwände und des spärlichen interalveolären und interlobulären Gewebes verdichtet und luftleer, anfangs hyperaemisch und geröthet, später von blasser, bläulich-grauer Farbe. Ich habe in mehreren Fällen, in welchen an der Basis der Lunge bronchiektatische Cavernen in einem schwieligen Gewebe gefunden wurden, Gelegenheit gehabt, sehr ausgebreitete Züge einer blassröthlichen, homogenen Substanz, welche aus jungem Bindegewebe bestand, zwischen lufthaltigem Lungenparenchym zu beobachten.

Weit häufiger findet man, entsprechend den späteren Stadien der Krankheit, weissliche oder schwarz pigmentirte, derbe, unter dem Messer knirschende Streifen oder derlei unförmliche Massen in die Lungensubstanz eingewebt; sie umgeben lang bestehende und bereits käsig gewordene Tuberkel tuberculöse Cavernen, langgetragene Abscesse, Kalkconcremente, welche als Residuen derselben sich in der Lunge vorfinden; ganze Lungenlappen können, wenn die croupöse Pneumonie in Induration endete, in jenes schwielige, schwärzliche Gewebe verwandelt sein.

Bei der Section solcher Individuen, welche längere Zeit in Kohlenbergwerken gearbeitet oder bei anderweitigen Beschäftigungen Kohlenstaub eingeathmet haben, findet man nicht selten eine tief schwarze Färbung der Lunge und der Bronchialdrüsen. Nach neueren Untersuchungen unterliegt es keinem Zweifel, dass diese Färbung durch in das Gewebe eingedrungene Kohlenpartikel bedingt ist. Das Lungengewebe erträgt dieses Eindringen von Kohlenstaub im Allgemeinen auffallend gut, und es gibt Fälle, in welchen die Anthracosis, d. h. die durch die eingedrungene Kohle bedingte schwarze Färbung die einzige Anomalie ist, welche in der Lunge gefunden wird. In anderen Fällen ist mit der schwarzen Färbung eine von den Wänden der Bronchien ausgehende, aber oft weit verbreitete interstitielle Pneumonie verbunden, in noch anderen Fällen endlich findet man in dem indurirten Gewebe auch Cavernen, welche unverkennbar als vereiterte Bronchiektasieen aufzufassen sind.

Zenker hat in einer werthvollen Arbeit nachgewiesen, dass auch durch das anhaltende Einathmen von Eisenstaub eine Erkrankung der Lunge entsteht, welche sich in allen wesentlichen Punkten der Lungenanthracose anschliesst und sich nur durch die Art des eingeathmeten Staubes und durch die nicht schwarze, sondern ziegelrothe Färbung der Lunge von jener unterscheidet. In dem einen der von *Zenker* mitgetheilten Fälle dieser Krankheit, für welche der genannte Forscher die Namen Siderosis oder Pneumokoniosis siderotica (!) vorschlägt, hatte das in die Lunge eingedrungene Eisenoxyd gleichfalls zu ausgebreiteter Induration und zu Bildung von Cavernen geführt.

Rokitansky beschreibt die sackige Erweiterung der Bronchien folgendermassen: „Man findet ein Bronchialrohr zu einem spindelförmigen oder rundlichen Sacke erweitert, wobei im letzteren Falle die Erweiterung sehr oft nach einer Richtung überwiegt und der grössere Raum des Bronchialsackes ausser der Axe des Bronchialrohrs fällt. Die Grösse solcher Bronchialsäcke kann in seltenen Fällen die eines Hühnereies erreichen, gewöhnlich können sie eine Bohne, eine Hasel- oder Wallnuss fassen. Man findet ferner entweder bloss ein oder das andere Bronchialrohr zu einem solchen Sacke erweitert und diesseits sowohl als jenseits hat dasselbe sein normales Kaliber, oder aber es leidet ein ganzer grösserer Abschnitt der Bronchialverästelung an dieser Erweiterung; dann sind zahlreiche solche Säcke von verschiedener Grösse so aneinander gereiht, dass sie gleichsam ein grosses, vielfach verzweigtes, sinuöses Cavum bilden, dessen einzelne Ausbuchtungen durch leisten- oder klappen-ähnlich hereinragende Duplicaturen der Bronchialwände begrenzt und von einander gesondert werden.“

Die Innenfläche bronchiektatischer Höhlen ist anfänglich glatt, die Schleimkrypten sind durch die excessive Ausdehnung der Schleimhaut flacher geworden und verschwunden. Da hiermit die Schleimhaut mehr und mehr ihren Charakter verloren hat, einer serösen Haut ähnlich geworden ist, so ist auch das Secret der bronchiektatischen Cavernen anfänglich dem der serösen Häute ähnlich; man findet in denselben eine glasige, synoviaartige Flüssigkeit, ähnlich wie man sie in der excessiv ausgedehnten Gallenblase und dem verstopften Processus vermiformis antrifft. Im weiteren Verlauf aber verliert die Innenwand nicht selten ihre glatte Beschaffenheit und der Inhalt jener Höhlungen wird verändert. Das Secret kann bei der schwieligen Beschaffenheit des umgebenden Parenchyms, namentlich wenn die bronchiektatischen Höhlen ihren Sitz in den unteren Lungenlappen haben, nur äusserst schwer entleert werden. So mit der Luft in Verbindung, einer erhöhten Temperatur ausgesetzt, beginnt es zu faulen, wird in eine schmutzig gelbe, stinkende Jauche verwandelt, welche sehr oft corrodirend auf die Wandungen einwirkt, so dass sie in Schorfe verwandelt werden und ihre glatte Oberfläche verlieren. Nicht selten treten, wenn sich

die Schorfe lösen, starke Blutungen ein. — In anderen Fällen bringt der septische Inhalt der bronchiektatischen Höhlen Entzündungen oder diffuse Putrescenz der Lunge zuwege. In den seltensten Fällen obliterirt der zuführende Bronchus einer solchen Höhle, und dann kann der Inhalt eingedickt, in eine käsige Masse oder einen Kalkbrei verwandelt werden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Im ersten Stadium ist die interstitielle Pneumonie kaum mit Sicherheit zu erkennen. Zieht sich die Zertheilung einer croupösen Pneumonie in die Länge, findet man noch nach Wochen den Percussionsechall gedämpft, das Athmen bronchial oder unbestimmt, so darf man vermuthen, dass die croupöse Pneumonie mit Induration enden werde, namentlich wenn der Kranke nicht fiebert und sich allmählig erholt, so dass man den Ausgang in käsige Infiltration ausschliessen kann. Erst wenn der Thorax an der entsprechenden Stelle einsinkt, oder wenn sich hierzu die Zeichen bronchiektatischer Höhlen gesellen, kann man mit Sicherheit die Krankheit diagnosticiren.

Ganz ähnlich verhält es sich mit der interstitiellen indurirenden Pneumonie, welche die Tuberculose und die käsige Infiltration der Lunge begleitet. Da diese Complication eine fast constante ist, so kann man mit grosser Wahrscheinlichkeit schliessen, dass eine Dämpfung in der Lungenspitze, welche im Verlauf der Lungenschwindsucht auftritt, zum Theil durch die in Rede stehende Form der chronischen Pneumonie bedingt ist. Ist bei einem Kranken mit Lungenschwindsucht die Supra- und Infraclaviculargegend eingesunken, so darf dieses Symptom allein von einer interstitiellen indurirenden Pneumonie abgeleitet werden, denn weder durch Ablagerung von Tuberkeln, noch durch käsige Infiltration, noch durch Zerfall des Lungengewebes und durch Bildung von Cavernen wird der Umfang der Lunge verkleinert und ein Einsinken des Thorax bewirkt. Wenn dieses Symptom, welches mit grossem Unrecht vielfach unter den pathognostischen Kennzeichen der Schwindsucht angeführt wird, sich bei vielen schwindsüchtigen Kranken findet, so hat dies keinen andern Grund, als den, dass eben die Complication der Prozesse, durch welche die Lunge zerstört wird, mit chronischen zu Induration und Schrumpfung der Lunge führenden Pneumonien eine nahezu constante ist.

Gesellt sich interstitielle Pneumonie zu chronischer Bronchitis, so sinkt, wenn gleichzeitig Emphysem besteht, der Thorax seltener ein, und in diesem Falle geben oft allein die für Hohlräume mit starren Wänden charakteristischen Hustenanfälle und Sputa einigen diagnostischen Anhalt.

Zu den erwähnten Erscheinungen gesellen sich bei einiger Ausbreitung des Processes Symptome von Dilatation und Hypertrophie des rechten Herzens und später, wenn die Herzhypertrophie nicht

mehr ausreicht, das Circulationshinderniss zu compensiren: cyano-tische Färbung der Lippen, Gedunsenheit des Gesichtes, Schwellung der Leber etc., endlich Hydrops, Symptome, welche wir auch als Folgen des Emphysems kennen gelernt haben. Das Verständniss derselben ist leicht, da sich die gehemmte Entleerung des rechten Herzens aus der Verödung von Lungencapillaren ergibt. Nur bei den in Verbindung mit Lungenschwindsucht vorkommenden Indurationen der Lunge beobachten wir, obgleich hier ein doppeltes Hinderniss für die Circulation in der Lunge vorliegt, selten Cyanose; dies beruht darauf, dass gleichzeitig mit dem Untergang von Capillaren in der Lunge durch hektisches Fieber etc. die Blutmenge verringert worden ist.

So leicht es in manchen Fällen ist, bronchiektatische Cavernen in den Lungen mit voller Sicherheit zu erkennen, so schwierig ist die Diagnose derselben in anderen Fällen. Die gewöhnlich als pathognostisch für bronchiektatische Cavernen angeführten Symptome beziehen sich nur auf solche Fälle, in welchen die Krankheit nicht mit Tuberculose und käsigen Infiltrationen complicirt ist, und in welchen die Höhlen ihren Sitz in den unteren Lungenlappen haben. Bronchiektatische Cavernen, welche sich in den Lungenspitzen neben tuberculösen Cavernen gebildet haben, sind von letzteren nicht einmal immer bei der Section, geschweige denn während des Lebens mit Sicherheit zu unterscheiden. Das Verständniss des Krankheitsbildes, unter welchem bronchiektatische Cavernen in den unteren Lungenlappen verlaufen, ist leicht, wenn man sich klar macht, dass der Inhalt der an diesen abhängigen Stellen gelegenen Höhlen nur mit grosser Schwierigkeit entleert werden kann. Während aus Cavernen in den Lungenspitzen die flüssigen Contenta leicht in die schräg abwärts gerichteten Bronchien abfliessen können, ist aus bronchiektatischen Cavernen in den unteren Lungenlappen ein solches Abfliessen in die schräg aufwärts gerichteten Bronchien gar nicht, oder nur in bestimmten Körperstellungen möglich. (Es kommen Fälle vor, in welchen den Kranken, sobald sie sich bücken, oder sobald sie beim Liegen im Bett den Oberkörper seitwärts herabsenken, noch ehe sie husten, massenhaft der dicke, gelbgrüne, stinkende Inhalt der bronchiektatischen Cavernen aus dem Munde läuft.)

Die schwere und wohl meist unvollständige Entleerung der in den unteren Lungenlappen befindlichen bronchiektatischen Cavernen bewirkt, dass die Contenta derselben in Verbindung mit anderen noch unbekannten Ursachen häufig einer fauligen Zersetzung anheimfallen. Die aus bronchiektatischen Cavernen stammenden faulenden Sputa verbreiten, zumal in dem Moment, in welchem sie ausgeworfen werden, einen höchst penetranten foetiden Geruch, sind weniger zäh, als die meisten katarrhalischen Sputa, enthalten oft käsige Pfröpfe, in welchen Büschel von Margarinkrystallen gefunden werden; sie scheiden sich im Speiglase in drei Schichten, in

eine obere schaumige Schichte, eine mittlere dünnflüssige, weissgrau gefärbte Schichte und einen dicken, graugrünen Bodensatz, kurz, sie verhalten sich ganz, wie die Sputa bei diffusen Bronchiektasieen und bei putrider Bronchitis (s. S. 84). Nichtsdestoweniger ist es in den meisten Fällen leicht zu entscheiden, ob man es mit bronchiektatischen Cavernen oder mit den zuletzt erwähnten Krankheitszuständen zu thun hat. Bei diesen erfolgen die Hustenstösse in kurzen Pausen, und alle von den Kranken ausgeworfenen Sputa haben eine gleiche Beschaffenheit. Kranke mit bronchiektatischen Cavernen versichern dagegen oft ungefragt, „dass sie zweierlei Husten haben“, und in der That, es vergehen oft halbe bis ganze Tage, in welchen die Kranken nur sehr unbedeutend husten und ohne Anstrengung spärliche Mengen katarrhalischer Sputa auswerfen, dann folgt ein heftiger Hustenparoxysmus, in welchem in kürzester Zeit enorme Mengen jener faulenden Sputa ausgeworfen werden. Ist der Anfall vorüber, so tritt von Neuem eine längere Ruhe ein, das Speiglas bleibt sechs bis acht Stunden lang leer, oder sein Boden wird mit einzelnen schleimigen Sputis bedeckt, bis ein neuer Anfall dasselbe schnell zum Ueberlaufen füllt. Die Wände bronchiektatischer Cavernen scheinen ziemlich unempfindlich zu sein, und die Reizung derselben durch das faulende Secret scheint keinen Husten hervorzurufen. Erst wenn die Höhle sich wiederum gefüllt hat, und wenn ein Theil ihres Inhaltes in die angrenzenden Bronchien, welche ihre normale Empfindlichkeit besitzen, gelangt, entsteht der heftigste Hustenreiz. — Man kann immerhin behaupten, dass heftige, in längeren Pausen sich wiederholende Hustenanfälle, durch welche sehr grosse Mengen faulender Sputa ausgeworfen werden, für bronchiektatische Cavernen pathognostisch sind.

Zu den bisher besprochenen Symptomen gesellen sich in den meisten Fällen exquisit cyanotische und später hydropische Erscheinungen. Auch habe ich bei länger bestehenden Bronchiektasieen fast niemals die kolbigen Anschwellungen der letzten Phalangen vermisst, welche bei sehr lange bestehender Cyanose sich auszubilden pflegen. Die genannten Stauungserscheinungen hängen aber keineswegs direct von der Bronchiektasie, sondern von der gleichzeitig vorhandenen Induration der Lunge ab (siehe oben), sie fehlen daher in den allerdings seltenen Fällen, in welchen die Bronchiektasieen nicht von umfangreichen Indurationen der Lunge begleitet sind.

Die physikalische Untersuchung ergibt, wenn die Bronchiektasieen der Thoraxwand anliegen, oft sehr charakteristische Resultate. Ist das Lungengewebe in der Umgebung der Höhlungen verdichtet und geschrumpft, so ist der Thorax an der betreffenden Stelle verkleinert, der Percussionsschall stark gedämpft, die Resistenz sehr beträchtlich vermehrt. Bei der Auscultation hört man, wenn die Kranken lange nicht gehustet haben, schwaches, unbe-

stimmtes Athmen oder unbestimmte Rasselgeräusche. Zwingt man sie zum Husten und kommt es in Folge dessen zu massenhaftem Auswurf, so hört man oft sofort an derselben Stelle, an welcher noch eben das Athmungsgeräusch schwach und unbestimmt war, lautes Bronchialathmen oder cavernöse Geräusche. — Im Gegensatz zu diesen Fällen gibt es indessen auch solche, in welchen die physikalische Untersuchung keinen diagnostischen Anhalt gewährt, weil die Höhlen mehr im Centrum der Lunge gelagert und von lufthaltigem Lungenparenchym umgeben sind; aber trotz des Fehlens der physikalischen Zeichen einer Höhlenbildung muss man die Diagnose derselben mit voller Bestimmtheit festhalten, wenn Kranke, ohne dass eine grosse Dyspnoë vorhergegangen ist, in wenigen Minuten einen halben bis ganzen Schoppen eiteriger Sputa aus-husten. Diese enormen Massen können nur aus einem grösseren Hohlraum stammen, weil ihre Anwesenheit in den Bronchien das Athmen im höchsten Grade erschwert oder unmöglich gemacht haben würde.

§. 4. Diagnose.

Die Unterscheidung einer Verkleinerung und Verdichtung des Lungenparenchyms durch interstitielle Pneumonie von einer solchen nach anhaltender Compression kann äusserst schwierig sein: nach beiden Prozessen sinkt der Thorax ein, werden Herz, Leber, Milz dislocirt, und oft gibt allein die Anamnese Aufschluss. Lässt sich nicht ermitteln, ob Pneumonie oder Pleuritis vorhergegangen, so bleibt die Sache oft dunkel, obgleich interstitielle Pneumonie weit leichter zur Bildung von Bronchiektasieen führt, als dauernde Compression der Lunge.

Für die Unterscheidung bronchiektatischer Cavernen von tuberculösen Cavernen im weiteren Sinne kommen ausser der Verschiedenheit des Sitzes folgende Momente in Betracht: 1) Kranke mit Bronchiektasieen sind in der Regel frei von Fieber und verdanken es diesem Umstand, dass sie oft lange Zeit hindurch ziemlich gut bei Kräften bleiben und nur wenig abmagern; 2) bei Kranken mit bronchiektatischen Cavernen entstehen selten secundäre Erkrankungen des Kehlkopfs und des Darms, in fraglichen Fällen sprechen daher Heiserkeit und Durchfälle für die tuberculöse Natur des Lungenleidens, welche übrigens das gleichzeitige Vorkommen von Bronchiektasieen nicht ausschliesst; 3) Bronchiektatische Cavernen sind so häufig mit Emphysem complicirt, dass der Nachweis eines hochgradigen Emphysems bei der Differentialdiagnose bronchiektatische und tuberculöse Cavernen für erstere in die Wagschale fällt.

§. 5. Prognose.

Da die interstitielle Pneumonie fast niemals ein selbständiges Leiden ist, so hängt die Prognose wesentlich von dem Grundleiden

ab. Dies gilt namentlich von den Fällen, in welchen sich die Krankheit zur Tuberculose hinzugesellt. Ausgedehnte Verödungen der Lunge als Residuen verschleppter Pneumonien oder als Begleiter des chronischen Bronchialkatarrhs und Emphysems werden oft lange ertragen, selbst wenn sich bronchiektatische Cavernen ausgebildet haben; erst spät gehen die Kranken an Marasmus und Hydrops zu Grunde. In anderen Fällen wird das Leben plötzlich durch Blutungen aus der Cavernenwand oder durch Pneumonien, oder durch diffuse Putrescenz der Lunge gefährdet.

§. 6. Therapie.

In dem Stadium, in welchem die interstitielle Pneumonie erkannt wird, ist es ebenso unmöglich, zu ihrer Beseitigung beizutragen, als es gelingt, ein anderes Narbengewebe zu erweichen und zu zertheilen. Ebenso wenig vermögen wir die Verschliessung und Verödung bronchiektatischer Höhlen zu fördern. — So bleibt nur übrig, für die Entleerung jener Höhlen zu sorgen, damit nicht das faulende Secret Corrosion der Wände oder des Lungenparenchyms in grösserer Ausdehnung hervorruft. Als eine zweite Indication müssen wir die Beschränkung der Secretion theils in den bronchiektatischen Höhlen selbst, theils in den Bronchien, welche mit denselben communiciren, aufstellen. Beiden Indicationen wird am Besten durch die früher (S. 94) empfohlenen Inhalationen von Terpentinöl entsprochen; es wurde dort erwähnt, dass dieses Verfahren in der That die Secretion beschränke, und man kann sich leicht überzeugen, dass nach den Inhalationen fast immer energische Hustenanfälle folgen und eine Entleerung der Bronchiektasien erreicht wird. Die Inhalationen müssen 3 bis 4 Mal täglich wiederholt werden. Ich habe nach denselben Kranke aus den desolatesten Zuständen für längere Zeit zu einem sehr erträglichen Befinden gelangen sehen.

Capitel XII.

Lungenbrand.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Wir haben im Vorigen Mortificationsprozesse verschiedener Art in der Lunge kennen gelernt, so unter anderen den Ausgang der Pneumonie in Abscessbildung, den Ausgang des haemorrhagischen Infarctes in Zerfall des Parenchyms. Der Brand, Gangraen der Lunge, unterscheidet sich von diesen Formen der Nekrose dadurch, dass zu dem Absterben der ertödteten Theile Fäulniss hinzutritt, dass sie chemischen Zersetzungen verfallen. Eine Fäulniss, eine Zersetzung der abgestorbenen, nekrotisirten Partien kommt am Häufigsten in den Organen zu Stande, welche dem Zu-

tritt der Luft ausgesetzt sind, wie die Haut und die Lungen, während es im Gehirn, in der Leber, in der Milz, so lange sie von ihren normalen Hüllen umgeben sind, nicht leicht zur Zersetzung der abgestorbenen Gewebstheile kommt. Der Uebergang der Nekrose in Brand wird wesentlich befördert, wenn ein Fermentkörper mit dem abgestorbenen Gewebe in Berührung kommt, dieses zu Zersetzungen disponirend. Hieraus erklärt sich, dass der haemorrhagische Infarct, welchen wir bei Herzkrankheiten kennen gelernt haben, in solchen Fällen, in welchen auch die Zufuhr von Blut aus den nutritiven Gefässen (den Bronchialarterien) abgeschnitten ist, zu circumscripter Lungengangraen führen kann, dass dieser Ausgang aber viel häufiger eintritt, wenn ein metastatischer Herd durch einen Embolus entstanden ist, der aus einer gangraenescirenden Stelle stammt.

Der diffuse Lungenbrand entsteht in seltenen Fällen auf der Höhe einer Pneumonie, wenn die entzündliche Stase vollständig wird und gar kein Blutwechsel, gar keine Ernährung in den entzündeten Theilen stattfindet; befördert wird dieser Uebergang, wenn die Stase in den Capillaren zu Gerinnungen in den Bronchialarterien Veranlassung gibt. Vor Allem gehen Pneumonien, die durch das Eindringen von Speisen oder Speiseresten in die Luftwege entstehen, weil diese Substanzen faulen, leicht in diffuse Gangraen über.

Mit und ohne vorhergehende Lungenentzündung entsteht nicht selten diffuse Gangraen dadurch, dass der faulende Inhalt diffuser oder sackförmiger Bronchiektasien das umgebende Parenchym arrodirt und dann gleichsam in den Fäulnisprozess hineinzieht.

Schwer zu erklären ist das Auftreten von diffusem Lungenbrand bei Potatoren und bei Leuten, deren Constitution durch Elend und Nahrungslosigkeit aufs Aeusserste geschwächt ist, das häufige Vorkommen bei Irren, auch wenn nicht fremde Körper in die Bronchien gelangten, endlich das Auftreten von diffuser Lungengangraen im Verlaufe schwerer asthenischer Fieber, Typhus, Masern, Pocken. Es scheint in der That, als ob in Theilen, welche schon durch frühere Störungen in ihrer Ernährung alterirt sind, eine neue entzündliche Gewebsstörung leicht die vollständige Ertödtung der kranken Theile zur Folge habe (*Virchow*).

§. 2. Anatomischer Befund.

Man unterscheidet seit *Laennec* zwei Formen von Lungengangraen, den umschriebenen und den diffusen Lungenbrand.

1) Der umschriebene Lungenbrand ist die häufigere Form. Wir finden an einzelnen Stellen vom Umfang einer Haselnuss bis zu dem einer Wallnuss das Parenchym in einen zähen, braungrünen, feuchten, stinkenden Schorf verwandelt, ähnlich einem durch Aetzkali auf der Haut hervorgebrachten Brandschorf. Er ist scharf begrenzt und nur von oedematösem Gewebe umgeben. Dieser anfänglich noch ziemlich derbe, sphacelöse Herd, welcher

fest an seiner Umgebung adhärirt, zerfällt bald zu einer jauchigen Flüssigkeit, welche nur noch in ihrem Innern einen härtlichen, grünschwarzen Pfropf enthält, der mit morschen, zottigen Gewebsresten gemischt ist. Der Sitz des circumscribten Lungenbrandes ist meist die Peripherie der Lunge, und zwar der untere Lappen. Nicht selten mündet ein Bronchus in den brandigen Herd, es ist Brandjauche in denselben geflossen und eine intensive Bronchitis entstanden.

In einzelnen Fällen entsteht auch Schorfbildung auf der Pleura, der Schorf erweicht, die Brandjauche fließt in die Pleurahöhle, und so entsteht eine schwere Pleuritis; und wenn der Herd gleichzeitig mit einem Bronchus communicirte, Pyopneumothorax. In anderen Fällen entsteht aus dem circumscribten diffuser Lungenbrand; in anderen Blutung durch Anätzung von Gefässen. Nur in den seltensten Fällen bildet sich in der Umgebung interstitielle Pneumonie, welche den Brandherd abkapselt, die brandigen Massen werden ausgeworfen, es tritt Vernarbung ein, wie wir sie beim Lungenabscess beschrieben haben.

2) Der diffuse Lungenbrand befällt nicht selten einen ganzen Lungenlappen, wir finden dann das Parenchym zerfallen und in ein morsches, zunderartiges, schwärzliches, stinkendes Gewebe verwandelt, durchtränkt mit schwarzgrauer Jauche; der Prozess ist nicht wie der vorige scharf begrenzt, sondern geht allmähig in das umgebende oedematöse oder hepatisirte Parenchym über. Schreitet der Brand bis zur Pleura vor, so wird auch diese zerstört. Eine Heilung kommt hier nicht zu Stande, da der Kranke dem Allgemeinleiden erliegt.

Beide Formen von Brand können zur Aufnahme von zerfallenem Gewebe in die Venen, zu Embolie, zu metastatischen Abscessen in den verschiedenen Organen des grossen Kreislaufes führen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir haben früher besprochen, dass die Zeichen der haemorrhagischen Infarcte und der metastatischen Herde in der Lunge meist sehr dunkel sind. Auch der circumscribte Lungenbrand, der sich aus haemorrhagischen Infarcten oder aus metastatischen Herden entwickelt, ist meist nicht eher zu diagnosticiren, als bis Brandjauche in einen Bronchus gelangt und ausgeworfen wird. Dann allerdings lassen der aashaft Geruch des Athems, die schwarzgrau gefärbten, flüssigen, gleichfalls sehr übel riechenden Sputa keinen Zweifel übrig. Zuweilen geht der foetide Geruch des Athems einige Tage dem charakteristischen Auswurf vorher. Die Sputa bei Lungengangraen theilen sich wie die faulenden Sputa aus bronchiektatischen Höhlen bald in mehrere Schichten: eine obere schaumige, eine mittlere dünnflüssige Schichte und einen dickeren Bodensatz. Die Farbe des Auswurfs ist schwärzlich, bräunlich, missfarbig; er enthält schwarz pigmentirte, zunderähnliche Massen und oft

weiche Pfröpfe, welche Fettnadeln enthalten, in seltenen Fällen auch elastische Fasern mit geschwungenem Verlauf.

Zuweilen gibt die physikalische Untersuchung weiteren Anhalt; der Percussionsschall wird tympanitisch, seltener gedämpft; in einzelnen Fällen entstehen cavernöse Geräusche.

Manche Kranken zeigen von Anfang an grosse Prostration; ihr Gesicht ist verfallen, livide, ihr Puls klein und sehr frequent, sie gehen frühzeitig an einem „asthenisch-putriden Fieber“ zu Grunde; andere ertragen die schwere Störung wunderbar gut; ihr Allgemeinbefinden ist kaum getrübt, sie gehen umher, sind ohne Fieber, und die Krankheit zieht sich Wochen lang hin. Hier können im weiteren Verlauf Blutungen eintreten, welche die Kranken erschöpfen, oder es entwickelt sich später ein asthenisches Fieber, dem der Kranke erliegt, nachdem er sich lange Zeit hindurch bald besser, bald schlechter befunden hat. — Tritt Herstellung ein, ein allerdings seltener Fall, so verschwindet der Geruch der Sputa, sie werden allmählig gelb und können endlich, wenn der Brandherd eingekapselt und verödet ist, verschwinden.

Entwickelt sich der diffuse Lungenbrand aus einer Pneumonie, so beobachtet man im Verlaufe derselben plötzlichen Verfall der Kräfte, einen kleinen und unregelmässigen Puls, ein decomponirtes Gesicht, und bald gesellen sich stinkender Athem und schwärzliche, dünnflüssige Sputa von penetrantem Geruche hinzu. Entsteht der diffuse Brand, ohne dass Pneumonie vorhergegangen ist, so bemerkt man von Anfang an Symptome einer hochgradigen Adynamie, und Erscheinungen, wie sie die Aufnahme septischer Stoffe in das Blut begleiten, Schüttelfröste, Delirien, Stupor, Schluchzen etc. In diesem Zustande hört oft der Auswurf völlig auf, sei es, dass die Bronchialschleimhaut selbst brandig und unempfindlich ist, sei es, dass die Kranken überhaupt für alle Reize unempfindlich geworden sind; sie verschlucken jetzt nicht selten Sputa, welche bis in die Fauces gelangen, und bekommen dadurch statt des Auswurfs hartnäckige Diarrhoeen.

Die physikalische Untersuchung ergibt beim diffusen Lungenbrand anfänglich meist exquisit tympanitischen, später gedämpften Percussionsschall. Bei der Auscultation hört man unbestimmtes Athmen und Rasseln, später bronchiale oder selbst cavernöse Geräusche.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung des Lungenbrandes ist ziemlich unmächtig. Die von *Skoda* empfohlenen Terpentininhalationen verdienen Beachtung, da sie von einer Autorität stammen, welche sich durch ihren therapeutischen Skepticismus auszeichnet. Ob sie gegen andere Formen von Lungenbrand etwas nützen, als gegen die, welche sich in der Umgebung bronchiektatischer Cavernen bilden, scheint zweifelhaft. Nährende Diät, Wein, Chinadecoct, Reizmittel können

durch das Allgemeinbefinden gefordert werden, gegen den Lungenbrand nützen sie Nichts, ebenso wenig das essigsaure Blei, der Kreosot, die Kohle.

Tuberculose der Lunge.

Der Ausdruck „Lungentuberculose“ ist noch immer die gebräuchlichste Bezeichnung für die Lungenschwindsucht, ein Beweis, dass die Mehrzahl der heutigen Aerzte und der heutigen Kliniker an der *Laennec'schen* Lehre festhält und nur eine Form der Lungenschwindsucht, die tuberculöse Schwindsucht, gelten lässt. Ich habe seit langer Zeit diese Lehre bekämpft und habe bei verschiedenen Gelegenheiten ausgesprochen, dass ich im directen Widerspruch mit derselben behaupten müsse, dass chronische Entzündungsprozesse weit häufiger als Tuberkel zum Zerfall des Lungengewebes, zur Bildung von Cavernen, zur Lungenschwindsucht führen. Ich hoffe, dass diese Auffassung, von deren Richtigkeit man sich leicht überzeugen kann, wenn man nur unbefangen und vorurtheilsfrei untersucht, sich endlich allgemeine Bahn brechen wird.

Der Irrthum, in welchem *Laennec* und seine Nachfolger befangen waren, bestand keineswegs darin, dass sie den Tuberkel für eine Neubildung hielten, sondern darin, dass sie auch solche Verdichtungen des Lungengewebes, welche einen ganz anderen Ursprung haben, als Producte einer Tuberkelentwicklung ansahen. Auch nach der heutigen Auffassung gehört der Tuberkel zu den pathologischen Neubildungen, aber man lässt nur eine Art des Tuberkels, den Miliartuberkel, nur eine Form der Tuberculose, die Miliartuberculose, gelten. Es gehört zu den charakteristischen Eigenthümlichkeiten des Tuberkels, dass derselbe immer nur unter der Form kleiner, kaum hirsekorngrosser Knötchen auftritt, und dass die einzelnen Knötchen niemals zu umfangreichen Geschwülsten heranwachsen. Die grösseren sogenannten Tuberkelknoten sind Conglomerate zahlreicher kleiner Miliartuberkel. — Alle ausgebreiteten homogenen Verdichtungen und Geschwulstmassen, welche man früher als tuberculöse Infiltrationen oder als infiltrirte Tuberkel bezeichnet hat, beruhen weder auf einer Infiltration der Gewebe mit Tuberkelmasse, noch auf einer diffusen Tuberkelwucherung, sondern auf anderen Prozessen.

In den Lungen sind es besonders die Residuen chronischer Entzündungen, welche von *Laennec* und seinen Schülern als Tuberkelinfiltrationen angesehen wurden. Diese Verwechselung hatte ihren Grund hauptsächlich darin, dass die käsige Umwand-

lung, welche der Tuberkel bei längerem Bestehen fast regelmässig erleidet, als eine specifische Eigenthümlichkeit des Tuberkels und als ein Kennzeichen galt, aus welchem man auf die tuberculöse Natur desjenigen Gebildes, welches derselben anheimfiel, schliessen dürfe. Von diesem Standpunkte aus war es gerechtfertigt, auch die Producte chronischer Pneumonien, welche sich ausser Miliartuberkeln in phthisischen Lungen häufig vorfinden, von einer Tuberculose abzuleiten, denn auch jene Entzündungsproducte sind in der Regel anfangs feucht, durchscheinend, von grauer oder grauröthlicher Farbe und werden bei längerem Bestehen in eine trockene, undurchsichtige, gelbe, käsige Masse und schliesslich in eine rahmartige oder molkige, mit Flocken gemischte Flüssigkeit (sogenannter „Tuberkeleiter“) verwandelt.

Indessen der Standpunkt, auf welchem die käsige Metamorphose für ein charakteristisches Kennzeichen der Tuberculose gehalten wurde, ist überwunden. Man hat sich überzeugt, dass nicht nur Tuberkel, sondern auch zahlreiche andere Gebilde, welche nichts mit dem Tuberkel gemein haben, als ältere Krebsknoten, durch zellige Hyperplasie geschwellte Lymphdrüsen, haemorrhagische Infarcte, abgekapselte Eiterdepots etc., eine käsige Metamorphose erfahren können, und hat die Bezeichnung des „Tuberculisirens“ für die käsige Metamorphose, welche grosse Verwirrung angerichtet hat, und gegen welche ich schon vor Jahren geeifert habe, endlich fallen lassen.

Mit diesem wesentlichen Fortschritte der pathologischen Anatomie, um welche sich *Virchow* ein besonderes Verdienst erworben hat, war der *Laennec'schen* Lehre der Boden entzogen. Der Hauptsatz derselben, dass jede Lungenschwindsucht auf einer Neubildung beruhe, welcher den nachtheiligsten Einfluss auf die Prophylaxis und auf die Behandlung der Lungenschwindsucht ausgeübt hat, schwebt in der Luft. Es ist geradezu unverständlich, dass trotzdem bis auf den heutigen Tag die meisten Aerzte in der *Laennec'schen* Lehre befangen sind.

Wenn aber auch die Verdichtungen und Zerstörungen der Lunge bei der Lungenschwindsucht vorzugsweise durch pneumonische Prozesse bedingt sind, so finden sich in phthisischen Lungen neben den Residuen chronischer Pneumonien so häufig Tuberkel, dass schon dieser Umstand die Zufälligkeit jener Complication unwahrscheinlich erscheinen lässt und auf einen causalen Zusammenhang zwischen der Tuberculose und jenen Entzündungsprozessen hinweist. Nach der herrschenden Lehre besteht dieser Zusammenhang darin, dass die Tuberkelentwicklung der primäre Vorgang ist, zu welchem sich secundär und abhängig von jenem pneumonische Prozesse gesellen. Es ist nicht zu läugnen, dass diese Auffassung für gewisse Fälle richtig ist. In der grossen Mehrzahl der Fälle aber verhält es sich umgekehrt, d. h. die Tuberkelentwicklung gesellt sich als secundärer Vorgang zu präexistirenden pneu-

monischen Prozessen hinzu. Es gehört geradezu zu den Seltenheiten, dass eine Tuberculose eine Lunge befällt, in welcher nicht die Residuen chronischer Pneumonien enthalten sind.

Da die Tuberkelentwicklung immer erst dann erfolgt, wenn die vorausgegangenen Pneumonien den Ausgang in käsige Infiltrationen des Lungengewebes genommen haben, und da sie ebenso häufig eintritt, wenn eine croupöse Pneumonie, als wenn eine acute oder chronische katarrhalische Pneumonie käsige Infiltrationen hinterlassen hat, so dürfen wir annehmen, dass zwischen der Tuberculose und den derselben in der Regel vorausgehenden Entzündungsprozessen kein directer und unmittelbarer, auf der gemeinsamen Abstammung von ein und demselben Grundleiden beruhender, sondern nur ein indirecter, durch die käsige Metamorphose der pneumonischen Producte vermittelter Zusammenhang besteht. Die Richtigkeit dieser Annahme wird dadurch wesentlich gestützt, dass in den seltenen Fällen, in welchen Tuberkel in vorher gesunden Lungen auftreten, fast ausnahmslos in anderen Organen käsige Herde vorhanden sind, und nicht minder durch die Erfahrung, dass bei ausgebreiteter Tuberculose sich die zahlreichsten und ältesten Tuberkel immer in der nächsten Umgebung käsiger Krankheitsproducte finden. In den Lungen werden Tuberkel augenscheinlich nur deshalb besonders häufig beobachtet, weil in keinem Organ so häufig als in den Lungen Krankheitsprozesse vorkommen, deren Residuen eine käsige Umwandlung erleiden.

Nachdem wir uns mit grosser Entschiedenheit für das Bestehen eines causalen Zusammenhangs zwischen den käsigen Infiltrationen der Lunge und der Lungentuberculose ausgesprochen und die grosse Häufigkeit jener Complication genügend hervorgehoben haben, wird es gerechtfertigt erscheinen, wenn wir im nächsten Capitel jene beiden Prozesse, welche bei der Lungenschwindsucht die wichtigste Rolle spielen, die chronischen Pneumonien mit dem Ausgang in käsige Infiltration und die chronische Tuberculose gemeinschaftlich besprechen. Im Capitel XIV. werden wir die Besprechung der acuten Miliartuberculose, welche nicht mit chronischen Pneumonien verbunden ist, und welche niemals zu Zerstörung der Lunge, zur Lungenschwindsucht führt, anschliessen.

Capitel XIII.

Die käsigen Infiltrationen und die chronische Tuberculose der Lunge, Lungenschwindsucht.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Während bei dem Ausgang einer Pneumonie in Zertheilung das Entzündungsproduct einer Fettmetamorphose verfällt und später verflüssigt und resorbirt wird, bleibt bei dem Ausgang pneumo-

nischer Prozesse in käsige Infiltration die Fettmetamorphose unvollständig, das Infiltrat wird trocken, die in ihm enthaltenen zelligen Elemente atrophiren, verlieren ihre runde Form und schrumpfen durch Wasserverlust zu unregelmässig gestalteten Schollen ein. Bei diesem Vorgang spielen augenscheinlich mechanische Verhältnisse eine wichtige Rolle, und es ist in hohem Grade wahrscheinlich, dass eine besonders massenhafte Anhäufung von Zellen, durch welche sie aneinandergedrängt werden und sich gegenseitig beeinträchtigen, vorzugsweise oder allein die Atrophie und Schrumpfung, die Nekrobiose derselben (*Virchow*) verschuldet.

Wir müssen hiernach mit grosser Entschiedenheit der Behauptung entgegentreten, dass eine eigenthümliche, von vornherein besonders geartete und deshalb von den übrigen pneumonischen Formen zu trennende Pneumonie den käsigen Infiltrationen der Lunge und ihrem Ausgange in Cavernenbildung zu Grunde liege. Diese Aufstellung einer „tuberculösen oder käsigen Pneumonie“ ist durchaus verfehlt und droht neue Verwirrungen hervorzurufen. Man kann im Gegentheil mit vollem Recht behaupten, dass jede Form von Pneumonie unter gewissen Umständen den Ausgang in käsige Infiltration nimmt, und dass bei keiner Form von Pneumonie die käsige Infiltration der constante und einzige Ausgang ist. — Allerdings bieten die einzelnen Formen der Pneumonie in Betreff der Häufigkeit, mit welcher das Entzündungsproduct, anstatt verflüssigt und resorbirt zu werden, eingedickt und in eine käsige Masse verwandelt wird, eine grosse Verschiedenheit dar. Bei der croupösen Pneumonie gehört dieser Ausgang zu den Seltenheiten, bei der acuten katarrhalischen Pneumonie wird er ziemlich häufig beobachtet, bei der chronischen katarrhalischen Pneumonie bildet er fast die Regel.

Ich halte den Namen der chronischen katarrhalischen Pneumonie für den allein passenden, um denjenigen Krankheitsprozess zu bezeichnen, welcher vorzugsweise unter dem Namen der infiltrirten Tuberculose und der gelatinösen oder tuberculösen Infiltration beschrieben worden ist, und welcher neuerdings hier und da in ebenso unpassender Weise als tuberculöse oder käsige Pneumonie bezeichnet wird. Die lobulären und bei grösserer Ausbreitung des Prozesses nicht selten lobären Infiltrationen der Lunge von der Farbe und dem Glanze des Froschlaichs, mit homogener, glatter Schnittfläche, beruhen nicht nur auf der Anfüllung der Alveolen mit jungen, indifferenten, runden Zellen, also auf anatomischen Veränderungen, welche charakteristisch für die katarrhalische Pneumonie sind, sondern sie entstehen auch mit seltenen Ausnahmen dadurch, dass sich ein chronischer Katarrh mit zellenreichem Secret auf die feinsten Endigungen der Bronchien und von hier auf die Lungenalveolen selbst verbreitet. Ich würde sicher kein grosses Gewicht auf die Bezeichnung der gelatinösen Pneumonie als chronische katarrhalische Pneumonie legen, wenn

ich nicht glaubte, dass dadurch, dass man die Sache bei ihrem rechten Namen nennt, sowohl das Verständniss der Aetiologie und Symptomatologie der Lungenschwindsucht, als selbst die Prophylaxis und die Therapie derselben gefördert würde. Es ist nicht schwer zu verstehen, weshalb die chronische katarrhalische Pneumonie in der grossen Mehrzahl der Fälle und weit häufiger, als die acute Form der katarrhalischen Pneumonie und als die croupöse Pneumonie zu käsiger Infiltration des Lungengewebes führt. Der langsame und schleppende Verlauf der Krankheit, welcher eine immer wachsende Anhäufung von Zellen in den Alveolen mit sich bringt, vielleicht auch die Aspiration zelliger Elemente aus den feinsten Bronchien, wodurch die Menge der in den Alveolen selbst gebildeten Zellen noch vermehrt wird, haben zur Folge, dass die Zellen immer dichter aneinander gedrängt werden, dass sie sich gegenseitig beeinträchtigen, und der Nekrobiose verfallen.

Durch die Erkenntniss, dass in den meisten Fällen nicht eine Neubildung, sondern entzündliche Vorgänge zur Lungenschwindsucht führen, und dass auch da, wo in phthisischen Lungen Tuberkel vorhanden sind, fast immer pneumonische Prozesse der Tuberculose vorausgegangen sind und durch die käsige Metamorphose ihrer Producte den Grund zur Tuberkelentwicklung gelegt haben, ist die Aetiologie der Lungenschwindsucht um Vieles verständlicher geworden. Zahlreiche Thatsachen, welche sicher constatirt waren, aber jeder Erklärung trotzten, so lange man jede Lungenschwindsucht von einer Neubildung ableitete, stehen jetzt mit den in der Pathologie allgemein geltenden Gesetzen vollständig in Einklang.

Die Disposition für die Lungenschwindsucht oder, um uns präciser auszudrücken, die Disposition für Pneumonien mit dem Ausgang in käsige Infiltrationen, findet sich vorzugsweise bei Individuen mit einer schwachen und vulnerablen Constitution.

Damit soll keineswegs behauptet werden, dass kräftige Personen mit einer normalen Widerstandsfähigkeit gegen schädliche Einflüsse eine Immunität gegen die Schwindsucht besitzen. Der im Ganzen nicht häufige Ausgang der croupösen Pneumonie in käsige Infiltration und später in Zerfall des Lungengewebes wird auch bei solchen Personen beobachtet, welche früher ganz gesund waren und keine Zeichen von Schwäche und Vulnerabilität darboten. Ebenso können die kräftigsten und blühendsten Kinder durch die Masern oder durch den Keuchhusten eine acute katarrhalische Pneumonie acquiriren, welche sie, weil das Product derselben die käsige Metamorphose erleidet, schnell dahinrafft. Die zahlreichen Todesfälle, welche nach Ablauf von Masern- und Keuchhustenepidemien beobachtet werden, und welche man bis auf die neueste Zeit vielfach auf Rechnung der Tuberculose gebracht hat, haben zum grössten Theil ihren Grund in dem erwähnten Ausgang

einer während jener Krankheiten acquirirten katarrhalischen Pneumonie. Aber auch ein primärer, genuiner Katarrh, kann bei Menschen von anscheinend kräftiger Constitution und einer bis dahin festen Gesundheit auf die Alveolen übergreifen: Homines quadrati sind keineswegs sicher, dass sie nicht einer acuten oder chronischen katarrhalischen Pneumonie erliegen, welche, in Folge einer Erkältung entstanden, den Ausgang in käsige Infiltration und in Zerfall des Lungengewebes nimmt.

Dass schwächliche und schlecht ernährte Individuen in weit grösserer Gefahr sind, der Schwindsucht zu verfallen, als kräftige und gut ernährte Personen, kann auf unserem Standpunkt nicht befremden.

Die tägliche Erfahrung lehrt, dass ein schlechter Ernährungszustand in der Regel mit einer geringen Widerstandsfähigkeit gegen schädliche Einflüsse zusammenfällt. Selbst wo keine concrete Erfahrung vorliegt, setzt man deshalb bei schwächlichen und dürrig ernährten Individuen voraus, dass sie leicht erkranken und von ihren Krankheiten langsam genesen, dass sie „kränklich“ sind. Die Häufigkeit, mit welcher die einzelnen Organe des Körpers von Krankheiten heimgesucht werden, ist nach dem Lebensalter verschieden. Dieselben Personen, welche in ihrer Kindheit wiederholt an Croup und Pseudocroup, an Reizungen der Meningen, an nässenden Exanthenen etc. gelitten haben, sind zur Zeit der Pubertätsentwicklung und nach derselben in Gefahr, von Bronchialblutungen und von entzündlichen Erkrankungen der Lunge heimgesucht zu werden.

Aber schwächliche und schlecht ernährte Menschen zeichnen sich vor kräftigen und gut ernährten nicht nur durch diese Vulnerabilität, durch welche sie zu pneumonischen und anderen Entzündungsprozessen disponirt sind, sondern auch dadurch aus, dass die bei ihnen auftretenden entzündlichen Ernährungsstörungen gewöhnlich zu einer sehr reichlichen Production von indifferenten und hinfälligen Zellen führen. Man sagt z. B. von solchen Individuen, sie hätten eine „schlechte Heilhaut“, weil bei ihnen verhältnissmässig unbedeutende traumatische Verletzungen eine starke Reizung der verletzten Theile, welche eine massenhafte Production von Eiterzellen anregt, bewirken. Diese Eigenthümlichkeit lässt sich theils daraus erklären, dass mit der Schwäche eine vermehrte Reizbarkeit zusammenfällt, theils daraus, dass die entzündliche Reizung schlecht ernährter und unvollkommen entwickelter Organe mehr zur Bildung solcher Zellen führt, welche hinfällig sind und zu Grunde gehen, als zur Bildung solcher Zellen, aus welchen junges Gewebe entsteht.

Fassen wir die wichtigsten Punkte der bisherigen Auseinandersetzung noch einmal kurz zusammen, so sind wir zu folgenden Resultaten gelangt:

Erstens: Die Verdichtungen und Zerstörungen der Lunge, welche die anatomische Grundlage der Lungenschwindsucht bilden, sind in der Regel die Producte pneumonischer Prozesse, und eine Pneumonie führt um so leichter zur Schwindsucht, je massenhafter die Anhäufung zelliger Elemente in die Alveolen wird und je länger dieselbe fortbesteht, weil dadurch die käsige Metamorphose der entzündlichen Infiltrationen begünstigt wird.

Zweitens: Pneumonien mit dem Ausgang in käsige Infiltrationen kommen nicht ausschliesslich, aber vorzugsweise bei schwächlichen, schlecht ernährten Personen vor; diese Erscheinung beruht theils darauf, dass solche Personen besonders vulnerabel sind, theils darauf, dass die bei ihnen vorkommenden entzündlichen Ernährungsstörungen eine Tendenz zu massenhafter Zellenproduction und damit zur käsigen Metamorphose der Entzündungsproducte zeigen.

Wir können hiernach unsere Stellung zu der oft discutirten Frage über das Verhältniss der Scrophulose zur Lungenschwindsucht mit kurzen Worten auseinandersetzen.

An der gesteigerten Vulnerabilität, mit welcher in der Regel eine gesteigerte Reizbarkeit und eine Neigung der entzündlich gereizten Gewebe zu massenhafter Zellenproduction verbunden ist, betheiligen sich zumal im Kindesalter sehr häufig auch die Lymphdrüsen. Während bei Menschen ohne eine derartige besondere Anlage nur bei stärkeren und bösartigen Entzündungen die Lymphdrüsen, welche ihre Lymphe aus den entzündeten Theilen beziehen, anschwellen und resp. sich entzünden und vereitern, reichen bei Menschen, welche jene Anlage besitzen, schon schwache Reizungen der Lymphdrüsen durch leichte und gutartige Entzündungen im Bereiche des Ursprungs ihrer Lymphgefässe aus, um in denselben eine massenhafte Zellenproduction anzuregen. Es kommt dabei keineswegs in allen oder auch nur in den meisten Fällen zu einer Entzündung und Vereiterung der Drüsen, vielmehr bleibt in der Regel der durch die Reizung angeregte krankhafte Vorgang auf eine einfache zellige Hyperplasie und eine Schwellung der Drüsen durch massenhafte Anhäufung der normalen zelligen Elemente beschränkt. Dagegen zeigen diese Drüsenanschwellungen, — wie sich alle krankhaften Prozesse bei den betreffenden Individuen nur langsam zurückbilden, — eine grosse Hartnäckigkeit, und es kommt in zahlreichen Fällen, und zwar, je massenhafter die Anhäufung zelliger Elemente wird, desto leichter zu partieller oder diffuser käsiger Entartung der geschwellten Drüsen.

Solche Menschen, deren Lymphdrüsen an der allgemeinen Vulnerabilität und an der Neigung der Gewebe zu massenhafter

Zellenproduction bei entzündlichen Reizungen participiren, bezeichnet man als scrophulös.

Wir legen besonders Gewicht darauf, dass bei scrophulösen Individuen die Anlage zu Anschwellungen der Lymphdrüsen durch zellige Hyperplasie constant mit einer allgemeinen Anlage zu Erkrankungen, namentlich zu entzündlichen Erkrankungen, verbunden ist. Letztere ist gerade hier in der Regel so ausgesprochen, dass die veranlassenden Ursachen der „scrophulösen Exantheme“, der „scrophulösen Ophthalmieen“, der „scrophulösen Katarrhe“ und anderer sogenannter scrophulöser Affectionen sich leicht der Beobachtung entziehen. Es hat oft den Anschein, als ob jene Entzündungen spontan (wie die Laien sagen, „von selbst“) aufgetreten seien. Es gibt kein anatomisches Kennzeichen, durch welches man ein „scrophulöses Exanthem“, eine „scrophulöse Ophthalmie“ von einem nicht scrophulösen Exanthem, einer nicht scrophulösen Ophthalmie unterscheiden könnte. Nur die Abhängigkeit jener entzündlichen Erkrankungen von unbedeutenden Schädlichkeiten, die häufige Wiederkehr und die Hartnäckigkeit derselben geben, abgesehen von der Betheiligung der Lymphdrüsen, die Anhaltspunkte ab, aus welchen man auf die scrophulöse Natur derselben schliesst.

Wenn nun die geringe Widerstandsfähigkeit gegen schädliche Einflüsse, die Vulnerabilität scrophulöser Individuen sich bis zu der Zeit nicht verloren hat, in welcher die Lungen vorzugsweise von Krankheiten heimgesucht werden, während die Häufigkeit nässender Exantheme, hartnäckiger Erkrankungen der Hornhaut, der Conjunctiva etc. zurücktritt, so entstehen bei ihnen ebenso leicht und nach ebenso unbedeutenden Veranlassungen pneumonische Prozesse, als früher Exantheme und Ophthalmieen etc. entstanden sind, und diese pneumonischen Prozesse haben dieselbe Hartnäckigkeit, welche jene sogenannten scrophulösen Affectionen gezeigt haben; ein Umstand, der den Ausgang derselben in käsige Infiltrationen wesentlich begünstigt.

Werfen wir nunmehr einen Blick auf diejenigen Momente, welche erfahrungsgemäss zur Lungenschwindsucht disponiren, so stellt sich in frappanter Weise heraus, dass alle darin übereinstimmen, dass sie die normale Entwicklung und Erhaltung des Organismus hemmen oder stören.

Die Anlage zur Lungenschwindsucht ist in zahlreichen Fällen angeboren. Hat diese angeborene Anlage darin ihren Grund, dass die Eltern zur Zeit der Zeugung an Lungenschwindsucht gelitten haben, so ist man berechtigt, dieselbe als eine ererbte zu bezeichnen. Aber nicht die Krankheit selbst bildet, — wie vielfach behauptet wird, — die Erbschaft, sondern die Schwäche und Vulnerabilität der Constitution, welche schon bei den Eltern den Grund zur Lungenschwindsucht gelegt, oder sich bei denselben erst in Folge der Krankheit entwickelt hat. Die sich auf die Kinder

vererbende Schwäche und Vulnerabilität kann bei den Eltern auch von anderen Momenten, als von der Lungenschwindsucht abhängen. Ebenso häufig als schwindsüchtige Eltern zeugen solche, welche an anderen erschöpfenden Krankheiten leiden, durch Debauchen ruinirt sind oder bereits in vorgerücktem Lebensalter stehen, Kinder, die eine Anlage zur Lungenschwindsucht mit auf die Welt bringen.

Unter den Einflüssen, durch welche eine Anlage zur Lungenschwindsucht erworben, oder die angeborene Anlage gesteigert wird, ist zunächst eine ungenügende und unzweckmässige Nahrung zu erwähnen. Schon die Ernährung der Säuglinge mit Brod, Mehlbrei etc. anstatt mit Muttermilch kann den ersten Grund legen. Oft wird ein fehlerhaftes Regimen während der ganzen Kindheit fortgesetzt, die Kinder werden nach dem Ausspruch der Laien „verfüttert“ und acquiriren in Folge dessen jene Schwäche und Vulnerabilität, mit welcher die Anlage zur Scrophulose und zur Lungenschwindsucht zusammenfällt. Dass bei armen Leuten die Lungenschwindsucht weit häufiger vorkommt, als bei der wohlhabenden Klasse, beruht zum grossen Theil darauf, dass jene eine kärgliche Nahrung haben und vorzugsweise auf vegetabilische Kost angewiesen sind. So erklärt es sich auch, dass die Häufigkeit der Lungenschwindsucht mit der Grösse der Städte und, was wohl dasselbe ist, mit der Zahl der Proletarier wächst. Hunger und Noth sind auf dem Lande bekanntlich weit seltener als in der Stadt.

Einen ebenso nachtheiligen Einfluss als unzureichende und unzweckmässige Nahrung hat der Mangel an frischer Luft. Es fehlt uns eine genügende Erklärung der Art und Weise, in welcher das anhaltende Stubensitzen und namentlich der Aufenthalt in dumpfen, mit Effluvien überfüllten Localen schädlich auf den Organismus einwirkt; aber die Thatsache, dass sowohl die Scrophulose als die Lungenschwindsucht in Findel- und Waisenhäusern, Correctionsanstalten, Gefängnissen und unter Fabrikarbeitern, welche den ganzen Tag in geschlossenen Räumen beschäftigt werden, sehr viel häufiger vorkommen, als bei solchen Personen, welche sich viel im Freien bewegen, ist hinlänglich constatirt. Der Einwand, dass die Häufigkeit der Scrophulose und Lungenschwindsucht in solchen Anstalten durch andere Potenzen, als durch Entziehung der frischen Luft, und namentlich, dass sie durch schlechte und unzureichende Kost bewirkt werde, ist nicht stichhaltig. Die Bevölkerung vieler armer Dörfer lebt durchschnittlich in Betreff der Nahrung weit schlechter und ist zahlreicheren Schädlichkeiten ausgesetzt, als die in Gefängnissen und Correctionshäusern detinirten Personen, ohne deshalb in ähnlicher Weise wie diese den genannten Krankheiten ausgesetzt zu sein.

Nicht selten entsteht bei Leuten, welche mit kräftiger Constitution geboren und gut ernährt waren, eine ausgesprochene An-

lage zur Lungenschwindsucht dadurch, dass sie in Krankheiten verfallen, durch welche die Aufnahme oder die Assimilation der Nahrung gehindert, oder in anderer Weise die Constitution zerrüttet wird. Viele Kranke mit Magengeschwüren, mit Stricturen im Oesophagus, Irre, welche längere Zeit die Aufnahme von Nahrung verweigert haben, gehen schliesslich an Schwindsucht zu Grunde. Ebenso werden zahlreiche Kranke mit Diabetes mellitus, langwieriger Chlorose, tertiärer Syphilis schwindsüchtig. Von acuten Krankheiten ist es besonders der Typhus, welcher sehr leicht bei protrahirtem Verlauf eine Anlage zur Schwindsucht hinterlässt.

An die durch Krankheiten acquirirte Anlage zur Lungenschwindsucht schliesst sich diejenige an, welche durch oft wiederholte Wochenbetten, anhaltendes Stillen, durch Onanie und Excesse in Venere, durch deprimirende und aufreibende psychische Einflüsse*), übermässiges Studiren, anhaltenden Kummer hervorgerufen wird.

Ich halte die fast allgemein verbreitete Anschauung, dass die Lungenschwindsucht unabhängig von sogenannten Gelegenheitsursachen allein in Folge einer „Diathese“ entstehe, für ebenso unmotivirt, als gefährlich. Augenscheinlich hat der Umstand, dass es mit der Theorie, an welcher man nicht zu rütteln wagte, in grellem Widerspruch stand, wenn die Lungenschwindsucht durch äussere Schädlichkeiten hervorgerufen werden kann, eine unbefangene Erklärung der Thatsachen nicht aufkommen lassen. Die von *Laennec* und seinen Schülern mit grosser Zuversicht aufgestellte Behauptung, dass Erkältungen und andere Schädlichkeiten keinen Einfluss auf die Entstehung der Lungenschwindsucht hätten, „dass ein vernachlässigter Katarrh niemals zur Schwindsucht führe“ etc. hat auf die Prophylaxis und auf die Therapie dieser Krankheit den schädlichsten Einfluss ausgeübt, und es ist ein Glück, dass die Laien, wo sie eine Anlage zur Schwindsucht vermuthen, im Allgemeinen vorsichtiger sind, als nothwendig wäre, wenn es sich so verhielte, wie fast überall von den Kathedern herab docirt wird.

Zu den Gelegenheitsursachen, welche bei einer mehr oder weniger ausgesprochenen Anlage zur Lungenschwindsucht die Krankheit hervorrufen können, gehören nach unserer Ansicht alle Einflüsse, welche fluxionäre Hyperaemieen der Lunge und Bronchialkatarrhe im Gefolge haben. Wir können deshalb in Betreff der Gelegenheitsursachen der Schwindsucht durchweg auf das verweisen, was wir früher über die Aetiologie der Lungenhyperaemieen und der Bronchialkatarrhe gesagt haben.

*) *Goethe* lässt mit Recht *Marie Beaumarchais* im „*Clavigo*“ nicht an gebrochenem Herzen sterben, sondern sie hinsiechen, Bluthusten bekommen und an der Schwindsucht sterben.

Dass ein kalter Trunk bei erhitztem Körper eine Lungenschwindsucht hervorbringt, gehört in das Bereich der Fabeln oder der schlecht erklärten Thatfachen. Nicht der kalte Trunk, sondern das demselben vorausgegangene unsinnige Tanzen in einem heissen staubigen Locale, oder eine übermässige Anstrengung beim Laufen, oder eine andere Veranlassung, welche heftigen Blutandrang zu den Lungen bewirkt hat, trägt die Schuld, wenn bald nach einem kalten Trunk bei erhitztem Körper die ersten Symptome der Schwindsucht auftreten.

Zahlreiche Beispiele, in welchen an einem bestimmten Tage, nach einer heftigen Erkältung der Husten begonnen hat, zu welchem sich bald der übrige Symptomencomplex der Schwindsucht gesellte, kommen in der Praxis jedes erfahrenen Arztes vor.

Dass Reizungen der Lunge und der Bronchialschleimhaut durch fremde Körper eine äusserst wichtige Rolle unter den Gelegenheitsursachen der Lungenschwindsucht spielen, beweist die grosse Häufigkeit der Krankheit bei Handwerkern und Arbeitern, welche sich beständig in einer staubigen Atmosphäre aufhalten, z. B. Steinhauern, Feilhauern, Hutmachern, Wollkratzern, Cigarrenmachern etc.

Unter allen fremden Körpern, welche durch directe Reizung der Bronchialwände und des Lungenparenchyms zur Lungenschwindsucht führen, hat, wie wir bei der Besprechung der Bronchial- und Lungenblutungen (s. S. 167.) ausführlich nachgewiesen haben, das bei einer Haemoptoë oder Pneumorrhagie in den Bronchien und Alveolen zurückgebliebene Blut diesen Einfluss am Häufigsten.

Nachdem wir die Aetiologie der pneumonischen Prozesse, welche bei der Lungenschwindsucht die bei Weitem wichtigste Rolle spielen, besprochen haben, müssen wir einige Worte über die Aetiologie der Lungentuberculose hinzufügen.

Dass sich ohne Präexistenz käsiger Krankheitsproducte in irgend einem Organe des Körpers Tuberkel in der Lunge entwickeln, kommt bei der chronischen Lungentuberculose, welche sich mit pneumonischen Prozessen complicirt und zur Lungenschwindsucht führt, noch seltener vor, als bei der acuten Miliartuberculose (s. Cap. XIV.). Die Aetiologie dieser Ausnahmefälle ist völlig dunkel, doch scheint es, dass Individuen, welche zu Entzündungen mit käsigen Producten disponirt sind, verhältnissmässig noch am Häufigsten an dieser im strengsten Sinne des Wortes primären Lungentuberculose erkranken.

Die käsigen Massen, von welchen die consecutive (secundäre) Entwicklung von Tuberkeln in der Lunge abhängt, haben ihren Sitz in der grossen Mehrzahl der Fälle in der Lunge selbst und bestehen in den käsig gewordenen Producten pneumonischer Prozesse. Wir nehmen keinen Anstand auszusprechen, dass die grösste Gefahr für die meisten Phthisiker darin

besteht, dass sie leicht tuberculös werden. Die Bedingungen, von welchen es abhängt, dass sich in vielen, aber nicht in allen Fällen zu käsigen Infiltrationen und Cavernen eine Tuberculose hinzugesellt, und dass diese Complication zuweilen sehr frühzeitig, zuweilen erst spät eintritt, sind uns nicht näher bekannt; aber es hat den Anschein, dass eine vollständige Einkapselung der käsigen Massen einen gewissen Schutz gegen die Tuberculose gewährt.

Nächst den käsigen Producten pneumonischer Prozesse möchten wohl am Häufigsten käsig gewordene pleuritische und pericardiale Exsudate und käsige Bronchialdrüsen zur Lungentuberculose führen.

Hieran schliessen sich solche Fälle, in welchen käsige Producte einer Entzündung oder einer Tuberculose des Urogenitalapparates, des Darms und der Mesenterialdrüsen, der Gelenke, der Knochen, der peripherischen Lymphdrüsen eine Lungentuberculose im Gefolge haben.

In fraglichen Fällen kann der Nachweis käsiger Residuen in dem einen oder anderen der genannten Organe für die Diagnose der Lungentuberculose ins Gewicht fallen. Wir halten es für möglich, dass in nicht zu ferner Zeit unter den Indicationen für die Exstirpation peripherischer Lymphdrüsen und selbst unter den Indicationen für Resectionen und Amputationen die Gefahr, dass die käsigen Residuen einer Lymphdrüsenanschwellung oder einer Gelenkentzündung zu Lungentuberculose führen können, eine Rolle spielen wird.

In Betreff der Häufigkeit der Lungenschwindsucht nimmt man an, dass etwa ein Siebentel bis ein Fünftel aller Todesfälle durch die Lungenschwindsucht bedingt sind, und dass fast in der Hälfte aller Leichen die der Lungenschwindsucht zu Grunde liegenden Ernährungsstörungen oder die Residuen derselben in der Lunge gefunden werden.

Während des Foetallebens und im ersten Kindesalter ist die Lungenschwindsucht selten. Auch im späteren Kindesalter sind Bronchialkatarrhe mit Schwellung und käsiger Entartung der Bronchialdrüsen, sowie die Darmschwindsucht weit häufiger als die Lungenschwindsucht. In dem Capitel Scrophulose werden wir den scrophulösen Bronchialkatarrh und die Erweichung käsiger Bronchialdrüsen ausführlich besprechen und auf die leichte Verwechslung dieser Zustände mit eigentlicher Lungenschwindsucht aufmerksam machen. Gegen die Zeit der Pubertät, noch mehr zwischen dem zwanzigsten und dreissigsten Lebensjahre erreicht die Frequenz der Lungenschwindsucht die grösste Höhe und fällt von da ab, ohne bis in das höchste Alter ganz zu erlöschen. — Frauen und Männer scheinen fast gleich häufig von der Krankheit befallen zu werden.

Die früheren Angaben über das häufige Vorkommen der Lungenschwindsucht in kaltem Klima, das seltene Vorkommen derselben in einem warmen Klima haben sich nicht bestätigt. In den nördlichst gelegenen Gegenden gibt es Plätze, welche fast frei von Schwindsucht sind, z. B. Island. *Hirsch* spricht sich in seinem klassischen Handbuch der historisch-geographischen Pathologie dahin aus, dass die aus der geographischen und territorialen Lage eines Platzes hervorgehende mittlere Temperatur durchaus keinen Einfluss auf das Vorkommen und die Häufigkeit der Lungenschwindsucht habe, dass grosse Temperatursprünge und ein hoher Grad von Feuchtigkeith der Luft das häufige Vorkommen der Schwindsucht begünstigen, während in sehr hochgelegenen Plätzen die Schwindsucht selten vorkomme. — Die Seltenheit der Lungenschwindsucht in Malariagegenden ist nicht constant und hängt schwerlich von dem Einfluss der Malaria, sondern von anderen Bedingungen, namentlich der dünnen Bevölkerung und der geringen Cultur mancher von Malaria heimgesuchter Gegenden ab.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der Section von Kranken, welche an Lungenschwindsucht verstorben sind, findet man in den Lungen sehr mannigfache Veränderungen: namentlich pathologische Hohlräume, — Cavernen, Vomicae, — ausgebreitete Infiltrationen und anderweitige Verdichtungen des Parenchyms, sowie fast immer zahlreiche kleine, beim Durchschnitt durch die Lunge als miliare Knötchen imponirende Herde.

Die diffusen Verdichtungen des Lungenparenchyms bieten nur in seltenen Fällen das granulirte Ansehen und die übrigen Eigenthümlichkeiten einer durch croupöse Pneumonie hepatisirten Lunge dar. Weit häufiger handelt es sich bei denselben um die homogenen, mattglänzenden Infiltrationen mit glatter Schnittfläche, welche wir als die Producte acuter und namentlich chronischer katarrhalischer Pneumonien bezeichnen haben. In der Regel haben die gelatinösen Infiltrationen bereits diejenigen Veränderungen erlitten, welche der käsigen Metamorphose des Entzündungsproductes angehören. Wenn letztere noch nicht lange begonnen hat, sieht man auf der grauen oder grauröthlichen mattglänzenden Schnittfläche einzelne gelbe und glanzlose Einsprengungen. Ist die käsige Metamorphose weiter vorgeschritten, so haben die gelben Stellen an Umfang zugenommen, bis endlich der ganze verdichtete Abschnitt der Lunge in eine gelbe käsige Masse verwandelt ist. — Das käsig gewordene Infiltrat kann sofort eine Schmelzung erfahren und mit dem Gewebe zu einer rahmartigen, eiterähnlichen Masse zerfliessen. — Auf diese Weise entstehen Höhlen, Cavernen, welche mit sogenanntem „Tuberkeleiter“ angefüllt sind, bis sich eine Communication mit einem benachbarten Bronchus bildet, und der

Inhalt durch Husten entleert wird. Die Wände dieser Cavernen sind unregelmässig und zerklüftet; in ihrer Umgebung ist das Lungenparenchym käsig infiltrirt und in mehr oder weniger vorgeschrittener Schmelzung begriffen.

Die gelatinösen oder katarrhalischen Infiltrationen, welche durch die käsige Metamorphose, der sie anheimfallen, und durch den Zerfall des käsig infiltrirten Gewebes zu der beschriebenen Art von Cavernen führen, sind anfangs gewöhnlich lobuläre Prozesse. Haben die erkrankten Lobuli ihren Sitz in der Peripherie, so zeigen die verdichteten Stellen die den peripherischen Lobulis eigenthümliche Keilform. Haben sie ihren Sitz mehr im Innern der Lunge, so stellen sie rundliche, oder wenn der Prozess auf die nächste Umgebung einzelner Bronchien beschränkt ist, gestreckte, dem Verlauf der Bronchien entsprechende Verdichtungen dar. Durch weitere Ausbreitung des Prozesses und durch das Zusammenfliessen zahlreicher lobulärer Herde kann schliesslich ein ganzer Lungenlappen oder eine ganze Lunge verdichtet und der Sitz vaster Zerstörungen werden.

Aber die käsige Infiltration des Lungengewebes, mag sie von der einen oder der anderen Form von Pneumonie herkommen, führt keineswegs in allen oder auch nur in den meisten Fällen in der beschriebenen Weise zu sofortigem Zerfall der käsig infiltrirten Stellen und dadurch zur Bildung von Cavernen. Diese Eventualität tritt vielmehr nur unter gewissen Umständen oder vielleicht bei besonders hohen Graden der Krankheit ein. Sie beruht augenscheinlich darauf, dass die in den Alveolen angehäuften Zellen sich nicht nur unter einander beeinträchtigen, sondern auch einen Druck auf das sie umgebende Gewebe und die Gefässe desselben ausüben, wodurch die ihrer Ernährungsflüssigkeit beraubten Alveolenwände gleichfalls absterben und zu Grunde gehen. Vielleicht wird die Anaemie und der nekrotische Zerfall des Lungengewebes auch dadurch begünstigt, dass in schweren Fällen die Zellenwucherung von der Oberfläche auf das Gewebe selbst übergreift.

Ist die Zellenwucherung nicht so massenhaft, dass dieselbe zu einer beträchtlichen Compression der Alveolenwände und der dieselbe ernährenden Gefässe führt, so werden die käsigen Massen nach und nach in noch höherem Grade eingedickt, und die geschrumpften atrophischen Zellen zerfallen zu einem Detritus. Aus diesem verschwinden mehr und mehr die organischen Substanzen, während sich Kalksalze ablagern, bis endlich ein kreidiges oder mörtelartiges Concrement zurückbleibt. In anderen Fällen dagegen werden die geschrumpften Zellen dadurch, dass die unvollständige Fettmetamorphose derselben doch noch vollständig wird, verflüssigt und der Resorption zugänglich gemacht.

Während die eine oder die andere dieser weiteren Metamorphosen der in den käsigen Infiltrationen enthaltenen zelligen Ele-

mente vor sich geht, findet in der Lunge eine massenhafte Bindegewebswucherung Statt. Die verkreideten Herde werden eingekapselt, und die Stellen, aus welchen die nachträglich der Fettentartung verfallenen und verflüssigten Zellen verschwinden, durch Bindegewebe ausgefüllt. Das Lungenparenchym wird in solchen Fällen nicht wieder zugänglich für die Luft, sondern in eine derbe, schwielige Masse verwandelt. Da das mehr und mehr schrumpfende Bindegewebe weit weniger Platz einnimmt, als das gesunde Parenchym, an dessen Stelle es getreten ist, so wird die Lunge verkleinert, der Thorax sinkt ein, und da dieses Einsinken enge Grenzen hat, werden die Bronchien zu länglichen und runden Hohlräumen erweitert. Diese Art der Cavernenbildung ist bei der chronisch verlaufenden Lungenschwindsucht die häufigste. Die Resorption der nachträglich verfetteten und verflüssigten käsigen Massen kann so vollständig sein, dass man bei der Section ein allein durch die indurirende, interstitielle Pneumonie völlig luftleer gewordenes, von (bronchiektatischen) Höhlen durchsetztes Lungenparenchym ohne alle Residuen käsiger Massen vor sich hat.

Während die Lungenspitzen gewöhnlich der Sitz mehr oder weniger umfangreicher Cavernen sind, und die oberen Lungensappen theils durch gelatinöse und käsige Infiltration, theils durch Induration und Schrumpfung in grosser Ausdehnung verdichtet sind, sieht man bei einem Durchschnitt durch die übrigen lufthaltigen Abschnitte der Lunge fast immer die früher erwähnten kleinen Verdichtungsherde in grosser Anzahl als gelbe Knötchen über die Schnittfläche hervorragen. Man muss sich hüten, diese kleinen verdichteten Herde ohne Weiteres als Tuberkel anzusehen. Die Erfahrung lehrt, dass viele Gebilde, welche auf den ersten Blick als miliare Knötchen imponiren und früher allgemein als Tuberkel angesehen wurden, sich bei genauerer Untersuchung als quer durchschnittene Bronchien mit käsigem Inhalt oder mit verdickten und von käsig infiltrirten Alveolen umgebenen Wänden herausstellen. Vermeidet man bei Beurtheilung des Sectionsbefundes derartige Verwechslungen, so kommt man zu dem Resultate, dass in sehr vielen Fällen sich in phthisischen Lungen nicht ein einziger Tuberkel findet, und dass die Verdichtungen und Zerstörungen der Lunge allein durch indurirende und destruierende Pneumonien bedingt sind.

Wir glauben indessen, dass *Virchow* viel zu weit geht, wenn er behauptet, dass auch die Lehre von der Miliartuberculose der Lunge fast gänzlich auf Missverständnissen beruhe, und dass fast alle angeblichen Miliartuberkel der Lunge bronchitische, peribronchitische und pneumonische Herde seien. Es gehört keineswegs zu den Seltenheiten, dass dieselben durchscheinenden grauen Knötchen, welche bei der acuten Miliartuberculose in grosser Zahl durch die Lungen und die meisten Organe zerstreut sind, und deren

tuberculöse Natur man nicht wohl in Zweifel ziehen kann, auch in phthisischen Lungen angetroffen werden. — Aber auch die gelben, käsigen Herde in der Lunge, welche notorisch miliare Knötchen darstellen, wird man als Tuberkel gelten lassen müssen, wenn neben denselben in der Lunge auch jene grauen miliaren Knötchen vorhanden sind, und wenn man auch in anderen Organen graue und käsige Tuberkel antrifft. Der Nachweis, dass diese käsigen Knötchen keine Tuberkel, sondern das Product vesiculärer Pneumonieen seien, ist nicht zu führen, da wir kein Kriterium haben, durch welches wir einen käsigen Tuberkel von einem käsigen miliaren Knötchen entzündlichen Ursprungs unterscheiden können. Ich wiederhole, dass ich, abgesehen von der Tuberculose der Bronchialschleimhaut (s. unten), eine secundäre Entwicklung von Tuberkeln in phthisischen Lungen sogar für sehr häufig halte.

Wir haben bei der bisherigen Besprechung des anatomischen Befundes nur auf die bei Weitem häufigsten Formen der Lungenschwindsucht Rücksicht genommen, bei welchen die Krankheit entweder während ihres ganzen Verlaufes allein durch pneumonische Prozesse bedingt ist, oder bei welchen sich die Tuberculose erst in einem vorgeschrittenen Stadium der Phthisis als eine allerdings schwere Complication, aber ohne sich wesentlich an den Zerstörungen der Lunge zu betheiligen, zu jenen Entzündungsprozessen hinzugesellt.

Bei der tuberculösen Schwindsucht in unserem Sinne, d. h. bei derjenigen Form der Lungenschwindsucht, bei welcher die Zerstörungen der Lunge durch den Zerfall von Tuberkeln und durch secundäre von der Tuberculose abhängende pneumonische Prozesse bedingt ist, geht, wie *Virchow* zuerst gezeigt hat, die Entwicklung der Tuberkel in der Regel von der Schleimhaut der Bronchien aus. Man sieht hier oft schon in der Trachea und in den grösseren Bronchien granulirte Plaques, welche aus unzähligen Miliartuberkeln bestehen, oder Geschwüre mit den Merkmalen der primären und secundären Tuberkelgeschwüre *Rokitansky's*; ausserdem aber findet man in den feineren Bronchien neben den Zeichen eines eitrigen Katarrhs kleine weissliche und gelbe Knötchen, und kann sich an glücklich geführten Durchschnitten überzeugen, dass sich die Tuberkelentwicklung von dem Bronchus aus auf seine lateralen und terminalen Alveolen verbreitet hat. Je nach der Richtung des Schnittes erscheinen die auf diese Weise gebildeten Tuberkelgruppen als rundliche oder keilförmige Conglomerate miliarer Knötchen, ein Befund, welcher bei der acuten Miliartuberculose, bei welcher die Entwicklung der Tuberkel nicht von der Bronchialschleimhaut ausgeht, selten oder niemals vorkommt. — Die pneumonischen Prozesse, welche bei der tuberculösen Schwindsucht die Tuberculose compliciren, sind in der Regel weit weniger ausgebreitet, als bei derjenigen Form der Lungenschwindsucht, welche allein auf chronischen Pneumonieen beruht,

und bei derjenigen Form, bei welcher eine secundäre Tuberculose die indurirenden und destruierenden Prozesse erst in einem vorge-
rückten Stadium complicirt, ein Umstand, der für die Diagnose der tuberculösen Schwindsucht von Bedeutung sein kann. Nur ausnahmsweise kommen auch hier solche Fälle vor, in welchen ein grösserer Abschnitt oder ein ganzer Lappen der Lunge durch pneumonische Infiltrationen verdichtet wird. Auch ist es selten, dass die käsigen Infiltrationen im weiteren Verlaufe zu Induration und Schrumpfung führen. Fast immer zerfällt das käsige Infiltrat frühzeitig, so dass Cavernen entstehen. Man findet zwar öfter in der einen oder andern Lungenspitze schwierig indurirte Stellen, eingedickte Käseknoten, bronchiektatische Cavernen, kann sich aber leicht überzeugen, dass diese Veränderungen nichts mit der terminalen Krankheit zu thun haben, sondern einem alten, abgelaufenen Prozesse angehören.

Die Bronchien zeigen in phthisischen Lungen ein sehr verschiedenes Verhalten, wie sich zum grossen Theil bereits aus der bisherigen Darstellung ergibt. Ein eitriger Katarrh der feinsten Bronchien mit Erweiterung ihres Lumens begleitet die gelatinösen und käsigen Infiltrationen und geht denselben vorher. — Eine ulcerative Zerstörung der Bronchialwand leitet den Zerfall käsig infiltrirter Herde ein, und die Schmelzung derselben beginnt fast immer in der nächsten Umgebung eines Bronchus. — Auf der Schleimhaut der Bronchien erfolgt bei der tuberculösen Schwindsucht die Eruption der miliaren Knötchen. — Die meisten Cavernen bei chronischer Lungenschwindsucht sind bronchiektatischen Ursprungs, während andererseits zahlreiche kleine Bronchien in dem infiltrirten und indurirten Parenchym obliteriren. Der eitrige Inhalt geschlossener, durch Zerfall käsiger Infiltrationen entstandener Cavernen entleert sich nach einem Durchbruch in einen grösseren offenen Bronchus. Nicht selten sieht man mehrere grössere Bronchien in solche Cavernen münden, bald mit runder, bald mit ovaler Oeffnung, bald quer, bald schief abgesetzt, niemals allmählig und unmerklich in die Wand der Cavernen übergehend. — Endlich ist die Schleimhaut der Bronchien auch da, wo sie keine tieferen Veränderungen erlitten hat, der Sitz eines Katarrhs mit massenhafter und zellenreicher Secretion. Dieser Bronchialkatarrh ist die hauptsächlichste Quelle des Auswurfs phthisischer Kranken.

Zahlreiche Blutgefässe, namentlich zahlreiche Aeste der Pulmonalarterien, pflegen in dem infiltrirten und indurirten Gewebe zu obliteriren. In den Wandungen der Cavernen bilden die obliterirten Gefässe häufig vorspringende Leisten, und oft auch ziehen sie als brückenartige Ligamente von einer Wand zur anderen hinüber. Nur zuweilen werden die Gefässwände arrodirte, bevor die Gefässe obliterirt sind, so dass sehr abundante, lebensgefährliche Blutungen entstehen. — Wir wollen bei dieser Gelegenheit auf eine eigenthümliche Blutvertheilung aufmerksam machen, welche

in phthisischen Lungen häufig vorkommt. Während viele Aeste der Pulmonalarterie obliteriren, erweitern sich die Gefäße der Bronchialarterien und führen der Lunge arterielles Blut zu; auch aus den Intercostalarterien setzen sich neugebildete Gefäße durch die pleuritischen Verwachsungen hindurch in die Lunge fort — die phthisische Lunge empfängt auf diese Weise mehr arterielles Blut, als die gesunde Lunge: ein Theil desselben gelangt in die Pulmonalvenen, ein Theil in die Bronchialvenen, ein anderer aber durch die pleuritischen Verwachsungen hindurch in die Intercostalvenen. Da der Abfluss der Hautvenen in die überfüllten Intercostalvenen auf diese Weise erschwert ist, so werden sie leicht überfüllt und ausgedehnt, und wir sehen blaue Venennetze auf den Hautdecken des Thorax auftreten.

Die Pleura erkrankt fast immer unter der Form einer chronischen Pleuritis, sobald die Erkrankung des Lungenparenchyms auch nur die Nähe der Peripherie erreicht. Sie wird verdickt, und beide Blätter verwachsen mit einander. Die Verdickung kann so bedeutend werden, dass namentlich die Lungenspitze mit einer dicken, compacten, fibrösen Schwarte, wie mit einer Haube, überzogen ist, und meist gelingt es hier nicht, die Pleurablätter von einander zu trennen, ohne die Lunge zu zerreißen. In vielen Fällen verwachsen die Pleurablätter in der ganzen Ausdehnung der Lunge, ein Cavum pleurae existirt nicht mehr, und wenn auch die Zerstörung bis auf die Pleura selbst fortschreitet, kann es nicht zu Pneumothorax kommen. Nur bei dem schnellen Zerfall peripherisch gelegener käsiger Herde erfolgt der Durchbruch zuweilen noch ehe sich eine Verwachsung gebildet hat, oder ehe dieselbe fest genug geworden ist, um den Austritt von Luft und zerfallenen Gewebsmassen in die Pleurahöhle zu hindern. — Bei der tuberculösen Schwindsucht und bei secundärer Tuberculose findet man häufig theils auf der Pleura selbst, theils auf den Pseudomembranen, welche sich in Folge der chronischen Pleuritis gebildet haben, Miliartuberkel.

Die Cavernen vergrößern sich gewiss in den seltensten Fällen in der Weise, welche man früher als die häufigste annahm, nämlich durch käsigen Zerfall von Tuberkelnachschüben in ihren Wänden. In der Regel geschieht die Vergrößerung der Cavernen, mögen dieselben auf die eine oder die andere Weise entstanden sein, dadurch, dass in ihren Wänden ein diphtheritischer Prozess, eine Infiltration mit späterem Zerfall Platz greift.

Die häufige Complication der Lungenschwindsucht mit Krankheiten des Kehlkopfs ist früher (S. 44) ausführlich besprochen.

Von der gleichfalls sehr häufigen Complication der Lungenschwindsucht mit Darmgeschwüren und Darmtuberculose, mit Fett- und Speckleber, mit parenchymatöser Entzündung und amyloider Entartung der Nieren wird in den betreffenden Abschnitten die Rede sein.

In frischen Fällen findet man das rechte Herz, aus welchem der Abfluss des Blutes gehemmt ist, gewöhnlich hypertrophisch und dilatirt. Bei protrahirten Fällen dagegen, in welchen die Blutmenge beträchtlich vermindert ist, pflegt das Herz welk, klein, atrophisch zu sein.

Auf der Zunge und auf dem Gaumen der Leichen findet man häufig weissliche Auflagerungen, wie von gekäster Milch, welche mikroskopisch aus Pilzfäden und Sporen bestehen (*Soor*).

Die Leichen zeigen meist eine extreme Abmagerung, alles Fett ist verschwunden, die dünne, auffallend weisse Haut ist nicht selten mit Epidermisschuppen bedeckt (*Pityriasis tabescentium*). Sehr oft sind die Füße ödematös; nicht selten die eine oder andere Cruralvene durch einen Thrombus verstopft und das entsprechende Bein beträchtlich hydropisch geschwellt. Die ganze Leiche ist blutleer, nur im rechten Herzen, wenn der Tod langsam erfolgt ist, finden sich ziemlich reichliche, weiche Coagula.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Lungenschwindsucht verläuft unter einem verschiedenen Bilde, je nachdem die Symptome vom Anfang bis zum Ende durch pneumonische Prozesse bedingt sind, oder je nachdem sich zu diesen später eine Tuberculose gesellt, oder endlich, je nachdem die Krankheit mit einer Tuberculose der Lunge beginnt. In den meisten Fällen lassen sich diese drei Formen mit annähernder Sicherheit von einander unterscheiden.

Wir wollen zunächst die einzelnen Symptome, welche überhaupt bei Kranken mit Lungenschwindsucht beobachtet werden, einer kurzen Analyse unterwerfen und dabei berücksichtigen, welchem der bei der Lungenschwindsucht in Frage kommenden Prozesse jedes derselben angehört, und wollen dann versuchen, ein übersichtliches Bild des Verlaufes jener drei Hauptformen zu entwerfen.

Eine gesteigerte Athemfrequenz kommt bei allen Formen der Lungenschwindsucht, wenn auch in verschiedenem Grade, vor und hat mannigfache Ursachen. — Mässige Steigerung der Athemfrequenz ist keineswegs immer mit dem lästigen Gefühle des ungenügend oder nur mit Anstrengung befriedigten Athembedürfnisses, mit *Dyspnoë* verbunden. Sehr häufig empfinden Kranke, selbst mit vorgeschrittener Lungenschwindsucht, nur vorübergehend bei solchen Gelegenheiten, bei welchen das Athembedürfniss durch verstärkten Umsatz gesteigert ist, *Dyspnoë*, während in der Ruhe ihre Mittel ausreichen, um ohne lästige Anstrengung dem Blute die genügende Menge Sauerstoff zuzuführen und die im Körper bereitete Kohlensäure abzugeben. Andererseits kann eine beträchtliche und anhaltende, mit *Dyspnoë* verbundene Steigerung der Athemfrequenz, welche selbstverständlich durch die erwähnten

Veranlassungen noch vermehrt wird, zu den lästigsten Symptomen der Lungenschwindsucht gehören.

Die vermehrte Athemfrequenz und resp. die Dyspnoë der phthisischen Kranken beruht theils auf der Verkleinerung der athmenden Fläche, theils auf dem begleitenden, die Bronchiallumina verengernden Katarrhe, theils — aber nur selten — auf Schmerzen beim Respiriren, theils endlich und vor Allem auf dem Fieber. In der Regel ist nur dann Dyspnoë vorhanden, wenn mehrere dieser Factoren gleichzeitig wirksam sind. So kann die athmende Fläche ausserordentlich verkleinert sein, ohne dass die Kranken Dyspnoë empfinden und ohne dass die Respiration in der Ruhe beträchtlich beschleunigt ist, wenn zur Zeit weder erhebliche Katarrhe, noch Schmerzen beim Athmen, noch Fieber vorhanden sind. Viele Kranken, deren Lungen in einem so grossen Umfange verdichtet und zerstört sind, dass kaum die Hälfte der Lungencapillaren für den Gasaustausch übrig geblieben ist, haben, wenn sie still sitzen oder im Bett liegen, sogar die normale Zahl von Athemzügen. Diese Erscheinung erklärt sich einfach daraus, dass gesunde Menschen unter gewöhnlichen Verhältnissen nur einen sehr kleinen Theil ihrer für den Respirationsact disponiblen Mittel zu verwenden brauchen, um das Athembedürfniss zu befriedigen. Auch ist nicht zu übersehen, dass bei Verdichtungen und Zerstörungen der Lunge die noch vorhandenen und zugänglichen Alveolen bei einem Athemzuge von gewöhnlicher Tiefe durch die eindringende Luft stärker ausgedehnt werden, und dem entsprechend während der Expiration mehr Luft entweichen lassen, als die Alveolen einer gesunden Lunge. Dieser verstärkte Luftwechsel in den vorhandenen Alveolen compensirt augenscheinlich wenigstens zum grossen Theil den durch das Fehlen der untergegangenen Alveolen entstehenden Ausfall.

Durch die sich dem physikalischen Nachweis in der Regel entziehenden Tuberkelgranulationen wird eine grosse Zahl zerstreuter Alveolen ausgefüllt und eine grosse Zahl von Bronchiolen verschlossen, also die Athmungsfläche beträchtlich verkleinert. Eine hohe Athemfrequenz ohne Dämpfung des Percussionsschalls und ohne Bronchialathmen gehört daher zu den wichtigsten Symptomen der tuberculösen Schwindsucht im engeren Sinne. Beobachtet man, dass ein Kranker, welcher mit einer Verdichtung und Zerstörung der Lunge bisher wenig oder gar nicht kurzathmig gewesen ist, eine hohe Athemfrequenz und eine lästige Dyspnoë bekommt, ohne dass sich diese Erscheinung aus einer physikalisch nachweisbaren Zunahme der Verdichtung und Zerstörung der Lunge, aus einer Steigerung des Fiebers etc. erklären lässt, so ist dringender Verdacht vorhanden, dass zu der bestehenden Phthisis eine Tuberculose hinzugetreten ist. Es gibt Fälle, in welchen wir allein aus dem Missverhältniss zwischen dem

geringen Umfang der Dämpfung und dem hohen Grad der Athemfrequenz auf den Eintritt dieser Complication schliessen können.

Es bedarf keiner weiteren Auseinandersetzungen, weshalb die Athemfrequenz phthisischer Kranken sowohl durch pleuritische Schmerzen, als durch die Exacerbation und Ausbreitung des die Schwindsucht begleitenden Bronchialkatarrhs, als durch die Complicationen mit pleuritischen Ergüssen, Hydro- und Pneumothorax u. s. w. gesteigert wird.

Auch dass das Fieber die Athemfrequenz erhöht, ist selbstverständlich, denn das Fieber beruht auf einer krankhaft gesteigerten Wärmeproduction, durch welche der Körper überheizt wird. Das Athembedürfniss muss beim Fieber, ebenso wie bei jeder Körperanstrengung, wachsen, weil bei dem einen, wie bei dem andern Vorgang mehr Kohlensäure gebildet und mehr Sauerstoff verbraucht wird. Vergleicht man die Höhe der Athemfrequenz mit der Höhe der Körpertemperatur und der Pulsfrequenz bei phthisischen Kranken, so stellt sich heraus, dass das gesteigerte Athembedürfniss zum Theil durch eine grössere Tiefe der Athemzüge befriedigt wird, denn den steilen Curven, welche durch die meist sehr beträchtlichen Schwankungen der Morgen- und Abendtemperatur entstehen, entsprechen fast niemals gleich steile Curven der Athemfrequenz. Nur selten beträgt die Steigerung der letzteren in den Abendstunden 6 bis 8, in vielen Fällen 3 bis 4 Athemzüge in der Minute; in manchen Fällen ist gar keine Steigerung zu bemerken.

Schmerzen auf der Brust und in den Schultern fehlen oft während des ganzen Verlaufes der Krankheit. Im Allgemeinen begleiten sie häufiger die pneumonischen als die tuberculösen Prozesse. In solchen Fällen, in welchen man, weil die physikalische Untersuchung im Stich lässt, zweifelhaft ist, ob man es mit kleinen, zerstreuten, pneumonischen Herden, oder mit Tuberkeln zu thun hat, können daher pleuritische Schmerzen für die Diagnose und Prognose Bedeutung gewinnen, zumal wenn neben denselben blutig gefärbte Sputa vorhanden sind.

Husten und Auswurf gehen in zahlreichen Fällen der Lungenschwindsucht längere oder kürzere Zeit vorher und gehören dann dem prodromalen Katarrhe an, welcher durch Fortpflanzung auf die Alveolen zu katarrhalischer Pneumonie und durch käsige Umwandlung und späteren Zerfall des Entzündungsproductes zur Lungenschwindsucht führt. Es ist von der grössten Wichtigkeit, dass man bei jedem Kranken zu constatiren sucht, ob sich Fieber, Abmagerung, Erbleichen der Hautdecken etc. erst eingestellt hatten, nachdem der Kranke längere Zeit gehustet und massenhafte Sputa ausgeworfen hatte, oder ob jene Erscheinungen gleichzeitig mit dem Husten, der Kurzathmigkeit und bevor der Auswurf reichlich wurde, eingetreten sind. Im ersteren Falle, welcher bisher in der Weise gedeutet wurde, dass

sich Fieber und Abmagerung erst in einem vorgerückten Stadium der Tuberculose zu den übrigen Symptomen hinzugesellt habe*), ist es *ceteris paribus* wahrscheinlicher, dass man es mit pneumonischen Prozessen zu thun hat, im letzteren Fall dagegen, dass es sich um eine tuberculöse Schwindsucht handelt.

Die Dauer des prodromalen Katarrhs ist verschieden. Es kommt vor, dass bereits in der zweiten oder dritten Woche nach dem Beginn desselben deutliche Zeichen einer Fortpflanzung des Prozesses auf die Alveolen und eine Phthisis incipiens nachzuweisen sind. Hierher gehören nicht nur die meisten Fälle, in welchen sich die Schwindsucht unmittelbar an die Masern und den Keuchhusten anschliesst, sondern auch viele von denjenigen Fällen, in welchen die Tuberculose angeblich unter dem Bilde oder der Maske eines katarrhalischen Fiebers oder einer Grippe beginnt. — Andererseits kommt es vor, dass ein Katarrh Monate oder Jahre lang besteht und sich im Winter verschlimmert, im Sommer bessert, bis er endlich auf die Alveolen übergreift. In solchen Fällen ist der Arzt oft vollständig ruhig geworden, weil trotz des Hustens und des Auswurfs der Kranke nicht gefiebert, seine Kräfte bewahrt hat und in einem guten Ernährungszustande geblieben ist. Da ändert sich plötzlich die Scene und die Zeichen der Schwindsucht treten zu Tage.

Auch der ursprüngliche Sitz des Katarrhs, welcher diese gefährliche Wendung nimmt, ist in den einzelnen Fällen verschieden. Zuweilen handelt es sich von Anfang an um einen Katarrh der feinsten Bronchialäste, aber nicht selten beginnt auch die katarrhalische Erkrankung im Kehlkopf und in der Trachea und verbreitet sich erst später auf jene gefährlichen Provinzen, von welchen dann das Uebergreifen des Prozesses auf die Alveolen erfolgt. Wie häufig solche Fälle sind, zeigt die nachfolgende Schilderung, welche *Andral*, ein unbedingter Anhänger der *Laennec'schen* Lehre, im vierten Bande der *Clinique médicale* von denselben gibt:

La phlegmasie des voies aériennes, dont les symptômes précèdent ceux des tubercules, n'a pas toujours son point de départ dans les petites ramifications bronchiques, ni même dans les grosses bronches. Loin de là nous l'avons vue plus d'une fois commencer par la partie supérieure du canal aérien, et, par exemple, ne consister d'abord que dans une simple laryngite. Les individus qui sont dans ce cas, et qu'il faut d'ailleurs distinguer de ceux chez lesquels la laryngite ne survient qu'à une époque plus ou moins avancée de la phthisie pulmonaire, n'ont encore présenté aucune espèce de symptôme qui puisse révéler chez eux l'existence d'une affection quelconque du poulmon, lorsqu'ils sont atteints d'une angine

*) Nach *Louis* ist dies bei $\frac{1}{3}$ der Kranken der Fall, während nur bei $\frac{1}{3}$ das Fieber gleichzeitig mit dem Husten etc. beginnt.

qui ne présente d'abord rien de grave. Cependant la voix reste enrouée; le larynx est le siège d'un sentiment de gêne plutôt que d'une véritable douleur; au bout d'un temps plus ou moins long, la toux revient par quintes plus fatigantes; la sensation pénible, bornée d'abord au larynx, s'étend successivement à la trachée-artère et aux bronches; chaque quinte de toux détermine une sorte de picotement désagréable, une chaleur incommode, quelquefois même une véritable douleur derrière le sternum: ici on peut suivre en quelque sorte pas à pas les progrès de la phlegmasie, qui s'est successivement propagée des organes de la déglutition et de la voix à la trachée-artère, aux bronches et à leurs ramifications. Alors seulement la maladie revêt un caractère plus grave: la circulation se trouble; la nutrition commence à s'altérer, et bientôt on ne peut plus douter que des tubercules (!) n'aient pris naissance dans le parenchyme pulmonaire.

Bei schlecht ernährten, schwächlichen Personen ist das Uebergreifen des Katarrhs auf die Alveolen und die käsige Umwandlung des Infiltrates mehr zu fürchten, als bei gut ernährten und robusten Menschen. Solche Individuen, bei welchen die concrete Erfahrung vorliegt, dass sie häufig an Katarrhen gelitten haben, und dass die früheren Katarrhe sehr langwierig gewesen sind, sind besonders bedroht (siehe §. 1.).

Endlich geben zuweilen die während des prodromalen Katarrhs ausgeworfenen Sputa Anhalt für die Beurtheilung der Gefahr. Bemerkt man in den Sputis feine, scharf contourirte, saturirt gelbe Streifen, so ist dies mali ominis, denn es beweist, dass der Katarrh seinen Sitz in den feinsten Bronchien hat, und dass das Product desselben sehr zellenreich ist. Bei diesem Sitze und bei dieser Form des Katarrhs ist das Uebergreifen desselben auf die Alveolen am Meisten zu fürchten. Für die meisten Kliniker und Aerzte, welche unseren Standpunkt nicht theilen, sondern jede Lungenschwindsucht von einer Tuberculose ableiten, sind die *crachets striés de lignes jaunes* (Louis) selbstverständlich nicht Zeichen eines prodromalen Katarrhs, sondern Zeichen einer Phthisis oder Tuberculosis incipiens.

Während der Krankheit selbst fehlen Husten und Auswurf nur selten, doch kommen einzelne Fälle vor, in welchen die Infiltration der Lunge und die käsige Umwandlung derselben ohne eine vorausgegangene oder gleichzeitige Erkrankung der Bronchialschleimhaut erfolgt. Bei solchen Kranken fehlt im Beginn des Leidens oft jeder Husten und jeder Auswurf. Fiebererscheinungen, gestörtes Allgemeinbefinden, Appetitlosigkeit, Schwäche und Abmagerung bilden die hervorstechenden und schwer zu deutenden Symptome, bis die physikalische Untersuchung der Brust den Sachverhalt aufklärt. — Wenn bei einer gleichzeitig vorhandenen Darmschwindsucht starke Durchfälle eintreten, so können auch in den vorgeschrittenen Stadien der Lungenschwind-

sucht Husten und Auswurf zurücktreten, oder gänzlich aufhören, eine Erscheinung, welche sich einigermaßen daraus erklärt, dass die starke Reizung der Darmschleimhaut eine Ableitung von der Bronchialschleimhaut bewirkt.

Ein heiserer oder klangloser Husten gehört zu den wichtigsten Zeichen der tuberculösen Lungenschwindsucht oder der Complication einer ursprünglich auf destruierenden Entzündungsprozessen beruhenden Lungenschwindsucht mit einer Tuberculose. Die höchst interessanten Fälle, in welchen bei phthisischen Kranken die Alteration der Stimme und des Hustentones die Folge einer durch Druck pleuritischer Schwarten auf den Recurrens entstandenen Stimmbandlähmung ist (s. S. 62), sind verschwindend selten gegenüber denjenigen Fällen, in welchen den genannten Symptomen tuberculöse Geschwüre der Schleimhaut zu Grunde liegen. Wird der Husten erst in einem vorgerückten Stadium der Schwindsucht rau und klanglos, so spricht dies für eine consecutive Tuberculose; hat er dagegen von Anfang an, und namentlich zu einer Zeit, in welcher die Sputa noch zäh und durchsichtig sind und die physikalische Untersuchung der Brust keine groben Anomalieen nachweist, jenen Charakter, so ist Verdacht auf eine primäre Tuberkelschwindsucht vorhanden. — Nicht selten beginnt, wie wir früher erwähnt haben, die Tuberkelentwicklung in der Trachea und im Larynx und verbreitet sich erst später in die feineren Bronchien.

Die im Verlaufe der Lungenschwindsucht ausgeworfenen Sputa sind zwar zum grössten Theil das Product des die Krankheit complicirenden Katarrhs, können aber gewisse Eigenthümlichkeiten darbieten, durch welche die Feststellung der Diagnose wesentlich gefördert wird.

Wir können den Ausspruch *Canstatt's*, dass es ein sehr bedenkliches und den Verdacht einer „Tuberculose“ in hohem Grade erregen des Symptom sei, wenn bei hartnäckigem Husten und Fieber die Sputa lange Zeit den rohen Charakter, wie von acuter Bronchitis behalten, Wort für Wort unterschreiben, denn in der That gerade die Entwicklung von Tuberkeln auf der Bronchialschleimhaut pflegt von anhaltendem und quälendem Husten und jenem spärlichen Auswurf, welcher, arm an Formbestandtheilen, dem „Sputum crudum“ der älteren, dem „rein schleimigen Sputum“ der neueren Autoren entspricht, begleitet zu sein.

Ergibt die mikroskopische Untersuchung, dass die früher erwähnten, von saturirt gelben, scharf contourirten Streifen durchzogenen Sputa elastische Fasern enthalten, welche durch ihre Lagerung und Krümmung nicht verkennen lassen, dass sie den Alveolenwänden angehören, so ist die Eventualität, welche, wie wir gezeigt haben, bei dem Auftreten jener Sputa zu fürchten ist, eingetreten. Die massenhafte Zellenbildung hat von der Oberfläche der Bronchialschleimhaut auf die Wand der Bronchien und

auf die Umgebung derselben übergreifen: der Nachweis jener elastischen Fasern im Auswurf ist ein sicheres Kennzeichen der Phthisis.

Die innige Beimischung von Blut zu schleimig-eitrigen Sputis, wodurch dieselben eine gleichmässig gelbrothe Farbe bekommen, ist pathognostisch für die chronische Pneumonie, und wir dürfen aus dem Vorkommen solcher Sputa im Verlauf eines chronischen Katarrhs mit grosser Wahrscheinlichkeit auf das Uebergreifen desselben auf die Alveolen schliessen.

Haben sich Cavernen in der Lunge gebildet, so tritt eine eigenthümliche Form des Auswurfs auf, welche allgemein als pathognostisch für die Lungenschwindsucht und vielfach mit Unrecht als pathognostisch für die Lungentuberculose bezeichnet wird. Man findet im Speibecken rundliche, münzenförmige graue Sputa, welche voneinander durch mehr oder weniger grosse Mengen helleren Bronchialschleims getrennt sind. Wenn man den Auswurf in einem tieferen Glase aufgefangen hat, sieht man unregelmässig geballte, undurchsichtige rundliche Klumpen mit fetziger Peripherie langsam zu Boden sinken. Diese Sputa globosa fundum petentia der alten Aerzte sind ein fast sicheres Zeichen, dass in den Lungen Cavernen enthalten sind. Sie bestehen mikroskopisch theils aus jungen, granulirten Zellen mit Zeichen der Fettmetamorphose, theils aus einer sehr beträchtlichen Menge unregelmässig eckiger Körper und feinkörniger Detritusmassen; sie enthalten endlich sehr oft elastische Fasern aus den Alveolenwänden. Die Undurchsichtigkeit und grüngraue Färbung beruht darauf, dass sie in ungewöhnlicher Menge Formbestandtheile enthalten, welche ihnen bei dem längeren Verweilen in den Cavernen beigemischt wurden; die rundliche Form beruht darauf, dass die Sputa überhaupt Neigung haben, auch ausgeworfen die Gestalt der Räume beizubehalten, in welchen sie in der Lunge enthalten waren. Die Neigung, in dem Bronchialsecret zu Boden zu sinken, beruht darauf, dass ihnen in den Cavernen wenig Luft beigemischt ist, während das Bronchialsecret, durch die inspirirte und expirirte Luft agitirt, mehr Luftblasen einschliesst und leichter ist.

Die kleinen rundlichen, käsigen, übelriechenden Bröckel, welche sich zuweilen im Auswurf zeigen und namentlich von Laien für Tuberkel selbst gehalten werden, sind fast immer eingedicktes Secret der Tonsillen; nur zuweilen sind es kleine diphtheritische Schorfmassen aus den Cavernenwänden.

Die chemische Untersuchung gibt keinen Anhalt für die Unterscheidung der bei einem einfachen Bronchialkatarrh und bei der Lungenschwindsucht ausgeworfenen Sputa.

Fieber gehört zu den constantesten Symptomen sowohl der auf chronischen Pneumonien, als der auf einer Tuberculose beruhenden Lungenschwindsucht. *Ziemssen* hat gezeigt, dass bei Kindern

das Uebergreifen des Katarrhs auf die Lungenalveolen constant mit einer beträchtlichen Steigerung der Körpertemperatur und der Pulsfrequenz verbunden ist. Das gilt in gleicher Weise von dem Beginn einer katarrhalischen Pneumonie bei erwachsenen Personen. Die Behauptung von *Louis*, dass bei der Mehrzahl ($\frac{4}{5}$) der Kranken erst in einem mehr oder weniger vorgerückten Stadium der Tuberculose sich Fieber einstelle, findet darin ihre Erklärung, dass der genannte Forscher auf dem *Laennec'schen* Standpunkte steht und deshalb den prodromalen Katarrh von einer bereits vorhandenen Tuberculose ableitet. Wir haben wiederholt auf die gefährlichen Folgen dieses Irrthums aufmerksam gemacht, und glauben versichern zu können, dass durch eine genaue Controle der Körpertemperatur und der Pulsfrequenz bei jedem einfachen Katarrhe und durch die sorgfältigste Behandlung jedes Falles, bei welchem im Verlaufe eines verschleppten Katarrhs sich Fieber einstellt, der Entwicklung und dem Fortschreiten der Lungenschwindsucht sehr häufig vorgebeugt werden kann.

Wie das Auftreten von Fieber ein wichtiges Zeichen für das Uebergreifen eines Katarrhs von der Bronchialschleimhaut auf die Alveolen ist, so gibt auch das Fortbestehen desselben den wichtigsten Anhalt dafür, dass die pneumonischen Prozesse nicht abgelaufen sind. Die Curven, welche bei der graphischen Darstellung der Morgen- und Abendtemperaturen phthisischer Kranken entstehen, zeigen gewöhnlich eine auffallende Uebereinstimmung, und man kann aus ihnen fast mit derselben Sicherheit auf eine Lungenschwindsucht schliessen, wie dieses beim Abdominaltyphus und bei der acuten croupösen Pneumonie der Fall ist. Die Differenz der Morgen- und Abendtemperatur beträgt in der Regel 1 bis 1,5°, selten ist sie kleiner, sehr oft bedeutend grösser; oft findet man, dass die Temperatur in den Morgenstunden annähernd normal ist, während sie in den Nachmittags- und Abendstunden bis auf 39° oder noch höher steigt. Dieser Gang der Temperatur ist nicht etwa allen Consumtionsfiebern eigen. Bei der Vergleichung der Temperaturcurve eines Phthisikers mit der eines an einer langwierigen peripherischen Eiterung, Caries etc. leidenden Kranken ergibt sich eine grosse Verschiedenheit, namentlich in Betreff der Regelmässigkeit der morgendlichen Remissionen und der abendlichen Exacerbationen. Wir sind mit umfangreichen Untersuchungen über das hektische Fieber der Phthisiker, namentlich über die Momente, durch welche der regelmässige Verlauf desselben gestört wird, noch nicht zum Abschluss gekommen, aber wir können bereits jetzt aussprechen, dass bei der tuberculösen Schwindsucht im engeren Sinne und bei dem Hinzutreten einer Tuberculose zu einer destruierenden Pneumonie die Differenzen in den Morgen- und Abendtemperaturen in der Regel weit unbedeutender sind. Wir stellen deshalb *ceteris paribus*, so lange das Fieber eine *Febris remittens* mit fast intermit-

tirendem Typus ist, eine bessere Prognose, als wenn dasselbe sich einer Febris continua nähert. Bei jenem Verlaufe ist es uns in zahlreichen Fällen gelungen, das Fieber zu mässigen oder gänzlich zu beseitigen, und damit den Kräfte- und den Ernährungszustand der Kranken bedeutend zu heben, während wir bei Kranken, bei welchen das Fieber keine Morgenremissionen zeigt, keine derartigen Erfolge aufzuweisen haben.

Wenn die käsigen Massen eingekapselt oder nachträglich verflüssigt und resorbiert sind, kann das Fieber vollständig aufhören, und es kommt nicht selten vor, dass Kranke mit umfangreichen Cavernen in den Lungenspitzen völlig fieberfrei sind. In diesen Fällen (in welchen die Pneumonie den Ausgang in Induration genommen hat) contrastiren zuweilen die physikalischen Zeichen und die Tag für Tag vorzugsweise in den Morgenstunden ausgeworfenen geballten Sputa in greller Weise mit dem subjectiven Wohlbefinden des Kranken, mit seinem frischen und gesunden Ansehen und mit dem Zustand seiner Kräfte und seiner Ernährung. Dass solche Personen trotz des Ausgangs ihrer bisherigen Krankheit in relative Genesung dennoch in Gefahr sind, durch Recidive pneumonischer Prozesse oder durch eine consecutive Tuberculose an der Schwindsucht zu sterben, haben wir zur Genüge auseinandergesetzt, und wir müssen es als praktisch empfehlen, dass man bei denselben die Körperwägungen und zeitweiligen Temperaturbestimmungen fortsetzen lässt, um zu controliren, ob nicht etwa eine jener Eventualitäten eingetreten ist. — Aus dieser Darstellung ergibt sich, dass die Thermometrie bei der Lungenschwindsucht für die Diagnose, für die Prognose und für die Therapie eine mindestens ebenso grosse, ja eine noch grössere Bedeutung hat, als bei irgend einer anderen Krankheit.

Die Blutverarmung und die Abmagerung, Symptome, welchen die Schwindsucht ihren Namen verdankt, besprechen wir deshalb erst nach dem Fieber, weil es für uns keinem Zweifel unterliegt, dass das Fieber die hauptsächlichste Quelle derselben ist. — Unter den Beweisen für die Richtigkeit der Theorie, dass die fieberhafte Steigerung der Körpertemperatur auf einer vermehrten Wärmeproduction beruht, gehört die rapide Abnahme des Körpergewichts selbst bei einem Fieber von kurzer Dauer zu den schlagendsten. Gerade bei Kranken mit Lungenschwindsucht ist auf meiner Klinik seit Jahren durch unzählige Messungen und Wägungen constatirt, dass die Ab- und Zunahme des Körpergewichts mit der Höhe des Fiebers und resp. mit dem Verschwinden desselben in Einklang stehen. Die Annahme, dass ein continuirliches Fieber von mässiger Intensität, zumal wenn der Kranke anhaltend das Bett hütet, weniger consumirt, als ein Fieber, bei welchem, wie bei der Febris hectica phthisischer Kranken, die Temperatur täglich von einer annähernd normalen auf eine beträchtliche Höhe ansteigt, ist sehr verlockend. Jedenfalls ist die

Wärmeproduction und der Verbrauch der Körperbestandtheile während des schnellen Steigens der Temperatur, wie dies von *Immermann* bewiesen ist, eine sehr bedeutende, aber wir nehmen dennoch Anstand, die Richtigkeit jener Hypothese vertreten zu wollen. — Die Erkenntniss, dass vor Allem durch das Fieber die Kräfte und die Körperbestandtheile der phthisischen Kranken consumirt werden, ist für die Behandlung der Lungenschwindsucht von der grössten Bedeutung.

Physikalische Symptome.

Die Adspection ergibt bei vielen Kranken, welche an ausgesprochener Lungenschwindsucht leiden oder der Schwindsucht verdächtig sind, den sogenannten „phthisischen Habitus.“ Man versteht unter demselben eine eigenthümliche Beschaffenheit des Körpers, welche eine mangelhafte Ernährung und Ausbildung desselben anzeigt, und bei Personen gefunden wird, auf welche vor vollendeter Formation ihres Körpers schwächende, die normale Entwicklung hemmende Einflüsse eingewirkt haben. Der Knochenbau solcher Personen ist gracil, ihre Haut dünn, ihre Wangen haben eine zarte Röthe, die Sclera ist bläulich, das Unterhautbindegewebe arm an Fett. Die Musculatur ist schwach entwickelt, die Halsmuskeln lassen den Thorax herabsinken, so dass der Hals zu lang erscheint; die Intercostalmuskeln gestatten den Rippen, sich weit von einander zu entfernen, die Intercostalräume sind breiter, der Insertionswinkel der Rippen an das Sternum spitzer, der ganze Brustkorb flacher und meist schmaler und länger als bei kräftigen und musculösen Personen. Oft sind auch die Schultern nach Vorn herabgesunken, und die inneren Ränder der Schulterblätter stehen flügelartig hervor.

Man hat neuerdings die diagnostische und prognostische Bedeutung des phthisischen Habitus vielfach unterschätzt. Es unterliegt keinem Zweifel, dass viele Menschen mit phthisischem Habitus von der Schwindsucht verschont bleiben und ein hohes Alter erreichen. Diese Thatsache aber widerstreitet keineswegs der Behauptung, dass der phthisische Habitus ein werthvolles Kennzeichen von Schwäche und Vulnerabilität der Constitution ist und eine Anlage zur Lungenschwindsucht anzeigt (s. S. 236). Findet man bei einem Kranken mit phthisischem Habitus einen Katarrh der Lungenspitzen, so ist mehr zu fürchten, dass derselbe auf die Alveolen übergreifen werde oder bereits übergegriffen habe, als wenn ein solcher Katarrh einen musculösen, stämmigen Menschen befällt.

Das Eingesunkensein der Supra- und Infraclaviculargruben auf einer oder auf beiden Seiten, welches in der bisherigen Symptomatologie der Lungenschwindsucht eine grosse Rolle spielt, bedeutet weder eine Tuberculose, noch eine käsige Infiltration, noch einen Zerfall des Lungengewebes, sondern stets und

allein die Verkleinerung der Lungenspitze durch Induration und Schrumpfung. Da nur dieser Prozess das Einsinken des Thorax bewirkt, so ist das in Rede stehende Symptom sogar ein wichtiges Zeichen für einen der günstigsten Ausgänge, für die relative Heilung der Ernährungsstörungen, welche der Lungenschwindsucht am Häufigsten zu Grunde liegen. Wir dürfen nur da, wo neben diesem Symptom andere vorliegen, aus welchen wir auf eine fortschreitende Zerstörung schliessen können, die Diagnose auf Lungenschwindsucht stellen.

Die Abschwächung der respiratorischen Excursionen in den oberen Abschnitten des Thorax hat, wenn sie mit dem Eingesunkensein der entsprechenden Stellen zusammenfällt, die gleiche Bedeutung, welche wir jenem Symptome beigelegt haben. Es kann in solchen Fällen das geschrumpfte und für den Zutritt der Luft unzugänglich gewordene Lungenparenchym dem Zug der Inspirationsmuskeln nicht nachgeben. — Haben die Stellen, welche bei der Inspiration zurückbleiben, ihre normale Wölbung, ist aber der Percussionsschall oberhalb derselben dumpf und leer, so dürfen wir in Verbindung mit diesem letzteren Symptom auf eine umfangreiche Verdichtung des Lungenparenchyms und am Wahrscheinlichsten auf eine pneumonische Infiltration schliessen. — Geschwächte Athembewegungen an einer Stelle, an welcher die Percussion keine Dämpfung, sondern einen normalen oder etwas leeren und tympanitischen Schall nachweist, sind verdächtig für Tuberkel, aber kein sicheres Zeichen derselben, da auch kleine zerstreute lobuläre Pneumonien, ohne den Percussionsschall zu dämpfen, die respiratorischen Excursionen abschwächen können.

Ein ungewöhnlich verbreiteter Herzstoss und eine Dislocation der Herzspitze nach Aussen findet sich häufig bei Induration und Schrumpfung des linken oberen Lungenlappens, wodurch der Herzbeutel in grosser Ausbreitung blossgelegt und das Herz nach Links verzogen wird. Auch dieses Symptom bedeutet ebenso wie das Eingesunkensein der Brustwand die relative Heilung eines pneumonischen Vorganges und nur da, wo neben demselben auch Symptome einer Zerstörung der Lunge durch entzündliche oder tuberculöse Prozesse, Fieber, Abnahme des Körpergewichts etc. vorhanden sind, dürfen wir derartige Kranken für phthisisch erklären.

Die Palpation, welche man übrigens auch zu Hülfe nimmt, um die Excursionen der Thoraxwand und etwaige Dislocationen des Herzstosses zu controliren, lässt bei phthisischen Kranken nicht selten ein abnormes Verhalten des Pectoralfremitus erkennen. Am Häufigsten ist der Pectoralfremitus oberhalb grosser, lufthaltiger, mit einem offenen Bronchus communicirender Cavernen verstärkt. Auch durch lobuläre Infiltrationen und durch ausgebreitete Tuberculose, welche zu Relaxationen des Lungengewebes geführt hat, kann eine Verstärkung des Pectoralfremitus hervorgebracht

werden. Indessen nach *Seitz*, auf dessen Autorität ich grosses Gewicht lege, lässt sich gerade bei der Lungenschwindsucht das Verhalten der Stimmvibrationen nur selten diagnostisch verwerthen.

Die Percussion gibt für die Diagnose der Lungenschwindsucht sehr wichtige Anhaltspunkte.

Seitdem ich durch *Seitz* darauf aufmerksam geworden bin, dass sich die obere Grenze der Lunge mit Leichtigkeit bestimmen lässt — und zwar vorn leichter als hinten, und bei geöffnetem Munde, weil sich dann der tympanitische Schall der Trachea schärfer von dem nicht tympanitischen der Lungenspitze abhebt, leichter als bei geschlossenem Munde — versäume ich es niemals, Kranke mit chronischem Lungenleiden auch in dieser Richtung zu untersuchen. Ich kann bestätigen, dass die Höhe der Lungenspitze, welche unter normalen Verhältnissen auf beiden Seiten gleich ist und vom Schlüsselbein gemessen drei bis fünf Centimeter beträgt, bei chronischen Erkrankungen der Lunge sehr häufig, namentlich auf einer Seite, weit niedriger gefunden wird. Der niedere Stand der oberen Lungengrenze beweist, wie das Eingesunkensein der Supra- und Infraclaviculargruben, Induration und Schrumpfung der Lungenspitzen.

Eine Dämpfung des Percussionsschalls, welche vorzugsweise in der Ober- und Unterschlüsselbeingegend, sowie auf dem Schlüsselbein selbst und am Rücken in der Regio suprascapularis und supraspinata beobachtet wird, gilt selbst bei vielen Laien als pathognostisch für die Lungenschwindsucht. Die meisten Kranken, welche einen neuen Arzt consultiren, wissen genau anzugeben, wie gross bei der letzten Untersuchung der Umfang der Dämpfung gewesen ist. Der gedämpfte Schall an den genannten Stellen bedeutet, dass das Lungenparenchym in grösserem Umfang infiltrirt oder durch Bindegewebsneubildung verödet ist; niemals entsteht durch eine Tuberculose eine so ausgebreitete Verdichtung, dass der Percussionsschall gedämpft wird. Im Allgemeinen ist es daher günstig, wenn der Umfang der Dämpfung mit den übrigen Erscheinungen im Einklang steht und wenn sich entsprechend der Zunahme der Krankheit die Dämpfung ausbreitet. Verhält es sich anders, so ist zu fürchten, dass man es mit einer Tuberculose zu thun hat.

Ein nicht gedämpfter, aber leerer und tympanitischer Percussionsschall kann bei lobulären Infiltrationen und bei Miliartuberkeln, wenn durch dieselben der Luftgehalt in der Lunge vermindert und das Gewebe derselben relaxirt ist, vorkommen. Weit häufiger aber ist bei den genannten Zuständen keine Abweichung des Percussionsschalls nachzuweisen. Ein deutlich tympanitischer Schall kommt am Häufigsten oberhalb lufthaltiger Cavernen vor. Wird die Höhe des tympanitischen Schalls durch Oeffnen und Schliessen des Mundes verändert, so ist dies ein sicheres Zeichen einer Caverne.

Aus dem bei der Lungenschwindsucht sehr selten vorkommenden metallisch klingenden Percussionsschall darf man schliessen, dass unter der percutirten Stelle eine grosse leere Caverne mit glatten, regelmässig gebauchten Wänden vorhanden ist, aber nur wenn man sicher ist, dass man es nicht mit einem Pneumothorax zu thun hat. — Das Geräusch des gesprungenen Topfes kommt dadurch zu Stande, dass man beim Percutiren die Luft aus einer oberflächlich gelegenen dünnwandigen Caverne in eine benachbarte Caverne oder in einen Bronchus austreibt, wobei das zischende Geräusch entsteht, welchem das Bruit de pot fêlé sein charakteristisches Gepräge verdankt.

Die Auscultation ergibt im Beginn der Krankheit und oft noch in vorgeschrittenen Fällen keine anderen Abweichungen, als die Zeichen eines Katarrhs in der Lungenspitze, geschwächtes oder statt dessen auffallend scharfes, zuweilen in mehreren Absätzen — saccadirt — erfolgendes Athmungsgeräusch, besonders verschärftes und prolongirtes Expirationsgeräusch, vor Allem aber Rasselgeräusche der verschiedensten Art und eigenthümlich knarrende Rhonchi. Zuweilen verschwindet das feuchte Rasseln und das Knacken und Knarren, wenn der Kranke kräftig gehustet hat. Häufiger werden diese Geräusche nur während der ersten Athemzüge, welche auf einen Hustenstoss folgen, gehört (*Seitz*). Es ist daher immer gerathen, die Kranken, während man sie auscultirt, von Zeit zu Zeit zum Husten aufzufordern. — Die Thatsache, dass peribronchitische und pneumonische Herde, so lange sie nicht zu umfangreichen Verdichtungen geführt haben, Tuberkel und Tuberkelconglomerate, von lufthaltigem Parenchym umgebene Cavernen keine anderen Auscultationserscheinungen, als die eines Katarrhs hervorrufen, ist leicht verständlich, aber wir müssen mit grosser Entschiedenheit der sehr verbreiteten und ebenso verkehrten, als für die Kranken gefährlichen Lehre, nach welcher die Zeichen eines Katarrhs in der Lungenspitze „pathognostisch für die Lungentuberculose oder Lungenschwindsucht sind“, entgegentreten. Auch wir halten einen Katarrh in der Lungenspitze für eine bedenkliche Erscheinung; je länger derselbe besteht, um so mehr ist zu fürchten, dass er zu denjenigen Ernährungsstörungen führen wird oder bereits geführt hat, welche der Lungenschwindsucht am Häufigsten zu Grunde liegen. Aber der Schluss, dass ein Uebergreifen des Katarrhs auf die Bronchialwände und das Lungenparenchym in der That erfolgt ist, oder dass man es mit einer symptomatischen, von einer Lungentuberculose abhängenden Reizung der Bronchialschleimhaut zu thun hat, ist nur da erlaubt, wo Fieber, Abmagerung, Erbleichen der Hautdecken, elastische Fasern im Auswurf und andere Symptome der Phthisis neben den katarrhalischen Erscheinungen in der Lungenspitze vorhanden sind.

Bronchialathmen, Bronchophonie und klingende Rasselgeräusche werden bei der Lungenschwindsucht in solchen Fällen beobachtet, in welchen sich an der Oberfläche der Lunge ausgebreitete Verdichtungen des Parenchyms, welche grössere lufthaltige Bronchien oder Cavernen einschliessen, gebildet haben. So umfangreiche Verdichtungen entstehen niemals allein durch Tuberkel und Tuberkelconglomerate. Ob sie auf Infiltration oder Induration beruhen und ob sie Cavernen oder lufthaltige Bronchien enthalten, muss durch anderweitige Symptome entschieden werden. Sind die Cavernen oder die Bronchien, welche in luftleeren Lungenpartieen verlaufen, mit Secret gefüllt, so hört man kein Bronchialathmen.

Endlich hört man bei der Auscultation zuweilen Geräusche, welche das Vorhandensein von Cavernen in der Lunge vollständig ausser Zweifel stellen, und welche man deshalb als cavernöse Geräusche bezeichnet. Zu den cavernösen Geräuschen rechnen wir: 1) Grossblasige Rasselgeräusche an solchen Stellen, an welchen keine weiten Bronchien, in welchen sich grosse Blasen bilden können, vorhanden sind, also namentlich in den Lungenspitzen. 2) Den von *Seitz* als metamorphosirendes Athmen bezeichneten plötzlichen Uebergang eines scharfen, zischenden oder schlürfenden Geräusches in unbestimmtes Athmen oder Bronchialathmen, oder in unbestimmte oder klingende Rasselgeräusche. Dieses sehr häufige und sehr charakteristische Zeichen entsteht wahrscheinlich dadurch, dass im Beginn der Inspiration die Luft durch eine enge Oeffnung in eine weite Caverne eintritt, und dass auf der Höhe der Inspiration die enge Eintrittsstelle des Bronchus in die Caverne erweitert wird. 3) Das amphorische Athmen, die metallisch klingenden Rasselgeräusche und das anscheinende Springen einzelner Blasen mit metallischem Klang, das *Tintement métallique*. Diese Geräusche kann man künstlich erzeugen, wenn man über die offene Mündung einer Flasche bläst, Flüssigkeit in derselben vor dem Ohre in Bewegung setzt, oder einen Tropfen hineinfallen lässt, während man die Flasche ans Ohr legt. Nur wenn ähnliche Bedingungen in der Lunge vorhanden sind, d. h. wenn glatte, regelmässig gebaute Wände einer Höhle von beträchtlichem Umfang einander gegenüberstehen, kommen die amphorischen und metallischen Geräusche, welche den von den Wänden gleichmässig reflectirten Schallwellen ihre Entstehung verdanken, zur Beobachtung.

Nur in seltenen Fällen hat die Anwendung des Spirometers, durch welchen man die Capacität der Lunge, d. h. die Menge Luft abmisst, welche nach einer möglichst tiefen Inspiration expirirt wird, bei der Lungenschwindsucht diagnostischen Werth. Es sind dies solche Fälle, in welchen bei einem hartnäckigen Husten die Percussion und Auscultation negative Resultate ergibt, so dass der Verdacht entsteht, es möchten sich in der Lunge

lobuläre Infiltrationen oder Tuberkel entwickelt haben. Die vitale Capacität der Lunge beträgt bei erwachsenen, gesunden Männern bei uns in Deutschland etwa 3300 Kubikcentimeter, sie schwankt aber nach dem Geschlecht, dem Alter, dem Gewicht, der Grösse, so dass z. B. bei einer Grösse zwischen 5 und 6 Fuss jeder Zoll mehr die vitale Capacität um etwa 130 Kubikcentimeter steigert. Aber selbst wenn man alle diese Verhältnisse berücksichtigt, zeigen sich noch immer sehr bedeutende Schwankungen, je nachdem man mit geschickten und geübten Subjecten operirt oder mit ungeschickten, ungeübten. Hieraus ergibt sich, dass eine normale oder auffallend grosse Capacität zwar beweist, dass die Lungen gesund sind, dass geringe Verminderungen der erfahrungsmässig normalen vitalen Capacität für die Diagnose unbrauchbar sind und dass erst eine Abnahme um mehrere hundert Kubikcentimeter, welche nicht mehr von Ungeschick und der Schwäche der Inspirationsmuskeln abzuleiten ist, wenn andere Respirationshindernisse ausgeschlossen sind, zur Diagnose einer Phthisis incipiens beitragen kann.

Wir wollen es nunmehr versuchen, die wesentlichsten Züge der Krankheitsbilder zu entwerfen, unter welchen die verschiedenen Formen der Lungenschwindsucht zu verlaufen pflegen, und uns zunächst mit derjenigen Form beschäftigen, bei welcher die Krankheitserscheinungen allein durch pneumonische Prozesse und die Ausgänge derselben bedingt sind.

Nicht selten beginnt dieselbe mit mehr oder weniger stürmischen Erscheinungen unter dem Bilde einer acuten Erkrankung. Hierher gehören diejenigen Fälle, in welchen eine croupöse Pneumonie, anstatt in Zertheilung zu endigen, zu einer käsigen Infiltration und zur Lungenschwindsucht führt, ferner diejenigen Fälle, in welchen das bei einer Haemoptoë in die Bronchien und Alveolen ergossene und in denselben geronnene Blut intensive und ausgebreitete pneumonische Prozesse hervorruft und endlich solche Fälle, in welchen ein acuter Bronchialkatarrh auf die Alveolen grösserer Lungenabschnitte übergreift.

Den — übrigens seltenen — Ausgang einer croupösen Pneumonie in käsige Infiltration und Lungenschwindsucht haben wir zu fürchten, wenn am Ende der ersten oder im Anfang der zweiten Krankheitswoche das Fieber nicht aufhört, wenn es in den Abendstunden beträchtlich exacerbirt und gegen Morgen unter reichlichen Schweissen remittirt, wenn die Dämpfung am Thorax fortbesteht, wenn im Bereiche derselben noch einige Zeit feuchte, klingende Rasselgeräusche gehört und grössere Mengen schleimig-eitriger Sputa ausgeworfen werden; der Nachweis elastischer Fasern im Auswurf und cavernöser Geräusche lässt keinen Zweifel übrig, dass das käsig infiltrirte Gewebe im Zerfall

begriffen ist. Die meisten Kranken gehen schon nach wenigen Wochen, durch das heftige Fieber consumirt, zu Grunde. — Weit seltener lässt zu einer Zeit, in welcher man sich bereits den schlimmsten Befürchtungen hingegeben hat, das Leiden nach, die Sputa werden spärlicher, die Kranken fangen an, sich langsam zu erholen, aber die Dämpfung besteht fort, der Thorax sinkt im Bereich derselben allmählig ein; und nach einiger Zeit sind ausgesprochene Zeichen von Induration und Schrumpfung des erkrankten Lungenabschnittes und auch oft von bronchiektatischen Cavernen in demselben vorhanden.

In sehr ähnlicher Weise verlaufen zum Theil diejenigen pneumonischen Prozesse, welche sich unmittelbar an eine Haemoptoë oder Pneumorrhagie anschliessen und nach unserer Ansicht durch das in die Bronchien und Alveolen ergossene und in denselben geronnene Blut hervorgerufen werden. Je umfangreicher die Dämpfung ist, welche sich im Verlauf eines Bluthustens ausbildet und je länger dieselbe fortbesteht, je ausgesprochener die pleuritischen Erscheinungen sind, je heftiger der Kranke fiebert und je länger das Fieber anhält, um so mehr hat man zu fürchten, dass das verhaltene Blut und das entzündete Lungenparenchym eine käsige Metamorphose erfahren hat, und dass ausgebreitete Zerstörungen der Lunge bevorstehen. — Dass es aber auch in solchen Fällen nachträglich zu einer Verflüssigung und Resorption der käsigen Masse, oder zu einer Einkapselung derselben und durch massenhafte Bindegewebswucherung zur Induration und Schrumpfung des kranken Lungenabschnittes kommen kann, haben wir früher (S. 167) gezeigt.

Auch das Uebergreifen eines acuten Katarrhs auf zahlreiche Lungenalveolen ist zuweilen von so schweren Krankheitserscheinungen, namentlich von so heftigem Fieber und von einem so schnellen Verfall der Kräfte und des Ernährungszustandes begleitet, dass die Diagnose anfangs schwierig sein kann. Es ist in solchen Fällen verzeihlich, wenn man eine Zeit lang und bis dahin, wo man sicherere Anhaltspunkte gewinnt, auf die Vermuthung kommt, dass der Katarrh und das heftige Fieber die Folge einer Infection oder acuten Tuberkelentwicklung in der Lunge sei. Bald aber pflegt das Bild durchsichtiger zu werden. Einzelne Sputa bekommen durch innige Beimischung von Blut die für pneumonische Sputa pathognostische Färbung, es stellen sich mehr oder weniger heftige und mehr oder weniger verbreitete pleuritische Schmerzen ein, der Percussionsschall wird in den oberen Abschnitten des Thorax leer und tympanitisch und wenn die ursprünglich lobulären Herde zu umfangreichen Verdichtungen zusammenfliessen, gedämpft; unter denselben Bedingungen werden die früher unbestimmten Rasselgeräusche klingend, das Athmungsgeräusch bronchial etc. — Es kommt vor, dass diese acut entstandenen katarrhalischen Infiltrationen sich vollständig zertheilen, weit

häufiger aber, dass das infiltrirte Gewebe eine käsige Metamorphose erleidet und in kurzer Zeit zerfällt. Die meisten Fälle von galoppirender Schwindsucht, bei welcher innerhalb weniger Wochen sich umfangreiche Zerstörungen der Lunge bilden und die Kranken unter dem heftigsten Fieber in rapider Weise abmagern und zu Grunde gehen, entstehen durch das Uebergreifen eines acuten Katarrhs auf die Alveolen grösserer Lungenabschnitte und können als Ausgang einer acuten oder subacuten katarrhalischen Pneumonie in *Phthisis florida* bezeichnet werden. — Ist der in Rede stehende Prozess über einen ganzen Lungenlappen verbreitet, so kommt es selten zur nachträglichen Resorption oder zur Einkapselung der käsigen Masse und zur Induration und Schrumpfung der erkrankten Abschnitte der Lunge. Weit häufiger ist dieser Ausgang bei geringer Ausbreitung des Prozesses. In zahlreichen Fällen lässt sich das Eingesunkensein der Supra- und Infraclaviculargruben und der tiefe Rand der oberen Lungengrenze auf einen Anfall von acuter katarrhalischer Pneumonie, welche sich in die Länge gezogen und den Ausgang in Induration und Schrumpfung genommen hat, zurückführen. Nicht selten bietet sich sogar Gelegenheit dar, Kranke zu beobachten, welche in kürzeren oder längeren Pausen wieder und wieder von derartigen Anfällen heimgesucht werden, dieselben glücklich überstehen, aber von jedem Anfall eine Ausbreitung der Dämpfung, des Umfanges der eingesunkenen Stelle am Thorax zurückbehalten, bis sie endlich durch einen weniger günstig verlaufenden pneumonischen Prozess oder eine Tuberculose dahingerafft werden.

Im Gegensatz zu den bisher besprochenen Fällen kann das Uebergreifen eines Katarrhs von den Bronchien auf die Alveolen ohne stürmische Erscheinungen und sogar in einer ganz latenten Weise erfolgen. Sehr oft findet man bei Sectionen in den Lungenspitzen narbige Einziehungen, eingekapselte käsige Herde, schwielige Verdichtungen, als Residuen pneumonischer Prozesse, welche sich der Beobachtung vollständig entzogen haben. — Ebenso findet man bei vielen Menschen die Supra- und Infraclaviculargrube eingesunken und die obere Lungengrenze zu tief stehend, ohne dass sich ermitteln lässt, zu welcher Zeit und unter welchen Symptomen die Pneumonie verlaufen ist, welche zur Induration und Schrumpfung der Lungenspitze geführt hat. — Indessen bei einer irgend erheblichen Ausbreitung des Prozesses scheint auch die chronische katarrhalische Pneumonie constant mit Fieber verbunden zu sein. Dieses „schleichende“ Fieber wird freilich in der Regel von den Kranken, und zuweilen auch eine Zeit lang von den Aerzten, übersehen oder verkannt, da die gröberen subjectiven Fiebererscheinungen: Frösteln, Gefühl von Hitze, vermehrter Durst etc., unbedeutend sind und gegen die Folgen des gesteigerten Verbrauchs der Körperbestandtheile und des nachtheiligen Einflusses, welchen das Fieber auf den Appetit,

auf die Verdauung, auf die Blutbereitung und Ernährung ausübt, in den Hintergrund treten.

Wenn ein Kranker mit einem chronischen Bronchialkatarrh, durch welchen bisher sein Wohlbefinden und seine Leistungsfähigkeit nicht beeinträchtigt wurde, den Appetit verliert, blass und mager wird und eine deutliche Abnahme seiner Kräfte bemerkt, so ist Verdacht vorhanden, dass der Katarrh auf die Alveolen übergegriffen hat, und es ist dringend geboten, durch genaue Messungen der Körpertemperatur und durch wiederholte physikalische Untersuchungen der Brust zu controliren, ob Fieber vorhanden ist, und ob sich in den Lungen Verdichtungen nachweisen lassen. — Die chronisch verlaufende Form der katarthalen Pneumonie zeigt eine ausgesprochene Neigung, unter günstigen Aussenverhältnissen, in Induration und Schrumpfung zu endigen, aber ebenso unter der Einwirkung schädlicher Einflüsse Recidive zu machen. So erklärt es sich, dass unzählige Kranke während der Sommermonate, trotz umfangreicher schwieliger Verdichtungen und bronchiektatischer Cavernen in ihren Lungenspitzen, ein erträgliches Befinden haben und an Kräften und Körpergewicht zunehmen, im Winter dagegen, zumal wenn sie arbeiten und sich Erkältungen aussetzen müssen, Fieber bekommen, schwach, mager und blass werden und neue Verdichtungen in ihren Lungen davontragen. Dieser Wechsel wiederholt sich oft während einer Reihe von Jahren. Dergleichen Kranke stellen ein grosses Contingent für die Spitäler und sind dort, wenn sie nicht besonders seltene physikalische Zeichen darbieten, meist unwillkommene Gäste, da die „chronische Lungentuberculose“ (!) allgemein für eine wenig interessante Krankheit gilt. Der grosse Einfluss, welchen therapeutische, besonders diätetische Massregeln im weiteren Sinne gerade gegen diese, bei Weitem häufigste Form der Schwindsucht haben, ist von unserm Standpunkt aus durchaus verständlich und bildet gleichsam einen Beweis für die Richtigkeit unserer Auffassung.

Die Entwicklung einer Tuberculose im Verlaufe einer durch pneumonische Prozesse bedingten Lungenschwindsucht kann in so latenter Weise vor sich gehen, dass man dieselbe entweder gar nicht oder doch nicht mit voller Bestimmtheit diagnosticiren kann. — In vielen anderen Fällen dagegen, namentlich in solchen, in welchen die Lunge der Sitz sehr zahlreicher Tuberkel wird, und in welchen sich die Tuberculose auch auf andere Organe verbreitet, hat die Diagnose keine Schwierigkeit. — Finden wir, dass ein an Lungenschwindsucht leidender Kranker sehr kurzathmig wird, ohne dass die Dämpfung an seinem Thorax sich ausbreitet; besteht das Fieber trotz der sorgfältigsten Behandlung fort, und wird aus der Febris remittens eine Febris continua; treten Durchfälle an die Stelle einer, etwa bis dahin vorhandenen, Neigung zu Stuhlverstopfung; gesellen sich zu den

übrigen Erscheinungen Heiserkeit und Aphonie oder die bekannten Symptome einer Erkrankung der Meningen an der Basis des Gehirns, so dürfen wir mit voller Zuversicht annehmen, dass sich in dem vorliegenden Falle eine Tuberculose zur Schwindsucht hinzugesellt habe. Bei jugendlichen Individuen, bei welchen die Tuberculose eine besondere Neigung hat, die Gehirnhäute zu befallen, geben vorzüglich die Gehirnerscheinungen, bei älteren Leuten die Krankheitserscheinungen von Seiten des Darms und des Kehlkopfs Anhaltspunkte für die Diagnose.

Das Krankheitsbild endlich, unter welchem die tuberculöse Schwindsucht beginnt und verläuft, ist von den bisher besprochenen wesentlich verschieden und meist so charakteristisch, dass die Diagnose dieser, nicht gerade häufigen, Form von Schwindsucht in der Regel eine leichte ist. Zunächst fehlt bei derselben der prodromale Katarrh. Nicht erst zu der Zeit, in welcher die Kranken reichliche schleimig-eitrige Sputa auswerfen, beginnt das Fieber und die „Abzehrung“, sondern im Gegentheil die Tuberkeleruption, zumal, wenn sie eine sehr massenhafte ist, erfolgt unter einer beträchtlichen Erhöhung der Körpertemperatur und einem schnellen Verzehrtwerden des Körpers durch die hochgesteigerte Wärmeproduction. Hören wir von einem Kranken, dass er erst angefangen hat, zu husten und auszuwerfen, nachdem er in den vorausgegangenen Wochen in rapider Weise schwach, bleich und mager geworden ist, so ist zu fürchten, dass er an einer tuberculösen Schwindsucht leidet. Dieser Verdacht bekommt neue Nahrung, wenn der Kranke ungewöhnlich kurzathmig ist und wenn die physikalische Untersuchung der Brust anfangs negative Resultate gibt; später kann der Percussionsschall durch consecutive pneumonische Prozesse gedämpft, das Athmungsgeräusch bronchial, die Rasselgeräusche klingend werden, aber nur in einzelnen Fällen werden die Verdichtungen der Lunge so umfangreich, als bei den früher besprochenen Formen der Lungenschwindsucht. Frühzeitig pflegt der Ton der Stimme und des Hustens heiser zu werden, und wenn die tuberculöse Erkrankung des Kehlkopfes beträchtlich wird und schnell um sich greift, entstehen die bekannten qualvollen Symptome der Kehlkopfschwindsucht. Ebenso lassen die Erscheinungen der Darmtuberculose und der tuberculösen Darmschwindsucht in der Regel nicht lange auf sich warten. Die Consumtion wird durch abundante Durchfälle beschleunigt; der Bauch wird gegen Druck empfindlich etc. Selten dauert die Krankheit länger als einige Monate. Die meisten Kranken erliegen derselben noch früher.

Es würde uns zu weit führen, wenn wir die zahlreichen Modificationen, welche der Verlauf der verschiedenen Formen der Lungenschwindsucht durch individuelle Eigenthümlichkeiten, durch den mannigfachen Wechsel acuter oder chronischer Prozesse, durch verschiedenartige Zwischenfälle und Complicationen erfährt, aus-

fürlich schildern wollten. Wir sind aber überzeugt, dass man auch so die meisten Fälle von Lungenschwindsucht, welche man selbst beobachtet, oder guten und vollständigen Krankengeschichten entnimmt, ohne Schwierigkeit unter die eine oder die andere der von uns aufgestellten Kategorieen unterbringen wird.

Es ergibt sich aus der bisherigen Darstellung, dass der Tod der häufigste Ausgang aller Formen der Lungenschwindsucht und wohl der einzige Ausgang der tuberculösen Schwindsucht ist, dass aber bei den auf pneumonischen Prozessen beruhenden Formen eine Besserung und relative Genesung nicht so selten ist, als man gewöhnlich annimmt. Es ist dabei zur Genüge hervorgehoben, dass auch solche Personen, bei welchen alle Zeichen einer Lungenschwindsucht erloschen sind, und welche sich von ihrer Krankheit vollständig erholt haben, mehr als andere in Gefahr sind, durch neue Anfälle pneumonischer Prozesse oder durch eine Tuberculose zu Grunde zu gehen.

Der tödtliche Ausgang erfolgt am Häufigsten durch allmälige Consumption, „Abzehrung“, „Schwindsucht“. Die Abmagerung der Kranken erreicht in solchen Fällen schliesslich den höchsten Grad, die dünne Haut wird zu weit, weil das Fett unter derselben gänzlich geschwunden und die Musculatur atrophirt ist. Die Jochbeine ragen über die eingefallenen Wangen empor, die Nase erscheint länger und spitzer, die Orbita, aus welcher das Fett verschwunden ist, scheint zu gross für die Augen zu sein; die Nägel krümmen sich, weil das Fettpolster an den letzten Phalangen schwindet. Nicht selten wird die Stimmung der Kranken, welche anfangs in der Regel mürrisch und eigensinnig ist, später heiter und milde. Manche haben kurz vor dem Tode das volle Vertrauen auf ihre Genesung und sterben inmitten weitaussehender Zukunftspläne. Oft aber treten gegen das Ende sehr quälende Beschwerden ein. Zu diesen gehört der, zumal bei gleichzeitiger Kehlkopfschwindsucht, unaufhörliche Husten, welcher dem Kranken die Nachtruhe raubt; eine Entwicklung von Soor im Munde und Pharynx, welche das Kauen und Schlingen erschwert; ein Decubitus, welcher heftige Schmerzen bereitet; ein äusserst schmerzhaftes, durch Thrombose der Schenkelvene bedingtes Oedem des einen oder des anderen Fusses etc. In solchen Fällen dauert das letzte Stadium oft dem Arzte, den Angehörigen und selbst dem Kranken zu lange, und dieser sehnt sich nach Erlösung.

Weit seltener tritt der Tod im Verlauf der Lungenschwindsucht durch Blutungen ein. Dies geschieht am Häufigsten, wenn ein nicht obliterirtes Gefäss in der Wand einer Caverne arrodirt wird, oder wenn es an der der Caverne zugekehrten Stelle, an welcher es nicht von indurirtem Gewebe umgeben ist, dem Blutdruck nachgibt, aneurysmatisch erweitert wird und endlich einreisst. Bei den so entstehenden Pneumorrhagieen stirbt der

Kranke entweder schnell an Verblutung oder er erstickt, indem die Trachea und die Bronchien mit Blut gefüllt werden, so dass der Zutritt der Luft zu der Lunge unmöglich wird.

Häufiger als durch Blutungen wird der tödtliche Ausgang durch das Hinzutreten eines Pneumothorax, den wir später ausführlich besprechen werden, durch secundäre Entartung der Nieren, durch Darmschwindsucht und Darmtuberculose, durch Pneumonie, Pleuritis oder andere intercurrente Krankheiten herbeigeführt oder beschleunigt.

§. 4. Therapie.

Die Therapie der Lungenschwindsucht hat durch die richtige Erkenntniss, dass es sich bei dieser Krankheit in der Regel um pneumonische Prozesse und nur in einzelnen Fällen um eine Neubildung handelt, einen weit festeren Boden gewonnen. Wir verdanken dieser Einsicht zwar nicht die Einführung neuer, „die Schwindsucht sicher heilender Mittel“, wohl aber sind wir durch dieselbe in den Stand gesetzt, schärfere Indicationen für die gebräuchlichen Curmittel aufzustellen und in vielen Fällen durch die consequente Durchführung derselben bessere Erfolge zu erzielen, als sie zu einer Zeit erzielt wurden, in welcher die Lungenschwindsucht für ebenso unheilbar als eine carcinomatöse Erkrankung gehalten und dem entsprechend behandelt wurde.

Die Prophylaxis der Lungenschwindsucht fordert zunächst, dass man solche Individuen, an welchen man die Zeichen einer schlechten Ernährung und einer schwachen Constitution bemerkt, besonders wenn bereits thatsächliche Beweise einer ungewöhnlichen Vulnerabilität und eine Anlage zu Krankheiten mit Bildung käsi-ger Producte vorliegen, wo möglich unter solche Einflüsse versetzt, von welchen man eine Kräftigung der Constitution und ein Erlöschen jener Krankheitsanlage erwarten darf.

Schwächliche Kinder, zumal solche, welche von schwindsüchtigen oder anderweitig decrepiden Eltern abstammen, darf man nicht von der Mutter selbst stillen lassen, aber ebensowenig darf man sie künstlich ernähren, aufpäppeln, sondern muss ihnen eine gute Amme geben.

Wenn die Kinder entwöhnt sind, lasse man sie fast ausschliesslich Kuhmilch statt des üblichen Mehl- und Semmelbreis, und wenn die Zahnbildung vollendet ist, etwas Fleisch geniessen. Dieselbe Diät muss durch das ganze Kindesalter beobachtet werden, mögen sich Drüsenanschwellungen, nässende Exantheme und andere sogenannte „scrophulöse“ Affectionen oder nur ein sogenannter „scrophulöser Habitus“ zeigen. Es ist besser, dass man die Menge der Milch, welche das Kind geniessen soll, genau vorschreibt und erlaubt, dass das Kind, wenn es diese Portion Milch getrunken hat, nach Belieben Brod, Kartoffeln etc. geniesst, als

dass man mit allgemeinen Phrasen vor dem übermässigen Genuss von Brod und Kartoffeln warnt. Hat das Kind hinlänglich Milch zu sich genommen, so schadet es nichts, dass es auch jene Speisen geniesst. Die übliche Verordnung, „das Kind solle nichts Trockenes geniessen“, ist verkehrt; es ist besser, dass es das Brod, welches es isst, trocken geniesst und kaut, weil dann das Amylum hinlänglich mit Speichel gemischt, vollständiger in Zucker verwandelt und leichter assimiliert wird. Ausserdem aber wird es mehr Milch trinken, wenn es dieselbe allein geniesst. — Dasselbe Verfahren passt natürlich für Kinder, bei welchen die Schwäche der Constitution, welche sich oft frühzeitig als Scrophulose zeigt und zur Schwindsucht disponirt, nicht angeboren, sondern acquirirt ist.

Ebenso wichtig als die Regulirung der Diät ist die Sorge für frische Luft. Den im §. 1. angeführten Thatsachen in Betreff des schädlichen Einflusses, welchen anhaltendes Stubensitzen auf die Entstehung der Scrophulose und der Lungenschwindsucht ausübt, wird von vielen Aerzten nicht genügend Rechnung getragen. Man duldet ganz gewöhnlich, dass schwächliche und kränkliche Kinder Tag für Tag sechs Stunden lang in überfüllten Klassen auf der Schulbank sitzen und daneben zu Hause ihre Schularbeiten machen, Privatunterricht haben, Klavier spielen etc. Der Gebrauch des Leberthrans, der von Zeit zu Zeit wiederholte vierwöchentliche Besuch eines Soolbades kann die schädlichen Folgen eines solchen Regimens unmöglich ausgleichen. Man muss, sobald sich der nachtheilige Einfluss des übermässigen Schulbesuchs geltend macht, mit unerbittlicher Strenge eine Einschränkung oder eine zeitweilige gänzliche Einstellung desselben verlangen. Man wird mit solchen Forderungen freilich oft auf hartnäckigen Widerstand stossen, aber ich habe in einer Reihe von Fällen, in welchen ich es durchsetzte, dass der Unterricht für längere Zeit gänzlich eingestellt wurde, und dass die Kinder den grössten Theil des Tages im Freien zubrachten, Resultate erzielt, welche mich selbst überraschten und den Eltern die volle Ueberzeugung gaben, dass der Erfolg reichlich die von ihnen gebrachten schweren Opfer aufwiege. Leute, welche in guten Verhältnissen leben, sollte man veranlassen, wenn sie schwächliche und scrophulöse Kinder haben, zumal wenn dieselben wiederholt an Croup und Bronchitis gelitten haben, während des Winters nach dem Süden zu gehen, um ihren Kindern auch während der bei uns kalten Monate den Aufenthalt in frischer Luft zu gewähren, eine Massregel, welche in Russland, wo der nachtheilige Einfluss des Stubensitzens während des langen Winters besonders deutlich hervortritt, sehr verbreitet ist.

Sind bei erwachsenen Menschen die Zeichen von Schwäche und Vulnerabilität mit denen einer Blutarmuth verbunden, so empfiehlt sich der Gebrauch von Eisenpräparaten und namentlich der Gebrauch der Stahlquellen von Pyrmont, Driburg, Imnau etc. Ich glaube, dass derartige Curen mehr als bisher als prophylaktische

Massregeln gegen die Lungenschwindsucht angewendet zu werden verdienen.

Der Prophylaxis der Lungenschwindsucht entspricht ferner eine sorgfältige Verhütung aller derjenigen Schädlichkeiten, welche zu Lungenhyperaemieen und zu Bronchialkatarrhen führen, und welche wir im §. 1. als Gelegenheitsursachen der Schwindsucht bezeichnet haben. Man verbiete solchen Personen, bei welchen man eine Anlage zur Lungenschwindsucht vermuthet, auf das Strengste das Einathmen einer mit Staub und Rauch etc. geschwängerten, einer zu kalten oder zu heissen Luft, ebenso angestregtes Laufen, Singen, Tanzen, den Genuss geistiger und heisser Getränke. Mit derselben Vorsicht ist darüber zu wachen, dass Erkältungen der äusseren Haut vermieden werden, dass die betreffenden Personen Flanell auf blosser Brust tragen etc. Es gilt in dieser Beziehung Alles, was wir früher bei der Besprechung der Prophylaxis der Lungenhyperaemieen und der Bronchialkatarrhe empfohlen haben.

Endlich fordert die Prophylaxis der Lungenschwindsucht, dass man bei dem geringsten Verdacht einer Anlage für dieselbe jeden scheinbar noch so leichten Katarrh mit der grössten Sorgfalt behandelt und in dieser Sorgfalt nicht nachlässt, bis der Katarrh vollständig verschwunden ist. Gegen diese sich bei unserer Auffassung der Schwindsucht von selbst verstehende Vorschrift wird vielfach gesündigt. Zahlreiche Kranken fallen dem eingewurzelten Vorurtheil, „dass ein vernachlässigter Katarrh niemals zur Schwindsucht führe“, zum Opfer.

Die von uns für die Verhütung der Lungenschwindsucht aufgestellten Regeln müssen ebenso streng befolgt werden, wenn die Krankheit begonnen und wenn sie weitere Fortschritte gemacht hat. Es ist daher überflüssig, die Aufgaben der *Indicatio causalis*, welche mit denen der Prophylaxis zusammenfallen, gesondert zu besprechen.

Der *Indicatio morbi* entsprechen, wenn ein Bronchialkatarrh auf die Lungenalveolen übergegriffen hat, diejenigen Vorschriften, welche sich überhaupt für die Behandlung chronischer Entzündungen empfehlen.

Vor Allem ist die kranke Lunge wie jedes andere entzündete Organ vor der Einwirkung neuer Schädlichkeiten zu bewahren. Es ist unerhört, wie vielfach gegen diese einfache und bei richtiger Auffassung der Phthisis sich von selbst ergebende Vorschrift von einer grossen Zahl von Aerzten verstossen wird. Alltäglic kommt es vor, dass Kranke aus den besseren Ständen, welche an vorgeschrittener Lungenschwindsucht leiden, von ihren Aerzten nicht mit der nöthigen Strenge gehalten werden, sich von ihren Berufsgeschäften zurückzuziehen, ihre Gänge auf das Comptoir oder die Canzlei einzustellen und von überheizten, mit Tabaksdampf gefüllten Clubs und Caffee-

häusern fern zu bleiben. Oft genug wird gerade durch die für die entzündete Lunge höchst verderblichen Schädlichkeiten, welchen sich die Kranken bei den genannten Veranlassungen aussetzen, das Umsichgreifen der chronischen Entzündungsprozesse und der Ausgang derselben in Zerfall wesentlich befördert, während durch eine vorsichtige Vermeidung derselben nicht selten überraschend schnell ein Stillstand der Krankheit und eine Besserung herbeigeführt wird. Noch deutlicher tritt der günstige Einfluss, welchen die Abhaltung neuer Schädlichkeiten von der kranken Lunge auf die Lungenschwindsucht ausübt, bei der ärmeren Bevölkerung, welche in den Krankenhäusern Hülfe sucht, hervor. Viele Kranke, welche in einem so desolaten Zustande, dass man ihr baldiges Ende erwartet, in die Anstalt aufgenommen werden, verlassen dieselbe nach wenigen Wochen oder Monaten wesentlich gebessert und gekräftigt, nicht selten mit einer bedeutenden Zunahme ihres Körpergewichts. Oft dauert es nur kurze Zeit, bis dieselben Kranken von Neuem um Aufnahme bitten, weil sich ihr Zustand durch die Unbill des Wetters und andere Schädlichkeiten, welchen sie inzwischen ausgesetzt gewesen sind, schnell wieder verschlimmert hat.

Ich würde den meisten schwindsüchtigen Kranken, um ihre Lungen vor jeder neuen Reizung zu schützen, den Rath ertheilen, während des nordischen Winters das Zimmer zu hüten und in diesem eine möglichst gleichmässige Temperatur herzustellen, wenn nicht dieser Massregel die früher ausführlich erörterten, sehr wichtigen Bedenken entgegenständen. Dem Dilemma, die Kranken auf die eine oder die andere Weise zu schaden, entgeht man, wenn man sie bis zur Befestigung ihrer Gesundheit den nordischen Winter überschlagen lässt, d. h. wenn man sie während desselben an solche Plätze schickt, an welchen sie den grössten Theil des Tages, ohne zu riskiren, dass sie sich erkälten, und ohne dass sie eine rauhe kalte Luft einathmen, im Freien zubringen können. Das ist nach unserer Ansicht die allein richtige Ratio der Verordnung klimatischer Curorte. Man versäume es nicht, den in Rede stehenden Kranken, wenn es irgend ihre Mittel gestatten, dieses Opfer aufzuerlegen, aber man schenke ihnen vollständig reinen Wein ein, damit sie nicht glauben, die Luft an jenen Plätzen, an welche man sie sendet, enthalte eigenthümliche, ihre kranken Lungen heilende Substanzen. Nur wenn die Kranken selbst wissen, worauf es ankommt, leben sie in Nizza, Mentone, in Pau, in Pisa, sowie in Algier, Kairo, Madeira so vorsichtig, dass ein Erfolg zu erwarten ist. Im anderen Falle wäre es für sie oft besser gewesen, wenn sie zu Hause geblieben wären. Wenn man nach diesen Grundsätzen handeln will, versteht es sich von selbst, dass man die Kranken schon vor dem Eintritt der rauhen Witterung, in den Herbstmonaten, nach Soden, Badenweiler, Wiesbaden, und vor

Allem nach dem Genfer See schickt, wo sie gleichzeitig eine Traubencur gebrauchen können und bis zum Beginn des Winters ebenso gut, als bei uns während der Sommermonate aufgehoben sind. Nur sehr verständige und vorsichtige Kranke, bei denen man sich darauf verlassen kann, dass sie an schlechten Tagen zu Hause bleiben, kann man den Winter in Nizza, Mentone, Pisa, Pau etc. zubringen lassen. Immer aber ist es besser, Leute, deren Mittel dazu ausreichen, während des Winters nach Algier, Kairo, Madeira zu schicken. Die Vorzüge des einen Winteraufenthaltsortes vor dem anderen sind zur Zeit keineswegs genügend festgestellt, und die Formulirung der Indicationen von Madeira, Kairo, Algier für verschiedene Naturen oder für verschiedene Verlaufsweisen der Krankheit ist so unklar und so unbestimmt, dass man mit denselben nicht viel anfangen kann. Die Hauptsache bleibt es jedenfalls, dass die Kranken, wo sie sich befinden, vorsichtig leben und unter der Aufsicht eines verständigen und strengen Arztes stehen.

Ganz zweckmässig ist für Kranke, welche nicht in ein mildes Klima verreisen können, das Tragen eines Respirators, bei welchem durch ein feines, durch die expirirte Luft erwärmtes Drahtgitter geathmet wird; doch thut ein vor den Mund gehaltenes Taschentuch, welches gleichfalls schnell durch die expirirte Luft erwärmt wird, dieselben Dienste, ja es ist im Grunde einem Respirator vorzuziehen, da es nicht so leicht wie dieser mehr, als gut ist, erwärmt wird.

Ist das Uebergreifen eines acuten Katarrhs auf die Alveolen oder das plötzliche und schnelle Umsichgreifen eines bereits bestehenden pneumonischen Prozesses von stürmischen Erscheinungen begleitet, steigt das Fieber auf eine beträchtliche Höhe, werden die Sputa blutig, klagen die Kranken über stechende Schmerzen beim Athemholen und beim Husten, so empfehlen sich örtliche Blutentziehungen durch Blutegel oder blutige Schröpfköpfe, sowie die Application von Kataplasmen auf die Brust. Daneben muss man mit grösster Strenge darauf halten, dass die Kranken ununterbrochen das Bett hüten, bis die genannten Erscheinungen einer acuten Invasion oder einer heftigen Exacerbation der entzündlichen Ernährungsstörungen der Lunge vorübergegangen sind. Man hat häufig beobachtet, dass die Anfälle von Frösteln, welche bei vielen phthisischen Kranken sich regelmässig in den Abendstunden einstellen und sich bis zu Schüttelfrösten steigern können, ausbleiben, wenn die Kranken das Bett hüten. Bei einer noch genaueren Beobachtung stellt sich heraus, dass in vielen Fällen nicht nur der Fieberfrost, welcher die abendliche Exacerbation des Fiebers anzeigt, sondern dass auch alle anderen Fiebersymptome, vor Allem die Steigerung der Körpertemperatur, in auffallendster Weise gebessert werden, wenn der Kranke einige Tage im Bette geblieben ist. Diese Erscheinung hat nichts Be-

fremdendes, sobald man das berüchtigte „hektische“ Fieber der Phthisiker nicht als ein *Ens sui generis*, sondern als ein symptomatisches, in der Regel durch eine chronische Pneumonie hervorgerufenes und unterhaltenes Fieber betrachtet. Ebenso wie das einen Bronchialkatarrh, eine acute Pneumonie oder die Entzündung eines anderen Organs begleitende Fieber mit der Besserung und Verschlimmerung des Grundleidens ab- und zunimmt, so verhält es sich auch mit dem hektischen Fieber der Phthisiker; hat daher der Aufenthalt im Bett, den wir ja bei allen anderen, mit Fieber verbundenen entzündlichen Erkrankungen anzurathen pflegen, einen günstigen Einfluss auf die pneumonischen Prozesse der Phthisiker, so muss durch jene Massregeln auch das Fieber gemässigt werden.

Die alkalisch-muriatischen Quellen, deren Gebrauch bei einfachen Katarrhen oft eine überaus günstige Wirkung hervorbringt, haben auch auf manche Fälle von Lungenschwindsucht einen ebenso heilsamen Einfluss. Bei unserer Auffassung der Krankheit ist dieser Effect, welcher selbstverständlich von allen in der *Laennec'schen* Theorie befangenen Aerzten in Abrede gestellt wird, nicht räthselhafter, als der, welchen jene Quellen auf einfache, nicht auf das Lungenparenchym fortgeschrittene katarrhalische Erkrankungen ausüben. Dass der Gebrauch des Emser Wassers, des Obersalzbrunnens etc. durch ein vorhandenes Fieber contraindicirt werde, gehört wie vieles Andere in das Bereich der schlecht erklärten Thatsachen. Nicht die Mineralwässer sind es, welche sich mit dem Fieber nicht vertragen, sondern die Reisen nach jenen Curorten und die Brunnenpromenaden. Ein Kranker mit einem irgend erheblichen Fieber gehört, wie wir gezeigt haben, in das Zimmer und resp. in das Bett.

Auch ein längerer Aufenthalt an hochgelegenen Plätzen, an welchen, ohne dass wir für diese Erscheinung eine Erklärung haben, die Lungenschwindsucht selten ist (s. §. 1.), empfiehlt sich für Kranke, welche an einer auf pneumonischen Prozessen beruhenden Form der Phthisis leiden. Wir können uns mit der verbreiteten Sitte, Phthisiker während des Sommers nach Heiden, Gais, Weissbad, Kreuth etc. zu senden, vollständig einverstanden erklären, wenn wir auch auf die dort gebrauchten Molkencuren wenig Gewicht legen.

Bei der tuberculösen Phthisis und bei der secundären Tuberculose sind wir nicht im Stande, der *Indicatio morbi* zu entsprechen.

Indicatio symptomatica. Als das Symptom, welches vor Allem eine besondere Behandlung fordert, wenn es trotz der gegen das Grundleiden gerichteten therapeutischen Massregeln mit einer gewissen Intensität fortbesteht, muss das Fieber bezeichnet werden. Mit vollem Recht spielen die antipyretischen Mittel in der Therapie der Lungenschwindsucht eine grosse Rolle. Diese Mittel haben auf die chronischen Pneumonien der Phthisiker ebenso we-

nig einen directen Einfluss, als auf die acute croupöse Pneumonie, den Typhus und auf andere Krankheiten, gegen welche sie vielfach, freilich oft ohne klare Vorstellung von dem, was sie leisten, empfohlen und angewendet werden. Hat man erkannt, dass der Verlust an Schleim und Zellen, welcher bei einfachen Bronchialkatarrhen oft viel massenhafter ist, einen nur geringen Antheil an der Abzehrung der Phthisiker hat, dass das Fieber der schlimmste Feind derselben ist, so ist es selbstverständlich, dass man auf alle Weise versuchen muss, diesen Feind zu bekämpfen. Unter den Mitteln, durch welche es in vielen Fällen gelingt, die Steigerung der Wärmeproduction und der Körpertemperatur trotz des Fortbestehens des Grundleidens herabzusetzen, stehen namentlich die Digitalis und das Chinin in grossem, wohlverdientem Rufe — Die Digitalis bildet den wesentlichen Bestandtheil der vielfach angewendeten *Heim'schen Pillen*: R^y Pulv. herb. Digit. ʒβ, Pulv. rad. Ipec. Pulv. Opii puri ana gr. v, Extr. Helenii q. s. ut f. pil. No. 20, consp. Pulv. rad. Irid. flor. S. 3mal täglich 1 Pille. Je mehr das Fieber einen typischen Verlauf nimmt, je stärker die abendlichen Fieberexacerbationen sind, je deutlicher sie mit Frostanfällen eintreten, um so mehr empfiehlt es sich, der obigen Verordnung ʒj Chinin hinzuzusetzen. Wir wenden bei phthisischen Kranken, wenn es uns nicht gelungen ist, in der früher angegebenen Weise des Fiebers Herr zu werden, *Heim'sche Pillen* mit und ohne Zusatz von Chinin so häufig an, dass sie in der Klinik zu den gebräuchlichsten Verordnungen gehören. In solchen Zeiten, in welchen ich besonders viel von phthisischen Kranken consultirt werde, kommt es vor, dass ich dieselben drei- bis viermal an demselben Tage verschreibe. In der Klinik werden die Pillen ausgesetzt, wenn sich eine deutliche Abnahme der Körpertemperatur und der Pulsfrequenz herausstellt, und man kehrt zu denselben zurück, sobald diese Wirkung wieder verschwunden ist. In der consultativen Praxis habe ich wiederholt gesehen, dass die Kranken ziemlich schnell durch eigene Erfahrung es beurtheilen lernen, wann es Zeit ist, die Pillen auszusetzen, und wann es Zeit ist, zu denselben zurückzukehren.

Wir knüpfen an die Besprechung der antipyretischen Behandlung der Lungenschwindsucht unmittelbar die Besprechung der den Kranken zu empfehlenden Nahrungsweise an, und zwar aus demselben Grunde, aus welchem wir früher unter den Symptomen die Abzehrung gleich nach dem Fieber besprochen haben. Ein Mensch, welcher fiebert und dadurch seinen Körper schnell verbraucht, bedarf weit dringender der Zufuhr von neuem Ernährungsmaterial als ein Mensch, welcher nicht fiebert. Ein an Lungenschwindsucht leidender Kranker fiebert oft Monate lang, so dass bei ihm die Gefahr, dass er durch das Fieber verzehrt wird, weit grösser ist, als bei einem Menschen, welcher an einer acuten fieberhaften Krankheit von kurzer Dauer leidet. Hieraus

ergibt sich, dass wir ganz besondere Veranlassung haben, phthisischen Kranken ein möglichst reichliches und für sie passendes Ernährungsmittel zuzuführen. Dass Zufuhr von Nahrung das Fieber steigere, ist oft behauptet, aber nichts weniger als bewiesen, und man lässt — ganz abgesehen von der in England üblichen Praxis — auch bei uns die Kranken nur so lange eine sogenannte Fieberdiät halten, d. h. man entzieht ihnen nur so lange jede nahrhafte Kost, bis sich herausstellt, dass dadurch Gefahr entsteht. Sobald dies der Fall ist, wird jenes angebliche Erfahrungsgesetz vollständig ignorirt, oder es wird vielmehr demselben direct entgegengehandelt. Bei der Auswahl der für Phthisiker passenden Nahrung stehen die uralten, zum Theil roher Erfahrung entnommenen Vorschriften durchaus mit den in der Physiologie geltenden Gesetzen des Stoffwechsels und der Ernährung im Einklang. Alle den Schwindsüchtigen vorzugsweise empfohlenen Nahrungsmittel enthalten grosse Mengen von Fett oder von Fettbildnern und verhältnissmässig wenig Proteïnsubstanzen. Dieser Auswahl entspricht die experimentell constatirte Thatsache, dass bei reichlicher Zufuhr von Proteïnsubstanzen die Harnstoffproduction, also der Umsatz stickstoffhaltiger Bestandtheile vermehrt, durch eine gleichzeitig reichliche Zufuhr von Fetten und Fettbildnern dagegen der Umsatz und der Verbrauch der für den Organismus bei Weitem wichtigsten Organe und Gewebe vermindert wird. So ist phthisischen Kranken nicht dringend genug der möglichst reichliche Genuss von Milch (welchem kleine Kinder die runden Formen ihrer Glieder verdanken und welchen corpulente Personen mit Recht vermeiden) zu empfehlen. Es ist aber vollständig überflüssig und verkehrt, dass man der Milch den Käsestoff entzieht und sie als Molken trinken lässt, es müsste denn sein, dass die Kranken, was gewiss äusserst selten vorkommt, die Molken gut, die Milch schlecht ertragen. Wenn ich in zahlreichen Fällen meinen Kranken dreimal täglich einen Schoppen „kuhwarmer“ Milch verordne, so habe ich dabei keine andere Absicht, als die, zu verhüten, dass die Milch abgerahmt wird, was ja unmittelbar nach dem Melken unmöglich ist. Die Milch von Thieren, welche im Gebirge weiden, namentlich aber die Ziegen- und vor Allem die Eselsmilch, stehen in einem besonders guten Rufe, und es empfiehlt sich, Kranke, welche man ohne Gefahr auf Reisen schicken kann, die Milch an solchen Orten trinken zu lassen, an welchen Molkenanstalten sind, und frische gute Milch leicht zu haben ist. Im anderen Falle lasse man die „Milchcur“ (diesen Namen muss man der Verordnung geben, damit die Kranken sie für voll nehmen und pünktlich befolgen) zu Hause gebrauchen. Ich habe eine sehr grosse Zahl von Kranken behandelt, welche ohne Widerrede, zumal wenn sie bemerkten, dass ihre Ernährung wägbare zunahm, oft halbe Jahre lang täglich drei bis vier Schoppen Milch tranken.

Sehr zu empfehlen ist der Gebrauch des Leberthrans, welchen man sehr wohl, wenn es die Kranken gut vertragen, mit dem reichlichen Genuss von Milch verbinden kann. Es ist mehr als zweifelhaft, dass der Leberthran, dessen Gebrauch wenigstens bei uns in Deutschland kaum irgend einem Phthisiker erspart wird, einen specifischen Einfluss auf den Verlauf der Lungenschwindsucht ausübt. Der Jodgehalt desselben ist so gering, dass man ihn nicht in Anschlag bringen kann, und so ist es wahrscheinlich, dass die günstige Wirkung desselben allein auf der reichlichen Zufuhr von Fett beruht. Dafür spricht auch der Umstand, dass der Gebrauch des Hundefettes ein ebenso altes und erprobtes Volksmittel gegen die Schwindsucht, als der Leberthran ist.

In den letzten Jahren habe ich statt des Leberthrans und mit bestem Erfolg ein nach den Vorschriften von *Trommer* bereitetes Malzextract verordnet. Dieses *Trommer'sche* Malzextract ist nicht wie das vielfach angepriesene *Hoff'sche* Malzextract ein an Kohlensäure und Alkohol reiches Bier, sondern ein wirkliches, nach Art der officinellen Extracte aus den löslichen Bestandtheilen des Malzes und aus dem bitteren Extractivstoff des Hopfens bestehendes Extract und kann von jedem Apotheker bereitet werden. Es enthält in 100 Theilen durchschnittlich 76 Theile Trauben- oder Malzzucker, Dextringummi, Hopfenbitter, Hopfenharz und Gerbstoff, 7 Theile eiweissartige und Proteinstoffe, 0,82 phosphorsaure Kalk- und Talkerde, 0,18 Alkalisalze und 16 Theile Wasser. Zu 2—3 Esslöffeln des Tages gereicht, wird es von den Kranken fast immer gern genommen und gut vertragen. Man kann es mit Brunnenwasser, Mineralwasser, mit warmer Milch oder mit anderen Flüssigkeiten verdünnen lassen.

Auch Suppen aus grob gebeuteltem Roggenmehl, welche neben Amylum ziemlich viel Kleber enthalten, sind ein gutes Nahrungsmittel für Phthisiker und haben von Alters her Ruf bei der Behandlung derselben. Dasselbe gilt von Suppen aus Linsen- und Bohnenmehl (*Revalenta arabica*), sowie von dem unter dem Namen der verschiedenen Chocoladen verkauften, zum Theil mit Zusätzen versehenen Cacaomehl.

Weit weniger empfehlen sich die gleichfalls üblichen Gallerten aus thierischen und pflanzlichen Substanzen: die Schneckenbrühen und namentlich die sehr gebräuchliche Gelatine aus *Lichen islandicus*.

In Betreff der symptomatischen Behandlung des Hustens und des Auswurfs können wir durchweg auf das verweisen, was wir über die Behandlung des chronischen Bronchialkatarrhs gesagt haben. Es ist bei dem die Lungenschwindsucht begleitenden chronischen Bronchialkatarrh ebenso thöricht, ohne strenge Auswahl ein sogenanntes Expectorans nach dem anderen anzuwenden, als bei jeder anderen Form des Katarrhs. Am Wenigsten leisten die

schleimigen, süssen, „einhüllenden“ Sachen. Unter den früher erwähnten Bedingungen passen bald die Säuerlinge, bald die Senega, die Squilla und andere Reizmittel, bald diejenigen Medicamente, welche die Secretion beschränken. Wenn wir uns früher zu Erreichung des letzteren Zweckes hauptsächlich für die Darreichung der Balsamica und Resinosa ausgesprochen haben, so müssen wir auch hier dem Saccharum Myrrhae und der Griffith'schen Mixtur das Wort reden, wollen aber hinzufügen, dass von vielen Beobachtern das Plumbum aceticum für den in Rede stehenden Zustand ganz besonders gerühmt wird*). Zur Beschränkung des Hustenreizes empfehlen sich vor Allem die Narkotica, deren Anwendung bei der Phthisis ganz unentbehrlich ist. Wie wir früher erwähnten, ist es nicht die beruhigende, schlafmachende Wirkung, welche die Kranken zumal den ersten Dosen von Opium oder Morphinum nachrühmen; sie freuen sich vielmehr, dass sie weniger und leichter gehustet hätten, dass der Husten sich besser löse, ja es kann in der That, wenn wir bedenken, dass der Husten ein Reiz für die kranke Bronchialschleimhaut, den hauptsächlichsten Sitz der Secretion, ist, durch Beschränkung des Hustenreizes die Secretion vermindert werden. Nichtsdestoweniger sei man vorsichtig in der zu frühen Anwendung der Narkotica, gebe anfänglich kleine Dosen und etwa statt des Opium das Extractum Lactucæ virosæ zu gr.ß—j in Pulverform oder in der Form eines Lecksaftes. Gibt man zu früh Narkotica, so kann es leicht sein, dass sie später, vielleicht wenn man ihrer am Dringendsten bedarf, wenn der quälende Husten einer Laryngophthisis dem Kranken Tag und Nacht keine Ruhe lässt, im Stiche lassen. Auch hat es den Anschein, dass von da ab, wo man genöthigt ist, grössere Dosen Opium zu verordnen, die Consumption schneller vor sich geht, ein Grund mehr, nicht zu früh zu der Darreichung des für die Kranken unentbehrlichen Mittels zu schreiten.

Gegen die nächtlichen Schweisse mag man kleine Dosen Haller'sches Sauer verordnen oder Abends eine Tasse kalten Salbeithée trinken lassen, wenn dieselben nicht durch die antipyretische Behandlung gebessert werden. Die Wirksamkeit der genannten Mittel ist freilich problematisch, aber es wäre grausam, den Kranken zu gestehen, dass es keine Mittel gebe, um sie von jener lästigen Erscheinung zu befreien. Von manchen Aerzten wird der Boletus Laricis, ein übrigens sehr differentes Mittel, als äusserst wirksam gegen die Nachtschweisse der Phthisiker empfohlen.

In Betreff der therapeutischen Massregeln, welche durch die Complication der Lungenschwindsucht mit Kehlkopf- und Darm-

*) In fast allen Fällen, in welchen das Plumbum aceticum verordnet wird, gibt man es in Verbindung mit Opium, und manche dem Blei nachgerühmte Wirkung gehört gewiss dem letzteren an.

schwindsucht nothwendig werden, sowie in Betreff der Behandlung, welche die secundären Erkrankungen der Leber, der Nieren etc. fordern, müssen wir auf diejenigen Abschnitte verweisen, in welchen die Krankheiten der genannten Organe besprochen werden.

C a p i t e l XIV.

Acute Miliartuberculose.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die acute Miliartuberculose, welche man nicht mit der acut verlaufenden (galoppirenden) Schwindsucht verwechseln darf, beruht auf einer über die Lungen und gewöhnlich über die meisten anderen Organe verbreiteten, unter dem Bilde einer acuten Krankheit erfolgenden Tuberkeleruption.

In der grossen Mehrzahl der Fälle wird die Krankheit bei solchen Personen beobachtet, welche in den Lungen oder in einem anderen Organe alte käsige Herde beherbergen. Diese Thatsache, sowie der Umstand, dass die Symptome und der Verlauf der acuten Miliartuberculose die grösste Aehnlichkeit mit denen der acuten Infectiouskrankheiten haben, würden es in hohem Grade wahrscheinlich machen, dass die Krankheit durch eine Infection des Blutes mit käsigen Producten (*Buhl*) entstehe, wenn nicht dieser sehr verlockenden Hypothese das wenn auch seltene Vorkommen solcher Fälle, in welchen die Krankheit ohne Präexistenz käsiger Herde auftritt, entgegenstände. Wir müssen uns deshalb darauf beschränken, auszusprechen, dass die acute Miliartuberculose in den meisten Fällen unverkennbar eine secundäre, in einer uns nicht näher bekannten Weise durch den nachtheiligen Einfluss käsiger Producte auf den Organismus entstehende Erkrankung ist, dass sie aber nach den vorliegenden Thatsachen auch durch andere, uns nicht näher bekannte Ursachen hervorgerufen werden kann.

§. 2. Anatomischer Befund.

Finden wir bei einer Section, dass die Lunge gleichmässig von Oben bis Unten von zerstreuten Miliartuberkeln durchsetzt ist, haben die miliaren Knötchen durchweg das graue durchscheinende Ansehen frischer Tuberkel, sind auch die Pleurablätter mit Miliartuberkeln wie übersäet, so dürfen wir, auch wenn wir von dem Verlauf der Krankheit keine Kenntniss haben, mit voller Sicherheit schliessen, dass der Kranke an einer acuten Miliartuberculose gelitten hat. Niemals findet sich bei der chronischen Tuberculose diese gleichmässige Verbreitung der Tuberkel und immer sind hier neben grauen Tuberkeln gelbe, käsige Granulationen vorhanden, welche andeuten, dass die Ablagerung eine allmälige gewesen ist. In den meisten Fällen sind auch das Peritoneum, die Leber, die Milz, die Nieren mit Miliartuberkeln übersäet. Oft endlich, zumal

bei jugendlichen Personen, finden sich zahlreiche Granulationen in der Pia mater, besonders an der Basis des Gehirns, in der Umgebung des Pons und des Chiasma nervorum opticorum, und acute Hydrocephalie der Ventrikel.

Das Lungenparenchym erscheint blutreich und mehr oder weniger serös durchfeuchtet, sonst aber bis auf die in der Regel vorhandenen Residuen alter abgelaufener Prozesse in den Lungenspitzen (s. §. 1.) gewöhnlich frei von entzündlichen und anderweitigen Ernährungsstörungen. Die Leichen der an acuter Miliartuberculose Verstorbenen sind denen ähnlich, welche an acuten Infectiouskrankheiten gestorben sind, eine Aehnlichkeit, welche, während des Lebens beginnend, den Tod überdauert. Das Blut ist dunkel und flüssig, senkt sich nach den abhängigsten Stellen, so dass ausgebreitete Leichenhypostase entsteht; die Muskeln sind roth, selbst die Milz erscheint oft mässig geschwellt und von weicher Beschaffenheit.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Entwickelt sich im Verlauf einer vorgeschrittenen Lungenschwindsucht, welche mit hektischem Fieber und Nachtschweissen verbunden ist, acute Miliartuberculose, so ist dieselbe fast nicht zu erkennen, da kaum zu entscheiden ist, ob das Fieber und der schnelle Verfall des Kranken der Grundkrankheit oder der Complication angehört. Die physikalische Untersuchung der Brust gibt in Betreff der frisch abgesetzten Miliartuberkel negative Resultate, da die unzähligen kleinen Granula, überall von lufthaltigem Gewebe eingeschlossen, weder den Percussionsschall, noch das Athmungsgeräusch modificiren, ja dieser Umstand — das Missverhältniss zwischen der hochgradigen Dyspnoë und der geringen Ausbreitung einer etwa nachweisbaren alten Verdichtung — kann unter Umständen diagnostische Bedeutung gewinnen.

Anders gestaltet sich die Krankheit, wenn sie gesunde Menschen oder Kranke, deren chronisches Lungenleiden sich bis dahin der Beobachtung entzogen hat, befällt. Hier beginnt dieselbe nicht selten mit wiederholtem Frösteln, grosser Pulsfrequenz und schwer beeinträchtigtem Allgemeinbefinden, Symptome, welche oft schwierig zu deuten sind, da sich keine Zeichen einer localen Erkrankung hinzugesellen. Die Pulsfrequenz erreicht bald einen sehr hohen Grad, der Kranke verfällt sichtlich von einem Tage zum anderen, seine Zunge wird trocken, sein Sensorium benommen, er delirirt oder liegt theilnahmlos in einem halbsoporösen Zustande da. Wohl begleiten diese Erscheinungen einer schnell wachsenden Adynamie Husten und Dyspnoë, aber die Untersuchung der Brust, so oft sie wiederholt wird, lässt nirgends erkennen, dass das Lungenparenchym infiltrirt sei, nur einzelne feine Rhonchi oder spärliche Rasselgeräusche werden wahrgenommen. Die Symptome, welche wir geschildert haben, sind denen eines Typhus so ähnlich, dass

die bewährtesten Diagnostiker gestehen, Fälle beobachtet zu haben, in welchen die Unterscheidung beider Zustände geradezu unmöglich gewesen sei, in welchen ihnen Kranke mit der Diagnose eines Typhus gestorben seien, welche an acuter Miliartuberculose gelitten hätten, und umgekehrt. Die Unterscheidung ist desto schwieriger, je weniger heftig die Symptome des Katarrhs sind, je geringeren Anhalt die Untersuchung der Milz gibt, je schneller der Verlauf ist. In derselben Zeit, in welcher ein Kranker dem Typhus zu erliegen pflegt, nach vierzehntägigem oder wenig längerem Bestehen, kann der Kranke der acuten Miliartuberculose erliegen, seltener geschieht dies erst in der fünften oder sechsten Woche. Der Kranke stirbt an dem heftigen Fieber, wie er dem Fieber in der Regel auch beim Typhus erliegt. Der Puls wird immer kleiner, immer frequenter, endlich vermögen die Lungenvenen nicht mehr ihr Blut in das durch die anhaltende Steigerung der Körpertemperatur und der Wärmeproduction allmähig gelähmt werdende und unvollkommen entleerte Herz zu ergiessen, es bildet sich Lungenoedem, Lähmung der Bronchien, Stickfluss aus.

Modificirt wird der Verlauf und noch schneller tritt ein tödtlicher Ausgang ein, wenn sich tuberculöse Basilar meningitis und acuter Hydrocephalus (s. die betreffenden Capitel) hinzugesellt.

§. 4. Diagnose.

Im Beginn der Krankheit könnte dieselbe, wenn sich Frostanfalle mit annähernd regelmässigem Typus wiederholen, mit Intermittens verwechselt werden. Bald aber wird man bemerken, dass die Intermissionen nicht rein sind, dass das Chinin im Stich lässt, dass die Krankheit mit einer für die Intermittens ungewöhnlichen Störung der Respiration verbunden ist, dass die Pulsfrequenz in beständigem Steigen und der ganze Verlauf der Krankheit ungleich perniciosöser ist, als der eines einfachen Wechselfiebers.

In anderen Fällen ist die Krankheit im Beginn einem verbreiteten und mit Fieber verbundenen Bronchialkatarrh ähnlich, zumal dann, wenn der Husten sehr heftig und quälend ist. Aber auch hier schwindet bald die Schwierigkeit der Unterscheidung, indem die Heftigkeit des Fiebers, der schnelle Collapsus, der perniciöse Verlauf, vor Allem aber die oft bis zur Orthopnoë gesteigerte Athemnoth, welche mit den negativen Resultaten der physikalischen Untersuchung in auffallender Weise contrastirt, diagnostischen Anhalt geben.

Die differentielle Diagnose der acuten Miliartuberculose und des Typhus basirt auf folgenden Momenten: 1) Der Husten und die Dyspnoë treten bei der acuten Miliartuberculose weit frühzeitiger und weit intensiver auf, als beim Typhus. Beim exanthematischen Typhus findet man zwar gleichfalls frühzeitig heftige bronchitische Symptome, aber gerade hier ist die Unterscheidung

leicht, da das Exanthem des exanthematischen Typhus höchst pathognostisch und kaum zu übersehen ist, während dasselbe bei der Miliartuberculose fehlt. — 2) Auch beim Abdominaltyphus vermisst man bei sorgfältiger und wiederholter Untersuchung selten einzelne Roseolaflecke in der Oberbauchgegend, welche bei der acuten Miliartuberculose fehlen. — 3) Eine Anschwellung der Milz lässt sich bei der acuten Miliartuberculose selten und fast nie von grosser Ausdehnung nachweisen, beim Abdominaltyphus fast immer, und wenn der Milztumor auch beim exanthematischen Typhus fehlen kann, so bedarf es hier bei der Deutlichkeit des Exanthems nicht so nothwendig dieses Anhaltes. — 4) Beim Abdominaltyphus fehlen selten der Meteorismus, die dünnen Ausleerungen, die Empfindlichkeit der Ileocoecalgegend; bei der acuten Miliartuberculose werden diese Symptome nicht beobachtet. — 5) Der Typhus gesellt sich selten zu einer chronischen Erkrankung der Lunge, die acute Miliartuberculose befällt dagegen fast immer Kranke, welche an einer solchen leiden. Eine Dämpfung in der einen oder anderen Lungenspitze gibt daher einen wichtigen diagnostischen Anhalt. — 6) *Wunderlich* hat beobachtet, dass die Temperaturerhöhung bei der acuten Miliartuberculose weit geringer ist als beim Typhus, nur selten 40° erreicht und in keinem Verhältniss zu der enormen Pulsfrequenz steht.

§. 5. Prognose.

Die Vorhersage bei der acuten Miliartuberculose ist eine fast absolut letale. Nur sehr vereinzelte Beobachtungen (*Wunderlich*) lassen annehmen, dass auch bei der acuten Miliartuberculose die abgesetzten Tuberkel obsolesciren können. Selbst die Fälle, in welchen das acute Leiden sistirt wird, und sich chronische Tuberculose und Phthisis entwickelt, gehören gewiss zu den Seltenheiten. Je heftiger das Fieber, je ausgesprochener die Gehirnerscheinungen, um so frühzeitiger ist das Ende zu erwarten.

§. 6. Therapie.

Die Behandlung der acuten Miliartuberculose kann selbstverständlich nur eine symptomatische sein. Das wichtigste Symptom ist das Fieber, denn dem Fieber erliegt der Kranke in der Mehrzahl der Fälle allein. Man gebe grosse Dosen Chinin, zumal im Beginn der Krankheit und so lange sich Frostanfälle einstellen, später Digitalis mit Nitrum, Säuren etc., aber verspreche sich wenig Erfolg. — Gegen die Dyspnoë wende man kalte Umschläge an, den heftigen Hustenreiz bekämpfe man mit Narkoticis, und lassen die Erscheinungen vermuthen, dass sich Meningealtuberculose entwickelt habe, so lege man Eisumschläge auf den Kopf.

C a p i t e l XV.

Krebs der Lunge.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Pathogenese und Aetiologie dieser Krankheit ist ebenso dunkel, als die der bösartigen Neubildungen überhaupt.

Das Carcinom der Lunge ist eine nur selten vorkommende Krankheit, namentlich selten ist der primäre Lungenkrebs, d. h. nur in einigen wenigen Fällen ist das Lungenparenchym diejenige Stelle des Körpers, an welcher die erste carcinomatöse Erkrankung auftritt, fast immer gehen dem Lungencarcinom Carcinome in anderen Organen, namentlich in der Brustdrüse, voraus.

§. 2. Anatomischer Befund.

In der Lunge kommt fast ausschliesslich der Medullarkrebs, weit seltener der Skirrhus oder Alveolarkrebs vor. Bald tritt derselbe unter der Form rundlich abgeschlossener Massen von Hanfkorn- bis Faustgrösse auf, einzelne Krebsknoten von markigem Ansehen, weicher Consistenz bildend, welche, wenn sie die Pleura berühren, leicht eine Abplattung oder nabelförmige Vertiefung zeigen; bald tritt derselbe als sogenannter infiltrirter Krebs auf. Die letztere Form zeigt nicht wie die vorige scharfe Abgrenzung des Krebses vom umgebenden Parenchyme, sondern einen allmähigen Uebergang, auch hat dieselbe nicht die rundliche Gestalt des Krebsknotens. Von der Ansicht, dass es sich im letzteren Falle um die Umwandlung eines Infiltrates in Krebsmasse handle, ist man zurückgekommen. Die Entstehung des infiltrirten Krebses hat man sich vielmehr so zu denken, dass, nachdem die Umwandlung einzelner Bindegewebskörper des Lungengerüsts oder einzelner Epithelialzellen der Alveolen in Krebszellen begonnen hat, diese Umwandlung immer weiter auf das benachbarte Bindegewebe und die Epithelialzellen der umgebenden Alveolen fortschreitet. Dagegen hat man das Auftreten von isolirten Krebsknoten in der Lunge so zu deuten, dass, nachdem anfänglich gleichfalls aus dem interstitiellen Zellgewebe sich Krebszellen entwickelt haben, diese wuchern, ohne dass die Umgebung weiter in Krebs umgewandelt wird; durch die Wucherung der ersten Krebszellen allein entsteht hier die Vergrösserung des Krebses, das umgebende Lungenparenchym wird verdrängt, comprimirt.

Es gehört zu den Seltenheiten, dass der Markschwamm die Lunge erweicht, zerfällt und zur Bildung von Cavernen führt. Zuweilen wuchert der Krebs auf die Pleura und, da beide Pleurablätter schnell verwachsen, selbst auf die Brustwandungen fort, und durchbricht auch diese.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Bei Weitem in den meisten Fällen sind keine charakteristischen Symptome des Lungenkrebses vorhanden, und es gelingt fast nur in solchen Fällen die Krankheit mit Sicherheit zu erkennen, in welchen eine carcinomatöse Brustdrüse exstirpiert ist oder in welchen man verbreitete Krebsbildungen im Körper nachweisen kann. Treten in diesen Fällen Symptome auf, welche ein chronisches Leiden der Lunge andeuten: Dyspnoë, Husten, Blutspeien, Schmerzen am Thorax, so hat man an Lungenkrebs zu denken. Die Diagnose wird gestützt, wenn die Percussion und Auscultation Verdichtungen des Lungenparenchyms nachweisen, zumal wenn der Sitz derselben nicht in den Lungenspitzen, sondern an anderen Stellen ist. Nur äusserst selten gelingt es, im Auswurf für das Carcinom charakteristische Gebilde nachzuweisen. In einzelnen Fällen wird die Diagnose dadurch unzweifelhaft, dass der Krebs den Thorax durchbricht und in den Bedeckungen weiter wuchert.

§. 4. Therapie.

Von einer Therapie des Lungenkrebses selbst kann nicht die Rede sein; die Hyperaemieen in seiner Umgebung, das Oedem, die Haemoptoë müssen nach den früher gegebenen Regeln behandelt werden.

Vierter Abschnitt.

Krankheiten der Pleura.

Capitel I.

Brustfellentzündung. Pleuritis. Pleuresie.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Wir werden im §. 2. zwei Formen der Pleuritis kennen lernen. Die erstere Form führt nur zu Verdickungen der Pleura und zu Verwachsungen der Pleurablätter unter einander. Die zweite führt gleichfalls zu Verdickungen der Pleura, aber gleichzeitig auch zu Ergüssen in die Pleurahöhle, welche mehr oder weniger reich an Fibrin und jungen Zellen sind. Die Verdickungen und Verwachsungen der Pleurablätter entstehen durch eine Wucherung des normalen Bindegewebes der Pleura. Die pleuritischen Ergüsse sind die Folge einer interstitiellen Exsudation; die dem Ergüsse beigemischten jungen Zellen verdanken ihren Ursprung einer Proliferation der die Pleura bedeckenden Epithelialzellen und der Bindegewebskörperchen der Pleura.

Für die Aetiologie der Pleuritis können wir uns im Wesentlichen auf das beziehen, was wir über die Aetiologie der Pneumonie gesagt haben.

Wir müssen es auch hier als eine Unsitte bezeichnen, jede Pleuritis, welche einen nicht gerade robusten und vollsaftigen, sondern einen herabgekommenen oder bereits an einer anderen Krankheit leidenden Menschen befällt, als eine secundäre zu bezeichnen. Auch die Pleuritiden, welche auffallend häufig im Verlaufe des Morbus Brightii auftreten, sind nach unserer Ansicht nicht als secundäre von dem Nierenleiden abhängende Erkrankungen, sondern als Complicationen desselben aufzufassen. Die Häufigkeit dieser Complicationen, sowie überhaupt das häufige Vorkommen der Pleuritis bei geschwächten und elenden Personen, bei Reconvalescenten von langwierigen Krankheiten etc. beruht auf der gesteigerten Disposition, welche derartige Individuen für entzündliche Erkrankungen überhaupt und unter diesen vor-

zugsweise für die Pleuritis haben. Eine unbedeutende Veranlassung reicht bei ihnen aus, um die Krankheit hervorzurufen, aber ohne eine solche entsteht dieselbe nicht. — Anders verhält es sich bei denjenigen Pleuritiden, welche im Verlaufe der Septichaemie, des Puerperalfiebers, des Scharlachfiebers und anderer Infectiouskrankheiten beobachtet werden. Diese entstehen unabhängig von der Einwirkung neuer Schädlichkeiten und gehören zu den durch die Infection des Organismus mit septischen Stoffen, mit Scharlachgift etc. hervorgerufenen Ernährungsstörungen. In der Regel sind diese secundären Pleuritiden, durch welche meist ein zellenreiches, eiterartiges Exsudat producirt wird, mit Entzündungen anderer seröser Häute verbunden.

Als Gelegenheitsursachen der Pleuritis sind 1) Verletzungen der Rippen und der Pleura, sowie das Eindringen von fremden Körpern, namentlich von Flüssigkeiten, Eiter, Blut, Caverneninhalt und von Luft in die Pleurahöhle zu erwähnen. Nach diesen Veranlassungen entsteht am Häufigsten diejenige Form der Pleuritis, bei welcher ein sehr abundantes serös-fibrinöses Exsudat in die Pleurahöhle ergossen wird.

Sehr häufig entsteht die Pleuritis 2) durch Fortpflanzung einer Entzündung von benachbarten Organen, namentlich von der Lunge auf das Gewebe der Pleura. In solchen Fällen kommt es in der Regel nur zu spärlichen fibrinreichen Exsudaten, zuweilen aber auch zu sehr massenhaften serös-fibrinösen Ergüssen.

Hieran schliessen sich 3) die überaus häufigen Fälle von Pleuritis, welche durch das Vordringen von Neubildungen, besonders von Tuberkeln und Carcinomen gegen die Pleura entstehen. Es kommt bei denselben entweder nur zu einer Pleuritis sicca und zu Verwachsungen der Pleurablätter unter einander, oder zu mehr oder weniger reichlichen Ergüssen in die Pleurahöhle, oder endlich zur Entwicklung von Tuberkeln und Carcinomen in den pleuritischen Pseudomembranen.

Endlich 4) entsteht die Pleuritis sehr oft in Folge von Erkältungen oder durch die Einwirkung nicht näher bekannter atmosphärischer und tellurischer Einflüsse. Bei dieser Form, welche eine selbständige, idiopathische Krankheit darstellt und gewöhnlich als rheumatische Pleuritis bezeichnet wird, bieten die einzelnen Fälle in Betreff der Menge und der Beschaffenheit des Exsudates mannigfache Verschiedenheiten dar.

§. 2. Anatomischer Befund.

Im Beginn der Pleuritis erscheint die Pleura durch eine aus dem subserösen Bindegewebe vordringende Injection geröthet, namentlich finden sich in derselben einzelne auf feiner Injection beruhende rosenrothe Punkte und Streifen. Neben dieser Ueberfüllung der Capillaren beobachtet man häufig kleine Blutextravasate, Ecchymosen, unter der Form unregelmässiger, dunkelrother Flecken,

in welchen sich keine Gefässverzweigungen nachweisen lassen. Das Gewebe der Pleura ist durchfeuchtet, die Epithelien sind meist abgestossen, die sonst glatte und glänzende Oberfläche erscheint getrübt, die Pleura selbst etwas geschwellt. Allmählig nimmt die freie Fläche ein rauhes, filziges Ansehen an; dies beruht auf der Entwicklung kleiner, zarter Fältchen und papillenartiger Granulationen, welche fest aufsitzen und nicht mit Fibrinniederschlägen verwechselt werden dürfen. Jene Granulationen bestehen mikroskopisch aus neugebildeten, spindelförmigen Zellen und zarten Zügen welligen Bindegewebes mit beträchtlich verlängerten Capillaren, welche schlingenförmig in ihnen umbiegen.

Diese Veränderungen finden sich bei jeder Form der Pleuritis, mag ein Erguss in die Pleurahöhle zu Stande kommen oder nicht, mag der Erguss massenhaft oder spärlich, mag er arm oder reich an Fibrin, arm oder reich an Eiterkörperchen sein; ihnen allein verdanken die Pseudomembranen und Adhäsionen der Pleura ihre Entstehung.

1) Die häufigste Form der Pleuritis ist diejenige, bei welcher die bisher beschriebenen Veränderungen allein vorkommen und welche man als Pleuritis sicca bezeichnen kann. Freilich hat man nur selten Gelegenheit, die Pleuritis sicca bald nach ihrer Entstehung anatomisch zu untersuchen. Indessen da, wo es gelingt, wird kein freies Exsudat, sondern nur das beschriebene Auswachsen der Pleura beobachtet. Ausserdem aber spricht der Umstand, dass wir häufig die ausgebreitetsten Verwachsungen der Pleurablätter finden, welche ganz symptomlos zu Stande gekommen sind, für die Entstehung derselben ohne freies Exsudat; denn wir sehen umgekehrt, dass geringfügige Exsudationen in der Regel von heftigen Schmerzen begleitet werden.

2) Pleuritis mit spärlichem, aber sehr fibrinreichem Exsudate. Sie begleitet fast constant die croupöse Pneumonie, complicirt aber auch chronische Erkrankungen der Lunge und kommt endlich selbständig vor. Bei dieser Form bedeckt oft nur eine äusserst zarte, membranartige Fibringerinnung die entzündete und in der oben beschriebenen Weise veränderte Pleura, lässt dieselbe noch trüber erscheinen und erst, wenn man die dünne Schichte mit dem Scalpellstiel abgeschabt hat, bemerkt man die Injection und Ecchymosirung der Pleura. In anderen Fällen ist das Exsudat etwas reichlicher, dann findet man auf der Pleura weisse, $\frac{1}{2}$ Linie und mehr dicke, ziemlich weiche, den Croupmembranen sehr ähnliche Auflagerungen. Es versteht sich von selbst, dass in diesen Fällen das Exsudat ursprünglich flüssig war und erst später gerann, aber meist gelingt es nicht, neben dem geronnenen einen flüssigen Antheil im Cavum pleurae zu finden. Wenn diese Form der Pleuritis heilt, so werden die Fibrinauflagerungen, nachdem sie eine Fettmetamorphose eingegangen und verflüssigt sind, resorbirt, die Wucherungen der beiderseitigen

Pleurablätter treten zusammen, und es erfolgt gewöhnlich Verwachsung.

3) Pleuritis mit abundantem, serös-fibrinösem Exsudate. Die oben beschriebenen Veränderungen im Gewebe der Pleura finden sich bei dieser Form meist sehr verbreitet, sowohl auf der Pleura pulmonum als auf der Pleura costarum. Daneben hat aber ein Erguss in die Pleurahöhle stattgefunden, welcher nicht selten 2 bis 3 Pfund beträgt, aber auch 10 Pfund und mehr betragen kann. Dieses Exsudat besteht aus zwei Bestandtheilen: aus einem gelbgrünen Serum und aus geronnenen Fibrinmassen. Letztere schwimmen zum Theil unter der Form von Flocken und Klümpchen im Serum, zum Theil durchziehen sie dasselbe als lockeres Netzwerk, zum Theil haben sie sich auf die Pleurablätter niedergeschlagen und liegen ihnen membranartig an. Je länger der Erguss besteht, um so fester und derber werden diese Massen, sind zuletzt faserig, ohne sich indessen zu organisiren. Immer finden sich sowohl im Serum als in den Fibrinniederschlägen einzelne Eiterkörperchen, so dass diese Form sich nur graduell von der nächsten, in welcher die Eiterkörperchen weit zahlreicher sind, unterscheidet. Je reicher an Eiterkörperchen, um so trüber ist das Serum, um so gelber die Niederschläge. Das Verhältniss des Serums zum Fibrin variirt, aber man darf keineswegs, wie es früher geschah, ein sehr fibrinreiches Exsudat als die Folge einer Hyperinose (Fibrinvermehrung im Blute) ansehen. Noch eher ist es wahrscheinlich, dass eine Pleuritis, bei welcher massenhaft Fibrin in die Pleurahöhle ausgeschieden wird, auch zu Fibrinvermehrung im Blute Veranlassung gibt. Häufig scheint sich das Exsudat durch Nachschübe zu vermehren und stossweise zu wachsen. Da diese Nachschübe nicht unmittelbar aus den Gefässen der Pleura, sondern aus den dünnwandigen, leicht zerreisenden Gefässen des jungen Bindegewebes zu Stande kommen, so finden wir bei chronischer Pleuritis in Folge einer Ruptur der Capillärwände den Ergüssen nicht selten Blut beigemischt, wodurch die Pleuritis mit haemorrhagischem Exsudate entsteht. Constant finden sich in der Umgebung des Ergusses theils Verklebungen durch fibrinöse Exsudate, theils beginnende Verwachsungen, durch welche der pleuritische Erguss eingekapselt wird, ein für die Symptomatologie sehr wichtiges Moment.

Die Veränderungen des Thorax und seines Inhaltes sind, wie *Rokitansky* ebenso klar als bündig auseinandersetzt, bei beträchtlichen Exsudaten folgende: „Der Thorax wird namhaft erweitert, die Intercostalräume werden grösser, bauchen sich aus, das Zwerchfell wird herabgedrängt, das Mediastinum und das Herz nach der andern Seite hin, oder bei symmetrischer Pleuritis in die Mitte hin gerückt. Die Lunge selbst wird durch den Erguss in einem seiner Menge entsprechenden Grade zusammenge-

drückt, und wenn sich keine Adhäsionen von älterem Datum widersetzen, nach Auf- und Einwärts an das Mediastinum und die Wirbelsäule angepresst. Man findet sie auf den vierten bis achten Theil ihres Normalvolumens comprimirt, von ihrer äusseren gewölbten Fläche her zu einem flachen Kuchen abgeplattet, ihr Parenchym blassröthlich oder bläulich-braun, bleigrau, lederartig zähe, blut- und luftleer, von der Peripherie und den Rändern her in Verödung begriffen. Sie ist dabei von der Pseudomembran bekleidet, welche von der Costalwand her an sie herantritt. — Bei partialer Pleuritis ist die Dislocation und Compression auf einen ihrem Sitze und ihrer Ausbreitung entsprechenden Abschnitt der Lunge beschränkt.“ — Die Lunge der gesunden Seite ist constant der Sitz einer collateralen Fluxion, bei tödtlichem Ausgang fast immer der Sitz eines hochgradigen collateralen Oedems.

Geht die beschriebene Form der Pleuritis in Heilung über, so wird das Exsudat allmählig concentrirter (in Folge dessen geht die Resorption anfänglich weit schneller vor sich als später); endlich kann der flüssige Antheil gänzlich verschwinden, die durch Niederschläge rauhen Pleuraflächen berühren sich, auch diese Niederschläge fallen einer Fettmetamorphose anheim, werden verflüssigt und resorbirt, und nun tritt in der Regel eine Verwachsung der verdickten Pleurablätter unter einander ein. Zwischen diesen Verwachsungen findet man zuweilen nicht resorbirte Residuen der Fibrinniederschläge und der zelligen Elemente des Exsudates als gelbe käsig Massen eingebettet.

Tritt die Resorption frühzeitig ein, so kann die comprimirte Lunge wieder lufthaltig werden, sich wieder ausdehnen, die Intercostalräume kehren zur Norm zurück, das Mediastinum und das Zwerchfell und mit ihnen das dislocirte Herz und die dislocirte Leber gelangen wieder an ihren normalen Platz.

In anderen Fällen sind die längere Zeit comprimirten Alveolen mit einander verklebt oder verwachsen, so dass keine Luft in sie einzutreten vermag, oder derbe Fibrinniederschläge auf der comprimirten Lunge hindern ihre Wiederausdehnung. Die Zeit, in welcher dieser Zustand eintritt, lässt sich nicht genau angeben. Erfolgt hier Resorption des Exsudates, so entsteht ein Cavum, zu dessen Ausfüllung der Thorax und die anliegenden Organe beitragen müssen, indem sie gleichsam in dasselbe hineingezerrt werden: die betreffende Thoraxhälfte sinkt ein, kann eine Concavität statt einer Convexität bilden, die Intercostalräume werden enger, bis sich endlich die Rippen berühren, die Schulter sinkt herab; selbst die Wirbelsäule wird verkrümmt. Die bei rechtsseitiger Pleuritis früher weit nach Unten dislocirte Leber tritt jetzt nach Oben, oft bis zur 3ten Rippe. Die bei linksseitiger Pleuritis anfangs oft über den rechten Sternalrand hinaus dislocirte Herzspitze kann später bis in die linke Axillarlinie gelangen.

4) Pleuritis mit eitrigen Ergüsse, Empyem, Pyothorax. Der flüssige Antheil des Ergusses ist hier so reich an Eiterzellen, dass er eine undurchsichtige, gelbe, dickliche Flüssigkeit darstellt; die Fibrinniederschläge schliessen gleichfalls grosse Mengen von Eiterkörperchen ein und erscheinen weich, von auffallend gelber Färbung. Auch hier kann das Exsudat, sowohl der seröse Antheil, als das Fibrin und die Eiterzellen, nachdem sie die oft erwähnten Metamorphosen eingegangen sind, resorbiert werden. Aber vorzugsweise bei dieser Form kommt zuweilen ein anderer Ausgang der Pleuritis zu Stande: es werden nicht nur Eiterzellen auf der freien Oberfläche gebildet, sondern es kommt auch zur Bildung von Eiterkörperchen in dem Gewebe der Pleura selbst; diese wird trübe, erweicht und es bilden sich in derselben allmählig Substanzverluste. Dringt der Zerfall des Pleuragewebes in die Tiefe, und betrifft derselbe die Pleura costarum, so kann es zur Perforation des Empyems nach Aussen und im günstigsten Falle, wenn die Lunge sich wieder ausdehnt, zur Heilung kommen. In ähnlicher Weise erfolgt zuweilen ein Durchbruch des Empyems in die Lunge und eine Entleerung desselben durch die Bronchien. Eine vollständige Heilung gehört in solchen Fällen zu den Seltenheiten.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Pleuritis sicca macht keine Symptome, oder wenn sie mit Krankheitserscheinungen verbunden ist, so sind diese wenigstens von den Symptomen der Krankheiten, welche sie zu begleiten pflegt, nicht zu trennen. Man findet totale Verwachsungen der Pleurablätter in den Leichen von Menschen, welche niemals erheblich krank gewesen sind. Ausgebreitete straffe Verwachsungen der Pleurablätter verhindern die Verschiebung der Pleura pulmonum an der Pleura costarum und damit die gleichmässige Expansion der Lunge während der Inspiration. (S. S. 120.) In Folge dessen entsteht eine leichte Dyspnoë, welche oft nur dann hervortritt, wenn das Athembedürfniss durch Körperanstrengungen oder andere Veranlassungen gesteigert wird.

Die Pleuritis mit spärlichem fibrinreichem Exsudate ist mit heftigen, stechenden Schmerzen verbunden. Dieselben werden schon durch die geringe und langsam erfolgende Verschiebung der Pleurablätter beim gewöhnlichen Athmen, weit mehr als durch die ergiebige und schnelle Verschiebung derselben bei forcirten Athemzügen gesteigert. Besonders schmerzhaft ist für die Kranken das Husten und Niesen, da bei diesen Acten die entzündete Pleura von Innen her durch die comprimirt Luft einen Druck erleidet. Ebenso werden durch einen Druck auf die Rippen und die Intercostalmuskeln, welcher mittelbar auch die Pleura trifft, die Schmerzen beträchtlich vermehrt. Die Kranken

athmen oberflächlich und vorsichtig. Meist beugen sie den Körper etwas nach der linken Seite, da durch diese Haltung die Spannung der Intercostalmuskeln und ihres entzündeten Ueberzuges vermindert wird. Ausser den Schmerzen haben manche Kranke beim Athmen die deutliche Empfindung von Reiben oder Kratzen an einer mehr oder weniger umfangreichen Stelle der Brustwand. — Dazu kommt in der Regel Husten, oder es gibt einzelne Fälle, in welchen der Husten gänzlich fehlt, und es ist nicht genügend erwiesen, ob durch entzündliche Reizungen der Pleura, in ähnlicher Weise, wie durch Reizungen des Bronchialschleims auf dem Wege des Reflexes Husten hervorgerufen wird, oder ob jeder bei einer Pleuritis auftretende Husten von einer Complication mit pneumonischen oder bronchitischen Prozessen abhängt. — Die Pleuritis mit spärlichem, fibrinreichem Exsudate pflegt, wenn nicht gleichzeitig ausgebreitete und intensive Entzündungen des Lungenparenchyms vorhanden sind, ohne Fieber und ohne erhebliche Störung des Allgemeinbefindens zu verlaufen. Viele Kranke bleiben gar nicht im Zimmer und kommen zu Fuss in die Klinik oder in die Wohnung des Arztes, um Hülfe zu suchen.

Wir haben früher erwähnt, dass das pleuritische Seitenstechen, welches zu den lästigsten Symptomen der acuten croupösen Pneumonie gehört, und ohne Zweifel der fast constanten Complication jener Krankheit mit der in Rede stehenden Form von Pleuritis seine Entstehung verdankt, in der Regel eine kürzere Dauer hat, als die übrigen Symptome der Pneumonie. Vielleicht hat diese Erscheinung darin ihren Grund, dass die Verschiebung der Pleurablätter aufhört, wenn die Lungen in grosser Ausdehnung infiltrirt sind. — Aber auch in solchen Fällen, in welchen die Krankheit selbständig auftritt, oder eine chronische Erkrankung der Lunge complicirt, pflegen die Schmerzen, zumal bei zweckmässiger Behandlung, nach einigen Tagen aufzuhören. Nur ausnahmsweise bestehen dieselben Wochen lang fort, eine verdächtige Erscheinung, welche fast immer mit einer ernsten Erkrankung der Lunge zusammenhängt.

Die Pleuritis mit abundantem, serös-fibrinösem Exsudate tritt in einer gewissen Anzahl von Fällen mit stürmischen Allgemeinerscheinungen und heftigen Symptomen der localen Erkrankung auf, ganz ähnlich wie die croupöse Pneumonie, — ist eine acute Krankheit in ihrem Beginn und verläuft acut. Eingeleitet durch einen heftigen Schüttelfrost, kommt es in diesen Fällen zu heftigem Fieber mit hochgesteigerter Körpertemperatur und vollem, frequentem Pulse, zu dem Kopfschmerz, den Rücken- und Gliederschmerzen, der Appetitlosigkeit, dem vermehrten Durst, welche alle acuten, mit heftigem Fieber verbundenen Krankheiten begleiten. Nicht immer bleibt es bei einem Frostanfall, häufig wiederholt sich derselbe mehrere Male, und diese

Wiederholungen können sich einem Tertiantypus so weit nähern, dass Verwechselungen von beginnender Pleuritis mit Intermittens möglich sind.

Im Beginn der Krankheit ist auch diese Form der Pleuritis, in welche übrigens die zuletzt beschriebene Form, indem das Exsudat massenhafter und reicher an Serum wird, in zahlreichen Fällen allmählig übergeht, von heftigen, stechenden Schmerzen, welche ihren Sitz gewöhnlich in den seitlichen Regionen des Thorax haben, begleitet. Im weiteren Verlaufe pflegen die Schmerzen milder zu werden. Oft verschwinden sie vollständig, bevor noch die Entzündung ihre Akme erreicht hat und besonders bevor die Exsudation vollendet ist. — Der fast niemals fehlende, zuweilen ungemein lästige und lang anhaltende Husten erklärt sich in manchen Fällen leicht aus der collateralen Hyperaemie und dem collateralen Oedem der nicht comprimierten Lungenabschnitte. In anderen Fällen ist seine Entstehungsweise dunkel. — Zu den genannten Symptomen gesellt sich eine mit der Zunahme des Exsudates wachsende, zuletzt oft auf eine extreme Höhe gesteigerte Dyspnoë. Es ist wichtig, zu wissen, dass die Dyspnoë bei pleuritischen Ergüssen nur zum Theil von der Compression grösserer Lungenabschnitte abhängt, dass an derselben die Hyperaemie und das Oedem der nicht comprimierten Partien, durch welche gleichfalls die athmende Fläche verkleinert wird, einen wesentlichen Antheil haben. Uebrigens pflegt die Dyspnoë bei der Pleuritis, wie bei der Pneumonie nachzulassen und bei nicht sehr umfangreichen Ergüssen ganz zu schwinden, wenn sich mit dem Aufhören des Fiebers die Steigerung des Athembedürfnisses verliert.

Nachdem die Krankheit 6—8 Tage lang an Intensität zugenommen hat, kann in ähnlicher Weise, wie bei der croupösen Pneumonie, plötzlich eine Wendung zum Bessern eintreten, indem die Störung des Allgemeinbefindens und die Dyspnoë innerhalb weniger Stunden bedeutend abnehmen oder sich gänzlich verlieren. Diese Erscheinung beruht auf dem schnellen Abfall des Fiebers. In günstiger verlaufenden Fällen beginnt aber auch alsbald die Resorption des Ergusses und schreitet rasch vorwärts. Wie wir früher bereits erwähnt haben, ist die Resorption anfangs schneller und wird mit der Abnahme der Flüssigkeitsmenge und der wachsenden Concentration des Serums langsamer, so dass man häufig noch Wochen lang, nachdem der Kranke scheinbar völlig genesen ist, einen kleinen Rest des Exsudates nachweisen kann.

An diese Fälle, in welchen die Krankheit acut beginnt und acut verläuft, schliessen sich solche an, in welchen die Krankheit zwar einen acuten Anfang nimmt, dann aber einen langsamen, schleppenden Verlauf einschlägt. Am Ende der ersten Woche oder später mässigt sich das Fieber, das Exsudat schreitet nicht weiter vor, aber man wartet vergebens auf ein völliges Verschwinden des fieberhaften Allgemeinleidens und auf

Resorption; endlich beginnt das Exsudat zu schwinden, früher comprimirt Abschnitte der Lunge werden wieder lufthaltig, aber inmitten der scheinbar günstigsten Aussichten findet man eines Tages den Kranken wieder kurzathmiger, er hustet stärker, er wirft von Neuem blutig-schaumige Sputa aus, auch das Fieber hat exacerbirt, und untersucht man die Brust, so findet man, dass das Exsudat, um eine Hand breit gestiegen, jetzt eine Höhe erreicht hat, wie niemals zuvor. In dieser Weise mit wechselnden Erscheinungen zieht sich die Krankheit, die acut begonnen hat, nun Monate lang hin, bis sie einen meist üblen Ausgang nimmt.

Endlich gibt es eine grosse Zahl von Kranken, bei welchen diese Form der Pleuritis langsam und oft unbemerkt sich entwickelt und einen ebenso schleppenden Verlauf nimmt. Hier fehlt das entzündliche Fieber, hier fehlt oft der Schmerz, wenigstens der heftige Schmerz, welcher die bisher beschriebenen Fälle einleitete; den Kranken entgeht nicht selten die verhältnissmässig geringe Kurzathmigkeit, sie suchen die Hülfe des Arztes, „weil sie seit längerer Zeit eine Abnahme ihrer Kräfte bemerkt haben, bleich und mager geworden seien“; oder sie sind auch wohl überzeugt, an einem chronischen Unterleibsübel zu leiden, um so mehr, wenn bei rechtsseitiger Pleuritis die nach Unten herabgedrängte Leber das rechte Hypochondrium auftreibt und Druck und Spannung in dieser Gegend erzeugt. Es werden jedem beschäftigten Arzte derartige Fälle, in welchen die Kranken niemals zu Hause geblieben sind, den Termin der Entstehung ihrer Pleuritis nicht anzugeben im Stande sind, vorkommen, bei welchen die physikalische Untersuchung ein oft enormes Exsudat in der Pleurahöhle nachweist. Die grosse Mattigkeit und Hinfälligkeit dieser Kranken erklärt sich leicht, wenn man bedenkt, dass sie selten frei von Fieber sind und dass das sehr eiweissreiche Exsudat, welches ihre Pleurahöhle füllt, 10 bis 15 Pfund betragen kann. Ein solcher Erguss pflegt gleichfalls abwechselnd zu wachsen und sich zu vermindern, und wird im besten Falle nur äusserst langsam resorbirt. Die meisten Kranken erliegen schliesslich dem schleichenden Fieber oder einer sich hinzugesellenden Lungenschwindsucht.

Die Pleuritis mit eiterigem Exsudat, das Empyem, der Pyothorax ist, wenn diese Form dadurch entsteht, dass bei Ergüssen der bisher beschriebenen Art allmählig die jungen Zellen, welche ja auch hier nie gänzlich fehlen, sich vermehren, kaum anders als aus der langen Dauer der Erkrankung zu diagnosticiren. Die Symptome der Compression etc. sind ganz dieselben, wie bei Ergüssen mit sparsam beigemischten Eiterzellen. Wenn sich im Verlaufe der Septichaemie und anderer Infectionskrankheiten pleuritische Ergüsse bilden, bei welchen von Anfang an eine massenhafte Zellenbildung stattfindet, so liegt es wohl nicht hieran, sondern an dem durch das Grundleiden schwer beeinträchtigten Allgemeinbefinden und dem benommenen Sensorium, wenn die Kranken

oft in keiner Weise klagen, so dass uns alle subjectiven Symptome fehlen und wir allein auf die objectiven angewiesen sind.

Was die Ausgänge der Pleuritis anbetrifft, so können alle Formen mit Genesung enden. Die Adhäsionen der Pleurablätter unter einander, welche nach der Pleuritis in der Regel zurückbleiben, sind kaum als unvollständige Genesung zu bezeichnen, da die Kranken mit diesem Uebel ohne grosse Beschwerden selbst ein hohes Alter erreichen können. Es wurde bereits erwähnt, dass die Resorption beträchtlicher Ergüsse, wenn auch anfangs schnell, später äusserst langsam zu erfolgen pflegt. Man muss sich hüten, in allen Fällen, in welchen das Niveau der Dämpfung am Thorax fällt, eine Abnahme des Exsudates zu diagnosticiren; die Abnahme der Dämpfung kann auch darauf beruhen, dass die Thoraxwand und die Intercostalmuskeln, nachgiebiger geworden, stärker ausgedehnt werden, oder dass das Zwerchfell, stärker erschläfft, weiter nach Unten herabgedrängt wird. Diese Momente hat man in's Auge zu fassen bei der Beurtheilung des erwähnten Umstandes. Uebrigens darf man bei Exsudaten, welche sehr hartnäckig der Resorption widerstehen, nicht zu früh verzagen, da oft, wenn man es nicht mehr erwartet, noch Resorption erfolgt.

Als Ausgang in unvollständige Genesung muss derjenige Zustand bezeichnet werden, in welchem die comprimirte Lunge, weil sie in feste Niederschläge eingekapselt ist, oder weil ihre Alveolenwände, — verklebt und verwachsen, — keine Luft aufzunehmen im Stande sind, sich nicht wieder auszudehnen vermag, in welchem der Thorax einsinkt und die benachbarten Organe zur Ausfüllung des Vacuums, welches durch Resorption des pleuritischen Ergusses entsteht, benutzt werden (s. unten). Wenn derartige Kranke im Uebrigen gesund sind, so reichen die unversehrten Lungenabschnitte aus, um bei nicht unmässigen Anstrengungen etc. dem Blute hinlängliche Mengen von Sauerstoff zuzuführen und hinlängliche Mengen von Kohlensäure abzuführen; und obgleich ein Theil der Lungencapillaren untergegangen ist, so vermag das hypertrophirte rechte Herz die Circulation in den unversehrten Lungenabschnitten so zu beschleunigen, dass es auch nicht zu Circulationsstörungen im grossen Kreislauf kommt.

Bei einem Durchbruch des Empyems nach Aussen zeigt sich, und zwar nie an der abhängigsten Stelle des Thorax, sondern meist in der Gegend der vierten oder fünften Rippe, anfangs eine oedematöse Schwellung der äusseren Bedeckungen; bald aber drängt sich eine derbe, feste Geschwulst zwischen den Rippen hervor, welche nach einiger Zeit zu fluctuiren beginnt und endlich eine grosse Menge von Eiter entleert. Nur in den seltensten Fällen führt dieser Ausgang zu vollständiger Genesung, indem die Lunge sich wieder ausdehnen und den durch den entleerten Eiter gegebenen Raum wieder ausfüllen kann. Weit häufiger kommt es auch hier zu einer Einziehung des Thorax und secundären Dis-

locationen der benachbarten Organe. Namentlich aber pflegt sich bei einem Durchbruch des Empyems nach Aussen die Oeffnung unvollständig zu schliessen und eine Thoraxfistel, aus welcher sich beständig oder von Zeit zu Zeit grössere Mengen Eiter entleeren, zurückzubleiben. Mit dieser können die Kranken oft viele Jahre lang am Leben bleiben.

Bei einem Durchbruch des Empyems in die Lunge gehen zuweilen Erscheinungen einer leichten Pneumonie dem Durchbruch voraus: neues Auftreten leichter Stiche, blutig gefärbte Sputa etc.; in anderen Fällen erfolgt der Durchbruch ohne diese Vorboten, und der Kranke entleert plötzlich, nachdem sich ein heftiger Hustenanfall eingestellt hat, oft enorme Mengen rein eitriger Sputa. In ganz seltenen Fällen tritt auch hier mit oder ohne Einziehung des Thorax Heilung ein. Häufiger kommt es zu Suffocationserscheinungen oder zu Pyopneumothorax (s. Cap. III.).

Der Durchbruch des Empyems durch das Zwerchfell oder in benachbarte Organe bringt heftige Peritonitis und die Zeichen abnormer Communicationen hervor, welche wir, ohne sehr weitläufig zu werden, nicht detailliren können.

Ein tödtlicher Ausgang tritt bei frisch entstandener Pleuritis meist in den Fällen ein, in welchen die collaterale Hyperaemie zu einem hochgradigen acuten Oedem in den verschonten Lungenabschnitten führt. Es entstehen Rasselgeräusche, schaumige, oft blutige Sputa, grosse Dyspnoë; bald beginnt Kohlensäurevergiftung sich auszubilden, das Sensorium der Kranken wird benommen, neben dem allgemeinen Collapsus wird die Herzaction geschwächt, der Puls klein, die Extremitäten kühl, und die Kranken gehen schnell zu Grunde.

In anderen Fällen führt die Compression der Lunge und der ihr zugehörenden Capillaren zu einer unvollständigen Füllung des linken Ventrikels und zu Ueberfüllung und Stauung im rechten Ventrikel und in den Venen des grossen Kreislaufes. Die unvollständige Füllung des Aortensystems bedingt neben dem kleinen Puls eine nicht selten excessive Verminderung und Concentration des Urins; die Ueberfüllung der Venen führt zu Cyanose und Hydrops. Schliesslich treten durch den gehemmten Abfluss des Blutes aus den Nierenvenen nicht selten Eiweiss, Blut und Fibrincylinder im Urin auf.

In anderen Fällen erfolgt der Tod durch den Durchbruch des Empyems in die Lunge, in die Bauchhöhle etc.

Weit häufiger erfolgt derselbe bei nicht resorbirten Ergüssen durch das, wenn auch nur mässig fortbestehende Fieber, welches den Organismus consumirt und deshalb als hektisches bezeichnet wird.

Bei Weitem die meisten Kranken, bei denen ein pleuritischer Erguss zu langsam oder unvollständig resorbirt wird, gehen an

chronischer Pneumonie oder an Tuberculose, unter dem Bilde der Lungenschwindsucht zu Grunde.

Physikalische Symptome der Pleuritis.

Die Adspaction ergibt bei spärlichen Exsudaten, welche dünne häutige Beschläge der Pleurablätter bilden oder sich, wenn sie flüssig sind, an den abhängigsten Stellen der Pleurahöhlen, ohne den Raum wesentlich zu beschränken, ansammeln, in der Regel negative Resultate. Nur wenn das Athmen besonders schmerzhaft ist, bemerkt man, dass die Kranken die leidende Seite schonen, und dass die respiratorischen Excursionen derselben weniger ergiebig sind, als die der anderen Seite.

Bei massenhaften pleuritischen Ergüssen ergibt die Adspaction zunächst eine Reihe von Erscheinungen, welche darauf beruhen, dass die Innenfläche der Brustwand nicht, wie unter normalen Verhältnissen, dem Zuge der elastischen Lunge, sondern dem Drucke des Exsudates ausgesetzt ist: 1) Die Intercostalräume im Bereiche des Ergusses bilden keine flachen Furchen, sondern stehen mit den benachbarten Rippen in gleichem Niveau, „sie sind verstrichen“ und in einzelnen seltenen Fällen sogar etwas hervorgewölbt. 2) Bei Ergüssen, welche die ganze Pleurahöhle ausfüllen, erscheint die entsprechende Thoraxhälfte nach allen Richtungen, vorzugsweise aber nach der Richtung des Vertebromammillardurchmessers erweitert — Bei weniger massenhaften Ergüssen, welche in der Regel in den hinteren und unteren Regionen der Pleurahöhle abgekapselt sind, ist die Erweiterung auf die dem Ergüsse entsprechenden Stellen des Thorax beschränkt. — Weit seltener bewirken abgekapselte Pleuraexsudate an anderen Stellen Hervorwölbungen der Brustwand. 3) Bei linksseitigen Pleuraexsudaten gibt sich die Verdrängung des Herzens und bei rechtsseitigen Pleuraexsudaten die Verdrängung der Leber oft schon bei der Adspaction zu erkennen, indem der Herzstoss zu weit nach Innen und Unten und in einzelnen Fällen sogar rechts vom Sternum sichtbar ist oder indem das rechte Hypochondrium eine deutliche Hervorwölbung zeigt. — Ausser diesen Folgen des centrifugalen Druckes, welchen das Exsudat auf seine Umgebung ausübt, bemerkt man bei der Adspaction, dass die Thoraxwand, soweit der pleuritische Erguss reicht, an den respiratorischen Excursionen keinen Antheil nimmt. Diese Erscheinung erklärt sich theils daraus, dass die Intercostalmuskeln durch collaterale Fluxion serös durchfeuchtet und in Folge dessen paralytisch sind, theils daraus, dass eine Erweiterung des Thorax physikalisch unmöglich ist, wenn die Lunge sich nicht expandiren kann. — Ist das Zwerchfell durch das Exsudat so weit herabgedrängt, dass es gegen die Bauchhöhle eine convexe Hervorwölbung bildet, und sind die Muskelfasern desselben

nicht gleichzeitig gelähmt, so wird während jeder Inspiration die nach Abwärts gerichtete Wölbung des Zwerchfells durch die Contraction desselben abgeflacht, und man beobachtet in Folge dessen in diesen übrigens seltenen Fällen, dass auf der dem Sitz des Exsudats entsprechenden Seite das Epigastrium bei der Inspiration, anstatt gehoben zu werden, etwas einsinkt.

Hat sich während der Resorption eines pleuritischen Ergusses die comprimirte Lunge wieder vollständig ausgedehnt, so bleiben in der Regel keine äusseren Kennzeichen des abgelaufenen Krankheitsprozesses zurück. Nach Vollendung der Resorption stellen die Intercostalräume wieder flache Furchen dar, weil sie wieder dem Zuge der elastischen Lunge ausgesetzt sind, die Erweiterung des Thorax ist ausgeglichen, die Störung seiner respiratorischen Excursion ist verschwunden, Herz und Leber sind an ihre normalen Stellen zurückgekehrt. Nur in einzelnen Fällen bleibt auch bei vollständiger Resorption eines pleuritischen Ergusses das Herz, weil es durch Verwachsungen fixirt ist, dislocirt.

Hat sich dagegen während der Resorption eines pleuritischen Ergusses die Lunge nicht wieder ausgedehnt, so erscheint der Thorax nach allen Richtungen verkleinert; besonders aber verkürzt, indem die Rippen einander genähert oder sogar über einander geschoben sind und von Vorn nach Hinten abgeflacht. Je mehr die rundliche Form des Thorax verloren gegangen, je stärker die Abflachung geworden ist, um so geringer ist nach physikalischen Gesetzen die Capacität des Brustraums, selbst wenn seine Circumferenz dieselbe geblieben ist. Aus diesem Grunde ist es dringend zu empfehlen, namentlich für solche Fälle, in welchen die Resorption eines pleuritischen Ergusses begonnen hat, und in welchen man die Fortschritte der Resorption und die Wiederausdehnung der Lunge controliren will, von Zeit zu Zeit nicht nur die Circumferenz der beiden Thoraxhälften, sondern mit Hülfe des Tasterzirkels auch die Länge der beiden Vertebromammillardurchmesser zu messen und die Resultate dieser Messungen mit einander zu vergleichen.

Noch sicherer ist es, wenn man sich mit Hülfe des Kyrto-meters von *Woillez* genaue Contouren idealer Durchschnitte der beiden Thoraxhälften verschafft, da man diese auf einander legen und bequem mit einander vergleichen kann. Je mehr auf der leidenden Seite die Rippen zusammengeschoben werden, um so tiefer kommt die entsprechende Schulter zu stehen und um so stärker wird auch die Wirbelsäule eingebogen. Keineswegs selten werden das Einsinken der einen Thoraxhälfte, der Tiefstand der entsprechenden Schulter und die seitliche Krümmung der Wirbelsäule, deren Convexität nach der gesunden Seite gerichtet ist, so beträchtlich, dass die betreffenden Individuen ein sehr deformes Ansehen bekommen und von den Laien als „verwachsen“ bezeichnet werden.

Endlich kann man, wenn bei der Resorption eines linksseitigen pleuritischen Ergusses die Lunge sich nicht wieder ausgedehnt hat, oft schon durch die Adspection erkennen, dass die Herzspitze auffallend weit nach Links, zuweilen sogar in der Axillarlinie anschlägt. Diese Erscheinung hat ihren Grund darin, dass das Herz, welches vorher durch den pleuritischen Erguss nach Rechts gedrängt war, bei der Resorption desselben, um den leeren Raum auszufüllen, welcher durch das Schwinden des Ergusses entstehen würde, ebenso in die linke Pleurahöhle hineingezogen wird.

Wir müssen schliesslich erwähnen, dass die Wiederherstellung des normalen Umfanges und dass sogar die beträchtliche secundäre Verkleinerung eines vorher durch ein Pleuraexsudat erweiterten Thorax für sich allein keineswegs beweist, dass alles Exsudat resorbirt ist. Eine vollständig comprimirte Lunge nimmt äusserst wenig Raum ein, und es ist neben derselben, selbst in einer sehr verkleinerten Pleurahöhle, immer noch für eine ansehnliche Menge von Exsudat Platz vorhanden.

Bei der Palpation fühlt man in zahlreichen Fällen von Pleuritis ein sogenanntes Reibungsgeräusch. Wir werden auf die Kennzeichen und auf die Unterscheidung desselben von anderen gleichfalls fühlbaren Geräuschen, sowie auf die Bedingungen, unter welchen es auftritt und verschwindet, bei der Besprechung der Auscultationserscheinungen näher eingehen.

Ferner verdanken wir der Palpation durch das eigenthümliche und oft sehr charakteristische Verhalten, welches der Pectoralfremitus bei pleuritischen Ergüssen darbietet, wichtige Zeichen für die Diagnose der Pleuritis mit abundanten Exsudaten. Im Allgemeinen lässt sich folgender Satz aufstellen: Der Pectoralfremitus ist an den Stellen, an welchen ein flüssiger pleuritischer Erguss der Brustwand anliegt, bedeutend abgeschwächt oder gänzlich aufgehoben, oberhalb des Ergusses dagegen, wo die retrahirte Lunge der Brustwand anliegt, verstärkt. Dass ein massenhafter flüssiger Erguss die Fortpflanzung der Schallwellen zur Thoraxwand verhindert und ausserdem als ein mächtiger Dämpfer die Schwingungen der letzteren hemmt, liegt auf der Hand; ebenso, dass das retrahirte Lungengewebe die Schallwellen besser zur Thoraxwand gelangen lässt und die Schwingungen derselben weniger stört, als normales, nicht retrahirtes Lungenparenchym. — Da unter normalen Verhältnissen die Stimmvibrationen an der rechten Thoraxhälfte deutlicher als an der linken gefühlt werden (s. S. 203), so hat die Abschwächung oder das gänzliche Fehlen des Pectoralfremitus auf der rechten Seite grössere diagnostische Bedeutung, als das Vorkommen derselben Erscheinung auf der linken Seite. In den vorderen und seitlichen Regionen des Thorax gibt der oft schroffe Uebergang des Fehlens in die Verstärkung des Pectoralfremitus wichtige Anhaltspunkte für die Bestimmung der Grenzen des Exsudates. Am Rücken geht dagegen

die eine Erscheinung mehr allmählig in die andere über. Nach genauen Beobachtungen von *Seitz* ist bei kleinen Exsudaten der Pectoralfremitus nur mehr oder weniger abgeschwächt, bei grossen Exsudaten in den unteren Schichten derselben gänzlich aufgehoben, in den oberen nur vermindert, und auch diese Verminderung nimmt allmählig gegen das Niveau der Flüssigkeit ab. — Bei Individuen mit schwacher und hoher Stimme, bei welchen ohnehin die Schallwellen kaum bemerklich die Brustwand erreichen, fehlen uns für die Diagnose pleuritischer Ergüsse wichtige Hilfsmittel.

Endlich benützen wir die Palpation zur Constatirung der bereits bei der Adspexion erwähnten, durch Pleuraexsudate und resp. durch die Resorption derselben bewirkten Dislocationen des Herzens und der Leber. Bei massenhaften rechtsseitigen Pleuraexsudaten fühlt man oft den Leberrand mehrere Finger breit unter dem Rippenrande oder noch tiefer.

Die Percussion gibt über die spärlichen Exsudate, welche als dünne geronnene Lamellen den Pleurablättern aufliegen, keinen Aufschluss. Auch kleine flüssige Exsudate verändern den Percussionsschall nicht. Dagegen sind umfangreiche pleuritische Ergüsse, durch welche die Lunge in grösserer Ausdehnung von dem Zwerchfell und der Brustwand abgedrängt wird, von charakteristischen Percussionserscheinungen begleitet, nämlich: 1) An den Stellen, an welchen die jede Schwingung hemmenden flüssigen Exsudatmassen der Brustwand anliegen, ist der Percussionsschall gedämpft. 2) An den Stellen, an welchen das auf einen kleineren Raum angewiesene und deshalb retrahirte oder noch lufthaltige Lungenparenchym der Brustwand anliegt, ist der Percussionsschall leer und tympanitisch. — Die Bedingungen, von welchen das Zustandekommen des gedämpften, des leeren und des tympanitischen Schalles abhängt, sind früher wiederholt und genügend auseinandergesetzt worden. Keine Krankheit ist mehr geeignet, den Unterschied des gedämpften und des leeren Percussionsschalles zu demonstrieren, als die Pleuritis mit abundantem Exsudate. — Die durch pleuritische Ergüsse bedingte Dämpfung ist in der Regel zuerst am Rücken unterhalb der Scapula wahrzunehmen. Steigt sie höher hinauf, so verbreitet sie sich auch nach Vorwärts. Fast niemals aber reicht die Dämpfung an der vorderen Brustwand so weit hinauf als am Rücken. In vielen Fällen erstreckt sich eine Dämpfung, welche am Rücken hoch hinaufragt, überhaupt nicht bis zur vorderen Brustwand, sondern nur bis etwa in die Axillarinie; in anderen Fällen, namentlich in solchen, in welchen der Erguss fast die ganze Pleurahöhle anfüllt, steht die obere Grenze der Dämpfung vorn nur wenig tiefer als hinten. Der gedämpfte Percussionsschall geht an der vorderen Thoraxwand scharf abgesetzt in den nicht gedämpften, leeren und tympanitischen Percussionsschall über, am Rücken dagegen wird die Dämpfung, wenn man sich der oberen Grenze des Exsudats nähert, allmählig schwächer

und undeutlicher, eine Erscheinung, welche darin ihren Grund hat, dass bei der gewöhnlichen Form der Exsudate die Dicke der Schichte, von welcher die Dämpfung an der Rückwand des Thorax abhängt, von Unten nach Oben allmählig abnimmt. — Die Form und die Grenzen der Dämpfung werden durch verschiedene Lagen und Stellungen des Kranken in der Regel nicht geändert, da sich in der Umgebung der Ergüsse frühzeitig Verklebungen und Verwachsungen zu bilden pflegen. Erstere gestatten zwar den Pleurablättern, sich an einander zu verschieben, aber sie setzen der Trennung derselben durch das andringende Exsudat einen gewissen Widerstand entgegen. —

Bei der Auscultation hört man in solchen Fällen, in welchen die Pleurablätter durch Fibrinniederschläge oder durch raue Vegetationen ihre glatte Beschaffenheit eingebüsst haben, aber selbstverständlich nur, wenn sich die rauhen Blätter berühren und wenn dieselben bei den Athembewegungen mit genügender Schnelligkeit an einander verschoben werden, ein Reibungsgeräusch. Gewöhnlich wird dasselbe bei der In- und Expiration wahrgenommen, und macht deutlich den Eindruck des Schabens und Kratzens, erinnert auch wohl an das Knarren neuen Leders; oft erscheint es durch kurze Absätze, wie holprig. Am Leichtesten kann man es mit schnurrendem, gleichfalls oft fühlbarem Rhonchus verwechseln; indessen ist ein Reibungsgeräusch selten so laut als ein solcher Rhonchus, es wird ferner durch den Husten nicht verändert, während ein schnurrender Rhonchus nach einem kräftigen Husten fast in der Regel verschwunden oder wenigstens verändert ist; endlich ist es einigermassen charakteristisch für ein Reibungsgeräusch, dass es deutlicher wird, wenn man beim Auscultiren das Sthetoskop etwas stärker an die Brustwand andrückt. — Selten hört man ein Reibungsgeräusch im Beginn der Krankheit, weil in dieser Zeit die Fibrinniederschläge nicht rauh genug sind und die Pleurablätter, so lange die Kranken noch Schmerzen haben und vorsichtig athmen, nicht schnell genug an einander verschoben werden. Am Häufigsten wird ein Reibungsgeräusch zu der Zeit gehört, in welcher die vorher durch Serum getrennten Pleurablätter bei beginnender Resorption des Exsudates wieder mit einander in Berührung kommen; ebenso nach der Entleerung des Ergusses durch die Punction.

Bei nicht sehr grossen Exsudaten hört man im Bereich der durch dieselben bewirkten Dämpfung schwaches, von der Umgebung fortgeleitetes Vesiculärathmen. — Ist der Erguss sehr massenhaft und sind durch denselben nicht nur die Alveolen, sondern auch die Bronchien comprimirt, so hört man in der Regel im Umfang der Dämpfung gar kein Athmungsgeräusch, oder höchstens ganz schwaches unbestimmtes Athmen. Nur zwischen Scapula und Wirbelsäule, wo die comprimirte Lunge der Brustwand nahe liegt, pflegt man schwaches Bronchialathmen und schwache Broncho-

phonie, letztere zuweilen mit meckerndem Charakter, Aegophonie, zu hören. — In einzelnen Fällen, namentlich bei grosser Dyspnoë, hört man, trotz der Compression der Lunge, und trotzdem, dass man annehmen muss, dass die grösste Zahl der Bronchien comprimirt und luftleer geworden ist, lautes Bronchialathmen im ganzen Umfang des Thorax, selbst an den Stellen, an welchen eine sehr grosse Flüssigkeitsmenge zwischen dem Ohre und der comprimierten Lunge liegt, d. h. selbst in den seitlichen Regionen des Thorax. In den nicht comprimierten Abschnitten der Lunge sowohl auf der kranken, als auf der gesunden Seite hört man lautes (pueriles) Vesiculärathmen, oder wenn dieselben der Sitz einer collateralen Hyperaemie und eines Katarrhs sind, Rhonchi und Rasselgeräusche.

Es versteht sich von selbst, dass die physikalischen Zeichen der Pleuritis mannigfach modificirt werden, wenn alte Verwachsungen der Pleurablätter die Ansammlung des Exsudates an den abhängigsten Stellen des Thorax hindern. Es würde uns zu weit führen, auch diese Modification ausführlich zu besprechen, und wir wollen nur noch erwähnen, dass Ergüsse, selbst von beträchtlichem Umfang, welche zwischen der Basis der Lunge und dem Zwerchfell abgekapselt sind, schwer, oft gar nicht zu erkennen sind.

§. 4. Diagnose.

Für die nicht immer leichte Unterscheidung einer Pleuritis mit abundantem Exsudate von einer Pneumonie hat man sich hauptsächlich an folgende Momente zu halten: 1) Die Pleuritis beginnt fast niemals mit einem heftigen, sich nicht wiederholenden Schüttelfrost, während dieser Anfang bei den Pneumonien die Regel bildet. 2) Der Verlauf der Pleuritis ist nicht so cyklisch und die Wendung zur Besserung tritt nicht so plötzlich und vollständig unter der Form einer Krise ein, als bei der Pneumonie. 3) Bei der Pleuritis werden katarrhalische oder oedematöse, zuweilen Blutstreifen enthaltende Sputa, aber nicht jene durch innige Beimischung von Blut gleichmässig gelb oder roth gefärbten und auffallend zähen Sputa, welche für die Pneumonie pathognostisch sind, ausgeworfen. 4) Unter den physikalischen Zeichen sprechen vorzugsweise für pleuritische Ergüsse: die Erweiterung des Thorax, das Verstrichensein der Intercostalfurchen, die Dislocation des Herzens und der Leber, die Abschwächung oder das Fehlen des Pectoralfremitus, die absolute Dämpfung des Percussionsschalls, das abgeschwächte oder gänzlich fehlende Athmungsgeräusch, während bei pneumonischen Infiltrationen der Thorax nicht erweitert ist, die Intercostalfurchen nicht verstrichen, Herz und Leber nicht dislocirt sind, der Pectoralfremitus nur selten abgeschwächt, oft im Gegentheil verstärkt, die Dämpfung des Percussionsschalls nicht so absolut, das Athmungsgeräusch fast immer bronchial ist.

Es kommt nicht selten vor, dass Kranke mit rechtsseitigen pleuritischen Ergüssen für leberkrank gehalten werden, und es ist

wichtig, dass man in allen Fällen, in welchen man durch Palpation und Percussion ermittelt hat, dass die Leber den Rippenrand überragt und das rechte Hypochondrium anfüllt, sich davon überzeugt, ob die Leber vergrößert oder herabgedrängt ist. Um sich vor der Verwechselung beider Zustände zu schützen, hat man namentlich auf folgende Punkte zu achten: 1) Nur selten drängt eine vergrößerte Leber das Zwerchfell nach Aufwärts. Findet man daher, wenn die Leber den Rippenbogen überragt, gleichzeitig am Thorax eine Dämpfung, welche höher hinaufreicht, als bis zur normalen Grenze der oberen Leberdämpfung, so darf man aus diesem Umstand mit Wahrscheinlichkeit schliessen, dass es sich um einen Erguss in die Pleurahöhle handelt und dass die Leber herabgedrängt ist. 2) In den seltenen Fällen, in welchen die (gewöhnlich durch grosse Echinococcensäcke oder Abscesse) vergrößerte Leber das Zwerchfell heraufgedrängt hat und zu weit in die Thoraxhöhle hineinragt, erstreckt sich die Dämpfung an der vorderen Fläche des Thorax weiter nach Oben als an der hinteren, während ein entgegengesetztes Verhalten bei fast allen pleuritischen Ergüssen beobachtet wird. 3) Die Dämpfung am Thorax wie die untere Lebergrenze rückt bei Vergrößerung der Leber während der Inspiration nach Unten, während der Expiration nach Oben; dies findet bei grossen pleuritischen Ergüssen nicht statt, da durch diese das Zwerchfell herabgedrückt und in einer permanent expiratorischen Stellung erhalten wird. 4) Die Resistenz des Thorax geht bei einer Lebervergrößerung unmittelbar in die Resistenz der Leber über, während zwischen dem Rippenrande und der nach Unten dislocirten Leber sich meist eine schmale, nachgiebigere Stelle findet. 5) Bei einer Leberanschwellung sind die unteren Rippen nicht selten etwas nach Aussen umgebogen, die Intercostalfurchen dagegen bis auf die seltene Ausnahme, in welcher eine grosse Echinococcenblase oder ein Abscess, welcher seinen Sitz in der weit in die Brusthöhle hineinragenden Leber hat, der Innenwand des Thorax anliegt, nicht verstrichen.

Für die Unterscheidung eines linksseitigen kleinen pleuritischen Ergusses von einer Milzanschwellung gibt den hauptsächlichsten Anhalt die Veränderung der Grenze der Dämpfung während der Inspiration und Expiration, welche bei pleuritischen Ergüssen fehlt, bei Milztumoren leicht zu constatiren ist.

Endlich kann das fortbestehende Fieber, die Abmagerung des Kranken, das Erblassen seiner Hautdecken den Verdacht erwecken, dass sich Phthisis entwickelt habe. Man darf nicht vergessen, dass Fieber und Abmagerung allein von einer schleichenden Pleuritis abhängen können, aber man muss auf der anderen Seite das drohende Gespenst einer hinzutretenden Lungenschwindsucht im Auge behalten, um wieder und immer wieder eine physikalische Untersuchung des Thorax vorzunehmen.

§. 5. Prognose.

Die Pleuritis sicca ist ein durchaus unbedeutendes und unschädliches Uebel; auch die Pleuritis mit spärlichem fibrinreichem Exsudate bringt an sich keine Gefahr, wenn auch der Schmerz, der sie begleitet, als eine wesentliche Ursache der Dyspnoë, die Gefahr der Grundkrankheit, Pneumonie, Tuberculose etc., vermehren kann. Unter den Formen von Pleuritis mit abundantem serös-fibrinösem Exsudate gibt die, welche acut auftritt und acut verläuft, die bessere Prognose; weit übler ist die Prognose bei einem schleichenden Verlaufe, namentlich deshalb, weil selbst bei vollständiger Resorption häufig Lungenschwindsucht als Nachkrankheit auftritt. Dasselbe gilt von dem Empyem, welches sich aus der vorigen Form entwickelt, während der von vornherein als ein „eiteriger“ auftretende Erguss wegen der Grundkrankheiten, Septicaemie, Puerperalfieber, eine sehr schlechte Prognose gibt.

Als ein günstiges Zeichen muss vor Allem die Abnahme des Ergusses, bei deren Diagnose man sich vor Täuschungen zu hüten hat, angesehen werden. — Demnächst ist ein guter Kräftezustand des Kranken, da die Gefahr in den meisten Fällen von der Consumtion droht, das wichtigste Moment für die günstige Prognose. — Endlich ist, je frühzeitiger die Resorption eintritt, um so begründeter die Hoffnung, dass die Lunge sich wieder ausdehnen und keine Deformität des Thorax zurückbleiben werde.

Als ungünstige Zeichen für die Prognose sind im Beginn der Krankheit Symptome von Lungenödem und unvollständiger Decarbonisation des Blutes zu bezeichnen, — demnächst die sparsame Urinsecretion, ein Beweis, dass die Arterien unvollständig gefüllt werden. — Noch schlimmer sind die Symptome von Ueberfüllung der Venen: Cyanose und Hydrops und das Auftreten von Eiweiss und Blut im Urin. — Je länger das Exsudat besteht, um so schlimmer wird die Prognose. — Endlich sind alle anderen Ausgänge, ausser der in Resorption, als ungünstig für die Prognose zu bezeichnen, wenn auch, wie sich aus §. 3. ergibt, in verschiedenem Grade.

§. 6. Therapie.

Der Indicatio causalis ist bei der Pleuritis meist eben so wenig, als bei der Pneumonie zu entsprechen. Sollte sich selbst mit Evidenz herausstellen, dass eine Erkältung die Ursache der Pleuritis sei, so würde doch ein diaphoretisches Verfahren bei grosser Intensität des begleitenden Fiebers geradezu schädlich sein.

Indicatio morbi. Die Anwendung des ganzen „antiphlogistischen Heilapparates“: allgemeine und örtliche Blutentziehungen, Darreichung von Calomel, Einreibungen von grauer Quecksilbersalbe bis zur Salivation, später Ableitungen durch Vesica-

toren etc., welche in früheren Zeiten bei der Behandlung der Pleuritis allgemein üblich, seit den letzten Decennien aber allmählig in Misscredit gekommen waren, ist in neuer Zeit durch *Joseph Meyer* in einer sehr fleissigen Arbeit wieder dringend empfohlen worden. Die von dem genannten Autor für diese Methode und gegen eine weniger eingreifende Behandlung angeführten Gründe stehen indessen auf schwachen Füßen. So wird namentlich auf die That-
sache, dass eine gewisse Zahl von Kranken, welche man nicht venaesecirt und denen man keine Mercurialien verordnet hatte, mit grossen Pleuraexsudaten auf die Berliner Charité aufgenommen wurde, grosses Gewicht gelegt, und aus derselben geschlossen, dass das Versäumniss jenes eingreifenden Verfahrens die Bildung der massenhaften Ergüsse verschuldet habe. Die Aufzählung solcher Fälle beweist Nichts, wenn man nicht gleichzeitig constatirt, wie gross die Zahl derjenigen Fälle ist, bei welchen sich, trotzdem, dass sie nicht venaesecirt wurden, kein abundantes Exsudat gezeigt hatte, und welche deshalb — — keine Aufnahme in die Charité suchten. Aber auch die von *Meyer* mitgetheilten, nicht sehr zahlreichen eigenen und fremden Beobachtungen, in welchen es bei der Behandlung frischer Fälle von Pleuritis mit grossen Aderlässen etc. nicht zu abundanter Exsudation kam, haben mich nicht bekehrt. Die Behauptung, dass die unter stürmischen Erscheinungen auftretenden und verlaufenden Pleuritiden, wenn sie sich selbst überlassen bleiben, fast immer zu sehr massenhaften und hartnäckigen Ergüssen führen, halte ich durchaus nicht für richtig. Die in dieser Beziehung schlimmsten und gefährlichsten Formen der Pleuritis sind die, bei welchen die Krankheit fast ganz latent auftritt und einen schleppenden Verlauf nimmt.

Ich glaube nach wie vor, dass ein Aderlass für die Behandlung der Pleuritis, mit Ausnahme derjenigen Fälle, in welchen er durch die Indicatio symptomatica gefordert wird, entbehrlich ist; ich bin überzeugt, dass derselbe bei der Pleuritis eben so wenig, als bei der Pneumonie den Krankheitsprozess coupirt und die Bildung eines Exsudates verhütet, und ich halte ihn sogar bei der Pleuritis, da diese Krankheit ohnehin durch ihren oft langwierigen Verlauf leicht zur Blutverarmung und zur Consumption führt, für noch bedenklicher, als bei der Pneumonie.

Dagegen kann ich im Beginn der Pleuritis nicht dringend genug die energische Anwendung der Kälte und der örtlichen Blutentziehungen empfehlen. Es kommt viel darauf an, dass die rechte Zeit für diese wichtige Verordnung, durch welche oft verhütet wird, was sich später schwer ausgleichen lässt, nicht versäumt wird. Fürchten sich die Kranken vor der Application kalter Umschläge oder erleichtern diese nicht gleich in den ersten Stunden die Schmerzen und die Dyspnoë, so lasse man eine nicht zu kleine Zahl von Blutegeln oder blutigen Schröpfköpfen auf die leidende

Seite setzen und scheue sich nicht, wenn an demselben oder an einem der nächsten Tage die durch die erste Blutentziehung fast immer gebesserten Schmerzen sich von Neuem verschlimmern, die örtliche Blutentziehung zu wiederholen, bis die Erleichterung anhält.

Daneben kann man, in Ermangelung von Mitteln, deren günstige Wirkung zuverlässiger ist, in den ersten Tagen der Krankheit ein- bis zweimal täglich 3ß Unguentum Hydrargyri cinereum auf die leidende Seite der Brust einreiben lassen, muss aber diese Einreibungen sofort sistiren, sobald sich die ersten Andeutungen einer mercuriellen Mundaffection einstellen. Da Einreibungen mit grauer Quecksilbersalbe in manchen Fällen auf frische Entzündungen der übrigen serösen Häute, namentlich der Gelenkkapseln, eine entschieden günstige Wirkung ausüben, so ist die Anwendung derselben auch bei frischen Fällen von Pleuritis, bei welchen ihre günstige Wirkung allerdings weniger leicht zu controliren ist, immerhin zu versuchen.

Nachdem ich mich im Verlaufe der letzten Jahre theils durch eigene, theils durch die in der erwähnten Arbeit von *Meyer* mitgetheilten Beobachtungen davon überzeugt habe, dass die Application von Vesicatoren das Fieber nicht erheblich steigert, muss ich die früher von mir ausgesprochene Warnung: man solle bei der Pleuritis, so lange der Kranke fiebert, kein Vesicator legen, zurücknehmen. Die Application grosser Blasenpflaster scheint in der That in einzelnen Fällen günstig zu wirken (*Gutzeit*), und, will man sie überhaupt in Gebrauch ziehen, so muss es in frischen Fällen geschehen.

Endlich leistet zuweilen in protrahirten Fällen die consequente Anwendung warmer Breiumschläge, welche aber nicht zu schwer sein dürfen, unverkennbar gute Dienste.

Die Anwendung innerer Mittel ist, wenn sie nicht durch bestimmte Symptome gefordert wird, bei der Behandlung der Pleuritis überflüssig. Die antiphlogistische Wirkung des Nitrum, des Tartarus stibiatus, des Calomel, welche in der Regel verordnet werden, halte ich für höchst problematisch. Die am Meisten gebräuchliche Darreichung des Calomel ist daneben, weil sie die Gefahr der Blutverarmung und Consumption, welche von der Krankheit selbst droht, noch vermehrt, nicht unbedenklich.

Indicatio symptomatica. Ist im Beginn der Krankheit das Fieber sehr hochgradig, oder hält es so lange an, dass man fürchten muss, es werde den Kranken erschöpfen, so ist eine antipyretische Behandlung am Platze. Von diesem Gesichtspunkt aus ist die bei der Behandlung der Krankheit sehr verbreitete Darreichung der Digitalis für gewisse Fälle empfehlenswerth. Gegen das Grundleiden selbst nützt sie Nichts. In frischen Fällen bei hohem Fieber pflege ich die Digitalis als Infus (3ß auf 3vj), in verschleppten Fällen bei mehr schleichendem Fieber in Substanz

(gr. j pro dosi, meist mit gleichen Theilen Chinin in Pillenform) zu verordnen.

Hochgradige Dyspnoë verlangt, wenn sie auf collateraler Hyperaemie in den nicht comprimierten Lungenabschnitten beruht, und vor Allem, wenn bereits Zeichen eines beginnenden collateralen Oedems vorhanden sind, dringend den Aderlass. Ich habe unter solchen Umständen nicht selten im Verlaufe einer Pleuritis drei bis vier Aderlässe verordnet, ohne mich dadurch, da ich nicht wegen der Pleuritis, sondern wegen der gefahrdrohenden Hyperaemie in den von der Pleuritis verschonten Lungenabschnitten venaecirciren liess, einer Inconsequenz schuldig zu machen.

Weit seltener werden die von der Circulationsstörung im kleinen Kreislauf abhängenden Stauungserscheinungen im grossen Kreislauf, die Cyanose und der Hydrops so bedeutend, dass auch sie einen Aderlass verlangen.

Besondere Rücksicht hat man auf die Blutverarmung zu nehmen, welche sich oft wegen der massenhaften Exsudation und der gleichzeitigen Consumption durch das Fieber frühzeitig geltend macht. Man scheue neben einer nahrhaften Diät nicht die Anwendung der Eisenpräparate. Es ist ein unbegründetes Vorurtheil, dass dieselben Congestionen machen oder das Fieber vermehren.

Die Mittel, von welchen man erwartet, dass sie die Resorption des Exsudates befördern, verdienen wenig Vertrauen. Es fragt sich sogar, ob wir überhaupt im Stande sind, durch therapeutische Eingriffe diejenigen Bedingungen herbeizuführen, von welchen die Resorption pleuritischer Ergüsse abhängt. Besteht nach Ablauf der entzündlichen Erscheinungen ein Erguss in die Pleurahöhle fort, so ist die äussere, wie die innere Anwendung der Mercurialien durchaus zu verwerfen und die Application von Blasenpflastern von höchst zweifelhaftem Nutzen. — Die Erfahrung, dass zuweilen während eines Choleraanfalls, in welchem das Blut durch sehr bedeutenden Wasserverlust eingedickt wird, pleuritische und andere pathologische Ergüsse schnell resorbirt werden, lässt den Versuch, dem Blute durch Darreichung von Diureticis und Drasticis Wasser zu entziehen, um die Resorption eines pleuritischen Exsudates zu befördern, rationell erscheinen. Leider aber ist die Wirkung der Diuretica, unter denen sich am Meisten der Cremor Tartari, der Tartarus boraxatus, die Baccae Juniperi empfehlen, sehr unsicher. Man darf sich von der Anwendung derselben nicht zu viel versprechen. Der Verordnung starker Drastica steht der nachtheilige Einfluss derselben auf die Verdauung und die Assimilation im Wege. In einem Falle, welchen ich nicht selbst behandelt, aber genau beobachtet habe, nahm ein pleuritischer Erguss, welcher längere Zeit jeder Behandlung widerstanden hatte, schnell ab, als der behandelnde Arzt, in der Idee, das Blut nicht durch Wasserentziehung, sondern durch verminderte Zufuhr von

Wasser einzudicken, den Kranken einer sogenannten *Schroth'schen* Cur unterwarf, d. h. denselben auf eine möglichst trockene Kost setzte und den Genuss von Getränken fast ganz verbot. In einigen andern Fällen meiner Beobachtung leistete diese Behandlung, bei welcher selbstverständlich von der unsinnigen Vorschrift, an bestimmten Tagen den Kranken den reichlichen Genuss von Wein zu verordnen, abgesehen wurde, Nichts. — Endlich kann man immerhin einen Versuch machen, ob die Resorption eines pleuritischen Ergusses durch die innere und äussere Anwendung von Jodpräparaten, welche als resorptionsbefördernde Mittel bekanntlich in grossem Rufe stehen, befördert wird. Ich habe bei der Darreichung von Syrup. Ferri jodati (3ij) mit Syrupus simplex (3ij), zweistündlich einen Theelöffel, mit welcher ich Einpinselungen auf die leidende Thoraxhälfte mit einer schwachen *Lugol'schen* Lösung (Jodi puri 3β, Kalii jodati 3ij, Aqu. dest. 3ij) verband, in einigen Fällen so auffallend schnelle Resorption beobachtet, dass ich die günstige Wirkung dieser Verordnung zwar nicht für erwiesen, aber doch für einigermaßen wahrscheinlich halten musste.

Bei der geringen Aussicht, durch Darreichung von Medicamenten die Resorption pleuritischen Ergüsse herbeizuführen oder zu beschleunigen, muss die Erkenntniss, dass die Entleerung derselben auf operativem Wege weit weniger gefährlich ist, als man früher angenommen hat, und die häufige und frühzeitige Anwendung jenes Verfahrens bei pleuritischen Ergüssen als ein wesentlicher Fortschritt der Therapie bezeichnet werden. Es liegt auf der Hand, dass jeder Tag, an welchem die Lunge länger comprimirt ist, und jeder Tag, an welchem das Exsudat reicher an jungen Zellen wird, die Aussicht auf eine vollständige Genesung vermindert und die Gefahr eines tödtlichen Ausganges vermehrt. — Wir verweisen in Betreff der genaueren Indication für die Operation überhaupt und für die einzelnen Modificationen derselben, so wie in Betreff der Technik der verschiedenen Verfahrensweisen auf die chirurgischen Handbücher.

Capitel II.

Hydrothorax.

§. 1. Pathogenese und Aetiology.

Bei dem Hydrothorax haben wir es nicht mit einem Exsudate, sondern mit einem in die Pleurahöhlen ergossenen Transsudate, einem Hydrops pleurae, zu thun. In den meisten Fällen lässt sich die Entstehung desselben ohne Schwierigkeit auf die eine oder die andere der bekannten Bedingungen, unter welchen sich pathologische Transsudate bilden, zurückführen, nämlich entweder auf verstärkten Seitendruck in den venösen Gefässen oder auf Verarmung des Blutserums an Eiweiss, auf eine sogenannte hydropische Krase.

Die „Brustwassersucht“, welche in den Augen der Laien zu den am Meisten gefürchteten Krankheiten gehört und als solche auch in den älteren Pathologien eine bedeutende Rolle spielt, ist wohl niemals eine selbständige, primäre, sondern immer eine sekundäre Erkrankung, der Folgezustand eines Krankheitsprozesses, welcher in seinem Verlaufe eine jener Bedingungen für das Zustandekommen pathologischer Transsudationen herbeigeführt hat. Der Hydrothorax verdient somit eigentlich eben so wenig, als der Hydrops des Unterhautbindegewebes und die hydropischen Ergüsse in die anderen grossen Cavitäten des Körpers den Namen einer Krankheit. Wir haben denselben allein aus Gründen der Zweckmässigkeit und uns einem alten Usus anschliessend in die Reihe der Pleurakrankheiten aufgenommen.

Der durch verstärkten Seitendruck in den Venen der Pleura entstehende Hydrothorax gesellt sich in zahlreichen Fällen, als ein mit Recht gefürchteter, schwerer Zufall, zu denjenigen Erkrankungen der Lunge hinzu, von welchen wir in dem vorhergehenden Abschnitte gezeigt haben, dass sie die Entleerung des rechten Herzens erschweren und zu Stauungen in den Venen des grossen Kreislaufes führen. Ebenso häufig aber entsteht derselbe im Verlaufe gewisser Herzkrankheiten, namentlich der Klappenfehler und der Entartungen des Herzfleisches, von welchen wir später zeigen werden, dass sie gleichfalls die Entleerung des rechten Herzens und den Abfluss des Blutes aus den Venen des grossen Kreislaufes hemmen.

Der auf einer Verarmung des Blutserums an Eiweiss beruhende Hydrothorax, dessen Pathogenese übrigens, wie wir bei der Besprechung des Morbus Brightii genauer erörtern werden, manches Dunkle hat, gesellt sich zu schweren Kachexieen, besonders zu chronischen, mit Albuminurie verbundenen Entzündungen und Entartungen der Nieren, zu bösartigen Malariainfektionen, langwierigen Dysenterieen etc. hinzu.

Mag der Hydrothorax in Folge einer venösen Stauung oder einer abnormen Constitution des Blutes entstanden sein, so bildet er in der Regel die Theilerscheinung einer allgemeinen Wassersucht, und zwar geht die erstere Form, wenigstens in einzelnen Fällen, den anderweitigen hydropischen Ergüssen voraus, während die letztere fast immer erst spät zu jener hinzutritt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Hydrothorax ist fast immer doppelseitig, aber gewöhnlich enthält die eine Pleurahöhle mehr Flüssigkeit, als die andere. Die Menge derselben variirt von wenigen Unzen bis zu vielen Pfunden; sie ist in der Regel beweglich, doch kommen auch zuweilen durch ältere Verwachsungen der Pleurablätter abgekapselte Ergüsse vor. Das in den Pleurahöhlen enthaltene Transsudat stellt eine klare gelbliche Flüssigkeit dar; es besteht aus Wasser, Ei-

weiss und den Salzen des Blutserums. Von einem pleuritischen Ergüsse ist es gewöhnlich leicht durch das Fehlen massenhafter Fibringerinnungen und entzündlicher Veränderungen der Pleurablätter zu unterscheiden. Letztere erscheinen glanzlos, milchig getrübt, und wie das subseröse Gewebe in Folge seröser Durchtränkung leicht geschwellt. Bei beträchtlichen Ergüssen findet man die Lunge, wenn sie nicht anderwärts durch alte Adhäsionen festgehalten ist, gegen die Wirbelsäule gedrängt und umfangreiche Abschnitte derselben comprimirt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome und der Verlauf der Brustwassersucht, als einer selbständigen Krankheit, werden von den ältesten Zeiten bis zum Anfang dieses Jahrhunderts nicht nur in der Litteratur sehr genau und ausführlich beschrieben, sondern es fehlt auch nicht an zahlreichen Beispielen, in welchen die während des Lebens gestellte Diagnose durch die Section vollständig bestätigt wurde. Diese letztere Thatsache findet darin ihre Erklärung, dass das Krankheitsbild, welches die älteren Aerzte von der Brustwassersucht entwerfen, denjenigen Krankheiten der Lunge und des Herzens entspricht, in deren Verlaufe sich schliesslich neben anderweitigen hydropischen Ergüssen auch Hydrothorax zu entwickeln pflegt. Unverkennbar ist besonders das Emphysem, eine Krankheit, welche früher gewiss eben so häufig vorgekommen ist, als jetzt, aber bis auf *Laennec* den Aerzten vollständig unbekannt war und bei den Sectionen übersehen wurde, früher allgemein als Brustwassersucht gedeutet und beschrieben.

Auf dem heutigen Stande der Wissenschaft können wir eine hochgradige Dyspnoë, welche durch jede Körperbewegung gesteigert wird und den Kranken nöthigt, aufrecht im Bett zu sitzen, das plötzliche Aufschrecken aus dem Schlafe, eine oedematöse Anschwellung der Knöchel und der Augenlider nicht als Kennzeichen eines Hydrothorax gelten lassen, denn diese Symptome können auch ohne diese hydropischen Ergüsse in dem Pleurasacke bestehen, durch Krankheiten der Lunge und des Herzens bedingt sein. Aber da wir wissen, dass dieselben Krankheiten, welche jenem Symptomencomplex zu Grunde liegen, sehr häufig zu Hydrothorax führen, und dass dadurch die Beschwerden des Kranken bedeutend vermehrt werden, müssen wir in jedem derartigen Falle durch eine öfter wiederholte physikalische Untersuchung der Brust zu ermitteln suchen, ob diese Eventualität eingetreten ist, oder nicht.

Auch der Hydrothorax, welcher im Verlaufe einer *Bright'schen* Krankheit oder einer andern, mit allgemeinem Hydrops verbundenen Kachexie auftritt, ist nur durch die physikalische Untersuchung der Brust mit Sicherheit zu erkennen, da die dyspnotischen Erscheinungen, von welchen sein Auftreten und sein Wachsen begleitet ist, auch andere Deutungen zulassen und namentlich

eben so gut auf ein beginnendes Lungenoedem bezogen werden können.

Die physikalischen Zeichen des Hydrothorax haben mit denen der pleuritischen Ergüsse grosse Aehnlichkeit, ohne indessen mit denselben vollständig übereinzustimmen.

Bei der Adspection findet man im Bereiche des Transsudates den Thorax erweitert, aber die Intercostalfurchen nicht verstrichen, da die Intercostalmuskeln, welche nicht durch collaterales Oedem paralysirt sind, dem Drucke der Flüssigkeit Widerstand leisten. Die in Folge venöser Stauung oft gleichzeitig vergrösserte Leber ist bei reichlichen Ergüssen herabgedrängt, das Herz dagegen, da in der Regel die beiden Seiten des Mediastinums einem annähernd gleichen Drucke ausgesetzt sind, fast niemals erheblich dislocirt.

Die Palpation ergibt, dass der Pectoralfremitus, soweit der Erguss der Thoraxwand anliegt, geschwächt oder aufgehoben, oberhalb des Ergusses verstärkt ist.

Bei der Percussion findet man im Bereich der Ergüsse einen gedämpften Schall, oberhalb desselben einen leeren und tympanitischen Schall. Die Dämpfung hat nicht die für pleuritische Ergüsse fast pathognostische Ausbreitung. Die obere Grenze derselben befindet sich, wenn die Kranken stehen oder aufrecht sitzen, vorn und hinten in gleichem Niveau. Auch wechseln die Grenzen und die Form der Dämpfung langsam, wenn der Kranke seine Lage ändert.

Bei der Auscultation hört man im Umfang der Dämpfung schwaches, unbestimmtes Athmen, oder gar kein Athmungsgeräusch, zwischen Scapula und Wirbelsäule schwaches Bronchialathmen.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung des Hydrothorax fällt mit der der Grundkrankheit zusammen und hat, da wir gegen diese in den meisten Fällen nicht viel auszurichten vermögen, nur selten günstigen Erfolg. — Besteht ein sehr hoher Grad von Dyspnoë und hängt derselbe unverkennbar zum grössten Theile von dem massenhaften Transsudate ab, so ist die Entleerung des letztern durch die Punction angezeigt. Der freilich nur palliative Nutzen der Operation ist in solchen Fällen oft ein sehr frappanter.

Capitel III.

Pneumothorax

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Es ist nicht anzunehmen, dass unter gewissen Bedingungen Gase von den Pleurablättern ausgeschieden werden und sich in der Pleurahöhle ansammeln. Die Beobachtungen, aus wel-

chen man auf diese Entstehungsweise des Pneumothorax geschlossen hat, beruhen augenscheinlich auf falscher Deutung der That-
sachen. — Dass die Entwicklung von Gasen aus einem ohne Zutritt von Luft zersetzten pleuritischen Ergüsse zum Pneumothorax führen könne, will ich nicht in Abrede stellen, aber jedenfalls sind solche Fälle äusserst selten. — Die bei Weitem häufigste Entstehungsweise des Pneumothorax ist die, dass durch eine Oeffnung in der Lungenpleura oder durch eine Oeffnung in der Brustwand Luft in die Pleurahöhle eindringt.

Die Perforation der Lungenpleura kann von Innen her, indem ein Zerstörungsprozess von der Lunge auf die Pleura übergreift, oder von Aussen her, indem eine Verletzung oder ein allmäliger Zerfall des Gewebes von der Oberfläche der Pleura in die Lunge eindringt, zu Stande kommen. In der erstgenannten Weise entsteht der Pneumothorax bei Lungenabscessen, bei Lungenbrand und vor Allem bei der Lungenschwindsucht. Die meisten Beobachtungen von Pneumothorax betreffen Fälle, in welchen die Krankheit im Verlaufe der Phthisis (nicht, wie es fast überall heisst, der „Tuberculosis“) pulmonum durch den Durchbruch einer Vomica in die Pleurahöhle entstanden ist. Dabei ist hervorzuheben, dass es bei einem langwierigen, chronischen Verlaufe der Lungenschwindsucht weit seltener, als bei einem schnellen, subacuten Verlaufe zum Pneumothorax kommt. Geht der Zerfall des Lungengewebes langsam vor sich, so pflegen die Pleurablätter, während sich der Prozess der Oberfläche nähert, fest mit einander zu verwachsen, so dass bei einer Perforation keine Luft in die Pleurahöhle austreten kann. Verhältnissmässig häufig haben sogar die pneumonischen Prozesse, auf welchen die Lungenschwindsucht beruht, erst kurze Zeit bestanden, man hat in den Lungenspitzen noch keine Dämpfung und kein Bronchialathmen bemerkt, die Kräfte und der Ernährungszustand des Kranken haben noch wenig gelitten, wenn es zum Pneumothorax kommt. Ein einzelner, peripherisch gelegener, käsig infiltrirter Lobulus kann, wenn er schnell zerfällt, die Katastrophe herbeiführen. An die bisher besprochenen, in Folge chronischer Zerstörungsprozesse der Lunge entstehenden Fälle von Pneumothorax schliessen sich die seltenen, aber sicher constatirten Fälle an, in welchen ein Pneumothorax durch Ruptur emphysematisch erweiterter subpleuraler Lungenbläschen entsteht. —

Die meisten Fälle von traumatischem Pneumothorax entstehen nicht etwa in der Weise, dass durch eine penetrirende Wunde in der Brustwand Luft in die Pleurahöhle eindringt, sondern dadurch, dass der Stich, der Schuss etc. gleichzeitig die Lungenpleura verletzt hat und dass in Folge dessen Luft aus der Lunge in die Pleurahöhle eintritt. — Bei Rippenfracturen kommt es zuweilen vor, dass die Lungenpleura durch Knochensplitter zer-

rissen wird und dass ein Pneumothorax entsteht, ohne dass die Brustwand perforirt oder erheblich verletzt ist. — Weit häufiger als in dieser acuten Weise durch eine Verletzung wird die Lungenpleura allmählig durch eine von ihrer äusseren Oberfläche ausgehende Verschwärung perforirt. Auf diesem Vorgang beruht, wie wir früher gezeigt haben, der Durchbruch eines Empyems in die Lunge und resp. die Entleerung desselben durch die Bronchien. Hat ein heftiger Hustenstoss, nach vollendeter Perforation der Lungenpleura, ein gewisses Quantum des Empyems entleert, so tritt selbstverständlich, sobald bei der nächsten Inspiration der Thorax wieder erweitert wird, ein entsprechendes Quantum Luft in die Pleurahöhle ein. Aus dem Pyothorax ist dann ein „Pneumopyothorax“ geworden. Bei dieser Form der Krankheit befindet sich die Luft fast niemals frei in der Pleurahöhle, sondern in dem durch feste Verwachsungen begrenzten, von der übrigen Pleurahöhle getrennten Raume, in welchem das Empyem abgekapselt war, ein Umstand, auf welchen wir bei der Besprechung der Symptome zurückkommen werden.

Wir haben bereits angedeutet, dass nicht jede Perforation der Brustwand zu Pneumothorax führe. Ist der Wundkanal, welcher die Brustwand durchläuft, ziemlich eng und hat er eine schräge Richtung, so bilden die Hautdecken an seiner äusseren Mündung eine Art von Ventil, welches den Eintritt von Luft in den Thorax verhindert. Aehnlich verhält es sich mit den Fistelgängen, welche gewöhnlich nach einem spontanen Durchbruch eines Empyems nach Aussen zurückbleiben: Es entleert sich durch dieselben anhaltend oder von Zeit zu Zeit eiterige Flüssigkeit, während sie keine Luft in die leere Pleura eindringen lassen. Ist dagegen die Brustwand in gerader Richtung durchbohrt und ist die Oeffnung in derselben hinlänglich weit, so entsteht allerdings Pneumothorax, und es strömt durch die Oeffnung während der Inspiration Luft in die Pleurahöhle ein, und während der Expiration Luft aus derselben aus.

Schliesslich wollen wir erwähnen, dass in überaus seltenen Fällen durch Geschwüre oder zerfallende Neubildungen im Magen und im Oesophagus, welche in die Pleurahöhle durchbrechen, Pneumothorax entsteht.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die enorme Ausdehnung der einen oder anderen Thoraxhälfte mit verstrichenen oder hervorgewölbten Intercostalräumen lässt oft schon bei der äusseren Besichtigung der Leiche einen Pneumothorax vermuthen. Oeffnet man zuerst die Bauchhöhle, so findet man das Zwerchfell nach Unten hervorgewölbt, Leber oder Milz tief herabgedrängt. Sticht man mit dem Scalpell oder einem Troicart in die erweiterte Thoraxhälfte, so entweicht die Luft mit einem zischenden Geräusch und bläst ein vor die Oeffnung gehaltenes

Licht aus. Die ausströmende Luft besteht zum grössten Theil aus Kohlensäure und Stickstoff, und enthält nur wenig Sauerstoff; ihre Menge ist verschieden, meist aber so beträchtlich, dass sie die erwähnte enorme Erweiterung des Thorax hervorgebracht hat.

Nur in seltenen Fällen enthält die Pleurahöhle bloss Luft; hat der Kranke die Entstehung des Pneumothorax nur um wenige Tage überlebt, so hat sich gleichzeitig Pleuritis entwickelt, und wir finden ausser der Luft ein serös-fibrinöses oder purulentes Exsudat in dem Pleurasacke. Die Menge dieses Ergusses ist verschieden; meist um so grösser, je länger der Pneumothorax bestanden hat. Der Erguss kann schliesslich fast die ganze Pleurahöhle ausfüllen, während die Menge der Luft sehr gering geworden ist. Endlich kann alle Luft aus der Pleurahöhle verschwunden und nur flüssiges Exsudat in derselben enthalten sein.

Die Lunge liegt, mag nun Luft allein oder Luft und pleuritisches Exsudat in der Pleurahöhle enthalten sein, meist völlig luftleer und auf ein sehr kleines Volumen reducirt neben der Wirbelsäule; nur wenn sie durch alte Adhäsionen partiell mit der Thoraxwand verwachsen ist, nimmt sie eine andere Stelle ein. In vielen Fällen gelingt es nur mit Mühe, indem man die Lunge unter Wasser bringt und aufbläst, die Perforationsstelle zu entdecken, da sie durch Fibrinniederschläge verlegt ist. In anderen Fällen ist die Oeffnung in der That bereits geschlossen.

Ausser der erwähnten Verdrängung des Zwerchfells nach Unten findet man bei Pneumothorax meist eine beträchtliche seitliche Verdrängung des Mediastinums und des Herzens.

Von den bisher geschilderten anatomischen Veränderungen findet man wesentliche Abweichungen, wenn ausgebreitete, feste Verwachsungen der Pleurablätter eine allseitige und gleichmässige Retraction der Lunge verhindert haben. Zuweilen ist die ausgetretene Luft in nur wenig umfangreichen, allseitig durch Verwachsungen abgeschlossenen Räumen enthalten, dann sind nur die anliegenden Abschnitte der Lunge comprimirt, der Thorax nur partiell erweitert, Herz und Leber nicht dislocirt. Bei dem nach dem Durchbruch eines Empyems in die Lunge zurückbleibenden Pneumothorax bildet dieser letztere Befund die Regel, aber er kommt auch in einzelnen Fällen vor, in welchen der Pneumothorax durch die Perforation einer oberflächlich gelegenen Caverne entstanden ist.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die gewöhnlich sehr auffallenden und charakteristischen Symptome des Pneumothorax sind leicht zu verstehen, wenn man sich die Folgen, welche eine Perforation der Lungenpleura oder der Brustwand nothwendig nach sich ziehen muss, klar gemacht hat.

Sobald die Pleurahöhle nicht mehr hermetisch geschlossen ist, kann die Lunge dem Zuge ihrer elastischen Elemente folgen und

sich retrahiren. Die Retraction der Lunge, welche wir auf dem Sectionstisch bei der Eröffnung des Thorax beobachten, tritt während des Lebens in demselben Momente ein, in welchem von Aussen oder von der Lunge her durch eine perforirte Stelle Luft in die Pleurahöhle eindringen kann. Auch die Lunge der verschonten Seite retrahirt sich so weit, als das Mediastinum dem jetzt einseitig auf dasselbe einwirkenden Zuge nachgibt. Unmittelbar nach der Entstehung eines Pneumothorax enthält die Pleurahöhle nur so viel Luft, als aus den Lungen durch die in Wirkung tretende Elasticität derselben ausgetrieben worden ist. Erweitert sich bei der nächsten Inspiration der Thorax, so tritt ein neues Quantum Luft in die Pleurahöhle ein. Kann dieses Quantum Luft bei der auf die Inspiration folgenden Expiration wieder entweichen, so kehrt der Thorax in seine expiratorische Stellung zurück und die retrahirte Lunge erleidet keine Compression. Kann dagegen die während der Inspiration in die Pleurahöhle gelangte Luft während der nächsten Expiration nicht wieder entweichen, so bleibt der Thorax in inspiratorischer Stellung und die Lunge wird comprimirt. Dieser Vorgang wiederholt sich so lange, bis der Thorax den höchsten Grad der Erweiterung, welchen er durch angestrenzte Inspiration erreichen kann, erreicht hat und bis die Lunge vollständig comprimirt und luftleer geworden ist. Wegen der eigenthümlichen gerissenen Beschaffenheit der Oeffnung in der Pleura pulmonum, durch welche in den meisten Fällen von Pneumothorax die Luft in die Pleurahöhle eindringt, ist es nun aber geradezu die Regel, dass die eingedrungene Luft nicht wieder entweichen kann. Wie ein Ventil wird die Oeffnung bei der Inspiration erweitert und bei der Expiration durch den Druck der dann comprimirten Luft verschlossen. Hat endlich die Spannung der Luft in der Pleurahöhle auch zur Zeit der Inspiration eine bestimmte Höhe erreicht, so bleibt das Ventil dauernd geschlossen, und auch ohne Verklebung oder Verwachsung der Perforationsstelle tritt keine Luft mehr in die Pleurahöhle ein. — Ueber das Mass hinaus, bis zu welchem der Thorax durch die angestrengteste Inspiration erweitert werden kann, wird derselbe bei einem reinen Pneumothorax nicht erweitert; die dieses Mass in vielen Fällen bedeutend überschreitende Ausdehnung des Thorax und die oft excessive Spannung seiner Wände hat ihren Grund darin, dass zu der die Pleurahöhle füllenden Luft nachträglich noch ein flüssiges Exsudat, welches gleichfalls Raum in Anspruch nimmt, gekommen, oder mit anderen Worten, dass aus dem Pneumothorax ein Pneumopyothorax geworden ist. — In den seltenen Fällen, in welchen die Luft ebenso frei aus dem Thorax entweichen, als in denselben eindringen kann, z. B. bei weiten, die Brustwand in gerader Richtung durchbohrenden Fisteln oder Wunden und bei fistulöser Verbindung mit weitem Lumen und starren widerstandsfähigen Wandungen zwischen der Pleurahöhle

und einem grossen Bronchus, kommt es zu keiner Erweiterung des Thorax und zu keiner Compression der freilich in der Regel durch frühere Vorgänge luftleer gewordenen Lunge.

Bei den durch den Durchbruch von Cavernen in die Pleurahöhle entstehenden Fällen wird in der Regel der Moment, in welchem die Perforation erfolgt, von den Kranken deutlich wahrgenommen; sie haben das Gefühl, als ob in der Brust etwas zerreisse oder platze. Unmittelbar darauf entsteht eine schnell wachsende und bald auf's Höchste gesteigerte Dyspnoë, die Kranken vermögen entweder nur aufrecht zu sitzen oder liegen auf der kranken Seite, um der gesunden möglichst freien Spielraum zu verschaffen. Diese Dyspnoë beruht theils auf der in wenig Secunden vollendeten, totalen Compression der einen Lunge, theils auf der collateralen, mit Verengerung der Alveolen verbundenen Hyperaemie und dem collateralen Oedem der anderen Lunge, einer Folge der Compression, welche die Gefässe der kranken Lunge erleiden. — In allen Fällen von plötzlich entstandenem Pneumothorax, welche ich beobachtet habe, klagten die Kranken frühzeitig über heftige Schmerzen in der Gegend der unteren Rippen, welche entweder aus der Zerrung des Diaphragma's oder aus der sofort in Folge des Eintritts von Luft und namentlich von Caverneninhalte in die Pleurahöhle entstehenden Pleuritis zu erklären sind. — Wenn die Kranken nicht vor dem Eintritt des Pneumothorax sehr blutarm waren, so gesellen sich zu den genannten Symptomen deutliche Zeichen einer Stauung des Blutes vor dem rechten Herzen, — welchem durch die totale Compression der Gefässe der einen Lunge die Hälfte seiner Abzugskanäle verschlossen ist: — Die Kranken werden cyanotisch und oft bemerkt man gleich in den ersten Tagen eine hydropische Schwellung der Extremitäten und des Gesichts. Der Puls ist klein, die Urinsecretion sparsam, die Haut kühl, theils in Folge der unvollständigen Füllung des linken Herzens, dem nur aus einer Lunge Blut zufliesst, theils in Folge des allgemeinen Collapsus, welcher, wie andere schwere Verletzungen, z. B. Perforationen von Magengeschwüren, auch den Durchbruch einer Caverne in die Pleurahöhle begleitet.

Zuweilen sterben die Kranken schon nach wenigen Stunden oder noch früher in Folge des insuffizienten Athmens und des gleichzeitigen Collapsus. In anderen Fällen tritt der Tod erst nach Tagen oder nach Wochen ein. Hier geht der Collapsus vorüber, die Kranken werden wieder warm; aber die Dyspnoë besteht fort und wird mit dem Wachsen des pleuritischen Ergusses, durch welchen das Mediastinum und das Herz mehr und mehr gegen die verschonte Lunge gedrängt werden, noch gesteigert. Auch die Cyanose und die hydropischen Erscheinungen nehmen zu. Die Kranken sterben schliesslich unter den Erscheinungen eines Lungenödems und der ungenügenden Decarbonisation des Blutes oder

auch wohl consumirt durch das Fieber und die massenhafte Exsudation, also in Folge der consecutiven Pleuritis.

Nur in seltenen Fällen endet der Pneumothorax in Genesung. In solchen Fällen verwandelt sich der Pneumothorax zunächst, indem das flüssige Exsudat immer höher steigt und die Spannung der in der Pleurahöhle enthaltenen Luft so bedeutend vermehrt, dass eine Diffusion derselben in die anliegenden Gefässe erfolgt, in einen einfachen Pyothorax. Später kann dann unter günstigen Umständen der flüssige Erguss resorbirt werden und die Lunge, wenn die Perforationsstelle inzwischen geschlossen ist, sich sogar wieder ausdehnen. Ich habe in Magdeburg eine Kranke behandelt, welche, nachdem sie Wochen lang in den desolatesten Zuständen zugebracht hatte, so dass man täglich ihr Ende erwarten musste, im Laufe eines Vierteljahres so weit genas, dass sie sich verheirathete und einer ziemlich ausgedehnten Wirthschaft vorstehen konnte. — In anderen Fällen bildet sich eine weite Communication zwischen der Pleurahöhle und einem in der comprimirtten Lunge offen gebliebenen weiten Bronchus, und es wird von Zeit zu Zeit — zuweilen, wie in einem höchst interessanten von *Henoch* aus der *Romberg'schen* Klinik erzählten Falle, nur bei einer bestimmten Körperlage — ein Theil des flüssigen Inhaltes der Pleurahöhle, welcher in die Bronchien gelangt ist, durch Husten entleert.

Wesentlich anders, als in der beschriebenen Weise, gestalten sich die Symptome und der Verlauf des Pneumothorax, wenn bei der Perforation einer Caverne die Luft in einen durch alte, feste Verwachsungen abgekapselten Raum eingedrungen, oder wenn nach dem Durchbruch eines Empyems in die Lunge und nach der theilweisen Entleerung desselben durch die Bronchien an die Stelle der entleerten Flüssigkeit Luft eingedrungen ist. In diesen Fällen, namentlich in dem letzteren, fehlen oft alle subjectiven Symptome und die Krankheit wird zufällig bei der physikalischen Untersuchung der Brust entdeckt.

Die physikalische Untersuchung ergibt bei beträchtlicher Anhäufung von Luft in der Pleurahöhle folgende Resultate:

Adspection. Findet man einen Phthisiker, welchen man vielleicht noch vor wenigen Tagen ohne erhebliche Dyspnoë ausserhalb des Bettes oder in völlig ungezwungener Lage in seinem Bette liegend verlassen hat, bei dem nächsten Besuche mit den Zeichen der grössten Athemnoth auf der einen Seite liegend und ängstlich jede Veränderung dieser Lage vermeidend, so muss schon dieser Anblick, zumal wenn die Veränderung sehr plötzlich eingetreten ist, den dringenden Verdacht erwecken, dass es sich um einen Pneumothorax handelt. — Bei der Betrachtung des Thorax bemerkt selbst der wenig Geübte leicht die beträchtliche Erweiterung des Thorax, das Verstrichensein der Interco-stalfurchen, das Fehlen der respiratorischen Excur-

sionen der kranken Seite; ebenso bei linksseitigem Pneumothorax den oft rechts vom Sternum sichtbaren Herzstoss.

Palpation. Die Verdrängung des Herzens nach der gesunden Seite, so wie bei rechtsseitigem Pneumothorax die Verdrängung der Leber nach Abwärts, wird durch die Palpation noch deutlicher. Der Pectoralfremitus ist auf der kranken Seite in allen Fällen schwächer, als auf der gesunden; gewöhnlich fehlt er auf der kranken Seite ganz.

Percussion. Im Bereich des Pneumothorax hört man einen vollen, hellen, tympanitischen Percussionsschall, welcher bei rechtsseitigem Pneumothorax zu weit nach Abwärts, bei linksseitigem zu weit nach Innen verbreitet ist. Bei sehr beträchtlicher Spannung der Brustwand wird der Percussionsschall wegen des starken Druckes, welcher auf ihre Innenfläche einwirkt und das Zustandekommen regelmässiger Schwingungen hindert, nicht tympanitisch. Zuweilen erreicht die Spannung der Brustwand einen so bedeutenden Grad, dass durch die Percussion überhaupt keine ergiebigen Schwingungen derselben hervorgebracht werden können, und man hört selbst bei starker Percussion einen schwachen — gedämpften — Schall. Man legt in neuer Zeit grosses Gewicht darauf, dass beim Pneumothorax die Höhe des Percussionsschalls ab- und zunehme, je nachdem der Kranke sich niederlege oder aufrecht hinsetze (*Biermer*), und erklärt diese Erscheinung daraus, dass das Exsudat bei aufrechter Stellung das Zwerchfell nach Abwärts dränge, wodurch der grösste Durchmesser der Pleurahöhle verlängert werde (*Biermer, Gerhardt*). Ich muss die constante Zunahme des Längendurchmessers der Pleurahöhle in aufrechter Stellung bezweifeln und glaube sogar, dass unter Umständen, d. h. bei einer gewissen Quantität des Ergusses, gerade das Gegentheil eintreten kann. — Oft hört man endlich beim Percutiren, zumal wenn man dabei das Ohr an den Thorax legt, einen Metallklang. — Schon nach wenigen Tagen wird der Percussionsschall an den abhängigen Stellen, so weit der Erguss reicht, gedämpft. Es ist für den Pyopneumothorax charakteristisch, dass die Grenzen dieser Dämpfung sofort verändert werden, sobald der Kranke seine Lage wechselt. Wenn der Kranke auf dem Rücken liegt, kann vorn der Schall bis zum untern Rippenrand voll sein, sowie er sich aufrichtet, bis weit hinauf gedämpft werden.

Auscultation. Noch ehe man das Ohr anlegt, lässt sich, wenn gleichzeitig Luft und Flüssigkeit in der Pleurahöhle vorhanden sind, sobald man den Kranken schüttelt (*Succussion*) oder sobald dieser schnell seine Lage wechselt, sich plötzlich aufrichtet oder hinlegt, oft ein deutliches metallisches Plätschern hören, ähnlich dem Geräusch, welches entsteht, wenn man Wasser in einer halbgefüllten Flasche schüttelt. — Das vesiculäre Athmen ist nicht zu hören, ein durch die Verbindung mit dem vollen Per-

cussionsschall höchst bezeichnendes Symptom; statt desselben hört man, wenn auch nicht immer, metallische Geräusche, amphorisches Athmen, namentlich aber metallisches Rasseln und Tintement métallique, Geräusche, welche auch oberhalb grösserer Cavernen mit glatten und regelmässig gebauchten Wänden gehört werden. Man darf aus dem Auftreten metallischer Geräusche keineswegs den Schluss machen, dass die Luft aus der Lunge in die Pleurahöhle ein- und ausströme; sie werden auch dann gehört, wenn die Communication aufgehoben ist, da die in der Lunge entstehenden Geräusche metallisch wiederhallen.

Während in den meisten Fällen, in welchen die nach Perforation einer Caverne ausgetretene Luft sich frei beweglich in der Pleurahöhle befindet, die angeführten Zeichen sehr vollständig und sehr übereinstimmend vorhanden sind, so dass die Krankheit leicht zu erkennen ist, können bei abgesacktem Pneumothorax viele jener Kennzeichen fehlen. Ist der Raum, in welchem sich die Luft befindet, zu klein oder zu unregelmässig, als dass er durch den centrifugalen Druck der Luft und des Exsudates eine regelmässig gebauchte Form annehmen könnte; so werden namentlich weder bei der Percussion, noch bei der Auscultation metallische Geräusche wahrgenommen. Das constanteste und zuverlässigste Kennzeichen des abgesackten Pneumothorax ist voller Percussionsschall bei fehlendem Athmungsgeräusch.

Ausserdem habe ich in einzelnen Fällen, in welchen nach dem Durchbruch eines Emphyems in die Lunge der Raum, in welchem sich die Luft und das Exsudat befand, besonders unregelmässig war, beim Auflegen der Hand auf den Thorax ein sehr charakteristisches Anschlagen der Flüssigkeit an die vordere Brustwand wahrgenommen, wenn der Kranke sich schnell und energisch aufrichtete.

§. 4. Diagnose.

Nur in dem Fall, dass man zu einem Kranken gerufen wird oder einen Kranken in das Spital aufnimmt, welcher, der Erstickung nahe, über die Anamnese seines Uebels nicht Aufschluss geben kann, kann man Emphysem und Pneumothorax verwechseln, in allen anderen Fällen lässt die schnelle Entstehung der Athemnoth beim Pneumothorax, die höchst allmälige beim Emphysem keinen Zweifel übrig. In jenen wenigen zweifelhaften Fällen halte man sich an folgende Kennzeichen: 1) Beim Emphysem — meist doppelseitig — sind beide Thoraxhälften, beim Pneumothorax — fast immer einseitig — ist nur die eine erweitert. 2) Beim Emphysem bilden die Intercostalräume flache Furchen, beim Pneumothorax sind sie verstrichen oder hervorgewölbt. 3) Beim Emphysem ist das Vesiculärathmen schwach, aber fehlt nicht gänzlich, oder man hört statt desselben katarrhalische Geräusche, beim Pneumothorax hört man kein Vesiculärathmen, oft metallische Geräusche.

4) Beim Emphysem ist der Pectoralfremitus meist zu fühlen, beim Pneumothorax fehlt derselbe fast immer.

Von grossen, leeren, oberflächlich gelegenen Cavernen, oberhalb welcher man den metallischen Percussionsschall und bei der Auscultation amphorisches Athmen und metallisches Rasseln hört, unterscheidet man den Pneumothorax durch folgende Momente: 1) Oberhalb jener Cavernen ist der Thorax gewöhnlich eingesunken, oberhalb eines Pneumothorax erweitert. 2) Der Pectoralfremitus ist bei Cavernen vorhanden, oft verstärkt, beim Pneumothorax fehlt derselbe in der Regel ganz. 3) Die Rasselgeräusche in Cavernen pflegen lauter und reichlicher zu sein, beim Pneumothorax leiser und sparsamer. 4) Bei Cavernen sind die Nachbarorgane nicht dislocirt, beim Pneumothorax meist deutlich verdrängt. 5) Bei Cavernen wechselt die Höhe des tympanitischen Percussionsschalls mit dem Oeffnen und Schliessen des Mundes, beim Pneumothorax nicht.

§. 5. Therapie.

Die Behandlung des Pneumothorax kann nur eine palliative und symptomatische sein. In vielen Fällen, namentlich in solchen, in welchen die Blutmenge noch nicht durch ein langdauerndes Fieber vermindert ist, kann, wenn der Pneumothorax eintritt, eine Venaesection dringend gefordert sein. Ja, es ist möglich, dass man die Venaesection wiederholen muss, wenn die nicht comprimirte Lunge so hochgradig hyperaemirt wird, dass sie nicht genügend functioniren kann. Die Schmerzen, welche durch Zerrung des Zwerchfells und die beginnende Pleuritis entstehen, behandle man mit örtlichen Blutentziehungen und kalten Umschlägen. Unentbehrlich sind Opiate, um die Beschwerden der Kranken zu mässigen und ihnen Ruhe zu verschaffen.

Die Punction des Thorax mit einem feinen Troicart ist ein unentbehrliches, freilich gleichfalls nur palliatives Mittel, um die Dyspnoë der Kranken zu erleichtern. Für die Lunge auf der kranken Seite kann die Operation keinen Vorthail bringen, wohl aber für die andere Lunge, wenn das Mediastinum, durch den Druck der Luft und des Exsudates weit verschoben, auch den Raum der nicht perforirten Pleurahöhle beträchtlich verengt.

Im weiteren Verlaufe des Pneumothorax gelten für die Behandlung desselben die für die Behandlung der Pleuritis aufgestellten Grundsätze.

Capitel IV.

Tuberculose der Pleura.

I. Graue, durchscheinende Tuberkel kommen im Gewebe der Pleura selbst fast nur bei der acuten Miliartuberculose neben frischen Tuberkeln der Lunge, der Milz, der Leber, den

Gehirnhäuten etc. vor. Bei dieser Krankheit erliegt der Kranke, wie wir früher besprochen haben, der Intensität des Fiebers, bevor die Tuberkel weitere Metamorphosen eingehen. — Die Miliartuberculose der Pleura verläuft ohne locale Symptome.

II. Weit häufiger entwickeln sich Tuberkelgranulationen in den jungen Pseudomembranen, zu welchen die Pleura bei wiederholt recrudescirender Pleuritis auswächst. Wir haben früher gezeigt, dass bei den Entzündungen, welche die jungen, an weiten und dünnwandigen Capillaren reichen Vegetationen bei recidivirender Pleuritis erfahren, leicht Gefässrupturen vorkommen. Somit ist es leicht verständlich, weshalb die haemorrhagische Form des pleuritischen Ergusses neben Tuberculose der Pseudomembranen beobachtet wird. Letztere erscheint unter der Form zahlreicher, meist hanfkorngrosser, drusiger Hervorragungen, welche anfangs weisslich, späterhin gelb werden. Diese Tuberculose der Pseudomembranen ist am Besten geeignet, die Entstehung und die Metamorphosen der Tuberkel zu beobachten (*Virchow*). Die Symptome dieser Form der Pleuratuberculose sind von denen einer Pleuritis mit haemorrhagischem Exsudate nicht zu unterscheiden.

Capitel V.

Krebs der Pleura.

Der Pleurakrebs kommt niemals primär, sondern immer nur bei vorgeschrittener allgemeiner Krebserkrankung und Krebsentwicklung in anderen, namentlich benachbarten Organen vor; er complicirt am Häufigsten Krebs der Brustdrüse, Krebs des Mediastinum, Krebs der Lungen und entwickelt sich vorzugsweise häufig nach der Exstirpation von Brustkrebs. Die Pleura wird dabei entweder von Aussen durch die benachbarten Krebsgebilde durchbrochen, welche nun in Form knolliger Wülste hineinwuchern, oder es entstehen selbständig auf der Pleura Krebsknoten bis zu dem Umfang einer Faust und darüber, die ein speckig-markiges Ansehen und eine höckerige oder mehr oder weniger abgeplattete Oberfläche zeigen. Krebse der Pleura sind reich an Zellen, arm an Bindegewebe und gehören zu den Markschwämmen. Bei einiger Ausbreitung der krebsigen Degeneration sammelt sich eine Flüssigkeit in der Pleurahöhle an, welche gleichsam in der Mitte steht zwischen entzündlichen und hydropischen Ergüssen: sie enthält, wie die Flüssigkeit, welche wir auch in anderen serösen Säcken finden, wenn diese der Sitz einer krebsigen Entartung sind, zwar Fibrin, aber das Fibrin geht erst später in Gerinnung über, d. h. wir finden in derselben keine Fibrinniederschläge, wohl aber schlagen sich beim Stehen der entleerten Flüssigkeit an der Luft allmähig und oft viele Tage lang gerinnende Massen nieder — Hydrops lymphaticus (*Virchow*), Hydrops fibrinosus (*Vogel*).

Bei Weitem in den meisten Fällen sind Pleurakrebse nicht zu diagnosticiren. Entwickelt sich bei längerem Bestehen von Krebs in der Brustdrüse, welcher unverschiebbar der Brust aufsitzt, oder nach Exstirpation eines Brustkrebses unter mässigen Schmerzen ein langsam wachsender Erguss in die Pleurahöhle, so ist man befugt, eine Wucherung von Krebsmassen auf der innern Thoraxwand anzunehmen. — Grössere Tumoren können die Lunge oder grössere Bronchien comprimiren, das Herz verdrängen oder einen Druck auf die grossen Gefässe ausüben. Dadurch können Dyspnoë, Cyanose, Schwindel etc. entstehen, Symptome, deren Deutung aber nur selten gelingen wird. — Erreichen grosse Krebstumoren die Thoraxwand, so wird der Percussionsschall an dieser Stelle absolut gedämpft, und wenn der Tumor nach Hinten der Aorta, nach Vorn der Thoraxwand anliegt, so kann sich Pulsation entwickeln und der Pleurakrebs mit einem Aortenaneurysma verwechselt werden. Dies geschieht um so leichter, als in der Aorta da, wo sie comprimirt ist, ein Aftergeräusch entsteht, welches man an der gedämpften, schwach pulsirenden Stelle vernimmt. Indessen die erwähnte Pulsation ist immer schwach und das Aftergeräusch stets nur ein systolisches; niemals hört man das doppelte Aftergeräusch, welches man in Aortenaneurysmen, welche der Thoraxwand anliegen, selten vermisst. Endlich gibt die Anamnese, namentlich die etwaige Exstirpation eines Brustkrebses, diagnostischen Anhalt. Von einer Therapie des Pleurakrebses dürfen wir kaum reden, da wir uns auf eine palliative Behandlung der lästigsten Symptome beschränken müssen.

Anhang

zu den

Krankheiten der Respirationsorgane.

Krankheiten der Nasenhöhle.

Capitel I.

Hyperaemie und Katarrh der Nasenschleimhaut. — Koryza. Gravedo. — Schnupfen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die für den Katarrh charakteristischen Störungen der Ernährung und der Function werden an der Nasenschleimhaut überaus häufig beobachtet und führen hier den Namen des Schnupfens. Weit seltener und fast nur im Verlaufe von Infectiouskrankheiten wird die Nasenschleimhaut von croupösen und diphtheritischen Entzündungen befallen.

In Betreff der Aetiologie des Nasenkatarrhs gilt fast dasselbe, was wir über die Aetiologie der Laryngeal- und Bronchialkatarrhe gesagt haben. Die Disposition für den Schnupfen ist bei verschiedenen Individuen sehr ungleich. Bei Kindern ist sie im Allgemeinen grösser, als bei Erwachsenen, bei schwächlichen, zarten, namentlich scrophulösen Individuen grösser, als bei robusten, musculösen Menschen; eine allmälige Abhärtung vermindert die Disposition, so dass starke Schnupfer, welche ihre Nasenschleimhaut fast ohne Unterlass insultiren, verhältnissmässig selten an Nasenkatarrh leiden. Wiederholtes Befallenwerden steigert die Disposition zu neuer Erkrankung. Ausserdem aber gibt es disponirende Momente, welche uns gänzlich unbekannt sind, oder mit anderen Worten, wir finden eine auffallend grosse Anlage zum Schnupfen auch bei solchen Individuen, an denen wir im Uebrigen keine besonderen Eigenthümlichkeiten, durch welche sie sich von anderen wenig disponirten Individuen unterscheiden, entdecken können.

Die Gelegenheitsursachen, welche zu Katarrh der Nase führen, sind sehr mannichfach, und die unter den Laien fast allgemein herrschende Ansicht, dass jeder Schnupfen ohne Ausnahme durch Erkältungen der äusseren Haut entstehe, ist falsch, wenn auch die Mehrzahl der Fälle von Erkältungen, namentlich der Füsse, abhängt. — Nächstdem führen am Häufigsten örtlich einwirkende Schädlichkeiten zu Katarrhen der Nasenschleimhaut, z. B. das Eindringen von heisser Luft, von Staub und von scharfen Dämpfen, von fremden Körpern in die Nasenhöhle, das Tabakschnupfen bei Leuten, welche nicht daran gewöhnt sind, ebenso Schläge und Stösse, welche die Nase treffen, oft wiederholtes gewaltsames Ausschnauben etc. — In anderen Fällen begleitet der Katarrh anderweitige Erkrankungen, Geschwüre, Neubildungen, Caries und Nekrose der Nase. — Nicht selten pflanzt sich eine Entzündung von benachbarten Organen auf die Nasenschleimhaut fort; so gesellt sich ein sehr lästiger und intensiver Schnupfen constant zu den Furunkeln an der Oberlippe und zu den Abscessen des Zahnfleisches an den oberen Schneidezähnen. — Nasenkatarrhe sind endlich nicht selten Symptom einer constitutionellen Erkrankung; hierher gehören der Schnupfen, welcher die Masern, den exanthematischen Typhus begleitet, die leichteren Formen der scarlatinösen Koryza, die syphilitische Koryza bei angeborener Lues (s. die betreffenden Capitel in Bd. II.), wahrscheinlich auch der Nasenkatarrh, welcher als Theilerscheinung sehr verbreiteter Katarrhe während herrschender Grippepidemien eine grosse Zahl von Menschen befällt, und gewissermassen der Jod-Schnupfen, welcher eines der wichtigsten Symptome der Jodintoxication bildet. — Der ziemlich allgemein verbreiteten Ansicht, dass der Schnupfen ansteckend sei, stehen die Experimente von *Friedreich* entgegen, in welchen es nicht gelang, durch Uebertragung des Secretes von Personen, welche an Koryza in verschiedenen Stadien litten, auf die Nasenschleimhaut gesunder Individuen die Krankheit auf letztere zu überpflanzen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Im Beginn des acuten Katarrhs sind die Capillaren der Nasenschleimhaut mit Blut überfüllt, das Gewebe durchfeuchtet, und die in Folge der Hyperaemie und des Oedems geschwellte Schleimhaut sondert ein farbloses dünnflüssiges salziges Secret ab. Im weiteren Verlaufe wird das Secret, während die Hyperaemie und Schwellung der Schleimhaut abnimmt, dickflüssiger und durch reichliche Beimischung von jungen Zellen undurchsichtig.

Bei dem chronischen Katarrh erscheint die Nasenschleimhaut beträchtlich gewulstet; sie sondert ein in einzelnen Fällen nur spärliches, gewöhnlich aber sehr reichliches und durch massenhafte Beimischung junger Zellen eiterähnliches Secret ab. Dieses vertrocknet nicht selten in der Nase zu harten, schmutzig dunkelgrünen Krusten und zeigt bei einzelnen Individuen, ohne dass sich die Ur-

sache dieser Erscheinung nachweisen lässt, eine grosse Neigung zu fauliger Zersetzung.

Der chronische Katarrh führt in manchen Fällen, indem die Zellenbildung nicht auf die Oberfläche der Schleimhaut beschränkt bleibt, sondern auch auf das Gewebe der Schleimhaut übergreift, zu katarrhalischen Geschwüren; diese bleiben in der Regel oberflächlich, dringen aber auch zuweilen, namentlich bei scrophulösen und kachektischen Individuen, in die Tiefe, können das Perichondrium und das Periost zerstören und zu Caries und Nekrose der Knorpel und Knochen der Nase führen. In dem Secret der Geschwüre, zumal derer, welche eine Caries und Nekrose der Knorpel und Knochen herbeigeführt haben, geht fast constant eine faulige Zersetzung vor, die einen höchst übeln Geruch bewirkt, eine Erscheinung, welche bei dem Secrete eines einfachen chronischen Katarrhs nur ausnahmsweise beobachtet wird.

In anderen Fällen führt der chronische Nasenkatarrh zu polypöser Gewebswucherung. Diese erscheint nach *Rokitansky* „bald als eine über eine grössere Strecke diffuse Verdickung der Schleimhaut, zumal an den Muscheln, mit unebener Oberfläche, Entwicklung warzenartiger Protuberanzen, faltenartiger Wülste, bald als eine mehr umschriebene Wulstung, welche gleich jenen zu einem rundlichen gestielten, keulenförmigen Körper heranwächst. Sie bestehen aus einer gallertähnlichen Wucherung der Bindegewebsgrundlage der Schleimhaut und aus deren Drüsen, welche nicht selten zu Cysten degeneriren. Allmählig geht die sie constituirende Masse in faseriges Bindegewebe über; sie beengen den Raum der Nasenhöhle, verstopfen dieselbe und kommen endlich in den Nasenöffnungen, den Choanen zum Vorschein.“

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome des acuten Nasenkatarrhs können als allgemein bekannt vorausgesetzt werden und sollen, da sie wohl jeder an sich selbst beobachtet hat, eine nur kurze Besprechung finden. Gewöhnlich klagen die Kranken zuerst über ein Gefühl von Trockenheit in der Nase und über eine mehr oder weniger vollständige, sie zu einem höchst unzweckmässigen Ausschnauben verleitende Obstruction des einen oder des andern oder beider Nasenlöcher. Von Zeit zu Zeit, oft mit nur kurzen Intervallen, entsteht ein Jucken und Prickeln in der Nase, welches meist unmittelbar der unter dem Namen des Niesens bekannten complicirten Reflexerscheinung vorhergeht, sich ab und zu aber auch wieder verliert, ohne dass das erwartete Niesen eintritt. Bald folgt auf die Trockenheit der Nase eine sehr abundante Secretion, und es fliesst fast unaufhörlich eine farblose, durchsichtige, wässrige Flüssigkeit von salzigem Geschmack, welche die Oberlippe reizt, röthet und zuweilen erodirt, aus den Nasenlöchern hervor. Diese reizende Beschaffenheit verdankt das jetzt stark alkalisch reagirende Secret nach *Donders* sei-

nem Reichthum an Salmiak, während es ärmer an Kochsalz ist, als der salzige Geschmack erwarten lässt. Das Geruchs- und Geschmacksvermögen ist beeinträchtigt, die Sprache ist näselnd. Fast in allen Fällen ist der Katarrh auch auf die Schleimhaut der Sinus frontales verbreitet, und die Kranken klagen in Folge dessen je nach der Heftigkeit des Katarrhs über ein Gefühl von Druck oder über lästigen Schmerz in der Stirne. So weit man die Nasenschleimhaut beobachten kann, sieht man die Röthung und Schwellung derselben. Bei Katarrhen von grösserer Intensität breitet sich die Röthung und Schwellung von der Schleimhaut auch auf die äusseren Decken der Nase und der Wange aus. Sehr häufig ist mit dem Schnupfen eine katarrhalische Conjunctivitis complicirt, die Kranken sind lichtscheu, und aus den gerötheten Augen fliessen reichlich Thränen in die Nasenhöhlen und über die Wangen. Nehmen die Fauces an dem Katarrh der Nase Antheil, so sind Schlingbeschwerden vorhanden; sind auch die Luftwege betheiligt, so gesellen sich zu den erwähnten Erscheinungen Husten und Heiserkeit hinzu. Bei Fortpflanzung des Katarrhs auf die Tuba Eustachii endlich entstehen leichte Schmerzen im Ohr, Ohrensausen, vorübergehende Schwerhörigkeit.

Der geschilderte Symptomencomplex ist fast immer, zumal wenn der Katarrh eine grössere Intensität und eine weitere Verbreitung erreicht, von einem fieberhaften Allgemeinleiden begleitet. Bei manchen Menschen, welche wenig zu fieberhafter Reaction geneigt sind, ist dieses Allgemeinleiden gering, bei anderen gewöhnlich als reizbar bezeichneten Individuen ist es im höchsten Grade lästig.

Wir haben die Symptome des Katarrhalfiebers, namentlich das oft wiederholte, durch jeden Temperaturwechsel hervorgerufene Frösteln, die schmerzhaft Abgeschlagenheit der Glieder, die Appetitlosigkeit der Kranken etc. bei der Besprechung des Bronchialkatarrhs ausführlich geschildert.

Die Dauer des acuten Nasenkatarrhs ist gewöhnlich eine kurze. Meist schon am zweiten oder dritten Tage der Krankheit wird die Absonderung weniger reichlich, dickflüssig, undurchsichtiger, verliert den salzigen Geschmack, reagirt weniger stark alkalisch, nimmt eine gelbliche oder gelbgrüne Farbe an und trocknet namentlich Nachts zu derben, der Schleimhaut fest adhärenden Krusten ein. Das Kitzeln in der Nase, das Niesen werden seltener, der Stirnkopfschmerz lässt nach, die Schwellung der Schleimhaut verliert sich, und die Nasengänge werden, wenn das etwa vorhandene, flüssige oder eingetrocknete Secret durch Schnauben entfernt ist, wegsam. Das fieberhafte Allgemeinleiden besteht selten länger, als ein oder zwei Tage. Auch die Erscheinungen, welche der Ausbreitung des Katarrhs auf benachbarte Schleimhäute angehören, pflegen gegen das Ende der ersten Woche ihre Intensität zu verlieren oder gänzlich aufzuhören, und in den mei-

sten Fällen endet die Krankheit am fünften, sechsten bis achten Tag in vollständige Genesung. Nur selten und namentlich bei scrophulösen Individuen zieht sich der Schnupfen in die Länge und wird aus einem acuten ein chronisches Leiden. Während somit der acute Nasenkatarrh für Erwachsene eine ebenso ungefährliche als häufige Krankheit ist, wird er für Säuglinge zuweilen dadurch gefährlich, dass die Obstruction ihrer ohnehin engen Nasenlöcher das Saugen erschwert. Führt man in solchen Fällen nicht mit dem Löffel Nahrung zu, so kann bei sehr nahrungsbedürftigen schwachen Kindern selbst das Leben bedroht werden.

Bei dem chronischen Nasenkatarrh pflegt das Gefühl von Prickeln in der Nase, das Niesen, der Stirnkopfschmerz, das fieberhafte Allgemeinleiden zu fehlen; dagegen bewirkt die Wulstung der Schleimhaut gewöhnlich eine dauernde Verengerung der Nasengänge. Dem mehr oder weniger vollständigen Verschluss der einen oder beider Nasenhälften, durch welchen das Einziehen der Luft erschwert wird und die Sprache einen näselnden Beiklang erhält, verdankt der chronische Nasenkatarrh den bei den Laien vulgären Namen des „Stockschnupfens“. Das Secret der kranken Nasenschleimhaut ist bald schleimig, bald schleimig-eiterig. In manchen Fällen wird es in geringer, in anderen in grosser Menge abgesondert. Nicht immer ist es das reichliche und mehr eiterige Secret, welches vorzugsweise die Tendenz zu fauliger Zersetzung zeigt. Man beobachtet im Gegentheil die sogenannte Stinknase, Punaisie, zuweilen auch bei chronischen Nasenkatarrhen mit so spärlichem Secret, dass man hier und da den Katarrh übersehen und behauptet hat, die Punaisie beruhe in manchen Fällen auf einer foetiden Exhalation der Nasenschleimhaut und nicht auf dem Foetor ihres faulenden Secrets. Dass das Secret leichter faule, wenn die Nase ungewöhnlich enge ist, ist nicht ganz unwahrscheinlich; es lässt sich für diese Auffassung wenigstens als Analogon anführen, dass bei kleinen Kindern, welche an Intertrigo hinter den Ohren leiden, das Secret der wunden Hautstellen in der engen Spalte zwischen Ohr und Kopf sehr leicht fault und einen cadaverösen Geruch annimmt. Ist das Secret reichlich und eiterartig, so bilden sich häufig die oben erwähnten steinharten schwarzgrünen Krusten, welche theils ausgeschnaubt, theils durch die Choanen in den Pharynx eingezogen und von hier durch Räuspern entfernt werden. In manchen Fällen findet man auch die hintere Pharynxwand mit ähnlichen Krusten bedeckt. — Der chronische Nasenkatarrh ist eine überaus hartnäckige Krankheit, welche nicht selten jeder Behandlung spottet und mit wechselnder Intensität viele Jahre hindurch fortbesteht. Es ist oft schwierig oder gar unmöglich, festzustellen, ob der chronische Nasenkatarrh zu Geschwürsbildung in der Nase, zur Ozaena im engeren Sinne geführt hat. Gerade der Umstand, dass der foetide Geruch des Secrets nicht pathognostisch für die Verschwärung der Nasenschleim-

haut ist, sondern auch bei der einfachen chronischen Koryza vorkommt, hat es nothwendig gemacht, dass diejenigen Aerzte, welche jede mit einem stinkenden Ausfluss verbundene Krankheit der Nase als Ozaena bezeichnen, zwei Formen der Ozaena, eine Ozaena ulcerosa und non ulcerosa aufstellen. Nur wenn die Geschwüre so tief sitzen, dass man sie bei einer zweckmässigen Beleuchtung und Erweiterung der Nasenlöcher zu Gesicht bekommt, oder dass man sie mit der Sonde erreichen kann, ist eine sichere Diagnose möglich. Selbst die oberflächlichen Geschwüre der Nase, welche nicht bis auf das Perichondrium oder bis auf das Periost vordringen, sind von grosser Hartnäckigkeit. Abgesehen von den immer wiederkehrenden Insulten, welche sie beim Schnauben erleiden, macht es die feste Anheftung der Nasenschleimhaut an die Knorpel und Knochen fast unmöglich, dass sich die Ränder der Geschwüre einander nähern, ein Umstand, durch welchen die Vernarbung in hohem Grade erschwert wird. Ueber die syphilitische Ozaena werden wir im zweiten Bande reden. Auch die Zerstörung der Nase durch Lupus, welche man vielfach als scrophulöse Ozaena bezeichnet, wird dort, so weit sie nicht in das Bereich der Chirurgie gehört, erörtert werden.

Ob die Nasengänge durch diffuse Schwellung und Hypertrophie der Schleimhaut oder durch polypöse Gewebswucherung verengt sind, bleibt gewöhnlich so lange dunkel, bis die Polypen der Adspexion oder Palpation zugänglich werden. Man versäume es nie bei Kranken, welche über die Erscheinungen eines Stockschnupfens in einer oder in beiden Nasenhöhlen klagen, zumal wenn bei heftigem Ausschnauben das Secret mehr oder weniger reichlich mit Blut gemischt ist, die Nase sowohl von Vorn als von Hinten durch die Choanen auf das Sorgfältigste zu exploriren. Die Technik der Untersuchung sowie die Symptomatologie sehr umfangreicher Nasenpolypen gehören in das Bereich der Chirurgie. Ich übergehe dieselben ebenso, wie ich in Betreff der übrigen Neubildungen in der Nase und der Krankheiten ihrer Nebenhöhlen auf die chirurgischen Handbücher und vor Allem auf das classische Werk meines Collegen *Bruns* verweise.

§. 4. Therapie.

Es sind von verschiedenen Seiten für die Behandlung des acuten Nasenkatarrhs Abortivmethoden empfohlen; aber keine derselben, weder das Ausstopfen der Nasenlöcher mit Schwämmchen oder Charpiebäuschen, noch Einspritzungen in die Nase oder das Bepinseln der kranken Schleimhaut mit Lösungen von adstringirenden oder narkotischen Substanzen, noch die Application von Narkoticis in Pulverform, noch das Einathmen von verdunstender Essigsäure, noch endlich die sogenannte *Diaeta sicca* haben sich allgemeinere Anerkennung erworben. Nur die Einleitung einer energischen Diaphorese, welche in der That den acuten Nasen-

katarrh in vielen Fällen coupirt oder doch beträchtlich abkürzt, verdient Nachahmung. Wo sich die Gelegenheit für ein russisches Dampfbad darbietet, verordne man Kranken, bei welchen sich ein heftiger Schnupfen entwickelt, dass sie ein solches mit aller der Vorsicht, von welcher der Erfolg der etwas heroischen Prozedur abhängt, gebrauchen. In den meisten Fällen beschränke man sich darauf, dem Kranken anzurathen, dass er einige Tage das Zimmer hüte, dass er von Zeit zu Zeit etwas heisses Getränk genieße, dass er sich den Kopf und die Füße warm halte, dass er sich nicht seidener oder baumwollener, sondern leinener Taschentücher bediene und diese häufig wechsele, und dass er die Oberlippe mit Lippenpomade bestreiche, um sie durch einen Fettüberzug vor der reizenden Einwirkung des scharfen Secrets zu schützen. Auch das Einathmen warmer Dämpfe im Beginn des Schnupfens, so lange die Nase trocken ist, wird von manchen Kranken gelobt. Das Einziehen von kaltem Wasser in die Nase ist zwar nicht, wie es der Volksglaube stempelt, gefährlich, aber es gewährt auch nicht eine dauernde Erleichterung und scheint sogar zuweilen den Prozess in die Länge zu ziehen. In den späteren Stadien des acuten Schnupfens, wenn die Reizbarkeit der Schleimhaut einem mehr torpiden Zustande Platz gemacht hat, bringt oft ein weiterer Spaziergang in frischer Luft und selbst eine von Zeit zu Zeit genommene Prise Schnupftabak den Prozess zum schnelleren Abschluss. Bei Säuglingen, welche noch nicht ausschnauben können, ist es nothwendig, dass man die Nasenlöcher durch Ausspritzen mit lauwärmer Flüssigkeit von dem verstopfenden Secret befreit, und dass man ihnen, so lange das Saugen erschwert ist, die Milch mit dem Theelöffel oder der Schnabeltasse zuführt.

Bei der Behandlung des chronischen Nasenkatarrhs müssen vor Allem etwaige Constitutionsanomalieen berücksichtigt werden. Unter den bei der Scrophulose näher zu erörternden Umständen ist die Darreichung von Leberthran indicirt. Bei aufgeschwemmten pastösen Individuen mit übermässiger Fettproduction kann dagegen eine Entziehungscur und die methodische Darreichung von Laxanzen, sowie der Gebrauch von Kaltwassercuren am Platze sein. Sehr wichtig ist für die Beseitigung der chronischen Koryza die örtliche Behandlung. Am Wirksamsten ist das Bepinseln der gewulsteten Schleimhaut mit einer Lösung von Arg. nitricum (gr. iv—3β:3j), oder die von Zeit zu Zeit wiederholte Aetzung derselben mit Höllenstein in Substanz. In besonderem Rufe gegen den chronischen Schnupfen steht auch die örtliche Application von Mercurialpräparaten unter der Form von Schnupfpulvern (Kalomel, Merc. praec. rubr. ana gr. xij, Sacch. alb. 3β) oder von schwachen Sublimatlösungen, welche man in die Nase einspritzt. Weniger zu empfehlen ist die Anwendung des Alauns, der Zink- und Bleipräparate, des Tannins etc. Ist der Ausfluss übelriechend und verliert er diese Beschaffenheit bei der ange-

fürten Behandlung nicht, so mache man den Versuch, ob Einspritzungen von Chlorwasser, von schwacher Jodlösung (*Jodi puri gr. ij—iv, Kal. jodati gr. iv—viij, Aquae destillat. 3vj*) oder von *Aqua Kreosoti* günstigere Resultate geben.

Die katarrhalischen Geschwüre fordern im Wesentlichen dieselbe Behandlung wie der chronische Katarrh. Nur ist bei ihnen die örtliche Behandlung, namentlich das Touchiren der Geschwüre mit Höllenstein noch dringender angezeigt, als bei dem einfachen Katarrh.

Die Behandlung der polypösen Gewebswucherungen gehört in das Bereich der Chirurgie.

Capitel II.

Blutungen der Nasenschleimhaut. — Nasenbluten. — Epistaxis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Capillaren der Nasenschleimhaut erleiden weit häufiger als die Capillaren anderer Schleimhäute und anderer Organe, wenn sie durch einen stärkeren Seitendruck erweitert werden, Rupturen. Die meisten Menschen leiden niemals an einer anderen spontanen Blutung als an Nasenbluten; bei dem einen tritt dasselbe häufiger, bei dem anderen seltener ein, aber ganz verschont bleiben wenige Menschen. Wenn aber Blutungen aus der Nasenschleimhaut die am Häufigsten vorkommenden spontanen Blutungen sind, so darf es uns nicht wundern, dass unter gewissen Bedingungen, unter welchen sich die Neigung zu spontanen Blutungen vermehrt, es gerade die Capillaren der Nase sind, welche vorzugsweise oder sogar allein Continuitätsstörungen erfahren. Wahrscheinlich ist die krankhafte Beschaffenheit der Capillarwände, bei welcher sie leicht zerreißen, also die haemorrhagische Diathese, mehr oder weniger über sämtliche Gefäße des Körpers verbreitet, aber nur in der Nase, also in dem Organe, in welchem die Capillarwände ohnehin eine geringe Widerstandsfähigkeit besitzen, reicht die über den ganzen Körper verbreitete Ernährungsstörung der Gefäßwände aus, um zu einer Berstung durch den einfachen Blutdruck zu führen.

Die Disposition für das Nasenbluten ist im Ganzen bei jugendlichen Individuen weit grösser als bei Leuten im vorgeschrittenen Lebensalter, aber sie entwickelt sich gewöhnlich erst nach der zweiten Dentition und ist bei ganz kleinen Kindern noch nicht vorhanden. Es sind ferner mehr die gracilen Constitutionen mit dünnen Knochen, schlaffer Musculatur, dünner Haut, welche häufiger als starkknochige, musculöse Individuen von Blutungen aus der Nase heimgesucht werden. Ganz besonders wird die Ernährung der Capillarwände durch erschöpfende Krankheitsprozesse, mögen dieselben acut oder chronisch verlaufen, beeinträchtigt; und wir sehen als Theilerscheinung eines acuten oder chronischen

Marasmus im Verlauf des Typhus, langwieriger Wechselfieber, acuter Exantheme, der Pleuritis, der Peritonitis (namentlich der schleichenden Entzündungen im Unterleib, welche vom Coecum oder Colon ausgehen), ebenso auch im Verlauf der Tuberculose, der Caries etc. überraschend häufig Nasenbluten auftreten. Die oben ausgesprochene Ansicht, dass die Capillaren der Nase zu Rupturen geneigter sind als die Capillaren anderer Organe, wird gerade durch die Erscheinung wesentlich gestützt, dass durch jene Krankheitsprozesse, welche doch gewiss die Ernährung des ganzen Körpers, nicht nur die der Nasenschleimhaut beeinträchtigen, in neun Fällen Nasenbluten entsteht, ehe einmal in anderen Organen eine Blutung zu Stande kommt. Wir müssen endlich erwähnen, dass bei den meisten Milzkrankheiten Blutungen aus der Nase eine häufige Erscheinung sind, und dass bei den alten Aerzten und noch heute bei den Laien häufig wiederkehrendes Nasenbluten, zumal aus dem linken Nasenloche, fast für ein pathognostisches Symptom einer Milzerkrankung gilt. Es kommen nun aber Erkrankungen der Milz so häufig als Begleiter erschöpfender Krankheiten vor, und diese haben wiederum, auch wo sie nicht mit Milzleiden complicirt sind, so häufig Neigung zu Nasenbluten im Gefolge, dass der genetische Zusammenhang des Nasenblutens mit der Milzerkrankung gewöhnlich zweifelhaft bleibt. Dies gilt von der Hyperaemie, der einfachen Hypertrophie, der speckigen Entartung der Milz, und nur von einer Erkrankung der Milz, derjenigen nämlich, welche der Leuchaemie zu Grunde liegt, können wir es als constatirt annehmen, dass das Nasenbluten unmittelbar von der Milzerkrankung oder wenigstens mittelbar von der durch diese gesetzten Beeinträchtigung der Gesammternährung abhängt.

Die Gelegenheitsursachen des Nasenblutens sind in den meisten Fällen geringfügiger Art, so dass sie sich gewöhnlich dem Nachweis entziehen. Es kommen zwar nach Schlägen oder Stößen oder nach anderen Verletzungen, welche die Nase erfährt, Blutungen aus derselben zu Stande, ebenso begleiten symptomatische Blutungen nicht selten den Katarrh, die Ulceration, die Neubildungen in der Nasenhöhle, aber diese Blutungen pflegen bei Individuen ohne krankhafte Prädisposition keine bedeutende Intensität zu erreichen und kaum eingreifende therapeutische Massregeln nothwendig zu machen.

Bei Leuten mit krankhafter Disposition dagegen führt oft der plethorische Zustand, in welchem sich der Organismus nach einer reichlichen Mahlzeit befindet, zu Blutungen aus der Nase, in anderen Fällen ruft der Genuss von Spirituosen, von Kaffee oder Thee oder anderem warmem Getränk, ebenso heftige Körperbewegungen, heftige Gemüthsaffecte und andere die Herzaction aufregenden Einflüsse Anfälle von Nasenbluten hervor; in noch anderen Fällen ist eine geringfügige Hemmung, welche der Abfluss des Blutes aus dem Kopfe erfährt, ausreichend, um eine Ruptur der Capillaren

hervorzurufen; aber, wie gesagt, in der Mehrzahl der Fälle sind die Gelegenheitsursachen bei prädisponirten Individuen nicht nachzuweisen, und wenn man auch theoretisch eine plethorische, fluxionäre und eine durch Blutstockung entstandene Form des Nasenblutens unterscheiden kann, so ist es bei der Beurtheilung eines concreten Falles oft schwer zu entscheiden, in welche dieser drei Kategorien derselbe gehörte.

Das häufige Vorkommen solcher Fälle, in welchen Kranke mit habituellem Nasenbluten immer nur aus einem und demselben Nasenloche bluten und in welchen namentlich das Bohren in diesem Nasenloche sofort eine starke Blutung hervorruft, während ein Gleiches beim Bohren in dem anderen Nasenloche nicht der Fall ist, macht es wahrscheinlich, dass solche Blutungen aus einem bestimmten, vielleicht erweiterten Gefässästchen im unteren und vorderen Theil der Nase stammen. Berücksichtigt man, dass es besonders die unteren Muscheln sind, an deren Schleimhaut das Gefässnetz stark entwickelt ist, und an welchem sich bedeutende plexusartige Bildungen arterieller, sowie venöser Gefässe vorfinden, und erwägt man, dass die in Rede stehenden Blutungen bei manchen Individuen ganz plötzlich und stark beginnen, d. h. dass mit einem Male ein continuirliches Blutströmchen aus der Nase hervorschießt, so dürfte es trotz des mangelnden, anatomischen Nachweises kaum zweifelhaft sein, dass eine varicöse Erweiterung und Verdünnung eines oder mehrerer der erwähnten Gefässästchen den Grund in sich schliesst, warum bei manchen Menschen die geringfügigste Veranlassung Nasenbluten hervorzurufen pflegt. Der an und für sich auffallende Umstand, dass es bei hartnäckigen Blutungen sehr oft genügt, die vordere Nasenöffnung durch Tampnade zu verschliessen und dass nur ausnahmsweise eine gleichzeitige Verschliessung der Choanenöffnung nothwendig wird, spricht gleichfalls zu Gunsten einer tief unten und weit vorne gelegenen Quelle der Blutung (*Seitz*).

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Leichen von Individuen, welche an Nasenbluten verstorben sind, faulen sehr schnell und bieten bei der Obduction die Zeichen der höchsten Blutleere dar. Im Uebrigen sind die Resultate der Obduction negativ, d. h. es gelingt weder offene Gefässlumina als die eigentliche Quelle der Blutung nachzuweisen, noch auch die anatomischen Veränderungen der Gefässwände, von welchen die Neigung zu Rupturen derselben abhängt, durch die mikroskopische Untersuchung zu constatiren.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Dem Eintritt der Blutung gehen in manchen Fällen Vorboten voraus. Dieselben bestehen entweder nur in den Erscheinungen, welche der Hyperaemie und Schwellung der Nasenschleimhaut an-

gehören, so dass die Kranken einige Zeit, ehe die Blutung beginnt, über das Verstopftsein ihrer Nase und über Druck in der Gegend der Stirnhöhlen klagen, oder sie gehören einer fluxionären oder Stauungshyperaemie des Gehirns oder einer allgemeinen Gefässüberfüllung an. In dem einen wie in dem anderen Falle pflegen die Prodromalerscheinungen bald nach dem Eintritt der Blutung sich zu bessern, und da sie gewöhnlich lästiger sind als die Blutung selbst, so pflegt man letztere in solchen Fällen als kritisch zu bezeichnen.

Die Erscheinungen der wirklich eingetretenen Blutung bedürfen keiner ausführlicheren Besprechung. Es ergiesst sich eben Blut entweder aus beiden oder, was häufiger der Fall ist, aus einem Nasenloche bald tropfenweise, bald in einem continuirlichen mehr oder weniger reichlichen Flusse. Tritt die Blutung ein während die Kranken schlafend auf dem Rücken liegen, so fliesst das Blut leicht durch die Choanen in die Rachenhöhle, gelangt zum Theil in den Larynx, erregt Hustenreiz, und die Kranken glauben dann beim Erwachen zu ihrem grössten Schrecken, dass sie an einer Lungenblutung leiden. In anderen derartigen Fällen wird es verschluckt, gelangt in den Magen und kann, wenn es später durch Erbrechen wieder entleert wird, zu Verwechslung mit einer Magenblutung Veranlassung geben. Fast immer hat das anfangs ergossene Blut eine ziemlich dunkle Farbe und zeigt grosse Neigung, in dem Gefäss, in welchem es aufgefangen wird, oder an den Lippen und in der Nase selbst zu gerinnen. Diese Gerinnung, sei es dass sie zur spontanen Tamponade der Nase führt, sei es dass sie sich von dem ergossenen Blute auf das innerhalb der Capillaren vorhandene fortpflanzt, sistirt in den meisten Fällen nach kurzer Zeit die Blutung; in anderen Fällen aber, in welchen das Blut von Anfang an wenig Neigung zum Gerinnen zeigt, oder in welchen die Neigung zum Gerinnen während der Blutung mehr und mehr abnimmt, dauert der Blutverlust länger und erschöpft die Kranken, zumal wenn dieselben schon vor der Blutung geschwächt waren. Die Erfahrung, dass eine Epistaxis stetig hartnäckiger wird, je länger sie anhält, und dass sie nach 3—4tägiger Dauer oft nur durch die Tamponade gestillt werden kann, ist eine alltägliche. In manchen Fällen stellt sich deutlich heraus, dass der Blutverlust mehr als andere schwächenden Momente die haemorrhagische Diathese steigert, indem zu einer seit mehreren Tagen bestehenden erschöpfenden Epistaxis sich Blutungen aus anderen Schleimhäuten und Blutungen in das Gewebe der Haut (Petechien) hinzugesellen. In den zuletzt erwähnten Fällen von abundantem und lang anhaltendem Nasenbluten werden die sichtbaren Schleimhäute, namentlich die der Lippen und die Conjunctiva auffallend bleich, die äusseren Decken nehmen eine schmutzig weisse, wächserne Farbe an, die Kranken sind auf's Äusserste geschwächt, klagen über Schmerzen im Kopf und Nacken, über Beängstigung und Herzklopfen, bekommen leicht Ohnmachten, und gelingt es nicht die Blutung zu stillen, eine Aufgabe, die in

solchen Fällen meist nur durch energisches Eingreifen erfüllt wird, so kann schliesslich der Tod durch Verbluten eintreten.

§. 4. Therapie.

Ein nicht übermässiges Nasenbluten bei kräftigen Individuen, zumal wenn demselben Molimina vorhergegangen sind, welche sich nach dem Eintritt der Blutung verlieren, kann man sich selbst überlassen, da es ohnehin bald von selbst aufzuhören pflegt. Wird die Blutung reichlicher und greift sie die Kranken an, oder sind dieselben von Vornherein schwächlich, so dass man selbst von einem unbedeutenden Blutverlust nachtheilige Folgen fürchtet, so warne man die Kranken, der Blutung durch zu häufiges Schnauben und Wischen Vorschub zu leisten, und wende die Kälte unter der Form kalter Umschläge über die Nase und Stirn an, oder lasse vorsichtig kaltes Wasser mit einem Zusatze von etwas Essig oder Alaun in die Nase einziehen. Auch verbiete man, so lange die Blutung anhält, jede starke Körperbewegung, sowie den Genuss von Kaffee, von Thee, von heissen Suppen und von anderen erhitzen Substanzen und empfehle ein kühles säuerliches Getränk. Bleibt dieses Verfahren ohne Erfolg, werden die Kranken trotz desselben durch die fortbestehende Blutung zusehends schwächer, nimmt das Blut eine hellere Farbe an, gerinnt es nur langsam und unvollständig, so halte man sich, um keine Zeit zu verlieren, ja nicht zu lange bei der Anwendung anderer styptischer Mittel, des Zinkvitriols, des Kreosots, des Liqueur Ferri sesquichlorati auf, sondern schreite frühzeitig zur einfachen, und wenn diese nicht ausreicht, zur doppelten Tamponade mittelst der *Belloc'schen* Röhre. Auch die Application kalter Umschläge über den Hodensack und bei Frauen über die Brüste, das Ansetzen von trockenen oder blutigen Schröpfköpfen in den Nacken, das Binden der Extremitäten, das Emporhalten der Arme über den Kopf, Verfahrensweisen, welche in einzelnen Fällen von entschiedenem Erfolge gekrönt sind, dürfen nur so lange angewendet werden, als der Blutverlust noch keine irgendwie gefahrdrohende Höhe erreicht. Dasselbe gilt von der innerlichen Darreichung von Säuren, von *Secale cornutum*, von Gallussäure. Je länger man mit der Tamponade zaudert, um so schwieriger wird es nicht allein, die Epistaxis zu stillen, sondern um so leichter gesellen sich auch, weil die haemorrhagische Diathese mit der Dauer der Blutung wächst (s. oben), zu dem Nasenbluten anderweitige Blutungen hinzu, gegen welche wir weniger sichere Mittel als die Tamponade besitzen. Ich kenne mehrere Fälle, in welchen fast zweifellos die verspätete Anwendung der Tamponade einen tödtlichen Ausgang verschuldete.

Krankheiten der Circulationsorgane.

Erster Abschnitt.

Krankheiten des Herzens.

Capitel I.

Hypertrophie des Herzens.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Unter Hypertrophie des Herzens verstehen wir nur diejenige Verdickung der Herzwand, welche durch eine Massenzunahme der normalen Muskelfasern des Herzens hervorgebracht wird. Eine scharfe Trennung dieser wahren, echten Hypertrophie des Herzens von jeder Massenzunahme der Herzwand durch fremdartige Einlagerungen, von falscher, unechter Hypertrophie, ist deshalb wichtig, weil der Effect für die Blutvertheilung im Körper und damit die Symptome des einen Zustandes von denen des anderen durchaus verschieden sind. Degenerirt später, wie es nicht selten geschieht, das hypertrophische Herz, wird aus der echten Hypertrophie eine unechte, dann beobachtet man, dass die Wirkung der ersten Erkrankung allmählig verschwindet, und dass endlich, wenn die Degeneration die Hypertrophie überwiegt, ein Krankheitsbild entsteht, welches dem früheren direct entgegengesetzt ist.

Bei einer unzureichenden Zufuhr von Nahrungsmitteln oder im Verlauf von Krankheiten, welche mit Consumption verbunden sind, beobachten wir zwar, dass die Muskeln des übrigen Körpers, wie die Muskeln des Herzens, atrophiren; aber wir wissen, dass die reichliche Zufuhr von Nahrung allein nicht ausreicht, um das Gegentheil, um eine Massenzunahme des Muskelgewebes zu bewirken. — Für die Muskeln des Körpers, welche der directen Beobachtung zugänglich sind, lässt sich dagegen leicht constataren, dass kräftige, oft wiederholte Contractionen eine

Hypertrophie derselben zur Folge haben: Die Armmuskeln der Schmiede, die Wadenmuskeln der Bergbewohner werden hypertrophisch, die Hypertrophie der angestregten Inspirationsmuskeln bringt, wie wir in früheren Abschnitten gezeigt haben, eine permanent inspiratorische Stellung des Thorax hervor etc. Eine genügende physiologische Erklärung dieser Thatsachen fehlt uns bis jetzt. Interessant ist die Beobachtung, dass ein Muskel, welchen man durch Anwendung der Elektrizität eine gewisse Zeit in tetanische Contraction versetzt, für mehrere Stunden ein vermehrtes Volumen behält.

Wenn wir die Bedingungen analysiren, welche nach den gemachten Erfahrungen den Herzhypertrophieen zu Grunde liegen, so lässt sich für den grössten Theil derselben gleichfalls nachweisen, dass sie Anomalieen darstellen, welche anhaltend oder wiederholt verstärkte Contractionen des Herzens hervorgerufen haben *).

Die Physiologen geben zu, dass ein uns nicht näher bekannter Regulator der Herzthätigkeit existire, welcher die Herzthätigkeit den Bedürfnissen des Organismus gleichsam anpasse, und dieselbe namentlich vermehre, wenn die Widerstände wachsen, welche das Herz zu überwinden hat. Es liegt uns demnach ob darzuthun, dass Hypertrophie des Herzens da entsteht, wo die Aufgabe des Herzens anhaltend oder wiederholt vergrössert, die Widerstände, welche es zu überwinden hat, vermehrt sind. Dieser Nachweis ist leicht.

Herzhypertrophie gesellt sich 1) fast constant zu einer abnormen Erweiterung (Dilatation) des Herzens. Die Erweiterung des Herzens führt zu einer Vermehrung seines Inhalts, und da das Herz nicht ohne Aufwand von Kraft seinen normalen Inhalt entleeren kann, so bedarf es einer verstärkten Anstrengung, um einen abnorm vermehrten Inhalt fortzuschaffen, auch wenn der Widerstand an den Ostien oder in den Arterien der normale ist. Die Herzhypertrophie, welche am Deutlichsten die einfache Folge einer Erweiterung des Herzens darstellt, werden wir bei der Besprechung der Perikarditis kennen lernen. Die Durchfeuchtung der Herzwand bei dieser Krankheit hat zunächst Dilatation zur Folge, sehr bald aber, und ohne dass sich ein neues Hinderniss für die Entleerung des Herzens hinzugesellt, entwickelt sich Hypertrophie. Auch bei unvollkommenem Schluss der Klappen entsteht zunächst Dilatation, erst später, weil die Austreibung des grösseren Blutquantums eine grössere Anstrengung erfordert, Hypertrophie des unmittelbar vor den kranken Klappen gelegenen Herzabschnittes.

*) Nach den von *Bizot* vorgenommenen Messungen nimmt die Dicke der Ventrikelwände, wenn nicht allgemeiner Marasmus eintritt, bis in das höchste Lebensalter zu, eine Beobachtung, welche man allenfalls aus der lange fortgesetzten Uebung der Herzmuskeln erklären könnte.

Herzhypertrophie gesellt sich 2) zu Verengerungen der Herzostien und der grossen Gefässstämme. Es bedarf keiner näheren Erörterung, um darzuthun, dass auch durch diese Zustände die Widerstände, welche das Herz zu überwinden hat, wachsen. Hypertrophieen der Ventrikel gesellen sich zu Stenosen der arteriellen Mündungen des Herzens, sowie zu angeborener oder acquirirter Enge der Arterienstämme; Hypertrophieen der Vorhöfe zu Stenosen der venösen Ostien.

Herzhypertrophie gesellt sich 3) zu Aneurysmen der Aorta und der Pulmonalarterie. Es ist eine physikalische Thatsache, dass der Widerstand, welchen eine Flüssigkeit beim Strömen durch eine Röhre findet, wächst, wenn diese Röhre eine plötzliche Verengerung oder eine plötzliche Erweiterung erfährt. Beide Bedingungen und mit denselben eine vermehrte Aufgabe für das Herz sind gegeben, wenn die grossen Gefässe, welche aus dem Herzen entspringen, beträchtliche, namentlich umschriebene aneurysmatische Ausdehnungen erlitten haben.

Herzhypertrophie gesellt sich 4) zu Hindernissen im Stromgebiete der Aorta und der Pulmonalarterie. Je grösser und ausgebreiteter diese sind, um so mehr muss die Füllung der Aorta und Pulmonalis wachsen, um so höher muss die Spannung ihrer Häute steigen und um so grösser muss der Widerstand werden, welchen das Herz zu überwinden hat.

Bei Weitem am Häufigsten begegnen wir Circulationshindernissen, welche zu Herzhypertrophie führen, im kleinen Kreislauf, und sehen in Folge derselben sich Hypertrophieen des rechten Herzens entwickeln. Wir haben in der vorigen Abtheilung eine grosse Zahl von Krankheiten der Lunge und der Pleura beschrieben, bei welchen die Hypertrophie des rechten Herzens als die nothwendige Folge der anatomischen Veränderungen bezeichnet, ja zu den Symptomen der Krankheit gerechnet werden musste. Wir haben unter Anderem gezeigt, dass die Entleerung der Pulmonalarterie bei dem Emphysem und bei der Cirrhose der Lunge durch den Untergang zahlreicher Capillaren in dem rarefacirten oder indurirten Lungenparenchym, bei Ergüssen in die Pleurahöhle durch die Compression grösserer Abschnitte der Lunge und der in denselben enthaltenen Gefässe erschwert ist. — Aber der Widerstand, welchen der Inhalt der Pulmonalarterie der Entleerung des rechten Herzens leistet, hängt nicht allein von der Zahl der Abzugskanäle ab, sondern er muss auch beträchtlich gesteigert werden, wenn der Abfluss des Blutes aus den letzteren in die Venen erschwert ist, und so schliessen sich an die erwähnten Krankheiten der Lunge diejenigen Krankheiten des linken Herzens an, welche zu Stauungen in den Pulmonalvenen führen. Wir werden bei der Besprechung der Klappenfehler des linken Ostium atrioventriculare näher

auf diese „compensirende“ Hypertrophie des rechten Ventrikels eingehen.

Im grossen Kreislauf finden sich Circulationsstörungen, welche zu Hypertrophie des linken Ventrikels führen, seltener. Dies beruht darauf, dass bei der grossen Zahl der Gefässe in demselben selbst umfangreiche Verödungen von Capillaren, sowie Unterbindungen und Compressionen grösserer Gefässstämme durch Erweiterung der Gefässlumina in anderen Provinzen ausgeglichen werden können. Dasjenige Circulationshinderniss im grossen Kreislauf, welches die Aufgabe des linken Herzens am Häufigsten erschwert und den meisten Fällen von linksseitiger Herzhypertrophie, welche nicht durch Aortenklappenfehler bedingt sind, zu Grunde liegt, ist die Entartung der Arterienwände, welche man gewöhnlich als „Atherom im weiteren Sinne“ bezeichnet und welche wir später als Endarteriitis deformans ausführlicher besprechen werden. Bei dieser oft sehr ausgebreiteten Erkrankung der Arterienwände werden die Gefässe nicht nur verlängert und vielfach gekrümmt, so dass die Reibung des Blutes an den Arterienwänden vermehrt wird, sondern es wird auch die Elasticität der Arterienwände, ein die Circulation wesentlich erleichterndes Moment, bedeutend vermindert. — Bei der zuweilen vorkommenden Obliteration der Aorta dicht unter der Einmündungsstelle des Ductus Botalli (s. Abschnitt III. Cap. IV.) findet man gleichfalls den linken Ventrikel beträchtlich hypertrophirt. — Beschäftigungen, welche heftige Muskelanstrengungen mit sich bringen, hat man gleichfalls unter den Momenten aufgeführt, welche zu Herzhypertrophieen führen sollen. Wenn die Thatsache richtig ist, so würden sich die so entstehenden Herzhypertrophieen in die zuletzt besprochene Kategorie einreihen lassen: Durch den Druck, welchen die Capillaren innerhalb der contrahirten Muskeln erfahren, wird die Zahl und Grösse der Abflussöffnungen, welche der Aorta zu Gebote stehen, verkleinert und somit die Füllung der Aorta, die Spannung ihrer Häute vermehrt. *Traube* hat experimentell nachgewiesen, dass bei ausgebreiteten Muskelcontractionen eine Druckerhöhung im Aortensystem entstehe. — Endlich rechnet *Traube* zu den Herzhypertrophieen, welche durch Circulationsstörungen im Aortensystem entstehen, die meist linksseitige Herzhypertrophie, welche (schon nach *Bright's* Beobachtungen) in einer grossen Zahl von Fällen das dritte Stadium der *Bright'schen* Krankheit complicirt. Hier entstehe theils aus der Verödung von Gefässen, theils aus der abnormen Füllung der Aorta, welcher in den Nieren weniger Flüssigkeit entzogen werde, eine vermehrte Spannung im Aortensystem; die Widerstände, welche sich der Entleerung des linken Ventrikels entgegenstellen, werden vermehrt und so entwickle sich Hypertrophie des linken Ventrikels. *Bamberger* hat gegen diese Erklärung wichtige Bedenken geltend gemacht, indem er darauf hinweist, dass sich die

Hypertrophie schon in den früheren Stadien der *Bright'schen* Krankheit zu dieser hinzugeselle, dass die Hypertrophie häufig nicht das linke Herz allein, sondern das ganze Herz betreffe, dass man die Aorta zuweilen nicht nur nicht erweitert, sondern sogar abnorm enge finde, dass es an Analogieen fehle und unwahrscheinlich sei, dass der Untergang einer Zahl von Nierencapillaren Herzhypertrophie bewirke, welche die Unterbindung grosser Arterien nicht hervorriefe.

Herzhypertrophie gesellt sich 5) zu allgemeiner Plethora. Es ist leicht verständlich, dass mit einer Ueberfüllung des gesammten Gefässsystems die Widerstände wachsen, welche das Herz zu überwinden hat. Man stellt nun aber wohl mit Recht in Frage, ob eine dauernde allseitige Vermehrung des Gefässinhaltes vorkommen könne; oder ob eine solche alsbald durch verstärkte Ausscheidungen, namentlich in den Nieren, ausgeglichen werde (die Secretion des Urins ist so lange vermehrt, als ein verstärkter Seitendruck in den Renalarterien und in den Gefässknäueln der *Malpighi'schen* Kapseln stattfindet). Eine vorübergehende Plethora kommt aber ohne allen Zweifel nach jeder reichlichen Mahlzeit, sowie nach der reichlichen Zufuhr von Getränken zu Stande. Leute, welche durch unmässige Zufuhr von Speisen und Getränken sich oft, wenn auch vorübergehend, Plethora zuziehen, Menschen, welche ein schwelgerisches Leben führen, z. B. Weinreisende, welche oft den ganzen Tag essen und trinken, liefern daher ein nicht unbedeutendes Contingent zu der allgemeinen Herzhypertrophie.

In allen bisher angeführten Fällen liess sich mehr oder weniger deutlich nachweisen, dass die verstärkte Herzaction, welche zu Hypertrophie führte, durch vermehrte Widerstände und durch das Bedürfniss des Organismus nach gesteigerter Herzthätigkeit hervorgerufen war. An diese Fälle aber schliessen sich solche an, in welchen verstärkte Herzaction ohne vermehrte Widerstände zu Herzhypertrophieen führt. Die Herzaction wird bei leidenschaftlichen Aufregungen verstärkt. Bei manchen Menschen ist man genöthigt, eine erhöhte Reizbarkeit, Erethismus des Nervensystems und namentlich der Herznerven, anzunehmen, so dass geringe Anlässe genügen, um beschleunigte und verstärkte Herzaction hervorzurufen. Aehnlichen Effect hat die Zufuhr von starkem Kaffee, von Thee und namentlich von Spirituosen, so dass hierin ein neues Moment für die Entstehung der sub No. 5 erwähnten Form gegeben ist. Im Ganzen führen diese Fälle aber weit seltener zu Herzhypertrophie als die früheren.

Endlich ist es nothwendig, dass wir aussprechen, dass für eine nicht kleine Zahl von Herzhypertrophieen uns das Verständniss der Pathogenese fehlt. Zu diesen müssen wir nach den Einwürfen von *Bamberger* gegen die *Traube'sche* Ansicht auch die Herzhypertrophieen rechnen, welche überraschend häufig

den Morbus Brightii compliciren, ohne dass gleichzeitig Klappenfehler und andere Structurveränderungen im Herzen und in den Gefässen vorhanden sind.

Wir beobachten in manchen Fällen, dass Herzhypertrophie sich nur in einer Herzhälfte findet, ja dass dieselbe nur auf einen Ventrikel oder einen Vorhof beschränkt ist. Fast immer lässt sich nachweisen, dass gerade die Herzhöhle, deren Wände hypertrophisch sind, mehr zu leisten hatte; häufiger aber breitet sich die Hypertrophie mehr oder weniger über das ganze Herz aus, wenn auch nur ein Ostium verengt war etc. Der erste Fall ist fast schwerer verständlich als der letzte, wenn wir bedenken, dass die Muskelfasern des einen Ventrikels sich zum Theil auf die des anderen fortpflanzen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Das Gewicht des normalen Herzens beträgt bei Männern etwa 10, bei Weibern etwa 8 Unzen; ein hypertrophisches Herz kann 1—2 Pfund wiegen. Die Dicke der linken Ventrikelwand rechnet man nach *Bizot* bei Männern zu 5, bei Weibern zu $4\frac{1}{2}$ Linien; die Dicke der rechten Ventrikelwand beträgt bei Männern fast 2, bei Weibern etwa $1\frac{1}{2}$ Linien; die Dicke der Vorhofswände links $1\frac{1}{2}$, rechts 1 Linie. Die Hypertrophie des linken Ventrikels beginnt von da ab, wo er beim Manne 6, beim Weibe 5 Linien erreicht; der rechte Ventrikel ist hypertrophisch, wenn seine Dicke beim Manne 3 Linien, beim Weibe $2\frac{1}{2}$ beträgt; bei den hochgradigsten Hypertrophieen kann die linke Ventrikelwand 1— $1\frac{1}{2}$ Zoll, die rechte 6—9 Linien, die Vorhöfe 2, ja der linke 3 Linien dick werden.

Die Massenzunahme betrifft bald mehr die eigentliche Fleischwand, bald gleichzeitig oder vorzugsweise die Trabekeln und Papillarmuskeln; ersteres beobachtet man vorzüglich im linken, letzteres im rechten Ventrikel. Die Hypertrophie ist eine totale, d. h. über das ganze Herz verbreitete, oder eine partielle, d. h. auf bestimmte Abschnitte des Herzens beschränkte. Je nach der Capacität des hypertrophischen Herzabschnittes unterscheidet man drei Formen von Herzhypertrophie: ist die Capacität normal, einfache Hypertrophie; ist die Herzhöhle erweitert, excentrische Hypertrophie; ist sie verengert, concentrische Hypertrophie. Bei der ersten und zweiten Form muss der Umfang des Herzens vergrößert sein, bei der dritten kann das Herz, wenn die Abnahme der Capacität stärker ist als die Hypertrophie der Wände, sogar kleiner sein.

Die einfache Hypertrophie ist nicht häufig. In vielen Fällen, in welchen das hypertrophische Herz seine normale Capacität zu haben scheint, ist während des Lebens die Herzhöhle erweitert gewesen, aber in der Agonie hat das Herzfleisch sich energisch contrahirt, so dass in der Leiche die Erweiterung verschwun-

den ist. Diese Form findet sich auf das linke Herz beschränkt, namentlich in den Fällen, in welchen Herzhypertrophie den Morbus Brightii complicirt.

Die excentrische Hypertrophie ist die häufigste Form; sie ist nicht selten über das ganze Herz verbreitet und wird, wenn die Hypertrophie und die Erweiterung einen hohen Grad erreichen, Veranlassung zu der Entstehung der Enormitas cordis, des Cor taurinum. In anderen Fällen ist die excentrische Hypertrophie mehr auf das linke, in anderen auf das rechte Herz beschränkt. In dem ersteren Falle wird die Capacität des rechten Ventrikels nicht selten dadurch beeinträchtigt, dass das Septum, dessen Musculatur zum grossen Theile dem linken Ventrikel angehört, in die Höhle desselben hineingewölbt ist.

Die concentrische Hypertrophie ist höchst selten, so oft dieselbe von Unerfahrenen, welchen ein normales, während der Agonie stark contrahirtes Herz als ein concentrisch hypertrophisches imponirt, in der Leiche gefunden wird. Von *Cruveilhier* wird die Existenz dieser Form ganz in Zweifel gezogen; *Rokitansky* und *Bamberger* halten sie zwar für selten, sprechen sich aber für das Vorkommen derselben aus.

Was die Form des hypertrophischen Herzens anbetrifft, so nimmt dasselbe bei allseitiger Hypertrophie die eines stumpfwinkligen Dreiecks an. — Ist die Hypertrophie auf die linke Kammer beschränkt, so wird das Herz gewöhnlich länger und zeigt eine mehr conische Form; das untere Ende der rechten Kammer reicht weniger tief als sonst bis zur Herzspitze herab. — Bei excentrischer Hypertrophie des rechten Ventrikels wird dagegen das Herz breiter, nimmt eine mehr kugelige Form an; der rechte Ventrikel liegt mehr als sonst nach Vorn, der linke ist gleichsam von der Thoraxwand abgedrängt; die Herzspitze wird oft allein oder hauptsächlich vom rechten Ventrikel gebildet.

Die Lage des Herzens ist, je schwerer das Herz wird, eine um so tiefere. Das Zwerchfell wird nach Unten gedrängt und meist neigt sich das Herz mehr nach dem linken Thorax hin; bei excessiver Hypertrophie mit gleichzeitiger Erweiterung sinkt die Herzbasis immer tiefer hinab, und das Herz nimmt eine Querlage an, mit der Basis nach Rechts, mit der Spitze nach Links. Bei einseitiger Hypertrophie des rechten Ventrikels ragt das Herz mehr in den rechten Thorax hinein, bei einseitiger Hypertrophie des linken Herzens mehr in den linken Thorax.

Die Hypertrophie des Herzens beruht wahrscheinlich auf Vermehrung der die Herzwandungen constituirenden Muskelfibrillen und Primitivbündel, da *Förster* in hypertrophischen Herzen eine Verdickung derselben nicht nachweisen konnte. *)

*) *Rokitansky* und *Bamberger* sprechen allerdings von einer Vergrösserung der Muskelprimitivbündel.

Die Farbe des Herzfleisches ist dunkeler, braunroth, die Consistenz oft in hohem Masse vermehrt, so dass die Wände des hypertrophischen rechten Ventrikels nach dem Aufschneiden desselben nicht wie sonst zusammenfallen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es ist schwer, ein Krankheitsbild der reinen Herzhypertrophie zu entwerfen, da diese Krankheit, wie wir im §. 1. ausgesprochen haben, selten allein, sondern fast immer neben wichtigen anderweitigen Erkrankungen des Herzens, der Gefässe etc. vorkommt. Ja, die Complicationen paralysiren nicht selten vollständig den Effect, welchen die Hypertrophie, wenn sie für sich bestände, hervorbringen würde. Ein grosser Theil der unter den Symptomen der Herzhypertrophie aufgeführten Erscheinungen hängt keineswegs von der Herzhypertrophie ab, ja würde sich oft in einem weit höheren Grade finden, wenn nicht neben dem Grundleiden sich Herzhypertrophie entwickelt hätte. Zu diesen gehört vor Allem die Cyanose und der Hydrops. So oft dieselben im Verlaufe der Herzhypertrophie beobachtet werden, immer sind sie auf die Complicationen derselben zurückzuführen, niemals hängen sie von der Herzhypertrophie selbst ab, wenn diese eine echte ist, d. h. auf Vermehrung der normalen Herzmusculatur beruht. Bouillaud eifert mit Recht gegen die Angaben der Autoren, nach welchen Herzhypertrophie Cyanose und Hydrops hervorruft; er sagt: „*Peut-on supposer, en bonne et saine physiologie, qu'une véritable et simple hypertrophie du coeur soit capable par elle-même de produire des phénomènes qui nous révèlent un embarras, un affaiblissement des fonctions circulatoires?*“ Trotz dieses klaren und schlagenden Einwurfs werden vielfach noch immer Cyanose und Hydrops zu den Symptomen der Herzhypertrophie gerechnet.

Nehmen wir zunächst an, dass beide Ventrikel hypertrophirt seien, so muss mit jeder Systole das Blut mit ungewöhnlicher Energie in die Arterien getrieben werden, und wenn, wie gewöhnlich, die Ventrikel gleichzeitig dilatirt sind, so werden die Arterien eine abnorme Füllung erreichen. In demselben Grade aber, als der hypertrophische Ventrikel während der Systole seinen Inhalt vollständig entleert, muss während der Diastole der Abfluss des Blutes aus den Venen in das Herz erleichtert werden. Die Venen müssen leer werden, während die Arterien sich füllen. Auch die Capillaren können niemals eine abnorme Füllung erfahren; denn in demselben Masse, als die Vis a tergo vermehrt ist, ist auch der Abfluss aus ihnen erleichtert. Der Effect der allseitigen Herzhypertrophie ist demnach der, dass die Arterien voller, die Venen leerer werden, und dass die Circulation beschleunigt wird.

Ist der linke Ventrikel allein hypertrophirt, so wird sein Inhalt vollständig entleert werden, als wenn seine Wände

die normale Dicke hätten. Hierdurch und noch mehr, wenn er gleichzeitig dilatirt ist, wird die Füllung des Aortensystems eine abnorm grosse, während im kleinen Kreislaufe die Blutmenge eine abnorm kleine wird. Obgleich aber die Menge des Blutes im grossen Kreislaufe zunimmt, kann der Zuwachs nie so bedeutend werden, dass durch eine beträchtliche Ueberfüllung der Capillaren und Venen Cyanose und Hydrops entstehen. Dies hindert die geringe Füllung der Gefässe des kleinen Kreislaufs. Der rechte Ventrikel, obgleich nicht hypertrophisch, treibt sein Blut, welches einen abnorm geringen Widerstand in den schwach gefüllten Lungenarterien findet, ungewöhnlich leicht in dieselben ein. Die Ueberfüllung der Hohlvene verschwindet, weil ihr Blut unter dem stärkeren Druck in das entleerte rechte Herz leicht abfliesst. So treibt bald der rechte Ventrikel, dem reichlich Blut zugeführt wird und dessen Inhalt leicht in schwach gefüllte Gefässe abfliesst, ebenso viel Blut aus, als der linke Ventrikel, in welchem das Blut unter geringerem Druck einströmt und welcher seinen Inhalt schwer in die überfüllte Aorta abgeben kann. Hiernach ist der Effect der Hypertrophie, namentlich der excentrischen Hypertrophie des linken Ventrikels, eine abnorme Füllung der Gefässe des grossen Kreislaufs, welche sich nicht bis in die Venen, aus denen der Abfluss erleichtert ist, fortpflanzt; eine geringere Füllung der Gefässe des kleinen Kreislaufs und eine Beschleunigung der Circulation. Letzteres ist leicht verständlich, wenn man festhält, dass beide Ventrikel, der linke, weil er hypertrophirt ist, der rechte, weil er sein Blut in schwach gefüllte Gefässe treibt, bei jeder Systole eine abnorm grosse Menge Blut in Bewegung setzen.

Ist der rechte Ventrikel allein hypertrophirt, so wird umgekehrt die Blutmenge im kleinen Kreislauf vermehrt, die Blutmenge im grossen Kreislauf vermindert werden. Aber auch hier muss, sobald nur kurze Zeit der rechte Ventrikel mehr Blut ausgetrieben hat als der linke, der Abfluss in die überfüllte Pulmonalarterie erschwert werden, während der Abfluss des Blutes aus dem nicht hypertrophischen linken Ventrikel in die schwach gefüllte Aorta erleichtert wird. Auf der anderen Seite strömt das Blut in das linke Herz aus stark gefüllten, in das rechte Herz aus schwach gefüllten Venen ein, und bald treiben auch hier beide Ventrikel gleiche Mengen Blutes aus, ein Verhältniss, ohne welches bald alles Blut in dem kleinen Kreislauf sich anhäufen würde. Der Effect der Hypertrophie des rechten Ventrikels ist demnach vermehrte Füllung der Gefässe des kleinen Kreislaufs; verminderte Füllung der Gefässe des grossen Kreislaufs; Beschleunigung der Circulation, leichter Abfluss aus den Pulmonalvenen, wie aus den Hohlvenen.

Es ergibt sich aus dem Vorigen, bei welchem wir uns im Wesentlichen den von *Frey* gegebenen klaren Auseinandersetzun-

gen angeschlossen haben, leicht, welche Symptome die Herzhypertrophieen hervorrufen und wie dieselben von einander abweichen müssen, je nachdem das ganze Herz oder einzelne Abschnitte hypertrophirt sind. Wir reden hier aber nur von denjenigen Formen, welche ohne Complicationen, mit Störungen der Circulation, diese mehr oder weniger compensirend, verlaufen, und können auf die consecutiven Hypertrophieen erst bei der Besprechung der Klappenfehler etc., deren Symptome sie modificiren, näher eingehen.

Am Häufigsten kommt ohne weitere Complicationen totale excentrische Hypertrophie des Herzens vor. In den meisten Fällen befinden sich derartige Kranke ganz wohl; oft macht erst die physikalische Untersuchung der Brust, nachdem ein Schlagfluss eingetreten ist, den Arzt aufmerksam auf das Uebel, oder dasselbe wird erst als Ursache einer Apoplexie, welche dem Kranken das Leben gekostet, in der Epikrise des Sectionsbefundes protocolirt. Die Kranken hatten keine Veranlassung, den Arzt zu consultiren, der Arzt keine, die Brust zu untersuchen. So verhält es sich in der Mehrzahl der Fälle, welche wirklich beobachtet und nicht künstlich construirt sind. — Der Puls dieser Kranken ist voll und kräftig, die Carotiden pulsiren sichtbar, in allen grösseren Arterien hört man während der Systole der Ventrikel einen deutlichen Ton, das Gesicht ist geröthet, das Auge glänzend; die Functionen gehen normal von Statten. Die Respiration ist, so lange das Herz keine excessive Ausdehnung erreicht, bei reiner Hypertrophie nicht merklich behindert. In den Fällen aber, in welchen ein *Cor bovinum* die Lungen auf beiden Seiten zurückdrängt, und das Zwerchfell herabdrückt, kann ein Gefühl von Vollsein in der Brust, von Druck in der Herzgrube und ein gewisser Grad von Kurzathmigkeit auftreten. In manchen Fällen klagen die Kranken, zumal bei Aufregungen, über Herzklopfen; doch gehört dieses Symptom keineswegs zu den constanten. Oft wird man sich wundern, dass ein verstärkter Herzimpuls, welcher den Thorax wie mit Hammerschlägen erschüttert, dem Kranken so wenig Beschwerden macht oder selbst gar keine subjectiven Erscheinungen hervorruft.

Im Verlaufe der totalen excentrischen Herzhypertrophie treten zuweilen, namentlich wenn besondere Anlässe die Thätigkeit des hypertrophischen Herzens verstärken, Symptome von activen Hyperaemieen, Fluxionen in den Organen auf, in welchen die geringe Widerstandskraft der Gefässwände bei erhöhtem Seitendruck im ganzen Arteriensystem eine vermehrte Zufuhr von Blut veranlasst — im Gehirn und in den Bronchien. Durch Fluxionen im Gehirn entstehen, wenn die Kranken laufen, erhitzen Getränke geniessen, psychische Aufregungen haben, leicht Kopfschmerz, Flimmern vor den Augen, Sausen vor den Ohren, Schwindel etc., durch Fluxionen zu den Bronchialarterien die Sym-

ptome von Schwellung der Bronchialschleimhaut, Athemnoth, verbreitete Rhonchi, asthmatische Anfälle, welche oft schnell vorübergehen, wenn der Kranke etwas Blut verloren oder wenn das Blut aus der Aorta thoracica leichter in die Abdominalaorta abfließen kann, nachdem eine Laxanz gereicht und der Druck auf die Arterien des Unterleibes gemildert ist. *)

In nicht seltenen Fällen kommt es im Verlaufe der totalen excentrischen Herzhypertrophie zu Apoplexie im Gehirn, ja wir werden später zeigen, dass in der Mehrzahl von Gefässrupturen im Gehirn, welche bei jugendlichen Subjecten beobachtet werden, sich Hypertrophie des Herzens, totale oder linksseitige, als die Ursache erkennen lässt. Die Häufigkeit der Apoplexien im Gehirn bei Herzhypertrophieen hängt theils davon ab, dass die Gefässe des Gehirns, dünnwandiger als in anderen Organen, bei einer excessiven Ausdehnung leichter eine Ruptur erfahren, theils davon, dass die Arterienhäute bei Herzhypertrophieen in vielen Fällen atheromatös und deshalb brüchig werden. Ein genetischer Zusammenhang zwischen der Herzhypertrophie und dem Atherom der Arterien, welchen *Rokitansky* und *Virchow* gleichfalls annehmen, ist seit *Dittrich's* Beobachtungen, nach welchen die Lungenarterie, die sonst äusserst selten atheromatös wird, bei rechtsseitiger Herzhypertrophie ziemlich häufig atheromatös gefunden wird, fast nicht in Frage zu ziehen.

Gehen die Kranken nicht in dem ersten oder in einem wiederholten Anfall von Apoplexie zu Grunde, so können sie ziemlich alt werden; in anderen Fällen degenerirt später das hypertrophische Herz und nun wird das Bild ein ganz anderes: es treten Stauungen in den Venen, Hydrops etc. auf, Symptome, welche wir bei der Besprechung der Degeneration des Herzfleisches näher kennen lernen werden.

Die Symptome der linksseitigen einfachen oder excentrischen Herzhypertrophie, welche nächstdem am Häufigsten ohne wichtige Complicationen vorkommt, müssen selbstverständlich denen der totalen sehr ähnlich sein. Die Circulation ist ja auch hier beschleunigt, die Arterien sind excessiv gefüllt, Stauungen in den Venen und Capillaren kommen bei dem beschleunigten und erleichterten Abflusse des Blutes aus den Venen in das rechte Herz nicht zu Stande; die geringe Füllung des kleinen Kreislaufs bleibt auf das Athmen ohne Nachtheil, da der negative Einfluss der Gefässleere auf den Gasaustausch durch den positiven der Circulationsbeschleunigung ausgeglichen wird. — Auch hier hört man die Kranken selten klagen; ihr Puls ist voll

*) Diese Anfälle können nicht von Hyperaemie im Bereiche der Pulmonalarterie abgeleitet werden; die Symptome, namentlich das weit verbreitete Pfeifen auf der Brust und die Art der Dyspnoë, welche der eines Bronchialasthma's frappant ähnlich ist, zeigen deutlich, dass die Fluxion im Bereiche der Bronchialarterien stattfindet.

und kräftig, die Gesichtsfarbe gesund, die Functionen normal; die Respiration, da das Herz selten in gleicher Weise wie bei der vorigen Form den Thorax beengt, ist noch seltener gestört; Herzklopfen ist auch bei ihnen ein nicht gerade seltenes, aber ebenso wenig ein constantes Symptom, auch sie gehen leicht an Apoplexie zu Grunde.

So häufig der rechte Ventrikel an der excentrischen Hypertrophie des linken Theil nimmt, so ausserordentlich häufig die rechtsseitige Hypertrophie des Herzens in Begleitung von Circulationsstörungen in der Lunge und von Klappenfehlern im linken Herzen beobachtet wird, ebenso selten ist dagegen die einfache Hypertrophie des rechten Ventrikels ohne Complicationen, ja, es ist fraglich, ob dieselbe überhaupt beobachtet wird. Wollten wir daher ein Krankheitsbild entwerfen, dessen Züge der reinen Hypertrophie des rechten Herzens entsprechen sollten, so könnten wir dasselbe allenfalls künstlich construiren, aber nicht wirklich gemachten Beobachtungen entnehmen. Jedenfalls hängen hochgradige Dyspnoë und Lungenoedem, welche man als ihre Symptome aufführt, ebensowenig von der rechtsseitigen Herzhypertrophie ab, als Cyanose und Hydrops von der linksseitigen; ja, die rechtsseitige Herzhypertrophie vermindert, wie wir später zeigen werden, die Dyspnoë, welche die Grundkrankheiten, zu welchen sie hinzutritt, hervorrufen, ebenso, wie die linksseitige Hypertrophie, wenn sie Klappenfehler complicirt, für längere Zeit Hydrops und Cyanose verhütet.

Was endlich die concentrische Herzhypertrophie anbelangt, so fehlen bei der grossen Seltenheit dieser, wie wir sahen, von gewichtigen Autoren angezweifelte Form brauchbare klinische Beobachtungen, auf welche man eine Symptomatologie derselben gründen könnte. Wenn die Capacität des concentrisch-hypertrophischen Herzens namhaft verringert ist, so müssen Erscheinungen entstehen, welche von den bisher geschilderten durchaus abweichen. Trotz der verstärkten Musculatur kann die Menge des in die Arterien geworfenen Blutes eine nur geringe sein; der Abfluss aus den Venen in das enge Herz muss gehemmt sein, und hier könnte Cyanose und Hydrops entstehen.

Physikalische Symptome. Adspedition: Bei beträchtlicher excentrischer Hypertrophie, wenn dieselbe bei jugendlichen Individuen auftritt, beobachtet man zuweilen eine deutliche Prominenz der Herzgegend, welche man nicht mit rhachitischen Deformitäten verwechseln darf; bei älteren Leuten mit verknöcherten Rippenknorpeln pflegt dies Symptom selbst bei Enormitas cordis zu fehlen. Ausserdem beobachtet man Erschütterungen des Thorax in grösserer Ausdehnung und an ungewöhnlichen Stellen, auf welche wir bei der Palpation näher eingehen.

Palpation: Bei den meisten gesunden Menschen sieht und fühlt man während der Systole der Ventrikel, dass die Stelle der

Thoraxwand, welche der Herzspitze entspricht, erschüttert wird, oder dass sich eine umschriebene Stelle des betreffenden Intercostralsraums hervorwölbt. Diese Erscheinung — der Herzstoss — kommt dadurch zu Stande, dass das Herz, während sich die Ventrikel contrahiren, nach Abwärts getrieben und stärker an die Brustwand angedrückt wird. Wenn die Ansichten der verschiedenen Forscher über die Ursachen des systolischen Herabsteigens des Herzens auch von einander abweichen, indem von der einen Seite behauptet wird, dasselbe beruhe auf der Verlängerung und Streckung der grossen Gefässe, von der anderen, es beruhe auf dem Rückstosse, welchen das Herz etwa wie ein sich entladendes Geschütz erfahre, wenn das Blut gewaltsam ausgetrieben werde, so sind fast alle Forscher über die Thatsache einig, dass das Herz während der Systole nach Abwärts tritt. Bedenken wir nun, dass das Herz nicht frei im Brustraum hängt, sondern auf einer nach Vorn abschüssigen Fläche, dem Zwerchfell, ruht, so ergibt sich mit Nothwendigkeit, dass das herabgetriebene Herz gleichzeitig nach Vorn gedrängt und stärker gegen die Brustwand angedrückt werden muss. Trifft hierbei die Herzspitze auf einen Intercostralsraum, so wird sie in denselben hineingetrieben und wölbt die getroffene Stelle hervor („Spitzenstoss“); trifft sie dagegen eine Rippe oder sind die Intercostralsräume zu eng, als dass sich die Herzspitze zwischen die angrenzenden Rippen hineindrängen kann, so fühlt man statt des Spitzenstosses eine schwache umschriebene Erschütterung der Rippen oder des Intercostralsraums. Es ist leicht verständlich, dass bei Individuen mit weiten Intercostralsräumen und bei solchen, bei welchen die Herzspitze mehr nach Aussen liegt, häufiger der Spitzenstoss, bei Individuen dagegen mit engen Intercostralsräumen und bei solchen, bei welchen die Herzspitze mehr nach Innen liegt, häufiger die umschriebene Erschütterung beobachtet wird. Ist die Herzaction verstärkt, so ist auch bei gesunden Individuen eine schwache Erschütterung nicht nur an der Stelle der Herzspitze, sondern im ganzen Umfange, in welchem das Herz der Thoraxwand anliegt, zu bemerken. Ebenso wird unter sonst normalen Verhältnissen bei aufgeregter Herzthätigkeit eine Erschütterung des Epigastriums wahrgenommen, welche man nicht mit der sogenannten Pulsatio epigastrica verwechseln darf. Diese epigastrische Erschütterung wird durch den mit dem Herzen bei jeder Systole etwas nach Abwärts getriebenen linken Leberlappen hervorgebracht.

Von diesem normalen Verhalten des Herzstosses finden sich nun bei der Herzhypertrophie mannigfache Abweichungen. Der Herzstoss wird zunächst stärker und verbreiteter. Die höheren Grade der Verstärkung des Herzstosses kommen fast ausschliesslich bei Herzhypertrophieen vor, während geringere Verstärkungen sich auch bei gesteigerter Action des normalen Herzens zeigen. Skoda unterscheidet zwei Grade des verstärkten Herzstosses: denjenigen,

welcher die Brust und den Kopf des Auscultirenden stark erschüttert, ohne die Brustwand und mit ihr den Kopf des Auscultirenden zu heben; zweitens denjenigen, bei welchem die Brustwand deutlich während der Kammersystole gehoben wird und während der Diastole wieder zurücksinkt. Geschieht das Heben der Brustwand rasch, so wird auch hier der Kopf erschüttert, geschieht es langsam, nicht. Dieser zweite Grad, der deutlich hebende Herzstoss *), ist es, welcher pathognostisch für die Herzhypertrophie ist und sich bei keiner anderen Krankheit findet; aber schon der stark erschütternde Herzstoss, wenn er nicht vorübergehend, sondern dauernd beobachtet wird, gestattet den Schluss auf Hypertrophie des Herzens. Was die Ausbreitung anbetrifft, so ist die durch ein gesundes Herz bewirkte Erschütterung der Brustwand in der Regel nur im Bereiche eines oder zweier Intercostalräume zu fühlen, während die Erschütterung, welche ein hypertrophisches Herz verursacht, oft im Bereiche mehrerer Intercostalräume gefühlt wird. Bei der totalen excentrischen Hypertrophie ist der Herzstoss sowohl in der Längs- als Querrichtung beträchtlich ausgebreitet. Bei excentrischer Hypertrophie des linken Ventrikels wird der verstärkte, meist hebende Herzstoss am Deutlichsten an der Herzspitze gefühlt, sich von hier aus vorzüglich in der Längsrichtung verbreitend, weniger ausgedehnt in dem queren Durchmesser des Herzens. Bei excentrischer Hypertrophie des rechten Herzens wird die Brustwand namentlich zwischen der Herzspitze und dem unteren Theile des Sternums und das Sternum selbst erschüttert. Alle diese Abweichungen erklären sich leicht aus dem Zurückgedrängtwerden der Lunge und dem umfangreichen Anliegen des Herzens an der Thoraxwand. Je nachdem dieser oder jener Abschnitt des Herzens vorzugsweise voluminöser wird, drängt er mehr die vorderen Ränder der rechten oder mehr die der linken Lunge zurück. — Die Untersuchung des Herzstosses ergibt ferner bei excentrischen Herzhypertrophieen eine Dislocation der Herzspitze. Unter normalen Verhältnissen schlägt die Herzspitze fast immer im fünften, nur bei sehr weiten Intercostalräumen oder bei Ausdehnung des Bauches im vierten, bei sehr engen Intercostalräumen im sechsten Intercostalraum an**). Die gewöhnlichste Stelle, an welcher man im fünften Intercostalraum, also meist $\frac{1}{2}$ —1 Zoll unter der Brustwarze, die Herzspitze fühlt, entspricht der Parasternallinie, d. h. einer Linie, welche senkrecht in der Mitte zwischen dem linken Sternalrand und der Brustwarze gezogen wird.

*) Der hebende Herzstoss muss über einen grösseren Abschnitt des Thorax verbreitet sein, wenn man mit Sicherheit auf eine Herzhypertrophie schliessen will. Ohne alle Hypertrophie wird durch die Herzspitze, wenn sie auf einen Intercostalraum trifft, die entsprechende Stelle des Intercostalraums und der derselben aufgelegte Finger deutlich emporgehoben.

**) Nach *Seitz* findet man im Kindesalter den Herzstoss häufiger im 4ten als im 5ten Intercostalraum.

Zuweilen schlägt sie etwas mehr nach Aussen, seltener etwas mehr nach Innen an. Ist das Herz bedeutend vergrössert und hypertrophirt, so entspricht der Herzstoss (s. oben) keineswegs bloss der Herzspitze, da auch andere Abschnitte des Herzens den Thorax erschüttern und man muss die Spitze suchen. Die Regel ist hier die, dass man diejenige Stelle, an welcher am Stärksten, am Weitesten nach Unten und am Weitesten nach Aussen der Herzstoss gefühlt wird, für die der Herzspitze entsprechende nimmt. Bei jeder Form der excentrischen Herzhypertrophie, der totalen wie der rechts- oder linksseitigen, kann die Herzspitze nach Links verrückt werden; bei totaler oder linksseitiger Hypertrophie rückt sie in der Regel gleichzeitig weiter nach Unten und wird im sechsten oder selbst im siebenten Intercostalraum gefühlt. Höchst selten geschieht dies bei hochgradiger Hypertrophie des rechten Herzens, nämlich nur dann, wenn das rechte Herz die Herzspitze überragt. Bei einiger Aufmerksamkeit und Uebung ist es leicht, die durch das Andrängen des Herzens gegen die Brustwand entstehende Sensation, welche allein massgebend ist, wenn man die Ausbreitung des Herzstosses diagnostisch verwerthen will, von derjenigen zu unterscheiden, welche von der der Umgebung des Herzstosses mitgetheilten Erschütterung herrührt. Letztere kann in physiologischen Zuständen bei aufgeregter Herzaction sehr weit verbreitet sein.

Percussion: Die normale Dämpfung des Herzens stellt ein Dreieck dar, welches nach Innen durch den linken Sternalrand von der 4ten Rippe abwärts, nach Aussen von einer Linie begrenzt wird, welche man sich vom Sternalrande der 4ten Rippe nach der Stelle gezogen denkt, an welcher die Herzspitze anschlägt; nach Unten pflegt die Herzdämpfung in die Dämpfung, welche dem linken Leberlappen angehört, überzugehen, und nur da, wo der linke Leberlappen weniger weit nach Links hinüberreicht, wird die Herzdämpfung nach Unten durch die 6te Rippe oder den 7ten Intercostalraum begrenzt. Die normale Herzdämpfung wird durch excentrische Hypertrophie des Herzens vergrössert; sie wird durch linksseitige Hypertrophie vorwiegend länger, durch rechtsseitige Hypertrophie vorwiegend breiter, durch totale Hypertrophie sowohl in der Richtung von Oben nach Unten als von Links nach Rechts vergrössert, also gleichzeitig länger und breiter. Für die Hypertrophie des linken Ventrikels, bei welcher die Verlängerung der Herzdämpfung weniger nach Oben als nach Unten erfolgt, ist das Aufsuchen der Herzspitze nach dem Obigen für die Diagnose wichtiger als die Percussion, welche hier oft im Stich lässt.

Ausser der Herzdämpfung, d. h. ausser der Dämpfung des Percussionsschalles, welcher durch das der Thoraxwand anliegende compacte Herz hervorgebracht wird, bestimmen manche Forscher auch die Grenzen des leeren Percussionsschalles, welcher

da entsteht, wo eine wenig mächtige Schichte Lunge zwischen der Thoraxwand und dem Herzen liegt, und es hat sich sogar ein Streit darüber erhoben, welchen von diesen Percussionerscheinungen der Name der Herzmattigkeit, welchen der der Herzleere zukomme. Derartige Künsteleien und vollends derartige Streitigkeiten über Namen sind ohne praktischen Nutzen, sie kommen weder den Kranken zu Gute, noch fördern sie die Wissenschaft.

Auscultation: In der Erklärung der normalen Herztöne schliessen wir uns *Bamberger* an. Nach ihm entsteht der erste Herzton, derjenige, welcher isochronisch mit dem Herzstoss gehört wird und der Systole der Ventrikel entspricht, sowohl in den Ventrikeln als in den Arterien, in den Ventrikeln dadurch, dass die gespannte Mitralis und Tricuspidalis von dem mit grosser Kraft ausgetriebenen Blute in tönende Schwingungen versetzt wird, in der Pulmonalis und Aorta dadurch, dass die Wände dieser Gefässe, von der Blutwelle ausgedehnt und gespannt, gleichfalls einen Ton erzeugen. Zu der letzteren Annahme ist man durch den Umstand gezwungen, dass man auch in allen grösseren, aber vom Herzen entfernten Arterien, zumal bei starkem Blutdruck, einen systolischen Ton hört, der unmöglich aus den Ventrikeln fortgepflanzt sein kann. Der zweite Herzton, welcher während der Diastole der Ventrikel gehört wird und durch eine kleine Pause von dem früheren, durch eine grössere von dem nächstfolgenden getrennt ist, entsteht allein in den Arterien. Wenn man ihn auch im Umfange des Herzens hört, so ist er hierher fortgepflanzt, da im Herzen selbst während der Diastole desselben nicht füglich ein Ton entstehen kann. In den Arterien aber wird er durch die Schwingungen der Semilunarklappen erzeugt, welche während der Ventrikeldiastole angespannt werden und von dem andrängenden Blute einen Stoss erfahren. — Die Herztöne werden durch einfache Hypertrophie niemals unrein oder in Geräusche verwandelt. Dagegen werden sie, weil mit der Hypertrophie der Herzwand die Mitralis und Tricuspidalis einem stärkeren Choc ausgesetzt und in ergiebigere Schwingungen versetzt werden, und weil auch die Aorta und Pulmonalis durch den vermehrten Einfluss des Blutes stärker gespannt und in kräftigere Vibrationen versetzt werden, endlich dadurch, dass mit der stärkeren Füllung der Aorta und Pulmonalis auch ein stärkerer Stoss die Semilunarklappen trifft, stärker und lauter. — Bei bedeutender Herzhypertrophie entsteht zuweilen, wie es scheint, durch die Schwingung des Thorax veranlasst, ein eigenthümlicher metallischer Ton (*cliquetis métallique*) während der Systole.

§. 4. Diagnose.

Wenn die Veränderungen der Circulation und mit denselben die subjectiven Symptome der Herzhypertrophieen leicht übersehen

werden können, so können andererseits auch die physikalischen Zeichen im Stich lassen. Wenn die linke Lunge emphysematisch ist und sich zwischen das vergrößerte Herz und die Thoraxwand drängt, so kann der Herzstoss nicht nur nicht verstärkt und abnorm verbreitet, sondern selbst bei beträchtlichen Hypertrophieen sehr schwach und gänzlich unfühlbar werden. Ebenso kann unter denselben Bedingungen die Herzdämpfung nicht vergrößert, sondern verkleinert sein, ja selbst die Herztöne können bei beträchtlichem Emphysem schwächer zum Ohre gelangen.

Eine excentrische Hypertrophie des linken Ventrikels, deren subjective Symptome früher zusammengestellt sind, ist, wenn wir auch die objectiven Symptome resümiren, aus folgenden Punkten zu diagnosticiren: sichtbare Pulsation der Carotiden, lauter systolischer Ton in den grösseren Arterien, voller, selbst in den kleinen Arterien sichtbarer Puls, verstärkter, der Länge des Herzens nach verbreiteter Herzstoss, tiefer Stand der Herzspitze, Ausdehnung der Herzdämpfung in die Länge, Verstärkung der Herztöne im linken Ventrikel und in der Aorta, zuweilen *cliquetis métallique*.

Die excentrische Hypertrophie des rechten Herzens verräth sich durch folgende objective Zeichen: verstärkter Herzimpuls, der nach dem Sternum und oft auf den linken Leberlappen sich verbreitet, Dislocation der Herzspitze nach Aussen, fast nie gleichzeitig nach Unten. Ausdehnung der Herzdämpfung in die Breite, Verstärkung der Herztöne im rechten Ventrikel und in der Pulmonalis. Die Differenz in der Stärke der Herztöne wird am Deutlichsten in den Arterien und namentlich beim zweiten Tone wahrgenommen, so dass ein verstärkter zweiter Ton in der Pulmonalis das wichtigste Symptom für die Hypertrophie des rechten Herzens ist.

Die Summe der objectiven Symptome der linksseitigen und rechtsseitigen Herzhypertrophie gibt die physikalischen Symptome der totalen: die Arterien und der Puls zeigen Erscheinungen wie bei der linksseitigen Hypertrophie, der Herzstoss ist beträchtlich verstärkt und in die Längs- wie in die Querrichtung verbreitet, die Herzspitze steht tief und weit nach Aussen, die Herzdämpfung ist nach allen Richtungen ausgedehnt, sämtliche Herztöne sind verstärkt.

Da es für die Diagnose der einzelnen Formen von Herzhypertrophie wichtig ist, dass man die Töne, welche am Ursprung der Arterien und an den venösen Ostien gehört werden, mit einander vergleicht, so muss man die Stellen genau kennen, welche am Thorax den arteriellen und venösen Ostien entsprechen oder an welchen man wenigstens die an den betreffenden Stellen entstehenden Töne am Deutlichsten hört und von anderen isolirt. Die

Regel ist hier die, dass man die Töne, welche in der Aorta entstehen, am rechten Rande des Sternums in der Höhe des 3ten Intercostalraums aufsucht*); die Töne der Pulmonalarterie in der Mitte des linken 3ten Rippenknorpels; die Töne der Tricuspidalis am unteren Ende des Brustbeins in der Höhe des 4ten Intercostalraums. Nur die Töne, welche an der Mitralis entstehen, werden weniger deutlich an der Stelle des Thorax, welche der Mitralklappe entspricht, und welche etwa im 3ten Intercostalraum $1\frac{1}{2}$ Zoll vom linken Sternalrand liegt, sondern besser an der Stelle des Spitzenschlages gehört und isolirt. Dies beruht darauf, dass die Mitralklappe durch das rechte Herz von der vorderen Brustwand und durch die Lunge von der seitlichen getrennt ist; diese Medien sind schlecht geeignet, die Töne der Mitralis theils von den im rechten Herzen entstehenden zu isoliren, theils sie zum Ohre fortzupflanzen; dagegen ist die Herzspitze, welche dem linken Ventrikel allein angehört und der Thoraxwand unmittelbar anliegt, am Besten geeignet, die an der Mitralis entstehenden Töne möglichst isolirt und deutlich zum Ohre fortzupflanzen. Bei beträchtlichem Hoch- oder Tiefstand des Zwerchfells, bei Verschiebung des Mediastinums, nicht selten auch ohne nachweisbaren Grund werden die an den einzelnen Herzostien entstehenden Töne und Geräusche an anderen Stellen deutlicher gehört, als an den so eben angeführten. Um sich durch diese Abweichungen nicht zu diagnostischen Irrthümern verleiten zu lassen, muss man bei der Frage nach dem Ursprung eines Geräusches nicht das Hauptgewicht auf die Stelle legen, an welcher dasselbe am Deutlichsten gehört wird, sondern auf die Zeichen von Vergrößerung des einen oder des anderen Herzabschnittes, welche neben dem Geräusche vorhanden sind. Wir werden bei der Besprechung der Klappenfehler auf den letzteren Punkt näher eingehen.

Die differentielle Diagnose der Herzhypertrophieen von Dilatationen des Herzens, perikardialen Exsudaten etc. wird, um Wiederholungen zu vermeiden, erst dann besprochen werden, wenn wir die Symptome jener Krankheiten kennen gelernt haben werden.

§. 5. Prognose.

Die Herzhypertrophie gestattet von allen Herzkrankheiten die beste Vorhersage, wenn man den Begriff so eng fasst, wie wir es gethan haben. In vielen Fällen, in welchen wir der Herzhypertrophie als Complication anderer Herzkrankheiten begegnen werden, ist sie es sogar, welche die Gefahr der Grundkrankheit mässigt, welche dieselbe — compensirt.

*) Links vom Sternum sind sie zwar meist lauter zu hören, als rechts vom Sternum, aber es ist, wenn man am linken Sternalrande, wo die Pulmonalis gerade vor der Aorta liegt, ein Geräusch hört, schwer zu entscheiden, ob es aus der Pulmonalis oder aus der Aorta stammt.

Kranke mit einfacher Herzhypertrophie können ein hohes Alter erreichen; sterben sie früher, so geschieht es meist durch Blutergüsse in das Gehirn und Blutergüsse in die Lunge, Ereignisse, zu deren Verhütung eine sorgfältige Behandlung und ein zweckmässiges Regimen nicht unwirksam erscheinen. Nächstdem wird die Prognose durch das häufige Vorkommen einer consecutiven Degeneration des Herzfleisches getrübt. Mit dem Uebergang der echten Hypertrophie in die unechte wird das Krankheitsbild ein anderes und es entstehen mannigfache Gefahren.

§. 6. Therapie.

Man ist gewiss nicht im Stande, durch irgend ein Verfahren die Hypertrophie des Herzens zu heilen, so wenig wir in Abrede stellen wollen, dass ein hypertrophisches Herz ebenso gut atrophiren kann als ein normales. Vieles aber lässt sich dazu beitragen, um dem Fortschritt der Herzhypertrophie Einhalt zu thun und um die Gefahren, zu welchen die Krankheit führt, zu mässigen. Es handelt sich auch hier natürlich nur um die Fälle, in welchen die Herzhypertrophie nicht ein anderes Herz- oder Lungenleiden complicirt, sondern mit einer gewissen Selbständigkeit besteht, wie wir sie namentlich bei Schlemmern etc. beobachten. Meistentheils wird hier die Krankheit nicht erkannt, ehe das vergrösserte Herz die Lungen beeinträchtigt, oder ehe sich Schwindel, Flimmern vor den Augen und andere Symptome von Fluxionen im Gehirn entwickeln, noch häufiger erst dann, wenn ein apoplektischer Anfall auf das Herzleiden hingewiesen hat. Ist man jetzt energisch in seinen Verordnungen, so kann man darauf rechnen, dass die Kranken, welche früher schwerlich Folge geleistet hätten, pünktlich gehorchen, da alle jene Beschwerden und Zufälle ihnen grosse Sorge zu machen pflegen. Aus der Pathogenese erhellt, was zu thun ist. Dergleichen Kranke müssen sich hüten, unmässig zu sein, weil sie hierdurch Plethora acquiriren, welche, wenn auch vorübergehend, auf jeden stärkeren Genuss von Speisen und Getränken folgt. Wie oft tritt die lange drohende Apoplexie inmitten der Plethora ein, die sich während eines langen und guten Dinners entwickelt! Es gilt auch hier die Regel, dass man ganz präcise Vorschriften machen, genau die Quantität und Qualität der Mahlzeiten bestimmen muss, wenn die Kranken folgen sollen. Eine Unsitte und Thorheit will ich hier erwähnen, welche ich oft bei Gastwirthen und Weinreisenden beobachtet habe; diese glauben nicht selten, dass sie durch reichliches Wassertrinken den Einfluss der Schädlichkeiten, denen sie sich ausgesetzt haben, paralysiren können; es ergibt sich leicht, dass durch die unmässige Zufuhr von Wasser nach der Mahlzeit die Plethora vermehrt wird. — Die Kranken müssen aber ferner alle Schädlichkeiten vermeiden, welche, abgesehen von der Plethora, die Herzthätigkeit verstärken

und die ohnehin überfüllten Arterien noch stärker füllen. Hierher gehört der Genuss erhaltender Getränke*), psychische Aufregungen, übermässige Körperanstrengungen etc. Neben diesem Regimen sollte man für eine ungehinderte Circulation des Blutes in der Bauchaorta, da hiermit der Blutdruck in den gefährdeten Gefässen des Gehirns und der Bronchien nachlässt. Neben dem Verbot von blähenden Speisen sollte man für regelmässige Leibesöffnung, da hierdurch der Druck der von der Bauchwand eingeschlossenen Gedärme auf die Aorta und ihre Verzweigungen gemässigt wird.

Den Empfehlungen systematisch wiederholter Blutentziehungen zur Beseitigung von Herzhypertrophieen, welche von *Valsalva* und *Albertini* ausgingen, pflichten zwar noch jetzt die Franzosen bei, aber bei uns ist man mehr und mehr von jenem Verfahren zurückgekommen. Die Blutentziehungen vermindern das Blutquantum nur für kurze Zeit, haben leicht einen Erethismus des Herzens zur Folge und scheinen der Degeneration des Herzfleisches Vorschub zu thun. Damit ist nicht gesagt, dass nicht bei drohenden Apoplexieen im Verlaufe von Herzhypertrophieen eine Venaesection symptomatisch indicirt sein kann. Ueblicher ist bei uns die Application eines Haarseils in der Herzgegend, sobald eine Hypertrophie, ja sobald irgend ein namhaftes Herzleiden erkannt ist. Auch dieses Verfahren, wenn immer von bewährten Autoritäten empfohlen, muss als nutzlos und gefährlich bezeichnet werden. Jod- und Mercurialcuren sind selbstverständlich ebenso erfolglos als verwerflich. Bei dem Gebrauch von Molken- curen pflegen sich die Kranken sehr gut zu befinden; auch Traubencuren haben einen günstigen Einfluss, aber nur, wenn man die Zufuhr anderweitiger Nahrungsmittel einschränkt. Lässt man die Kranken ihre gewöhnlichen Mahlzeiten halten und sie ausser denselben des Tages 3 bis 4 Pfund Trauben essen, so entstehen leicht gefährliche Zustände, namentlich Gehirnhyperaemieen und Apoplexieen. Ich sah bei einem Kranken, der in Vevey, nachdem er 4 Wochen in Marienbad gewesen und sich dort vortrefflich befunden hatte, als „Nachcur“ täglich 4 Pfund Trauben verzehrte, ohne seine sonstigen Mahlzeiten einzuschränken, nach 8 Tagen einen neuen Anfall von Apoplexie eintreten. — Die Digitalis ist bei reiner, nicht complicirter Herzhypertrophie nicht am Platze. Wie von Dr. *Reich* schlagend nachgewiesen ist, stehen im Betreff dieses Mittels die Resultate der an „Hunden“ angestellten Experimente mit den aus der Erfahrung am Krankenbett gezogenen Schlüssen im grellen Widerspruch**). Die Digitalis, bei deren Anwendung in unzähligen Fällen von

*) Zu diesen gehört auch heisses Wasser, und es ist nicht zu verwundern, wenn der Genuss des Karlsbader Sprudels alljährlich Opfer fordert, welche an Apoplexieen zu Grunde gehen.

**) Ueber die Anwendung der Digitalis bei Herzkrankheiten. Inaugural-Abhandlung unter dem Präsidium von Prof. *Niemeyer*. Tübingen 1864.

Herzkrankheiten Cyanose, Hydrops und hyperaemische Leberschwellungen verschwinden und die unterdrückte Urinsecretion reichlicher wird, setzt den mittleren Seitendruck in den Arterien nicht herab, sondern erhöht denselben; sie ist indicirt bei Herzkrankheiten, in welchen die Leistung des Herzens vermindert, aber nicht bei solchen, in welchen sie vermehrt ist. — Für manchen Kranken ist die Application der Kälte unter der Form einer in der Herzgegend getragenen, mit Eiswasser gefüllten Blechflasche sehr vortheilhaft.

Capitel II.

Herzerweiterung. Dilatatio cordis.

Bei der excentrischen Hypertrophie des Herzens sind die Herzhöhlen erweitert, aber da gleichzeitig die Wände derselben durch Zunahme der Muskelsubstanz verdickt sind, so ist die Leistungsfähigkeit des Herzens nicht vermindert, sondern im Gegentheile vermehrt. Vom klinischen Standpunkte aus wird die excentrische Hypertrophie, welche von den pathologischen Anatomen auch als „active Erweiterung“ bezeichnet wird, nicht zu den Herzdilatationen gerechnet. Man versteht vielmehr nach dem unter Aerzten und Laien allgemein herrschenden Sprachgebrauche unter Herzerweiterung nur diejenigen pathologischen Zustände des Herzens, bei welchen die Erweiterung der Herzhöhlen nicht mit einer entsprechenden Zunahme der Muskelsubstanz verbunden ist, bei welchen die Leistungsfähigkeit des Herzens nicht vermehrt, sondern vermindert ist, welche der „passiven Erweiterung“ der pathologischen Anatomen entsprechen.

Man kann drei Formen von Herzerweiterung, von welchen indessen die erste ohne scharfe Grenzen in die zweite übergeht, aufstellen: 1) Die Höhlen sind erweitert, die Herzwand hat ihre normale Dicke, ist also nur relativ zu dünn. 2) Die Höhlen sind erweitert, die Herzwand ist absolut verdünnt. 3) Die Höhlen sind erweitert, die Herzwand ist verdickt, aber nicht durch Vermehrung der normalen Muskelsubstanz, sondern durch eine sogenannte unechte Hypertrophie (s. S. 335).

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Dilatationen des Herzens entstehen: 1) wenn die Innenfläche der Herzwand während der Diastole einen abnorm starken Druck, welchem die Herzwand bis zu einem gewissen Grad nachgibt, erleidet. Der Umstand, dass auch Verengerung der Ostien und andere Circulationshindernisse Dilatationen derjenigen Herzabschnitte, aus welchen sie den Abfluss des Blutes erschweren, im Gefolge haben, könnte zu dem Missverständnisse führen, als ob auch ein abnorm starker Druck, welchen

die Innenfläche der Herzwand während der Systole erleidet, das Herz erweitern könne. Indessen es liegt auf der Hand, dass in demselben Momente, in welchem das sich contrahirende Herz den Widerstand des auf seiner Innenfläche lastenden Druckes nicht überwinden könnte, sondern demselben nachgäbe, die Circulation aufhören würde. Die Dilatation der Herzhöhlen hinter verengerten Ostien etc. ist folgendermassen zu erklären: Die nächste Folge beträchtlicher Circulationshindernisse ist eine unvollständige Entleerung der betreffenden Herzhöhlen. Während der auf die Systole folgenden Diastole findet das einströmende Blut die Höhlen nicht leer, wie sonst, sondern bereits zum Theil mit Blut gefüllt; bald nach dem Beginn der Diastole ist dieselbe so angefüllt, als sonst am Ende der Diastole. Nun fliesst das Blut so lange in sie ein, als in den zuführenden Gefässen der Druck der Wände auf ihren Inhalt stärker ist, als die Widerstandsfähigkeit der Wände des betreffenden Herzabschnittes. Nehmen wir z. B. an, dass am Ursprung der Pulmonalarterie, oder, was häufiger der Fall ist, im capillären Stromgebiete derselben, ein Circulationshinderniss bestände, so kann dieses niemals die Contraction des rechten Ventrikels während der Systole unmöglich machen, wohl aber kann es verhindern, dass der rechte Ventrikel seinen ganzen Inhalt entleert. So lange nun der Druck, unter welchem das Blut in den Hohlvenen steht, stärker ist, als die Widerstandsfähigkeit des dünnwandigen rechten Ventrikels, wird eine abnorm grosse Menge von Blut in den letzteren einströmen und ihn ausdehnen. Hierzu kommt, dass am Ende der Diastole der rechte Vorhof seinen Inhalt durch active Muskelcontraction in den rechten Ventrikel eintreibt.

Da das Blut in der Regel nur aus venösen Gefässen und unter einem mässigen Drucke in die Herzhöhlen einströmt, können selbstverständlich Dilatationen der kaum eine Linie dicken Vorhöfe und des kaum zwei Linien dicken rechten Ventrikels leichter zu Stande kommen, als Dilatationen des fünf Linien dicken linken Ventrikels, und in der That finden wir am Häufigsten Dilatation der Vorhöfe, nächstdem Dilatation des rechten Ventrikels, am Seltensten Dilatation des linken Ventrikels.

Eine beträchtliche Dilatation des linken Ventrikels kommt bei Insufficienz der Aortenklappen, eine geringere bei Insufficienz der Mitralklappen vor. Auch dieses Factum, welches jedes Handbuch der pathologischen Anatomie lehrt, spricht für die Richtigkeit der obigen Deduction. Nehmen wir zunächst an, dass die Aortenklappen insufficient sind, und dass während der Diastole Blut aus der Aorta in den linken Ventrikel zurückströmt, so ist der Druck, welcher auf die Innenfläche des letzteren während der diastolischen Erschlaffung der Herzwand einwirkt, ein sehr bedeutender, und ausreichend, um den Widerstand der Wand zu überwinden. *Bamberger* hat 50 Herzen mit Klappenfehlern der Aorta

in Betreff der gleichzeitig vorhandenen Dilatation und Hypertrophie des linken Ventrikels genau untersucht und ist dabei zu folgenden, mit unseren Ansichten über die Pathogenese der Herzdilatationen vollständig in Einklang stehenden Resultaten gelangt. Er fand bei einfacher Verengung des Aortenursprungs keine oder nur eine sehr unbedeutende Dilatation des linken Ventrikels. Obgleich in diesen Fällen das Hinderniss für die Circulation sehr beträchtlich ist, fehlt während der Diastole der vermehrte Druck auf die Innenfläche des linken Ventrikels, welcher allein die Erweiterung bewirkt. — Bei Insufficienz der Aortenklappen war dagegen constant eine beträchtliche Dilatation des linken Ventrikels und ein Ueberwiegen der Dilatation über die Hypertrophie nachzuweisen; oft hatte eine starke Mannsfaust in der Höhle des Ventrikels Platz. In diesen Fällen steht, wie wir gezeigt haben, die Ventrikelwand während der Diastole unter sehr hohem Drucke. — Bei Insufficienz der Klappen mit gleichzeitiger Stenose fand *Bamberger* die hochgradigste Dilatation des linken Ventrikels. In solchen Fällen sind die Bedingungen für das Zustandekommen der Erweiterung allerdings die günstigsten: denn wegen der Stenose wird der Ventrikel während der Systole nur unvollkommen entleert, und wegen der Insufficienz strömt während der Diastole das Blut unter dem vollen Drucke, unter welchem es in der Aorta steht, in den Ventrikel ein.

Aber auch das Zustandekommen einer geringen Dilatation des linken Ventrikels bei Insufficienz der Mitralklappe ist leicht zu erklären. Wenn die Mitralklappe nicht schliesst, wird während der Systole aus dem Ventrikel ein beträchtliches Quantum Blut zurückgeworfen, so dass der Vorhof und die Pulmonalvene überfüllt und ihre Wände in starke Spannung versetzt werden. In Folge dessen strömt während der Diastole das Blut unter einem ungewöhnlich hohen Drucke in den linken Ventrikel ein. Vielleicht trägt auch die Hypertrophie des linken Vorhofes und die grössere Energie, mit welcher derselbe sich contrahirt, dazu bei, dass der linke Ventrikel bei Insufficienz der Mitralis dem Drucke des einströmenden Venenblutes etwas nachgibt. — Bei der Stenose des Ostium atrioventriculare sinistrum sind zwar der linke Vorhof und die Pulmonalvene gleichfalls im hohen Grade überfüllt und der linke Vorhof gleichfalls hypertrophisch, aber hier wird der Zuwachs an treibenden Kräften vollständig durch das Hinderniss für das Einströmen des Blutes ausgeglichen. Somit ist es klar, weshalb bei Insufficienz der Valvula Mitralis der linke Ventrikel erweitert, bei Stenose derselben nicht erweitert wird.

Die allein durch den verstärkten Druck des Blutes auf die Innenfläche der Herzhöhlen entstandenen Dilatationen gehen in der Regel bald in excentrische Hypertrophieen über, indem allmählig in Folge der anhaltend verstärkten Contractionen die Mus-

kelsubstanz des dilatirten Herzabschnittes vermehrt wird. Bei der Besprechung der Klappenfehler werden wir genauer erörtern, dass durch diesen Uebergang der Dilatation in eine excentrische Hypertrophie der hemmende Einfluss der Klappenfehler auf die Circulation oft vollständig ausgeglichen wird.

Dilatationen des Herzens entstehen 2) dadurch, dass die Herzwand in Folge von Texturerkrankungen weniger widerstandsfähig geworden ist und dem auf die Innenfläche der Herzhöhlen während der Diastole lastenden normalen Blutdrucke nachgibt. Schon durch eine einfache seröse Durchtränkung, welche das Herzfleisch bei den verschiedenen Formen von Herzentzündung, besonders aber bei der Perikarditis erleidet, wird die Widerstandsfähigkeit desselben gegen den Blutdruck verringert, und es entsteht Dilatation. — Bei schweren oder langwierigen Krankheiten scheint zuweilen die Musculatur des Herzens in derselben Weise, wie die übrigen Muskeln des Körpers abzumagern, und in Folge dessen die Herzwand dem Blutdrucke nachzugeben. — Am Häufigsten wird die Widerstandsfähigkeit der Herzwand durch Degeneration und besonders durch die fettige Entartung des Herzfleisches vermindert.

Mit dem Verschwinden des collateralen Oedems kann nach Ablauf einer Herzentzündung das Herzfleisch seine normale Widerstandsfähigkeit wiedererlangen und die Dilatation ausgeglichen werden. In anderen Fällen wird das dilatirte Herz später hypertrophisch (s. S. 336). Auch die im Verlaufe schwerer Typhen, langwieriger Chlorosen etc. entstandenen Dilatationen verlieren sich in der Regel, wenn die verdünnten Muskelfasern des Herzens ebenso wie die der übrigen Muskeln bei einer vollständigen Reconvalescenz ihre normale Beschaffenheit wiedererlangen. Die Dilatationen dagegen, welche in Folge von Degeneration des Herzfleisches entstanden sind, werden wohl niemals wieder ausgeglichen, sondern erreichen im Gegentheil mit der Zeit einen immer höheren Grad.

Herzdilatationen entstehen 3) dadurch, dass eine excentrische Hypertrophie durch Degeneration des Herzfleisches in eine Dilatation umgewandelt wird. Dieser Uebergang ist ebenso häufig, als der früher erwähnte Uebergang einer Dilatation in eine excentrische Hypertrophie, und es kommen sogar nicht selten bei einem und demselben Kranken in verschiedenen Krankheitsperioden beide Uebergänge zur Beobachtung. So lässt sich in zahlreichen Fällen constatiren, dass ein Klappenfehler zunächst zu einer Dilatation führt, dass später aus der Dilatation eine den Klappenfehler compensirende excentrische Hypertrophie wird, und dass endlich durch Degeneration der Herzwand die Hypertrophie wiederum einer Dilatation Platz macht, womit die Compensation aufhört. Diese gefährliche Wendung tritt bei Klappenfehlern oft erst nach langem Bestehen derselben ein; auch beim

Emphysem können Jahre vergehen, ehe die excentrische Hypertrophie des rechten Ventrikels, welche das Circulationshinderniss in der Lunge compensirt, zum grossen Schaden für den Kranken in eine Dilatation umgewandelt wird (s. S. 134). Nichtsdestoweniger hat es den Anschein, als ob eine gewisse Dauer angestrengter Herzaction für sich allein genüge, um den Uebergang einer echten in eine unechte Hypertrophie des Herzens herbeizuführen — ein Verhalten, welches bei Hypertrophie anderer stark angestregten Muskeln nicht beobachtet wird. — Im hohen Grade beschleunigt wird die Degeneration der hypertrophirten Herzmusculatur, wenn die betreffenden Kranken in marantische Zustände verfallen. Zu den häufigsten Erkrankungsformen, welche bei alten decrepiden Leuten beobachtet werden, gehört eine durch diffuse Endarteriitis deformans hervorgerufene excentrische Hypertrophie des linken Herzens, welche bei längerem Bestehen durch allmälige Entartung der Musculatur in eine Dilatation übergeht. Derartige Fälle sind es vorzugsweise, welche den Laien vorschweben, wenn sie die „Herzerweiterung“ für eine der schwersten und gefährlichsten Herzerkrankheiten halten, und wenn dieselbe das mit am Meisten gefürchtete Schreckgespenst alter Leute bildet.

§. 2. Anatomischer Befund.

Man muss sich hüten, ein durch Fäulniss erschlafftes, mit Blut überfülltes Herz für ein dilatirtes zu halten. Die vorgeschrittene Verwesung der ganzen Leiche, die grosse Zerreislichkeit des Herzfleisches, sowie die Imbibition desselben mit Blutroth geben Anhalt für die Unterscheidung. — Erstreckt sich die Erweiterung über das ganze Herz, so ist seine Form in derselben Weise verändert, wie wir es für das hypertrophische Herz beschrieben haben. Da die Dilatation aber in den meisten Fällen eine partielle ist und weit häufiger das rechte als das linke Herz betrifft, so erscheint das dilatirte Herz gewöhnlich breiter, ohne entsprechend an Länge zugenommen zu haben. — Macht die Wand des dilatirten Herzens den Eindruck verdünnt zu sein, so hat man durch genaue Messung den Grad der Verdünnung zu constatiren, weil man sonst riskirt, sich zu täuschen. Allgemeine Angaben, wie: „die Herzwand mässig verdünnt“ oder „mässig verdickt“, haben gar keinen Werth. Ist die Wand des linken Ventrikels verdünnt, so fällt derselbe, wenn man ihn aufgeschnitten hat, zusammen, was bei einem normalen Herzen nicht der Fall ist. In den stark dilatirten Vorhöfen können die Fleischbündel so weit auseinander weichen, dass die Wände stellenweise häutig erscheinen. Bei beträchtlicher Dilatation der Ventrikel mit Schwund der Muskelsubstanz findet man zuweilen einzelne Trabekeln zu fleischleeren, sehnenartigen Strängen reducirt. —

Ist die Wand des dilatirten Herzens verdickt, so kann man

in manchen Fällen schon aus der Farbe und der Resistenz des Herzfleisches erkennen, dass man es nicht mit einer echten, sondern mit einer unechten Hypertrophie zu thun hat. — In anderen Fällen erscheint das Herzfleisch bei oberflächlicher Betrachtung von normaler Beschaffenheit; aber der allgemeine Hydrops und die anderweitigen Stauungserscheinungen, welche sich nicht auf einen Klappenfehler oder auf ein anderes Circulationshinderniss zurückführen lassen, beweisen, dass die Herzmusculatur sich nicht normal verhalten kann, und die mikroskopische Untersuchung ergibt in der That eine ausgebreitete Erweiterung derselben. — In noch anderen Fällen endlich findet man auch bei der mikroskopischen Untersuchung keineswegs eine so vorgeschrittene und verbreitete Degeneration der verdickten Herzwand, als man nach dem hohen Grade der venösen Stauungen erwarten sollte. Da letztere, wenn keine Hindernisse für die Circulation vorhanden sind, einen ganz sicheren Anhalt für die Beurtheilung der verminderten Leistungsfähigkeit des Herzens abgeben, halte ich mich, gestützt auf eine grössere Zahl genauer Beobachtungen, zu dem Ausspruch berechtigt, dass nicht alle Veränderungen der Muskelfibrillen, durch welche die Leistungsfähigkeit des Herzens herabgesetzt wird, mikroskopisch nachzuweisen sind.

Ogleich mit der Erweiterung des Herzens auch die Ostien erweitert werden, bleiben die Klappen in Folge einer mit Verdünnung einhergehenden Vergrösserung und einer Verlängerung der Chordae tendineae im Stande, die Ostien zu schliessen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Dilatation erschwert die Aufgabe des Herzens, denn das dilatirte Herz hat, ohne dass seine Triebkraft vermehrt ist, ein grösseres Quantum Blut auszutreiben. Der Einfluss, welchen die Dilatation auf die Blutvertheilung und auf die Schnelligkeit des Blutumlaufes ausübt, ist somit dem der Hypertrophie gerade entgegengesetzt. Indessen ebenso, wie ein gesundes Herz vermehrte Widerstände durch eine gesteigerte Energie seiner Contractionen überwinden kann, so vermag auch das dilatirte Herz, so lange seine Musculatur gesund ist, durch verstärkte Contractionen seine Aufgabe zu erfüllen. Anders verhält es sich, wenn mit der Dilatation eine Entartung des Muskelfleisches zusammentrifft, weil dann das Herz unfähig ist, eine gesteigerte Thätigkeit zu entwickeln. In solchen Fällen wird seine Leistung ungenügend, und die Folgen der ungenügenden Leistung geben sich durch Anomalieen der Blutvertheilung und der Circulation zu erkennen. Da ein zu geringes Blutquantum aus dem Herzen ausgetrieben wird, erhalten die Arterien zu wenig Blut, ihre Wände contrahiren sich, der Umfang der einzelnen arteriellen Gefässe wird verkleinert. — Die verminderte Füllung der Arterien hat eine vermehrte Füllung der Venen zur Folge; indessen da die Zahl der Venen grösser

ist, als die der Arterien, kann die Füllung der einzelnen Venen nicht in demselben Grade zunehmen, in welchem die der einzelnen Arterien abnimmt. Dazu kommt, dass ein Theil des Blutquantums, welches die Arterien zu wenig erhalten, in dem dilatirten und sich unvollständig entleerenden Herzen Platz findet. Dem entsprechend treten die Zeichen der Blutleere im arteriellen Systeme frühzeitiger und bei leichteren Graden der Krankheit hervor, als die Zeichen einer Ueberfüllung des venösen Systems. — Auch die Füllung der Capillaren wird eine abnorm grosse, da der Abfluss derselben in die überfüllten Venen gehemmt ist, während die Spannung der Arterienwände selbst bei geringer Füllung der Arterien immer noch höher ist, als die der Capillarwände, so dass selbst aus schwach gefüllten Arterien noch fortdauernd Blut in die Capillaren einströmt. — Endlich wird, weil jede Systole ein zu geringes Quantum Blut in Bewegung setzt, die Circulation verlangsamt, und das Blut, welches im Körper mehr Kohlensäure aufnimmt und, weil es seltener zur Lunge zurückkehrt, weniger Sauerstoff aufnimmt, nimmt eine mehr venöse Beschaffenheit an.

Complicirt eine partielle Dilatation des Herzens einen Klappenfehler, ein Lungenemphysem oder eine andere Krankheit der Lunge, welche gleichfalls die Circulation erschwert, so lässt sich oft kaum entscheiden, ob und wie weit die geringe Füllung der Arterien, die Ueberfüllung der Venen, die Verlangsamung der Circulation, die venöse Beschaffenheit des Blutes von dem Grundleiden, ob und wie weit sie von der Dilatation abhängen*). Indessen der Umstand, dass bei Klappenfehlern, beim Lungenemphysem etc., wenn die vor dem Circulationshinderniss gelegenen Herzabschnitte sich nicht im Zustande der Dilatation, sondern der excentrischen Hypertrophie befinden, jene Anomalieen der Circulation und der Blutvertheilung verhütet werden (s. S. 134), berechtigt uns, aus dem Vorhandensein von höheren Graden derselben den Schluss zu ziehen, dass aus der Dilatation noch keine excentrische Hypertrophie geworden, oder resp. dass die excentrische Hypertrophie in Folge einer Degeneration des Herzfleisches in eine Dilatation umgewandelt ist. — Nach dem verschiedenen Sitze der partiellen Herzdilatation ist selbstverständlich die Ausbreitung der von derselben abhängenden Circulationsanomalieen verschieden. Wir behalten uns vor, auf diese Verhältnisse bei der Besprechung der Klappenfehler, welche die Dilatation der einzelnen Herzabschnitte nach sich ziehen, näher

*) So leitet z. B. *Traube* den Hydrops beim Lungenemphysem nicht von dem Untergang zahlreicher Lungencapillaren, sondern allein von der Dilatation und Entartung des rechten Herzens ab; während nach unserer Ansicht beide Momente in Anschlag zu bringen sind, und der Hydrops beim Lungenemphysem von da ab zu befürchten ist, wo das Circulationshinderniss in der Lunge nicht mehr durch die echte Hypertrophie des rechten Herzens vollständig compensirt wird.

einzu-gehen, wie wir bei der Besprechung des Lungenemphysems den Einfluss, welchen das Verhalten des rechten Ventrikels auf die Symptome jener Krankheit ausübt, genauer erörtert haben. — Nur auf ein Symptom wollen wir schon an dieser Stelle aufmerksam machen, da es bei partieller Herzdilatation ebenso häufig, als bei totaler vorzukommen pflegt, nämlich auf das Klagen über Herzklopfen. Nicht selten verschwindet die subjective Empfindung eines lästigen Klopfens in der Herzgegend, wenn aus der Dilatation eine Hypertrophie geworden ist, um wiederzukehren, wenn das hypertrophische Herz zu degeneriren beginnt. Nicht die ohne Anstrengung erfolgenden Contractionen eines hypertrophirten Herzens, durch welche oft die Thoraxwand wie mit Hammerschlägen erschüttert wird, sondern die mit übermässiger Anstrengung erfolgenden Contractionen eines nicht hypertrophirten Herzens rufen die subjective Empfindung des Herzklopfens hervor. Blutarme und chlorotische Personen klagen häufiger über Herzklopfen, als herzkrankte Individuen, und unter den verschiedenen Herzkrankheiten sind vorzugsweise die Dilatation und die Entzündungen und Entartungen des Herzfleisches von Klagen über Herzklopfen begleitet.

Bei den durch die krankhafte Nachgiebigkeit einer degenerirten Herzwand entstandenen meist totalen Dilatationen des Herzens ist es in der Regel gleichfalls schwer zu entscheiden, wie weit die wiederholt genannten Anomalieen der Circulation und der Blutvertheilung durch die Entartung des Herzfleisches, wie weit sie durch die Dilatation bedingt sind. Jedenfalls aber spielt bei dem Zustandekommen derselben das letztere Moment eine sehr wichtige Rolle, da erfahrungsgemäss Erkrankungen des Herzfleisches ohne Dilatation — welche bei blutarmen Personen keineswegs selten sind — weit leichter ertragen werden und die Circulation weit weniger stören als solche, welche mit Dilatation verbunden sind.

Die ersten Symptome, welche bei dieser Form der Dilatation beobachtet werden, bestehen, wie bereits angedeutet wurde, in Klagen über Herzklopfen, welche mit der Schwäche des objectiv nachweisbaren Herzstosses einen auffallenden Contrast bilden, und zu welchen sich bald eine leichte Dyspnoë gesellt. Letztere findet in der Ueberfüllung der Pulmonalvenen und Lungen-capillaren und in der Verlangsamung der Circulation eine ausreichende Erklärung. Die Dyspnoë wird beim Treppen- und Bergesteigen und bei anderen ähnlichen Veranlassungen gesteigert, und ist anfangs bei vollständiger Körperruhe oft kaum zu bemerken. Die Kranken haben in dieser Zeit wegen der geringen Füllung der Arterien ein bleiches Ansehen, aber die Ueberfüllung der Venen hat noch nicht den hohen Grad erreicht, bei welchem Cyanose und Hydrops entstehen; höchstens bemerkt man, dass die bleichen Lippen etwas livid sind. Dazu kommt eine gewisse Schlaffheit

und Apathie, sowie ein leichtes Ermüden bei geringen Anstrengungen, Erscheinungen, welche wir wiederholt als die Folgen einer venösen Blutbeschaffenheit bezeichnet haben. — Macht die Krankheit Fortschritte, so wird das Herzklopfen und namentlich die Dyspnoë lästiger, die Kranken scheuen jede mässige Körperanstrengung, weil sie bei derselben „ausser Athem kommen“, die Lippen und Wangen bekommen einen deutlich bläulichen Anflug, die Leber beginnt in Folge der wachsenden venösen Stauung zu schwellen, und an den Extremitäten treten namentlich in den Abendstunden leichte Oedeme auf. — Bei den höchsten Graden der Krankheit klagen die Kranken auch in vollständiger Körperruhe über grosse Athemnoth; jede geringe Anstrengung steigert dieselbe auf eine fast unerträgliche Höhe, der Puls ist klein, oft unregelmässig und aussetzend, der äusserst sparsame und concentrirte Urin lässt beim Erkalten reichliche Sedimente von harnsaurem Natron fallen, da die spärliche Wassermenge nicht ausreicht, um bei niedriger Temperatur jenes Salz gelöst zu erhalten. Oft treten in dieser Zeit auch geringere oder grössere Mengen von Eiweiss im Urin auf. Lippen und Wangen sind jetzt ausgesprochen cyanotisch. Der Hydrops verbreitet sich von den Knöcheln zu dem Unter- und Oberschenkel, zu dem Scrotum, zu den Bauchdecken. Auch die oberen Extremitäten und das Gesicht werden oedematös, ebenso kommt es zu hydropischen Ergüssen in die Bauchhöhle und in die serösen Cavitäten der Brust. Schliesslich gehen die Kranken unter den Erscheinungen eines Lungenoedems und einer Bronchialparalyse zu Grunde. Jeder beschäftigte Arzt hat Jahr für Jahr wiederholt Gelegenheit, in seiner Praxis alte Männer und Frauen zu beobachten, welche genau unter den geschilderten Symptomen oder mit geringen Abweichungen von denselben dem qualvollen Leiden erliegen. Der kleine Puls, die Beschränkung der Harnsecretion haben ihren Grund in der immer schwächer werdenden Füllung der Arterien; die Cyanose, der Hydrops, die Albuminurie sind die nothwendige Folge der immer höher gestiegenen Ueberfüllung der Venen.

Die Herzdilatation, welche sich bei einer diffusen Endarteriitis deformans aus einer excentrischen Hypertrophie entwickelt, verläuft unter Krankheitserscheinungen, welche denen der so eben besprochenen Form überaus ähnlich sind. In zahlreichen Fällen vermag man nicht zu erkennen, mit welcher von beiden Formen man es zu thun hat. Dieser Umstand kann nicht befremden, wenn man bedenkt, dass die Endarteriitis deformans, so lange sie von einer excentrischen Herzhypertrophie begleitet ist, keine Störungen der Circulation hervorruft, und dass die ersten Krankheitserscheinungen erst dann bemerkt werden, wenn durch die secundäre Degeneration des hypertrophirten Herzens die Hypertrophie unecht und die Compensation des Circulationshindernisses unvollständig geworden ist. Haben bei einem

alten Individuum, welches an Cyanose und Hydrops leidet, und bei welchem die physikalische Untersuchung eine Dilatation des Herzens ergibt, die peripherischen Arterien einen auffallend geschlängelten Verlauf, sieht man selbst sehr kleine Arterien deutlich pulsiren, fühlen die Wände der Arterien sich hart und rigide an, so ist es wahrscheinlich, dass es sich um eine ausgebreitete Endarteriitis deformans und um die Entartung eines ursprünglich hypertrophischen Herzens handelt. Fehlen dagegen jene Erscheinungen an den peripherischen Arterien, so ist es wahrscheinlicher, dass die Degeneration des Herzfleisches die primäre, die Dilatation die secundäre Erkrankung ist.

Bei der physikalischen Untersuchung zeigt die Adspersion niemals die Hervorwölbung der Präcordialgegend, welche zuweilen bei der excentrischen Hypertrophie beobachtet wird. Die Palpation lässt den Spitzenstoss bei beträchtlicher Vergrößerung zu tief und zu weit nach Aussen erkennen; häufig erscheint derselbe auffallend schwach oder ist gar nicht zu fühlen; in anderen Fällen, zumal bei Aufregungen, kann der Herzimpuls sogar verstärkt sein, ja (*Skoda*) dem Stoss des hypertrophischen und gleichzeitig dilatirten Herzens an Stärke fast gleichkommen; der hebende Herzstoss kommt freilich bei der einfachen Dilatation nicht zu Stande. Die Percussion ergibt eine Ausdehnung der Herzdämpfung, welche dieselbe ist wie die, welche wir für die Hypertrophie beschrieben, so dass im Allgemeinen ausgedehnte Herzdämpfung mit verstärktem Herzimpuls — Hypertrophie des Herzens — ausgedehnte Herzdämpfung mit vermindertem Herzimpuls — Dilatation des Herzens — bedeutet. Auch die einseitige Dilatation des linken Ventrikels, wie sie sich anfangs zu Insufficienz der Aortenklappen gesellt, verändert den Percussionsschall ganz in derselben Weise, wie die spätere excentrische Hypertrophie. Dasselbe gilt von der Dilatation des rechten Ventrikels. Bei Dilatation des rechten Vorhofs wird der Percussionsschall unter dem Brustbein und am rechten Rande desselben von der zweiten Rippe bis zur fünften oder sechsten gedämpft. Die Erweiterung des linken Vorhofs lässt sich, da derselbe ganz nach Hinten liegt, durch die Percussion nicht nachweisen. Bei der Auscultation hört man entweder die normalen Herztöne, welche bei der Hypertrophie verstärkt und laut sind, ungewöhnlich schwach, aber rein, und dies beruht darauf, dass sowohl die Atrioventricularklappen als die Arterienwände durch die schwachen Herzcontractionen nur in wenig ergiebige Schwingungen versetzt werden. In anderen Fällen werden die Herztöne in den Ventrikeln dumpf, wohl deshalb, weil die Papillarmuskeln, atrophirt wie die Herzwand, eine weniger starke Spannung der Klappen hervorrufen. Endlich kann man oberhalb dilatirter Herzen statt der normalen Herztöne Geräusche hören, aus welchen man nicht auf Structurveränderungen der

Klappen schliessen darf. Diese Geräusche beruhen vielmehr auf der Unregelmässigkeit der Schwingungen, in welche die noch schlechter gespannten Klappen durch das andrängende Blut versetzt werden. Diese Geräusche schliessen sich denjenigen an, welche wir auch ohne Dilatation des Herzens bei abnormer Innervation desselben, in fieberhaften Krankheiten oder bei Erschlaffung der Herzmuskeln, wie sie bei Anaemie neben Erschlaffungen des ganzen Muskelsystems vorkommt, beobachten.

§. 4. Therapie.

Die Grundsätze für die Behandlung der Dilatation ergeben sich leicht aus dem, was wir über die Pathogenese und Aetiologie der Herzerweiterung gesagt haben. Einerseits hat man dafür Sorge zu tragen, dass die Ernährung des Körpers in normaler Weise von Statten geht, weil dadurch am Besten der krankhaften Nachgiebigkeit der Herzwand vorgebeugt wird. Andererseits ist der Kranke vor solchen Schädlichkeiten zu bewahren, welche die Arbeit des Herzens erschweren. Es passt daher eine nahrhafte Kost, aber der Kranke darf nicht zu viel auf einmal essen und muss lieber die Zahl seiner Mahlzeiten vermehren. Eier und Fleischspeisen, namentlich Milch, sind besonders zu empfehlen. Manchen Kranken bekommt es vortrefflich, wenn sie eine Zeit lang ausschliesslich von Milch leben. Eisenpräparate, welche zum Glück nicht mehr in dem Rufe stehen zu erhitzen, verordne man, wenn sich Zeichen von Anaemie und Hydraemie bei den Kranken vorfinden. Dagegen verbiete man anstrengende Körperbewegungen und schränke den Genuss von Spirituosen ein, ohne ihn solchen Kranken, welche an dieselben gewöhnt sind, ganz zu verbieten. Schwillt die Leber an, wird der Kranke deutlich cyanotisch oder werden die Knöchel oedematös, so verordne man Digitalis. Ich habe früher, befangen in der *Traube'schen* Lehre von der Wirkung der Digitalis auf die Energie der Herzcontractionen und die Spannung im Aortensystem, dieses Mittel bei Dilatation des Herzens für erfolglos und sogar für gefährlich gehalten. In den letzten Jahren aber habe ich mich durch eine sehr grosse Zahl von Beobachtungen davon überzeugt, dass die Digitalis ein sehr wirksames Mittel ist, um die Energie der Herzcontractionen vorübergehend zu verstärken und dadurch die Cyanose und den Hydrops zu beseitigen. Bei der Herzdilatation ist die Digitalis, zumal in Verbindung mit einer abstracten Milchdiät, ein unschätzbares Mittel. Oft gelingt es zu wiederholten Malen durch diese Behandlung selbst hochgradige hydropische Ergüsse vollständig für einige Zeit zu beseitigen. Die Kliniker und Aerzte sollten doch, um die Therapie zu fördern, sich mehr auf eine sorgfältige Analyse der an kranken Menschen constatirten therapeutischen Erfolge, als auf das Experimentiren mit Medicamenten an Hunden legen. Uebrigens haben die späteren Versuche *Traube's* zu Resultaten geführt, welche mit denen der früheren

Experimente in directem Widerspruch, dagegen mit den in der Praxis gemachten Erfahrungen im Einklang stehen.

Capitel III.

Atrophie des Herzens.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die angeborene oder ursprüngliche Kleinheit des Herzens kommt nach *Rokitansky* vorzugsweise beim weiblichen Geschlecht neben zurückgebliebener Entwicklung des Körpers überhaupt, namentlich aber der Sexualorgane vor. Ueber das Zustandekommen derselben wissen wir Nichts.

Die acquirirte Atrophie kommt 1) bei allgemeinem Marasmus zu Stande, wie er sich im Verlaufe der Schwindsucht, der Krebskachexie oder auch im Greisenalter entwickelt; selbst lang dauernde acute Krankheitsprozesse, protrahirter Typhus etc. können zu Atrophie des Herzens führen. Wir sehen also, dass, wenn eine übermässige Zufuhr von Nahrung allein nicht ausreichte, die Musculatur des Herzens zu vermehren, eine beschränkte Zufuhr oder ein abnormer Verbrauch zu Atrophie der Herzmuskeln, wie zu Atrophie der gesamten Muskeln des Körpers führt.

2) atrophirt das Herz, wenn es einem ungewöhnlich starken Drucke von Aussen ausgesetzt ist, ebenso wie die Muskeln der Extremitäten atrophiren, wenn Schienen oder Binden längere Zeit auf dieselben drücken. Atrophie des Herzens gesellt sich zu hochgradigen perikarditischen Ergüssen, zu fibrösen Verdickungen des Epikardiums, selbst zu massenreichen Fettanhäufungen auf dem Herzen.

3) führen Verengerungen der Kranzarterien, indem sie unvollständige Zufuhr von Ernährungsflüssigkeit im Gefolge haben, zu Atrophie des Herzens.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der angeborenen Kleinheit des Herzens kann das Herz eines Erwachsenen nach *Rokitansky* dem eines fünf- bis sechsjährigen Kindes gleich sein; die Wandungen sind dünn, die Höhlen eng, die Klappen zart.

Die erworbene Atrophie ist fast immer eine concentrische, d. h. mit der Verdünnung der Herzwand verbindet sich eine Verkleinerung seiner Höhlen. Man bemerkt neben der Kleinheit als pathognostische Unterscheidungszeichen von der ursprünglichen Kleinheit ein Schwinden des Herzfettes und seröse Infiltration des Bindegewebes, in welchem früher das Fett lagerte; das Perikardium ist trübe, die weissen Flecke (Sehnenflecke), welche man so häufig auf dem Herzen findet, sind gerunzelt, die Kranzarterien auffallend geschlängelt; auch das Endokardium ist trübe;

die venösen Klappen gewulstet; meist ist das Herzfleisch blass, seine Consistenz vermindert, in anderen Fällen ist es derb und dunkel. *Bamberger* macht mit Recht darauf aufmerksam, dass sich in vielen Fällen bei der concentrischen Atrophie des Herzens eine grössere Menge Flüssigkeit im Perikardialsack finde. Diese hat eine gewisse Analogie mit der Wasseransammlung im Schädel bei Atrophie des Gehirns, mit dem Hydrocephalus ex vacuo.

Weit seltener ist die einfache Atrophie des Herzens. Hier hat das Herz seine normale Grösse, die Wände sind verdünnt; die normale Grösse kann daher nur durch Erweiterung der Capacität der Herzhöhlen entstanden sein, so dass sich diese Form der im vorigen Capitel besprochenen Krankheit anschliesst.

Dies gilt noch mehr von der excentrischen Atrophie. Diese fällt ganz mit der passiven Dilatation zusammen, ja es wird meist unmöglich sein zu entscheiden, ob die Wände des Herzens allein durch excessive Ausdehnung verdünnt sind oder ob gleichzeitig eine Atrophie der Wandelemente zur Verdünnung beigetragen. Der Effect beider Zustände ist freilich nicht ganz derselbe; denn wenn das erweiterte Herz gleichzeitig excessiv verdünnte Wände hat, wie man es zuweilen bei Fettanhäufung auf dem Herzen, ganz exquisit aber bei schwieriger Verdickung des Epikardiums, welche eine chronische Perikarditis hinterliess, findet, so sehen wir die Triebkraft des Herzens in weit höherem Grade verringert, als wir es bei einfacher Dilatation beobachten.

Schliesslich ist zu erwähnen, dass bei der verminderten Füllung des linken Ventrikels, zu welcher eine Verengerung am linken Ostium venosum Veranlassung gibt, oft in exquisiter Weise eine Verkleinerung und Atrophie des linken Ventrikels beobachtet wird.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die angeborene Kleinheit des Herzens soll nach *Laennec* die Veranlassung zu häufigen Ohnmachten sein, nach *Hope* sollen gleichzeitig mit der Neigung zum Ohnmächtigwerden die Zeichen einer schlechten Ernährung des Körpers: grosse Muskelschwäche, Herzklopfen, Symptome von Anaemie und Bleichsucht bei Kranken beobachtet werden, welche an angeborener Kleinheit des Herzens leiden. —

Die acquirirte Herzatrophie differirt in ihren Symptomen, je nachdem sie eine Theilerscheinung des allgemeinen Marasmus ist, oder selbständig ohne Blutverarmung und Tabes des ganzen Körpers besteht. Im ersteren Falle sind die Symptome wenig hervorstechend, ja es ist im concreten Falle kaum zu unterscheiden, ob die verminderte Triebkraft des Herzens von der mangelnden Energie der Herzcontractionen oder von der Atrophie der Herzmuskeln abhängt. In dem einen wie in dem anderen Falle wird zwar die Füllung der Arterien eine unvollständige werden und das

Blut in den Venen sich anhäufen. Da aber die Blutmenge überhaupt vermindert ist, so kommen bei dieser Form Erscheinungen einer excessiven Ausdehnung der Venen nicht zu Stande. Selten oder nie beobachtet man bei Atrophie des Herzens, welche Theilerscheinung eines allgemeinen Marasmus ist, hochgradigen Hydrops und ausgesprochene Cyanose; der bläuliche Anflug der Lippen, die Varicositäten auf den Wangen der Greise, die geringen Ergüsse in das subcutane Gewebe an den meist kühlen und leicht bläulich gefärbten Händen und Füßen hängen zudem nur theilweise von der schwachen Triebkraft des Herzens ab, zum anderen Theile trägt, wie wir früher sahen, die Atrophie der Lungen etc. zu dem Zustandekommen jener Erscheinungen bei.

Ganz anders verhält sich die Sache in den Fällen, in welchen die Herzatrophie Folge örtlicher Ernährungsstörungen, lang dauernder Compression des Herzens, Verengerung der Kranzarterien etc. ist. Hier klagen die Kranken zunächst oft über lästiges Herzklopfen, ein Symptom, welches, wie wir im vorigen Capitel gezeigt haben, am Häufigsten in den Fällen beobachtet wird, in welchen das Herz nur durch sehr angestrengte Thätigkeit die Circulation bewerkstelligen kann. Hier führt ferner die schwache Füllung der Arterien zu hochgradiger Ueberfüllung der Venen, die verlangsamte Circulation zu vermehrter Venosität des Blutes und gesteigertem Athembedürfniss; die Kranken können cyanotisch werden, es entwickelt sich allgemeiner Hydrops und eine oft beträchtliche Kurzathmigkeit. Ist das atrophische Herz gleichzeitig dilatirt, so ist eine zweite Ursache zur Ueberfüllung der Venen und zur Verlangsamung der Circulation gegeben und jene Erscheinungen erreichen einen hohen Grad. Am Schnellsten und am Bedeutendsten werden dieselben, wenn zu diesen beiden Momenten ein drittes hinzutritt, welches denselben Effect hat und welches ganz gewöhnlich die beiden ersten complicirt: die fettige Degeneration der Herzmusculatur. Derartige Fälle sind verhältnissmässig häufig und bei alten marantischen Individuen, welche ohne an Klappenfehlern zu leiden, cyanotisch und hydropisch werden, handelt es sich in der Regel um Atrophie, Dilatation und Entartung des Herzfleisches mit oder ohne ausgebreitete Endarteriitis deformans.

Die physikalische Untersuchung des Herzens gibt wenigstens zuweilen näheren Aufschluss. Der Herzstoss ist, wenn der Kranke sich ruhig verhält, sehr schwach oder gar nicht zu fühlen: der Puls ist auffallend klein. Die Herzdämpfung hat in einzelnen Fällen wie das Herz an Umfang abgenommen, ein Symptom, welches allerdings nur dann Werth hat, wenn sich nachweisen lässt, dass die Verkleinerung des Herzens die Ursache des vicariirenden Emphysems ist, durch welches die Lunge ausgedehnt ist; in anderen Fällen, in welchen ein vermehrter Erguss in den Herzbeutel — nicht die Ausdehnung der Lunge — das Vacuum füllt, welches

durch die Verkleinerung des Herzens entstanden ist, ist die Herzdämpfung normal; in anderen Fällen endlich, in welchen gleichzeitig die Lungen verkleinert sind, kann der Erguss in den Herzbeutel so beträchtlich werden, dass die Herzdämpfung eine abnorm grosse ist. Dasselbe ist der Fall bei Atrophie der Herzwand mit Erweiterung der Herzhöhle. Die Herztöne werden, wie sie bei der Hypertrophie verstärkt und lauter werden, bei der Atrophie entweder schwach und undeutlich, oder sie werden dumpf, oder es treten Geräusche auf, Erscheinungen, welche auf denselben Bedingungen beruhen, welche wir im vorigen Capitel für die Modificationen der Herztöne angeführt haben.

§. 4. Therapie.

Von einer eigentlichen Behandlung der Herzatrophie kann nicht die Rede sein. Selbstverständlich müssen Anstrengungen vermieden, eine kräftige Kost gereicht, selbst der mässige Genuss des Weines darf erlaubt werden — „vinum lac senum“.

Capitel IV.

Endokarditis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Für die Pathogenese der Endokarditis schliessen wir uns ganz der Ansicht *Virchow's* an, welcher das Zustandekommen eines freien Exsudates bei der Endokarditis für unerwiesen und zweifelhaft hält und die Endokarditis, wie die Entzündung der inneren Arterienhaut, welche dem sogenannten Atherom zu Grunde liegt, den parenchymatösen Entzündungen zurechnet. Unter parenchymatösen Entzündungen versteht *Virchow* diejenigen activen Ernährungsstörungen, welche, durch ein Irritament hervorgerufen, nicht sowohl Exsudate zwischen die Elemente der Gewebe bewirken, als vielmehr eine Schwellung der normalen Elemente selbst veranlassen und zu einer Wucherung der vorhandenen zelligen Elemente führen. Bei der Endokarditis geht die Entzündung keineswegs von den tiefsten Schichten, sondern von den oberflächlichsten Lagen des Endokardiums aus: sie schwellen an, werden von einer Flüssigkeit durchfeuchtet, welche eine dem Schleimstoff analoge Reaction zeigt, d. h. beim Zusatz von Essigsäure fadenförmig gerinnt; daneben kommt es zu einer massenhaften Bildung von Zellen, welche sich alsbald zu Bindegewebe organisiren. Nur in seltenen Fällen bei der sogenannten ulcerativen Form der Endokarditis geht die Wucherung junger Zellen so stürmisch vor sich, dass das Gewebe unter dem Druck derselben schmilzt, und dass es zu einem Substanzverlust, einem Geschwür des Endokardiums kommt.

Die Aetiologie der Endokarditis ist ziemlich dunkel. Dass directe Reize, welche das Endokardium treffen, für sich allein Endokarditis hervorrufen, ist selten; *Bamberger* sah nur zweimal traumatische Endokarditis. Die Häufigkeit aber, mit welcher das Ostium und die Klappen von Endokarditis befallen werden, lässt es kaum zweifelhaft erscheinen, dass eine Endokarditis, welche aus inneren Ursachen entstanden ist, doch vorzugsweise diejenigen Stellen des Endokardiums befällt, welche bei der Herzaction vorzüglich der Reibung und Spannung ausgesetzt sind. Ebenso wie die Lungenarterie, welche sonst selten der Sitz der gewöhnlich als Atherom im weiteren Sinne bezeichneten Arteriitis wird, dieser Erkrankung häufig verfällt, wenn sie durch Hypertrophie des rechten Herzens eine abnorme Dehnung erfährt, ebenso wie sogar die Venen atheromatös werden, wenn der Blutstrom aus einer communicirenden Arterie sie ausdehnt, so sind es die engen Stellen im Herzen, die Ostien, welche am Häufigsten erkranken, namentlich aber die Stellen der Klappen, welche beim Schliessen derselben gegen einander getrieben werden: die dem Vorhof zugekehrten Flächen der Mitralis und Tricuspidalis, die convexen Flächen der Semilunarklappen.

Dass es eine primäre idiopathische Endokarditis gebe, dass die Krankheit für sich allein bestehend einen bis dahin gesunden Menschen befallen könne, der sich etwa einer Erkältung ausgesetzt, ist zweifelhaft, aber nicht unmöglich. Das sehr häufige Vorkommen von Klappenfehlern bei Individuen, welche niemals an einer acuten Krankheit gelitten haben wollen, macht es sogar wahrscheinlich, dass eine idiopathische chronische Endokarditis keineswegs selten ist.

Bei Weitem am Häufigsten entwickelt sich Endokarditis im Verlaufe des acuten Gelenkrheumatismus und zwar (*Bamberger*) um so leichter, je grösser die Zahl der Gelenke ist, welche befallen wurden. Es ist müssig, sich in Hypothesen zu ergehen, wie diese Complication zu Stande komme, da dieselben zu keiner brauchbaren Erklärung führen. Obgleich aber der acute Gelenkrheumatismus die häufigste Ursache der Endokarditis ist, so ist die Zahl der Fälle, in welchen der acute Gelenkrheumatismus ohne diese Complication verläuft, um Vieles grösser, als man lange Zeit annahm, nachdem man einmal das häufige Zusammentreffen beider Krankheiten erkannt hatte. Man darf keineswegs aus den blasenden Geräuschen allein, welche im Verlaufe des acuten Gelenkrheumatismus am Herzen gehört werden, auf Endokarditis schliessen: dergleichen Geräusche, welche allerdings gewiss in der Hälfte der Fälle beim acuten Gelenkrheumatismus gehört werden, hängen zum grossen Theil von der unregelmässigen Spannung der Klappen ab, zu welcher das Fieber und die aufgeregte und unregelmässige Herzaction führt. Nach den sorgfältigen statistischen Zusammenstellungen von *Bamberger* kann man die Häufigkeit der Complication des

acuten Gelenkrheumatismus mit Endokarditis auf etwa 20 Procent veranschlagen.

Nächst dem complicirt die Endokarditis am Häufigsten die parenchymatösen Entzündungen der Nieren, welche man gewöhnlich als acuten und chronischen Morbus Brightii bezeichnet. Auch die Disposition, welche diese Erkrankungen des Nierenparenchyms zu Entzündungen des Herzens, wie zu Entzündungen der serösen Häute, der Lungen etc. setzen, ist uns unverständlich.

Hieran schliesst sich die Endokarditis, welche sich im Verlaufe von acuten fieberhaften Krankheiten, namentlich im Verlaufe von acuten Infectiouskrankheiten, entwickelt. Unter letzteren scheint mir die häufigste Veranlassung das Puerperalfieber zu geben, während *Wunderlich* die Masern nächst dem acuten Gelenkrheumatismus für die häufigste Ursache der Endokarditis hält. Nach den Versuchen von *Billroth* und *Weber* ist es nicht unwahrscheinlich, dass das Blut eines fiebernden Kranken ein Entzündungsreiz ist, und dass ein Mensch mit heftigem Fieber, gleichviel durch welche Ursache das Fieber hervorgerufen ist, sich in Gefahr befindet, von secundären Entzündungen verschiedener Organe und unter diesen namentlich von Entzündungen des Endokardiums befallen zu werden. Wenn diese Annahme richtig ist, so würde die häufige Complication des acuten Gelenkrheumatismus mit Endokarditis sich einfach daraus erklären, dass bei der genannten Krankheit das Fieber sehr oft einen ungewöhnlich hohen Grad erreicht.

In zahlreichen Fällen wird die Endokarditis durch einen bereits bestehenden Klappenfehler hervorgerufen. Es ist eine alltägliche Erfahrung, dass man bei einem Kranken, welcher im Verlauf eines acuten Gelenkrheumatismus einen einfachen Klappenfehler acquirirt hat, nach einiger Zeit, ohne dass eine neue Attaque von Gelenkrheumatismus eingetreten wäre, einen complicirten Klappenfehler findet, so dass man genöthigt ist, diesen von einer schleichend und latent verlaufenen Endokarditis abzuleiten.

Als fortgepflanzt kann die Endokarditis angesehen werden, welche sich zu Myokarditis und Perikarditis gesellt: selten pflanzt sich eine Entzündung von der Lunge oder Pleura auf das Endokardium fort.

§. 2. Anatomischer Befund.

Da die angeborenen Herzfehler, welche sich zum Theil von einer überstandenen Endokarditis herleiten lassen, fast ausschliesslich im rechten Herzen beobachtet werden, so nimmt man an, dass die Endokarditis während des Foetallebens vorzugsweise das rechte Herz befallt. In dem Extrauterinleben ist es dagegen fast ausschliesslich das linke Herz, in welchem wir die Endokarditis beobachten. Fast niemals leidet die ganze Auskleidung des Herzens, sondern kleinere und grössere Abschnitte desselben, vorzugsweise aber sind es, wie gesagt, die Klappen und zwar namentlich die

oben erwähnten Stellen der Klappen, von welchen die Entzündung ausgeht.

Als das erste Zeichen der Endokarditis pflegt man Röthung und Injection des Endokardiums zu bezeichnen; indessen nur in seltenen Fällen gelingt es, die Endokarditis in diesem Stadium zu beobachten. Man muss sich hüten, die Injectionsröthe mit der Imbibition des Endokardiums, welche ein Leichenphänomen ist, zu verwechseln. *Förster* macht darauf aufmerksam, dass man die Injectionsröthung, welche man in der Umgebung von Stellen, die schon weitere Texturstörungen erfahren haben, beobachtet, dadurch von der Imbibitionsröthe unterscheiden könne, dass die letztere dunkler sei, nur die oberflächlichen Schichten betreffe, während die Injectionsröthe sich nur in den tieferen Schichten finde, in welchen man mit dem Mikroskop die Capillaren strotzend mit rothen Blutkörperchen gefüllt sehe.

Sehr frühzeitig bemerkt man Auflockerung und Wulstung des Endokardiums, indem die äussere Schichte desselben sich verdickt und anschwillt. *Virchow* beschreibt diese Anschwellungen als „aus einer homogenen, durchscheinenden, ziemlich klaren Grundmasse bestehend, in welcher so zahlreiche Zellen eingesenkt sind, dass es auf den ersten Blick scheinen kann, als handle es sich um eine wuchernde Anhäufung von Epithel“.

Neben dieser diffusen Wulstung des Endokardiums entwickeln sich im weiteren Verlaufe sehr oft röthliche, grauröthliche, zarte Zotten, welche dem Endokardium einen feinen granulirten Anflug geben und welche zuweilen schnell zu ansehnlichen dicken, grobkörnigen Papillen und Warzen anwachsen. Meist sind dieselben an der Basis derber und dichter, während ihr rundlich kolbiges Ende noch weich und gallertartig erscheint. An der Basis findet man dann bereits fertiges Bindegewebe, während die Spitze noch ganz mit zelligen Elementen, welche sich noch nicht zu Bindegewebe organisirt haben, gefüllt ist. Diese Excrescenzen, unter dem Namen der Klappenvegetationen bekannt, bestehen also gleichfalls in einer Wucherung, in einem Auswachsen des Bindegewebes des Endokardiums. An den venösen Klappen bilden die Excrescenzen nicht selten einen Saum von verschiedener Breite, nahe am freien Rande der Klappe, und verbreiten sich von hier aus namentlich auf die Sehnenfäden; an den Semilunarklappen breiten sie sich gewöhnlich vom Nodus aus. Man muss sich hüten, die Fibrinniederschläge, welche leicht auf den rauhen und unebenen Stellen der Klappen zu Stande kommen und sie fast immer bedecken, mit den Vegetationen selbst zu identificiren.

Die Wulstungen, welche später aus der gallertartigen Resistenz in eine halbknorpelige übergehen und zu dauernder Verdickung und Rigidität der Klappen führen; noch mehr aber die Retraction, das Schrumpfen der verdickten Klappen, in welchen sehr oft Kalkmassen auftreten, sind die bei Weitem häufigsten Ursachen der

Klappenfehler des Herzens. Auch die Vegetationen obsolesciren später und es kann Verkalkung derselben zu Stande kommen, so dass steinharte, höckerig-drusige Massen die unförmliche Klappe bedecken.

Während die bisher beschriebenen anatomischen Veränderungen die gewöhnlichsten Folgen der Endokarditis sind, gesellen sich als seltenere Erscheinungen 1) Zerreibungen des Endokardiums hinzu. Sie erklären sich leicht aus der Auflockerung und Erweichung, welche das entzündete Endokardium erfährt. Am Häufigsten zerreißen die *Chordae tendineae* und es ergibt sich leicht, dass hierdurch die Spannung der Klappe während der Systole des Ventrikels wesentlich beeinträchtigt wird. In anderen Fällen zerreisst die Klappe selbst; in anderen zerreisst nur die eine Fläche der Klappe, das durch den Riss eindringende Blut buchtet die entgegengesetzte Fläche des Endokardiums sackartig aus, es entsteht ein Klappenaneurysma. Nur selten zerreist das Endokardium an einer Stelle der Fleischwand des Herzens und dann ist es möglich, aber wohl nur in dem Falle, dass auch das Herzfleisch an der Entzündung Theil nimmt, dass das Blut in den Riss gewaltsam eindringt, das Herzfleisch in verschiedenem Grade aufwühlt, so dass ein *acutes Herzaneurysma* zu Stande kommt, — ein rundlicher, der Herzwand als *circumscrip*ter Anhang aufsitzender Sack, an seinem Eingang von gerissenem und aufgefranztem Endokardium begrenzt, in seinen Wänden aus zerwühltem Herzfleisch bestehend.

Von ebenso grosser Bedeutung und von ebenso wichtigen Folgen als die Zerreibungen sind 2) die Verwachsungen der Sehnenfäden und Klappenzipfel, theils unter einander, theils mit der Herzwand, zu welchen die Endokarditis ziemlich oft Veranlassung gibt. Da durch die Verwachsungen der Sehnenfäden und Klappenzipfel unter einander das *Ostium venosum* sehr bedeutend verengt, durch Verwachsung der Klappe oder der *Chordae tendineae* mit der Herzwand der Verschluss des Ostiums während der Systole der Ventrikel unmöglich wird, so werden wir auf diese Zustände bei der Besprechung der Klappenfehler näher eingehen. Von allen anatomischen Veränderungen, welche bei der Endokarditis vorkommen, sind es diese Verwachsungen, deren Zustandekommen am Schwersten zu erklären ist, wenn man bedenkt, dass sich das Herz in beständiger Action befindet und dass nothwendig die verwachsenden Theile bald einander genähert, bald von einander entfernt werden mussten.

Bei der ulcerativen Endokarditis findet man unregelmässig geformte scharf begrenzte Substanzverluste des Endokardiums, in der Umgebung derselben ist das Endokardium gewulstet und verdickt, den Boden des Geschwürs bildet das eitrig-infiltrirte Herzfleisch.

Die Musculatur des Herzens nimmt weit häufiger, als

man früher annahm, an der Entzündung Theil: zu der Endokarditis gesellt sich Myokarditis hinzu. Aber auch in anderen Fällen werden die inneren Schichten der Herzwand, welche dem entzündeten Endokardium anliegen, der Sitz einer serösen Durchfeuchtung und hieraus erklärt sich leicht, dass die Herzwand nachgiebiger wird und dass Endokarditis Dilatation des Herzens im Gefolge haben kann.

Die Fibrinniederschläge, welche fast constant die Klappenvegetationen bedecken, können, vom Blutstrom fortgerissen, anderweitige Störungen hervorrufen und die Endokarditis, so pernicios ihre späteren Folgen fast immer für den Organismus sind, wird auf der Höhe der Krankheit fast nur durch diese fortgespülten Gerinnsel, Emboli, gefährlich. Werden dieselben durch den Blutstrom losgerissen und gelangen sie in den Kreislauf, so kommt es zu haemorrhagischen Infarcten und metastatischen Abscessen. Die Pathogenese dieser Vorgänge haben wir bei der Besprechung der Metastasen in der Lunge ausführlich erörtert. Indessen sind es hier nicht die Lungen, in welchen sich Infarcte bilden, sondern bei Weitem in den meisten Fällen gelangt der Embolus in die Milzarterie, verstopft einen kleinen Ast derselben und es entsteht ein keilförmiger Herd mit der Spitze nach Innen, mit der Basis nach Aussen gerichtet, der, anfangs schwarzroth, sich bald gelb färbt und einer käsigen Metamorphose verfällt. Weit seltener als diese haemorrhagischen Infarcte in der Milz, welche bei der Obduction ausserordentlich häufig gefunden werden, sind ähnliche Herde in den Nieren, noch seltener in der Leber, am Allerseltensten, wie wir erwähnten, in der Lunge, und in den beiden letzten Organen können wir uns den Infarct fast nur in der Weise entstanden denken, dass ein Ast der Arteria hepatica oder der Arteriae bronchiales, nicht aber ein Ast der Pfortader oder der Pulmonalarterien verstopft wurde. Dass wir nur selten bei Endokarditis statt der Infarcte Abscesse finden, erhellt gleichfalls aus dem, was wir früher über die Pathogenese der Metastasen gesagt haben: der Embolus, welcher hier die Arterie obstruirt, stammt nicht, wie so oft die Emboli der Lunge, aus einem in Zersetzung begriffenen Jaucheherde, sondern besteht eben aus geronnenem Fibrin, ein Umstand, der für die Umwandlung des Infarctes in den Abscess ungünstig ist.

Gelangt ein grösseres Fibringerinnsel in die Carotiden oder die Vertebralarterie, so führt es, je nachdem es die Gehirnarterien partiell oder total verstopft, zu haemorrhagischen Herden (capillären Apoplexieen) mit ihren Ausgängen oder zu partieller Anaemie und sofortiger Nekrose des anaemischen Gehirnabschnittes (gelbe Erweichung). Die Verstopfung grösserer Gefässe an den Extremitäten durch einen umfangreichen Embolus kann selbst zu einem spontanen Brand der Zehen etc. führen.

Man ist keineswegs befugt, aus dem Zustandekommen der er-

wähnten Metastasen auf den Durchbruch eines Exsudates aus den tieferen Schichten des Endokardiums auf die freie Fläche desselben zu schliessen, da die Gerinnsel zur Erklärung derselben vollständig genügen. Auch die Erscheinungen, welche im Verlauf der Endokarditis an Septichaemie erinnern, gestatten keineswegs den obigen Schluss, da durchaus nicht anzunehmen ist, dass ein auf die freie Fläche durchbrechendes Exsudat des Endokardiums ein septisches sei und die Blutmasse inficire.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Gesellt sich zu einem acuten fieberhaften Gelenkrheumatismus Endokarditis hinzu (und dies ist, wie wir im §. 1. gesehen, das bei Weitem häufigste Auftreten der Endokarditis), so verräth oft kein subjectives Symptom den neuen Feind, der den Kranken beschlichen, und der oft erst nach Wochen, Monaten, ja nach Jahren in seiner Bösartigkeit hervortritt. Fragt man einen Kranken, bei welchem man einen Klappenfehler findet, ob er an acutem Gelenkrheumatismus gelitten, so antwortet er sehr oft mit „ja“; fragt man ihn aber, ob er während des acuten Gelenkrheumatismus an Schmerzen in der Herzgegend, an Beklemmung, an Herzklopfen gelitten, ob das Fieber einen abnorm hohen Grad gezeigt habe, so antwortet er in der Regel mit „nein“. Fast ebenso verhält sich die Sache, wenn man den Kranken selbst beobachtet; in den meisten Fällen klagt er nicht, selbst wenn man ihn fragt, über jene Beschwerden, und die Diagnose stützt sich allein auf die physikalische Untersuchung.

In anderen Fällen treten allerdings mehr oder weniger deutliche functionelle Störungen auf: Schmerz in der Herzgegend scheint durch einfache, nicht complicirte Endokarditis niemals hervorgerufen zu werden, selbst wenn man einen Druck auf den Thorax oder das Epigastrium ausübt. — Nur selten steigert sich mit dem Auftreten der Endokarditis die Pulsfrequenz. Wir wollen uns nicht in Hypothesen verlieren und als Ursache der zuweilen enorm gesteigerten Frequenz der Herzcontractionen eine grössere Theilnahme des Herzfleisches an der Endokarditis und eine Reizung der in der Herzwand gelagerten Ganglien bezeichnen, sondern wollen uns darauf beschränken, jenes Factum auszusprechen. Mindestens ebenso hypothetisch ist die Annahme, dass es sich in allen Fällen von Endokarditis, bei welchen eine erhöhte Pulsfrequenz beobachtet wird, um die ulcerative Form der Krankheit handle. — Da die gesteigerte Frequenz der Herz- und Pulsschläge in der Regel mit einer geschwächten Energie der Contractionen des Herzens, welche sich ungezwungen aus der serösen Durchtränkung desselben ableiten lässt, verbunden ist, so wird der frequente Puls oft gleichzeitig klein, und das Fieber nimmt den Charakter einer hochgradigen Adynamie an, so dass Verwechslungen mit anderen asthenischen Fiebern, mit Typhus etc. möglich

sind. Die Angaben, dass vielen Fällen, welche mit dem Namen einer *Febris nervosa, simplex, versatilis, torpida, putrida* beschrieben werden, eine übersehene Endokarditis zu Grunde liege, sind indessen übertrieben: die Endokarditis verläuft nur selten unter dem zuletzt geschilderten Bilde. Gesellen sich zur Endokarditis Metastasen, namentlich in der Milz, hinzu, so steigert sich das Fieber, es treten selbst Frostanfälle auf, aber man darf diese Erscheinungen nicht von Septichaemie herleiten; denn Beides beobachtet man, wenn auch nicht constant, auch in den Fällen, wo sich bei lange bestehenden Klappenfehlern durch losgerissene Gerinnsel oder Klappenfragmente Metastasen in der Milz bilden, Vorgänge, bei welchen von einer septichaemischen Infection nicht die Rede sein kann. — Häufiger als die Steigerung der Pulsfrequenz beobachtet man Klagen der Kranken über Herzklopfen. Wenn wir annehmen müssen, dass die seröse Durchtränkung des Herzfleisches die Contractionen der Herzmuskeln erschwert, wenn wir beobachten, dass das Klagen über Herzklopfen am Häufigsten bei mühsamer und angestrenzter Thätigkeit des Herzens vorkommt (nicht bei verstärkter Action des hypertrophischen Herzens), so erklärt sich dieses Symptom leicht. — Aus der serösen Durchtränkung der Herzmuskeln, welche zuweilen die Endokarditis begleitet, der hierdurch geschwächten Action des Herzens, der unvollkommenen Entleerung desselben erklärt sich endlich auch, dass zu den erwähnten Erscheinungen Dyspnoë hinzutritt. Dass dieselbe die passive Lungenhyperaemie begleite, haben wir im Capitel „Lungenhyperaemie“ auseinandergesetzt. Bildet sich bereits während des Verlaufs der Endokarditis Insufficienz der Valvula mitralis aus, wird Blut während der Ventrikelsystole in den Vorhof zurückgeworfen, so wird die Stauung in den Lungenvenen beträchtlicher und die Dyspnoë grösser.

Es ergibt sich leicht aus dem, was wir über die Symptome der Endokarditis gesagt haben, namentlich aber aus dem Umstande, dass in einer grossen Zahl von Fällen functionelle Störungen geradezu fehlen, dass die Krankheit nur selten abgeschlossen unter einem ähnlichen Bilde, wie die Entzündung anderer wichtiger Organe, verläuft. So wie sich der Anfang der Krankheit oft nicht ermitteln lässt, so lässt sich noch weniger der Verlauf der Endokarditis genau verfolgen, und, sagt man es ehrlich, oft schwer bestimmen, wo die Endokarditis aufhört und die Krankheit beginnt, die man als Klappenfehler bezeichnet.

Das Zurückbleiben eines Klappenfehlers ist unstreitig der häufigste Ausgang der Endokarditis, sei es, dass die Klappen verdickt bleiben und später schrumpfen, sei es, dass Sehnenfäden und Klappenzipfel mit einander verwachsen, sei es endlich, dass die einen oder die anderen zerreißen. Da die Retraction der verdickten Klappen allmählig beginnt und langsam fortschreitet, da in ähnlicher Weise wohl nur allmählig die Verwachsung

der Klappenzipfel und Sehnenfäden zu Stande kommt, so kann es sein, dass unmittelbar nach überstandener Endokarditis sich keine Klappenfehler nachweisen lassen, während dieselben nach Monaten deutlich wahrgenommen werden. Zerreißen dagegen Sehnenfäden oder die Klappen selbst oder wird durch Klappenvegetationen das Ostium verengt, so geht die Endokarditis unmittelbar in die Klappenfehler über. Dass die Endokarditis zu Dilatation und später zu Hypertrophie des Herzens führen könne, ist in den früheren Capiteln besprochen.

Ein tödtlicher Ausgang ist durch die Klappenfehler, welche sie fast immer hinterlässt, der gewöhnliche der Endokarditis. Aber dieser tödtliche Ausgang erfolgt meist erst nach Jahren, und es ist selten, dass eine Endokarditis an sich und schnell zum Tode führt. Wir beobachten diesen Ausgang bei der Form, welche den acuten Gelenkrheumatismus complicirt, fast nie, noch eher bei der Form, welche sich zu Morbus Brightii oder zu acuten Infectionskrankheiten gesellt, und hier ist es meist schwer zu entscheiden, welchen Antheil an dem tödtlichen Ausgang die Grundkrankheit und welchen die Complication gehabt hat. — Lähmung des Herzens, Stauungen in den Lungen mit folgendem Lungenoedem, in den seltensten Fällen Consumption durch das Fieber, Zeichen von Gehirnerweichung, von Metastasen in der Milz, den Nieren, der Leber, ja Gangraen der Zehen sind die Erscheinungen, unter welchen schliesslich der Tod eintreten kann.

Genesung von Endokarditis mag, wenn die Klappen von der Entzündung verschont bleiben, oft genug zu Stande kommen. Weisse Trübungen und Verdickungen (Sehnenflecke) auf der inneren Herzwand werden häufig bei der Obduction gefunden, ohne dass dieselben während des Lebens Symptome gemacht hätten. Auch die Klappenentzündung kann mit Genesung enden, indem die Verdickung etc., welche wohl immer zurückbleibt, die Function der Klappe nicht stört. Dieser Ausgang ist erfahrungsmässig nicht häufig. Wenn die Klappe auch anfangs normal functionirt, so wird sie später leicht von Neuem der Sitz einer Entzündung, bis endlich ein die Function störender Klappenfehler zu Stande kommt.

Wir haben bisher namentlich das Bild der Endokarditis, wenn sie den acuten Gelenkrheumatismus complicirt, geschildert. Die functionellen Symptome, der Verlauf, der Ausgang einer Endokarditis, welche einen bestehenden Klappenfehler complicirt, sind von dem Krankheitsbilde, welches dieser allein hervorbringt, gar nicht abzutrennen. — Aehnliches gilt von der Endokarditis, welche im Verlaufe von acuten Infectionskrankheiten auftritt. Hier verdecken die Symptome der Grundkrankheit die der Complication so vollständig, dass sich ein scharfes klinisches Bild kaum entwerfen lässt; namentlich hängen die Delirien, der Sopor, die Albuminurie, ikterische Erscheinungen etc., welche allerdings diese Form der Endokarditis sehr häufig

begleiten, nicht von der Erkrankung des Endokardiums, sondern von der Infection des Blutes und resp. von dem durch die Infection bewirkten hochgradigen Fieber ab. Die physikalische Untersuchung des Herzens gibt allein Aufschluss und darf nicht versäumt werden, auch wo nicht besondere Erscheinungen die Untersuchung des Herzens fordern. — Was endlich das Auftreten und den Verlauf der Endokarditis als Complication des Morbus Brightii anbetrifft, so pflegt auch diese Form in den meisten Fällen übersehen zu werden, wenn die physikalische Untersuchung versäumt wird, weil subjective Erscheinungen fehlen. In anderen Fällen tritt diese Form mit Herzklopfen, Beklemmung, Fiebererscheinungen etc. auf, wie wir sie oben beschrieben haben.

Physikalische Symptome.

Der Herzstoss wird, zumal im Beginn der Endokarditis, fast immer verstärkt und abnorm verbreitet wahrgenommen. Hiermit contrastirt in den Fällen, in welchen die serös durchtränkten Herzmuskeln trotz stürmischer Action sich mit wenig Erfolg contrahiren, der kleine und weiche Puls. — Die Herzdämpfung weicht anfangs vom Normalen nicht ab, indessen schon nach wenig Tagen (*Skoda*) kann der Abfluss aus den Lungenvenen so gehemmt sein, dass sich das Blut im linken Vorhof und nun weiter durch die Gefässe der Lunge bis in das rechte Herz staut. Das rechte Herz wird unvollständig entleert und bald durch das aus den Hohlvenen einströmende Blut dilatirt. Hierdurch wird, wie wir früher gezeigt haben, die Herzdämpfung abnorm breit. — Wenn durch die Endokarditis das Gewebe der Klappen erweicht und die Klappen verdickt werden, so ist leicht ersichtlich, dass die Herztöne bei der Endokarditis modificirt werden müssen; es kann unmöglich die erweichte und verdickte Klappe ebenso schwingen als die derbe und zarte Klappe. Da der erste Herzton im linken Ventrikel durch die Schwingungen der Mitralis zu Stande kommt, so ist das Auftreten eines abnormen Geräusches anstatt des ersten Herztones an der Herzspitze das wichtigste und häufigste Symptom der Endokarditis, welche im linken Herzen ihren Sitz zu haben pflegt. Hierzu kommt, dass die Verdickung der feinen Segel am äussersten Rande der Mitralis eine freie Entfaltung derselben hindert oder dass die erweichten Sehnenfäden die Klappe nicht vollständig fixiren, ja es kann der untere Klappenrand, wenn Sehnenfäden zerrissen sind, während der Systole des Ventrikels nach dem Vorhof zurückgeklappt werden: alle diese Momente machen es unmöglich, dass die Klappe ihre Function versieht, während der Systole des Ventrikels als ein Ventil das Zurückfluthen des Blutes in den Vorhof hindert. Den Zustand, in welchem die Klappe die Eigenschaften eines schliessenden Ventils verliert, nennt man Insufficienz. Die Schwingungen aber,

welche die Mitralklappe macht, wenn sie nur theilweise fixirt ist, wenn einzelne Abschnitte derselben hin und her flottiren können, wenn das gegen sie andrängende Blut nur zum Theil ihre untere Fläche trifft, zum anderen Theil in den Vorhof zurückgeworfen ihre obere Fläche überfluthet, müssen vollends abnorm und unregelmässig werden und einen neuen Grund für das Auftreten eines Geräusches statt des ersten Tones im linken Ventrikel abgeben. — Wir haben gezeigt, dass der zweite Ton, den man an der Herzspitze hört, unter normalen Verhältnissen der Ton ist, der durch die Schwingungen der Semilunarklappen der Aorta entsteht und bis zur Herzspitze fortgeleitet wird; das Einströmen des Blutes in den Ventrikel ist unter normalen Verhältnissen von keinem Tone und keinem Geräusche begleitet. Ist aber bei einer Endokarditis die dem Vorhof zugekehrte Fläche der Mitralklappe mit warzenartigen Excrescenzen besetzt, und strömt das Blut statt über die glatte Fläche über diese höckerigen Unebenheiten hinweg, so entsteht durch die Reibung des Blutstromes an denselben ein Geräusch, welches während der Diastole des Ventrikels an der Herzspitze gehört wird. Man kann daneben entweder den aus der Aorta fortgepflanzten zweiten Ton hören oder das Geräusch ist so stark, dass jener übertönt und nicht gehört wird. Das Geräusch wird um so lauter sein, je grösser die Excrescenzen sind und je mehr sie das Ostium verengern, da hiermit die Reibung eine stärkere wird. — In den höchst seltenen Fällen, in welchen der rechte Ventrikel der Sitz der Endokarditis ist, kommen ähnliche Erscheinungen am unteren Theil des Sternums, also an dem Platze zu Stande, wo man die Tricuspidalis auscultirt; aber immer wird hier die Deutung ungemein schwer sein, weil der rechte Ventrikel fast nie allein erkrankt und man kaum wird unterscheiden können, ob die Geräusche fortgepflanzt oder an der Tricuspidalis entstanden sind. — Die Töne in der Aorta sind meist rein, da die Aortenklappen weit seltener von der Endokarditis befallen werden; geschieht dies aber, so entsteht, wenn sich warzige Excrescenzen auf der unteren Fläche der Semilunarklappen bilden, durch die Reibung des Blutes an jenen Rauigkeiten ein Geräusch während der Ventrikelsystole, welches man am Deutlichsten am Ursprung der Aorta, also auf dem Sternum in der Höhe des zweiten Intercostalraumes hört, und welches sich von hier aus in die Carotiden fortpflanzt. Weit seltener als ein systolisches Geräusch in der Aorta hört man an dieser Stelle ein diastolisches Geräusch. — An der Pulmonalarterie endlich hört man so gut als immer reine Herztöne, da die Endokarditis fast nie sich bis hierher ausbreitet. Dagegen hört man sehr oft und als ein wichtiges Symptom den zweiten Ton in der Pulmonalarterie auffallend laut und scharf accentuirt. Je überfüllter die Pulmonalarterie ist, um so kräftiger ist der Stoss, den ihre Semilunarklappen während der Ventrikeldiastole erfahren. Da sich bei

der Endokarditis nun eine acute Insufficienz an der Mitralis in der Mehrzahl der Fälle entwickelt, so muss die Pulmonalarterie überfüllt und der zweite Ton in derselben verstärkt sein.

§. 4. Diagnose.

Es geschieht ebenso häufig, dass im Verlauf eines acuten Gelenkrheumatismus eine Endokarditis übersehen, als dass dieselbe diagnosticirt wird, wo sie nicht vorhanden ist. Um den ersten Irrthum zu vermeiden, versäume man niemals, auch wo alle Klagen, alle functionellen Störungen fehlen, Kranke, die an acutem Gelenkrheumatismus leiden, täglich zu auscultiren. Um aber nicht aus der Scylla in die Charybdis zu gelangen, hüte man sich wohl aus dem Auftreten eines blasenden Geräusches an der Herzspitze während der Systole sofort eine Endokarditis zu diagnosticiren. Dieses Symptom kann von einer endokarditischen Verdickung der Klappe, aber es kann ebenso gut von einer abnormen Spannung der ganz gesunden Klappe abhängen, zu welcher das heftige Fieber und die unregelmässigen Contractionen des Herzens führten. Aus der Qualität des systolischen Geräusches lässt sich der eine oder andere Fall wenigstens nicht mit Sicherheit bestimmen, wenn auch in der Regel die durch Texturerkrankungen der Klappe bedingten Geräusche lauter und schwächer, als die sogenannten „Blutgeräusche“ sind. Die Diagnose bleibt oft so lange zweifelhaft, bis sich zu jenem Geräusch die Zeichen von Dilatation des rechten Ventrikels und Ueberfüllung der Pulmonalis (s. oben), Ausdehnung der Herzdämpfung in die Breite, verstärkter zweiter Ton in der Pulmonalarterie hinzugesellen, oder bis auch ein diastolisches Geräusch gehört wird. Letzteres, mag es noch so weich und schwach sein, zeigt immer eine Texturerkrankung an, und genügt, wenn es im Verlaufe eines acuten Gelenkrheumatismus auftritt, für sich allein, um die Diagnose einer Endokarditis zu sichern.

Noch schwieriger ist die differentielle Diagnose einer frischen mit acutem Gelenkrheumatismus complicirten Endokarditis von einem alten Klappenfehler, namentlich von Insufficienz der Mitralis, welche sich bei einem Kranken mit acutem Gelenkrheumatismus findet. Diese Fälle sind durchaus nicht selten. Es gibt wenig Krankheiten, welche eine so grosse Neigung zum Recidiviren haben, als der acute Gelenkrheumatismus; ja man begegnet Kranken, welche seit ihrer Kindheit alljährlich von längeren oder kürzeren Attaquen dieser Krankheit heimgesucht wurden. Hat man sie früher nicht gesehen, nicht untersucht, und hört man, wenn man sie an einem neuen Anfall von acutem Gelenkrheumatismus behandelt, ein systolisches Blasen an der Herzspitze, findet man die Herzdämpfung breiter, den zweiten Ton in der Pulmonalarterie scharf accentuirt, so muss die Sache zweifelhaft bleiben, wenn nicht die Symptome von Dilatation des rechten Ventrikels einen Grad

zeigen, welcher von der acuten Insufficienz nicht abhängig gedacht werden kann. In anderen Fällen wird sich ermitteln lassen, ob der Kranke nach seinen früheren Anfällen von acutem Gelenkrheumatismus kurzathmig geblieben ist etc.

§. 5. Prognose.

So selten das Leben durch die Endokarditis selbst bedroht ist, so schlimm ist die Prognose dieser Krankheit quoad valetudinem completam, ja in den Fällen, in welchen die Krankheit erkannt wird, hinterlässt sie fast immer Störungen, welche früher oder später das Leben gefährden. Die Endokarditis, welche an der Fleischwand des Herzens auftritt, ist allerdings weit weniger gefahrbringend, aber sie ist selten und nicht zu erkennen.

Symptome, welche einen schlimmen Ausgang der Endokarditis selbst fürchten lassen, sind die, welche auf eine bedeutende Theilnahme des Herzfleisches an der Entzündung hindeuten, also die hoch gesteigerte Pulsfrequenz bei geringer Füllung der Arterien. Ebenso gefahrdrohend, ja noch bedenklicher sind Schüttelfröste, Schmerz in der Milzgegend, acute Anschwellung der Milz, Erbrechen oder das Auftreten von Blut und Eiweiss im Harn oder von Symptomen halbseitiger Lähmung etc., kurz Symptome von Metastasen.

§. 6. Therapie.

Der Indicatio causalis ist bei der Behandlung der Endokarditis meist nicht zu genügen. Unzweifelhaft besteht ein genetischer Zusammenhang zwischen dem acuten Gelenkrheumatismus und der Endokarditis, mag die erstere Krankheit zur letzteren nur disponiren oder mag der Connex noch inniger sein. So gross aber die Zahl der gegen den acuten Gelenkrheumatismus empfohlenen Mittel und Curverfahren ist, eben so gross ist die Unzuverlässigkeit derselben. — Nicht weniger ohnmächtig sind wir dem Morbus Brightii, den acuten Exanthemen und den anderen Infectiouskrankheiten gegenüber, welche die Endokarditis hervorrufen oder zu derselben disponiren.

Wenn die Indicatio morbi den „antiphlogistischen Heilapparat“ fordert, so haben wir wiederholt ausgesprochen, dass die Mehrzahl der „Antiphlogistica“, vor Allem die Venaesection, so oft ihre Anwendung in Entzündungen nothwendig wird, ihren Namen mit Unrecht führt. Aber vielleicht bei keiner Krankheit, trotz der gegentheiligen Behauptung der französischen und englischen Aerzte, sind Aderlässe, ohne besondere Veranlassung instituiert, sowie die Anwendung von Kalomel und grauer Salbe, „um die Plastik herabzusetzen“, gefährlicher als bei der Endokarditis, und man muss *Bamberger* vollständig beipflichten, wenn er meint, dass die meisten Kranken, welche während der Endokarditis selbst sterben, nicht an der Krankheit, sondern an der Behandlung derselben zu Grunde

gehen. Selbst die örtlichen Blutentziehungen verdienen nur in dem Fall Anwendung, in welchem Schmerzen in der Herzgegend vorhanden sind, und hier haben wir es wohl immer mit Complicationen zu thun. Was endlich die Kälte anbetrifft, von welcher wir bei den Entzündungen innerer Organe eine ebenso ausgebreitete Anwendung machen, als bei der Entzündung äusserer Organe, so ziehen wir dieselbe, wenn nicht eine besondere Veranlassung in der excessiv aufgeregten Herzthätigkeit vorliegt, bei Endokarditis nicht in Gebrauch, zumal da sie, auch auf die entzündeten Gelenke angewendet, nach unserer Erfahrung beim acuten Gelenkrheumatismus nur geringe palliative Hülfe schafft. — Wenn somit jetzt viele Fälle von Endokarditis, welche früher der Diagnose entgingen, durch Plessimeter und Stethoskop erkannt werden, so werden sie deshalb leider nicht erfolgreicher behandelt, ja wenn man in dem Nachweis der Endokarditis eine Veranlassung zu eingreifendem Handeln findet, so wäre es besser für den Kranken, wenn der behandelnde Arzt nicht zu auscultiren verstände.

Die *Indicatio symptomatica* fordert in den Fällen eine *Venaesection*, in welchen eine Ueberladung des kleinen Kreislaufs mit Blut, welche das Leben gefährdet, eine schnelle Abhülfe durch Verminderung der Blutmenge nöthig macht, also bei drohendem Lungenoedem. — Eine grosse Steigerung der Pulsfrequenz und Zeichen von unkräftiger Action des Herzens, Cyanose etc., indiciren die Darreichung der *Digitalis*. Droht Paralyse des Herzens, so sind Reizmittel am Platz.

Capitel V.

Myokarditis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Wir haben es bei der Myokarditis mit einer Entzündung der Muskelfibrillen selbst zu thun, bei welcher dieselben erweicht, aufgelockert werden und endlich zerfallen. Entweder begleitet diesen destructiven Prozess eine Wucherung des Perimysiums und, während die Residuen der Primitivfasern resorbirt werden, füllt Bindegewebe die entstehende Lücke aus, es entsteht die Herzschiele; oder es zerfällt gleichzeitig mit den Muskelprimitivfasern das Perimysium, es entsteht ein mit der Detritusmasse gefüllter Herd in der Herzwand, der Herzabscess.

Die Myokarditis ist eine keineswegs seltene Krankheit, und Andeutungen einer überstandenen Myokarditis finden wir in sehr vielen Fällen, in welchen Klappenfehler des Herzens als Residuen einer Endokarditis beobachtet werden. Die Aetiologie der Myokarditis fällt hiernach zum grossen Theil mit der Aetiologie der Endokarditis zusammen. Die bei Weitem häufigste Veranlassung zur Entstehung derselben ist gleichfalls der acute Gelenkrheu-

matismus. Zwar tritt unter dem Einfluss dieser Krankheit die Myokarditis gewöhnlich nur an circumscripten Herden auf und endet mit schwieliger Umwandlung kleiner Stellen des Herzfleisches; in seltenen Fällen aber kommt es entweder zu sehr ausgebreiteten Entartungen, welche zur Entstehung eines chronischen Herzaneurysma's Veranlassung werden, oder selbst zu der Form, welche mit Abscessbildung verläuft. In den meisten Fällen ist man berechtigt, die Myokarditis, welche den acuten Gelenkrheumatismus begleitet, als die Fortpflanzung einer gleichzeitigen Perikarditis oder Endokarditis anzusehen. In anderen Fällen dagegen verläuft die Myokarditis mit einer gewissen Selbständigkeit, ist ausgebreiteter als die Endo- und Perikarditis, und diese sind als die Fortsetzungen der Myokarditis anzusehen.

Chronische Erkrankungen des Herzens, namentlich der Klappen, führen ebenso häufig zur Myokarditis und Schwielenbildung im Herzen als zur Endokarditis.

Emboli, welche aus nekrotisirten Herden oder aus zerfallenen Venenthromben der Lunge stammen, gelangen zuweilen in die Kranzarterien des Herzens, und wir beobachten dann im Herzfleisch zahlreiche Abscesse, gleichzeitig mit Abscessen in vielen anderen Organen des grossen Kreislaufs.

Septichaemie, protrahirter Typhus, langwieriger und bösartiger Scharlach geben zuweilen, auch wenn die Aufnahme von Embolis ins Blut nicht nachgewiesen, ja höchst unwahrscheinlich ist, zu Abscessen im Herzen Veranlassung. Die Pathogenese dieser Abscesse ist dunkel.

Von der syphilitischen Myokarditis wird im zweiten Bande bei der Besprechung der Syphilis die Rede sein.

Traumatische Myokarditis gehört, wie die traumatische Endokarditis, zu den grössten Seltenheiten.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Sitz der Myokarditis ist fast ausschliesslich der linke Ventrikel, namentlich die Spitze desselben, nach *Dittrich* fast ebenso häufig das Septum unmittelbar unter der Aorta. Aber auch die Papillarmuskeln werden in vielen Fällen von der Myokarditis befallen, ein Umstand, der für die Pathogenese der Klappenfehler von Wichtigkeit ist.

Im Beginn der Krankheit erscheint die Muskelsubstanz von dunkler, bläulich-rother Färbung, bald aber verschwindet die Injection, es tritt Verfärbung der Muskelfasern ein, die kranke Stelle wird grau und gleichzeitig erweicht. Mikroskopisch bemerkt man, nachdem die Quer- und Längsstreifung der Muskelfaser verloren gegangen ist, einen Zerfall der Fibrillen zu einem feinkörnigen Detritus und zu einzelnen Fettkörnchen.

Nur selten beobachtet man die Myokarditis in diesem Stadium; weit häufiger findet man als Ausgang einer Myokarditis kleine und

grössere, meist unregelmässige und verästelte Herde von weissröthlicher oder weisser Farbe und schwieliger Dichtigkeit, welche in die Muskelsubstanz des Herzens eingesprengt sind. Zuweilen ist jenes schwielige Gewebe über grössere Strecken der Herzwand verbreitet und bildet allein die Wand des Herzens. Hier kann die entartete Wand dem Druck des Blutes nachgeben, es bildet sich eine Ausstülpung, ein wahres Aneurysma des Herzens, welches man zum Unterschiede von dem bei der Endokarditis beschriebenen das chronische Herzaneurysma nennt. Dergleichen Säcke haben die Grösse einer Haselnuss, ja selbst die eines Hühnereies und darüber. Die schwieligen Wände sind durch die Ausdehnung gewöhnlich beträchtlich dünner geworden, als sie ursprünglich gewesen, bisweilen sind Kalksalze in dieselben abgelagert und gar nicht selten enthält ihre Höhle geschichtete Fibrinmassen, wie wir sie in Aneurysmen der Arterien finden. Neben diesem Aneurysma des Herzens pflegt das ganze Herz dilatirt zu sein, aber auch ohne aneurysmatische Ausbuchtungen führen zahlreiche Schwielen in der Herzwand zu Dilatation des Herzens. Auf der anderen Seite können massenhafte Schwielen an gewissen Stellen, z. B. im Zugang zur Aorta, den Raum des Herzens beengen (*Dittrich's* wahre Herzstenose).

Beim Ausgang der Endokarditis in den Herzabscess nimmt die Verfärbung und Erweichung der Muskelsubstanz immer mehr überhand, bis endlich ein mit gelber eiteriger Flüssigkeit gefüllter, von entfärbter und erweichter Muskelsubstanz umgebener Herd zu Stande kommt. Nur in seltenen Fällen kapselt einen solchen Abscess eine ihn umgebende Schwiele ab, so dass der Inhalt eintrocknet; fast immer, wo nicht früher der Tod eintritt, kommt es zur Perforation. Erfolgt der Durchbruch in das Perikardium, so entsteht Perikarditis; erfolgt er in die Höhle des Herzens, so gelangen die Trümmer der zerfallenen Herzsubstanz in die Circulation und es entstehen meist zahlreiche Metastasen. Durch einen Herzabscess, der nach Innen perforirt, kann die Insertion der Aortenklappen abgerissen, es können Communicationen beider Herzhälften veranlasst werden, ja es kann die gesammte Herzwand eine Ruptur erfahren. Durch die nach Innen perforirenden Herzabscesse entstehen natürlich ebenso gut, ja noch leichter die Aufwühlungen des Herzfleisches vom eindringenden Blute, welche wir im vorigen Capitel als acutes Herzaneurysma beschrieben haben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Myokarditis ist fast niemals während des Lebens mit Bestimmtheit zu diagnosticiren. Wenn leichte Grade der Krankheit fast jeden Fall von Endokarditis compliciren, so scheint man berechtigt zu sein, aus einer schmerzhaften Empfindung in der Herzgegend, welche bei reiner Endokarditis wohl nie vorkommt, noch mehr aber aus einer beträchtlichen Beschleunigung des Pulses,

aus dem Kleinwerden desselben, endlich vor Allem aus der Unregelmässigkeit der Herzaction auf eine stärkere Betheiligung des Herzfleisches an der Entzündung zu schliessen. Dieser Schluss wird sich indessen nicht über das Niveau einer unbestimmten Vermuthung erheben.

Etwas grössere Wahrscheinlichkeit, aber keineswegs positive Gewissheit, erlangt die Diagnose einer Myokarditis, wenn im Verlaufe eines acuten Gelenkrheumatismus Erscheinungen auftreten, welche eine Erkrankung des Herzens vermuthen lassen, während die physikalische Untersuchung negative Resultate für Endokarditis und Perikarditis gibt. Treten nun gar Schüttelfröste hinzu, Schmerzen in der Milzgegend, Anschwellung der Milz und Erbrechen oder Schmerzen in der Nierengegend, bei welchen Eiweiss und Blut im Urin erscheint, kurz, kommt es zur Bildung von Metastasen, so erreicht die Diagnose wenigstens einen gewissen Grad von Sicherheit. Diese Fälle sind nicht häufig.

Haben sich an zahlreichen Stellen des Herzens Schwielen gebildet und ist das Herz in Folge dessen dilatirt, so treten dieselben Erscheinungen nur intensiver auf, welche wir für die Dilatation des Herzens geschildert haben, und im concreten Falle lässt sich unmöglich entscheiden, welchen Antheil an der Verlangsamung der Circulation und an der Ueberfüllung der Venen die Dilatation, welchen die Degeneration hat. Ebenso wird man, wenn man eine Insufficienz der Mitralis diagnosticirt, nur eben an die Möglichkeit denken dürfen, dass eine Degeneration der Papillarmuskeln sie hervorgerufen hat.

Ausgedehnte schwielige Entartung der Herzwand, sowohl die wahre Herzstenose von *Dittrich*, als das chronische Herzaneurysma machen die Symptome einer aufs Schwerste herabgesetzten Herzthätigkeit. Der Herzschlag ist meist kaum zu fühlen, der Puls in den Arterien äusserst klein und weich, dabei fast immer sehr unregelmässig und aussetzend. Zu diesen Erscheinungen treten hochgradige Cyanose und allgemeiner Hydrops. Hat man bei einem derartigen Kranken die Diagnose zu stellen, und hat man Klappenfehler als Ursache der abnormen Blutvertheilung ausgeschlossen, so muss man unter den Structurveränderungen des Herzens, welche dem geschilderten Symptomencomplex zu Grunde liegen können, auch die diffuse Schwielenbildung im Herzen aufzählen, aber fast nie wird es gelingen — durch Ausschluss anderer Structurveränderungen: Dilatation mit gleichzeitiger Atrophie, ausgebreiteter Fettentartung etc. — zu einer ganz bestimmten Diagnose zu kommen.

Was endlich die Symptome des Herzabscesses und der verschiedenen Perforationen anbetrifft, so lässt sich auch hier nur selten und zwar vorzugsweise aus dem Auftreten zahlreicher Metastasen eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose stellen. Mit Bestimmtheit sind jene Zustände wohl nie zu erkennen.

§. 4. Therapie.

Von einer Behandlung der Myokarditis können wir kaum reden, da wir die Möglichkeit, die Krankheit zu erkennen, fast gänzlich in Abrede gestellt haben. Für den Fall, dass es gelingen sollte, mit Sicherheit eine Myokarditis zu diagnosticiren, würde die Behandlung keine andere sein dürfen, als die Behandlung der Endokarditis. — Auf keine Weise vermögen wir natürlich die Schwielen zu zertheilen und der Aufnahme von Embolis bei Perforationen von Herzabscessen vorzubeugen oder ihre Wirkung zu paralysiren. Es kann hier nur eine rein symptomatische Behandlung eintreten.

Klappenfehler des Herzens.

Unter Klappenfehlern des Herzens im engeren Sinne versteht man nur diejenigen Anomalieen der Klappen, welche einen Einfluss auf die Function derselben und damit auf die Blutvertheilung haben. Anomalieen der Klappen, welche, da sie ohne Symptome verlaufen, ein rein pathologisch-anatomisches, kein klinisches Interesse haben und deshalb in den nächstfolgenden Capiteln keine Berücksichtigung finden, sind 1) die sogenannten einfachen Hypertrophieen der Klappen; sie finden sich namentlich an der Mitralis in der Nähe der freien Ränder als eine Reihe von Wulstungen, welche aus einer gallertähnlichen Bindegewebswucherung der Klappe hervorgehen. Die feinen Segel am unteren Klappenrand, von deren Entfaltung der Schluss der Klappe wesentlich abhängt, bleiben bei der Hypertrophie der Klappen intact, während sie durch Endokarditis und deren Folgen gewöhnlich verdickt und gleichsam aufgerollt werden. Zu den Klappenfehlern, welche die Functionen der Klappe nicht stören, gehört 2) die Vergrößerung der Klappe, welche sie neben gleichzeitiger Verdünnung erfährt, wenn ihr Ostium abnorm erweitert ist. Hierher gehören auch 3) die meisten Fälle von Durchlöcherung der Klappe. Kleine ovale Spalten und Lücken in den Klappen werden häufig beobachtet, ohne dass dieselben die Wirkung der Klappe zu hindern scheinen.

Die wichtigsten Veränderungen an den Klappen sind diejenigen, welche man als Insufficienz und Stenose bezeichnet. Beide Zustände sind in den meisten Fällen gleichzeitig vorhanden, meist aber überwiegt der eine Fehler den anderen. — Unter Insufficienz der Klappen verstehen wir diejenigen Zustände, bei welchen die Klappen nicht im Stande sind in der Weise von Ventilen das Regurgitiren des Blutes in die Höhlung, welche sie verschliessen

sollen, zu verhüten. Dringt während der Systole der Ventrikel nicht der ganze Inhalt, welcher ausgetrieben wird, in die Aorta und Pulmonalarterie ein, sondern strömt ein Theil des Blutes in die Vorkammern zurück, so ist die Mitralis oder respective Tricuspidalis insufficient. Strömt dagegen während der Diastole der Ventrikel ein Theil des Blutes, welches in die Aorta und Pulmonalarterie gelangte, aus denselben in die Ventrikel zurück, so sind die Semilunarklappen insufficient. — Unter Stenose der Klappen oder, wie man richtiger sagt, der Ostien, versteht man diejenigen Zustände, bei welchen das ausströmende Blut einen abnormen Widerstand findet, weil die Ausflussöffnung ein abnorm kleines Lumen hat.

Obgleich der gemeinschaftliche Effect der Klappenfehler eine Verlangsamung der Circulation ist, so haben dieselben, je nach ihrem Sitze, an den verschiedenen Ostien einen verschiedenen Effect auf die Blutvertheilung; den einen Klappenfehler kann der Organismus um Vieles besser und länger ertragen als den anderen etc., und so erscheint es uns zweckmässiger, keine allgemeine Besprechung der Klappenfehler vorzuschicken, sondern sofort mit der Abhandlung der Klappenfehler an den einzelnen Ostien zu beginnen. Wir werden bei dieser Art der Behandlung Wiederholungen nicht ganz vermeiden können, aber uns seltener wiederholen und weniger oft genöthigt sein, allgemein Gesagtes zurückzunehmen, als bei der anderen Weise. Da die Pathogenese der Aortenklappenfehler weit einfacher ist als die der Mitralklappenfehler, da ihre Symptome verständlicher sind, da sie endlich besser und länger ertragen werden, als die Klappenfehler der Mitralis, so beginnen wir mit den Klappenfehlern der Aorta. Im rechten Herzen kommen Klappenfehler weit seltener vor als im linken, so dass wir die hier beobachteten zuletzt besprechen.

Capitel VI.

Insufficienz der Semilunarklappen und Stenose am Ostium der Aorta.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der Schluss der Semilunarklappen erfolgt auf rein physikalische Weise, während für den Schluss der Atrioventricularklappen auch vitale Vorgänge, die Contractionen der Papillarmuskeln nothwendig sind. Wird es dem Blutdruck nicht möglich, während der Diastole des linken Ventrikels die während der Systole an die Arterienwand gedrängten Semilunarklappen zu entfalten und ihre Ränder aneinander zu drücken, so regurgitirt Blut in den linken Ventrikel, die Aortenklappen sind insufficient. — Gelingt es dem aus dem linken Ventrikel während der Systole ausströmenden Blute dagegen nicht, die Semilunarklappen von einander zu entfernen und an die Aortenwand anzudrücken, ragen dieselben

vielmehr auch jetzt in das Lumen des Aorteneinganges hinein, so entsteht Stenose. Weit seltener kommt die letztere dadurch zu Stande, dass der Insertionsring der Klappe geschrumpft und dadurch das Ostium verengt ist.

Die Veränderungen, welche der Insufficienz und Stenose der Aortenklappen zu Grunde liegen, sind die Folgen entzündlicher Vorgänge. Im Ganzen ist es seltener die im Capitel IV. beschriebene Endokarditis, welche sich auf die Aortenklappen fortpflanzt, als eine noch chronischer verlaufende Entzündung der Arterien, deren Ausgänge man als Atherom der Arterien zu bezeichnen pflegt. Hieraus ergibt sich leicht, dass die Klappenfehler der Aorta sich, wenn auch nicht ausschliesslich, doch vorzugsweise im vorgeschrittenen Lebensalter finden, in welchem das Atherom der Arterien weit häufiger ist als bei jüngeren Individuen, sowie dass die Klappenfehler der Aorta sich meist langsamer und allmäliger entwickeln, als die von Endokarditis abhängenden Klappenfehler der Mitralis.

§. 2. Anatomischer Befund.

Füllt man, nachdem man bei der Obduction das Herz und die Aorta herausgeschnitten, die letztere so weit mit Wasser, dass ihre Wände gespannt werden und fliesst das Wasser in den Ventrikel hinein, weil die freien Ränder der Klappen sich nicht an einander legen, so ist man berechtigt anzunehmen, dass auch während des Lebens ein Regurgitiren stattgefunden hat, und muss die Klappen als insuffizient bezeichnen.

Die anatomischen Veränderungen der Klappen, welche die Insufficienz bedingen, sind am Häufigsten Verschrumpfung und Verkürzung der Klappen, so dass dieselben, selbst wenn sie der Blutdruck entfaltet, sich nicht berühren würden. Aber auch die Verdickung und Rigidität allein kann den Schluss hindern, indem der Blutdruck nicht ausreicht, die Klappen zu entfalten. Fast immer sind beide Ursachen gleichzeitig vorhanden. Weit seltener findet man Verwachsungen der Klappen mit der Arterienwand, Zerreiassungen derselben oder Abreiassungen der einen oder anderen Semilunarklappe von ihrer Insertionsstelle als palpable Ursachen der Insufficienz.

Neben diesen Veränderungen am Aortenursprung finden wir in der Leiche constant eine so hochgradige excentrische Hypertrophie des linken Ventrikels, wie sie kaum anderweitig beobachtet wird. Die Dicke der linken Ventrikelwand kann einen Zoll betragen, ihre Höhle ist nicht selten im Stande eine Faust zu fassen. Wir haben früher gesehen, dass die Erweiterung des linken Ventrikels die nothwendige Folge des hohen Druckes ist, welcher die innere Wand desselben während der Diastole trifft, die Hypertrophie die nothwendige Folge der vermehrten Anstrengung des linken Ventrikels, welcher eine abnorme Blutmenge

auszutreiben und damit eine grössere Arbeit zu verrichten hat. Eine grosse Zahl der Symptome bei Insufficienz der Aortenklappen gehört dieser enormen Hypertrophie des linken Ventrikels an. Im ersten Capitel sind die Veränderungen, welche die Gestalt des Herzens durch excentrische Hypertrophie des linken Ventrikels erfährt, näher auseinander gesetzt. Wir haben dort gesehen, dass in geringerem Grade auch die übrigen Herzabschnitte an der Hypertrophie Theil zu nehmen pflegen, sowie dass die Wölbung des Septums nach dem rechten Ventrikel zu das Lumen dieses Abschnittes wesentlich beeinträchtigen kann.

Die Stenose am Aortenursprung kann so bedeutend werden, dass man kaum den kleinen Finger durch das verengte Orificium hindurchzuführen im Stande ist. Die anatomischen Veränderungen, welche diese Verengerung hervorrufen, sind in der Mehrzahl der Fälle dieselben Verdickungen und Verschrumpfungen der Klappen, welche wir oben beschrieben. Die Klappen können am Aortenursprung unnachgiebige Hervorragungen bilden, so dass es dem Blutstrom während der Systole der Ventrikel ebenso unmöglich wird, die Klappen an die Aortenwand anzudrücken, als es dem Blutdruck während der Ventrikeldiastole unmöglich wurde, die freien Ränder aneinander zu drücken. Nächst dem führt eine Verwachsung der einzelnen Semilunarklappen unter einander und zwar um so mehr, je mehr diese Verwachsung nach der Mitte vorschreitet, zu hochgradiger Stenose. Alte Klappenvegetationen von knorpeliger Härte, welche nicht selten der Sitz von Kalkablagerungen sind, tragen dazu bei, die Stenose hochgradig zu machen, wenn sie auch allein nur selten Stenose hervorrufen.

Bei einfacher Stenose der Aortenklappen hat der linke Ventrikel während der Diastole keinen verstärkten Druck auszuhalten und wird daher nicht erweitert; dagegen hat er seinen Inhalt durch ein verengtes Ostium zu treiben und damit eine grössere Arbeit zu verrichten und deshalb wird er hypertrophirt. Gegenüber der Insufficienz finden wir dem entsprechend bei der Stenose nicht excentrische, sondern einfache Hypertrophie des linken Ventrikels.

Da nach dem Gesagten in der Mehrzahl der Fälle dieselben Erkrankungen der Klappen sowohl Insufficienz als Stenose hervorrufen, da aber bald die Insufficienz, bald die Stenose überwiegt, so finden wir im linken Ventrikel allmälige Uebergänge von einfacher zur hochgradigsten excentrischen Hypertrophie.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Sowohl durch Stenose als durch Insufficienz der Aortenklappen müsste im Grunde immer die Circulation verlangsamt werden, das Blut müsste weniger oft zur Lunge zurückkehren und müsste damit eine mehr venöse Beschaffenheit annehmen. (Mit jeder Systole wird ja eine abnorm geringe Blutmenge aus dem Ventrikel ausge-

trieben oder ein Theil des Blutes fließt während der Diastole in denselben zurück). Die weitere Folge müsste sein, dass die Aorta und ihre Aeste zu wenig Blut erhielten, dass dagegen das Blut sich in den Pulmonalvenen staute, aus welchen es in den nicht vollständig entleerten linken Ventrikel abzufließen gehindert wäre; der ganze kleine Kreislauf müsste mit Blut überladen werden, und da hier das Blut nicht Platz fände, welches die Aorta zu wenig bekäme, so müsste sich dasselbe endlich weiter in den Venen des grossen Kreislaufs anhäufen und zu Cyanose, Hydrops etc. Veranlassung geben. Von allem dem geschieht lange Zeit hindurch gewöhnlich Nichts; — dies beruht darauf, dass die gleichzeitige Hypertrophie des linken Ventrikels den entgegengesetzten Effect hat als die Klappenfehler, dass sie den nachtheiligen Einfluss derselben paralysirt und so die Klappenfehler compensirt. Während die Klappenfehler die Circulation verlangsamen und das Blut venöser machen, beschleunigt die Hypertrophie die Circulation und macht das Blut arterieller; während die Klappenfehler die Füllung der Aorta vermindern, wird diese durch die Hypertrophie vermehrt; während die Klappenfehler die Entleerung aus den Pulmonalvenen hindern und den kleinen Kreislauf mit Blut überfüllen, erleichtert die Hypertrophie die Entleerung der Pulmonalvenen und vermindert die Blutmenge im kleinen Kreislauf.

Macht man sich diese Verhältnisse klar, so ist leicht zu verstehen, wie es zugeht, dass Leute mit den hochgradigsten Klappenfehlern an der Aorta, sobald nur eine compensirende Hypertrophie des linken Ventrikels gleichzeitig vorhanden ist, sich einer relativen Gesundheit erfreuen können, ja nicht einmal kurzathmig sind, ein Symptom, welches bei Klappenfehlern der Mitralis nie vermisst wird*). Klagen über Herzklopfen kommen vor, sind aber nicht constant, wie wir dies früher erwähnt haben. Gerade hier fällt es oft auf, dass die Kranken so wenig Beschwerden von den Erschütterungen ihres Thorax haben. Zuweilen treten Anfälle von Schmerzen in der Brust und im linken Arm auf, welche wir im Capitel „Angina pectoris“ näher schildern werden.

Der Insufficienz und Stenose der Aortenklappen kommt dieses relative Wohlbefinden der Kranken gemeinsam zu, im Uebrigen aber gehen die Symptome beider Zustände oder des Ueberwiegens des einen über den anderen auseinander. Bei der Insufficienz treten Zustände auf und erwachsen Gefahren, welche der consecutiven excentrischen Hypertrophie angehören. Diese compensirt nicht mehr allein die Insufficienz, sondern ihr Einfluss überwiegt den des Klappenfehlers. Am Häufigsten klagen die Kranken über

*) Ein Jäger in Greifswald, welcher an Stenose und Insufficienz der Aortenklappen und hochgradiger excentrischer Hypertrophie des linken Ventrikels litt, unterzog sich ohne Beschwerden den Dauermärschen der Truppen und überstand leicht die Strapazen der Manöver.

Schwindel, Kopfschmerzen, Flimmern vor den Augen; in anderen Fällen gehen sie jäh an apoplektischen Anfällen zu Grunde; seltener stellen sich asthmatische Anfälle ein, — alle diese Symptome und Gefahren gehören nicht den Klappenfehlern, sondern, wie wir im Capitel I. gesehen, der Herzhypertrophie an. — Bei der Stenose bleiben dagegen die Symptome des Circulationshindernisses grösser, als die der consecutiven Hypertrophie, und wenn sich dergleichen Kranke auch lange Zeit wohl befinden, wenn es namentlich lange Zeit hindurch nicht zu deutlicher Ueberfüllung der Venen kommt, so zeigen sich doch bei ihnen Symptome schwacher Füllung der Arterien, welche immer früher beobachtet werden müssen, ehe die Ueberfüllung der Venen in die Erscheinung tritt. Die Kranken haben ein bleiches Ansehen und zeigen ebenso Symptome von Gehirnanämie, leiden ebenso an Anfällen von Ohnmacht, als Kranke mit Insufficienz Symptome von Hyperaemie des Gehirns und Neigung zu Apoplexien darbieten.

Das relative Wohlbefinden der Kranken mit Klappenfehlern der Aorta hört, nachdem dasselbe oft viele Jahre bestanden, und zwar auffallender Weise oft ziemlich plötzlich auf; die Hypertrophie des linken Ventrikels vermag nicht mehr die Klappenfehler zu compensiren, sei es, dass die hypertrophischen Herzmuskeln degenerirten, sei es, dass sich Insufficienz an der Mitralis durch chronische Endokarditis, welche bestehende Klappenfehler so häufig complicirt, hinzugesellte, sei es, dass eben deshalb die Klappenfehler der Aorta gewachsen sind, sei es endlich, dass ausgebreitetes Atherom im Aortensystem und mit ihr ein neues Hinderniss für die Circulation hinzugekommen ist. Jetzt ist die Hypertrophie nicht mehr im Stande, die Circulationshindernisse zu überwinden; es treten Symptome auf, wie wir sie im Eingang dieses Paragraphen erwähnten: die Kranken werden kurzathmig, die Venen des grossen Kreislaufs mit Blut überfüllt, es entwickelt sich Cyanose und Hydrops, Symptome, welche die Klappenfehler der Mitralis weit frühzeitiger begleiten und deshalb im nächsten Capitel näher geschildert werden sollen.

Die Kranken gehen entweder an Lungenödem zu Grunde oder auch bei der Insufficienz an Apoplexie, oft endlich an den Folgen der Embolie, zu welcher die Aortenklappenfehler nächst der Endo- und Myokarditis am Häufigsten Veranlassung geben. In den meisten Fällen, in welchen Emboli in der Art. fossae Sylvii als Ursachen der Nekrose des Gehirns gefunden wurden, waren Klappenfehler der Aorta vorhanden.

Physikalische Symptome der Insufficienz der Aortenklappen.

Die Adspedition und Palpation ergeben die für die Hypertrophie des linken Ventrikels beschriebenen Zeichen: zuweilen Hervorwölbung der Herzgegend, einen oft enorm verstärkten, die

Brustwand in weiter Ausdehnung erschütternden, nicht selten die Brustwand hebenden Herzstoss; beträchtlichen Tiefstand der Herzspitze selbst bis zur achten Rippe neben gleichzeitiger Dislocation nach Aussen. — Die Percussion ergibt, wenn sie nicht durch die Lage des linken Leberlappens unsicher ist, gleichfalls die Verlängerung des Herzens. — Bei der Auscultation hört man in der Höhe des zweiten und dritten Intercostalraums auf dem Sternum und an beiden Rändern desselben statt des zweiten Tones ein Geräusch, welches durch die unregelmässigen Schwingungen der unvollständig ausgespannten, rauhen und unregelmässig gestalteten Klappen zu Stande kommt. In ganz seltenen Fällen hört man neben dem Geräusch, wenn auch schwach, den normalen zweiten Herzton, und dies geschieht, wie es scheint, in den Fällen, in welchen die eine oder andere Klappe gesund geblieben und von dem andrängenden Blut in die normalen Schwingungen versetzt wird. Das Geräusch pflanzt sich meist weithin fort, besonders in der Richtung, in welcher das regurgitirende Blut in den Ventrikel einströmt und man hört es deutlich längs des linken Sternalrandes und nach Aussen bis zur Herzspitze. Der erste Ton in der Aorta ist in den wenigen Fällen, in welchen die Insufficienz ohne Stenose und Rauigkeiten auf der unteren Fläche der Klappe besteht, vorhanden und rein, in den meisten Fällen zeigt er die Eigenthümlichkeiten, welche durch Stenose am Aortenostium zu Stande kommen. Der erste Ton an der Mitralis fehlt in vielen Fällen, ein Umstand, für welchen *Traube* folgende vortreffliche Erklärung gibt: Da der linke Ventrikel während der Diastole von zwei Quellen gespeist wird, da er gleichzeitig Blut vom Vorhof und von der Aorta erhält, so erreichen seine Wände bald eine Spannung, welche grösser ist, als der Druck, unter welchem das Blut aus dem Vorhofe einströmt. Es entsteht in Folge dessen ein Strom, welcher umgekehrt von dem Ventrikel gegen den Vorhof gerichtet ist und welcher noch während der Diastole den Schluss der Mitralis bewirkt. Zuweilen hört man neben dem diastolischen Geräusch den durch den vorzeitigen Schluss der Mitralis bewirkten diastolischen Ton. Die Töne in der Pulmonalis sind, wo keine Complicationen bestehen, normal. — Charakteristisch für die Insufficienz der Aortenklappen, wenn auch zum grössten Theil abhängig von der consecutiven Hypertrophie des linken Ventrikels, sind die Erscheinungen an den peripherischen Arterien. Die Carotiden zeigen eine höchst auffallende, oft ungemein starke Pulsation. Auscultirt man dieselben, so hört man in der Regel nicht, wie unter normalen Verhältnissen, deutlich zwei Töne (von denen man den ersten sich durch die Schwingungen der von der Blutwelle ausgedehnten Wand der Carotis entstanden denkt, während der zweite auf eine Fortpflanzung des zweiten Tones, welcher an den Semilunarklappen entsteht, zu beziehen ist); es fehlt vielmehr der zweite Ton, da die Semilunarklappen eben nicht in normale Schwingungen ver-

setzt werden, oder man hört, wenn auch seltener, statt desselben das an den Semilunarklappen entstehende Geräusch. Nach *Bamberger* soll auch der erste Ton in den Carotiden dumpf sein oder in ein Geräusch verwandelt werden, eine Erscheinung, welche derselbe aus der übermässigen Spannung der Wände der Carotiden erklärt. Auch die vom Herzen entfernten selbst kleinen Arterien geben während ihrer Erweiterung einen deutlichen Ton, welcher durch die Schwingungen ihrer Wände entsteht. Ebenso auffallend ist der geschlängelte Verlauf und der sowohl an der Arteria radialis als selbst in noch kleineren Arterien sichtbare Puls. Alle diese Erscheinungen, mit Ausnahme des in die Carotiden fortgepflanzten diastolischen Geräusches, kommen auch bei hochgradiger linksseitiger Herzhypertrophie ohne Insufficienz an den Aortenklappen zu Stande. Zu ihnen aber tritt eine Erscheinung an den Arterien, welche für den in Rede stehenden Klappenfehler pathognostisch ist. Diese besteht in einem frappant schnellen Verschwinden der Arterienausdehnung, welche in der That nur einen Moment dauert. Dieser „schnellende“ Puls, *Pulsus celerrimus*, beruht darauf, dass die Arterie, welche während der Systole des Ventrikels ausgedehnt wurde, sich während der Diastole des Ventrikels nach zwei Seiten hin entleeren kann. In einzelnen Fällen von Insufficienz der Aortenklappen sind die physikalischen Zeichen einer excentrischen Hypertrophie des linken Herzens weniger deutlich ausgesprochen. Die Herzspitze schlägt im fünften oder sechsten Intercostrarum an, der Herzstoss ist nicht hebend etc. Derartige Kranke leiden gewöhnlich auch an Dyspnoë, weil der Klappenfehler nicht compensirt und die Lunge mit Blut überladen ist. Wir vermögen keine Erklärung für diese nicht so seltenen Ausnahmen von der Regel zu geben.

Physikalische Symptome der Stenose der Aortenklappen.

Die Adspedition und Palpation ergeben die Zeichen einer einfachen linksseitigen Herzhypertrophie. Der Impuls ist verstärkt, die Herzspitze nach Unten und Aussen dislocirt, aber beides nicht in dem Grade, wie bei der Insufficienz. Bei der Palpation fühlt man nicht selten ein deutliches Schwirren in der Gegend der Aorta, welches die Systole begleitet und bei der Insufficienz höchst selten ist. — Bei der Auscultation hört man an den Aortenklappen ein systolisches Geräusch, welches meist sehr laut ist und sich weit verbreitet, so dass es in der ganzen Ausdehnung des Herzens oder selbst des gesammten Thorax gehört wird und die übrigen Herztöne verdeckt. Während der Ventrikeldiastole hört man, da nur selten die Stenose rein ist, auch nur selten einen schwachen Ton, weit häufiger gleichfalls ein Geräusch. — In die Carotis pflanzt sich in der Regel, aber nicht constant, das systolische Geräusch aus der Aorta fort. — Auch der zweite Ton ist in der Carotis

meist nicht zu hören. Der Puls ist ebenso klein und leicht comprimierbar, als er bei der Insufficienz voll und hart war.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der Insufficienz der Aortenklappen fällt im Wesentlichen mit der Behandlung der Herzhypertrophie zusammen. Unmässigkeiten im Essen und Trinken, körperliche und geistige Aufregungen sind sorgfältig zu vermeiden, durch tägliche Leibesöffnung sind Fluxionen zum Gehirn zu verhüten. Aderlässe sind nur da zu instituiren, wo der vermehrte Blutdruck im Gehirn Gefahr bringt; man sei um so vorsichtiger mit denselben, als sie fast evident der Degeneration des Herzens Vorschub leisten, und als die Verdünnung des Blutes dem drohenden Hydrops förderlich ist.

Ganz andere Massregeln fordert die Stenose am Aortenursprung. Hier handelt es sich nicht darum, gefahrdrohende Hyperaemien zu beseitigen und die Herzaction zu mässigen; es kommt vielmehr Alles darauf an, dass man die Ernährung des Körpers und mit derselben die Ernährung des Herzens fördert, damit die Contractionen des letzteren energisch genug erfolgen und den Widerstand an der Aortenmündung überwinden können. Kräftige, animalische Kost, selbst der mässige Genuss von Wein etc. sind hier ebenso indicirt, als sie bei der Insufficienz contraindicirt sind. Blutentziehungen dürfen gar nicht gemacht werden. Der Gebrauch der Digitalis ist auf die Fälle zu beschränken, in welchen die Compensation unvollständig zu werden beginnt; am Wirksamsten ist sie in solchen Fällen, in welchen die Herzaction so beschleunigt ist, dass der linke Ventrikel augenscheinlich nicht Zeit hat, während der kurzen Systole seinen Inhalt durch das verengte Ostium hindurchzutreiben.

Capitel VII.

Insufficienz der Mitralis und Stenose am linken Ostium atrio-ventriculare.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Insufficienz der Mitralis entsteht zwar in den meisten Fällen in ganz analoger Weise wie die Insufficienz der Aortenklappen, in anderen Fällen beruht sie aber auf Krankheitszuständen der Papillarmuskeln und der Chordae tendineae, ja es gibt Fälle, in welchen die Mitralklappe während des Lebens insufficient gewesen ist, ohne dass sich in der Leiche palpable Veränderungen finden. — Die Stenose des Ostium atrio-ventriculare, welche oft gleichzeitig mit Insufficienz der Mitralklappe beobachtet wird, kommt theils durch Retraction des Insertionsringes, theils durch Verwachsung der Klappenzipfel oder der Sehnenfäden unter einander zu Stande.

Was die Aetiologie betrifft, so entstehen die Klappenfehler an der Mitralis fast immer im Gefolge von Endokarditis oder Myokarditis, seltener von atheromatöser Entartung. Nur in dem Falle, dass sich zu einem Klappenfehler an der Aorta ein Klappenfehler an der Mitralis hinzugesellt, beruht auch der letztere in der Regel auf der chronischen Form der Entzündung, welche dem Atherom zu Grunde liegt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der Insufficienz der Mitralis ist der häufigste Befund eine beträchtliche Verkürzung der Klappenzipfel, neben welcher die Klappe, gleichzeitig verdickt und schwielig geworden, sehr oft grössere platte Kalkconcremente einschliesst. Die feinen zarten Segel am freien Rande der Klappe fehlen, der freie Rand bildet vielmehr einen dicken, plumpen Wulst, an den sich die Sehnenfäden, welche von den Papillarmuskeln selbst entspringen, inseriren. Auch von den zarten Sehnenfäden zweiter Ordnung, welche, von denen erster Ordnung entspringend, sich an jene feinen Segel inseriren, ist meist keine Spur vorhanden. — In anderen Fällen findet man statt dieses Befundes oder neben demselben die Klappe zerrissen; noch häufiger hat die Zerreissung die Sehnenfäden betroffen, und es lässt sich deutlich erkennen, dass diese, welche dann meist dicht mit den früher beschriebenen Vegetationen besetzt sind, während der Ventrikelsystole von dem Blutstrom, welcher in den Vorhof zurückströmte, mit der Klappe umgeschlagen und in den Vorhof gleichsam zurückgeklappt werden konnten. Seltener sind die Chordae tendineae der Mitralklappe oder die Klappe selbst mit der Herzwand verwachsen, so dass die Zipfel einander nicht genähert werden können. Endlich findet man in nicht seltenen Fällen als palpables Substrat des in Rede stehenden Klappenfehlers eine mehr oder weniger ausgebreitete schwielige Degeneration der Papillarmuskeln, und wo diese vermisst wird und andere anatomische Veränderungen fehlen, welche die Insufficienz, die notorisch bestanden hat, erklären können, ist es am Wahrscheinlichsten, dass nicht nachzuweisende Veränderungen der Papillarmuskeln die Ursache der Insufficienz waren. — Ebenso interessant als charakteristisch sind die Veränderungen, welche die Herzhöhlen und ihre Wandungen bei Insufficienz der Mitralis zeigen. Der linke Vorhof, in welchen zunächst das Blut während der Systole zurückgedrängt wurde, ist constant beträchtlich erweitert, während gleichzeitig seine Wände verdickt sind. Ebenso erweitert zeigen sich die Pulmonalvenen, die Pulmonalarterie; ebenso erweitert das rechte Herz, sowohl der Ventrikel als der Vorhof. Der rechte Ventrikel, dessen Aufgabe enorm vermehrt war, pflegt in Folge dessen aber auch so beträchtlich hypertrophirt zu sein, dass seine Wand zuweilen fast die Dicke der linken Ventrikelwand erreicht; schneidet man ihn ein, so fallen seine Wände nicht wie sonst zusammen, sondern

der Schnitt klappt und die Wände verhalten sich wie die des linken Ventrikels, nachdem man ihn geöffnet. — Fast immer findet sich gleichzeitig eine mässige Dilatation und Hypertrophie des linken Ventrikels, in welchen das Blut während seiner Diastole, wie wir früher sahen, unter sehr gesteigertem Drucke einströmt.

Wie bei der Insufficienz der Mitralis die Klappenzipfel kürzer geworden waren, so sind sie bei der Stenose meist schmäler geworden, und das Schrumpfen der Klappen in dieser Richtung oder das Schrumpfen des Klappenringes ist die häufigste Ursache, durch welche das Einfließen des Blutes aus dem Vorhof in die Ventrikel gehemmt ist. Da nun selbstverständlich nur in wenigen Fällen die durch Endokarditis gewulsteten Klappen, in welchen sich junges Bindegewebe entwickelt hat, nach einer Seite retrahirt werden, so werden fast immer die Klappen gleichzeitig kürzer und schmaler, es entsteht gleichzeitig Insufficienz und Stenose. — In anderen Fällen sind die unteren Ränder der Klappenzipfel oder der Chordae tendineae so mit einander verwachsen, dass die Mitralklappe einen Trichter bildet, welcher nach dem Vorhof breit, nach dem Ventrikel zu mit einer engen Oeffnung endet, durch welche es oftmals unmöglich wird, die Spitze des kleinen Fingers hindurchzuführen. — Die Klappenvegetationen, welche auch hier, wie bei der Insufficienz, sehr oft unter der Form derber, warziger Concremente die Klappe bedecken, können gleichzeitig dazu beitragen, das Ostium zu verengern. — Auch bei Stenose an der Mitralklappe finden sich constant der linke Vorhof, die Pulmonalvenen, die Pulmonalarterie, der rechte Ventrikel und rechte Vorhof dilatirt, und die dilatirten Herzhöhlen zeigen die oben geschilderte Hypertrophie der Wände. Dagegen zeigt der linke Ventrikel ein entgegengesetztes Verhalten als bei der Insufficienz; während er dort hypertrophirt und dilatirt gefunden wurde, ist er hier meist eng und seine Wände sind eher verdünnt als verdickt. Wir haben bereits früher dieses Verhalten erklärt: trotz des hohen Druckes, durch welchen das Blut in den linken Ventrikel eingetrieben wird, trifft die innere Wand des Ventrikels ein nur mässiger Druck, da die Vermehrung der eintreibenden Kraft durch die Vermehrung des Widerstandes an dem verengten Ostium paralysirt wird.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der Effect der Mitralklappenfehler auf die Circulation und die Blutvertheilung müsste im Wesentlichen derselbe sein, welchen wir für nicht compensirte Aortenklappenfehler geschildert haben, wenn nicht auch hier die Wirkung der Klappenfehler compensirt würde. Wenn während der Ventrikelsystole bei der Insufficienz nur ein Theil des Blutes in die Aorta, ein anderer in den linken Vorhof zurückströmte, oder wenn bei der Stenose während der Ventrikeldiastole zu wenig Blut in den linken Ventrikel einströmte: in beiden Fällen müsste die Menge des in Bewegung gesetzten Blutes

kleiner und die Circulation verlangsamt werden. Ebenso müssten die Arterien des grossen Kreislaufs zu wenig Blut führen und sich durch ihre Elasticität verengern, während das Blut, welches im Aortensystem zu wenig wäre, den kleinen Kreislauf überfüllte. Wäre dieser nicht im Stande jene Blutmenge aufzunehmen, so müsste sich das Blut weiter in den Venen des grossen Kreislaufs stauen. Alle diese Anomalieen der Circulation und Blutvertheilung konnten bei den Klappenfehlern der Aorta durch die Hypertrophie des linken Ventrikels ausgeglichen werden, ein grosser Theil derselben, aber nicht alle können auch bei Klappenfehlern der Mitralis durch Hypertrophie des rechten Ventrikels compensirt werden. Das erweiterte und hypertrophische rechte Herz treibt eine so grosse Menge Blutes und mit solcher Gewalt in die Gefässe des kleinen Kreislaufs ein, dass das Blut in den Pulmonalvenen, von den ausgedehnten Wänden der Venen eingeschlossen, unter einem sehr hohen Drucke steht. In Folge desselben fliesst es, selbst wenn wir die Wirkung des hypertrophirten Vorhofs ausser Acht lassen, mit einer Gewalt und einer Schnelligkeit in den linken Ventrikel ein, dass dadurch der Einfluss der Verengung vollständig paralysirt wird. Der linke Ventrikel erhält trotz der Stenose eine ausreichende Menge Blut, die Circulation wird nicht verlangsamt, die Füllung der Aorta nicht vermindert. In derselben Weise hindert die Füllung der Pulmonalvenen und die Spannung ihrer Häute, dass trotz der Insufficienz eine beträchtliche Menge Blut regurgitirt, ja hier ist, wie wir sahen, der linke Ventrikel meist gleichzeitig erweitert und hypertrophirt, so dass er, selbst wenn ein Theil des Blutes regurgitirt, die Aorta hinlänglich füllt. Auf diese Weise verhütet die Hypertrophie des rechten Ventrikels die Verlangsamung der Circulation, die geringe Füllung der Arterien, die Ueberfüllung der Venen des grossen Kreislaufs; aber eine Anomalie, welche die Hypertrophie des linken Ventrikels bei Aortenklappenfehlern verhüten konnte, kann die compensirende Hypertrophie des rechten Ventrikels bei Mitralklappenfehlern nicht verhindern — das ist die hochgradige Ueberfüllung der Gefässe des kleinen Kreislaufs.

Diesem physiologischen oder eigentlich einfach physikalischen Raisonement entsprechen durchaus die klinischen Thatsachen. Kranke mit Mitralklappenfehlern sind in Folge der hochgradigen Hyperaemie der Lunge immer kurzathmig. Da die Gefässe der Bronchien von der Ueberfüllung weniger getroffen werden als die Gefässe der Alveolen, so ist die Kurzathmigkeit nicht constant mit Bronchialkatarrh verbunden; da aber die Bronchialarterien mit den Pulmonalarterien anastomosiren, ja da ein Theil des Blutes aus den Capillaren der Bronchialarterien sich in die Pulmonalvenen ergiesst, so gesellt sich in vielen, ja in den meisten Fällen zu jener Kurzathmigkeit allmählig Bronchialkatarrh hinzu. Schon

jetzt, wenn auch weit häufiger erst im späteren Verlauf, nachdem die Stauung in den Venen des grossen Kreislaufs und im Ductus thoracicus zu einer Verdünnung des Blutserums geführt hat, können die Kranken einem acuten Lungenoedem erliegen, wenn durch Anstrengungen oder andere Veranlassungen die Action des hypertrophischen rechten Herzens verstärkt wird.

Kranke mit Insufficienz und Stenose der Mitralis erfreuen sich oft bis auf diese Kurzathmigkeit etc. wie Kranke mit Aortenklappenfehlern eines relativen Wohlbefindens, und man würde sich durchweg täuschen, wenn man ein cyanotisches Ansehen als ein constantes Symptom der Mitralklappenfehler betrachtete. Bei Stenose, zumal wenn sie mit Insufficienz verbunden ist, gelingt die Compensation oft frühzeitig nur unvollkommen, wenigstens sehen die Kranken bleich aus, weil ihre Arterien schwach gefüllt sind, aber die Verminderung ihres Inhaltes reicht noch nicht aus, um die Venen nachweisbar zu überfüllen, zumal da ein grosser Theil des Blutes im kleinen Kreislauf angehäuft ist.

Nach kürzerem oder längerem Bestehen ändert sich das Bild. Die compensatorische Hypertrophie des rechten Ventrikels hat gewisse Grenzen, während die Klappenfehler durch neue Endokarditis wachsen, oder es treten die im vorigen Capitel geschilderten Zustände ein, durch welche die Compensation unvollständig gemacht wird. Jetzt wird die Aorta und ihre Aeste immer schwächer gefüllt; die Urinsecretion wird vermindert, die Venen und Capillaren der Haut werden mit Blut überfüllt, die Lippen und Wangen werden bläulich. Die gehemmte Entleerung der Gehirnvenen erzeugt Schwere des Kopfes, Kopfschmerz etc.; frühzeitig schwillt die Leber an, die Kranken klagen über Druck und Vollsein im rechten Hypochondrium, die Leber bildet einen durch Percussion und Palpation deutlich nachweisbaren Tumor, der fast bis zum Nabel herabreicht. Die Stauung in den Lebervenen kann so bedeutend werden, dass die gefüllten Blutgefässe Gallengänge comprimiren, so dass es zur Stauung und Resorption von Galle kommt. Auch kann die Schleimhaut der Gallengänge in Folge der venösen Stauung der Sitz eines Katarrhes werden, und der bei diesem Katarrh producirte Schleim kann die Gallenwege verstopfen und eine Resorption von Galle bewirken. Dann färben sich die Hautdecken leicht gelb, und die cyanotische Farbe, mit der sich die gelbe des Ikterus paart, gibt den Kranken ein grünliches Colorit. Durch Stauung in den Magen- und Darmvenen entwickelt sich chronischer Magen- und Darmkatarrh; die Haemorrhoidalvenen schwellen an; die Stauung in den Uterinvenen führt zu Menstruationsanomalieen etc. Wird endlich die Stauung in den Nierenvenen beträchtlich, so treten Anomalieen in der Urinsecretion auf, wie sie im höchsten Grade durch Unterbindung der Nierenvenen hervorgerufen werden: der sparsame Urin enthält Eiweiss, Blutkörper und sogenannte Fibrin- oder Exsudatcylinder, d. h. fortgespülte mikroskopische

Ausgüsse der Harnkanälchen, auf deren diagnostische Bedeutung wir bei der Besprechung der Nierenkrankheiten näher eingehen werden. — Die Stauung in den Venen führt nun aber weiter zu einem der wichtigsten und bei langem Bestehen constantesten Symptome der Mitralklappenfehler, zur Wassersucht. Wie wir schon oben andeuteten, trägt zum Zustandekommen derselben die Verdünnung des Blutes, namentlich die Verarmung desselben an Eiweiss wesentlich bei. Die Verarmung des Blutes erklärt sich leicht aus der Stauung, die sich bei dem gehemmten Abfluss des Venenblutes nothwendigerweise auch auf den Ductus thoracicus fortpflanzt, eine Stauung im Ductus thoracicus muss aber die Zufuhr von Bildungsmaterial zum Blute hemmen. Der Hydrops beginnt fast immer an den Extremitäten, meist in der Gegend der Knöchel; von hier aus breitet er sich aber allmählig auf die Oberschenkel, die äusseren Geschlechtstheile, das Unterhautzellgewebe der Bauchdecken, endlich auch auf den übrigen Körper aus. Auch die Säcke der serösen Häute werden der Sitz hydropischer Ergüsse; so entsteht Ascites, Hydrothorax, Hydroperikardium. Von dem ersten Auftreten des Hydrops an den Knöcheln bis zu dieser allgemeinen Wassersucht, mit welcher die Kranken schliesslich zu Grunde zu gehen pflegen, können Jahre vergehen, in welchen sich der Kranke bald besser, bald schlechter befindet, die Füsse bald anschwellen, bald wieder dünn werden. In anderen Fällen geht es von da ab, wo sich die ersten Spuren des Hydrops zeigen, mit dem Kranken rapide zu Ende. In vielen Fällen entwickelt sich bei hochgradigem Hydrops an den Geschlechtstheilen, den Weichen etc. ein Erythem, welches dem Kranken äusserst quälend ist und nicht selten zu diffuser Hautgangraen Veranlassung gibt. Hat sich endlich Hydrothorax und Hydroperikardium entwickelt, so pflegt die Lage des Kranken eine ganz verzweifelte zu sein. Die Kurzatmigkeit ist auf das Höchste gesteigert, der Kranke ist nicht im Stande sich niederzulegen, bis endlich mehr und mehr Serum seine Lungenalveolen füllt und durch die Ueberladung des Blutes mit Kohlensäure eine wohlthätige Narkose wenigstens die letzten Stunden erleichtert. — Während die Mehrzahl der Kranken an Hydrops und schliesslich an Lungenoedem stirbt, geht ein kleiner Theil an den Folgen von Metastasen, an haemorrhagischem Infarct der Lunge oder an intercurrenten Krankheiten zu Grunde. Wie viel zum frühen Tode ein complicirender Morbus Brightii beiträgt, ist im concreten Falle schwer zu entscheiden, jedenfalls befördert die Albuminurie, mag sie auf Morbus Brightii beruhen oder nicht, die Neigung zum Hydrops.

Physikalische Symptome der Insufficienz der Mitralis.

Adspection und Palpation. Man sieht und fühlt oft eine starke Erschütterung oder selbst ein Heben und Senken der Tho-

raxwand in der ganzen Ausdehnung, in welcher ihr der hypertrophirte rechte Ventrikel anliegt. — Die Herzspitze ist nach Aussen gegen die Axillarlinie und etwas nach Unten dislocirt. Gleichzeitig mit der Erschütterung des Thorax wird auch das Epigastrium rhythmisch erschüttert. Alle diese Symptome haben wir bei der Besprechung der rechtsseitigen Herzhypertrophie, welcher sie angehören, kennen gelernt. — Die Percussion ergibt die gleichfalls früher erwähnte Ausdehnung der Herzdämpfung in die Breite. — Bei der Auscultation hört man an der Herzspitze statt des ersten Tones ein meist lautes Aftergeräusch, das durch die unregelmässigen Schwingungen der Klappe, welche rauh und uneben ist und unter den ungünstigsten Bedingungen zu normalen Schwingungen steht (siehe Endokarditis), zu Stande kommt. Zuweilen hört man das Geräusch besser, wenn man mehr nach Aussen und Oben von der Herzspitze auscultirt, da durch das hypertrophische rechte Herz der linke Ventrikel von der Brustwand gleichsam abgedrängt und die Herzspitze vom rechten Ventrikel gebildet wird. — Da der zweite Ton oberhalb der Ventrikel nur aus den Arterien fortgepflanzt ist, so zeigt er bei reiner Insufficienz der Mitralklappe keine Anomalieen. Oberhalb der Aorta sind in der Regel die Töne schwach, oberhalb der Pulmonalarterie namentlich der zweite auffallend laut, und diese Verstärkung, welche durch den Contrast noch deutlicher wird, ist von grosser diagnostischer Bedeutung. Zuweilen empfindet man während der Diastole des Ventrikels am Ursprung der Pulmonalarterie sogar einen deutlichen Stoss. — Ein eigentliches Pulsiren der Venen, so dass sie rhythmisch erweitert würden, kommt bei einfacher Insufficienz der Mitrals ohne Complication mit Klappenfehlern an der Tricuspidalis niemals zu Stande; wohl aber beobachtet man gar nicht selten ein Unduliren der Jugularvenen isochronisch mit der Ventrikelsystole. Diese Erscheinung beruht darauf, dass der starke Stoss, durch welchen die Tricuspidalis erschüttert wird, in weiter Ausdehnung an der Blutsäule empfunden wird, welche oberhalb der Tricuspidalis bis in die Jugularvenen ein nur durch die zarten Venenklappen unterbrochenes Continuum bildet. Letztere verhüten zwar ein Regurgitiren des Blutes, aber hindern keineswegs, dass sich das Erzittern des Veneninhaltes über sie hinaus verbreitet (*Bamberger*).

Physikalische Zeichen der Stenose des Mitralostiums.

Die Adspection und Palpation lassen auch hier Zeichen von excentrischer Hypertrophie des rechten Herzens wahrnehmen. Der Herzstoss pflegt nicht in demselben Grade verstärkt zu sein, wie bei der Insufficienz, da das linke Herz an der Hypertrophie nicht Theil nimmt. Ausserdem fühlt man weit häufiger, als bei der Insufficienz, an der Herzspitze ein leichtes Schwirren, *Fré-*

misement cataire, welches dem Herzstosse unmittelbar vorausgeht und bei dem Eintritte desselben plötzlich aufhört. Diese Erscheinung, ein „praesystolisches Katzenschnurren“, kann man oft deutlich durch dicke Kleider hindurch wahrnehmen. Es ist in so hohem Grade charakteristisch, dass es zu der Diagnose einer Mitralisstenose fast ausreicht. Bei der Auscultation hört man fast immer an der Herzspitze während der Diastole ein langgezogenes Geräusch. Wenn unter normalen Verhältnissen das Blut durch das weite Ostium einströmt, ohne dass hierdurch ein Reibungsgeräusch zu Stande kommt, so entsteht ein solches allerdings, wenn das Blut mit grosser Gewalt durch die enge Oeffnung, welche das verengerte Ostium bei dem in Rede stehenden Klappenfehler bildet, getrieben wird. Das Geräusch ist um so lauter, je schneller das Blut einströmt und je rauher und unebener die Fläche ist, über welche es strömt. Da das Blut einer langen Zeit bedarf, um aus dem Vorhof durch die enge Oeffnung in den Ventrikel einzuströmen und den Ventrikel zu füllen, so dauert das Aftergeräusch, welches bei Stenose der Mitralis entsteht, länger, als jedes andere, ja es füllt fast immer die ganze Pause bis zum nächsten systolischen Tone, welcher das Geräusch gleichsam abschneidet, aus. *Traube* bezeichnet daher ein „praesystolisches“ Geräusch an der Herzspitze als pathognostisches Symptom der Stenose an der Valvula mitralis. Sind keine Rauigkeiten am verengten Ostium vorhanden, ist die Stenose mässig, ist die Blutmenge verringert, so kann es fehlen. Neben demselben kann man natürlich den aus den Arterien fortgepflanzten zweiten Ton hören, wenn das Geräusch nicht zu laut ist. Ob man den ersten Herzton oder statt dessen ein Geräusch hört, hängt von der Schliessungsfähigkeit der Klappe ab. Der zweite Ton in der Pulmonalarterie ist natürlich auch hier auffallend verstärkt.

§. 4. Therapie.

Es ist in keiner Weise darauf zu rechnen, dass man durch therapeutische Eingriffe die Klappenfehler der Mitralis redressiren könnte. Auch der consecutiven Hypertrophie des rechten Ventrikels, abgesehen davon, dass sie einen heilsamen Einfluss auf die Blutvertheilung hat, gegenüber sind wir ohnmächtig. Es handelt sich demnach nur um eine symptomatische Behandlung der hervorstechendsten und gefahrdrohendsten Erscheinungen.

Die Lungenhyperaemie ist eine nothwendige Folge der Klappenfehler an der Mitralis; sie ist nicht zu verhüten und niemals dauernd zu bessern. Nur wenn sie hochgradig wird, wenn Oedem der Lunge droht, schreite man energisch ein; diese Zurückhaltung ist um so nothwendiger, als das wirksamste Mittel gegen die Hyperaemie, der Aderlass, wenn er auch die augenblickliche Gefahr abwendet, ein für die Kranken höchst gefährliches Mittel ist.

Trotz der Ueberfüllung der Venen hat vielleicht vor dem Aderlass eine vermehrte Transsudation von Serum in das Unterhautzellgewebe noch nicht stattgefunden; bald nach dem Aderlass ist die Blutmenge die alte, aber das Blutserum ist jetzt so verdünnt, dass es bei demselben Drucke, bei welchem es früher nicht transsudirte, jetzt transsudirt — und so folgen die ersten Zeichen der Wassersucht oft bald auf den ersten Aderlass. Diese „Curae posteriores“ dürfen uns freilich nicht abhalten, wenn in der That die momentane Erhaltung des Lebens vom Aderlass abhängt, denselben zu instituiren (siehe Capitel Hyperaemie und Oedem der Lunge).

In der Digitalis besitzen wir ein sehr mächtiges Mittel, um nicht nur die Lungenhyperaemien, sondern auch die Stauungserscheinungen im grossen Kreislauf, welche sich im Verlaufe der Mitralklappenfehler ausbilden, zu mässigen. Dies gilt vor Allem von der Stenose. Gelingt es durch die Digitalis hier die Herzaction zu verlangsamen, so gewinnt der Vorhof Zeit, seinen Inhalt durch das verengte Ostium in den Ventrikel einzutreiben. Zuweilen lässt sich (*Traube*) die Systole und Diastole so verlängern, dass das Geräusch an der Herzspitze nun durch eine Pause vom nächsten systolischen Tone getrennt ist, — also nicht mehr als praesystolisch bezeichnet werden kann. Mit diesem Erfolg tritt oft eine auffallende Euphorie ein, das Athmen wird freier, die Leber detumescirt, Cyanose und Hydrops werden gemässigt. Aber auch bei Insufficienz der Mitralis habe ich, zumal wenn die Herzaction sehr beschleunigt war, in den letzten Jahren, in welchen ich mit der Digitalis dreister geworden bin und mich von der älteren *Traube'schen* Theorie emancipirt habe, den Hydrops, die Cyanose, die Leberschwellung abnehmen oder verschwinden und die Urinsecretion reichlicher werden sehen, wenn einige Flaschen eines Digitalisinfuses verbraucht waren. Ich bin zu dem Schlusse gekommen, dass man zuweilen durch die Darreichung der Digitalis die unvollständig gewordene Compensation für einige Zeit wieder herstellen kann.

Es muss als höchst zweifelhaft bezeichnet werden, ob diuretische Mittel irgend welchen Einfluss auf den Hydrops der Herzkranken ausüben. Wenn die Digitalis hier als Diureticum wirkt, so geschieht es wohl immer dadurch, dass sie die Circulationsstörung bessert und eine stärkere Füllung der Aorta und damit der Renalarterien und der Glomeruli der *Malpighi'schen* Kapseln hervorruft. Ein Mittel, welches die bei Herzkranken unterdrückte Urinsecretion vermehren soll, müsste entweder, wie die Digitalis, einen Einfluss auf die Circulation überhaupt haben; oder es müsste eine Erweiterung der arteriellen Nierengefässe hervorbringen, so dass aus der schwach gefüllten Aorta mehr Blut einströmte; oder endlich es müsste die Structur der Gefässwände in den Nieren ändern, so dass sie gleichsam gröbere Filtra würden und schneller Flüssigkeit hindurchliessen. Freilich wird man sich schwer entschliessen, so

lange die Klasse der Diuretica noch nicht um allen Credit ist, den Tartarus boraxatus, die kohlen sauren Alkalien, die Squilla unverordnet zu lassen, wenn die Urinsecretion täglich weniger, der Hydrops täglich bedeutender wird; — jedenfalls ist die Wirkung derselben auf Diurese und Hydrops der Herzkranken unverständlich und ausserordentlich gering.

Von augenscheinlich günstiger Wirkung auf den Hydrops sind dagegen die Eisenpräparate und eine an Eiweiss und anderen Proteïnsubstanzen reiche Nahrung. Wir haben bereits früher davon geredet, dass wir uns den Einfluss, welchen die Eisenpräparate auf die Constitution des Blutes factisch ausüben, und welcher in einer Vermehrung der farbigen Blutkörperchen und des Eiweisses besteht, keineswegs erklären können. Ebenso gut aber, als der Aderlass, weil er das Blut verdünnt, dem Hydrops Vorschub leistet, haben die Eisenpräparate und eine stickstoffreiche Kost, weil sie das Blutserum concentrirter machen, eine antihydro-pische Wirkung und verdienen die grösste Berücksichtigung bei der Behandlung der Klappenfehler der Mitralis sowie der Aorta.

Eine in dieser Weise instituirte, den einzelnen Phasen Rechnung tragende symptomatische Behandlung ist Vieles zu leisten im Stande, während jede Einseitigkeit schadet.

Capitel VIII.

Insufficienz der Semilunarklappen und Stenose am Ostium der Pulmonalis.

Wenn Endokarditis während des Extrauterinlebens das rechte Herz fast nie befällt, wenn Atherom der Pulmonalarterie zu den Seltenheiten gehört, so ist leicht verständlich, weshalb Klappenfehler, welche ja fast immer Residuen des einen oder des anderen dieser Prozesse sind, am Ostium der Pulmonalarterie nur in ganz vereinzeltten Fällen beobachtet werden. Die Insufficienz beruht hier auf denselben Bedingungen, auf welchen die Insufficienz der Aortenklappen zu beruhen pflegt. Die wenigen Fälle von Stenose, welche beschrieben sind, betreffen nicht einmal immer den Klappenring, sondern waren zum Theil durch ringförmige Schwielenbildung im Conus arteriosus der Pulmonalarterie entstanden.

Die Symptome der Insufficienz der Pulmonalarterienklappen scheinen vorzugsweise der excentrischen Hypertrophie des rechten Ventrikels anzugehören, wie die Symptome der Insufficienz der Aortenklappen vorzugsweise der excentrischen Hypertrophie des linken Ventrikels angehörten. Der Blutgehalt der Lungen war in den beobachteten Fällen nicht ein abnorm geringer, sondern ein abnorm grosser; Dyspnoë, haemorrhagische Infarcte, selbst Lungenschwindsucht traten im Verlaufe der Insufficienz auf. — Weniger vollständig scheint auch hier die Stenose durch consecutive Hypertrophie des rechten Herzens ausgeglichen zu werden, so dass

sich zur Stenose am Ursprung der Pulmonalis frühzeitig Zeichen von Ueberfüllung der Venen des grossen Kreislaufs, Cyanose, Hydrops etc. hinzugesellen.

Die Diagnose der Klappenfehler der Pulmonalarterie ist nur durch die physikalische Untersuchung möglich, da die functionellen Störungen, welche bei dieser Erkrankung vorkommen, eine zu mannigfache Deutung gestatten. Bei beiden Zuständen, aber ausgesprochener bei der Insufficienz, finden sich die oft besprochenen Symptome einer Vergrösserung des rechten Herzens, und bei der Stenose hört man während der Systole, bei der Insufficienz während der Diastole in der Gegend der Pulmonalarterie (also oberhalb des dritten linken Rippenknorpels) ein Aftergeräusch. Diese Aftergeräusche kommen auf dieselbe Weise zu Stande, auf welche sie unter ähnlichen Bedingungen in der Aorta entstehen; sie verbreiten sich am Deutlichsten über den rechten Ventrikel und über die linke obere Brustgegend, werden dagegen in den Carotiden nicht gehört. Bei der grossen Seltenheit der hier in Rede stehenden Klappenfehler muss man mit der Diagnose äusserst vorsichtig sein und genau feststellen, ob die in der Gegend der Pulmonalarterie gehörten Geräusche an dieser Stelle am Lautesten und nicht etwa aus der Aorta fortgepflanzt sind.

Die Behandlung der Klappenfehler an der Pulmonalis kann gleichfalls nur eine symptomatische sein, und es gelten für die Bekämpfung der gefährlichsten Erscheinungen etwa dieselben Regeln, welche wir in den letzten Capiteln aufgestellt haben.

Capitel IX.

Insufficienz der Tricuspidalis und Stenose am rechten Ostium atrio-ventriculare.

Aus theoretischen Gründen hat man früher die Insufficienz der Tricuspidalis und zwar eine sogenannte relative Insufficienz als einen sehr verbreiteten Klappenfehler angesehen. Man fand das Ostium enorm erweitert und nahm an, dass die Klappe nicht im Stande gewesen sei, dasselbe zu verschliessen. Diese relative Insufficienz gehört, wenn sie überhaupt vorkommt, zu den Seltenheiten. Während sich das Ostium erweitert, wird die Klappe breiter und länger und bleibt fast immer sufficient, um auch das erweiterte Ostium zu schliessen. Ziemlich selten sind ebenso primär und selbständig bestehende Erkrankungen, Verdickung, Verschrumpfung der Tricuspidalis; häufiger gesellen sich dieselben zu Klappenfehlern der Mitralis hinzu. *Bamberger* hält die Combination von Klappenfehlern der Mitralis und Tricuspidalis sogar für die häufigste Combination von Klappenfehlern, und auch ich habe wiederholt neben höchgradiger Stenose an der Mitralklappe eine geringe Schrumpfung der Tricuspidalis beobachtet.

Bei der Insufficienz der Tricuspidalis, um die es sich hier bei

der ausserordentlichen Seltenheit der Stenose fast allein handelt, wird das Blut während der Ventrikelsystole in die Hohlvenen zurückgeworfen. Da nun meist der rechte Ventrikel in Folge eines Klappenfehlers an der Mitralis hypertrophisch ist, so geschieht dieses Regurgitiren des Blutes in die Hohlvenen mit grosser Gewalt. Die Hohlvenen und weiter die Jugularvenen werden enorm erweitert; die Venenklappen in der Jugularis, welche bei einem normalen Lumen der Venen dem Regurgitiren eine Grenze setzen würden, werden bei dieser Erweiterung insuffizient und die Regurgitation pflanzt sich über dieselben bis zu den Halsgefässen fort. Die sichtbare und deutlich fühlbare wahre Pulsation der erweiterten Jugularvenen ist ein pathognostisches Symptom der Insuffizienz der Tricuspidalis. In einzelnen Fällen von Insuffizienz der Tricuspidalis bemerkt man auch eine deutliche Pulsation der Leber, namentlich des linken Leberlappens. Diese Erscheinung scheint theils darauf zu beruhen, dass die Pulsation der Vena cava inferior sich auf die Leber fortpflanzt, theils darauf, dass die Lebervenen selbst pulsiren. Ausserdem hört man ein deutliches systolisches Aftergeräusch am unteren Theile des Sternums, welches in Verbindung mit der Venenpulsation die Diagnose sichert. Auch hier ist es nöthig festzustellen, dass das Geräusch an dieser Stelle am Lautesten und nicht etwa aus der Aorta oder aus dem linken Ventrikel fortgeleitet sei.

Da die Insuffizienz der Tricuspidalis die hochgradigste Stauung in den Venen des grossen Kreislaufs hervorruft, so führt sie von allen Klappenfehlern am Schnellsten zu Cyanose und Hydrops*).

Capitel X.

Degenerationen des Herzfleisches. Neubildungen. Parasiten.

§. I. Anatomischer Befund. Pathogenese und Aetiologie.

1) Eine abnorme Weichheit, Erschlaffung, Mürbigkeit des Herzfleisches, wobei „dasselbe ein halb gekochtes Ansehen annimmt“ (*Rokitansky*), findet sich nicht selten in den Leichen von Kranken, welche an Typhus, Septichaemie, Puerperalfieber etc. gestorben sind. Eine wesentliche Texturveränderung lässt sich nicht nachweisen, auch muss man sich hüten ein durch Fäulniss erschlafftes Herz für ein während des Lebens erweichtes und erschlafftes zu halten. Der Grad der Verwesung, in welcher sich

*) Wenn ein Klappenfehler den anderen complicirt, so werden die Symptome des ersteren modificirt. Diese Modificationen variiren, je nachdem der complicirende Klappenfehler denselben oder einen entgegengesetzten Einfluss auf die Blutvertheilung hat, und je nachdem der eine oder andere Fehler überwiegt. Die Symptome der complicirten Klappenfehler lassen sich nach den Explicationen der vorigen Capitel leicht abstrahiren.

die übrigen Organe befinden, gibt für die Unterscheidung beider Zustände Anhalt.

2) Das Fettherz. Man muss zwei Formen desselben unterscheiden: a) die massenhafte Vermehrung des im Normalzustande auf der Oberfläche des Herzens befindlichen Fettes; b) die Fettmetamorphose der Muskelfibrillen selbst. Bei der ersten findet man auf dem Herzen, namentlich im Verlaufe der Kranzarterien, längs der Ränder des Herzens und in der Furche zwischen beiden Herzkammern eine zuweilen $\frac{1}{2}$ Zoll dicke Fettlage. Unter der Fettlage verhält sich die Muskelsubstanz entweder normal oder sie ist unter dem Druck des Fettes atrophirt und verdünnt. In manchen Fällen geschieht die Atrophie der Muskelsubstanz während der Neubildung von Fettgewebe, ohne dass die Wucherung des letzteren eine ausserordentliche wird. Die Fettwucherung hat also hier auf Kosten des Herzfleisches stattgefunden, so dass die nur normal dicke Herzwand zum Theil aus Fettgewebe besteht. Die excedirende Fettproduction auf dem Herzen findet sich neben allgemeiner Fettleibigkeit ziemlich häufig, namentlich im vorgerückten Alter bei sonst gesunden Subjecten; sie wird aber auch bei Krebskranken und anderen kachektischen Individuen, namentlich Säufnern beobachtet. — Die Fettmetamorphose der Muskelfibrillen besteht in der allmäligen Umwandlung derselben in Fettkörnchen, welche zuletzt das Sarkolemma ganz ausfüllen und dann zu grossen Fetttropfen zusammenfliessen können. Hierdurch wird das Herzfleisch verfärbt und in eine leicht zerreissliche, blassgelbe Masse verwandelt. Die Fettmetamorphose der Herzmuskeln ist bald über grössere Strecken verbreitet, bald tritt sie nur an einzelnen umschriebenen Stellen, namentlich an den Papillarmuskeln auf. Sie findet sich nicht selten als Theilerscheinung des Marasmus senilis neben Arcus senilis, ausgebreiteter Degeneration der Arterienwände etc., oder bei den marantischen Zuständen, welche sich bei Krebskranken, bei Kranken mit Morbus Brightii etc. entwickeln. Aber auch Verknöcherungen der Kranzarterien, Compression durch perikardiale Exsudate, selbst durch die oben erwähnte Fettwucherung auf dem Herzen, führen zur fettigen Degeneration des Herzfleisches. Endlich erinnern wir an die wiederholt erwähnte fettige Degeneration hypertrophirter Herzabschnitte bei Klappenfehlern, beim Lungenemphysem etc. Die Entstehung dieser letzteren Form ist ziemlich dunkel und fast ohne Analogieen, während die fettige Degeneration der Herzmuskeln in Folge schlechter Ernährung, durch Druck etc. zahlreiche Analogieen in der Fettmetamorphose anderer Organe findet, deren Ernährung leidet.

3) Die amyloide Degeneration des Herzfleisches kommt nach *Rokitansky* besonders im hypertrophirten rechten Herzen vor, bedingt ein speckartiges Ansehen der Durchschnittsfläche und grosse Rigidität der Herzwand. Hier wird der Sarkolemmaschlauch mit matt glänzenden Klümpchen gefüllt, welche die

eigenthümliche Reaction der amyloiden Entartung zeigen, dass sie beim Zusatz von verdünnter Jodlösung und verdünnter Schwefelsäure sich bläulich färben.

4) Krebs ist im Herzen äusserst selten, kommt nur bei ausgebreiteter Krebsproduction im Körper vor oder pflanzt sich vom Mediastinum oder vom Perikardium auf das Herz fort. Er bildet circumscripte Tumoren, meist von der Structur des Markschwammes oder des melanotischen Krebses, welche nach Aussen oder Innen hervorragend und selbst in die Höhle des Herzens hineinwuchern. In anderen Fällen, namentlich da, wo sich Krebsbildungen von umgebenden Organen auf das Herz fortpflanzen, gehen ausgedehnte Strecken des Herzfleisches in einer Krebsmetamorphose unter. („Infiltrirter Herzkrebs“ siehe infiltrirter Lungenkrebs.)

5) Tuberkel kommen fast niemals im Herzfleische vor. Gelbe käsige Massen, welche man hier und da in dem Herzfleisch eingebettet findet, dürfen nicht als Tuberkel angesehen werden und werden bei der Besprechung der Perikarditis ihre Erledigung finden.

6) Von parasitischen Thieren hat man den *Cysticercus* neben massenhaftem Auftreten von *Cysticerken* in anderen Muskeln, sowie *Echinococken* im Herzfleische beobachtet.

§. 2. Symptome und Verlauf.

Die Erschlaffung des Herzfleisches nach Typhus, exanthematischen Krankheiten etc. setzt natürlich die Arbeitskraft des Herzens herab und zwar um so mehr, als sie leicht zu Dilatation des Herzens Veranlassung gibt. Nur in diesem letzteren Falle wird man sie mit einiger Gewissheit erkennen können. Findet man nach einer überstandenen erschöpfenden Krankheit den Herzstoss auffallend schwach, während die Herzdämpfung vergrössert ist, so darf man auch den kleinen Puls, die hydropischen Erscheinungen, die spontanen Gerinnungen in den Schenkelvenen etc. wenigstens zum Theil von der Structurveränderung, welche das Herzfleisch erlitten hat, herleiten*). Kann man nicht nachweisen, dass das Herz dilatirt ist, so muss es zweifelhaft bleiben, ob die verlangsamte Circulation und die geringe Füllung der Arterien von der allgemeinen Erschöpfung oder der Erschlaffung des Herzens herrühre.

Die Fettwucherung auf dem Herzen spielt bei den Laien eine grosse Rolle zur Erklärung von Kurzathmigkeit und von anderen Beschwerden dickbäuchiger, fatter Leute. So lange die Fettanhäufung auf dem Herzen nicht zu Atrophie der Muskelsubstanz führt, scheint sie gar keine functionellen Störungen zu

*) Cyanose entwickelt sich bei diesen Zuständen selten, da die Blutmasse verringert und das Blut auffallend dünn ist, und selbst wenn es die Venen und Capillaren stärker erfüllt, nicht zu bläulicher Färbung führt.

verursachen. Geschieht dies, so wird das Herz in der Regel dilatirt, und es treten die Erscheinungen auf, welche wir früher für die Dilatation und die excentrische Atrophie des Herzens beschrieben haben.

Die fettige Degeneration des Herzfleisches setzt wie die Erschlaffung desselben die Arbeitskraft des Herzens herab und gibt ausserdem in zahlreichen Fällen zu Dilatation desselben Veranlassung. Bei ausgebreiteter fettiger Entartung kommt es zu den wiederholt geschilderten Anomalieen der Circulation und der Blutvertheilung. Man beobachtet Schwäche des Herzstosses, einen kleinen, zuweilen auffallend verlangsamten, häufiger einen unregelmässigen und aussetzenden Puls, in manchen Fällen, wegen der verminderten Zufuhr von arteriellem Blute zum Gehirn, Neigung zu Ohnmachten, vor Allem aber, wenn nicht gleichzeitig die Blutmasse beträchtlich vermindert ist, Cyanose und Hydrops. — Es ist freilich oft schwer zu entscheiden, welchen Antheil die Fettentartung, welchen die gleichzeitig vorhandene Dilatation an dem Symptomencomplex, namentlich an der Cyanose und dem Hydrops haben. Die Schwierigkeit der Deutung wird noch grösser, wenn neben der fettigen Entartung und neben der Dilatation schwielige Verdickungen des Epikardiums, perikardiale Exsudate oder andere Complicationen, welche gleichfalls die Triebkraft des Herzens schwächen, vorhanden sind. Wir haben uns über diese Verhältnisse, sowie über die Zeichen, aus welchen man erkennen kann, dass eine echte Hypertrophie des Herzens durch fettige Degeneration der Muskelfibrillen sich in eine unechte umgewandelt hat, früher wiederholt und ausführlich ausgesprochen. — Unter den Möglichkeiten, welche eine Insufficienz der Mitral- oder Tricuspidalklappe hervorgerufen haben können, ist auch die fettige Degeneration der Papillarmuskeln in Betracht zu ziehen. — Von der Ruptur des Herzens in Folge von fettiger Degeneration des Herzfleisches werden wir im nächsten Capitel sprechen.

Für die amyloide Degeneration des Herzfleisches gibt selbst der oft leichte Nachweis einer amyloiden Degeneration der Leber, Milz und Nieren keinen einigermaßen sicheren Anhalt, und man wird kaum je über eine vage Vermuthung hinauskommen.

Krebse, Tuberkel, Parasiten des Herzfleisches beeinträchtigen gleichfalls die Function des Herzens, aber man muss auch diese Krankheiten zu denen rechnen, welche sich fast immer der Diagnose entziehen.

§. 3. Therapie.

Ist in Folge von Erschöpfung durch acute Krankheitsprozesse das Herz erschlafft, so fordert dieser Zustand die oft erwähnten Mittel, um die Ernährung zu bessern; daneben schwache Reizmittel, namentlich Wein etc.

Kranke, bei welchen eine allgemeine Fettentwicklung durch

üppige Lebensweise hervorgerufen ist, und bei welchen der Verdacht vorliegt, dass auch am Herzen Fett angehäuft ist, schicke man nach Karlsbad, Marienbad etc. Das Factum, dass während dieser Curen das Fett schwindet und dass die Rösche der Curgäste zu weit werden, steht fest, ohne dass eine physiologische Erklärung dieser Wirkung sich über das Niveau einer schwachen Hypothese erhöhe.

Bei der Fettentartung des Herzens werden wir uns auf eine symptomatische Behandlung und da, wo dieselbe Theilerscheinung eines allgemeinen Marasmus ist, auf roborirende Diät und entsprechende arzneiliche Verordnung zu beschränken haben; vielleicht dass es hierdurch gelingt, den Fortschritten des Uebels Einhalt zu thun, wenn dasselbe auch nicht völlig zu beseitigen ist.

Von einer Behandlung der amyloiden Degeneration, der Krebse, Tuberkel und Parasiten im Herzfleisch dürfen wir nicht reden, zumal da diese Krankheitszustände so gut als niemals sicher erkannt werden.

Capitel XI.

Ruptur des Herzens.

Wir sehen von den traumatischen Continuitätsstörungen des Herzens ab und reden nur von den sogenannten spontanen Rupturen. Niemals zerreißt ein gesundes Herz, trotz der grössten Anstrengungen; bei erkrankten Herzen tragen diese allerdings zum Zustandekommen der Ruptur bei. Die häufigste Ursache der spontanen Herzruptur ist die fettige Degeneration, seltener die Myokarditis, der Herzabscess, das acute und chronische Herzaneurysma. Da alle diese Erkrankungen vorzugsweise im linken Herzen vorkommen, so betrifft auch die Ruptur fast immer das linke Herz. Man findet bei der Obduction den Herzbeutel strotzend mit Blut gefüllt, und wenn Fettentartung die Ruptur veranlasste, zeigt sich ein unregelmässiger, aber nach Aussen glattwandiger Riss von verschiedener Länge, während in der Tiefe das Herzfleisch aufgewühlt und zermalmt erscheint. Zuweilen ist der Riss in seiner ganzen Tiefe mit Coagulis gefüllt, zuweilen finden sich mehrere Risse.

In den meisten Fällen erfolgt der Tod plötzlich, nachdem das Herz bald während einer verstärkten Thätigkeit, bald ohne bekannte Veranlassung zerrissen ist, unter den Erscheinungen einer inneren Verblutung; doch scheint auch der Druck des extravasirten Blutes auf das Herz zum schnellen Tode beizutragen. Nur in seltenen Fällen gehen der Ruptur kurze Zeit heftige Schmerzen unter dem Brustbein, die nach der linken Schulter und dem linken Arme ausstrahlen, voraus. Ebenso selten überleben die Kranken die Ruptur des Herzens noch einige Stunden; dies scheint in den Fällen zu geschehen, in welchen die Extravasation anfangs in einem Durch-

sickern durch die morsche, zerwühlte Herzwand besteht, bis sich später der Riss vergrößert. Hier treten die Erscheinungen einer langsameren Verblutung auf, und man kann zuweilen den Erguss von Blut in das Perikardium physikalisch nachweisen.

Capitel XII.

Fibrinniederschläge im Herzen.

Man obducirt nur selten Leichen, bei welchen sich nicht Gerinnsel von Fibrin im Herzen, namentlich im rechten Herzen finden. Bald sind sie gelb und bestehen nur aus Fibrin, das sich vom Cruor geschieden hat, bald schliessen sie rothe Blutkörperchen ein und erscheinen gefärbt. Sie zeigen verschiedene Dichtigkeit, sind meist zwischen den Trabekeln eingefilzt, aber leicht vom Endokardium zu trennen. — In den Leichen von Kranken, welche an Pneumonien oder anderen Krankheiten, in welchen der Fibringehalt des Blutes vermehrt ist, gestorben sind, finden sich diese Coagula besonders reichlich, und entfernt man sie aus dem Herzen, so folgen lange Gerinnsel, welche sich in die Arterien erstrecken. Diese Fibringesinnsel, falsche Herzpolypen, sind nach dem Tode oder während der Agonie entstanden. Je langsamer die letztere war, je länger gleichsam das Blut vom Herzen gepeitscht wurde, ohne fortgetrieben zu werden, um so vollständiger pflegt das Fibrin vom Cruor geschieden, um so entfärbter pflegen die Coagula zu sein, um so inniger zwischen den Trabekeln eingefilzt.

In anderen Fällen scheinen die Fibrincoagula längere Zeit vor dem Tode zu Stande gekommen zu sein. Das Fibrin hat die Elasticität und den Glanz des frischen Fibrins verloren, ist derber, trockener, gelber. Die Coagula adhären fester am Endokardium, und zuweilen beobachtet man in ihrem Inneren Zerfall zu einem eiterigen gelblichen oder braunrothen Brei oder zu einer gelben käsigem Masse. Es handelt sich hier nicht um Eiterbildung, sondern um einen Detritus, bei welchem die farblosen Blutkörperchen nicht für Eiterkörperchen gehalten werden dürfen.

Endlich beobachtet man im Herzen zuweilen Fibrinniederschläge unter der Form rundlicher, keulenförmiger Massen von Hirsekorn- bis Nussgrösse, *Laennec's Végétations globuleuses*. Untersucht man ihre Anheftung genauer, so zeigt sich, dass die kugeligen Vegetationen sich mit zahlreichen Wurzeln in die Tiefe erstrecken und hier im Netzwerk der Trabekeln eingefilzt sind. Hier ist der erste Ursprung der Vegetation zu suchen; die kolbige Form ist durch spätere Niederschläge auf jene ersten Gerinnungen zu Stande gekommen. In ihrem Inneren findet sich gleichfalls zuweilen die oben erwähnte Schmelzung, so dass sie zuletzt dünnwandige Säcke mit eiterartigem Inhalt darstellen. — Die Fi-

brinniederschläge, welche sich an rauh gewordenen Stellen des Endokardiums bei der Endokarditis, bei Klappenfehlern, bei dem acuten und chronischen Herzaneurysma bilden, haben wir früher besprochen.

Die längere Zeit vor dem Tode entstehenden Coagulationen haben ihren Grund vorzugsweise in unkräftigen Herzcontractionen. Sie finden sich daher theils bei marantischen Subjecten, theils bei Kranken mit Degenerationen des Herzfleisches. Die Bildungsstätten derselben sind fast immer die flachen Divertikel zwischen den Trabekeln, welche sich bei Erschlaffung und Degeneration des Herzens leicht dilatiren, so dass bei unvollkommenen Contractionen das Blut in ihnen stockt und gerinnt. — In den seltensten Fällen bildet wohl ein Embolus den Kern eines Fbringerinnsels.

Wenn sich während der Agonie Gerinnungen in dem Herzen bilden, so können sie allerdings ein Circulationshinderniss abgeben, aber es ist nicht möglich zu erkennen, welchen Antheil an der Schwäche der Circulation die beginnende Paralyse des Herzens, welchen Antheil die etwaigen Verengerungen der Herzostien durch Fbrincoagula haben. Selbst wenn Aftergeräusche am Herzen durch jene Coagula entstehen sollten, sind diese nicht von den durch unvollständige und unregelmässige Herzcontractionen erzeugten Aftergeräuschen zu unterscheiden. — Die Symptome, welche durch die Bildung von Fbringerinnungen im Herzen längere Zeit vor dem Tode entstehen, haben wir früher (Seite 180) bereits besprochen.

Capitel XIII.

Angeborene Herzanomalieen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die meisten angeborenen Herzfehler beruhen entweder auf einer Bildungshemmung (das Herz verharrt in einem Zustande, welcher während des Foetallebens der normale war), oder sie sind Folge foetaler Endokarditis und Myokarditis. Die Ursachen der Bildungshemmungen, sowie die foetalen Entzündungen sind uns unbekannt. Zu den in der ersteren Weise entstehenden angeborenen Herzfehlern gehört vor allen die unvollständige Bildung der Septa, zu den durch Endo- und Myokarditis entstehenden die schwierigen Stricturen im Herzen, sowie die angeborene Insufficienz und Stenose der Klappen. Diese finden sich, wie früher erwähnt, vorzüglich im rechten Herzen, welches nach der Geburt sehr selten an Myo- und Endokarditis erkrankt.

Ganz ähnlich verhält es sich mit den angeborenen Anomalieen der Lage des Herzens. Zuweilen sind sie gleichfalls als Hemmungsbildungen anzusehen, indem die Rippen, das Brustbein und die Clavicula mangelhaft entwickelt sind, so dass das Herz in grösserem oder kleinerem Umfange nur von Weichtheilen bedeckt wird. In

anderen Fällen hängen sie von Entzündungen während des Foetal-lebens ab, bei welchen sich Adhäsionen mit den benachbarten Organen bildeten.

Ganz dunkel ist die Pathogenese der Dextrokardie, bei welcher das Herz in der rechten Thoraxhälfte und gleichzeitig meist die Leber im linken, die Milz im rechten Hypochondrium lagert etc.

§. 2. Anatomischer Befund.

Angeborene Herzfehler, bei welchen das Leben nicht bestehen kann, bei welchen vielmehr die Kinder stets unmittelbar oder sehr bald nach der Geburt sterben, gehören nicht in den Bereich der speciellen Pathologie und Therapie, sondern in den der pathologischen Anatomie. Hierher sind zu rechnen das gänzliche Fehlen des Herzens oder einzelner Herzhöhlen. Bei den Anomalieen, bei welchen das Leben wenigstens eine Zeitlang möglich ist, finden wir meist alle Abschnitte des Herzens vorgebildet, wenn auch einzelne nur rudimentär entwickelt sind. In der Mehrzahl der Fälle ist die Aorta oder die Pulmonalarterie verkümmert oder gar nicht ausgebildet. Betrifft dieser Defect die Pulmonalis, so strömt das Blut aus dem rechten Herzen direct in das linke ein, da mit dieser Verkümmern constant eine unvollständige Bildung der Septa complicirt ist. Die Aorta versorgt durch die erweiterten Bronchialarterien oder durch den Ductus Botalli, in welchem sich eine dem foetalen entgegengesetzte Strömung bildet, gleichzeitig die Lungen mit Blut. — Ist die Aorta unmittelbar über der Einmündungsstelle des Ductus Botalli verengt oder verschlossen, so versorgt sie nur den Kopf und die oberen Extremitäten mit Blut, während die Pulmonalarterie durch den Ductus Botalli der unteren Hälfte des Körpers Blut zuführt. Ist die Aorta an ihrem Ursprung verschlossen, so strömt das dem linken Herzen zugeführte Blut durch die auch hier offenen Septa in das rechte Herz über, und die Pulmonalarterie versorgt den ganzen grossen Kreislauf mit Blut. — Ist das Septum der Ventrikel sehr unvollständig gebildet, so kann es den Anschein haben, als ob die Aorta oder Pulmonalis aus beiden Ventrikeln entspränge; steht das Septum zu weit nach Rechts oder Links, so wird der linke oder rechte Ventrikel zu gross, und beide Arterienstämme entspringen aus dem vergrösserten Ventrikel, während der verkümmerte Ventrikel seinen Inhalt durch das offene Septum in den anderen treiben muss. — In ganz seltenen Fällen hat man die Aorta aus dem rechten, die Pulmonalarterie aus dem linken Ventrikel entspringen sehen, oder Abweichungen der in das Herz einmündenden Venen beobachtet. Anomalieen, auf welche näher einzugehen zu weit führen würde.

Die durch foetale Endo- und Myokarditis hervorgerufene Insufficienz und Stenose der Ostien und schwielige Stricturen des

Herzens selbst unterscheiden sich eben nur durch ihren Sitz im rechten Herzen von den nach der Geburt acquirirten. Die Klappenfehler finden sich häufiger an den Klappen der Pulmonalis als an der Tricuspidalis. Auch bei diesen Anomalieen werden die Septa nicht geschlossen, so dass ein Ueberströmen des Blutes aus der einen Herzhälfte in die andere zu Stande kommt.

Von weit geringerer Bedeutung, ja wohl ohne allen wesentlichen Einfluss auf die Circulation sind grössere oder geringere Defecte in den Septis, welche nicht Complicationen und Folgezustände der bisher besprochenen Anomalieen darstellen, sondern für sich allein bestehen und als eine durch unbekannte Ursachen hervorgerufene Hemmungsbildung anzusehen sind; namentlich am Foramen ovale findet man bei Leichen sehr häufig spaltartige Oeffnungen oder selbst grössere Lücken, ohne dass diese Anomalieen während des Lebens irgend welche Symptome hervorgerufen hätten. Aber auch am Septum der Ventrikel, namentlich an der auch bei Gesunden äusserst dünnen Stelle am oberen Ende, finden sich nicht selten grössere oder kleinere Defecte, welche keinerlei Symptome hervorriefen.

Bei höheren Graden von Ektopie, bei welchen der grösste Theil der Brust- und Bauchdecken fehlt, oder das Herz im Bauch oder am Halse liegt, ist ein Fortbestehen des Lebens unmöglich. Dagegen gibt es Leute, welche mit kleineren Defecten im knöchernen Thorax, einer Spalte im Sternum etc. selbst ein höheres Alter erreichen. Die Haut verschliesst hier den Defect und die Kranken haben wenig Beschwerden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Machen wir uns auch hier den Einfluss klar, welchen die angeborenen Herzanomalieen auf die Circulation und die Blutvertheilung haben müssen, und halten wir uns zunächst an die häufigsten und wichtigsten Anomalieen, diejenigen, bei welchen die Aorta oder Pulmonalarterie mit ihrem Ventrikel verkümmert ist, so dass das Blut durch die nicht geschlossenen Scheidewände in den anderen Ventrikel überströmt und durch den nicht verkümmerten Arterienstamm allein dem Körper zugeführt wird, so stellen sich folgende Störungen der Circulation und Blutvertheilung als nothwendig heraus:

Es wird zunächst die Circulation enorm verlangsamt, und in Folge dessen das Blut, welches lange im Körper verweilt, selten zur Lunge zurückkehrt, mit Kohlensäure überladen, so dass es einen hohen Grad von Venosität annimmt. Die Schnelligkeit der Circulation hängt *ceteris paribus* von der Menge des Blutes ab, welche bei jeder Systole in Bewegung gesetzt wird. Fehlt die Aorta, fehlt die Pulmonalarterie, ist nur eine Abflussöffnung am Herzen vorhanden, so muss trotz der Hypertrophie des betreffenden Ventrikels die Menge des in Bewegung gesetzten Blutes eine

viel zu geringe sein. Die hieraus resultirende Verlangsamung der Circulation erklärt hinreichend eine Reihe von Erscheinungen, welche wir bei angeborenen Herzfehlern finden: die Schläffheit oder Trägheit, die geistige Apathie und die niedergeschlagene Stimmung, vor Allem die geringe Wärmeentwicklung.

Soll aber ferner der linke oder rechte Ventrikel allein die Arterien des grossen und kleinen Kreislaufs mit Blut versorgen, so ergibt sich leicht, dass die Füllung der Arterien eine ausserordentlich geringe werden, und dass die geringe Füllung der Arterien hier wie überall eine Ueberfüllung der Venen, und zwar eine sehr hochgradige, hervorrufen muss. Dem entsprechend finden wir neben einem kleinen Pulse grosse Kurzathmigkeit, vor Allem das Symptom, welches wir wiederholt als charakteristisch für die Ueberfüllung der Venen und Capillaren bezeichnet haben, — die Cyanose. Wenn aber auch die Cyanose hier wie überall durch Stauung des Blutes in den Venen und Capillaren zu Stande kommt, so muss der hohe Grad derselben noch einen anderen Grund haben, und dieser ist in der abnorm dunklen Beschaffenheit des Blutes zu suchen. Diese dunkle Beschaffenheit allein reicht nicht aus, um Cyanose hervorzurufen (dafür spricht unter anderen ein von *Breschet* erzählter Fall, in welchem der linke Arm keine abnorme Färbung zeigte, obgleich er nur venöses Blut erhielt, da die linke Subclavia aus der Pulmonalarterie entsprang); ebenso wenig lässt sich in Abrede stellen, dass bei vorhandener Stauung in den Venen der Grad der Cyanose von der helleren oder dunkleren Beschaffenheit des Blutes abhängt: Leute mit sehr dünnem Blute zeigen niemals hohe Grade von Cyanose. — Die dunklere Beschaffenheit des Blutes bei angeborenen Herzfehlern kann in den Fällen, in welchen die Pulmonalarterie verkümmert ist, leicht durch die Beimischung von venösem Blute zum Arterienblute erklärt werden; im umgekehrten Falle, in welchem arterielles Blut dem venösen beigemischt wird, kann der Grund für die dunkle Blutbeschaffenheit nicht in der Vermischung des Blutes, sondern nur in der excessiven Verlangsamung der Circulation gesucht werden*).

Einen ganz ähnlichen Effect, wie die Verkümmern der Arterienstämme, haben, zumal da auch hier die Septa offen bleiben, die schwierigen Stricturen im Conus arteriosus des rechten Herzens und die angeborenen, meist sehr beträchtlichen Klappenfehler der Pulmonalarterie.

Die oft tiefblaue Färbung der Haut, namentlich im Gesicht, auf den Wangen, den Lippen, an den Fingern und Zehen ist das

*) Dass die bedeutende Cyanose der Kranken mit angeborenen Herzfehlern einen besonderen Grund hat, ergibt sich auch aus dem Umstand, dass Kranke mit angeborener Cyanose weit später hydropisch werden als Kranke mit acquirirter Cyanose. Hinge die Cyanose nur von der Stauung ab, so würde dies nicht der Fall sein.

hervorstechendste Symptom angeborener Herzfehler. Die Anhäufung des venösen Blutes an diesen Stellen führt aber auch zu Anschwellungen der cyanotischen Theile, die, wie *Förster* durch genaue Untersuchungen nachgewiesen hat, auf einer serösen Infiltration, massigen Verdickung und Hypertrophie beruhen: die Nase wird kolbig vergrössert, die blauen Lippen angeschwollen, die Endphalangen der Finger und Zehen sind oft so stark verdickt, dass sie wie Kolben von Trommelschlägeln erscheinen, die Nägel sind breit und gebogen.

Die meisten Kranken haben einen schwächtigen Körperbau, lange Glieder, zeigen grosse Neigung zu abundanten Blutungen, frieren leicht, sind lässig, träge, verdriesslich. Namentlich häufig beobachtet man mangelhafte Ausbildung der Genitalien und schwachen Geschlechtstrieb. Die Kranken werden von Anfällen von Herzklopfen, heftiger Beklemmung, Ohnmacht heimgesucht und erreichen nur selten das 40. oder 50. Lebensjahr. Fast immer gehen sie frühzeitig an intercurrenten Krankheiten, gegen welche sie eine geringe Widerstandsfähigkeit haben, oder auch an Lungenoedem, Hydrops etc. zu Grunde.

Auffallend ist es, dass die Erscheinungen der Cyanose und die geschilderten Functionsstörungen sich zuweilen erst später, namentlich zur Zeit der Pubertät entwickeln. Es ist möglich, dass auch hier eine Zeit lang die Compensation der angeborenen Herzfehler durch consecutive Hypertrophie gelingt, oder aber dass die Insufficienz des Herzens sich erst dann herausstellt, wenn mit der Entwicklung und dem Wachsthum des Körpers die Blutmenge sich vermehrt, ohne dass das kranke Herz mit dieser Entwicklung Schritt hält. Die physikalische Untersuchung ist wenig für die Diagnose zu verwerthen, da die Anomalieen zu mannigfach von einander abweichen. Meist ist der Herzimpuls verstärkt und verbreitet, die Herzdämpfung vergrössert, man fühlt *Frémissement cataire* und hört schwer zu deutende Aftergeräusche. In anderen Fällen mögen auch reine Herztöne beobachtet werden.

Wenn man früher auch einfache Defecte in den Septis als Ursachen der angegebenen Cyanose angeführt hat, so war dies eine falsche Behauptung. Diese Defecte allein führen niemals zur Cyanose etc., sondern sind durchaus unschuldige Anomalieen, welche während des Lebens keine Symptome machen.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der angeborenen Herzanomalieen kann selbstverständlich nur eine symptomatische sein und muss sich auf eine Bekämpfung der gefahrdrohendsten Erscheinungen beschränken. Es gelten hier dieselben Regeln, welche wir für die Behandlung des Hydrops, des Lungenoedems etc., zu welchen acquirirte Herzleiden führen, gegeben haben.

Capitel XIV.

Neurosen des Herzens.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Energie der Herzcontractionen, so wie die Zahl derselben, wird bei ganz gesunden Menschen durch eine Reihe von Einflüssen verändert. Es ist anzunehmen, dass die Verstärkung und Beschleunigung der Herzaction, zu welcher Aufregungen, Anstrengungen, der Genuss von Spirituosen etc. führen, nicht auf materiellen Veränderungen der Herzmusculatur, sondern auf einer abnormen Innervation beruhen. Die auf diese Weise entstehenden Abweichungen der normalen Herzthätigkeit pflegt man nicht als Neurosen des Herzens zu bezeichnen, sondern nur diejenigen Formen perverser Function oder abnormer Empfindungen des Herzens, welche, ohne von materiellen Veränderungen abzuhängen, ganz ohne nachweisbare Veranlassungen oder bei solchen Gelegenheiten entstehen, welche bei den meisten Menschen keine wesentlichen Veränderungen der Herzthätigkeit herbeiführen.

Es handelt sich hier um das sogenannte nervöse Herzklopfen und um den als Angina pectoris beschriebenen Symptomencomplex. Der Verlauf beider Zustände, namentlich die Paroxysmen und freien Intervalle, welche man bei ihnen beobachtet, geben ein gewisses Recht, sie den Motilitäts- und Sensibilitäts-Neurosen zuzurechnen; indessen muss es gewagt erscheinen, sie bestimmten Kategorien der Neurosen unterzuordnen, so lange uns der Einfluss der verschiedenen Herznerven auf die Function des Herzens so wenig bekannt ist als jetzt. Zu dem Herzen gelangen Fasern des Vagus, des Sympathicus und zu diesen kommen dem Herzfleisch eigene Ganglien. Trennt man das Herz vom Vagus und Sympathicus ab, schneidet man es aus dem Körper heraus, so fährt dasselbe noch eine Zeit lang fort sich rhythmisch zu contrahiren; und selbst wenn diese Contractionen aufgehört haben, fangen sie von Neuem an, sobald man arterielles Blut in die Kranzarterien spritzt oder dem ausgeschnittenen Herzen Sauerstoff zuführt. Das Zustandekommen der rhythmischen Contractionen hängt somit nicht von dem Einfluss des Vagus oder Sympathicus ab, sondern scheint allein durch die Herzganglien vermittelt zu werden, obgleich auch dies bezweifelt wird. Von dem Einfluss des Vagus auf die Herzcontractionen wissen wir, dass Reizung dieses Nerven die Herzthätigkeit verlangsamt, Durchschneidung desselben sie beschleunigt, so dass man den Vagus als den Moderator der Herzaction ansieht. Von dem Einfluss des Sympathicus auf die Herzthätigkeit wissen wir Wenig und nichts Sicheres.

Es muss hiernach gewagt erscheinen, das nervöse Herzklopfen den Hyperkinesen, denjenigen Zuständen zuzuzählen, welche auf einer gesteigerten Erregung der motorischen Nerven beruhen, wie dies von *Romberg* und neuerdings von *Bamberger* geschehen ist. Die Herzpalpitationen können ebenso gut von einer verminderten Energie des Vagus, als von einer erhöhten Erregung der Herzganglien oder des Sympathicus abhängen. Hierzu kommt aber, dass das nervöse Herzklopfen in vielen Fällen gar nicht eine verstärkte Thätigkeit des Herzens erkennen lässt, sondern von den Kranken nur subjectiv empfunden wird. Diese Fälle würden, wenn man einmal schematisiren will, weit eher den Hyperaesthesien zuzuzählen und als eine gesteigerte Erregung der sensibeln Nerven des Herzens anzusehen sein. *)

Die Angina pectoris bezeichnet *Romberg* als Hyperaesthesia des Plexus cardiacus, *Bamberger* als Hyperkinese mit Hyperaesthesia. Man nimmt als den Ausgang der Schmerzparoxysmen den Plexus cardiacus an, aber auch dies muss als hypothetisch bezeichnet werden; jedenfalls verbreitet sich der Schmerz, der dieser „Neuralgia cardiaca“ zukommt, mit grosser Intensität längs des Brachialplexus.

So unbekannt uns die Pathogenese der Herzneurosen ist, so lässt sich Manches für die Aetiologie beibringen. — Nervöses Herzklopfen beobachtet man vorzugsweise bei anaemischen Subjecten und es gehört zu den constantesten Erscheinungen der Chlorose. Nächstdem beobachten wir es am Häufigsten bei Anomalieen in der Sexualsphäre, nicht nur bei Frauen, wo es unter den Symptomen der Hysterie eine grosse Rolle spielt, sondern auch bei Männern, welche stark in Venere debauchirt haben, vor Allem bei Onanisten. Auch bei Hypochondristen werden nicht selten Anfälle von nervösem Herzklopfen beobachtet. Als ein sehr schlagendes Beispiel für dieses hypochondrische Herzklopfen führt *Romberg Peter Frank* an, welcher, während er die Lehre der Herzkrankheiten bearbeitete, an einem Aneurysma zu leiden glaubte. Sehr häufig beobachtet man nervöses Herzklopfen bei raschem Wachsen zur Zeit der Pubertät. Endlich leiden Menschen an demselben, bei welchen sich anderweitige Anomalieen oder bestimmte aetiologische Momente nicht nachweisen lassen. —

Die Angina pectoris wird fast ausschliesslich bei Personen beobachtet, welche an organischen Herzfehlern leiden. Man findet bald Klappenfehler, bald Hypertrophieen, bald Degenerationen des

*) Mit demselben Rechte könnte man jede Ohnmacht als eine Akinese des Herzens bezeichnen. Wird ein Kranker unter psychischen oder anderen Einflüssen ohnmächtig, so beginnt die Scene wohl immer mit Schwachwerden der Herzaction, Kleinwerden des Pulses, Erbleichen der Hautdecken, und nun erst tritt in Folge der beschränkten Zufuhr von arteriellem Blute zum Gehirn Verlust des Bewusstseins etc. auf. Ganz ähnlich verhält sich die Sache bei zu lange fortgesetzten Aether- und Chloroforminhalationen.

Herzens, bald Aneurysmen der Aorta, vor Allem aber Verknöcherung der Kranzarterien bei der Section der meisten Kranken, welche an Angina pectoris gelitten haben. Nichtsdestoweniger darf man die Angina pectoris nicht als eigentliches Symptom jener anatomischen Veränderungen ansehen, denn keiner derselben gehört sie constant an, und bei den verschiedenartigsten Structurveränderungen des Herzens tritt sie unter ganz gleichem Bilde auf; immer macht sie Paroxysmen und freie Intervalle, so dass man in der That genöthigt ist, sie als ein Nervenleiden des Herzens anzusehen, zu welchem nur organische Herzkrankheiten vorzugsweise disponiren. In einzelnen Fällen tritt die Angina pectoris auch ohne organische Erkrankungen des Herzens auf, namentlich im vorgerückten Alter, bei fettleibigen Personen; bei Männern häufiger als bei Weibern.

§. 2. Symptome und Verlauf.

Die Anfälle des nervösen Herzklopfens zeichnen sich aus durch beschleunigte und zuweilen unrhythmische Herzbewegungen, gewöhnlich verbunden mit dem Gefühl von Angst und Dyspnoë. Der Herzstoss ist meist kurz und hüpfend, in manchen Fällen nicht fühlbar verstärkt, in anderen dagegen wird die aufgelegte Hand kräftig erschüttert. Auch in dem letzteren Falle ist die subjective Empfindung des Herzklopfens bei dem Kranken stärker, als es die objective Untersuchung des Herzstosses erwarten lässt. Der Puls in den Arterien und das Ansehen des Kranken ist verschieden: bald ist der Puls voll, das Gesicht geröthet, bald ist der Puls klein, aussetzend, das Gesicht blass, so dass es scheint, als ob die Herzcontractionen ohne Energie erfolgten, oder als ob sie zu kurze Zeit dauerten, um die Arterien hinreichend zu füllen. Die Dauer eines solchen Anfalls ist verschieden, beträgt bald wenige Minuten, bald eine Stunde und mehr. Nicht selten gesellen sich anderweitige Anomalieen im Nervensystem hinzu: Schwindel, Ohrensausen, Zittern etc. Der Anfall lässt plötzlich oder allmähig nach und nun kehrt die Herzaction zu ihrer Norm zurück und es kann Wochen und Monate dauern, ehe ein neuer Anfall eintritt, während sich in anderen Fällen die Paroxysmen schneller wiederholen. Die freien Intermissionen, das Auftreten der Paroxysmen ohne bekannte Veranlassung, namentlich unter Umständen, unter welchen man sonst eine vermehrte Herzaction nicht beobachtet, die Combination mit anderen nervösen Attaquen, vor Allem die physikalische Untersuchung schützen vor Verwechselung, doch ist die Unterscheidung nicht immer leicht. Sind die Ursachen, welche dem nervösen Herzklopfen zu Grunde liegen, durchsichtig und der Behandlung zugänglich, so verschwindet das Leiden nach längerer oder kürzerer Zeit vollständig. Dies gilt vor Allem von dem nervösen Herzklopfen bleichsüchtiger Mädchen, hysterischer Frauen mit heilbarem Uterinleiden und selbst von dem nach Excessen in Venere

auf tretenden Herzklopfen. In anderen Fällen ist das Uebel sehr hartnäckig und dauert durch das ganze Leben.

Die physikalische Untersuchung ergibt ausser den Anfällen keine Anomalieen, während der Anfälle dagegen hört man häufig abnorme Geräusche, welche auch hier abnormen Spannungen der Klappen und Arterienwände ihren Ursprung verdanken.

Bei der Angina pectoris befällt die Kranken plötzlich ein zusammenschnürender Schmerz unter dem Brustbein, welcher fast immer nach dem linken Arme, selten nach dem rechten ausstrahlt, verbunden mit quälendem Angstgefühl und der Empfindung, als erlösche das Leben. Die Kranken glauben nicht athmen zu können, aber nöthigt man sie dazu, so gelingt es ihnen, tief zu inspiriren; sie wagen nicht zu sprechen, sondern stöhnen und ächzen; sie bleiben stehen, wenn sie der Anfall während des Gehens überrascht, und suchen eine Stütze oder stemmen auch wohl die Brust an, die Hände werden kühl, das Gesicht blass, die Züge verändert. Nach einigen Minuten oder nach $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde lässt der Anfall fast immer mit Aufstossen von Gasen allmählig nach. — Die Anfälle wiederholen sich anfangs seltener, später können sie so häufig werden, dass sie den Kranken fast täglich befallen. Unter den Schädlichkeiten, welche sie hervorrufen, scheinen Gemüthsbewegungen am Häufigsten beobachtet zu werden; seltener körperliche Anstrengungen, Diätfehler etc. Das Befinden ausserhalb des Anfalls kann ungetrübt sein: während es in anderen Fällen die Erscheinungen eines schweren Herzleidens verräth.

§. 3. Therapie.

Das nervöse Herzklopfen verlangt vor Allem die Beseitigung der etwa erkannten und der Behandlung zugängigen aetiologischen Momente. Bei chlorotischen oder anaemischen Subjecten leisten daher Eisenpräparate nicht selten glänzende Dienste. Das hysterische Herzklopfen kann Blutegel an das Orificium uteri und Touchiren des Muttermundes mit Höllenstein fordern und, wie wir in dem betreffenden Abschnitte sehen werden, in dieser Behandlung eine kaum noch gehoffte Heilung finden. Hypochondristen mit Varicositäten am After, wenn sie an nervösem Herzklopfen leiden, finden nach der Application von einigen Blutegeln an den After oft grosse Erleichterung. Eine genaue Detaillirung der durch das nervöse Herzklopfen geforderten Massregeln würde zu weit führen, da sie sich auf die gesammte Therapie derjenigen Krankheiten, zu deren Symptomen das nervöse Herzklopfen gehört, erstrecken müsste. Kranke, welche an Anfällen von Herzpalpitationen leiden, ohne dass wir ein aetiologisches Moment derselben finden können, lasse man kalte Bäder gebrauchen, schicke sie aufs Land, lasse sie reisen und verbiete ihnen ebenso Ueberanstrengungen als eine unthätige und üppige Lebensweise. — Im Anfall selbst steht das Brausepulver, die Pflanzen- und Mineralsäuren, der Cremor tartari,

das Zuckerwasser in einem gewissen Rufe. Es würde sehr thöricht sein, wollte man dem Skepticismus so weit Rechnung tragen, dass man diese Mittel, weil sie überflüssig und unwirksam seien, vernachlässigte; es ist für den Kranken, der an nervösem Herzklopfen leidet, schon die allergrösste Erleichterung, ja es kürzt den Anfall ab, wenn seine Aufmerksamkeit von demselben abgezogen wird, während er sich sein Brausepulver bereitet etc. Von entschiedener Wirkung auf die Abkürzung der Anfälle scheint die Application der Kälte auf das Herz zu sein; ebenso kürzen die Nervina: die Tinctura Castorei, Tinctura Valerianae aetherea, nicht selten den Anfall ab; dagegen dürfen die Narkotica, namentlich die Digitalis, bei nervösem Herzklopfen, wenn man diesen Begriff so eng fasst als wir, nur mit grosser Vorsicht in Gebrauch gezogen werden.

Was die Behandlung der Angina pectoris betrifft, so kann es auch hier zweifelhaft sein, ob es gelingt durch Medicamente die Anfälle abzukürzen; aber man braucht nur einmal das ungeduldige und hastige Greifen der Kranken nach dem Arzneiglase gesehen zu haben, wenn sie von ihren Anfällen heimgesucht werden, um ein Laisser aller als eine Grausamkeit zu erkennen. *Romberg* empfiehlt während des Anfalls das Einathmen von Schwefel- und Essigäther, wovon man ein paar Theelöffel in eine Untertasse giesst, und deren Rand an den Mund des Kranken bis zum Verdunsten hält. Bis zu einer eigentlichen Narkose darf man es nicht kommen lassen. Auch hier habe ich von dem Gebrauch der Tinctura Valerianae und Castorei aetherea eine deutliche Abkürzung des Anfalls beobachtet. Opiate und andere Narkotica sind zu vermeiden. Ausser dem Anfall muss sich auch hier die Behandlung auf die Bekämpfung der etwa vorhandenen erkannten und der Behandlung zugängigen Grundleiden beschränken. Fontanellen, Haarseile etc. verdienen keine Anwendung, so vielfach sie in Gebrauch gezogen werden.

Capitel XV.

Basedow'sche Krankheit.

Mit dem Namen „Basedow'sche Krankheit“ bezeichnet man eine ziemlich häufig vorkommende Combination einer von dem subjectiven Gefühle des Herzklopfens begleiteten Beschleunigung der Herzaction mit verstärkter Pulsation der Gefässe des Halses und Kopfes, Anschwellung der Schilddrüse und Exophthalmos. Dieser eigenthümliche Complex von Erscheinungen findet sich in einzelnen Fällen bei Kranken mit Klappenfehlern des Herzens, häufiger aber bei solchen Individuen, welche an keinem organischen Herzfehler leiden. Die in der Regel nicht sehr beträchtliche Anschwellung der Schilddrüse ist theils durch Erweiterung der Gefässe, theils durch vermehrte, seröse Durch-

tränkung des Gewebes und durch einfache Hyperplasie bedingt. Seltener findet man in der Drüse Cysten mit serösem oder colloidem Inhalt. Auch die Schwellung des Orbitalpolsters, durch welche der Exophthalmos entsteht, scheint in den meisten Fällen allein auf Hyperaemie und Oedem oder auf einfacher Hyperplasie des Fettgewebes zu beruhen, da sich in glücklich verlaufenden Fällen die Prominenz der Bulbi ebenso vollständig zurückbildet als die Struma und die Anomalieen im Circulationsapparate.

Dass die in Rede stehende Combination krankhafter Zustände nicht etwa eine zufällige ist, und dass man in der That die Berechtigung hat, sie als eine besondere Krankheitsform aufzustellen, ergibt sich besonders aus der bereits angedeuteten Thatsache, dass in nicht seltenen Fällen die Veränderungen in der Schilddrüse und in den Augen ebenso, wie sie gemeinschaftlich mit der Beschleunigung der Herzaction und der vermehrten Pulsation der Halsgefäße aufgetreten sind, sich gemeinschaftlich mit denselben wieder verlieren.

Bei dem Versuche, die einzelnen Erscheinungen der *Basedow'schen* Krankheit auf eine gemeinsame Quelle zurückzuführen, liegt es am Nächsten, an Innervationsstörungen der Gefässwände zu denken. Eine Lähmung der vasomotorischen Nerven erklärt vollständig die Erweiterung und die verstärkte Pulsation der Carotiden, der Art. thyreoideae, sowie die oedematöse Schwellung der Schilddrüse und des Orbitalpolsters. Die Innervation des Herzens ist zwar trotz der zahlreichen Arbeiten über diesen Gegenstand keineswegs zur Genüge aufgeklärt, aber wir dürfen annehmen, dass die verschiedene Füllung der im Herzfleisch verlaufenden Gefäße einen wesentlichen Einfluss auf die Thätigkeit des Herzens ausübt, und dass eine Parese der vasomotorischen Nerven der Herzgefäße, durch welche dieselben erweitert werden und die Blutzufuhr zu den Herzmuskeln vermehrt wird, die Herzaction wesentlich modificiren muss. Wir nehmen keinen Anstand auszusprechen, dass wir einen über die Carotis und ihre Verzweigungen und über die Gefäße des Herzfleisches verbreiteten subparalytischen Zustand der Gefässwände für die wahrscheinlichste Ursache der Erscheinungen halten, welche bei der *Basedow'schen* Krankheit beobachtet werden. Dagegen scheint es uns gewagt und jedenfalls verfrüht, dass man versucht hat, jene Lähmung der Gefässwände auf gröbere Texturveränderungen einzelner Cervicalganglien des Sympathicus zurückzuführen. Abgesehen davon, dass die in manchen Fällen vorgefundenen Veränderungen jener Ganglien keineswegs mit einander übereinstimmen und dass man in anderen Fällen trotz der sorgfältigsten Untersuchungen keinerlei Veränderungen an denselben gefunden hat, ist es überhaupt unwahrscheinlich, dass den Innervationsstörungen der Gefässwände, gerade weil dieselben in nicht seltenen Fällen vollständig ausgeglichen werden, gröbere und pal-

pable Texturerkrankungen der Nervenfasern und Ganglienzellen zu Grunde liegen.

Die *Basedow'sche* Krankheit kommt bei Frauen weit häufiger als bei Männern vor; Anomalieen der Menstruation oder vielleicht die mit diesen Anomalieen so häufig zusammentreffende Armuth des Blutes an rothen Blutkörperchen scheinen bei der Entstehung derselben eine gewisse Rolle zu spielen, aber man ist nicht berechtigt, die Lähmung der vasomotorischen Nerven als einfache Theilerscheinung der bei der Hysterie oft so verbreiteten Innervationsstörung anzusehen oder die Erschlaffung der Gefässwände von einer unvollständigen Ernährung derselben oder ihrer Nerven durch das an Blutkörperchen arme Blut herzuleiten. Denn man findet die *Basedow'sche* Krankheit keineswegs vorzugsweise bei besonders hochgradiger Hysterie oder besonders hochgradiger Chlorose und in einzelnen Fällen sogar bei Personen, die weder an Menstruationsanomalieen, noch an Blutarmuth leiden. Befällt die Krankheit Männer, so erreicht sie gewöhnlich einen besonders hohen Grad und entsteht erst in einem vorgerückten Lebensalter, während sie bei Frauen vorzugsweise im jugendlichen Alter vorkommt.

Gewöhnlich haben die Kranken bereits längere Zeit über Herzklopfen geklagt, und man hat bei der Untersuchung ihres Pulses eine auffallende Frequenz desselben, welche nicht selten 120—140 Schläge beträgt, vorgefunden, ehe es der Umgebung und den Kranken selbst auffällt, dass ihre Augen weiter als früher hervorragen, und dass ihr Hals angeschwollen ist. Legt man die Hände oder setzt man das Stethoskop auf die Schilddrüse, so fühlt und hört man ein auffallendes Rauschen. Zuweilen sind auch am Herzen blasende Geräusche zu hören. Diese lassen sich in den meisten Fällen leicht als „Blutgeräusche“ erkennen, da die secundären Erweiterungen und Hypertrophieen der betreffenden Herzabschnitte, ohne welche man aus einem Aftgeräusche keine Diagnose auf einen Klappenfehler stellen darf, fehlen. — Bei höheren Graden der Krankheit wird die Prominenz der Bulbi zuweilen so bedeutend, dass die Augenlider die Augen nicht vollständig decken. Das Unvermögen, die Augen zu schliessen, kann die übelsten Folgen haben. Man hat in einzelnen Fällen Infiltration, Abscessbildung, Perforation der Hornhaut und selbst gänzliche Zerstörung des Auges beobachtet. Diese Vorgänge haben ohne Zweifel ihren Grund vorzugsweise in der mangelhaften Bedeckung und Befeuchtung des Bulbus, doch scheinen die schwereren Formen derselben erst bei einem gewissen Grade von Anaesthesie der Cornea, welche wohl von der Zerrung der Ciliarnerven abzuleiten ist und eine ungenügende Abwehr von Schädlichkeiten zur Folge hat, einzutreten. Auch die Bewegung der Bulbi kann wahrscheinlich in Folge myopathischer, durch Zerrung bedingter Lähmung der Augenmuskeln leiden, während, abgesehen von den erwähnten Erkrankungen der Cornea,

fast niemals Störungen des Sehvermögens beobachtet werden. Als eine geradezu charakteristische Erscheinung, welche zuweilen denen des Exophthalmos vorausgehe, wird von *Graefe* eine krampfartige Contraction des Levator palpebrae superioris bezeichnet, welche sich dadurch verrathe, dass beim Senken des Blickes das obere Augenlid nur zögernd und unvollständig herabsinke. — In schweren Fällen wird die Pulsation der Schilddrüse und der Carotiden so beträchtlich, dass sie schon aus weiter Entfernung auffällt. Die meisten Kranken klagen dabei über Beängstigungen, manche über Schwindel und Kopfschmerz und über andere nicht constante Beschwerden.

In der Regel zieht sich die Krankheit Monate und Jahre lang hin; Fälle mit plötzlichem Anfang und schnellem Verlauf gehören zu den Ausnahmen. Nimmt die Krankheit eine schlimme Wendung, so geschieht dies in der Regel dadurch, dass das Herz allmählig dilatirt wird, und dass damit seine Leistungsfähigkeit abnimmt. Die Kranken werden cyanotisch und hydropisch, die venöse Stauung im kleinen Kreislauf führt zu hochgradiger Dyspnoë und schliesslich zum Lungenoedem; seltener erfolgt der Tod unter Gehirnerscheinungen oder an intercurrenten Krankheiten. Eine Besserung und eine vollständige Genesung gehört, wie wir bereits angedeutet haben, keineswegs zu den Seltenheiten; im Gegentheil, der Ausgang in Genesung ist sogar viel häufiger als der letale.

Die Behandlung der *Basedow'schen* Krankheit, bei welcher in vielen Fällen ein glücklicher Verlauf beobachtet worden ist, besteht in einer roborirenden Diät und in der Darreichung von Eisenpräparaten. Daneben hat man auch wohl das *Secale cornutum*, ein Mittel, welches in dem Rufe steht, Contractionen der Gefässwände und Verengerungen der Gefässlumina zu bewirken, verordnet. Ob die eintretende Besserung in der That eine Folge dieser Behandlung war, oder ob sie unabhängig von derselben erfolgte, lassen wir dahingestellt sein. Jedenfalls empfiehlt es sich, in vorkommenden Fällen dasselbe oder ein ähnliches Verfahren einzuschlagen und von der gleichfalls empfohlenen Application des constanten und inducirten Stromes auf den Halstheil des Sympathicus, welche sich allein auf unerwiesene Hypothesen gründet, vor der Hand abzusehen. *Graefe* empfiehlt gegen höhere Grade von Exophthalmos einen leichten Druckverband und sogar die Verkleinerung der Augenlidspalte auf operativem Wege.

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten des Herzbeutels.

Capitel I.

Perikarditis.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Für die Pathogenese der Perikarditis können wir uns wesentlich auf das beziehen, was wir über die Pathogenese der Pleuritis gesagt haben. In sehr vielen Fällen von partieller Perikarditis führt die entzündliche Ernährungsstörung nicht zu einem interstitiellen Exsudat und zu einem Erguss in den Herzbeutel; es kommt vielmehr allein zu einer entzündlichen Wucherung des Perikardiums, so dass das normale Gewebe desselben in der früher beschriebenen Weise auswächst und verdickt wird. Auf diese Weise entstehen die sogenannten Sehnenflecke etc. — In anderen Fällen begleitet die entzündliche Wucherung des Perikardiums ein freies Exsudat. Immer enthält dasselbe Fibrin, aber der Gehalt desselben wechselt, ohne dass man auf verschiedene Blutkrasen als Ursachen dieser Modificationen schliessen dürfte; es muss vielmehr auch hier die etwa vorhandene Fibrinvermehrung im Blute als eine consecutive, nicht als eine primäre Abweichung der Blutmischung angesehen werden.

Was die Aetiologie der Perikarditis anbetrifft, so wird die Krankheit, wenn auch selten, durch traumatische Einflüsse, penetrirende Brustwunden, Schläge, Stösse hervorgerufen. — Hieran schliessen sich am Natürlichsten diejenigen Fälle, in welchen sich die Entzündung von benachbarten Organen, von der Lunge, der Pleura auf das Perikardium fortpflanzt. — Ausserordentlich selten befällt die Perikarditis früher gesunde Menschen als eine selbständige und isolirte Erkrankung. Dies geschieht vorzugsweise zu Zeiten, in welchen sich auch Pneumonien, Pleuresien, Croup und andere entzündliche Krankheiten häufen, in welchen ein sogenannter Genius epidemicus inflammatorius herrscht. Dass in diesen Fällen Erkältungen auf den Organismus eingewirkt haben, ist ziemlich allgemein angenommen, aber meist schwer zu erweisen. — Weit häufiger gesellt sich Perikarditis zu anderweitigen

acuten und chronischen Erkrankungen hinzu. Zu diesen gehört vor Allem der acute Gelenkrheumatismus, zumal wenn derselbe viele Gelenke nach einander befällt. Nach *Bamberger's* sorgfältigen statistischen Zusammenstellungen gehören etwa 30 pCt. der beobachteten Fälle dieser Complication mit acutem Gelenkrheumatismus an. — Nächst dem complicirt die Perikarditis am Häufigsten den Morbus Brightii, die verschiedenen Formen der Lungenschwindsucht, oder gesellt sich zu chronischen Herzleiden oder Aneurysmen der Aorta hinzu. In allen diesen Fällen scheint uns, wie wir früher auseinandergesetzt haben, die Grundkrankheit eine erhöhte Disposition zur Perikarditis hervorzurufen; aber die Perikarditis ist keine eigentliche Folgekrankheit, sondern eine Complication der ursprünglichen Erkrankung und darf wohl nicht als eine secundäre im engeren Sinne bezeichnet werden. — Anders verhält es sich mit den Fällen von Perikarditis, welche die Septichaemie und verwandte Zustände, das Puerperalfieber, schwere Formen von Scharlach, Pocken etc. begleiten. Hier gehört die Perikarditis zu den unmittelbaren Folgen der Grundkrankheit, bildet keine Complication derselben: die Infection ruft direct eine Reihe entzündlicher Ernährungsstörungen hervor, welche neben anderen Organen auch das Perikardium befallen.

§. 2. Anatomischer Befund.

In sehr vielen Leichen, namentlich älterer Personen, finden wir auf dem Visceralblatt des Herzbeutels feine Zotten, welche aus zartem, gefässreichem Bindegewebe bestehen; noch häufiger unregelmässige, weissliche, flache, sehnige Auflagerungen, welche man *Maculae albae*, *lactae*, Sehnenflecke nennt. Auch sie bestehen aus jungem Bindegewebe, welches eine unmittelbare Fortsetzung des normalen Bindegewebes des Perikardiums bildet, lassen sich nur gewaltsam von dem Perikardium trennen und sind von den Epithelien desselben bedeckt. Wenn diese Wucherungen des Perikardiums entzündlichen Ursprungs sind, was wohl noch zu erweisen ist, so scheinen sie, wie gesagt, ebenso wie viele Verdickungen und Verwachsungen der Pleurablätter nur durch eine Entzündung „mit nutritivem Exsudate“, eine Perikarditis sicca, hervorgerufen zu werden. — Da die zottigen Wucherungen des Perikardiums und der Sehnenflecke während des Lebens nicht zu erkennen sind, sondern nur zufällige Befunde bei Sectionen bilden, so werden wir bei der weiteren Besprechung der Perikarditis keine Rücksicht auf dieselben nehmen.

Bei der Besprechung der Perikarditis exsudativa beschäftigen uns 1) die Veränderungen, welche das Gewebe des Perikardiums erfährt, 2) die Beschaffenheit und die Menge des gesetzten Exsudates.

Das Perikardium erscheint in Folge einer dichten, aus der Tiefe vordringenden Injection der Capillaren im Beginn der Krank-

heit mehr oder weniger geröthet; hier und da haben sich Blut-extravasate, unter der Form unregelmässiger, dunkler gefärbter homogener, rother Stellen gebildet. Das Gewebe des Perikardiums ist in Folge seröser Infiltration gelockert und leichter zerreisslich; die Oberfläche in Folge der Abstossung der Epithelien matt und glanzlos. Sehr bald nimmt das Perikardium ein filziges Ansehen an, es bilden sich auf demselben feine Zotten, Papillen und Fältchen, welche auf der wuchernden Bildung junger Bindegewebszellen beruhen und den Anfang der Pseudomembranen und der Verwachsungen der Blätter des Perikardiums, die die Perikarditis hinterlässt, darstellen.

Die perikarditischen Ergüsse zeigen alle Modificationen, welche wir für die pleuritischen Ergüsse beschrieben haben. Frühzeitig zerfällt das Exsudat in einen flüssigen und einen festen Antheil. Was den ersteren anbelangt, so ist er bald nur gering, in anderen Fällen kann er mehrere Pfunde betragen. Geringe Mengen häufen sich in dem oberen und vorderen Abschnitt des Herzbeutels am Ursprung der grossen Gefässe an, während das schwerere Herz die tiefste Stelle einnimmt; grössere Mengen umgeben das ganze Herz, dehnen den Herzbeutel aus, comprimiren die Lunge, namentlich den unteren Lappen der linken, können selbst eine Erweiterung des Thorax in der Gegend des Herzens zur Folge haben.

Obgleich das Exsudat in allen Fällen junge Zellen, Eiterkörperchen enthält, so ist die Menge derselben oft äusserst gering, und dann stellt der flüssige Antheil eine ziemlich durchsichtige, ungefärbte oder gelbe Flüssigkeit dar. Findet sich diese neben einer grösseren oder geringeren Menge von geronnenem Fibrin im Herzbeutel, so nennt man das Exsudat ein serös-fibrinöses. Spärliche Mengen von Fibrin bewirken eine leichte flockige Trübung des flüssigen Exsudates oder einen schleimartig trüben Beschlag auf dem Perikardium; zuweilen schlagen sich von einem Blatte zum anderen feine Fasern und zarte Membranen spinnwebartig hinüber. Diesen Befund beobachtet man hauptsächlich in den Fällen von Perikarditis, bei welchen sich die Entzündung von benachbarten Organen auf den Herzbeutel fortgepflanzt hat. — In anderen Fällen ist das Exsudat weit reicher an Fibrin; dieses schlägt sich massenhaft auf die Blätter des Perikardiums nieder und bildet dort netzartige, zottige Massen. Die Oberfläche des Herzens gewinnt das Ansehen eines durchschnittenen Schwammes oder einer mit Butter bestrichenen Fläche, von der man eine andere plötzlich losgerissen hat. Ein Herz, auf welchem sich derartige fetzige und zottige Niederschläge gebildet haben, nennt man ein *Cor villosum* oder *hirsutum*. Diese Form des Exsudates findet sich hauptsächlich bei der Perikarditis, welche den acuten Gelenkrheumatismus complicirt.

In manchen Fällen kommt es gleichzeitig mit der Exsudation

zu einem Austritt von Blut aus zerrissenen Capillaren. Auf diese Weise bildet sich das haemorrhagische Exsudat. Ist nur wenig Blut beigemischt, so erscheint das Serum röthlich gefärbt; ist der Bluterguss bedeutend, so kann die ergossene Menge den Anschein eines reinen Extravasates haben und eine fast schwärzliche Färbung annehmen. Auch die sonst weissgelb gefärbten Fibrinniederschläge sind durch beigemischtes Blut bald hell-, bald dunkelroth gefärbt. Das haemorrhagische Exsudat kommt zuweilen bei frischer Perikarditis vor, wenn die Krankheit kachektische Subjecte befällt: Säuer, Kranke, welche an Tuberculose, an vorgeschrittenem Morbus Brightii leiden etc.; häufiger wird dasselbe beobachtet, wenn die Entzündung nicht das eigentliche Perikardium, sondern das junge Bindegewebe befällt, welches sich auf dem Perikardium entwickelt hat. In diesem haben sich sehr weite und gleichzeitig sehr zarte und dünnwandige Capillaren gebildet, welche leicht zerreißen. In den letzteren Fällen beobachtet man oft gleichzeitig mit dem haemorrhagischen Exsudate Miliartuberkel in den jungen Aftermembranen, und dieser Befund: haemorrhagisches Exsudat, Tuberculose der Aftermembranen, ist ein sehr gewöhnlicher bei den Formen der Perikarditis, welche man als chronische bezeichnet, und welche auch während des Lebens das wiederholte Recrudesciren der Entzündung erkennen lassen.

Sind junge Zellen, Eiterkörper in grosser Menge dem Exsudate beigemischt, so wird die ergossene Flüssigkeit gelb und undurchsichtig, dünnem Eiter ähnlich: auch die Fibrinniederschläge werden auffallend gelb und gleichzeitig unelastisch, mürber, selbst breiig. Diese Form des Exsudates nennt man das eiterige Exsudat (Pyoperikardium). Dasselbe entsteht ganz wie das Empyem, theils bei längerem Bestehen der Perikarditis mit serös-fibrinösem Exsudate, theils zeigt die Perikarditis von Anfang an grosse Neigung zur Bildung von Eiterzellen, so dass auch das frisch entstandene Exsudat ein eiteriges ist. Ein derartiges Verhalten wird gewöhnlich bei Perikarditis im Verlauf der Septichaemie, des Puerperalfiebers etc. beobachtet. Beim Pyoperikardium bilden sich, wenn auch seltener als beim Empyem, zuweilen auch im Gewebe der Serosa Eiterkörper, und in Folge dessen können Ulcerationen des Perikardiums zu Stande kommen.

In ausserordentlich seltenen Fällen geht das perikarditische Exsudat Zersetzungen ein, wird übelriechend, missfarbig, es entwickeln sich Gase aus demselben, und auch hier kommt es zu Erosionen des Perikardiums. Durch diese Zersetzung des perikardialen Exsudates entsteht das jauchige Exsudat.

Das Herzfleisch erleidet in frischen Fällen von Perikarditis oft keine wesentliche Veränderung; bei längerem Bestehen aber — und bei grosser Intensität des Prozesses, wie es scheint, schon frühzeitig — wird es serös durchfeuchtet, weicher und schlaffer, so dass sich Dilatationen des Herzens zur Perikarditis hinzugesellen. Bei

haemorrhagischen und eiterigen Exsudaten wird das Herzfleisch ausserordentlich schlaff, missfarbig und erweicht, und die das Epikardium begrenzenden Schichten erleiden eine Fettentartung (*Virchow*). Endlich ist das Herzfleisch bei Perikarditis nicht selten der Sitz einer gleichzeitigen Myokarditis.

Die Ausgänge der Perikarditis hängen wesentlich von dem Grade der Verdickung des Perikardiums und von der Menge der geronnenen Bestandtheile des Exsudates ab. Ist die Verdickung des Perikardiums unbedeutend, der Erguss arm an Fibrin, so wird das Exsudat meist resorbirt, zuerst der flüssige Antheil desselben, später die festen Bestandtheile, das Fibrin und die Eiterzellen, nachdem sie eine Fettmetamorphose eingegangen haben und dadurch zur Resorption fähig geworden sind. Die Verdickungen des Perikardiums bleiben als ausgebreitete dicke Sehnenflecke zurück, oder es erfolgt Verwachsung beider Blätter des Perikardiums, eine Erscheinung, welche bei mässiger Verdickung des Perikardiums ohne grosse Bedeutung ist, so dass man auch diesen Ausgang als den Ausgang in Genesung bezeichnen kann. — Hat die Perikarditis längere Zeit bestanden, so ist die Wucherung des Perikardiums meist so beträchtlich geworden, dass, selbst wenn es zur Resorption des Exsudates kommt, dauernde schwere Störungen zurückbleiben. Das junge Bindegewebe wird in eine feste fibröse Masse verwandelt, und das Epikardium bildet schliesslich eine dicke, schwartige Kapsel um das Herz. Das parietale Blatt pflegt weniger verdickt zu sein und kann auch hier, wenn die Resorption des Exsudates vollständig erfolgte, allseitig und fest mit dem visceralen Blatte verwachsen. In nicht seltenen Fällen erfolgt aber hier die Resorption nur unvollständig: die Blätter des Perikardiums sind dann nur theilweise mit einander verwachsen, an anderen Stellen finden sich Residuen des Exsudates als eiterartige oder käsige Massen, welche später nicht selten in einen kreidigen Brei oder in ein festes Kalkconcrement verwandelt werden. Sie können in das Herzfleisch eingebettet oder wie eingedrückt erscheinen.

Erfolgt der Tod auf der Höhe der acuten Perikarditis oder im Verlauf einer chronischen, so findet man in der Leiche die Residuen von Cyanose und nicht selten hydropische Ergüsse.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Da die Perikarditis fast nie einen bis dahin gesunden Menschen als eine isolirte und selbständige Krankheit befällt, so ist es schwer, ein scharfes Bild derselben zu entwerfen. Dazu kommt, dass die Perikarditis, welche sich zu einer bestehenden Krankheit zugesellt, die Symptome der letzteren so wenig zu modificiren pflegt, dass sie ausserordentlich leicht übersehen werden kann. Pflanzte sich eine Pleuritis oder Pneumonie auf das Perikardium fort, so ist ohne physikalische Untersuchung die Diagnose, ja selbst die Vermuthung dieser Complication nicht selten unmöglich, und

da in vielen Fällen gerade hier auch die physikalische Untersuchung im Stiche lässt, so wird „eine Theilnahme des Perikardiums an der Entzündung“ oft erst bei der Section erkannt.

Gesellt sich Perikarditis zu einem acuten Gelenkrheumatismus hinzu, so macht nur äusserst selten das gesteigerte Fieber oder gar ein Frostanfall, eine hohe Pulsfrequenz oder ein abnorm verlangsamter Puls, ein lebhafter oder dumpfer Schmerz in der Herzgegend, Herzklopfen, Angst, Dyspnoë auf die entstandene Perikarditis aufmerksam. Man muss es sich zur strengsten Regel machen, einen Kranken mit acutem Gelenkrheumatismus, auch wenn er nicht klagt, täglich zu auscultiren: denn alle jene Symptome können fehlen und dennoch Perikarditis, ja ein beträchtlicher Erguss in den Herzbeutel vorhanden sein. Unter den subjectiven Erscheinungen, welche in anderen Fällen diese Form der Perikarditis begleiten, sind Schmerzen in der Herzgegend und Klagen über Herzklopfen noch die gewöhnlichsten. Der Schmerz pflegt die linke Seite des Epigastriums einzunehmen, sich von hier mehr oder weniger über die Brust zu verbreiten, bald mehr dumpf, bald mehr stechend zu sein und fast immer zuzunehmen, wenn man einen tiefen und nach Aufwärts gerichteten Druck auf das Epigastrium ausübt. Ein sehr intensiver Schmerz bedeutet fast immer Theilnahme der Pleura oder der Lunge an der Entzündung. Klagen über Herzklopfen haben wir in allen Fällen kennen gelernt, in welchen die Contractionen des Herzens erschwert waren, und das Herz nur mit Anstrengung seine Aufgabe erfüllen konnte. Dass die Perikarditis die Function des Herzens theils durch den Druck des Exsudates auf das Herz, theils durch die seröse Durchtränkung der Herzmuskeln, theils durch Theilnahme derselben an der Entzündung erschweren kann, ergibt sich von selbst; es ist im Gegentheil auffallend, dass Klagen über Herzklopfen und andere Erscheinungen gehemmter Herzthätigkeit bei der Perikarditis nicht häufiger beobachtet werden. In einzelnen Fällen wird der Puls, wenn sich Perikarditis hinzugesellt, sehr frequent, nachdem er in seltenen Fällen vorübergehend verlangsamt war. Wir haben diese Erscheinung auch bei der Besprechung der Endokarditis kennen gelernt und uns dahin ausgesprochen, dass dieselbe sich nur hypothetisch auf eine Reizung der Herzganglien durch die benachbarte Entzündung zurückführen lasse. Wird bei der hohen Frequenz der Puls gleichzeitig klein, so kann auch bei der Perikarditis ein Bild entstehen, welches dem Bilde des Typhus und anderer asthenischer Fieber sehr ähnlich wird. Die Kranken collabiren, zeigen grosse Unruhe, schlafen schlecht, schrecken auf, deliriren, endlich entwickelt sich Somnolenz. Je unvollständiger und hastiger die Contractionen des Herzens werden, um so mehr gesellen sich hierzu Erscheinungen, welche auf dem gehemmten Abfluss des Blutes in das unvollständig entleerte Herz beruhen: das Gesicht wird gedunsen und cyanotisch, die Respiration be-

schleunigt. Kommt zu der passiven Lungenhyperaemie ein neues Hinderniss für das Athmen hinzu, comprimirt ein grosser perikardialer Erguss die Lungen, so kann die Dyspnoë einen sehr hohen Grad erreichen: die Kranken liegen, da die linke Lunge vorzugsweise comprimirt ist, auf der linken Seite, weil sie hierdurch dem rechten Thorax freieren Spielraum verschaffen, oder sitzen aufrecht und vorn über gebeugt im Bett. Auch in den Fällen, in welchen die Functionen des Herzens durch die Perikarditis nicht wesentlich leiden, kann durch Compression der Lunge Dyspnoë, selbst hochgradige Dyspnoë mit den geschilderten Eigenthümlichkeiten zu Stande kommen, so dass, da die Pulsbeschleunigung ein gerade nicht häufiges Symptom der Perikarditis ist, Schmerzen in der Gegend des Herzens, Klagen über Herzklopfen, zu welchen sich später Dyspnoë gesellt, als die häufigsten subjectiven Symptome der Perikarditis bezeichnet werden müssen, wenn diese überhaupt zu functionellen Störungen führt.

Complicirt die Perikarditis Lungenphthise, Morbus Brightii, chronische Herzfehler oder Aortenaneurysmen, so pflegt sie ebenso, ja noch mehr latent aufzutreten und zu verlaufen als die Perikarditis, welche den acuten Gelenkrheumatismus complicirt. Ohne physikalische Untersuchung ist die Diagnose in der Regel unmöglich. Bei längerem Bestehen der Krankheit entwickelt sich der Symptomencomplex, den wir für die chronische Perikarditis beschreiben werden.

Tritt endlich die Perikarditis im Verlaufe schwerer Infectionskrankheiten auf, so fehlt es vollends an subjectiven Symptomen. Bei allen jenen Krankheiten pflegt durch das begleitende asthenische Fieber das Sensorium benommen zu sein, und die grosse Apathie der Kranken macht sie unempfindlich selbst für weit heftigere Schmerzen und Beschwerden, als die Perikarditis hervorruft. Die Krankheit beeinträchtigt, wie es scheint, gerade bei purulentem Exsudate am Leichtesten die Herzaction, aber ohne physikalischen Nachweis wird auch hier sich nie bestimmen lassen, dass die Steigerung der ohnehin grossen Pulsfrequenz, das Kleinwerden des Pulses, die grosse Prostration von der Perikarditis abhängt.

Was den Verlauf und die Ausgänge der Perikarditis anbetrifft, so nimmt bei den Formen, welche sich zu Pneumonie, Pleuritis und zum acuten Gelenkrheumatismus gesellen, die Krankheit meist eine günstige Wendung, verläuft ziemlich acut und endet mit vollständiger Genesung. Hat die Krankheit, wie es ja oft geschieht, keine subjectiven Symptome hervorgerufen, so ist auch diese Wendung derselben allein durch die physikalische Untersuchung zu erkennen. Waren Herzklopfen, Schmerzen und Dyspnoë vorhanden, so verschwinden diese nach meist kurzem Bestehen; dasselbe gilt von der etwa vorhandenen Pulsfrequenz. Weit seltener ist dieser günstige Verlauf und der Ausgang in Genesung

bei den Formen, welche die Lungenschwindsucht, den Morbus Brightii und chronische Erkrankungen des Herzens compliciren, am Seltensten bei der eiterigen Perikarditis, welche sich zu Septicaemie etc. gesellt.

Nicht eben häufig erfolgt im Verlaufe der acuten Perikarditis der Tod; wenigstens ist derselbe nur selten die unmittelbare und alleinige Folge der Perikarditis. Ist letzteres der Fall, so steigern sich bei der Perikarditis, welche den acuten Gelenkrheumatismus etc. complicirt, die Symptome der gestörten Herzthätigkeit zuweilen plötzlich, meist aber allmählig zu den Symptomen der Herzparalyse: der Puls wird immer kleiner und unregelmässiger, das Bewusstsein verschwindet gänzlich, die Stauung in den Lungenvenen führt zu Lungenodem, unter dessen Symptomen der Kranke stirbt. Noch früher kann der Tod erfolgen, wenn sich Pneumonie, Pleuritis zur Entzündung des Perikardiums hinzugesellen. — Auch bei Kranken mit Lungenschwindsucht, Morbus Brightii etc. kann die hinzutretende Perikarditis das Ende beschleunigen, aber dies geschieht fast immer unter den Erscheinungen der sogenannten chronischen Perikarditis. — Die Perikarditis mit von Anfang an purulentem Exsudate endet zwar fast immer mit dem Tode, aber meist ist schwer zu entscheiden, welchen Antheil die Grundkrankheit und welchen Antheil die Perikarditis an dem übeln Ausgang gehabt hat.

Als ein dritter Ausgang der acuten Perikarditis muss der Uebergang der acuten Form in die chronische bezeichnet werden. Die chronische Perikarditis entwickelt sich zwar in einer nicht geringen Anzahl von Fällen aus derjenigen Form, welche den acuten Gelenkrheumatismus zu compliciren pflegt, vorzugsweise aber wird sie bei den Formen beobachtet, welche die oft erwähnten chronischen Kachexieen und Herzkrankheiten begleiten. Nachdem die Krankheit wohl immer den oben beschriebenen acuten Anfang und Verlauf genommen hat, kommt es nur zu partieller Resorption und nach längerer oder kürzerer Zeit (ganz in derselben Weise, wie wir es in vielen Fällen von Pleuritis beobachten) recrudescirt die Entzündung: das Exsudat wird ausserordentlich massenhaft, die Dyspnoë sehr gross; nach einiger Zeit können diese Erscheinungen wieder nachlassen, aber nicht selten folgen neue Verschlimmerungen, und die Krankheit zieht sich Monate lang hin. Wir haben nun gesehen, dass gerade bei dieser Form der Perikarditis das Herzfleisch in hohem Grade erweicht, verfärbt und erschlafft wird, und dem entsprechend finden wir bei der chronischen Perikarditis fast immer den Puls auffallend klein, sehr oft unregelmässig, die Venen sind überfüllt, der Kranke ist cyanotisch und wassersüchtig. Je massenhafter das Exsudat im Herzbeutel, um so grösser ist nicht nur die Dyspnoë, sondern um so bedeutender wird auch die Cyanose und der Hydrops. Alles Blut, welches die Arterien zu wenig erhalten, füllt hier die Venen und findet nicht im rechten Herzen Platz, da dieses vom Exsudat comprimirt ist

und sich nicht wie bei anderen Herzkrankheiten dilatiren kann. Nur in seltenen Fällen endet die chronische Perikarditis schliesslich mit Genesung; am Häufigsten erfolgt der Tod unter den Erscheinungen des Lungenödems und des insuffizienten Athmens; fast in allen anderen Fällen bleiben Nachkrankheiten zurück.

Zu den Nachkrankheiten der Perikarditis gehört 1) die Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen, über welche wir im nächsten Capitel reden werden. — Als eine Nachkrankheit, welche die Perikarditis und zwar je länger sie bestand, um so leichter hinterlässt, haben wir (Capitel II.) 2) die Dilatation des Herzens kennen gelernt. — Ist das Herzfleisch nicht entartet, so wird aus der Dilatation, wie wir im ersten Capitel gesehen, Hypertrophie und eine meist totale Herzhypertrophie muss daher 3) als eine nicht seltene Nachkrankheit der Perikarditis bezeichnet werden. — Endlich aber 4) leidet unter dem anhaltenden Druck perikardialer Exsudate und unter der dauernden Durchtränkung des Herzfleisches die Ernährung desselben, und es bleibt Atrophie und fettige Degeneration des Herzens zurück.

Physikalische Symptome.

Die Adspection ergibt bei bedeutenden Exsudaten und nachgiebigem Thorax eine deutliche Hervorwölbung der Herzgegend und ein Verstrichensein der Intercostalfurchen. Je mehr die Rippenknorpel verknöchert sind, um so schwieriger kann die Erweiterung der Herzgegend zu Stande kommen, so dass die Hervorwölbung der Herzgegend sich besonders ausgesprochen bei Kindern und jugendlichen Individuen vorfindet.

Die Palpation lässt im Beginn der Krankheit den Herzstoss an der normalen Stelle und zuweilen sogar verstärkt wahrnehmen. Bei grösseren Exsudaten wird er fast immer schwächer als im normalen Zustande, wenn das Herz nicht hypertrophisch oder in heftiger Agitation ist, meist verschwindet er schliesslich ganz. Nicht selten kommt es vor, dass man den Herzstoss fühlt, wenn sich der Kranke aufrichtet, während er verschwindet, wenn sich der Kranke niederlegt, indem dann das Herz in der Flüssigkeit zurücksinkt und sich vom Thorax entfernt. Fühlt man den Herzstoss, so zeigt sich derselbe in der Regel an einer zu tiefen Stelle und etwas nach Aussen dislocirt, da das mit Flüssigkeit gefüllte Perikardium das Zwerchfell herabgedrängt hat. Die Behauptung *Oppolzer's*, es sei eine charakteristische Erscheinung für eine Ansammlung von Flüssigkeit im Perikardium, dass der Herzstoss in verschiedener Lage des Kranken seine Stelle verändere, ist unrichtig. Nach zahlreichen Beobachtungen von *Gerhardt*, welche ich durchaus bestätigen kann, rückt bei den meisten gesunden Menschen, wenn sie sich auf die linke Seite legen, die Herzspitze um etwa zwei Centimeter nach Links. Endlich empfindet die

aufgelegte Hand zuweilen ein deutliches Reiben, welches durch die Verschiebung der rauhen Blätter des Herzbeutels an einander entsteht.

Die Percussion ergibt selbst bei mässig starken Exsudaten ($\frac{1}{2}$ Pfd.), wenn die Lunge zwischen dem Herzbeutel und der Thoraxwand liegt, keine Anomalieen; in anderen Fällen tritt frühzeitig eine abnorme Dämpfung auf, welche durch den Ort, an welchem sie zuerst bemerkt wird, und durch die Form, welche sie später annimmt, zu den wichtigsten Symptomen der Perikarditis gehört. Anfänglich, da die Flüssigkeit nach Oben steigt, während das Herz die möglichst tiefe Stelle einnimmt, bemerkt man eine Dämpfung des Percussionsschalles über dem Ursprung der Aorta und Pulmonalarterie; sie erstreckt sich nach Oben bis zur zweiten Rippe oder noch höher und überragt den rechten Sternalrand. Bei sehr massenhaften Exsudaten umspült der Erguss überall das Herz, und die Dämpfung bildet ein Dreieck mit der Basis nach Unten, mit der abgestumpften Spitze nach Oben; die Dämpfung, welche nach Unten immer breiter wird, überragt endlich oft weit die linke Mammillarlinie und besonders den rechten Sternalrand. Ueberragt die Dämpfung nach Links die Stelle, an welche die Herzspitze anschlägt, so genügt dieses ein Zeichen, um mit voller Sicherheit die Diagnose auf eine Ansammlung von Flüssigkeit im Herzbeutel zu stellen. — *Gerhardt* hat darauf aufmerksam gemacht, dass bei perikardialen Ergüssen die Regel, nach welcher die Herzdämpfung im Stehen und Liegen gleich bleibt, eine wichtige Ausnahme erfährt, indem die schon im Liegen vergrösserte Herzdämpfung beim Stehen um $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ an Umfang gewinnt.

Bei der Auscultation sind die Herztöne, wenn das Herz nicht hypertrophisch oder in heftiger Action ist, auffallend leise und oft kaum zu hören. Das Missverhältniss zwischen der ausgebreiteten Herzdämpfung und dem schwachen Herzimpuls, den leisen Herztönen ist gleichfalls von grosser diagnostischer Bedeutung für Ergüsse im Herzbeutel. Hierzu kommen in der Mehrzahl der Fälle Reibungsgeräusche, welche den Eindruck des Schabens, Anstreichens, Kratzens machen. Diese Reibungsgeräusche werden durchaus nicht wie die Reibungsgeräusche bei Pleuritis nur dann gehört, wenn die Pleurablätter noch nicht durch einen flüssigen Erguss von einander getrennt sind, oder wenn der flüssige Antheil des Exsudates resorbirt ist, sondern kommen auch bei sehr copiöser Ansammlung von Flüssigkeit im Perikardium vor. Da die Reibungsgeräusche durch das Hinabgleiten und Hinaufgleiten des Herzens an der Thoraxwand und durch die gleichzeitige Rotation des Herzens um seine Längsachse, wenn sich hierbei nicht glatte Flächen, sondern rauhe an einander verschieben, entstehen, so zeigen sie zwar einen Rhythmus, da aber jene Bewegungen des Herzens weit länger dauern als die Herztöne, so ist das Reibungsgeräusch fast niemals mit den Herztönen genau isochronisch, son-

dem überdauert sie, „schleppt nach“ oder geht ihnen respective vorher. — Im Beginn der Perikarditis hört man zuweilen am Herzen ein leichtes Blasen, über dessen Entstehung man nichts Näheres weiss. Dasselbe gilt von der Spaltung des ersten Tones in der Aorta, ein Symptom, welches im Beginn der Perikarditis zuweilen beobachtet wird.

Im Umfange des linken unteren Lungenlappens wird durch die Compression desselben der Ton oft deutlich leer und gedämpft. Man muss sich hüten, hieraus auf eine Complication mit linksseitiger Pleuritis zu schliessen. Der vorhandene Pectoralfremitus schützt vor dieser Verwechselung.

§. 4. Diagnose.

Die Perikarditis kann am Leichtesten mit Endokarditis verwechselt werden. Die functionellen Störungen, wenn dergleichen vorhanden sind, haben grosse Aehnlichkeit mit einander; indessen kommen Schmerzen in der Herzgegend weit häufiger bei Perikarditis als bei Endokarditis vor. Dasselbe gilt von hochgradiger Dyspnoë und von cyanotischen Erscheinungen. Da beide Krankheiten aber oft keinerlei subjective Erscheinungen hervorrufen, so stützt sich die differentielle Diagnose hauptsächlich auf die physikalische Untersuchung. Bei der Endokarditis findet sich 1) niemals die Hervorwölbung der Herzgegend, welche wir in vielen Fällen bei der Perikarditis wahrnehmen. Einen wichtigen Anhalt gibt 2) die Form der abnormen Dämpfung. Bei der Endokarditis kann schon nach wenigen Tagen die Herzdämpfung abnorm breit werden, wenn sich Dilatation des rechten Ventrikels frühzeitig hinzugesellt; bei der Perikarditis aber beginnt die Dämpfung fast immer in der Gegend der grossen Gefässe, und nimmt später jene charakteristische dreieckige Form an; überragt die linke Grenze der Herzdämpfung die Herzspitze, die rechte in weiterer Ausdehnung den rechten Sternalrand, so ist immer Erguss im Herzbeutel vorhanden. Die Bedeutung des Umstandes, dass trotz der ausgedehnten Dämpfung die Herztöne leise sind, der Herzimpuls schwach ist und in der Rückenlage des Kranken verschwindet, haben wir schon früher hervorgehoben.*) — Zuweilen ist trotz hochgradiger Ergüsse die Herzdämpfung nicht vergrössert, wohl aber ist in der Umgebung der Dämpfung der Percussionsschall im weiteren Umkreis leer. In solchen Fällen, in welchen die Diagnose besonders schwierig ist, haben die

*) Beginnt die Herzdämpfung an der zweiten Rippe, so hat man darauf zu achten, ob nicht etwa das Herz mit dem Zwerchfell nach Oben gedrängt ist; denn dann gestattet diese Erscheinung keinen bestimmten Schluss auf Flüssigkeit im Herzbeutel. Ebenso hat man bei dieser Erscheinung Aortenaneurysmen und hochgradige Dilatation des rechten Vorhofs, sowie Infiltrationen der vorderen Lungenränder oder eine Retraction derselben, durch welche der Herzbeutel im weiteren Umfange mit der Thoraxwand in Berührung kommt, auszuschliessen, ehe man perikardiale Ergüsse diagnosticirt.

vorderen Lungenränder, weil die Pleura pulmonum mit der Pleura costarum verwachsen ist, sich nicht retrahiren können. In den meisten Fällen lassen 3) die abnormen Geräusche, welche am Herzen gehört werden, einen sicheren Schluss auf die eine oder andere Krankheitsform zu. Einen gewissen Anhalt gibt a) die Qualität der Geräusche. Sowohl die am Perikardium, als viele im Herzen auftretende Geräusche sind zwar Reibungsgeräusche: dort reiben sich die rauhen Blätter des Perikardiums an einander, hier der Blutstrom an den rauhen Flächen des Endokardiums; aber in vielen Fällen machen die Geräusche so deutlich den Eindruck des Schabens oder Ankratzens, dass man durchaus nicht zweifelhaft über ihre Entstehung am Perikardium sein kann. Wichtiger ist b) der Ort, an welchem die Geräusche gehört werden. — Da es hauptsächlich das rechte Herz ist, welches der vorderen Thoraxwand anliegt und sich während der Systole und Diastole an derselben verschiebt, so werden oberhalb des rechten Ventrikels, also an einer Stelle, an welcher Endokarditis und Klappenfehler sehr selten sind, die perikardialen Geräusche oft am Deutlichsten gehört. Von grosser Bedeutung für die Diagnose ist c) die Zeit, in welcher die Geräusche gehört werden: bei Endokarditis sind dieselben isochronisch mit den Herztönen, ersetzen dieselben; bei Perikarditis gehen sie den Herztönen voraus oder schleppen ihnen nach. Ist die Herzaction sehr beschleunigt, so kann es schwer sein zu bestimmen, ob die Geräusche mit den Herztönen isochronisch sind oder nicht. Eine weitere Differenz gibt d) die Verbreitung der Geräusche (*Bamberger*). Bei Perikarditis sind dieselben zuweilen nur auf einen kleinen Fleck beschränkt, bei Endokarditis werden sie durch den Blutstrom weiter fortgeleitet. Die perikardialen Geräusche verändern e) da das Herz in der Flüssigkeit hin und her sinkt, ihren Platz in verschiedenen Lagen des Kranken weit mehr, als die endokardialen. Ein Geräusch, welches nur in aufrechter Stellung oder nur in der einen oder anderen Seitenlage gehört wird, ist wohl immer ein perikardiales (*Gerhardt*). Endlich f) werden die Reibungsgeräusche in der Regel lauter, wenn man das Stethoskop etwas stärker andrückt. — In zweifelhaften Fällen genügt eine mehrtägige Beobachtung fast immer, um den Zweifel zu heben, da perikarditische Geräusche nur selten längere Zeit fortbestehen und wenn dies der Fall ist, wenigstens bald ihren Platz und ihre Intensität zu ändern pflegen (*Seitz*).

Ist der Ueberzug der Pleura über den Herzbeutel entzündet, so kann, wenn die rauhe Pleurastelle bei der Herzaction an der anliegenden Lungen- oder Rippenpleura verschoben wird, ein rhythmisches Reibungsgeräusch entstehen. Dieses extraperikardiale Reiben ist von dem intraperikardialen nur dann zu unterscheiden, wenn es während der Inspiration vollständig verschwindet: Ich habe einen exquisiten Fall beobachtet, in welchem durch Palpation und Percussion sich ganz sicher constatiren liess, dass während der Inspiration die expandirte Lunge in den Sinus mediastino-

costalis eintrat und die rauhen Stellen des Herzbeutels und der Rippenpleura von einander trennte.

Mit welcher Form des Exsudates man es in dem vorliegenden Falle zu thun hat, ist nicht immer leicht zu bestimmen; doch gestattet die Aetiologie und die Dauer der Krankheit eine Vermuthung auf die eine oder andere Form. Die Perikarditis, welche den acuten Gelenkrheumatismus complicirt, ist frisch entstanden fast immer mit einem serös-fibrinösen Exsudate, die Perikarditis im Verlaufe der Septichaemie etc. mit einem purulenten Exsudate, die chronische Perikarditis in vielen Fällen mit einem haemorrhagischen Exsudate verbunden. Aus der Art des Allgemeinleidens auf die Form des Exsudates zu schliessen, ist misslich, da dasselbe mehr von der Grundkrankheit, als von der Exsudatform abhängt. Selbst die physikalische Untersuchung gibt nur den Anhalt, dass man aus dem Auftreten eines Reibungsgeräusches auf die Anwesenheit von rauhen Fibrinniederschlägen schliessen darf. Beim purulenten Exsudate werden die Blätter des Perikardiums nicht leicht so rauh, dass Reibungsgeräusche entstehen.

§. 5. Prognose.

Die Perikarditis, wenn sie sich zum acuten Gelenkrheumatismus hinzugesellt, führt, wie gesagt, nur äusserst selten zum Tode. Dasselbe gilt von der primären idiopathischen und von der traumatischen Perikarditis. Unter 20 derartigen Fällen, von welchen 17 dem acuten Gelenkrheumatismus angehörten, sah *Bamberger* nicht einen tödtlich enden. Auch bei Perikarditis, welche Pneumonie und Pleuritis complicirt, ist die Prognose günstig, wie sich aus *Bamberger's* statistischen Zusammenstellungen ergibt. Ganz anders verhält sich die Sache in den Fällen, in welchen die Perikarditis zu an sich unheilbaren Krankheiten hinzutritt: hier beschleunigt sie fast immer das Ende, wenn sie dasselbe nicht geradezu herbeiführt.

Bei der Besprechung der Ausgänge der Perikarditis haben wir gesehen, wie gross die Zahl der Nachkrankheiten ist, welche fast in der Mehrzahl der Fälle nach überstandener Perikarditis zurückbleiben. Je nach der Form derselben können auch diese in der Folge früher oder später das Leben beeinträchtigen.

§. 6. Therapie.

Wir können uns bei der Besprechung der Therapie der Perikarditis im Wesentlichen auf das beziehen, was wir über die Behandlung der Pleuritis und Endokarditis gesagt haben.

Allgemeine Blutentziehungen werden durch die Perikarditis an sich nicht gefordert. Ihre Anwendung ist auf die seltenen Fälle zu beschränken, in welchen die gehemmte Entleerung der Venen in das Herz Druckerscheinungen im Gehirn hervorruft und eine Verminderung der Blutmasse verlangt. — Oertliche Blutentziehungen mässigen die etwa vorhandenen Schmerzen und sind

indicirt, wo jene lästig werden. Am Besten applicirt man unter diesen Umständen 10—20 Blutegel am linken Sternalrande. Der Erfolg ist fast in allen Fällen überraschend. — Die Anwendung der Kälte verdient auch bei der Perikarditis das meiste Vertrauen, und man hat selbst die Application der Eisblase auf die Herzgegend empfohlen. — Die Digitalis passt in solchen Fällen, in welchen die Herzaction sehr beschleunigt und insufficient ist, so dass cyanotische und hydropische Erscheinungen eintreten, und leistet hier oft glänzende Dienste. — Das Kalomel und die graue Quecksilbersalbe sind trotz der Lobpreisungen englischer Aerzte in der Regel überflüssig, zuweilen schädlich. — Für die Anwendung der Diuretica, der Drastica, der Jodpräparate, der Vesicatore, gilt genau dasselbe, was wir in der Therapie der Pleuritis über jene Mittel gesagt haben. — Die Verarmung des Blutes bei protrahirter Perikarditis fordert nährendе Diät und Eisenpräparate, die drohende Herzparalyse Reizmittel.

Hat sich eine frische Perikarditis zu einem acuten Gelenkrheumatismus hinzugesellt, so ist anzunehmen, dass dieselbe, auch wenn sie nicht behandelt wird, und vielleicht gerade dann, einen günstigen Ausgang nehmen wird. Man lasse sich daher, so lange die physikalische Untersuchung allein die Perikarditis verräth, zu keinerlei gewaltsamem Eingreifen verleiten. Die überraschend grosse Zahl von Genesungen in den von *Bamberger* gesammelten Fällen ist bei einem höchst indifferenten Curverfahren beobachtet worden. Nur unter den oben aufgeführten Bedingungen setze man Blutegel, applicire die Kälte etc. Für die Beförderung der Resorption legt *Bamberger* Gewicht auf die Anwendung der feuchten Wärme und namentlich der flüchtigen Vesicantien.

Was endlich die Punction betrifft, so muss sie in den Fällen vorgenommen werden, in welchen die Beschwerden des Kranken, namentlich die Dyspnoë, gebieterisch Abhülfe verlangen. Der Erfolg ist meist nur ein palliativer; aber schon hiermit ist für den Kranken, der nach der Operation vielleicht zum ersten Male nach langer Zeit eine Nacht im Bette zuzubringen und zu schlafen im Stande ist, viel gewonnen. Ob in anderen Fällen die Operation von radikalem Erfolge gekrönt ist, lässt sich nach den bisherigen Erfahrungen nicht entscheiden. Ueber die Technik der Operation geben die Handbücher der Chirurgie Aufschluss.

Capitel II.

Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen.

§. I. Anatomischer Befund.

Die Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen stellt einen Ausgang der Perikarditis dar, so dass für die Pathogenese und Aetiologie auf das vorige Capitel verwiesen werden kann.

Die Verwachsung ist bald eine partielle, bald eine totale; bald besteht sie in einer straffen Zusammenlöthung, bald finden sich längere Fäden und Stränge, welche die Verbindung vermitteln. — Von weit grösserer Bedeutung für das klinische Krankheitsbild ist die verschiedene Beschaffenheit des Epikardiums. Zuweilen sind die mit einander verschmolzenen Blätter des Herzbeutels so wenig verdickt, dass es den Anschein hat, es fehle der Herzbeutel; in anderen Fällen bildet das Epikardium eine schwielige und unnachgiebige Kapsel, in welcher selbst knochenartige Massen auftreten. Nicht selten lagern an einzelnen Stellen, an welchen die beiden Blätter nicht völlig mit einander verschmolzen sind, Residuen des perikardialen Exsudates, wie wir sie früher beschrieben haben.

§. 2. Symptome und Verlauf.

Eine einfache Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen scheint, da der Herzbeutel nur in einem geringen Umfang und durch lockeres Zellgewebe mit der Thoraxwand verbunden ist, die Contractionen des Herzens nicht wesentlich zu hemmen. Functionelle Störungen, welche bei dieser Veränderung während des Lebens beobachtet werden, hängen wohl immer von gleichzeitigen Degenerationen des Herzfleisches oder von Klappenfehlern, gleichfalls Residuen früherer Karditis, ab.

Ganz anders verhält es sich mit der Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen, bei welcher das Herz in eine knorpelartig feste fibröse Masse eingehüllt ist. Dieser Zustand vermindert die Triebkraft des Herzens im allerhöchsten Grade: der Puls wird ausserordentlich klein und fast immer sehr unregelmässig, Dyspnoë, Cyanose, hydropische Erscheinungen stellen sich um so frühzeitiger ein, als auch hier fast immer das Herzfleisch atrophirt oder fettig degenerirt ist. Die physikalische Untersuchung muss entscheiden, welche Erkrankung diesen Anomalieen der Circulation und Blutvertheilung zu Grunde liegt.

Als physikalische Zeichen der Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen hat man erstens die Unveränderlichkeit der Herzdämpfung während der Inspiration und Expiration aufgeführt. Das Herz mag aber mit dem Herzbeutel verwachsen sein oder nicht, so wird die Lunge bei tiefer Expiration zwischen Herzbeutel und Thoraxwand zurücktreten und umgekehrt bei tiefer Inspiration sich zwischen Herzbeutel und Thoraxwand drängen. Es muss bei Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen daher die Herzdämpfung während der Respiration grösser und kleiner werden, wenn nicht auch die äussere Fläche des Perikardiums mit der Pleura verwachsen ist (*Cejka*). — Grösseren Werth hat ein zweites Symptom. Man beobachtet bei Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen an der Stelle, an welcher der Herzstoss empfunden werden sollte, zuweilen statt der Hebung des betreffenden Intercostalraumes ein Einsinken des-

selben. Diese Erscheinung erklärt sich folgendermassen: Das Herz wird während der Ventrikelsystole verkürzt, hierdurch entsteht ein leerer Raum und es müsste immer der Intercostalraum einsinken, wenn dieser leere Raum nicht durch das Herabsteigen des Herzens ausgefüllt würde. Ist nun aber der Herzbeutel mit dem Herzen und zugleich auch mit der Brustwand verwachsen, so kann das Herz nicht herabtreten und der Intercostalraum muss einsinken. — Dieses Symptom gewinnt noch grösseren Werth, wenn während der Ventrikeldiastole in dem betreffenden Intercostalraum eine Erhebung wahrgenommen wird, die dadurch zu Stande kommt, dass nach Aufhören des systolischen Zuges das Herz wieder verlängert wird und die Herzspitze an ihre normale Stelle zurückkehrt. In vielen Fällen von Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen werden indessen auch diese Symptome vermisst. Die Lungenränder können, wenn nicht gleichzeitig das Perikardium mit der Pleura verwachsen ist, augenscheinlich während der Systole den durch Verkürzung des Herzens entstehenden leeren Raum ausfüllen und umgekehrt. Andererseits kann die systolische Einziehung an der Stelle der Herzspitze auch auf anderen Bedingungen, als auf einer Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen beruhen. — Ist gleichzeitig das Perikardium auch an die Wirbelsäule fixirt, so wird während der Ventrikelsystole ein Einsinken der unteren Hälfte des Brustbeins beobachtet. — Dazu kommt nach *Friedreich's* Beobachtungen zuweilen eine charakteristische Erscheinung an den Halsvenen. Man beobachtet nämlich, dass dieselben in dem Momente, in welchem die während der Systole nach Einwärts gezogene Brustwand während der Diastole wieder zurückschnellt und den Brustraum plötzlich erweitert, collabiren. In *Friedreich's* Fällen dauerte übrigens diese Erscheinung nur eine gewisse Zeit an und verlor sich, als die Herzaction und mit derselben das systolische Einsinken und das diastolische Zurückschnellen der Brustwand schwächer wurden. — So gibt also in einzelnen Fällen die physikalische Untersuchung Aufschluss über die Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen. Für die Mehrzahl der Fälle aber gilt noch jetzt der Ausspruch, den *Skoda* in den ersten Auflagen seines Handbuchs gethan hat, „dass die Percussion und Auscultation keine Erscheinung gebe, welche man der Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen zuschreiben könne.“

Von einer Behandlung der Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen kann nicht füglich die Rede sein.

Capitel III.

Hydroperikardium.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Das Hydroperikardium beruht auf einer Vermehrung des normalen, an Eiweiss armen Transsudates, welches man den Liquor

Perikardii nennt. Wir haben gesehen, dass eine Verkleinerung des Herzens, weil sie die innere Wand des Perikardiums unter einen geringeren Druck setzt, eine Vermehrung der Flüssigkeit im Herzbeutel zur Folge hat. Ganz dasselbe geschieht, wenn die mit dem Herzbeutel verwachsenen Lungen verkleinert werden, sei es, dass sie atrophiren, sei es, dass sie nach resorbirter Pleuritis zu klein bleiben oder bei chronischer Pneumonie sich retrahiren. Diese Form des Hydroperikardiums schliesst sich der Vermehrung der Cerebrospinalflüssigkeit bei Atrophie des Gehirnes an und kann, wie man jene Hydrocephalus ex vacuo nennt, als Hydroperikardium ex vacuo bezeichnet werden.

Als eine zweite Form des Hydroperikardiums ist diejenige zu bezeichnen, welche sich bei einer gehemmten Entleerung der Herzvenen in das rechte Herz entwickelt. Hierdurch muss nothwendig der Druck, den das Blut auf die Venenwände des Herzbeutels ausübt, sich steigern, und es kommt zu Hydrops im Herzbeutel, wie es zu hydropischen Ausschwitzungen auch in anderen serösen Säcken und in das Unterhautzellgewebe kommt. Hierher gehören die Wasseransammlungen im Herzbeutel bei Klappenfehlern des Herzens, beim Emphysem, bei der Cirrhose der Lunge und anderen Krankheiten, in welchen das rechte Herz überfüllt und der Abfluss des Blutes aus den Venae coronariae cordis und Venae pericardiacae gehemmt ist. Bei allen diesen Zuständen kann der Hydrops im Herzbeutel frühzeitiger auftreten, als der Hydrops im übrigen Körper.

Nicht so verhält es sich bei der dritten Form, bei welcher die Wassersucht des Herzbeutels, wie die Wassersucht in anderen Organen und Gebilden, als die Folge „einer hydropischen Krase“ angesehen werden muss. Entwickelt sich bei Krankheiten, in welchen das Blut arm an Eiweiss und zu serösen Transsudaten geneigt wird, bei Morbus Brightii, chronischen Milzleiden, Krebskachexie etc. Hydrops, so pflegt der Herzbeutel erst spät befallen zu werden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Nach der Erklärung, die wir im vorigen Paragraphen gegeben haben, darf nur die Ansammlung einer klaren eiweissarmen Flüssigkeit im Herzbeutel als Hydroperikardium bezeichnet werden. Enthält die Flüssigkeit Fibrin, so gehört sie den entzündlichen Ergüssen an. Zuweilen sind dem Serum geringe Mengen von Blut beigemischt. In diesen Fällen hat bei einer hochgradigen Kachexie die Ernährung der Capillarwände gelitten, so dass es zu Rupturen derselben gekommen ist. Das häufige Auftreten von kleinen Blutungen in die Cutis (Petechien) bei allgemeinem Hydrops bildet eine Analogie für diesen Befund*).

Die Menge der ergossenen Flüssigkeit ist sehr variabel. Eine

*) Ueber den Hydrops fibrinosus reden wir beim Krebs des Perikardiums, wie wir ihn beim Krebs der Pleura besprochen haben.

Ansammlung von zwei bis drei Unzen Flüssigkeit im Herzbeutel wird nicht als pathologisch angesehen. In nicht seltenen Fällen, namentlich bei allgemeinem Hydrops, beträgt die Menge der Flüssigkeit 4 bis 6 Unzen; in anderen, namentlich in solchen, welche durch Circulationsstörungen hervorgebracht werden, oft mehrere Pfunde. Bei bedeutenden Ergüssen erscheint das Perikardium mattweiss und glanzlos, das Fett auf dem Herzen ist geschwunden, zuweilen das Bindegewebe auf demselben oedematös.

Copiöse hydropische Ergüsse in den Herzbeutel dehnen den letzteren aus, comprimiren die Lunge, erweitern den Thorax ganz wie perikardiale Ergüsse.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Von dem Hydroperikardium gilt dasselbe, was wir vom Hydrothorax gesagt haben. Obgleich die Herzbeutelwassersucht für die älteren Aerzte und noch heutzutage für die Laien eine der am meisten gefürchteten Krankheiten bildet, ist man im Grunde gar nicht berechtigt, sie als eine besondere Krankheit aufzustellen. Aber die vermehrte Ansammlung von Serum im Perikardium ist nicht allein in allen Fällen ein secundäres, von einer Krankheit der Circulations- oder Respirationsorgane oder von einer krankhaften Beschaffenheit des Blutes abhängiges Leiden, sondern es hängen auch die berüchtigten und gefürchteten Symptome der Herzbeutelwassersucht zum grössten Theil von dem Grundleiden und nicht von dem hydropischen Erguss in den Herzbeutel ab. — Wenn die Diagnose eines Hydroperikardiums vor Einführung der physikalischen Untersuchung in zahlreichen Fällen durch die Section bestätigt wurde, so hat dies darin seinen Grund, dass die Symptome, auf welche man die Diagnose gründete, solchen Krankheiten angehörten, welche schliesslich fast immer neben anderen hydropischen Erscheinungen auch seröse Ergüsse in den Herzbeutel nach sich ziehen, also vor Allem dem Emphysem und den Klappenfehlern des Herzens.

Durch beträchtliche, seröse Ergüsse in den Herzbeutel, welche die Lungen comprimiren, wird allerdings die durch das Grundleiden hervorgerufene Dyspnoë noch gesteigert. Ein solcher Erguss trägt nicht selten dazu bei, dass die Kranken sich nicht niederlegen können, ohne sofort in Erstickungsgefahr zu gerathen und genöthigt sind, Tag und Nacht in vorgebeugter Stellung im Bette oder auf dem Stuhle sitzend zuzubringen. Endlich wird durch den Druck, welchen die Flüssigkeit auf das Herz und auf die in dasselbe mündenden, grossen Gefässe ausübt, die Entleerung der Venen des grossen Kreislaufes gehemmt, so dass die Jugularvenen stärker anschwellen, und die Cyanose und die hydropischen Ergüsse vermehrt werden; — — aber so häufig die angeführten Erscheinungen bei Kranken vorkommen, welche an Hydrops Perikardii leiden, so darf man doch selbst in solchen Fällen, in welchen keine derselben

fehlt, keineswegs mit Zuversicht ein Hydroperikardium diagnostizieren, wenn nicht die physikalische Untersuchung feste Anhaltspunkte gewährt. Alle jene Symptome kommen vor, ohne dass der Liquor Perikardii vermehrt ist.

Die physikalische Untersuchung ergibt, wenn auch seltener als bei entzündlichen Ergüssen in den Herzbeutel, eine Hervorwölbung der Herzgegend. Die Intercostalfurchen sind dabei nicht verstrichen. — Der Herzstoss ist äusserst schwach und oft, besonders in der Rückenlage, gar nicht zu fühlen. Bei beträchtlichen Ergüssen ist die Herzdämpfung, vorausgesetzt dass die vorderen Lungenränder sich retrahiren können, vergrössert und zeigt in Betreff ihrer Form und ihres verschiedenen Verhaltens beim Liegen und in aufrechter Stellung diejenigen Eigenthümlichkeiten, welche wir früher (s. S. 433) als charakteristisch für perikardiale Ergüsse bezeichnet haben. Häufiger als bei der Perikarditis kommt wegen eines hochgradigen Emphysems oder wegen einer Verwachsung der Pleura pulmonum mit der Pleura costarum die Retraction der vorderen Lungenränder nicht zu Stande; dann ist die Herzdämpfung trotz eines sehr massenhaften Ergusses nicht vergrössert. — Bei der Auscultation hört man, wenn nicht eine Complication mit Klappenfehlern vorliegt, reine aber schwache Töne — niemals ein Reibungsgeräusch.

§. 4. Therapie.

Es gilt für die Behandlung des Hydroperikardiums Alles, was wir über die Behandlung des Hydrothorax gesagt haben. Die Behandlung der Grundkrankheit ist das allein rationelle Verfahren; nur selten vermögen wir durch Diuretica und Drastica die Menge der Flüssigkeit im Perikardium zu vermindern.

Capitel IV.

Pneumoperikardium.

Zuweilen tritt bei perforirenden Thoraxwunden Luft in den Herzbeutel ein. — In anderen Fällen gelangt dieselbe aus benachbarten, Luft führenden Organen nach dem Durchbruch eines Zerstörungsprozesses in den Herzbeutel. So war in einem von mir beobachteten Falle, welchen Dr. *Tütel*, mein damaliger Assistent, in der Deutschen Klinik beschrieben hat, das Pneumoperikardium durch den Durchbruch eines Oesophaguscarcinoms in den Herzbeutel entstanden. Von Anderen sind Perforationen von Magengeschwüren und Magencarcinomen und von oberflächlich gelegenen Lungencavernen in den Herzbeutel mitgetheilt. — Endlich scheinen sich zuweilen aus in Zersetzung begriffenen, perikarditischen Exsudaten Gase zu entwickeln.

Bei der Section findet man den Herzbeutel in der Regel sehr

beträchtlich theils durch Luft, theils durch eiterige oder jauchige Flüssigkeit ausgedehnt; letztere ist entweder das Product einer frischen Perikarditis, welche durch den Eintritt von Luft, von Krebsjauche, von zerfallenem Lungengewebe etc. in den Herzbeutel sofort hervorgerufen wird, oder wenn sich das Pneumoperikardium durch Gasentwicklung aus einem verjauchten Exsudate gebildet hat, das Product einer älteren Perikarditis. Sticht man den gespannten Herzbeutel an, so entweicht die Luft gewöhnlich mit einem zischenden Geräusche.

Das Pneumoperikardium, welches weit-seltener beobachtet wird als der Pneumothorax, ist wohl immer leicht zu erkennen. Zwar sind die subjectiven Symptome, welche durch die Perforation des Herzbeutels und durch das Eindringen von Luft und von Gewebs-trümmern in denselben entstehen, nicht besonders charakteristisch. Jene Vorgänge sind zudem in der Regel von einem schweren Collapsus begleitet, bei welchem die Kranken apathisch und ohne zu klagen daliegen und selbst, wenn man sie fragt, nur zögernd und unvollständig Bescheid geben. Um so schärfer ausgesprochen sind die objectiven Symptome. Meist hört man schon in einiger Entfernung von den Kranken ein eigenthümlich helles, plätscherndes Geräusch, welches in regelmässigem Rhythmus und kurzen Pausen kommt und verschwindet, und unverkennbar dadurch entsteht, dass die neben der Luft im Herzbeutel enthaltene Flüssigkeit durch die Bewegungen des Herzens gleichsam gepeitscht wird. In meinem Falle wurde dieses plätschernde Geräusch selbst von solchen Stubengenossen des Kranken, welche am anderen Ende des Saales lagen, deutlich wahrgenommen. — Bei der Adspection fällt, wenn der Thorax noch biegsam ist, die Hervorwölbung der Herzgegend und das Verstrichensein der Intercostalräume auf. — Der Herzstoss ist undeutlich oder gar nicht zu fühlen. — Bei der Percussion fehlt die Herzdämpfung, und der Schall ist in der Herzgegend sogar auffallend voll, hell und tympanitisch, oft mit deutlichem Metallklang. Richtet man den Kranken auf oder beugt man ihn nach Vorn, so wird der Herzstoss zuweilen deutlicher, und da die Luft nach Aufwärts steigt, während das beim Liegen in den hinteren Abschnitten des Herzbeutels vorhandene Exsudat nach Vorn gelangt, findet man in der Herzgegend statt des vorher vollen einen gedämpften Schall. — Bei der Auscultation hört man entweder allein das bereits erwähnte metallische Plätschern oder neben demselben schwache Herztöne und Reibungsgeräusche.

Mit Ausnahme der auf traumatischem Wege entstandenen Fälle nimmt die Krankheit in der Regel schnell einen tödtlichen Ausgang. Der Collapsus und die schwere Form der Perikarditis, welche das Pneumoperikardium fast immer begleitet, erklären diesen Verlauf zur Genüge. Bei traumatischem Pneumoperikardium ist wiederholt Heilung beobachtet.

Die Behandlung kann selbstverständlich nur eine symptoma-

tische sein, und man wird sich in den meisten Fällen auf die Darreichung von Analeptics zu beschränken haben.

Capitel V.

Tuberculose des Herzbeutels.

Tuberkel im Gewebe des Perikardiums werden wohl nur bei der acuten Miliartuberculose beobachtet. Die durchscheinenden grauen Knötchen gehen hier keine weiteren Metamorphosen ein, und der Kranke stirbt, ohne dass sich die Tuberculose des Perikardiums durch irgend welche Erscheinungen verriethe, consumirt durch das Fieber.

Weit häufiger bilden sich Tuberkel in jungen Pseudomembranen, welche sich auf dem Perikardium im Verlauf einer chronischen Perikarditis entwickelt haben. Im Herzbeutel findet man in diesen Fällen fast immer ein haemorrhagisches Exsudat, das Perikardium aber mit drusigen Hervorragungen besetzt, welche anfänglich durchscheinend, später gelb und käsig werden können, obgleich sie nur selten zu wirklichem Tuberkeleiter zerfließen. Die Symptome dieser Form der Tuberculose des Herzbeutels sind von denen der chronischen Perikarditis nicht zu unterscheiden.

Capitel VI.

Krebs des Perikardiums.

Fast immer pflanzt sich der Krebs des Perikardiums vom Sternum oder vom Mediastinum auf den Herzbeutel fort. Bald wuchert er diffus auf demselben weiter, so dass ein grosser Theil des Perikardiums in Krebsmasse untergeht, bald bildet er einzelne rundliche oder platte Knoten auf demselben. Seltener tritt er selbständig auf, nachdem ein äusserer Krebs extirpirt ist, und dann finden sich fast immer gleichzeitig Krebsknoten in anderen Organen und auf anderen serösen Häuten. Mit der Bildung von Krebs im Perikardium ist wohl immer eine vermehrte Ansammlung von Flüssigkeit im Herzbeutel verbunden, welche, wie die Flüssigkeit bei Krebsen im Peritoneum oder in der Pleura, „das Fibrin später Gerinnung“ enthält. Nur in äusserst seltenen Fällen wird es gelingen, mit einiger Wahrscheinlichkeit durch den Nachweis eines allmählig zunehmenden Ergusses im Herzbeutel nach Ausrottung eines Brustkrebses die Entwicklung eines Krebses im Perikardium zu diagnosticiren.

Dritter Abschnitt.

Krankheiten der grossen Gefässe.

Capitel I.

Entzündungen der Aortenhäute.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Es erscheint gerathen, die Entzündungen der Adventitia, der Media und der Intima gesondert zu besprechen; ebenso, wie man die Besprechung der Perikarditis, der Myokarditis und der Endokarditis von einander trennt.

In der Adventitia der Aorta kommen acute Entzündungen nur selten und fast nur da vor, wo sich Entzündung und Verschwärung benachbarter Organe, der Lymphdrüsen, des Oesophagus, der Trachea auf die Aorta fortpflanzen. Weit häufiger sind chronische Entzündungen der Adventitia, aber auch sie sind selten primär, fast immer gesellen sie sich zu Perikarditis und befallen dann den Ursprung der Aorta, oder zu Endarteriitis und können dann eine grössere Ausbreitung erreichen. Die Tunica media nimmt an der Entzündung der Adventitia häufig Antheil; auch bei der chronischen Entzündung der Intima erkrankt sie fast immer, indessen nur selten unter der Form einer Entzündung; weit häufiger ist sie hier der Sitz einer einfachen Atrophie oder fettigen Degeneration.

Wenn wir uns auf *Virchow's* Standpunkt stellen, so müssen wir die chronische Entzündung der inneren Arterienhaut als eine der häufigsten Krankheiten bezeichnen. Die Berechtigung, die gelatinösen und halbknorpeligen Verdickungen der inneren Arterienhaut, von welchen wir im §. 2. reden werden und welche dem Atherom und den Verknöcherungen der Arterienwände zu Grunde liegen, den parenchymatösen Entzündungen zuzurechnen, basirt darauf, dass wir es bei jenen Entartungen unverkennbar mit activen Vorgängen, mit einer Wucherung der normalen Elemente zu thun haben, und dass sich in vielen Fällen nachweisen lässt, dass diese Ernährungsstörungen Irritamenten, welche die Arterienwand getroffen haben — abnorme Drehung und Zerrung —, ihren Ursprung verdanken (s. die Pathogenese der Endokarditis). Für andere Fälle

lässt sich freilich nicht nachweisen, dass Reize auf die Arterienwand eingewirkt haben; da aber hier die anatomischen Veränderungen genau dieselben sind, so dürfen wir annehmen, dass die auch hier vorhandenen Irritanten sich der Beobachtung entzogen haben.

Die Endarteriitis deformans, wie man mit *Virchow* die chronische Entzündung der Intima nennen kann, wird in überraschender Häufigkeit im vorgerückten Lebensalter beobachtet, aber immer finden sich die Stellen, welche am Meisten der Zerrung und Dehnung ausgesetzt sind, der aufsteigende Ast, der Bogen der Aorta, die Ursprungsstellen der seitlich abtretenden Gefässe vorzugsweise erkrankt. — Nächstdem wird die Krankheit am Häufigsten bei Individuen gefunden, welche an Rheumatismus, Gicht, Syphilis leiden, ebenso bei Potatoren. Wir dürfen nicht so weit gehen, anzunehmen, dass bei derartigen kachektischen und dyskrasischen Subjecten die abnorme Blutmischung die Krankheit direct hervorrufe, dass bei ihnen ein Irritament im Blute circulire, welches die innere Arterienwand zur Entzündung reize. — Endlich gesellt sich Endarteriitis auch bei jugendlichen Subjecten, welche nicht kachektisch sind, zu Hypertrophie des Herzens hinzu, und scheint erweiterte Arterienstellen vorzugsweise zu befallen. Diese Fälle sprechen am Deutlichsten für die Abhängigkeit der Entartungen von Insulten, welche die Arterienwand betreffen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Nur selten hat man Gelegenheit, eiterige und jauchige Anhäufungen im Gewebe der Adventitia zu beobachten. Weit häufiger finden sich als Residuen der chronischen Entzündung schwierige Verdickungen der Zellhaut. Anfänglich pflegt das Lumen der Arterie dabei verengt, später gewöhnlich erweitert zu sein.

Die Entzündung der Tunica media beginnt mit einer fleckigen Röthe, welche unter der inneren Haut ihren Sitz hat; bald werden die Stellen weisslich oder gelb verfärbt, erheben sich über das Niveau der inneren Oberfläche und haben Aehnlichkeit mit kleinen Pusteln. Anfänglich finden sich an der erkrankten Stelle amorphe, körnige Einsprengungen in dem noch festen Gewebe, später zerfliesst das Infiltrat, es bilden sich Eiterkörperchen, und dann können in der Arterienwand wirkliche Abscesse entstehen.

Die chronische Endarteriitis beginnt mit einer Auflockerung und Durchfeuchtung der Tunica intima. Je nach dem Grade der Durchfeuchtung müssen wir zwei Formen der Erkrankung, welche man vielfach als verschiedene Stadien bezeichnet hat, unterscheiden. Bei der ersten Form, der gallertartigen Verdickung der inneren Arterienhaut, scheint der inneren Oberfläche der Arterie bald an umschriebenen Stellen, bald in weiterer Ausbreitung, eine gallertähnliche, feuchte, blassröthliche Schichte aufzuliegen. Diese scheinbaren Auflagerungen lassen sich leicht zerdrücken und in Form

einer Gallerte ab- und zusammenschieben; sie bestehen zum grossen Theil aus einer dem Schleimsaft ähnlichen Flüssigkeit, zwischen welcher indessen feine elastische Fasern und runde oder spindelförmige Zellen eingebettet sind, hängen unmittelbar mit der inneren Haut zusammen und sind vom Epithel derselben bedeckt.

Bei der zweiten Form, den halbknorpeligen Verdickungen, findet man opake, bläulich weisse, geronnenem Eiweiss ähnliche Platten auf der inneren Oberfläche der kranken Arterie. Das Gewebe der Tunica intima ist zwar auch hier erweicht und durchfeuchtet, behält aber eine grössere Cohärenz und Derbheit als bei der vorigen Form und nimmt später eine knorpelige Härte an. Mikroskopisch lassen sich in den halbknorpeligen Verdickungen zahlreiche Spindel- und Netzzellen, namentlich aber breite Bindegewebsbündel nachweisen, welche deutlich eine unmittelbare Fortsetzung der Lamellenzüge der Tunica intima bilden.

Die weiteren Veränderungen, welche die bisher beschriebenen entzündlichen Wucherungen der Tunica intima erfahren, bestehen 1) in einer Fettmetamorphose; 2) in einer Verkalkung oder Verknöcherung.

Die Fettmetamorphose beginnt bei den gelatinösen Verdickungen meist in den oberflächlichen Schichten und geht von den erwähnten Zellen in denselben aus, während die Zwischensubstanz zerfällt und die Oberfläche rauh und zottig wird. Diese Vorgänge nennt *Virchow* die fettige Usur. — Bei den halbknorpeligen Verdickungen beginnt die Fettmetamorphose in den tieferen Schichten; es lagern sich auch hier ursprünglich zahlreiche Fetttropfen um die Kerne der Bindegewebszellen ab, so dass diese in Fettkörnchenzellen von sternförmiger Gestalt verwandelt werden. Endlich geht die Zellenmembran verloren, die Fettkörnchen werden frei, auch die Bindegewebsbündel zerfallen und so entsteht in der Tiefe ein erbsengelber, fettiger Brei, welcher aus Fettkörnchen, zahlreichen Cholestearinkrystallen und Trümmern der Bindegewebszüge besteht: das eigentliche Atherom. So lange der Fettbrei noch durch eine dünne Lage der inneren Haut vom Blutstrom getrennt ist, spricht man von einer atheromatösen Pustel; später, wenn die Decke zerfallen, der Inhalt fortgespült und ein unregelmässiger Substanzverlust mit ausgefranzten Rändern entstanden ist, von einer atheromatösen Verschwärung. Das Atherom verhält sich zur Usur wie ein Abscess zu einem Geschwür.

Die Verkalkung beruht auf der Ablagerung von Kalksalzen in die tieferen Schichten der halbknorpeligen Verdickungen. In den hierdurch entstehenden Kalkplatten finden sich aber zuweilen als Analoga der Knochenkörperchen verästelte, zackige Gebilde, die Residuen der Bindegewebszellen, so dass man berechtigt ist, statt von Verkalkung von Verknöcherung zu reden. Während kleinere Arterien durch die Ablagerung von Kalksalzen in starrwandige Kanäle verwandelt werden können, treten die Ver-

knöcherungen der Aorta meist unter der Form vereinzelter grösserer und kleinerer Schuppen und Platten auf, welche seichte Vertiefungen auf der inneren Oberfläche bilden und durch eine dünne Schichte der Tunica intima vom Blutstrom getrennt sind. Später schreitet die Verknöcherung bis zur Oberfläche fort, die Knochenplättchen treten nackt zu Tage, werden zuweilen vom Blutstrom losgewühlt und bilden dann Hervorragungen, auf welche sich leicht Fibrin aus dem Blute niederschlägt.

Die Tunica media ist im Beginn der Endarteriitis nicht augenfällig verändert. Bei vorgeschrittenem Atherom wird sie fahl, gelockert, zerklüftet. Zwischen ihren Lamellen ist massenhaft Fett abgelagert. Unter den Verknöcherungen der Intima ist die Media meist verdünnt und atrophirt. Die Adventitia ist gleichfalls im Beginn des Prozesses normal, später wird sie gewulstet, verdickt und schwielig.

In vielen Fällen finden wir in der Aorta die verschiedenen Phasen der beschriebenen Entartungen neben einander: gelatinöse und halbknorpelige Verdickungen, an anderen Stellen atheromatöse Pusteln, an anderen atheromatöse Verschwärungen, hier Verkalkungen als seichte Depressionen von einem dünnen Stratum der Tunica intima bedeckt, dort Knochenplättchen, welche frei in das Lumen der Aorta hineinragen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Für die acute Entzündung und Verschwärung der Adventitia lässt sich ein klinisches Krankheitsbild nicht geben, da die vereinzelter Fälle, in welchen dieser Prozess beobachtet worden ist, fast immer mit anderweitigen schweren Erkrankungen complicirt waren. Dasselbe gilt von den Symptomen der chronischen Entzündung der Adventitia und von den Abscessen, welche hier und da in der Tunica media beobachtet wurden.

Aber auch die chronische Entzündung der Tunica intima und ihre Ausgänge, welche man gewöhnlich unter dem Namen des Atheroms im weiteren Sinne zusammenfasst, macht wenig Symptome, so lange sie nicht zu Aneurysmen, zu Rupturen oder durch fortgeschwemmte Gerinnsel zu Verstopfungen feinerer Arterien geführt hat. Die Aneurysmen und Rupturen der Aorta werden wir im zweiten und dritten Capitel besprechen; die Folgen der Embolie, so weit sie innere Organe betreffen, finden in verschiedenen Abschnitten dieses Buches ihre Erledigung.

Hat die Aorta bei vorgeschrittener Entartung ihrer Häute ihre Elasticität eingebüsst und nehmen an der Entartung auch die weiteren Verzweigungen Antheil, so wächst die Aufgabe des Herzens und es bildet sich in Folge davon Hypertrophie aus (siehe das betreffende Capitel). Pflanzte sich die chronische Entzündung von der Arterienwand auf die Klappen fort, so kann Insufficienz und Stenose entstehen (siehe die betreffenden Capitel). Zuweilen kommt

keine Herzhypertrophie zu Stande, weil die gesammte Ernährung des Körpers gelitten hat, oder die etwa vorhandene reicht nicht aus, um das Hinderniss, welches die Entartung der Aorta und ihrer Verzweigungen für die Circulation bilden, zu compensiren, oder aus der compensirenden echten Hypertrophie wird später durch Degeneration des Herzfleisches eine unechte. In allen diesen Fällen entstehen die Symptome von Verlangsamung der Circulation und Ueberfüllung der Venen, Cyanose, Hydrops, unterdrückte Urinsecretion etc., welche wir vielfach besprochen haben.

Den wichtigsten Anhalt für die Diagnose der chronischen Entzündung der inneren Aortenwand gibt der Nachweis derselben in den peripherischen Arterien, da er den Schluss gestattet, dass die Erkrankung auch in der Aorta vorhanden und hier vorgeschrittener ist, als in den Verzweigungen. Der Puls der Kranken pflegt, da die Arterienwände rigider geworden und die Arterien gleichzeitig erweitert sind, hart und voll zu sein, die verlängerten Arterien zeigen einen auffallend geschlängelten Verlauf, die Krümmung wird bei jeder Pulswelle stärker, der Puls ist sichtbar; meist ist die Arterie, auch wenn sie nicht durch die Blutwelle ausgedehnt ist, als ein harter, höckeriger Strang zu fühlen.

Die Percussion und Auscultation geben, so lange nicht aneurysmatische Erweiterung der Aorta eingetreten ist, meist keinen Anhalt für die Diagnose. Selten treten, ohne Veränderungen an den Ostien, in Folge der Rauigkeiten an der Innenwand der Aorta Aftergeräusche auf. Dagegen soll (*Bamberger*) der erste Aortenton oft dumpf und verschwommen sein oder fehlen, der zweite, namentlich wenn die Aorta mit Knochenplättchen durchsetzt ist, während die Klappen zart und schlussfähig sind, auffallend laut und metallisch werden.

Capitel II.

Aneurysmen der Aorta.

Die durch Wunden der Arterien entstehenden Aneurysmen gehören in den Bereich der Chirurgie. In der Aorta kommen nur spontane Aneurysmen, d. h. partielle Erweiterungen der Aorta, welche durch Degeneration der Arterienwände hervorgerufen werden, vor. Auch die gleichmässige Erweiterung des ganzen Arterienrohres, zu welcher Herzhypertrophie führt und welche sich oberhalb verengerter Stellen findet, pflegt man nicht zu den Aneurysmen zu rechnen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die Entartungen der Aortenwand, welche am Häufigsten zu Aneurysmen Veranlassung geben, sind die Ausgänge der im ersten

Capitel besprochenen Endarteriitis, namentlich das Atherom. Nächst dem kommen Aneurysmen am Häufigsten durch einfache Fettentartung der inneren und mittleren Arterienhaut zu Stande, eine Erkrankung, welche wir im ersten Capitel absichtlich nicht erwähnt haben, da sie Nichts mit den dort besprochenen entzündlichen Vorgängen gemein hat. Bei der einfachen fettigen Degeneration geht keine Verdickung, keine Wucherung der Tunica intima den späteren Vorgängen vorher, sondern wir finden von Anfang an opake, weissliche oder weissgelbe Stellen, welche eigenthümlich gruppirt sind, nur wenig über die Oberfläche prominiren und auf der Ablagerung von Fettmoleculen im Gewebe der Arterienhäute beruhen. — Drittens kann einfache Atrophie und Verdünnung der Aortenwand, wie sie im vorgerückten Alter sich nicht selten zu finden scheint, zu Aneurysmen Veranlassung geben. — Dass auch eine Lähmung der vasomotorischen Nerven (*Rokitansky*) zu Aneurysmen führe, muss wenigstens für die Aorta, welche an contractilen Elementen arm ist, in Frage gestellt werden.

Durch die erwähnten Entartungen, namentlich der mittleren Haut, büsst die Aorta bald an umschriebenen Stellen, bald in weiterer Ausdehnung ihre Elasticität ein und wird durch den Blutdruck allmählig erweitert. Nicht selten aber scheinen die Fasern der Ringsfaserhaut plötzlich bei einem erhöhten Blutdruck auseinander zu weichen und nun die Erweiterung der allein von der Intima und Adventitia gebildeten Wand schneller von Statten zu gehen. Viele Kranken mit Aneurysmen der Aorta glauben wenigstens den Zeitraum, ja selbst den Moment genau zu kennen, von welchem ihr Uebel datirt, und geben als Veranlassung desselben eine starke Muskelanstrengung, das Heben einer schweren Last etc. an. Dass eine ausgebreitete Contraction von Muskeln, weil zahlreiche Capillaren durch dieselbe comprimirt werden, den Blutdruck in der Aorta steigert, ist bereits früher erwähnt worden. Einen ähnlichen Effect auf die Continuität der Arterienwand scheinen Erschütterungen des Körpers zu haben, wenigstens datiren andere Kranke ihr Uebel von einem Fall aus grosser Höhe etc. — Bei gesunden Arterienwänden bringen diese Schädlichkeiten keine Aneurysmen hervor, und in vielen Fällen sind „die Gelegenheitsursachen“ der Aneurysmen in die Kranken „hineinexaminiert“.

Aneurysmen finden sich nur selten bei jugendlichen Individuen. Fast immer befallen sie Leute im vorgeschrittenen Lebensalter, bei welchen die chronische Entzündung der Arterienwände zu den häufigsten Erscheinungen gehört. — Männer werden um Vieles häufiger als Frauen befallen; da aber die meisten Aneurysmen bei solchen Männern, welche sich schweren Körperanstrengungen unterziehen, gefunden werden, so scheint die Differenz, welche das Geschlecht bietet, gleichfalls mit den verschiedenen Beschäftigungen der Männer und Frauen zusammenzuhängen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Scarpa's Eintheilung der Aneurysmen gründete sich wesentlich auf die Zahl der Häute, welche sich in der Wand des Aneurysma's nachweisen liessen. Ein Aneurysma, dessen Wand durch alle drei Arterienhäute gebildet wurde, war ein Aneurysma verum; ein Aneurysma, dessen Wand nur von der Adventitia gebildet wurde, ein Aneurysma spurium oder mixtum externum, ein Aneurysma endlich, in welchem die innere Haut, durch eine Lücke der Media hindurchgestülpt, allein oder mit der erhaltenen Adventitia die Wand bildete, ein Aneurysma mixtum internum s. herniosum. Diese Eintheilung hat man als unpraktisch verlassen. Oft sind Aneurysmen bald nach ihrer Entstehung Aneurysmata vera, später, bei grösserer Ausdehnung, werden sie Aneurysmata spuria; oft ist sogar die eine Hälfte eines Aneurysma's ein Aneurysma verum, die andere Hälfte ein Aneurysma spurium.

Wichtiger ist die Eintheilung der Aneurysmen nach ihrer Form. Hier unterscheidet man zunächst das Aneurysma diffusum und das Aneurysma circumscriptum.

Beim Aneurysma diffusum betrifft die Erweiterung eine grössere Strecke und ist allseitig. Verliert sich die Erweiterung plötzlich, so nennt man das Aneurysma Aneurysma cylindricum; verjüngt sich die erweiterte Stelle allmählig, Aneurysma fusiforme. Das diffuse Aneurysma ist immer ein Aneurysma verum in *Scarpa's* Sinne. Es findet sich am Häufigsten im Anfangsstück und im Arcus Aortae. Sehr oft ist diese Form neben der nächstfolgenden vorhanden, d. h. auf der diffus erweiterten Arterie finden sich umschriebene Ausbuchtungen. Das Aneurysma circumscriptum stellt eine Erweiterung der Arterie auf einer kurzen Strecke dar. Zuweilen dehnt sich auch hier die Arterie nach allen Richtungen aus und das Aneurysma bildet eine Geschwulst der Arterie in ihrer ganzen Dicke. Weit häufiger ist die Ausdehnung nur auf eine Wand beschränkt, und das Aneurysma, dessen Wände sich unter einem Winkel vor der Wand der normalen Arterie erheben, bildet dann eine seitliche Geschwulst an derselben. Auf diesem primären sackartigen Aneurysma finden sich gleichfalls, wie bei der vorigen Form, oft secundäre Ausbuchtungen unter der Form kleiner und grösserer Höcker. Anfänglich besteht das Aneurysma meist aus sämtlichen Häuten, ist ein Aneurysma verum *Scarpa's*; bei grossen sackförmigen Aneurysmen lassen sich aber die inneren Häute nur eine gewisse Strecke in das Aneurysma verfolgen, auf der Höhe verliert sich die Mittelhaut und fehlt endlich ganz, während noch hier und da Spuren der degenerirten Intima vorhanden sind. — Als eine besondere Species des sackartigen Aneurysma's muss das mit einem Hals aufsitzende Aneurysma bezeichnet werden. Hier ist eine sehr

kleine Stelle der Arterienwand erweitert. Wird die Erweiterung beträchtlich, so schlägt sich die Wand des Aneurysma's auf die Wand des Arterienrohres um. An der Umschlagsstelle entsteht eine Duplicatur, welche, von Innen betrachtet, eine vorspringende Leiste bildet, während, von Aussen angesehen, das Aneurysma an seinem Ursprung wie abgeschnürt erscheint. In diese sackförmigen Aneurysmen lässt sich die Tunica media meist nur auf eine kurze Strecke verfolgen, jenseits des Halses geht sie bald verloren und die Wand wird nur von der Intima und Adventitia gebildet (Aneurysma mixtum internum s. herniosum).

Bei sehr grossen Aneurysmen schwinden unter dem Druck zuletzt alle Häute, und die benachbarten Gebilde, mit welchen das Aneurysma verwächst, bilden schliesslich die Wand desselben. Geschieht die Vergrösserung langsam, so kann durch Bindegewebswucherung die neue Wand sehr derb werden, während bei raschem Wachsthum die Wand dünn bleibt und die Aneurysmen frühzeitig bersten. Trifft das Aneurysma widerstandsfähige Gebilde, namentlich Knochen, so erleiden diese, wie der Sack, eine Usur, und nach Zerstörung der Beinhaut wird der Knochen blossgelegt und ragt nackt in das Aneurysma hinein.

In der Höhlung grösserer, namentlich sackförmiger Aneurysmen finden sich fast immer Niederschläge von Fibrin, welche einzelne Schichten darstellen. Die an der Wand gelagerten sind gelb, trocken, derb, die dem Blutstrom zugekehrten röthlich und weich. Zwischen ihnen lagern oft hier und da braunrothe oder chocoladenfarbige Cruormassen.

Die aus Aneurysmen abgehenden Gefässe werden, abgesehen von der Verengerung, die sie durch Verknöcherung erfahren können, nicht selten durch Fibringerinnungen verlegt und unzugänglich für das Blut, in anderen Fällen werden ihre Ostien durch Verzerrung in eine enge Spalte verwandelt, in anderen endlich können sie durch den Druck des Aneurysma's verengert oder verschlossen werden. Dies Verhalten der aus Aneurysmen entspringenden Gefässe ist für die Diagnose der Aneurysmen von grosser Bedeutung.

Die Grösse der Aortenaneurysmen ist verschieden. Innerhalb des Herzbeutels erreichen sie nur selten eine namhafte Ausdehnung, sondern platzen früh; die oberhalb des Herzbeutels entspringenden können dagegen die Grösse eines Mannskopfes erreichen.

Die Wirkung der Aortenaneurysmen auf ihre Umgebung beruht auf der Verdrängung und dem Druck, welchen sie ausüben. Die Trachea, die Bronchien, der Oesophagus, die grossen Gefässe der Brusthöhle, die Nerven werden dislocirt oder atrophiren unter dem Drucke, dem sie ausgesetzt sind. Die Atrophie, die „Usur“ der Knochen, kann selbst den Kanal der Wirbelsäule eröffnen, die Zerstörung der Knorpel und Knochen des Thorax lässt das Aneu-

rysmas als eine nach Aussen prominirende, von Weichtheilen bedeckte Geschwulst hervortreten.

Da eine partielle Erweiterung der Aorta die Aufgabe des Herzens vermehrt, so wird das Herz fast immer hypertrophisch.

Eine spontane Heilung der Aortenaneurysmen nach vollständiger Ausfüllung des Sackes mit Coagulis und nachfolgender Verödung gehört zu den grössten Seltenheiten. Andere Formen spontaner Heilung, welche an peripherischen Aneurysmen vorkommen, sind in der Aorta unmöglich.

Weit häufiger als Heilung ist, wenn nicht früher ein tödtlicher Ausgang durch den Einfluss des Aortenaneurysmas auf die Circulation oder durch Compression der benachbarten Organe eintritt, die endliche spontane Eröffnung des Aneurysmas. Geschieht die Eröffnung in das Perikardium oder in die Pleura, so stellt dieselbe ein wirkliches Bersten der dünnsten Stelle dar. — In die Trachea, in einen Bronchus, in den Oesophagus erfolgt die Eröffnung, nachdem die angelöthete Aneurysmenwand und die Wände jener Gebilde verdünnt sind, entweder gleichfalls durch Zerreißung, oder es bildet sich ein Schorf, welcher sich ablöst und das Aneurysma öffnet. — In benachbarte Gefässe geschieht die Eröffnung gewöhnlich durch allmälige Verdünnung der vorher verwachsenen Wände; seltener verwächst das Aneurysma nur mit der Adventitia, und das Blut, nachdem die verwachsene Stelle perforirt ist, ergiesst sich zwischen die Adventitia und Media des Gefässes. — Die Eröffnung des Aortenaneurysmas, welches die Brustwand durchbrochen hat, nach Aussen, kommt theils durch allmälige Verdünnung und Einreißen der Decken, meist aber, nachdem sich in Folge der übermässigen Zerrung Gangraen gebildet hat, durch Ablösung des Brandschorfes zu Stande.

Aortenaneurysmen finden sich am Häufigsten am aufsteigenden Ast vor Abgang des Truncus anonymus und häufiger an der Convexität als an der Concavität desselben. Die ausserhalb des Herzbeutels gelegenen, meist sehr grossen Aneurysmen pflegen die Richtung nach der rechten Hälfte des Brustbeins zu nehmen und in der Gegend der oberen rechten Rippen und Rippenknorpel zum Vorschein zu kommen. Meist öffnen sie sich schliesslich in den rechten Pleurasack oder nach Aussen. Die von der Concavität der aufsteigenden Aorta abgehenden Aneurysmen entwickeln sich nach dem Lungenarterienstamm oder nach dem rechten Vorhof hin und können diese perforiren. Die von der Convexität des Aortenbogens entspringenden Aneurysmen breiten sich gleichfalls nach Rechts vorn und oben aus und kommen aussen in der Gegend des rechten Sternoclaviculargelenks zum Vorschein. Die von der Concavität des Bogens entspringenden Aneurysmen stossen auf die Trachea, die Bronchien, den Oesophagus und können diese perforiren. Die Aneurysmen der absteigenden Aorta thoracica comprimiren häufig den linken Bronchialstamm, seltener den

Oesophagus, eröffnen sich meist in die linke Pleurahöhle, zerstören die Wirbelsäule, können an der linken Seite des Rückens zum Vorschein kommen. Die Aneurysmen der Abdominalaorta erreichen zuweilen einen enormen Umfang, können gleichfalls die Wirbelsäule erodiren und sich in das Peritoneum oder das retroperitoneale Bindegewebe eröffnen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Nicht selten sterben Kranke, welche an Aortenaneurysmen leiden, plötzlich und unerwartet an innerer Verblutung, noch ehe die Aneurysmen erhebliche Beschwerden hervorgerufen haben; in anderen Fällen sind die Beschwerden so dunkler Art, dass sie eine sichere Diagnose unmöglich machen; in anderen lässt sich mit grösserer oder geringerer Bestimmtheit aus den subjectiven und objectiven Erscheinungen die Krankheit erkennen.

Die Erscheinungen, welche durch Aneurysmen der Aorta hervorgerufen werden, hängen theils von der Raumbeengung im Thorax und der im vorigen Paragraphen geschilderten Compression der benachbarten Organe, theils von der Hemmung der Circulation ab, welche die nothwendige Folge grösserer Aneurysmen ist.

Durch Compression der Lunge oder grösserer Bronchien entsteht Dyspnoë, welche nicht selten einen hohen Grad erreicht. Die schwerste Dyspnoë, begleitet von einem eigenthümlichen Pfeifen beim Athmen und Husten, gesellt sich zu Aneurysmen des Aortenbogens, wenn solche die Trachea selbst comprimiren. Wird der Vagus oder Recurrens durch das Aneurysma gezerzt oder gereizt, so nimmt die Dyspnoë einen krampfhaften, asthmatischen Charakter an, scheint ihren Sitz im Kehlkopf zu haben und tritt in Paroxysmen auf. — Die Dyspnoë gehört somit zu den häufigsten und quälendsten Symptomen der Aortenaneurysmen.

Eine zweite Reihe von Erscheinungen gehört der Compression des rechten Vorhofs, der Vena cava oder der Venae anonymae an. Wird der Vorhof oder die Vena cava comprimirt, so schwellen die Jugularvenen an, auf der Haut des Thorax erscheinen blaue Venennetze, die Venen der Arme sind strotzend gefüllt, der Kranke wird cyanotisch, ja nicht selten entwickelt sich frühzeitig in der oberen Körperhälfte Hydrops. Wegen der gehemmten Entleerung der Gehirnvenen klagen manche Kranke über Kopfschmerz, Schwindel, Ohrensausen, und es können Anfälle von Bewusstlosigkeit beobachtet werden. Ist nur die eine oder andere Vena anonyma comprimirt, so beschränkt sich die Venenerweiterung auf die eine Hälfte des Kopfes und der Brust.

Durch Druck und Zerrung, welche die Intercostalnerven und der Brachialplexus erfahren, entstehen nicht selten die heftigsten Schmerzen in der rechten Hälfte der Brust, in der Achselhöhle und im rechten Arm. Sie treten, wie die

meisten Beschwerden, welche Aneurysmen veranlassen, oft in Anfällen auf, können den Kranken den Schlaf rauben und werden von *Lauth* zu den Erscheinungen gerechnet, welche durch Erschöpfung ein frühzeitiges Ende des Kranken herbeiführen.

Durch Compression des Truncus anonymus oder der Subclavia sinistra kann der Puls an der einen oder anderen Radialarterie auffallend klein werden, ja völlig verschwinden. Dieses Symptom ist um so häufiger und wichtiger für die Diagnose der Aortenaneurysmen, als auch die Verzerrungen der Arterienmündungen, so wie die Verlegungen ihrer Ostien durch Coagula eine Ungleichheit des Pulses zur Folge haben.

Zu den Symptomen der Compression der Nachbarorgane treten nun weiter die Erscheinungen der Verlangsamung der Circulation. Hierher gehört vor Allem die oft deutlich wahrzunehmende Pause zwischen dem Herzstoss und der Pulswelle in den Arterien, welche unterhalb der Aneurysmen entspringen. Am Auffallendsten wird diese Erscheinung, wenn das Aortenaneurysma zwischen den Gefässen des Arcus seinen Sitz hat, da dann der Puls auf der einen Seite später erscheint, als auf der anderen, oder wenn das Aneurysma die absteigende Aorta einnimmt, da dann der Puls an den unteren Extremitäten weit später erscheint, als an den oberen. — Da die Hypertrophie des Herzens nur für eine gewisse Zeit im Stande bleibt, das Hinderniss, welches das Aneurysma für die Circulation bildet, zu compensiren, so treten im weiteren Verlaufe der Krankheit nicht nur Klagen über Herzklopfen auf, welchen wir überall begegnet sind, wo das Herz eine angestrengte Thätigkeit entwickeln musste, sondern es kommt schliesslich zu den oft besprochenen Anomalieen der Blutvertheilung: die Arterien werden leerer, die Capillaren und Venen gefüllter, es entwickelt sich Cyanose und allgemeiner Hydrops.

Erliegt der Kranke nicht den zuletzt geschilderten Erscheinungen oder den Folgen der gehemmten Respiration, geht er nicht an intercurrenten Krankheiten zu Grunde, so kommt es endlich zur Ruptur des Aneurysma's; aber man würde sich irren, wenn man diesen Ausgang für den constanten oder nur für den gewöhnlichen hielte.

Erfolgt die Ruptur nach Aussen, nachdem das Aneurysma eine Geschwulst gebildet hat, so wird die bedeckende Haut immer dünner, färbt sich dunkelblau, endlich schwarz und stirbt ab. Nach einiger Zeit löst sich der Brandschorf, aber nicht immer bricht nun plötzlich der Blutstrom hervor; oft sickert das Blut, von den Coagulis zurückgehalten, nur allmählig hindurch, ja es gelingt zuweilen die erste Blutung durch Tamponade zu stillen, und erst nach wiederholten Blutungen geht der Kranke erschöpft zu Grunde. — Anders verhält es sich, wenn die Ruptur in die Pleura, das Perikardium, die Trachea, den Oesophagus erfolgt. Hier

stirbt der Kranke oft äusserst schnell inmitten eines leidlichen Befindens unter den Symptomen einer inneren Verblutung oder einer abundanten Haemoptoë oder Haematemesis. — Bei Perforationen in die Lungenarterie oder in die Hohlvene hat man das Leben noch einige Zeit andauern sehen. Die hierbei beobachteten Symptome waren die einer hochgradigen Stauung in den Venen des grossen Kreislaufs. —

Wenn auch die wichtigsten Symptome der Aortenaneurysmen sich erst aus der physikalischen Untersuchung ergeben, so lassen hochgradige Dyspnoë, Cyanose, Venenerweiterung in der oberen Körperhälfte, hydropische Schwellung dieser Theile, heftige Schmerzen in der rechten Seite und im rechten Arme, Ungleichheit des Pulses an beiden Armen, lange Pause zwischen dem Herzstoss und der Pulswelle wenigstens mit grosser Wahrscheinlichkeit auf ein Aortenaneurysma schliessen. — Je nach dem Sitz des Aneurysma in verschiedenen Gegenden der Aorta differiren die geschilderten Symptome.

Bei Aneurysmen der Aorta ascendens wird am Häufigsten die Hohlvene und die Lunge beeinträchtigt, so dass Cyanose und Hydrops der oberen Körperhälfte neben hartnäckiger Dyspnoë die constantesten Symptome bilden.

Bei Aneurysmen des Aortenbogens wird dagegen mehr die Trachea oder der Vagus gedrückt, und es entstehen die hiervon abhängigen functionellen Störungen; in manchen Fällen auch Dysphagie durch Druck auf den Oesophagus. Auch wird hier am Häufigsten die Ungleichheit des Pulses an beiden Armen beobachtet.

Bei Aneurysmen der absteigenden Aorta thoracica entstehen heftige Schmerzen im Rücken, zuweilen Unvermögen die Wirbelsäule zu strecken, ja wenn die Zerstörung der Wirbel fortschreitet, Paraplegie. Auch hier kann das Schlingen erschwert sein und heftige Dyspnoë durch Compression der Lunge entstehen.

Sehr mannigfach sind die functionellen Störungen und subjectiven Symptome, zu welchen Aneurysmen der Bauchaorta führen. Durch Druck auf die Nerven und durch Erosion der Wirbelsäule können sie die heftigsten neuralgischen Schmerzen, später selbst Lähmung der unteren Extremitäten, durch Druck auf die Verdauungsorgane Koliken, Verstopfung, Erbrechen veranlassen. Der Druck auf die Leber und ihre Ausführungsgänge kann hartnäckigen Ikterus, der Druck endlich auf Nieren und Ureteren Harnverhaltung erzeugen. Nimmt das Aneurysma seinen Platz unmittelbar unter dem Zwerchfell ein, so wird dieses schmerzhaft in die Höhe getrieben und das Herz nach Oben und Aussen dislocirt.

Physikalische Symptome.

So lange das Aortenaneurysma, vom Thorax eingeschlossen, die Thoraxwand nicht berührt, gibt die physikalische Untersuchung keinen Anhalt für die Diagnose. Schon jetzt kann zwar das Athmungsgeräusch in der einen oder anderen Lunge vermindert sein, oder man hört ein constantes Pfeifen oberhalb eines grösseren comprimierten Bronchus, aber diese Erscheinungen gestatten eine zu mannigfache Deutung, als dass man einen sicheren Schluss auf dieselben bauen könnte.

Berührt das Aneurysma die Brust, so lässt die Adspection an der Berührungsstelle fast immer eine deutliche Pulsation erkennen, noch deutlicher wird dieselbe durch die Palpation wahrgenommen. Die Pulsation ist isochronisch mit dem Herzstoss oder folgt demselben unmittelbar, ist meist stärker als die des Herzens und sehr oft von einem eigenthümlichen Schnurren, *Frémissement cataire*, begleitet. Die Stelle, an welcher die Pulsation auftritt, ist bei Aneurysmen der aufsteigenden Aorta gewöhnlich am rechten Sternalrand im zweiten Intercostalraum, bei Aneurysmen des Arcus am Manubrium sterni, bei Aneurysmen der absteigenden Aorta thoracica an der linken Seite der unteren Brustwirbel. Neue Erscheinungen für die Adspection und Palpation treten hinzu, wenn das Aneurysma die Thoraxwand durchbricht. Anfänglich wird hier gewöhnlich ein Intercostalraum halbkugelig hervorgewölbt, bald aber breitet sich die Geschwulst aus, ohne sich irgendwie aufhalten zu lassen, sitzt fest und unbeweglich auf dem Thorax auf und macht deutlich den Eindruck, aus der Höhle hervorgewachsen zu sein. Zuweilen geht später die halbkugelige Form verloren und die Geschwulst wird drusig. Höchst selten, bei einer übermässigen Anhäufung von Coagulis im aneurysmatischen Sack, fehlt die Pulsation.

Der Percussionsschall ist in dem Umfange, in welchem das Aneurysma der Brustwand anliegt, oder dieselbe zu einem Tumor erhebt, absolut leer und gedämpft; die Resistenz erscheint beim Percutiren beträchtlich vermehrt.

Bei der Auscultation von Aneurysmen, die der Thoraxwand anliegen, hört man entweder Geräusche oder einen einfachen oder doppelten Ton. Die Erklärung dieser Symptome und ihrer Differenz ist ziemlich schwer. — Die systolischen Geräusche oder resp. die systolischen Töne entstehen vorzugsweise durch Schwingungen der Aneurysmenwand. Wird diese durch das eindringende Blut in regelmässige Schwingungen versetzt, so entsteht ein systolischer Ton, im anderen Falle ein systolisches Geräusch. Vielleicht kommen die systolischen Geräusche zuweilen auch dadurch zu Stande, dass die Aorta selbst oder die Pulmonalarterie von Seiten eines aneurysmatischen Sackes eine Compression er-

leidet, sowie dadurch, dass das Blut aus der Aorta durch eine enge und raue Oeffnung in das Aneurysma einströmt. — Die diastolischen Töne und diastolischen Geräusche werden zum Theil von den gesunden, regelmässig schwingenden und resp. von den insuffizienten und unregelmässig schwingenden Aortenklappen in das Aneurysma fortgepflanzt. Indessen da man auch bei gesunden Aortenklappen in der Regel oberhalb des Aneurysma's keinen diastolischen Ton, sondern ein diastolisches Geräusch hört, ist es wahrscheinlich, dass die diastolischen Geräusche auch durch eine rücklaufende Blutwelle oder durch das Zurückströmen des Blutes aus dem Aneurysma in die Aorta, wenn die Communicationsstelle eng und rauh ist, entstehen können.

§. 4. Diagnose.

Am Leichtesten ist die Verwechselung eines Aortenaneurysma's mit grossen Krebsgeschwülsten in der Pleura und im Mediastinum. Diese können in gleicher Weise, wie die Aneurysmen, den Thoraxraum beengen, die benachbarten Organe drücken und zerren, ja sie können, wenn sie der Aorta einerseits und der Brustwand andererseits anliegen, an umschriebener Stelle eine Pulsation, später selbst eine pulsirende Geschwulst bilden. Die Unterscheidung beider Zustände stützt sich auf folgende Momente: 1) Fast niemals tritt Krebs der Pleura primär auf, fast immer entwickelt er sich nach vorhergegangener Krebsentwicklung in anderen Organen, vor Allem aber nach Exstirpation eines Brustkrebses. Fehlen diese aetiologischen Momente für den Pleurakrebs, so hat *ceteris paribus* die Annahme eines Aneurysma grössere Wahrscheinlichkeit für sich. 2) Die Pulsation in dem zu einem Tumor auf der Brustwand erhobenen Pleurakrebs lässt niemals eine seitliche Erweiterung erkennen, während das Aortenaneurysma sichtlich bei jeder Pulsation auch seitlich anschwillt. 3) Durch den Druck des Krebses auf die Aorta kann zwar, wie in jeder Arterie, die man mit dem Stethoskop comprimirt, ein systolisches Geräusch entstehen; aber niemals hört man beim Pleurakrebs einen doppelten Ton oder ein doppeltes Geräusch, wie so häufig beim Aortenaneurysma. 4) Selten oder nie wird man bei Krebstumoren, welche auf die Aorta drücken, Differenzen des Pulses auf beiden Seiten wahrnehmen. 5) Die Symptome der Aortenaneurysmen, welche wir eben beschrieben haben, sind ausgezeichnet durch einen Wechsel von Paroxysmen und Intervallen, die Symptome der Krebstumoren sind dagegen stetiger.

Die Diagnose eines Aortenaneurysma von einem Aneurysma des Truncus anonymus ist nicht mit Sicherheit zu stellen. Die für Aneurysmen des Truncus anonymus aufgeführten Symptome: Druck auf die Vena cava superior, auf den rechten Bronchus, den rechten Plexus brachialis, Schwäche und spätes Eintreten des rechten Radialpulses, Dämpfung, Pulsation, Geschwulst in der

rechten Sternoclaviculargegend, kommen in gleicher Weise bei Aneurysmen des Arcus Aortae vor.

§. 5. Prognose.

Heilungen von Aortenaneurysmen gehören zu den Seltenheiten. Dass erkannte Aortenaneurysmen geheilt seien, ist niemals beobachtet worden. Dagegen wird das Leben zuweilen Jahre lang erhalten, wenn nicht durch schwächende Eingriffe eine frühzeitige Consumtion des Kranken herbeigeführt wird.

§. 6. Therapie.

Aderlässe, in kurzen Zwischenräumen wiederholt, welche früher vielfach in Anwendung gezogen wurden, sind ohne allen Einfluss auf die Heilung von Aortenaneurysmen. Dasselbe gilt von der Darreichung der Digitalis, welche wie die Aderlässe den Seitendruck in den Aneurysmen vermindern (!) und damit ihre Heilung ermöglichen oder der weiteren Ausdehnung des Sackes Grenzen setzen sollten. Nicht anders verhält es sich auch mit der Massregel, Kranke mit Aortenaneurysmen auf eine Vita minima zu setzen, d. h. sie fast verhungern zu lassen, um ihre Blutmenge zu verringern. Auch dieses früher vielfach angewendete Verfahren kann höchstens dazu beitragen, dass die Kranken frühzeitig wassersüchtig werden und schneller zu Grunde gehen. Die Empfehlung von essigsaurem Blei und gerbstoffhaltigen Mitteln, durch welche man die Gerinnung des Blutes und die Ausfüllung des Sackes mit Coagulis zu befördern gedachte, ist nur theoretisch erfunden und verdient kein Vertrauen.

Hat man ein Aortenaneurysma erkannt, so Sorge man dafür, dass der Kranke alle Schädlichkeiten vermeide, welche die Herzaction verstärken, lasse ihn mässig leben, um ihn vor der vorübergehenden Plethora, welche jede Unmässigkeit im Gefolge hat, zu schützen, empfehle ihm aber wegen der drohenden Blutverarmung eine nahrhafte, stickstoffreiche Kost. — Erhebt sich eine Geschwulst an der Thoraxwand, und beginnt die Haut auf derselben sich zu röthen, so lasse man den Kranken eine nach der Geschwulst geformte Blechflasche, mit kaltem Wasser gefüllt, auf der Geschwulst tragen. — Die Elektropunctur, welche man einige Male auch gegen Aortenaneurysmen angewandt hat, um den Inhalt derselben zur Gerinnung zu bringen, hat bisher zu wenig günstige Erfolge gehabt, als dass dieselben zur Wiederholung der Operation aufforderten. Gegen die heftigen neuralgischen Schmerzen sind wir auf die Darreichung der Narkotica beschränkt.

Capitel III.

Ruptur der Aorta.

Es kommt selten vor, dass die Aorta, wenn ihre Häute gesund sind, zerreißt. In den meisten Fällen von spontaner Ruptur der Aorta waren die Häute der Sitz der im ersten Capitel besprochenen Entartungen oder der bei den Aneurysmen erwähnten einfachen fettigen Degeneration. Dies gilt selbst von den Fällen, in welchen die excessiv ausgedehnte Aorta oberhalb einer Stricture zerreißt, denn auch hier sind die Häute fast immer krank.

In manchen Fällen betrifft die Ruptur zunächst nur die innere und mittlere Haut, während die Adventitia, welche nachgiebiger ist und leichter ausgedehnt werden kann, eine Zeit lang erhalten bleibt. Hier ergiesst sich das Blut zwischen Tunica media und Adventitia, wühlt die letztere von der Media los, und so entsteht eine spindelförmige, mit Blut gefüllte Geschwulst, welche durch den Riss der Intima und Media mit der Arterie communicirt — ein *Aneurysma dissecans*. Nach den Beobachtungen von *Rokitansky* ist eine Heilung dieses Zustandes möglich. Weit häufiger tritt schon nach Verlauf von wenigen Stunden oder Tagen der Tod ein, indem auch die Adventitia zerreißt und das Blut in den Herzbeutel, das Mediastinum, die Pleura ergossen wird. Im Moment der Ruptur empfindet der Kranke zuweilen einen heftigen Schmerz, bald aber wird er bleich, kühl, pulslos, es treten Singultus, tiefe Ohnmachten und andere Symptome innerer Verblutung auf.

Capitel IV.

Verengerung und Obliteration der Aorta.

Eine angeborene Enge des Aortensystems findet sich nach *Rokitansky* zuweilen, namentlich beim weiblichen Geschlecht, und ist von ähnlichen Erscheinungen begleitet, wie die angeborene Kleinheit des Herzens: von Bleichheit, Neigung zu Ohnmachten, Zurückbleiben der Entwicklung des gesammten Körpers, namentlich aber der Sexualorgane.

Eine partielle Verengerung der Aorta beobachtet man zuweilen als Persistenz des sogenannten Isthmus Aortae, also an derjenigen Stelle, welche zwischen der Subclavia sinistra und dem Ductus Botalli liegt. In anderen Fällen findet sich an dieser Stelle statt der Stenose eine Obliteration. Die Ursachen, welche veranlassen, dass der Isthmus Aortae, welcher während des Foetal-lebens eine enge Communication zwischen dem Arcus und der Aorta descendens darstellt, sich aber bald nach der Geburt erweitert, in diesen Fällen eng bleibt oder gar obliterirt, sind nicht genau bekannt. Man hat angenommen, dass der Ductus Botalli durch einen

Thrombus geschlossen werde, und dass sich dieser Thrombus unter Umständen bis in die Aorta fortpflanze, oder dass der Ductus Botalli, während er obliterire, durch seine Schrumpfung eine Einziehung der Aorta bewirken könne. Beide Erklärungen reichen nicht aus, da man auch Verengerung und Obliteration der Aorta neben Offenbleiben des Ductus Botalli beobachtet hat.

Die nächste Folge der Verengerung der Aorta ist eine Hypertrophie des linken Ventrikels und eine Erweiterung des zwischen dem Herzen und der Verengerung gelegenen Arterienstückes. Noch wichtiger sind die kolossalen Erweiterungen, welche die Zweige der Subclavia und ihre Anastomosen mit den Intercostalararterien der Aorta descendens erfahren. Die feinsten Verzweigungen werden hier in weite Aeste mit dicken Wänden verwandelt, und es bildet sich ein so vollständiger collateral Kreislauf aus, dass das Blut aus dem Arcus Aortae mit Umgehung der obliterirten Stelle in hinreichender Menge in die Aorta descendens gelangt. Am Wichtigsten für den collateralen Kreislauf sind die Anastomosen zwischen der Intercostalis prima, welche aus der Subclavia entspringt und den nächsten Intercostalararterien, welche aus der Aorta descendens entspringen. Aber ebenso bilden sich weite Anastomosen zwischen der Dorsalis scapulae, Subscapularis, Transversa colli und den Intercostalararterien. Enorm erweitert wird die Mammaria interna und die von ihr abgehenden Intercostales anteriores. Auch der Endast der Mammaria, die Epigastrica superior, erweitert sich und führt durch ergiebige Verbindungen mit der Epigastrica inferior Blut zur Iliaca.

Eine so wichtige Anomalie die Obliteration der Aorta darstellt, so wird dieselbe meist gut ertragen, bleibt lange latent und die Kranken können ein hohes Lebensalter (zwei und neunzig Jahre) erreichen. In anderen Fällen oder im weiteren Verlaufe klagen die Kranken über Herzklopfen, lästiges Klopfen in den Carotiden oder über Symptome von Gehirnhyperaemie. Später entwickelt sich ein kachektischer Zustand, und fast in der Hälfte der Fälle erfolgte der Tod unter den Symptomen des Marasmus und Hydrops. Wir sehen also, dass selbst ein so schweres Circulationshinderniss, als die Obliteration der Aorta bildet, eine Zeit lang durch die Hypertrophie des Herzens compensirt wird, dass aber auch hier schliesslich die Compensation unvollständig wird, und dass dann die Symptome von Verlangsamung der Circulation, Ueberfüllung der Venen, Verarmung des Blutes, welche wir oft geschildert haben, auftreten. In anderen Fällen erfolgt der Tod durch Ruptur des Herzens oder der Aorta wohl immer, nachdem die Wände derselben vorgängig degenerirt sind.

Die Diagnose der Krankheit stützt sich wesentlich auf die Erscheinungen des geschilderten Collateralkreislaufes und auf das Verschwinden der Pulsation in den Verzweigungen der Abdominalaorta. Man sieht und fühlt bei dergleichen Kranken am Rücken

neben dem Schulterblatte, an den Rippenbögen, im Epigastrium varicös erweiterte, wurmförmig geschlängelte, deutlich pulsirende Arterien und Arterienpaquete. — Dem Verlauf der Art. mammaria interna entsprechend hört man nahe am Sternum ein blasendes Geräusch. Dasselbe wird auch an allen Stellen wahrgenommen, an welchen sich erweiterte Arterien durch das Gesicht und das Gefühl wahrnehmen lassen. — An den Tibialarterien, selbst an der Poplitea und Cruralis, wird dagegen der Puls schwach oder gar nicht gefühlt. *Bamberger* glaubt, dass aus diesen Momenten die Krankheit sich stets mit Sicherheit erkennen lasse.

Für die Behandlung der Stenose der Aorta können wir uns auf das beziehen, was wir über die Behandlung der Stenosen am Orificium der Aorta gesagt haben.

Capitel V.

Krankheiten der Pulmonalarterie.

Acute Entzündungen mit dem Ausgang in Eiterung sind in der Pulmonalarterie ebenso selten als in der Aorta. — Die von uns als chronische Endarteriitis beschriebenen Veränderungen der Tunica intima werden in der Pulmonalarterie oft da vermisst, wo das ganze Aortensystem der Sitz vorgeschrittener Entartung ist. Dagegen finden sie sich ziemlich häufig und selbst ohne gleichzeitige Erkrankung der Aorta bei Klappenfehlern am linken Ostium venosum und consecutiver Hypertrophie des rechten Ventrikels. *Dittrich* leitet von ihnen die Häufigkeit der haemorrhagischen Infarcte in der Lunge von Herzkranken ab.

Aneurysmen der Pulmonalarterie gehören zu den grössten Seltenheiten und erreichen fast nie einen beträchtlichen Umfang. In einem von *Skoda* beobachteten Falle fand sich ein Aneurysma der Pulmonalarterie von der Grösse eines Gänseeies. Während des Lebens hatte der Kranke Erscheinungen einer schweren Circulationsstörung dargeboten, war cyanotisch und wassersüchtig gewesen, aber die physikalische Untersuchung hatte keinen diagnostischen Anhalt geboten.

Eine diffuse Erweiterung der Pulmonalarterie findet sich ausserordentlich häufig bei denjenigen Zuständen, welche zu Dilation und Hypertrophie des rechten Herzens führen. Niemals wird durch dieselbe der Percussionsschall an der Thoraxwand verändert (*Skoda*), aber nicht selten beobachtet man bei derselben eine meist diastolische Erschütterung, ja eine deutliche Pulsation in der Gegend des Ursprungs der Pulmonalarterie.

Die Verstopfungen feinerer Verzweigungen der Lungenarterie durch eingewanderte Pfröpfe haben wir bei Besprechung der Metastasen in der Lunge kennen gelernt. Bei Verstopfungen grösserer Aeste tritt hochgradige Dyspnoë, ja plötzlicher Tod da-

durch ein, dass ein ausgedehnter Abschnitt der Lunge für das Athmen untauglich wird, indem die Circulation in demselben aufhört. Ich habe im Verlaufe der letzten Jahre zwei Fälle beobachtet, in welchen innerhalb weniger Stunden unter den Erscheinungen der grössten Athemnoth und eines allgemeinen Collapsus der Tod eintrat, und in welchen die Section nachwies, dass ein grosser Thrombus, der aus der Schenkelvene losgerissen und fortgespült worden war, durch die Verstopfung der Hauptäste der Pulmonalarterien diese eigenthümliche Art von Erstickung bewirkt hatte. Der eine dieser Fälle ist von meinem damaligen Assistenten, Dr. *Spaeth*, im Württemberger Correspondenzblatte beschrieben.

Capitel VI.

Krankheiten der grossen Venenstämme.

Es handelt sich hier allein um die Erkrankungen der Hohlvenen und Lungenvenen, da die Krankheiten der peripherischen Venen in den Lehrbüchern der Chirurgie besprochen werden, die Krankheiten der Pfortader und der Venen der übrigen Organe aber bei der Besprechung der Leberkrankheiten etc. eine passendere Stelle finden.

In den Hohlvenen kommen primäre Entzündungen nicht vor. Nur in seltenen Fällen beobachtet man Entzündung und Perforation der Wand der unteren Hohlvene durch Abscesse der Leber und des Zellgewebes hinter dem Peritoneum. Ebenso selten sind Entzündungen der Lungenvenen mit dem Ausgang in Abscessbildung.

Erweiterungen der grossen Venenstämme finden sich bei Herzkrankheiten und anderen Krankheiten, welche zu Stauungen im Venensystem führen, Verengerungen fast nur bei Compression durch benachbarte Geschwülste.

Eine primäre Thrombose, d. h. eine spontane Gerinnung des Veneninhaltes, welche erst später zu Entzündung der Venenwand führt, hat man zuweilen in der Vena cava ascendens beobachtet. Aber hier ist die Gerinnung ursprünglich wohl immer in einem Ast, namentlich in der Vena cruralis der einen oder anderen Seite entstanden und hat sich später auf den Stamm fortgepflanzt. Eine Thrombusbildung in der Vena cava kann unter folgenden Umständen erkannt werden: gesellt sich zu einem prallen und schmerzhaften Oedem, einer sogenannten Phlegmasia alba dolens des einen Beines eine schmerzhaftes Anschwellung des anderen hinzu, wird die Urinsecretion dabei plötzlich unterdrückt, oder werden nur spärliche Mengen eines blutigen Urines secernirt, so ist man berechtigt anzunehmen, dass sich der Thrombus auf die Vena cava und die Venae renales fortgepflanzt habe.

Krankheiten der Digestionsorgane.

Erster Abschnitt.

Krankheiten der Mundhöhle.

Capitel I.

Katarrh der Mundschleimhaut.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Schleimhaut des Mundes ist Schädlichkeiten, welche auf allen Schleimhäuten Katarrhe hervorrufen, ganz besonders ausgesetzt. Dem entsprechend ist der Katarrh der Mundschleimhaut eine überaus häufige Krankheit; doch sind erst in neuerer Zeit die auf anderen Schleimhäuten als Katarrh bezeichneten Veränderungen, wenn sie auf der Mundschleimhaut vorkommen, mit dem Namen Mundkatarrh belegt worden. Auffallend ist es, dass auf Erkältungen der äusseren Haut, welche so häufig Katarrhe anderer Schleimhäute hervorrufen, fast niemals ein Mundkatarrh zu folgen pflegt.

Zu den Schädlichkeiten, welche zu Mundkatarrh Veranlassung geben, gehören 1) Reize, welche auf die Mundschleimhaut einwirken. Der Durchbruch der Zähne führt sehr häufig zu katarrhalischer Stomatitis und zwar zu den intensivsten Formen derselben. Scharfe Zahnränder, Zahngeschwüre, Wunden im Munde, sehr heisse, sehr kalte oder chemisch differente Ingesta, Tabakrauchen und Tabakkauen etc. rufen Mundkatarrh hervor. Denselben Einfluss hat der Gebrauch der Quecksilberpräparate, und zwar nicht nur Einreibungen von Quecksilbersalbe in das Zahnfleisch und Einführen des Quecksilbers durch den Mund in flüssiger oder in Pulverform, sondern auch Einreibungen von grauer Salbe in die äussere Haut und das Einnehmen von gut eingehüllten Quecksilberpillen. Da nämlich das von der Haut oder vom

Darmkanal aus resorbirte Quecksilber durch die Speicheldrüsen in den Mund ausgeschieden wird, so bewirkt es gleichfalls eine directe Reizung der Schleimhaut. Oft führen geringe Mengen Quecksilbers zu mercurieller Stomatitis, und dies ist leicht begreiflich, wenn wir bedenken, dass die mit dem Speichel verschluckten Mercurialien, im Darne resorbirt, wieder und wieder in den Mund gelangen, ehe sie den Körper verlassen. — Die Empfindlichkeit des Mundes gegen die Einwirkung des Quecksilbers ist nach der Individualität verschieden; daher entsteht bei dem einen Kranken früh, bei dem anderen spät Stomatitis, ebenso wie nach Einreibungen grauer Salbe in die äussere Haut bei dem einen Individuum früh, bei dem anderen spät die oberflächliche Dermatitis entsteht, welche wir später als Eczema mercuriale beschreiben werden.

Der Mundkatarrh pflanzt sich in vielen Fällen 2) von benachbarten Organen auf die Mundschleimhaut fort. Wunden und Entzündungen im Gesicht, vor Allem die Gesichtsrose, ferner Entzündungen der Fauces compliciren sich fast constant mit Katarrh der Mundschleimhaut. Dieser secundäre Katarrh des Mundes war zu den Zeiten, in welchen die dick belegte Zunge als das sichere Zeichen einer Verdauungsstörung betrachtet wurde, Veranlassung, dass man die Gesichtsrose und die Angina fast immer als Aeusserungen einer gastrischen Störung ansah und sie demgemäss behandelte. — Weniger constant pflanzen sich Katarrhe der Nasen- und Bronchialschleimhaut auf die Mundschleimhaut fort. — Ueberschend häufig complicirt sich der acute und chronische Magenkatarrh mit Katarrh des Mundes. *Beaumont*, welcher Gelegenheit hatte die Magenschleimhaut des Canadiers *St. Martin* mit der Mundschleimhaut desselben zu vergleichen, fand, dass Veränderungen auf jener alsbald analoge Veränderungen auf dieser hervorriefen, und die tägliche Erfahrung bestätigt diese Beobachtung. Wenn sich aber auch zu Magenkatarrh sehr häufig Mundkatarrh hinzugesellt, so darf man doch nicht umgekehrt aus jedem Mundkatarrh auf vorhandenen Magenkatarrh schliessen.

Der Mundkatarrh ist nicht selten 3) Symptom eines allgemeinen constitutionellen Leidens. Unter den acuten Infectionskrankheiten verbinden sich namentlich Typhus und Scharlachfieber mit eigenthümlichen Veränderungen der Mundschleimhaut, welche sich im Wesentlichen den katarrhalischen anschliessen; diese sollen in der Symptomatologie der genannten Krankheiten näher besprochen werden. Belegte Zunge findet sich bei fast allen fieberhaften Krankheiten; doch würde man zu weit gehen, wenn man daraus den Schluss ziehen wollte, dass jedes Fieber sich mit Mundkatarrh complicire (s. §. 4.).

In vielen Fällen endlich sind uns die veranlassenden Momente unbekannt. Von *Pfeuffer* werden Nachtwachen, von anderen Beobachtern Gemüthsaffecte als Ursachen des Mundkatarrhs aufgeführt.

Auffallend ist, dass bei manchen Kranken ein vorhandener Mundkatarrh mit grosser Hartnäckigkeit Jahre lang fortbesteht, ohne dass eine andauernde Einwirkung von Schädlichkeiten nachzuweisen wäre.

§. 2. Anatomischer Befund.

Den acuten Mundkatarrh im Stadium der „Crudität“ zu beobachten bietet sich selten Gelegenheit. Nur nach der Einwirkung sehr intensiver Reize und zuweilen bei schwerem Durchbruch der Zähne sieht man die Mundschleimhaut anfangs dunkel geröthet und auffallend trocken, bis endlich im „Stadium decrementi“ reichliche Absonderung eines durch Beimischung junger Zellen getrübten Secrets eintritt. — Nach der Einwirkung weniger intensiver Reize und bei dem Mundkatarrh, welcher den acuten Magenkatarrh zu compliciren pflegt, wird die intensive Röthung und das Trockenwerden des Mundes gar nicht oder nur vorübergehend beobachtet.

Frühzeitig kommt es zu beträchtlicher Schwellung der Schleimhaut und des submucösen Gewebes, vermehrter Secretion und massenhafter Bildung junger Zellen. Die Schwellung ist am Deutlichsten an den Rändern der Zunge und an den Wangen. Die Zunge wird gleichsam zu breit, um zwischen den Zähnen Platz zu behalten, und zeigt seitlich seichte Abdrücke derselben. Ein trüber Schleim bedeckt die Wangen, das Zahnfleisch und namentlich die Zunge. An den Fortsätzen der Papillae filiformes haften der Schleim und die jungen Zellen am Leichtesten, und so entsteht eine mehr oder weniger dick belegte Zunge.

Der chronische Mundkatarrh bietet ein ähnliches Bild dar. Die Schwellung der Schleimhaut pflegt noch beträchtlicher zu sein; auf der inneren Fläche der Lippen, der Wangen und am Gaumen bemerkt man nicht selten kleine, kaum hirsekorn-grosse Knötchen (geschwellte Schleimdrüsen); ein dicker, gelber Schleim bedeckt in starken Lagen das Zahnfleisch, zumal in der Umgegend der Zähne; die beträchtlich verlängerten Fortsätze der Papillae filiformes erscheinen wie weisse Fädchen und geben der Zunge ein pelziges oder haariges Ansehen (*Lingua hirsuta*). Bei der mikroskopischen Untersuchung (*Miquel*) ergibt sich, dass der Zungenbelag auch beim chronischen Mundkatarrh zum grossen Theil aus Epithelien besteht. Diese enthalten Fetttropfen und bräunliche feinkörnige Massen, und sind nicht selten unter einander zu grösseren bräunlich gefärbten Platten verklebt. Daneben erscheinen stäbchenartige Gebilde, die abgebrochenen Epithelialfortsätze der Papillae filiformes (*Kölliker*). Auf vielen derselben wuchern Fadenpilze, deren Matrix als granulirte Rinde die verhornten Epithelien umgibt. Endlich findet man Fetttropfchen, Vibrionen und meist Reste genossener Speisen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir haben zu den objectiven Zeichen, welche sich aus dem vorigen Paragraphen ergeben, nur Weniges hinzuzufügen. Bei den intensiven Formen des acuten Mundkatarrhs, welche wir zuerst beschrieben haben, ist brennender Schmerz und Spannung im Munde vorhanden. Kleine Kinder verschmähen es, auf den Elfenbeinring oder die Veilchenwurzel zu beißen, welche man ihnen darzureichen pflegt, um den Durchbruch der Zähne zu erleichtern. Sie weinen, wenn man ihnen in den Mund fasst, und wenn sie zu saugen versuchen, lassen sie bald unter Wimmern und mit schmerzhaften Geberden die Brustwarze wieder fahren. In einzelnen Fällen, deren Häufigkeit von Laien überschätzt wird, kommt es zu Convulsionen, zu „Zahnkrämpfen“, denen die Kinder erliegen können, ohne dass sich bei der Obduction materielle Veränderungen in den Centralorganen zeigen. Auf dem heutigen Standpunkt der Wissenschaft sind diese Convulsionen als Reflexerscheinungen zu bezeichnen, welche dadurch zu Stande kommen, dass die heftige Erregung der sensiblen Nerven des Mundes in den Centralorganen auf motorische Nerven übertragen wird. Freilich bleibt es zweifelhaft, ob in Folge des acuten Mundkatarrhs, oder in Folge directer Reizung sensibler Nerven durch die vordringenden Zähne jene Zufälle entstehen. (S. im Bd. II. das Cap. Eklampsie.)

Bei den mässigeren Graden des acuten Mundkatarrhs, welcher sich durch vermehrte Schleimsecretion und massenhafte Zellenbildung auszeichnet, klagen die Kranken vor Allem über einen „schlechten Geschmack“; sie bezeichnen denselben am Häufigsten als schleimig oder pappig. Streng genommen ist dieser schleimige pappige Geschmack eine Tastempfindung, da die Physiologen nur einen — bitteren — sauren — süssen und — salzigen — Geschmack anerkennen. Die Kranken fühlen, dass eine schleimige Masse der Mundschleimhaut aufliegt und suchen dieselbe durch Räuspern und Spucken zu entfernen. — Aber auch die eigentlichen Geschmacksperceptionen werden durch den Mundkatarrh beeinträchtigt. In der Regel beschränkt sich die Störung darauf, dass der Geschmack weniger deutlich, weniger fein ist. Da eine indifferente Schichte zwischen der schmeckenden Substanz und den peripherischen Enden der Geschmacksnerven liegt, bringen nur stark schmeckende Substanzen deutliche Geschmacksempfindungen hervor. Die Kranken pflegen in solchen Fällen zu sagen, ihr Geschmack sei „unrein“ oder „fade“. Wenn sie derbere Substanzen kauen und dadurch den indifferenten Belag von den schmeckenden Flächen entfernen, so wird der Geschmack für einige Zeit „reiner“. In manchen Fällen klagen die Kranken, welche an Mundkatarrh leiden, auch über einen bitteren Geschmack. Diese Erscheinung ist für Laien ein sicheres Zeichen, dass „Galle in den Magen getreten“, und für manche Aerzte, dass ein Status

biliosus, kein Status pituitosus, vorhanden sei. Der bittere Geschmack ist bei Weitem in den meisten Fällen ein subjectives Symptom; er wird nicht durch bittere Substanzen hervorgerufen, sondern muss von einer Alienation der Geschmacksnerven abgeleitet werden. — Nicht selten klagen endlich die Kranken über einen „fauligen“ Geschmack; auch diese Bezeichnung ist unphysiologisch und ungenau. Der sogenannte faulige Geschmack entsteht nicht durch Erregung der Geschmacksnerven, sondern durch Erregung der Geruchsnerven, mit deren peripherischen Verbreitungen in der *Schneider'schen* Membran die gasförmigen Ausdünstungen des faulenden Zungenbelags von den Choanen aus in Berührung kommen. — Der faulige Geschmack oder richtiger der faulige Geruch ist aber nicht nur ein subjectives Symptom, in der Regel bemerken auch andere Personen an den Kranken, namentlich in den Morgenstunden, so lange dieselben nüchtern sind, einen Foetor ex ore, welcher sich verliert, wenn die Kranken mit ihrem Frühstück auch die fauligen Epithelien ihrer Zunge verzehrt haben. Ob Stirnkopfschmerz, ein überaus häufiges Symptom des acuten Magenkatarrhs, auch ohne diesen bei einfachem Mundkatarrh vorkommt, ist zweifelhaft. — Der hier beschriebene Symptomencomplex ist bei Weitem nicht immer mit Störungen der Magenverdauung verbunden. Die Kranken haben oft normales Hungergefühl, wählen aber freilich meist stark saure und salzige, sogenannte piquante Speisen, die durch die Epithelialdecke hindurch die Geschmacksnerven zu reizen vermögen. Häufig spricht Nichts dafür, dass der Magen die genossenen Ingesta nicht in normaler Weise auflöst; auf die Mahlzeiten folgt weder Druck im Epigastrium, noch Aufstossen, noch andere Symptome gestörter Magenverdauung. Freilich hält es zuweilen schwer, den Kranken davon zu überzeugen, dass sein Magen gesund und nicht mit faulenden Substanzen gefüllt sei. Die dick belegte Zunge, der schleimige, bittere oder faulige Geschmack, der Geruch aus dem Munde scheinen ihm so entschieden die Anwendung eines Brechmittels zu fordern, dass er weitere Fragen für überflüssig hält.

Die leichteren Grade des chronischen Mundkatarrhs, wie sie sich bei den meisten Rauchern finden, machen geringe subjective Symptome. Nur beim Erwachen pflegen die während der Nacht angehäuften Epithelien schleimigen Geschmack und fauligen Geruch aus dem Munde zu veranlassen; bald aber sind dieselben zum grossen Theil abgespült, und die Kranken haben im Laufe des Tages keinerlei Klagen; doch ziehen auch sie meist piquante Speisen den blanden und reizlosen vor.

In schweren Fällen ist der chronische Mundkatarrh für die Kranken ein überaus lästiges Leiden. Sie bringen einen Theil des Morgens damit hin zu räuspern und zu spucken, die Zunge abzukratzen und mit scharfen Bürsten Zähne und Zahnfleisch von anhängendem Schleime zu reinigen. Die Gefühls-, Geschmacks- und

Geruchspceptionen im Munde bleiben den ganzen Tag über pervers, der Foetor ex ore verliert sich nicht. Die Kranken consultiren den Arzt wegen der schweren „Verschleimung“, gegen welche sie vergebens Brunnen getrunken, *Strahl'sche* und *Morrison'sche* Pillen gebraucht haben, und welche in ihnen nicht selten eine schwere Hypochondrie hervorgerufen hat. Mit den schweren Klagen contrastirt gewöhnlich das blühende Aussehen und der gute Ernährungszustand; eine genaue Anamnese ergibt, dass selbst schwer verdauliche Speisen gut vertragen werden. Man muss solche Zustände kennen, um sie im speciellen Falle zu verstehen und glücklich zu behandeln.

§. 4. Diagnose.

Der Zungenbelag, welcher beim Katarrh des Mundes beobachtet wird, darf nicht mit dem verwechselt werden, welcher bei ganz gesunden Menschen, zumal Morgens, auf dem hinteren Abschnitt der Zunge vorkommt und als normaler Zungenbelag bezeichnet wird. Dieser entsteht nach *Miquel* dadurch, dass während der Nacht in Folge der Luftströmungen durch die Nase und die Choanen die wässerigen Theile in den benachbarten Abschnitten des Mundes verdunsten, so dass die unter normalen Verhältnissen beständig sich abstossenden Epithelien eintrocknen und einen trüben Belag bilden. Nach *Neidhart*, welcher in einer unter *Seitz's* Präsidium geschriebenen Dissertation gegen diese Erklärung des normalen Zungenbelags sehr gewichtige Einwendungen macht, spielen auch andere Momente bei der Entstehung desselben eine wesentliche Rolle. Das Epithel der Mundhöhle und der Zunge erleidet eine fortwährende Desquamation, welche als die Folge der mechanischen, auf der Oberfläche der Schleimhaut beim Sprechen und Kauen wirkenden Einflüsse anzusehen ist. Es ist klar, dass da, wo die Bewegung der Zunge am Ausgedehntesten ist und da, wo die Zunge am Meisten mit anderen Theilen in Berührung kommt, auch die Abschilferung der Epithelialzellen am Frühesten und Vollständigsten vor sich geht. Dies gilt nun besonders für die vorderen Theile der Zunge, die bei jeder Lageveränderung der letzteren mit dem harten Gaumen, und für die Ränder, die unausgesetzt mit der inneren Fläche der Zähne in Berührung kommen; der hintere Theil der Zunge dagegen, auf welchem sich vorzugsweise der normale Zungenbelag findet, liegt nicht am Gaumen an und kommt nur bei Schlingbewegungen mit ihm in Contact. Es folgt daraus einerseits, dass die oberflächlichsten Epithelialplättchen an den vorderen Parteen früher und vollständiger losgelöst, und andernteils, dass sie sehr bald weggefeht werden, dass sie aber umgekehrt an der Zungenwurzel länger haften und, einmal gelöst, auch länger liegen bleiben, zumal da ihnen die verlängerten Fortsätze der Papillen einen ganz besonderen Schutz gewähren.

Bei den meisten fieberhaften Krankheiten nimmt der ganze

Zungenrücken ein weissliches Ansehen an. Auch dieses Belegtsein der Zunge beruht bei Weitem nicht immer auf vermehrter Bildung von Zellen, auf Mundkatarrh, sondern kommt dadurch zu Stande, dass bei der verstärkten Abgabe von Flüssigkeit durch die Haut eine sparsamere Secretion der Mundflüssigkeiten besteht, so dass die Epithelien weniger feucht erhalten werden und weniger durchsichtig erscheinen. Dazu kommt, dass Fieberkranke an Appetitmangel leiden und namentlich feste Sachen, durch welche am Leichtesten die Epithelien entfernt werden, nicht kauen. Aehnlich wie bei marantischen Individuen mit trockener Haut fortwährend sichtbare Abschilferung von Epidermisschuppen stattfindet, ohne dass deren Bildung oder Abstossung vermehrt wäre, so treten bei fieberhaften Zuständen die hornartigen Fortsätze der Papillen und die Epithelien der Mundhöhle deutlicher hervor, ohne dass sie in grösserer Menge gebildet oder abgestossen würden. Vor einer Verwechselung des katarrhalischen Zungenbelages mit dem Zungenbelag bei fieberhaften Krankheiten schützt die Beobachtung der Schwellung und Succulenz der Schleimhaut, welche bei Mundkatarrh nicht fehlt, während bei fieberhaften Leiden die Zunge flach, schmal, zuweilen selbst auffallend spitz erscheint, der Mund trocken ist, und die Kranken dem entsprechend über Durst klagen. Wird die Zunge eines fiebernden Kranken trocken, ohne dass die Epithelien und die Fortsätze der Papillae filiformes wenigstens in normaler Mächtigkeit vorhanden sind, so erscheint der Zungenrücken selbstverständlich nicht belegt.

Ueber die Unterscheidung des einfachen von dem mit Magenkatarrh complicirten Mundkatarrh s. Abschn. III. Cap. I.

§. 5. Prognose.

Wenn wir die zuweilen für das Leben gefährlich werdenden Krampfszufälle bei der Dentition, deren Abhängigkeit vom Mundkatarrh noch zweifelhaft erscheint, ausnehmen, so ist die Prognose des Mundkatarrhs quoad vitam durchaus günstig. Weniger günstig erscheint, zumal beim chronischen Mundkatarrh, die Prognose quoad valetudinem completam, obwohl auch in diesem Falle eine zweckmässige, vorurtheilsfreie Behandlung und eine freilich seltene Folgsamkeit der Patienten günstige Resultate ermöglicht.

§. 6. Therapie.

Der Indicatio causalis ist nicht in allen Fällen zu genügen. Die Incisionen des Zahnfleisches bei der Dentitio difficilis sind von zweifelhaftem Nutzen; die kleinen Wunden entzündeten sich zuweilen und werden Veranlassung zu einer Verschlimmerung des Katarrhs. Scharfe Zahnränder, welche leicht übersehen werden, sind mit Sorgfalt zu beseitigen, Wunden im Munde und Zahngeschwüre lege artis zu behandeln. Wo das Rauchen, namentlich das Rauchen schwerer Cigarren, zu lästigen Formen von Mund-

katarrh führt, verbiete man dasselbe ganz, und wenn nicht Mehr zu erreichen ist, gestatte man wenigstens nur leichte Cigarren, lasse diese aus einer Spitze rauchen oder empfehle die weit weniger schädliche lange Pfeife. Der durch Gebrauch von Mercurialien entstandene Mundkatarrh erfordert das Aussetzen derselben, und in diesen Fällen sind sorgfältig alle Spuren von grauer Salbe von der Haut zu entfernen. — Der secundäre Mundkatarrh verliert sich meistens mit der Beseitigung des Erysipelas, der Angina, des Magenkatarrhs. Wir werden später sehen, dass der letztere bei Weitem nicht so häufig die Darreichung eines Brechmittels verlangt, als dieses in der Praxis angewendet zu werden pflegt. Dass nach dem Brechen die Zunge zuweilen momentan reiner erscheint, beruht auf durchaus mechanischen Verhältnissen und beweist keineswegs, dass Mund- und Magenkatarrh gebessert seien. — Bei dem durch eine Infection entstehenden Mundkatarrhe fällt die *Indicatio causalis* mit der Behandlung der Grundkrankheit zusammen.

Der *Indicatio morbi* ist auf einer der Behandlung so zugänglichen Schleimhaut vor Allem durch örtliche Behandlung zu entsprechen. Eine solche directe Behandlung fordert namentlich diejenige Form des chronischen Mundkatarrhs, welche mit einer gewissen Selbständigkeit und mit grosser Hartnäckigkeit fortbesteht, wenn längst die veranlassende Ursache verschwunden ist. Ein bekanntes Hausmittel gegen diese „hartnäckige Verschleimung“ kann ich dringend empfehlen. Es besteht darin, Abends vor dem Schlafengehen kleine Stücke Rhabarber langsam zu kauen. Den fast immer überraschenden Erfolg kann ich nicht mittelbar aus der Einwirkung des Rhabarbers auf die Magenschleimhaut ableiten, da der Rhabarber, in noch so leicht löslichen Pillen genommen, eine ähnliche Wirkung nicht beobachten lässt.

Vortreffliche Dienste leisten auch bei dem selbständig fortbestehenden chronischen Katarrh Ausspülungen des Mundes mit einer Lösung von kohlensaurem Natron oder eine nüchtern langsam ausgetrunkene Flasche Sodawasser; diese Wirkung ist erklärlich aus der bekannten Eigenschaft der kohlensauren Alkalien, die Zähigkeit des Schleims zu vermindern und denselben flüssiger zu machen. Bleibt diese Behandlung ohne Erfolg, so verordne man dreist die von *Pfeuffer* empfohlenen Auspinselungen des Mundes mit Sublimatlösung (gr. i-ij auf ein Pfund Wasser) oder nach *Henoch's* Vorschrift mit Höllensteinlösung (gr. j auf $\frac{3}{4}$ Wasser). Der Erfolg dieser Verordnungen gegen den Mundkatarrh steht den bei anderen Katarrhen mit denselben gewonnenen Resultaten nicht nach.

Capitel II.

Croupöse Stomatitis, Aphthen.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Man beobachtet häufig auf der Mundschleimhaut das Vorkommen zahlreicher kleiner, weisser, von einem rothen Saume umgebener Flecke, welche den Eindruck flacher Bläschen machen und nach kurzem Bestehen mit Hinterlassung leicht heilender Excoriationen abgestossen werden. Diese Erkrankung der Mundschleimhaut wird von den meisten Autoren mit dem freilich auch für andere Krankheiten des Mundes, namentlich der Stomatocace und dem Soor gebrauchten Namen „Aphthen“ bezeichnet. *Bohn* hat, gestützt auf eine grosse Zahl genauer Beobachtungen, gezeigt, dass man aus jenen weissen Flecken, auch wenn man sie in ihrem frühesten Stadium ansticht, keine Flüssigkeit entleeren kann, und dass es sich somit bei denselben nicht um Bläschen handelt, sondern um solide Verdickungen, welche durch ein fibrinöses, auf die freie Fläche der Schleimhaut unter die Epithelien abgesetztes Exsudat entstehen. Ich halte diese Auffassung, welche sich im Wesentlichen der von *Rokitansky* und *Förster* anschliesst, für richtig, aber ich glaube, dass man, um consequent zu sein, denselben Prozess, den man auf anderen Schleimhäuten eine croupöse Entzündung nennt, auch wenn er die Mundschleimhaut befällt, mit diesem Namen bezeichnen muss, und nehme deshalb keinen Anstand, die Aphthen als eine auf umschriebene Stellen der Mundschleimhaut beschränkte, croupöse Stomatitis zu definiren.

Die Aphthen werden vorzugsweise bei Kindern beobachtet. In den ersten Lebensmonaten sind sie indessen seltener als zur Zeit der Dentition. Schwächliche, schlecht ernährte Kinder sind mehr disponirt als kräftige und wohlgenährte. Unter den Gelegenheitsursachen ist vor Allem der Durchbruch der Zähne zu nennen. Ziemlich häufig begleiten Aphthen als Enanthem die Erkrankung der äusseren Haut bei den acuten exanthematischen Krankheiten, namentlich den Masern. Auch treten sie zu Zeiten, ohne dass man die Ursache kennt, unter der Form kleiner Epidemien auf, und es hat den Anschein, als ob sie sich in solchen Fällen durch Ansteckung verbreiteten. Endlich begleiten Aphthen andere schwere Mundkrankheiten, namentlich die Stomatocace.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Aphthen haben ihren Sitz vorzugsweise auf der vorderen Zungenhälfte, sowie auf der inneren Fläche der Lippen und Wangen und am harten Gaumen. Sie sind von etwa Linsengrösse, von runder Form, oft sehr zahlreich, und stehen disseminirt oder con-

flui ren zu unregelmässigen Figuren. Die grau lich- oder gelblich- weissen häutigen Auflagerungen stossen sich von der Peripherie gegen das Centrum hin allmählig ab, wobei der rothe Randsaum breiter wird. Ist das Exsudat vollständig abgestossen, so bleibt keine Ulceration, sondern nur eine Excoriation zurück, ein Verhalten, welches für den croupösen Prozess charakteristisch ist und ihn von dem diphtheritischen unterscheidet. Die excoriirte Stelle wird schnell wieder mit Epithel bedeckt, — die Aphthen hinterlassen keine Narben. Die übrigen Abschnitte des Mundes sind der Sitz eines Katarrhes mit reichlicher Schleim- und Zellenproduction.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Oft gehen der Eruption von Aphthen mehrere Tage lang Fieber, Unruhe, Appetitlosigkeit und die Zeichen eines Mundkatarrhes voraus. Die Krankheit selbst ist mit empfindlichen Schmerzen verbunden, welche durch das Saugen und bei älteren Kindern durch das Sprechen und Kauen vermehrt werden. Dabei ist die Absonderung des Speichels so beträchtlich vermehrt, dass den Kindern fast beständig eine helle Flüssigkeit aus dem halb offen gehaltenen Munde abfließt. Durch die Zersetzung der angehäuften Epithelien und der abgestossenen Exsudatmassen entsteht ein widerlicher, besonders bei der nicht seltenen Complication der croupösen mit der diphtheritischen Stomatitis (s. Cap. III.), sehr penetranter Foetor ex ore. Die Krankheit kann sich durch wiederholte Nachschübe mehrere Wochen lang hinziehen. Wohl niemals bringt sie für sich allein Gefahr.

§. 4. Therapie.

Das Kali chloricum hat sich mit Recht den Ruf eines specifischen Mittels gegen die Aphthen erworben. Fast in allen Fällen tritt bei der Darreichung einer wässerigen Lösung des genannten Mittels (gr. iv—vj pro dosi) sehr schnell Besserung und Heilung ein. Nur wenn wider Erwarten dieser Erfolg bei dem Gebrauch des Kali chloricum ausbleiben sollte, bepinsele man die Aphthen mit verdünnter Salzsäure oder betupfe sie mit Höllenstein.

Capitel III.

Diphtheritische Stomatitis, Stomacace, Mundfäule.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der diphtheritischen Entzündung wird, wie wir wiederholt ausgesprochen haben, ein fibrinreiches Exsudat in das Gewebe der Schleimhaut abgesetzt und die erkrankte Schleimhautpartie durch die Compression, welche ihre Gefässe von Seiten des Exsudates erfahren, nekrotisirt. Nach der Abstossung der auf diese Weise

entstandenen, bald mehr trockenen, bald mehr feuchten diphtheritischen Schorfe bleibt ein Substanzverlust zurück.

Die diphtheritische Stomatitis entsteht 1) in Folge einer zu lange Zeit fortgesetzten oder übertriebenen Anwendung von Mercurialpräparaten; sie kommt 2) nicht selten ohne nachweisbare Veranlassung, namentlich bei Leuten, welche unter ungünstigen Verhältnissen leben (*mal logés, mal vêtus, mal nourris, Taupin, Bohn*), vor. Diese letztere Form, von welcher ausgebreitete Epidemien besonders in Findelhäusern, Waisenhäusern, Kasernen und anderen Anstalten, aber auch in Heeresabtheilungen, welche nicht kasernirt sind, sondern sich im Feldlager oder unter anderen freien Verhältnissen befinden (*Hirsch*), beobachtet werden, und bei welcher eine Verbreitung durch Ansteckung nicht unwahrscheinlich ist, bezeichnet man gewöhnlich als Stomacace oder Mundfäule.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei den leichteren Graden der diphtheritischen Form der mercuriellen Stomatitis findet man an bestimmten Stellen des Mundes, nämlich an den seitlichen Rändern der Zunge und an den Theilen der Wangen und Lippen, welche den Zähnen anliegen, anfänglich eine weissliche oder etwas schmutzige Verfärbung der Schleimhaut; es gelingt nicht, die weissen Flecke abzuwischen, dagegen stösst sich schon nach wenigen Tagen die oberflächliche Schleimhautschichte mit dem sie infiltrirenden Exsudate ab, und es entstehen an den erwähnten Stellen flache, missfarbige Geschwüre, welche sich langsam reinigen und endlich von den Rändern aus vernarben. Bei höheren Graden der Krankheit, bei welchen das Exsudat die Schleimhaut in ihrer ganzen Dicke infiltrirt und zerstört, wird die innere Fläche des Mundes oft in grosser Ausbreitung in einen weichen, missfarbigen Schorf verwandelt. Stösst sich derselbe ab, so zeigt sich ein tiefes Geschwür, mit unregelmässigen Rändern und unebenem Grunde. Nur langsam füllt sich der Substanzverlust mit Granulationen, und da die zerstörte Schleimhaut sich nicht regenerirt, sondern durch narbiges Bindegewebe ersetzt wird, so bleiben gestrickte Narben, ja nicht selten Verwachsungen und Pseudoankylosen zurück.

Bei der Stomacace beginnt die Infiltration und der Zerfall constant am Zahnfleisch und zwar am oberen Saume und an der vorderen Fläche desselben. In schweren Fällen breitet sich die Zerstörung von hier auch auf die hintere Fläche des Zahnfleisches und auf die anliegenden Stellen der Lippen, der Wangen, der Zunge aus. Die Zähne werden dann gelockert, und zuweilen das Periost des Kiefers blossgelegt und zerstört. In Folge dessen kommt es in einzelnen Fällen zu Caries und Nekrose der Kieferknochen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die diphtheritische Form der mercuriellen Stomatitis ist namentlich dann, wenn sich die Schorfe abgestossen und Geschwüre hinterlassen haben, mit heftigen Schmerzen verbunden. Diese werden durch Kauen und schon durch Sprechen bis zum Unerträglichen gesteigert. Die Absonderung der Speichel- und Schleimdrüsen ist enorm vermehrt, der Kranke kann nicht schlafen, weil das Secret, wenn es nicht ausgespuckt wird, in den Larynx läuft und Husten oder Stickanfalle hervorruft; ist er, auf der Seite liegend, wirklich eingeschlafen, so erwacht er bald auf dem kalten, nassen, mit Speichel durchtränkten Kopfkissen. An den von Schorfen oder Geschwüren freien Stellen liegt ein ungewöhnlich dicker, gelber, schmieriger Belag der Zunge, dem Zahnfleisch, namentlich aber den Zahnrändern auf. Durch Fäulniss desselben und durch Verwesung der nekrotisirten abgestossenen Schleimhautpartikel entsteht ein höchst penetranter, fauliger Geruch aus dem Munde. Ob zum Zustandekommen desselben die durch die Fäulniss im Munde eingeleitete Zersetzung des Rhodan-Kalium, eines normalen Bestandtheiles des Speichels, durch Bildung von Schwefelwasserstoff-Ammoniak beiträgt, ist nicht erwiesen. Auch wenn man die Mercurialpräparate ausgesetzt hat, pflegen die Schmerzen, das Zusammenfließen von Flüssigkeit im Munde, der Geruch sich nur langsam zu verlieren, und selbst bei leichteren Graden der Krankheit pflegt es 8—14 Tage zu währen, ehe sich die Kranken in einem erträglichen Zustande befinden. In schweren Fällen geht die Genesung noch weit langsamer vor sich; es können sogar, wie im vorigen Paragraphen erwähnt wurde, dauernde Störungen zurückbleiben.

Im Beginn der Stomacace findet man nach der vortrefflichen Schilderung von *Bohn* das Zahnfleisch durch hochgradige Hyperaemie dunkel geröthet und stark geschwellt. Es erscheint von den Zähnen wie abgelöst, und blutet bei dem leisesten Drucke. Nachdem dieses Stadium 2—4 Tage angedauert hat, zeigt sich am oberen Saume des Zahnfleisches, und zwar fast immer zuerst an den Schneidezähnen oder Eckzähnen der einen Seite des Unterkiefers, ein grauer membranartiger Beschlag. Bei genauerer Untersuchung erkennt man, dass dieser Beschlag, der eine pulpöse Masse darstellt, nicht etwa dem Zahnfleisch aufliegt, sondern aus dem nekrotisirten Gewebe des Zahnfleisches selbst besteht. Nach Abstossung der pulpösen Masse, welche wir, im Widerspruche mit *Bohn*, als einen diphtheritischen Schorf bezeichnen müssen, kommt ein Substanzverlust des Zahnfleisches zu Tage, in dessen Oberfläche und an dessen Peripherie, so lange die Krankheit fortschreitet, sich derselbe Prozess wiederholt, bis in schweren Fällen die Contouren des Zahnfleisches gänzlich untergegangen, die entblösten Zähne gelockert und die übrigen im §. 2. geschilderten Zerstörungen

entstanden sind. Dabei sind die benachbarten Lymphdrüsen vergrößert und schmerzhaft, die Wangen und Lippen entsprechend den kranken Stellen oedematös geschwellt, aus dem Munde verbreitet sich ein aashafter Gestank, der oft blutige und missfarbige Speichel fließt beständig aus dem Munde, jeder Versuch zu kauen und selbst zu trinken ist von heftigen Schmerzen begleitet. Die Kranken vermeiden es, den Mund zu schliessen, und halten nicht nur die Lippen, sondern auch die Kiefer von einander entfernt, um jede Reibung zu vermeiden. Auffallenderweise leidet das Allgemeinbefinden und selbst der Appetit in der Regel wenig, das Fieber ist gering oder fehlt selbst ganz. — Bei einer zweckmässigen Behandlung nimmt die Krankheit fast immer einen günstigen Verlauf, die diphtheritischen Schorfe stossen sich ab, und die unter denselben befindlichen Geschwüre heilen in verhältnissmässig kurzer Zeit. Vernachlässigt und unzweckmässig behandelt kann die Krankheit Monate lang fortbestehen, aber nur selten bringt sie das Leben in Gefahr. Ein tödtlicher Ausgang beruht wohl immer auf Complicationen.

§. 4. Therapie.

Bei der diphtheritischen Form der mercuriellen Stomatitis versäume man nicht, die Kranken auf den langsamen Verlauf des Uebels aufmerksam zu machen. Sie ertragen um Vieles leichter ihre Beschwerden, wenn sie nicht von einem Tage zum anderen sich in ihren Hoffnungen auf Besserung getäuscht sehen; verspricht man ihnen aber, dass, wenn auch nicht früher, so doch sicher am achten oder neunten Tage ihr Zustand erträglich sein werde, so bleiben sie geduldig und fügen sich in das Unvermeidliche. Fleissiges Ausspülen des Mundes mit kaltem Wasser oder mit Wasser und Rothwein im Beginne der Krankheit, später Bepinselungen der Geschwüre mit verdünnter Salzsäure oder noch besser mit der im Capitel I. angegebenen Höllensteinlösung, vor Allem aber die Darreichung einer Lösung von Kali chloricum, empfehlen sich weit mehr, als der innere Gebrauch von Jodkalium und mercurieller Antidota oder das ebenso schmerzhaft als erfolglose Bepinseln des Mundes mit Spir. camphorat. etc. Sehr wirksam, wenn auch ungemein schmerzhaft, ist das zeitweise Touchiren der Geschwüre mit Argent. nitr. in Substanz.

Gegen die Stomacace ist das Kali chloricum ein ebenso sicheres Specificum als gegen die Aphthen. Kindern unter einem Jahre gebe man täglich $\mathfrak{3j}$, älteren $\mathfrak{3\beta}$, Erwachsenen $\mathfrak{3i}$ — \mathfrak{ij} pro die in $\mathfrak{3vj}$ Wasser gelöst. Auffallend schnell verliert sich bei dieser Behandlung der foetide Geruch; aber auch die Geschwüre fangen nach wenigen Tagen an sich zu reinigen und schnell zu heilen. Nur in äusserst seltenen Fällen ist man genöthigt, die Geschwürsflächen mit Argentum nitricum zu touchiren.

Capitel IV.

Excoriationen und Geschwüre des Mundes.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die bei den Aphthen zurückbleibenden, schnell heilenden Excoriationen und die bei der mercuriellen Stomatitis und der Stomacace entstehenden Geschwüre haben wir im vorletzten und letzten Capitel besprochen.

Kleine Bläschen mit nachfolgenden äusserst schmerzhaften Excoriationen in der Nähe der Zungenspitze scheinen durch örtliche Insulte hervorgerufen zu werden, wenigstens pflegen die Kranken, welche an denselben leiden, zu behaupten, dass sie sich verbrannt haben müssten, sich „durchge-
raucht“ hätten etc.

Diffuse katarrhalische Geschwüre kommen auf der Mundschleimhaut nur selten vor, doch habe ich dieselben in einigen Fällen beobachtet; in einem derselben war ein grosser Theil der Zungenoberfläche der Sitz eines sehr hartnäckigen katarrhalischen Geschwüres.

Nicht selten entstehen durch Verstopfung, Anschwellung und Verschwärung der grossen Schleimdrüsen, welche besonders auf der Innenfläche der Lippen ihren Sitz haben, folliculäre Geschwüre. Sie werden bei manchen Frauen fast regelmässig zur Zeit der Menstruation, bei anderen während der Schwangerschaft oder während der Lactation (*Stomatitis vesicularis materna*), aber auch ohne bekannte Veranlassungen bei Männern beobachtet.

Ziemlich häufig kommen unregelmässige Geschwüre am Winkel des Ober- und Unterkiefers vor. Sie gehen nach *Bednar* und *Bamberger* aus dem Zerfall eines die Schleimhaut infiltrirenden, faserstoffigen Exsudates hervor, unterscheiden sich aber durch ihren Sitz und ihr Beschränktsein auf die genannten Stellen von denjenigen Geschwüren, welche die Stomacace hinterlässt.

Variolöse Geschwüre entstehen durch das Uebergreifen der Pockeneruptionen von der äusseren Haut auf die Schleimhaut des Mundes. Auch Herpesbläschen können sich auf die Mundhöhle fortpflanzen und zu kleinen herpetischen Geschwüren führen.

Die durch scharfe Zahnränder in der Zunge entstehenden calösen Geschwüre, die in Folge von Zahnsteinbildung am Zahnfleisch vorkommenden Ulcerationen gehören in das Gebiet der Chirurgie. Die syphilitischen und scorbutischen Geschwüre werden wir in besonderen Capiteln besprechen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die kleinen Bläschen und Excoriationen an der Zungenspitze entdeckt man nur bei sehr genauer Besichtigung. Ist

das Bläschen geplatzt, so hat es den Anschein, als ob die Epithelialfortsätze einer oder mehrerer Papillae filiformes abgebrochen seien; man sieht nämlich nur eine kleine, wenig vertiefte, rothe Stelle.

Bei den diffusen katarrhalischen Geschwüren fehlt nicht nur der epitheliale Ueberzug der Schleimhaut, sondern es finden sich bei denselben auch oberflächliche Substanzverluste der Schleimhaut selbst von verschiedenem Umfange und gewöhnlich von unregelmässiger Form. Die übrige Schleimhaut des Mundes zeigt die früher geschilderten Veränderungen der katarrhalischen Entzündung mit reichlicher Zellenproduction.

Die folliculären Geschwüre kommen selten in grösserer Anzahl vor, oft ist nur eines vorhanden. Dasselbe geht aus einem perlmutterartig glänzenden Bläschen hervor, welches später platzt und in ein meist mehrere Linien langes, gewöhnlich etwas ovales Geschwür übergeht. Der Grund desselben ist auffallend gelb oder speckig und mit dünnem Secret bedeckt. Die Ränder sind etwas erhaben, roth und härtlich.

Die unregelmässigen Geschwüre am Winkel der Kiefer kommen zuweilen symmetrisch an beiden Seiten vor, können mehrere Linien Umfang erreichen, haben eine unregelmässige Form und stellen Substanzverluste der Schleimhaut dar, die bis in das submucöse Gewebe dringen. Sie geben häufig Veranlassung zu hartnäckigen Anschwellungen der Cervicaldrüsen.

Die variolösen Geschwüre finden sich namentlich reichlich am Gaumen. Nachdem die flachen Pusteln, mit welchen die Eruption beginnt, zerplatzt sind, bleiben oberflächliche, runde, leicht heilende Geschwüre zurück. Die herpetischen Geschwüre pflegen ihren Sitz auf der inneren Wand der Lippen und am Gaumen zu haben; die Bläschen, welche ähnliche Gruppen bilden, wie die Herpesbläschen an den Lippen, platzen früh und hinterlassen flache Geschwürchen, welche in kurzer Zeit heilen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die kleinen Bläschen und Excoriationen an der Zungenspitze sind ein lästiges, aber völlig bedeutungsloses Uebel, welches nach wenigen Tagen von selbst verschwindet. Die Unbequemlichkeiten, welche dasselbe veranlasst, contrastiren auffallend mit den höchst geringen anatomischen Veränderungen.

Die diffusen katarrhalischen Geschwüre machen die Bewegungen des Mundes, besonders der Zunge, schmerzhaft. Bei längerem Bestehen pflegen sich diese Beschwerden zu mildern, auch wenn die objectiven Zeichen unverändert fortbestehen.

Auch die folliculären Geschwüre sind mit Schmerzen beim Sprechen und Kauen verbunden, und meist von den Symptomen eines Mundkatarrhs begleitet. Der speckige Grund und der harte Rand derselben pflegen halb eingeweihte Laien, welche an Syphilis gelitten haben, in Schrecken zu versetzen, da sie aus

dieser Beschaffenheit der Geschwüre auf die syphilitische Natur derselben schliessen.

Die Geschwüre am Winkel der Kiefer erschweren das Kauen und Schlucken, und machen bei manchen Kranken ziemlich heftige Schmerzen, während sie bei anderen erst bei zufälliger Besichtigung des Mundes entdeckt werden; sie sind fast immer eine gefahrlose Krankheit, wenn auch die Heilung oft Wochen lang auf sich warten lässt.

Die variolösen und herpetischen Geschwüre sind meist mit geringen Schmerzen verbunden.

§. 4. Therapie.

Die kleinen Bläschen und Excoriationen an der Zungenspitze verschwinden, wenn der Mund einige Tage lang vor Insulten geschützt, das Rauchen, der Genuss heisser Speisen etc. unterlassen wird.

Gegen die diffusen katarrhalischen Geschwüre leistet das Kali chloricum nicht so gute Dienste als gegen andere Erkrankungen des Mundes. Eine consequente und energische örtliche Behandlung mit Höllenstein und namentlich mit einer schwachen Sublimatlösung sind am Meisten zu empfehlen. Die günstige Wirkung der letzteren findet ein Analogon in den Erfolgen, welche bei der Behandlung mancher Hautkrankheiten mit Quecksilberpräparaten erzielt werden.

Bei der Behandlung der folliculären Geschwüre berücksichtige man etwa vorhandene Verdauungsstörungen. Sind diese beseitigt oder überhaupt nicht nachzuweisen, so beschränke man sich auf die Darreichung von Kali chloricum und auf eine energische örtliche Behandlung. Das Touchiren der Geschwüre mit Höllenstein in Substanz ist zwar äusserst schmerzhaft, aber auch von sicherer und schneller Wirkung.

Die Geschwüre am Winkel der Kiefer erfordern keine innere Behandlung; doch ist auch gegen sie das Kali chloricum empfohlen worden. Unter den örtlichen Mitteln gebrauche man Höllenstein oder, nach der Empfehlung von *Rilliet* und *Barthez*, Bepinselungen mit *Acetum concentratum*.

Die variolösen und herpetischen Geschwüre bedürfen keiner besonderen Behandlung.

Capitel V.

Syphilitische Affectionen des Mundes.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Primäre, d. h. sich an der Stelle, an welcher die Uebertragung des syphilitischen Giftes erfolgt ist, entwickelnde Geschwüre und Kondylome kommen nach meinen in den letzten

Jahren gemachten Erfahrungen weit häufiger vor, als ich früher geglaubt habe. In manchen Fällen wird das Contagium von der Brustwarze einer syphilitischen Amme auf die Mundschleimhaut des Säuglings übertragen. Zuweilen erfolgt die Ansteckung bei unnatürlichen Ausschweifungen; am Häufigsten durch sogenannte „Nutschbeutel“ oder „Schlotzer“, welche aus dem Munde syphilitischer Personen in den Mund von nicht syphilitischen gelangen, oder durch das Küssen von Personen, welche syphilitische Geschwüre am Munde haben. Aus einem Dorfe in der Nähe von Tübingen habe ich eine Familie von zehn Personen, Kinder, Eltern und Grosseltern, welche sämmtlich in der angegebenen Weise syphilitische Geschwüre und Kondylome der Mundschleimhaut acquirirt hatten, behandelt und in der Klinik vorgestellt.

Von secundär syphilitischen Affectionen, welche Bezeichnung wir für die in den früheren Perioden der Krankheit nicht an der Einwirkungsstelle des Giftes selbst, sondern an anderen Körperstellen auftretenden Ernährungsstörungen beibehalten, kommen im Munde Kondylome und Geschwüre oft neben einander zur Beobachtung; von tertiären den späteren Perioden der Syphilis angehörenden Erkrankungsformen der Gummiknoten oder das knotige Syphilom (*Wagner*) der Zunge, welches häufig mit Zungenkrebs verwechselt wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Sowohl die primär als die secundär syphilitischen Geschwüre und die Kondylome des Mundes gehen aus umschriebenen Indurationen der Schleimhaut, aus syphilitischen „Schleimhautpapeln“ hervor. Zunächst bekommt die Oberfläche der erkrankten Stellen durch massenhafte Anhäufung und milchige Trübung der Epithelien ein eigenthümlich weisses Ansehen, als ob man sie mit Höllenstein betupft hätte; im weiteren Verlaufe bilden sich aus den Schleimhautpapeln entweder durch moleculären Zerfall syphilitische Erosionen und Geschwüre oder durch papilläre Wucherung Kondylome oder beides neben einander. Die Geschwüre haben ihren Sitz am Häufigsten an den Mundwinkeln; an dieser Stelle bleiben sie gewöhnlich oberflächlich, und es hat den Anschein, als ob die Commissur der Lippen eingerissen wäre. An den Rändern dieser Geschwüre finden sich fast immer kleine Kondylome. — Die an der Zunge, namentlich am Rücken und an den seitlichen Rändern derselben vorkommenden Geschwüre, welche mannigfaltigen Insulten ausgesetzt sind, stellen mehr oder weniger tiefe Schründen oder ausgebreitete, zerklüftete Substanzverluste dar, deren unebener Grund mit einer weissgrauen Detritusmasse bedeckt ist. — Die Kondylome bilden an den seitlichen Rändern der Zunge gewöhnlich längliche, seichte Excrescenzen; am Zungenrücken dagegen runde oder ovale, mit breiter Basis aufsitzende, oft von Rhagaden durchzogene warzenartige Vegetationen. Nicht selten

werden von Laien, welche ein böses Gewissen haben, und zuweilen auch von unerfahrenen Aerzten die *vförmig* gestellten Papillae circumvallatae für syphilitische Kondylome gehalten.

Die Gummigeschwulst oder das knotige Syphilom der Zunge entwickelt sich gewöhnlich im vorderen Drittel der Zunge. Anfangs bemerkt man nur eine indurirte Stelle, bald aber schwillt dieselbe zu einem bohnen- oder haselnussgrossen Knoten an, welcher später erweicht und aufbricht. Nach dem Aufbruch des Knotens bleibt ein tiefes, scharf begrenztes Geschwür mit buchtigen, verdickten Rändern zurück.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die primären und secundären Geschwüre im Munde verursachen Schmerzen beim Kauen und Sprechen, und sind mit den im ersten Capitel beschriebenen Symptomen des chronischen Mundkatarrhs verbunden. Die Diagnose stützt sich theils auf die Anamnese, theils auf die objectiven Symptome, welche sich aus dem vorigen Paragraphen ergeben.

Wenn die Kondylome an den Rändern der Zunge ihren Sitz haben, so machen sie wenig Beschwerden und würden leicht übersehen werden, wenn nicht Kranke, die längere Zeit an Syphilis leiden, sich mit grosser Sorgfalt zu beobachten pflegten. Oft verschwinden dieselben an einer Stelle, während an anderen neue entstehen. In anderen Fällen verlieren sie sich ohne jede Behandlung für kürzere oder längere Zeit, kommen aber bald von Neuem zum Vorschein und zeigen bei jeder Behandlung eine grosse Neigung zum Recidiviren. — Die Kondylome auf dem Zungenrücken hindern die Bewegung der Zunge und werden dadurch zu einem lästigen Uebel. Die Adspedition des Mundes gibt, da die Krankheit nicht leicht zu verwechseln ist, für die Diagnose sicheren Anhalt.

Das knotige Syphilom der Zunge entwickelt sich ohne Schmerzen, und auch sein Zerfall ruft keine erheblichen Schmerzen hervor, aber es macht die Zunge schwerfällig und rigide, und hindert das Sprechen und Kauen. Die nach dem Aufbruch zurückbleibenden Geschwüre sind dagegen sehr empfindlich gegen die Berührung der Zahnränder und harter Speisen.

§. 4. Therapie.

Die syphilitischen Affectionen des Mundes sind nach den im II. Bande angegebenen Grundsätzen zu behandeln. Die günstige Wirkung der Quecksilberpräparate gegen die primären und secundären Geschwüre und gegen die Kondylome des Mundes ist in der Regel eine höchst frappante. Man kann fast mit Sicherheit darauf rechnen, dass dieselben bei einer Mercurialcur sich in kürzester Zeit bessern und vollständig verschwinden. Indessen hüte man sich, namentlich bei wiederholt recidivirenden, syphilitischen Papeln

des Mundes, wenn dieselben die einzigen Symptome der Syphilis bilden, vor einem Missbrauch der Mercurialpräparate. — Auch das knotige Syphilom der Zunge kann sich bei zweckmässiger Behandlung in jedem Stadium zurückbilden.

Capitel VI.

Scorbutische Affectionen im Munde.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Erkrankung des Zahnfleisches gehört zu den constantesten und in den meisten Fällen zu den ersten Erscheinungen, durch welche sich der Scorbut verräth. Die Veränderungen, welche das Zahnfleisch erleidet, sind denen, welche die Krankheit in anderen Gebilden hervorruft, durchaus analog. Sie zwingen uns, eine abnorme Beschaffenheit der Capillarwände anzunehmen, welche besser als die abnorme Beschaffenheit des Blutes, deren Wesen gänzlich unbekannt, ja deren Vorhandensein nicht einmal erwiesen ist, die verschiedenartigen Exsudationen, so wie die Neigung zu Blutungen erklärt, welche beim Scorbut beobachtet werden.

Ueber die aetiologischen Momente, welche zum Scorbut und damit fast immer zu der in Rede stehenden Erkrankung des Zahnfleisches führen, s. den betreffenden Abschnitt im II. Bande.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Sitz der scorbutischen Affectionen im Munde ist ausschliesslich das Zahnfleisch; an den Stellen aber, an welchen die Zähne fehlen, erkrankt das Zahnfleisch eben so wenig, wie alle übrigen Abschnitte des Mundes, und Kranke, welchen alle Zähne fehlen, bleiben von scorbutischen Mundaffectionen frei. Zuweilen ist die Erkrankung nur auf die eine Seite, in manchen Fällen auf die Umgebung einzelner Zähne beschränkt. — Im Beginn des Leidens zeigt sich ein rother Saum am oberen Rande des Zahnfleisches; bald aber beginnt das Zahnfleisch zu schwellen und eine dunkle, bläuliche Farbe anzunehmen. Namentlich die zackigen Fortsätze zwischen den einzelnen Zähnen schwellen kolbig an, während ihre Verbindung mit den Zähnen gelockert wird. Die Schwellung, welche auf Oedem und Blutaustritt in das Parenchym des Zahnfleisches beruht, kann so bedeutend werden, dass sich das Zahnfleisch über die Zähne erhebt und diese verbirgt, oder dass sich schwammige Wülste bis zur Dicke eines halben Zolles und darüber am Zahnfleisch bilden. In der Umgebung der Zähne und auf der Höhe der Wülste zerfällt die Oberfläche im weiteren Verlauf oft zu einer weichen missfarbigen Masse, nach deren Abstossung ein Substanzverlust zurückbleibt. Diese Nekrotisirung des Gewebes scheint theils durch die excessive Spannung der infiltrirten Theile, theils durch den Druck, welchen sie von den Zähnen

erfahren, hervorgerufen zu werden. — Bei eintretender Besserung detumescirt das Zahnfleisch, legt sich an die Zähne wieder an und erlangt wieder seine normale Farbe. Nur in seltenen Fällen scheint während der Krankheit eine Bindegewebsneubildung stattzufinden; das detumescirte Zahnfleisch wird dann narbig fest, bleibt uneben und höckerig.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Durch die bedeutende Anschwellung des Zahnfleisches wird das Kauen äusserst schmerzhaft und oft unmöglich. Die Schleim- und Speichelabsonderung im Munde ist beträchtlich vermehrt. Beim Versuche zu kauen, so wie bei jedem leichten Druck auf das Zahnfleisch treten Blutungen ein. Die Zersetzung, welche der mit Blut und später mit abgestorbenen Gewebstheilen vermischte Inhalt des Mundes erleidet, veranlasst einen höchst penetranten und widerlichen Geruch aus dem Munde. Diese Erscheinungen und die Adspection des Mundes, in welchem sich die im vorigen Paragraphen geschilderten Veränderungen finden, sichern in Verbindung mit der Beachtung der übrigen Symptome des Scorbut die Diagnose der scorbutischen Mundaffection.

§. 4. Therapie.

Bei einer zweckmässigen Behandlung des Grundleidens kehrt das kranke Zahnfleisch oft überraschend schnell zu einer normalen Beschaffenheit zurück. Man pflegt neben den später anzugebenden diätetischen und therapeutischen Mitteln, mit welchen man das Grundleiden behandelt, adstringirende Mundwässer zu verordnen, zu welchen namentlich der Spiritus Cochleariae, die Tinct. Myrrhae, Ratanhiae, so wie Abkochungen von Weiden-, Eichen- und Chinarinde verwendet werden. Bei einer in Prag beobachteten und von *Cejka* beschriebenen Epidemie bewährten sich bei Lockerung des Zahnfleisches Waschungen des Mundes mit warmem Essig, welchem mehr oder weniger Branntwein zugesetzt war. Bei starker Affection des Zahnfleisches wurde ein Linctus mit Salzsäure verschrieben. Nachbleibende Lockerung wurde durch adstringirende Decocte und Alaunlösungen bald zur Norm zurückgeführt.

Capitel VII.

Soor, Schwämmchen (Muguet).

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der Soor wurde bis zu der Zeit, in welcher man entdeckte, dass ein pflanzlicher Parasit, der auf der Schleimhaut des Munde, wuchert, der Krankheit zu Grunde liege, oder doch bei derselben die wesentlichste Rolle spiele, für eine eigenthümliche Form von exsudativer Stomatitis gehalten. — Den Soorpilz, *Oidium albicans*

(*Robin*), kennt man ausserhalb des Organismus nicht, und weiss daher auch nicht, auf welche Weise die Keime desselben in den Mund gelangen. Unverkennbar aber sind gewisse Bedingungen dazu nöthig, damit die Keime im Munde haften und der Pilz in demselben gedeihen könne. Bei Kindern findet man Soor nur in den ersten Tagen und Wochen des Lebens, selten im zweiten Monate; bei Erwachsenen erscheint er nur in langwierigen erschöpfenden Krankheiten, kurze Zeit vor dem Tode. Es ist daher wahrscheinlich, dass die Pilzkeime da am Leichtesten haften, und der Pilz da am Besten gedeiht, wo das Kauen und Schlingen mit wenig Energie erfolgt, so dass der Pilz sich festsetzen kann und in den Zersetzungsproducten der stagnirenden Epithelien und der ihnen anhaftenden Speisereste Nahrung findet. Die den Mund bedeckende Schleimschichte scheint der Inplantation des Pilzes hinderlich zu sein. Aus einem gewissen Grade von Trockenheit des Mundes kann man zuweilen bei Neugeborenen und bei moribunden Kranken das Auftreten von Soorpilzen mit einiger Sicherheit voraussagen. Dass der beschränkten Secretion im Munde das erste Stadium eines Katarrhs zu Grunde liege, ist wenigstens nicht für alle Fälle wahrscheinlich, wenn auch der ungewohnte Reiz des Saugens in der zarten Mundschleimhaut neugeborener Kinder leicht Veranlassung zum Zustandekommen einer katarrhalischen Reizung werden kann. Eine vernachlässigte Reinigung des Mundes leistet der Entwicklung von Soorpilzen wesentlich Vorschub. In grossen Gebärd- und Findelhäusern, in denen die Sorgfalt, durch welche die Entwicklung von Soor fast immer vermieden wird, nicht aufgewandt werden kann, befällt die Krankheit oft fast alle Kinder. Obgleich es in einzelnen Fällen gelungen ist, Soor direct von der Mundschleimhaut einer Person auf die einer anderen zu übertragen, so kann man die Krankheit doch nicht eigentlich zu denjenigen rechnen, welche sich durch ein Contagium verbreiten. Es ist nicht erforderlich, dass ein soorkrankes Individuum in der Nähe ist, damit ein anderes an Soor erkrankt; vielmehr scheinen die Keime der Soorpilze, ebenso wie die der Schimmelpilze, überaus massenhaft und weit verbreitet vorzukommen und sich überall zu entwickeln, wo sie einen geeigneten Boden und andere für ihr Gedeihen günstige Bedingungen vorfinden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der inneren Fläche der Lippen, der Zunge und dem Gaumen liegen weissliche Pünktchen oder ein zarter reifähnlicher Beschlag, bei hohem Grade käsige und schmierige Massen, deren Aussehen mit geronnener Milch viele Aehnlichkeit hat, auf. Anfänglich lassen sie sich leicht entfernen, später adhären sie fest. Vom Munde aus pflanzt sich der Schimmelbeschlag zuweilen auf den Larynx, häufiger auf den Oesophagus fort; man hat sogar in einzelnen Fällen letzteren mit Soormassen völlig angefüllt gefunden. Fast niemals

beobachtet man eine Ausbreitung der Krankheit auf den Magen. Bei der mikroskopischen Untersuchung der rahmigen Massen findet man, dass dieselben aus jüngeren und älteren Epithelialzellen, Fettkügelchen etc. bestehen, zwischen denen sich eigenthümliche rundliche Zellen und Fäden wahrnehmen lassen. Die ersteren lassen sich durch ihre ovale Gestalt, ihre scharfen Contouren, durch die in den grösseren deutliche Höhlung, durch die Verschiedenheit ihrer Grösse, als Zeichen ihres Wachstums, deutlich als Pilzsporen erkennen. Die aus den Sporen entstehenden Fäden sind von verschiedener Dicke, mit Scheidewänden und Einkerbungen versehen; an den Stellen der letzteren tragen sie Aeste, welche unter spitzen Winkeln von ihnen abgehen und denselben Durchmesser wie die Hauptstämme haben. Diese Thallusfäden bilden zierliche, baumförmige Figuren, oder bei grösserer Menge einen dichten Filz; oft hat es den Anschein, als ob sie die Epithelialzellen, welche mittelst ihrer Kanten ihnen aufsitzen, durchbohrten. Anfänglich mögen die Soorpilze ihren Sitz in den oberflächlichsten Lagen der Epithelien haben, später dringen sie tiefer zwischen dieselben ein; sie können sogar, wenn dies auch selten geschieht, in die Schleimhaut selbst hineinwuchern.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Kinder, welche an Soor leiden, lassen fast immer erkennen, dass ihnen das Saugen schmerzhaft ist. Auch Kranke, welche an Phthisis, Carcinom etc. zu Grunde gehen, klagen, wenn sich bei ihnen Soor entwickelt, über schmerzhaftes Brennen im Munde. Es muss dahin gestellt bleiben, ob diese Beschwerden von dem Insulte abhängen, welchen die Pilzbildung auf die Schleimhaut ausübt, oder ob in der That eine leicht entzündliche Reizung der Mundschleimhaut gleichzeitig jene Schmerzen hervorruft und die Wucherung der Pilze begünstigt. — Sehr oft finden wir bei Kindern, welche an Soor leiden, Diarrhoeen, welche mit Leibschmerzen verbunden sind, und bei welchen flüssige, grüne, sauer reagirende Massen entleert werden. Nicht selten röthen sich dabei die Umgebung des Afters, die Hinterbacken und die innere Fläche der Schenkel, und es kommt zu seichten Excoriationen. Da diese Symptome sehr oft auch ohne Soorbildung im Munde bei Säuglingen beobachtet werden, und da sie bei vielen Kindern, welche an Soor leiden, fehlen, so hat man sie vielfach als zufällige Complicationen angesehen, während Andere, namentlich französische Beobachter (*Valleix*), die Durchfälle etc. in das Krankheitsbild des Soor aufgenommen haben. Die Sache ist nicht leicht zu entscheiden. Die Durchfälle mögen in vielen Fällen unabhängig von der Soorentwicklung sein; da wir aber eine grosse Zahl der Kinder-Diarrhoeen von abnormen Zersetzungen der Ingesta abzuleiten gezwungen sind, und da wir wissen, dass bei der Bildung mikroskopischer Pilze gewöhnlich abnorme Zersetzungen eintreten, so erscheint es nicht ganz unwahr-

scheinlich, dass ein Theil jener Durchfälle durch das Vorhandensein der Soorpilze im Munde und durch das Gelangen derselben in den Magen und Darm hervorgebracht wird.

§. 4. Therapie.

Selbst verständige und aufmerksame Mütter sorgen selten für eine so sorgfältige Reinigung des Mundes der Kinder, wie sie zur sicheren Verhütung der Soorentwicklung nöthig ist. Dem Kinde wird zwar Morgens beim Baden und Abends beim Umziehen der Mund ausgewaschen; während des Tages aber lässt man es gewöhnlich an der Brust einschlafen, entfernt ihm die Warze vorsichtig aus dem Munde, damit es nicht erwache, und legt es dann in die Wiege, während die letzten Mengen Milch, welche noch nicht verschluckt sind, im Munde zurückbleiben und, sich zersetzend, die Mundhöhle gleichsam für das Gedeihen der Soorpilze „düngen“. Dazu pflegen die meisten Hebammen, theils aus Unkenntniss, theils um ihre Nachlässigkeit zu entschuldigen, den Müttern zu verhehlen, dass versäumte Reinlichkeit die Schuld an der Entwicklung der Pilze trage; sie pflegen sogar die Schwämmchen als „eine gesunde Krankheit“, welche für das Gedeihen des Kindes förderlich sei, zu bezeichnen. Der Arzt hat seinen Clienten dringend anzuempfehlen, dass dem Kinde nach jedem Trinken, mag es schlafen oder nicht, der Mund mit einem in Wasser oder in eine Mischung von Wasser und etwas Wein getauchten Leinwandläppchen sorgfältig ausgewischt werde. Wird diese Massregel befolgt, so bleiben die Kinder fast sicher von Soor verschont.

Auch wenn sich Soor entwickelt hat, beschränke man sich auf vorsichtiges Abkratzen und Entfernen der rahmigen Massen und sorgfältige Reinigung des Mundes. Die von den Hebammen empfohlenen Hausmittel, das Bestreuen der Mundhöhle mit Zucker, das Bepinseln derselben mit einem Linctus von Borax und Rosenhonig sind verwerflich; sie machen den Mund klebrig, liefern den abnormen Zersetzungen Material und beeinträchtigen die Entwicklung der Pilze durchaus nicht. Die begleitenden Diarrhoeen müssen nach den später anzugebenden Grundsätzen behandelt werden.

Capitel VIII.

Parenchymatöse Entzündung der Zunge. Glossitis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der parenchymatösen Glossitis wird in den meisten Fällen ein Exsudat zwischen die Muskelfasern der Zunge gesetzt, während nur selten die Muskelfasern selbst entzündet werden und zerfallen. (S. die Pathogenese der Myokarditis.)

Die acute parenchymatöse Glossitis ist eine seltene

Krankheit; nur schwere Insulte, welche die Zunge treffen, rufen dieselbe hervor. Dahin gehören: Verbrennungen, Reizungen der Zunge durch scharfe, ätzende Substanzen, vor Allem Bienen- und Wespenstiche. — Die chronische partielle Glossitis entsteht am Häufigsten durch den Druck scharfer Zahnränder und rauher Pfeifenspitzen. — Die Ursachen der Glossitis dissecans sind uns unbekannt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der acuten Glossitis wird meist die Zunge in ihrer Totalität ergriffen; nur selten ist die Krankheit auf die eine Seite beschränkt. Die Zunge erscheint oft um das Doppelte vergrössert, ist dunkel geröthet, die Oberfläche glatt oder rissig, mit zähem, oft blutigem Exsudat bedeckt. Die Substanz der Zunge ist durchfeuchtet, erweicht und blass. Tritt Zertheilung ein, so kehrt die Zunge schnell zu ihrer normalen Grösse und Structur zurück; in anderen Fällen bleibt sie für lange Zeit oder für immer etwas verhärtet und vergrössert. — Bei den intensiven Formen der Glossitis bilden sich in der Substanz der Zunge mit eiteriger Flüssigkeit gefüllte kleine Abscesse, welche später grösser werden, confluiren und durch Perforation der Schleimhaut sich entleeren können. Der dadurch entstehende Substanzverlust heilt mit Hinterlassung einer strahlig eingezogenen Narbe.

Bei der chronischen partiellen Glossitis findet man namentlich am Rande der Zunge umschriebene harte Stellen, welche wenig oder gar nicht prominiren, nicht selten sogar wie Narben das benachbarte Zungenfleisch strahlig zusammenziehen. Die Muskelsubstanz ist an diesen Stellen geschwunden und durch Bindegewebsmasse ersetzt.

Bei der unter dem Namen Glossitis dissecans beschriebenen Form zerfällt die Zunge durch tiefe Einrisse auf ihrer Oberfläche in mehr oder weniger zahlreiche Läppchen. In den Furchen zwischen denselben sammeln sich Speisereste und Epithelien an und geben Veranlassung zur Entstehung schrundiger Geschwüre. Viele scheinbare Einrisse der Zungenoberfläche sind einfache Falten der Schleimhaut und als Analoga der Runzeln in der äusseren Haut, namentlich in der Gesichtshaut, welche bei älteren Leuten so häufig sind, aufzufassen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Bei der acuten Glossitis hat die enorm vergrösserte Zunge im Munde nicht Platz; sie ragt zwischen den beständig geöffneten Zähnen fast um einen Zoll hervor. Die obere Fläche ist weisslich, oder, wenn das bedeckende Exsudat mit Blut gemischt ist, schmutzig braun gefärbt, die untere Fläche dunkel geröthet. Die tiefen Eindrücke, welche die Zähne an den seitlichen Rändern hervorbringen, verwandeln sich frühzeitig in Geschwüre mit speckiger Oberfläche.

Die Spannung, welche die Zunge durch die bedeutende Schwellung erleidet, verursacht heftige Schmerzen. Durch den Druck, welchen die Muskelfasern von Seiten des Exsudates erfahren, sind die Bewegungen der Zunge gehemmt; das Sprechen wird unverständlich und bald unmöglich, ebenso das Kauen und Schlingen. Der Speichel läuft den Kranken zu beiden Seiten der Zunge beständig aus dem Munde, während die Oberfläche der Zunge, welche nicht von demselben benetzt wird und in dem beständig offenen Munde einer bedeutenden Verdunstung ausgesetzt ist, immer trockener und borkiger wird. Die Submaxillardrüsen und die Lymphdrüsen am Halse schwellen an, der Abfluss aus den Jugularvenen ist gehemmt. Das Gesicht erscheint bläulich und gedunsen. Durch die Schwellung der Zungenwurzel kann der Eingang in den Larynx verengt und das Athmen äusserst erschwert werden: es treten daher oft auf der Höhe der Krankheit Suffocationsanfälle auf, denen der Kranke erliegen kann. Die acute Glossitis ist mit heftigem Fieber, vollem Puls, grosser Angst und Unruhe, schwerem Allgemeinleiden verbunden. Doch ändert sich das Bild bei dauernd beeinträchtigtem Athmen. Der Puls wird dann klein, der Kranke apathisch; es treten die Symptome auf, welche wir in der ersten Abtheilung als die der Kohlensäurevergiftung beschrieben haben. Bei ungestörtem, günstigem Verlaufe lassen die beschriebenen Erscheinungen allmählig, bei zweckmässiger Behandlung oft plötzlich nach. Wenn Abscessbildung eintritt, so steigern sich alle Symptome, bis nach Perforation des Abscesses fast augenblicklich bedeutende Erleichterung erfolgt.

Die chronische partielle Glossitis erregt einen umschriebenen, dumpfen und nur bei gleichzeitiger Verschwärung der Schleimhaut brennenden Schmerz. Die indurirte Stelle ist ein Hinderniss für die freie Bewegung der Zunge. Die Krankheit kann Jahre lang bestehen und wird oft mit Zungenkrebs verwechselt.

Die Glossitis dissecans ist, so lange Excoriationen zwischen den Lappchen der Zunge vorhanden sind, äusserst schmerzhaft. Sind dieselben geheilt, so bleibt abnorme Lappung der Zunge zurück, welche jedoch die Kranken in keiner Weise belästigt.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der acuten Glossitis muss wegen der drohenden Gefahr eine sehr energische sein. Allgemeine Blutentziehungen, Blutegel oder Schröpfköpfe an den Hals applicirt, sind ohne Wirkung. Blutegel, an die Zunge selbst angesetzt, vermehren das Uebel. Ebensowenig nützen Vesicatores in den Nacken, Ableitungen auf den Darm durch Laxanzen oder reizende Klystiere. Man mache vielmehr dreiste und tiefe Scarificationen über den ganzen Zungenrücken; bei der bedeutenden Schwellung der Zunge ist eine Verletzung der Arteria ranina nicht zu fürchten. Auf der Höhe der Krankheit lasse man ausserdem Eisstücke oder

Schnee in den Mund nehmen, und erst, wenn die Symptome gemässigt sind oder die Glossitis abscedirt, wende man warme erweichende Mundwässer an. Bei drohender Suffocation kann, wenn tiefe Incisionen ohne Erfolg bleiben, die Tracheotomie nöthig werden.

Die chronische partielle Glossitis erfordert vor Allem die Entfernung des scharfen Zahnrandes etc. Doch genügt dies häufig nicht, und dann ist die Operation das einzige wirksame Mittel. Jodgebrauch, Adelheidsquelle, systematische Laxanzen werden aus theoretischen Gründen empfohlen; durch die Erfahrung ist ihre Wirksamkeit nicht bestätigt.

Bei der Glossitis dissecans beschränke man sich auf die Behandlung der schrundigen Geschwüre mit Höllenstein in Substanz oder in Lösung.

Capitel IX.

Noma, Wasserkrebs.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der sogenannte Wasserkrebs stellt diejenige Form des Brandes dar, welche als der Ausgang einer asthenischen Entzündung, einer Entzündung, welche in einem geschwächten Körper zu Stande kommt, aufzufassen ist. „Wenn eine nutritive Veränderung mit destructivem Charakter Theile befällt, welche durch frühere Störungen in ihrer Ernährung bedeutend alterirt sind, so kann die vollständige Ertödtung das schnelle Resultat sein.“ (*Virchow.*)

Die Krankheit wird fast ausschliesslich bei Kindern und vorzugsweise bei solchen beobachtet, welche unter schädlichen Einflüssen, bei unzureichender oder verdorbener Kost, in schlechten Wohnungen elend und kachektisch geworden sind, oder bei solchen, welche kurze Zeit vorher schwere Krankheiten überstanden haben und durch dieselben in hohem Grade geschwächt wurden. Am Häufigsten wird Noma im Gefolge der Masern, seltener nach anderen acuten exanthematischen Krankheiten oder nach Typhus, Pneumonie etc. beobachtet. Missbrauch von Mercurialien bei der Behandlung der genannten Krankheiten scheint einen wesentlichen Antheil an der Entstehung von Noma als Nachkrankheit derselben zu haben. Oft beginnt gleichzeitig mit der mercuriellen Stomatitis sich Noma zu entwickeln. — In nördlichen Gegenden, namentlich in Holland, ist die Krankheit häufiger als im Süden. Niemals scheint dieselbe epidemisch aufzutreten.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Krankheit beginnt fast immer auf der inneren Fläche der Wange. Oberhalb einer durch eine derbe Infiltration harten Stelle wird die Schleimhaut dunkel geröthet und bald darauf missfarbig; oft erhebt sich auf derselben ein kleines, mit trübem Serum ge-

fülltes Bläschen. Bald schwärzt sich die erkrankte Stelle, erweicht und zerfällt. Die Nekrotisirung der Gewebe breitet sich aus, zerstört das Zahnfleisch, die Lippen, die Basis und den Rand der Zunge an der leidenden Seite; die Kiefer werden entblösst und exfoliiren sich, die Zähne werden locker oder fallen aus. Im weiteren Verlaufe erreicht die brandige Zerstörung die äussere Fläche der Wange, greift schnell um sich und verwandelt endlich die ganze Wange, einen Theil der Nase, das untere Augenlid, oft sogar die ganze Hälfte des Gesichtes in eine zottige, pulpöse, feuchte Masse oder in einen trockenen schwarzen Schorf. Die Gefässe widerstehen der Zerstörung am Längsten; man findet sie bei der Obduction meist noch erhalten, aber mit Faserstoffcoagulis gefüllt. — In den seltenen Fällen von Genesung werden die brandigen Massen abgestossen, und der Substanzverlust mit Granulationen ausgefüllt, so dass durch Neubildung von Bindegewebe endlich ein festes fibröses Narbengewebe entsteht. Immer bleiben Verwachsungen im Munde und furchtbare Entstellungen des Gesichtes zurück.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Während sich meist ohne alle Schmerzen auf der inneren Fläche der Mundschleimhaut die Anfänge der Gangraen entwickeln, entsteht — nach der vortrefflichen Schilderung von *Rilliet* und *Barthez* — ein weiches, ziemlich regelmässig umschriebenes Oedem in der kranken Wange und Lippe, welches sich allmählig weiter ausbreitet. In seinem Centrum bildet sich ein harter, rundlicher Kern, auf welchem die Haut glänzend, blass oder violett marmorirt erscheint. Auch wenn bereits die innere Fläche der Wange und das Zahnfleisch in grosser Ausdehnung in einen Brandschorf verwandelt ist, sitzt das Kind oft ruhig in seinem Bette. Ein sanguinolenter oder schon schwärzlicher Speichel fliesst ihm aus dem Munde; aber es spielt, verlangt zu essen, nimmt das Dargebotene mit Gier und verschlingt mit den Speisen die brandigen Reste, welche von den gangraenösen Theilen abfallen. Dabei ist die Haut auffallend bleich und kühl, der Puls klein und mässig frequent; — während der Nacht stellen sich Delirien ein. — Zuweilen, meist am fünften oder sechsten Tage der Krankheit, bildet sich auch auf der Wange oder der Unterlippe ein umschriebener, trockener, schwarzer Brandschorf. Dieser vergrössert sich von Tag zu Tag, bis er endlich die ganze Gesichtshälfte einnimmt. Zuweilen ist das Kind auch dann noch leidlich bei Kräften, verlangt zu essen, reisst gangraenöse Fetzen aus der Mundhöhle ab. — Noch scheusslicher wird der Anblick, wenn der Schorf abfällt und Fetzen von der Wange herabhängen, zwischen welchen die des Zahnfleisches beraubten, wackelnden Zähne und die blossliegenden schwarzen Kinnladen zu Tage treten. Der Geruch ist dann ausserordentlich stinkend, die Kräfte liegen schwer darnieder, meist stellen sich Durch-

fälle ein; der Durst ist kaum zu löschen, die Haut erscheint kühl und trocken, der Puls klein und unfühlbar: das Kind geht an Erschöpfung zu Grunde. Zur Genesung wendet sich die Krankheit zuweilen im ersten Stadium, aber auch nach dem Abfallen des äusseren Brandschorfes kann die Gangraen sich begrenzen, während die Geschwulst abnimmt, das Allgemeinbefinden besser wird, die Wundfläche sich reinigt und eine gutartige Eiterung eintritt.

§. 4. Therapie.

Unter den inneren Mitteln hat man die Chinapräparate, sowie das Chlorwasser, die Holzkohle und andere Antiseptica empfohlen. Diese Mittel versprechen keinen Erfolg, da ihre Empfehlung weit mehr auf theoretisches Raisonnement als auf Erfahrung sich stützt. Man Sorge für frische Luft, gebe dem Kranken kräftige Nahrung, kleine Mengen Wein, und behandle den Brand örtlich nach den Regeln der Chirurgie. Fast alle Aetzmittel sind gegen den Wasserkrebs empfohlen; den meisten Ruf hat sich die Anwendung des Glüheisens erworben. Man bezweckt mit diesen Mitteln die brandigen Massen zu zerstören und eine reactive Entzündung in der Umgebung derselben hervorzurufen.

Capitel X.

Parotitis, Entzündung der Parotis und ihrer Umgebung.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Man unterscheidet, abgesehen von den Fällen, welche durch Verletzungen der Parotis, durch das Eindringen fremder Körper in ihren Ausführungsgang, oder durch in demselben entstandene steinige Concremente entstehen, und welche in das Gebiet der Chirurgie gehören, zwei Formen von Parotitis: 1) die idiopathische Parotitis, Parotitis polymorpha (Mumps, Ziegenpeter, Bauernwetzeln), 2) die symptomatische oder metastatische Parotitis.

Bei beiden Formen der Krankheit hält *Virchow* im Widerspruch mit den fast allgemein herrschenden Ansichten die Drüsenkanälchen der Parotis für diejenigen Gebilde, von welchen die Erkrankung ausgeht. Für die symptomatische Parotitis hat er dieses Verhalten direct nachgewiesen, aber auch bei der idiopathischen Parotitis ist uns das primäre Ergriffenwerden der Drüsenkanälchen viel wahrscheinlicher, als eine primäre Erkrankung des Zwischengewebes. Wenn man mit *Virchow* die idiopathische Parotitis von einem einfachen, nicht zur Eiterung tendirenden Katarrh, die symptomatische oder metastatische Parotitis dagegen von einer katarrhalischen Erkrankung der Drüsenkanälchen mit ausgesprochener Tendenz zur Eiterbildung ableitet, so erscheinen die Sym-

ptome, der Verlauf und die sogenannten Metastasen der Krankheit etwas weniger räthselhaft, als wenn man, der alten Auffassung folgend, das Zwischengewebe der Drüse als den Ausgangspunkt und als den eigentlichen Sitz der Krankheit ansieht.

Die idiopathische Parotitis tritt selten sporadisch, fast immer epidemisch auf. Dergleichen Epidemien herrschen hauptsächlich in den Frühlings- und Herbstmonaten, bei kalter und feuchter Witterung, selten während des Sommers bei trockenem und warmem Wetter. Sie sind von verschiedener Dauer und verschiedener Ausdehnung; zuweilen bleiben sie auf einzelne Anstalten, Waisenhäuser, Kasernen etc. beschränkt. Zuverlässige Beobachtungen machen eine Weiterverbreitung der Krankheit durch Ansteckung höchst wahrscheinlich. Es erscheint uns nicht gerechtfertigt, wenn man, wie *Rilliet*, den Mumps zu den Infectiouskrankheiten rechnet, die Entzündung der Parotis als den localen Ausdruck eines Allgemeinleidens, einer Bluterkrankung betrachtet und dieselbe der Erkrankung der Haut bei den acuten Infectiouskrankheiten an die Seite stellt. Dieselben Bedenken, welche wir bei der Besprechung des Keuchhustens gegen die Auffassung desselben als eine Infectiouskrankheit im gewöhnlichen Sinne erhoben haben (s. S. 103), bestimmen uns, auch den Mumps, trotz seiner Contagiosität, von den Infectiouskrankheiten zu trennen. — Kinder in den ersten Lebensjahren und Greise pflegen von der epidemischen Parotitis verschont zu bleiben; das männliche Geschlecht erkrankt viel häufiger als das weibliche.

Die symptomatische Parotitis kommt vor im Gefolge schwerer Krankheitsprocesse, namentlich des Typhus; bei manchen Typhusepidemien entwickelt sie sich in fast allen Fällen. Seltener wird sie beobachtet im Verlaufe des Cholera-typhoids, der Septicaemie, der Masern, der Pocken, der Ruhr, oder als Begleiterin schwerer Pneumonien. Es fehlt uns eine nähere Einsicht des causaln Verhältnisses, in welchem eine solche Parotitis zu den genannten Krankheiten steht. Der den Abdominaltyphus constant begleitende eigenthümliche Katarrh der Mundschleimhaut könnte die Vermuthung erwecken, dass die beim Typhus vorkommende Parotitis durch Fortpflanzung des Katarrhs von der Mundschleimhaut auf den Ausführungsgang der Drüse entstehe. Indessen dieser Auffassung steht entgegen, dass die Häufigkeit, mit welcher sich im Verlaufe des Typhus Parotitis entwickelt, keineswegs mit der Intensität der Erkrankung der Mundschleimhaut im Verhältniss steht, sowie der Umstand, dass Entzündungen der Parotis mit gleichem Verlaufe auch bei anderen, nicht mit Erkrankung der Mundschleimhaut verbundenen Krankheiten vorkommt. Da die symptomatische Parotitis nicht nur bei Infectiouskrankheiten, sondern auch bei Pneumonien beobachtet wird, ist man ebensowenig berechtigt, sie von einer Reizung der Drüse durch das infectirte Blut abzuleiten. Dass sie unter Umständen eine kritische Bedeu-

tung habe und einen günstigen Einfluss auf den Verlauf der Grundkrankheit ausübe, muss als eine den Thatsachen widersprechende Hypothese bezeichnet werden: eine hinzutretende Parotitis bildet unter allen Umständen eine unangenehme und unerwünschte Complication jener Krankheiten.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die anatomischen Veränderungen, welche der idiopathischen Parotitis zu Grunde liegen, sind uns nicht genauer bekannt. Es fehlt bei dem fast immer günstigen Verlauf der Krankheit an directen pathologisch-anatomischen Untersuchungen. Wir dürfen indessen aus der weichen Beschaffenheit der Geschwulst, aus den geringen Schmerzen, mit welchen ihre Entstehung verbunden ist, und vor Allem aus dem in der Regel sehr schnellen und spurlosen Verschwinden derselben schliessen, dass sie vorzugsweise oder allein durch eine seröse Ausschwitzung bedingt ist. Wenn wir oben ausgesprochen haben, dass die Erkrankung wahrscheinlich von einem Katarrh der Drüsenkanälchen ausgehe, so unterliegt es doch keinem Zweifel, dass die Anschwellung vorzugsweise die Zwischensubstanz und das in der Umgebung der Drüse vorhandene Bindegewebe betrifft. Die Geschwulst ist in der Regel weit über die Grenzen der Drüse hinaus verbreitet. Auch ist es nicht befremdend, sondern steht im Gegentheil mit den bei analogen Zuständen gemachten Beobachtungen durchaus im Einklang, dass sich in der Umgebung der entzündeten Drüsenkanälchen ein beträchtliches Oedem entwickelt. Nur selten kommt es bei der idiopathischen Parotitis zu einer Infiltration mit festem fibrinreichem Exsudate und zu Eiterbildung. Ob letztere von der Drüse selbst oder von der Zwischensubstanz ausgeht, wissen wir nicht, aber es liegt am Nächsten anzunehmen, dass es sich ebenso wie bei der vereiternden symptomatischen Parotitis (s. unten) verhält.

Die symptomatische Parotitis beginnt nach den genauen Beobachtungen von *Virchow* mit einer beträchtlichen Hyperaemie der Drüse, wobei sie selbst und das Zwischenbindegewebe stärker durchfeuchtet und geschwellt erscheinen. Sehr bald gesellen sich Veränderungen in den Drüsenkanälchen und ihrem Ausführungsgange hinzu, es sammelt sich in denselben eine zähe, fadenziehende, weissliche oder gelbliche Substanz, welche bald eine eitrig Beschaffenheit annimmt. Schon am zweiten, dritten Tage zeigt das Mikroskop in derselben Eiterkörperchen neben einer grossen Zahl von Speichelkörperchen. Schreitet der Prozess weiter, so erfolgt eine Erweichung und Schmelzung der Drüsenläppchen, welche im Innern derselben beginnt, so dass zu einer gewissen Zeit die Drüsenkörner mit eitriger Masse gefüllte Hohlgebilde darstellen. Endlich geht auch die Tunica propria unter, und die Eiterung greift auf das Zwischengewebe über. Diese interstitielle Eiterung kann sich schnell verbreiten und den Charakter einer diffusen phlegmonösen

Entzündung annehmen. In diesem Falle bildet sich ein grosser Parotisabscess: häufiger ist nur das Drüsengewebe geschmolzen, und es sind dadurch zahlreiche kleine Abscesse entstanden, während das interstitielle Gewebe noch vollkommen zusammenhält. Endlich kommt es zuweilen zu einem massenhaften Absterben und zu einer Verjauchung des Drüsengewebes und der Zwischensubstanz. — Der Entzündungs- und Eiterungsprozess kann sich von seiner Ursprungsstelle aus in verschiedenen Richtungen ausbreiten und dadurch gefährliche Folgezustände herbeiführen. Am Häufigsten greift derselbe auf das benachbarte Bindegewebe, auf die in demselben gelegenen Kaumuskeln, auf das Periost des Jochbogens, des Schläfen- und Keilbeins, und auf die Knochen selbst über. Bei höheren Graden der Krankheit erfolgt zuweilen ein weiteres Uebergreifen von den Knochen auf die Gehirnhäute und das Gehirn oder auf das innere und mittlere Ohr. Die Fortpflanzung der Entzündung und Eiterung auf die Gehirnhäute und auf das innere und mittlere Ohr kann ausser durch die Knochen auch durch die Gefässe und Nervenscheiden vermittelt werden. Endlich führt die Parotitis in manchen Fällen zu Phlebitis benachbarter Venen, namentlich der Vena facialis externa anterior und posterior und der Vena jugularis externa, und zur Bildung von Thromben in denselben; der Zerfall dieser Thromben kann Embolie und Septicaemie im Gefolge haben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Bei der idiopathischen Parotitis geht, wie bei anderen Entzündungen, häufig den localen Symptomen ein leichtes Fieber voraus. Die Störungen des Allgemeinbefindens, Hinfälligkeit, Kopfschmerz, Appetitmangel, unruhiger Schlaf und andere Erscheinungen, welche dieses wie jedes Fieber begleiten, pflegt man als Vorboten der idiopathischen Parotitis zu bezeichnen. Nachdem das Fieber zwei bis drei Tage angedauert hat, in anderen Fällen gleichzeitig mit dem Auftreten desselben, bildet sich eine Geschwulst, welche, in der Umgebung des Ohrläppchens beginnend, sich schnell über die Wange und oft bis zum Halse ausbreitet, und anfangs meist nur eine Seite des Gesichts einnimmt. Sie ist in der Mitte fester, an der Peripherie weicher, die Haut oberhalb derselben ist blass oder doch nur wenig geröthet. Diese Anschwellung ist von einem spannenden und drückenden, nicht sehr heftigen Schmerze begleitet; die Bewegungen des Kopfes sind gehindert; der Kranke vermag den Mund nur wenig zu öffnen und hat Unbequemlichkeit beim Kauen und Schlingen. Die Speichelabsonderung ist bald vermehrt, bald vermindert, oft auch unverändert. Diese Beschwerden stehen so wenig im Verhältnisse zu der Entstellung, welcher die Krankheit ihre barocken Namen verdankt, dass die Kranken mehr Lächeln als Mitleid erregen. Fast in allen Fällen verbreitet sich die Anschwellung bald auch auf die andere

Hälfte des Gesichts, und erscheint auf dieser oft dann am Beträchtlichsten, wenn die zuerst ergriffene Hälfte bereits detumescirt und das Fieber gemässigt ist. Gegen den fünften oder sechsten Tag, zuweilen noch früher, selten später, beginnt die Geschwulst sich zu verlieren, das Fieber hört auf, und nach acht bis zehn Tagen hat das Gesicht sein natürliches Ansehen wiedergewonnen. Doch bleibt zuweilen für kürzere oder längere Zeit eine umschriebene, schmerzlose, harte Anschwellung in der Gegend der Parotis zurück. Weit seltener wird um den fünften oder sechsten Tag unter heftiger Exacerbation des Fiebers die Geschwulst sehr schmerzhaft, hart, dunkel geröthet, und es bilden sich Abscesse, welche nach Aussen oder in den äusseren Gehörgang perforiren.

Im Verlaufe der Krankheit wird zuweilen, und zwar häufiger bei erwachsenen Männern als bei Knaben, der eine Hode von einer der Parotis ähnlichen Entzündung befallen; meist treten zugleich Schmerzen in der Kreuz- und der Leistengegend, sowie Exacerbationen des Fiebers ein. Auch das Scrotum erleidet eine oedematöse Schwellung und stellt eine nicht sehr pralle, teigige, selten geröthete Geschwulst dar; bei einer genaueren Untersuchung findet man leicht, dass auch in die Scheidenhaut des Hodens eine seröse Exsudation stattgefunden hat. Die Entzündung dieser Theile pflegt einen ebenso günstigen Verlauf als die Parotitis selbst zu nehmen und nach wenigen Tagen mit Zertheilung zu enden. Zuweilen scheinen die Parotitis und die Orchitis gleichsam zu alterniren: jene verschwindet, wenn diese sich entwickelt, und umgekehrt, so dass man von der „Flüchtigkeit“ der Parotitis polymorpha und von ihrer Neigung, Metastasen auf die Hoden zu machen, spricht. In anderen Fällen jedoch laufen beide Entzündungen neben einander her, und dieser Umstand macht es wahrscheinlich, dass beide derselben Ursache ihre Entstehung verdanken, und dass das Auftreten der einen Entzündung keineswegs als die Folge von dem Verschwinden der anderen anzusehen ist. — Wie bei Männern das Scrotum, so werden bei Weibern zuweilen die grossen Schaamlippen und die Brüste von einem wenig schmerzhaften, entzündlichen Oedem befallen; in anderen Fällen lassen Schmerzen in der Gegend des einen oder des anderen Ovarium, welche sich beim Druck vermehren, schliessen, dass auch die Eierstöcke, ähnlich wie bei Männern die Hoden, der Sitz einer leichten Entzündung geworden sind. — Endlich sind Fälle beschrieben, in welchen im Verlaufe der idiopathischen Parotitis eine Meningitis mit tödtlichem Ausgange sich entwickelt haben soll.

Wenn sich die symptomatische Parotitis zu einem Typhus oder zu einer der anderen oben erwähnten Krankheiten auf der Höhe der Erkrankung hinzugesellt, so pflegen die apathisch daliegenden Kranken weder über Schmerzen, noch sonstige Unbequemlichkeiten zu klagen. Zuweilen gehen leichte Frostanfälle oder eine Exacerbation des Fiebers der Bildung der Parotiden-

geschwulst voraus. Diese entsteht bald allmählig, bald sehr rapide, und bleibt meist auf eine Seite beschränkt. Entwickelt sich Parotitis während der Reconvalescenz von einem Typhus etc., so ist sie von denselben subjectiven Symptomen, welche wir für die idiopathische Parotitis beschrieben haben, begleitet. — Auch die symptomatische Parotitis kann in Zertheilung übergehen. Dies geschieht am Leichtesten, wenn die Geschwulst sich allmählig bildete, wenn sie eine nur mässige Härte und einen mässigen Umfang erreichte. Die Verkleinerung erfolgt bald schnell, bald langsam. — Beim Uebergang in Eiterung wird die Geschwulst uneben, höckerig, intensiv geröthet, es zeigt sich Fluctuation meist an mehreren Stellen, und nach spontaner oder künstlicher Eröffnung der Abscesse wird ein gutartiger Eiter entleert. Zuweilen erfolgt die Eröffnung gleichzeitig nach Aussen und in den inneren Gehörgang, seltener in die Mundhöhle oder in den Schlundkopf. Endlich kann sich der Eiter auch längs des Musculus sternocleidomastoideus oder längs der Speiseröhre und der Trachea nach Unten senken, und am unteren Theile des Halses Senkungsabscesse bilden oder sogar in die Brusthöhle eindringen (*Bruns*). — Beim Uebergang in diffuse Nekrose und in Verjauchung wird die bedeckende Haut dunkelblau und missfarbig, die vorher meist sehr harte Geschwulst wird teigig und sinkt ein, nach spontaner oder künstlicher Eröffnung entleert sich eine missfarbige, mit Gewebstrümmern vermischte, stinkende Jauche.

§. 4. Therapie.

Da die idiopathische Parotitis, sich selbst überlassen, fast immer mit Zertheilung endet, so hat die Therapie meist keine andere Aufgabe als die, den Kranken während der Dauer des Uebels vor Schädlichkeiten zu bewahren und etwaige Unregelmässigkeiten in der Verdauung und der Stuhlentleerung zu regeln. Man lasse den Kranken das Zimmer hüten, bedecke die Geschwulst mit Watte oder mit einem Kräuterkissen, lasse, so lange das Fieber dauert, grössere Mengen von Fleischspeisen oder anderen Proteinstoffen, die nicht verdaut werden würden (s. Krankheiten des Magens Cap. I.) vermeiden. Unter Umständen kann ein Brechmittel oder ein Laxans nöthig werden. Wenn grössere Härte der Geschwulst, vermehrte Empfindlichkeit derselben, sowie Steigerung des Fiebers den Uebergang in Eiterung fürchten lässt, so kann man denselben durch Application von Blutegeln zu verhüten suchen. Bildet sich Fluctuation, so mache man Kataplasmen und eröffne frühzeitig die Abscesse, damit nicht weitere Zerstörung der Parotis oder Durchbruch des Eiters in den äusseren Gehörgang zu Stande kommt. Man hat häufig, um der Bildung von Metastasen vorzubeugen, reizende Umschläge angewandt, oder auch, wenn nach dem Verschwinden der Parotidengeschwulst Scrotum und Hoden ergriffen wurden, auf die Gegend der Parotis Sinapismen und Vesi-

cantien applicirt, um die Entzündung auf den ihr zukommenden Platz zurück zu verpflanzen. Ein solches Verfahren hat, wie die Erfahrung lehrt, nur nachtheilige Wirkungen.

Bei der symptomatischen Parotitis werden, in Folge des schweren Grundleidens, auch örtliche Blutentziehungen meist schlecht vertragen. Ist die Geschwulst hart, geröthet, verzieht der Kranke das Gesicht, wenn man auf dieselbe drückt, so applicire man Umschläge mit kaltem Wasser oder Eis. Bildet sich Fluctuation, so ist die Anwendung warmer Kataplasmen und frühzeitige Eröffnung der Abscesse indicirt.

Capitel XI.

Speichelfluss, Salivation, Ptyalismus.

Man ist zwar im Grunde nicht berechtigt, den Speichelfluss als eine besondere Krankheit zu bezeichnen — er bildet ein Symptom der verschiedensten Krankheiten; — aber wir folgen dem in der Pathologie hergebrachten Usus, indem wir dieser Secretionsanomalie der Speicheldrüsen ein besonderes Capitel widmen. Die Quantität des innerhalb 24 Stunden in die Mundhöhle ergossenen Speichels, welche man auf 10—12 Unzen schätzt, bietet innerhalb der Grenzen der Gesundheit beträchtliche Schwankungen dar. Am Besten bezeichnet man mit *Wunderlich* als krankhaft vermehrte Absonderung des Speichels, als Salivation, den Zustand, bei welchem das Abgesonderte nicht mehr unmerklich mit den Ingestis in den Magen gelangt, sondern theils nach Aussen abfließt, theils, weil es belästigt, weggespuckt oder absichtlich für sich allein verschluckt wird.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei den meisten Formen der Salivation erhalten wir über die Pathogenese genügenden Aufschluss aus der Physiologie, bei anderen fehlt uns derselbe.

Die Salivation entsteht 1) durch Reize, welche die Schleimhaut der Mund- oder Rachenhöhle treffen. Daher kann Einführung reizender Substanzen in den Mund Speichelfluss hervorrufen, daher tritt derselbe als Folge der meisten in den vorigen Capiteln besprochenen, sowie fast aller chirurgischen Krankheiten des Mundes auf. Nach den schönen Versuchen von *Ludwig* wird die Speichelsecretion durch die Reizung gewisser Nerven, des Lingualis vom Trigemini, des Facialis, des Glossopharyngeus vermehrt, und diese Vermehrung kommt auch dann zu Stande, wenn man den Lingualis und Glossopharyngeus durchschneidet und ihr centrales Ende reizt. Hier muss also nothwendig die Reizung

von den durchschnittenen Nerven auf die die Speichelsecretion vermittelnden Nervenfasern übertragen sein, und die vermehrte Speichelsecretion als eine Reflexerscheinung angesehen werden. In derselben Weise dürfen wir den Speichelfluss, welcher bei der Reizung der peripherischen Ausbreitungen des Glossopharyngeus und Lingualis durch Einführung scharfer Ingesta, durch Wunden und Geschwüre zu Stande kommt, als eine Reflexerscheinung ansehen. Vielleicht in ähnlicher Weise entsteht der Speichelfluss, welcher bei Neuralgien im Gebiete des Trigeminus beobachtet wird. Auch die Vermehrung der Speichelsecretion bei dem Gebrauch der Mercurial- und Jodpräparate scheint nicht die einfache Folge der Beimischung jener Substanzen zu dem Secrete, sondern die Folge der Reizung zu sein, welche bei längerer Ausscheidung derselben die Mundhöhle erfährt. Jene Substanzen werden lange Zeit genommen, ehe die Speichelsecretion merklich vermehrt wird. Erst wenn der Mund unter der dauernden Einwirkung derselben erkrankt, beginnt die Salivation. Dem entsprechend fand *Lehmann*, dass im Beginn des Mercurialspeichelflusses die gesammelten Massen nicht aus Speichel, sondern aus Schleim bestanden, welchem ganze Fetzen von Epithelium der Mundschleimhaut beigemischt waren. Die Jodpräparate, welche weit seltener zu Stomatitis Veranlassung geben, führen auch weit seltener zu Speichelfluss, obgleich man gerade ihre Ausscheidung in die Mundhöhle sehr frühzeitig nachweisen kann. Ob es sich ähnlich mit der Salivation nach dem Gebrauche des Aurum muriaticum und mancher anderer metallischer und vegetabilischer Substanzen verhält, muss dahingestellt bleiben.

Die Salivation scheint 2) in vielen Fällen von Irritationen abzuhängen, welche die Magenschleimhaut, die Darmschleimhaut, vielleicht auch der Uterus und andere Organe erfahren. Dass Reizung der Magenschleimhaut die Secretion der Speicheldrüsen vermehrt, ist von *Frerichs* experimentell nachgewiesen worden: wenn er Hunden durch eine Fistelöffnung Speisen in den Magen brachte, beobachtete er sofort profuse Speichelabsonderung; brachte er gepulvertes Kochsalz ein, so floss der Speichel in grosser Menge aus dem Munde. Diese Experimente scheinen zu beweisen, dass auch eine Reizung der Magenerven sich auf die der Speichelsecretion vorstehenden Nerven reflectirt, und sie erklären wenigstens annähernd den vermehrten Speichelfluss, welcher viele pathologische Zustände des Magens, z. B. Magengeschwüre, Magenkrebs begleitet, und welcher jedem Erbrechen, mag es durch Brechmittel, durch Ueberladungen oder durch Erkrankungen des Magens hervorgerufen sein, vorhergeht. Die Annahme liegt nahe, dass in ähnlicher Weise der Speichelfluss zu Stande komme, welcher die Anfälle von kolikartigen Schmerzen bei Eingeweidewürmern so constant zu begleiten pflegt, dass bei Laien, denen diese Erscheinung bekannt ist, die abenteuerlichsten Hypothesen über das Zusammenfliessen von Wasser im Munde bei

Wurmreiz herrschen. Weniger zuverlässig dürfen wir den Speichelfluss, der nicht selten in den ersten Monaten der Schwangerschaft, sowie bei Hysterischen beobachtet wird, auf eine von den Nerven der Genitalsphäre auf die secretorischen Nerven der Speicheldrüsen reflectirte Erregung zurückführen.

Die Salivation hängt 3) von gewissen psychischen Einflüssen ab. Wir sehen, wie bei Ekel oder Gier die Secretion der Speicheldrüsen in hohem Grade vermehrt wird. Für die Beobachtung, dass eine abnorme Erregung des Gehirns direct die Speichelsecretion vermehren kann, ist der Umstand von Interesse, dass die Physiologen genöthigt sind, den Ursprung der Nerven, welche die Speichelsecretion vermitteln, in das Gehirn zu verlegen. Durch Reizungen des Trigeminus und Facialis, selbst an den Stellen, an welchen ihnen noch keine sympathischen Fasern beigemischt sind, also oberhalb der Ganglien, wird gleichfalls die Thätigkeit der Speicheldrüsen erhöht.

Zuweilen kommt Salivation 4) im Verlaufe von Krankheiten, z. B. Typhus, Intermittens, ohne andere wahrnehmbare Ursachen vor; man hat sogar dem Eintreten derselben bei diesen Krankheiten eine kritische Bedeutung beigelegt.

Endlich gibt es Fälle, in welchen anscheinend gesunde Personen ohne nachweisbare Veranlassung an hartnäckigem Speichelfluss leiden. Bei Blödsinnigen und bei Greisen scheint das Ausfließen von Speichel aus dem Munde nicht auf der vermehrten Secretion desselben, sondern auf dem vernachlässigten Verschlucken des in normaler Menge producirtes Secretes zu beruhen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die anatomischen Veränderungen, welche die Speicheldrüsen bei der vermehrten Secretion erfahren, sind uns unbekannt. Nur selten bemerkt man bei anhaltender und hochgradiger Salivation leichte Anschwellung der Parotis. Dass eine Ueberfüllung der Gefässe, eine Hyperaemie der Speicheldrüsen, welche alsbald eine seröse Durchfeuchtung und Anschwellung derselben hervorrufen würde, nicht das einzige Moment ist, welches bei der vermehrten Secretion in Betracht kommt, ergibt sich daraus, dass durch Reizung der Nerven auch dann noch Secretion erzielt werden kann, wenn der Herzschlag aufgehört hat.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Schmerzen im Munde, schmerzhaftes Anschwellen der benachbarten Lymphdrüsen, die beim Speichelfluss beobachtet werden, gehören den verschiedenen Formen der Stomatitis an, welche die Salivation hervorriefen; die Salivation an sich bewirkt keine Schmerzen, belästigt aber die Kranken in hohem Grade: die sich schnell wiederholende Ansammlung von Flüssigkeit im Munde nöthigt sie

zum beständigen Ausspeien; sie können oft kaum zwei Worte ohne Unterbrechung sprechen. Auch die Nachtruhe wird gestört, theils durch den Speichel, der aus dem Munde läuft und das Kopfkissen durchfeuchtet, theils durch den Speichel, welcher, nach Hinten abfließend, in die Rachenhöhle und in den Larynx gelangt. Die ausfließende Flüssigkeit, deren Menge innerhalb 24 Stunden 6 bis 8 Pfund betragen kann, fand *Lehmann* in Uebereinstimmung mit anderen Beobachtern im Beginn mehr schleimig, trübe, specifisch schwerer und reicher an festen Bestandtheilen (an jungen und alten Epithelialzellen), als den normalen Speichel. Die Flüssigkeit reagierte alkalisch, enthielt viel Fett und wenig Ptyalin, nur selten nachweisbare Mengen von Rhodan-Kalium. Im späteren Verlaufe der Salivation war das Secret weniger trübe, und enthielt, wie der Speichel, welchen *Ludwig* bei dauernder Reizung der der Absonderung vorstehenden Nerven gewann, weniger feste Bestandtheile als normaler Speichel. Auch diese Flüssigkeit reagierte alkalisch, war reich an Fett und an sogenannten Schleimkörperchen, enthielt kein Rhodan-Kalium. Zuweilen kann bei lange bestehender Salivation Eiweissgehalt nachgewiesen werden. Im Verlaufe des Speichelflusses pflegen die Kranken abzumagern; der Verlust an Wasser und organischen Bestandtheilen trägt dazu wenig bei, aber die Kranken nehmen, da die begleitende Stomatitis das Kauen erschwert, nur wenig Nahrung zu sich, und die, welche sie geniessen, wird, da der immer in Mengen verschluckte Speichel die Magenverdauung beeinträchtigt, nur unvollständig assimiliert.

§. 4. Therapie.

Die Indicatio causalis verlangt in den Fällen, in welchen Erkrankungen des Mundes den Speichelfluss hervorriefen, eine umsichtige Behandlung des Grundleidens. Für die durch den Missbrauch von Mercurialien entstandene Salivation empfiehlt sich der Gebrauch leichter Abführmittel. *Cullerier* nennt die Stuhlverstopfung „une des causes déterminantes les mieux connues de la salivation“, und in der That ist es rationeller, die Mercurialien, welche durch die Speicheldrüsen in den Mund gelangen und verschluckt werden, durch Purgantien entfernen zu wollen, als zu diesem Ende die Haut- und Nierensecretion, wie es gleichfalls empfohlen wird, anzuregen. — Die durch Magen-, Darm-, Uterinleiden etc. hervorgerufene Salivation wird gleichfalls noch am Leichtesten durch eine zweckmässige Behandlung des Grundleidens gebessert. Bei anderen Formen der Salivation ist der Indicatio causalis nicht zu genügen.

Um der Indicatio morbi zu entsprechen, hat man theils ableitende Mittel, „allgemeine Bäder, Application von Vesicantien und Senfteigen am Halse und am Nacken“, theils adstringirende Mundwässer aus Alaun, schwefelsaurem Zink, Salbei oder Eichenrindendecoct empfohlen. Das meiste Vertrauen verdient die Dar-

reichung des Opium. Es ist immer erfreulich, wenn, wie in diesem Falle, Theorie und Praxis in der Feststellung des therapeutischen Verfahrens vollkommen übereinstimmen. Die Anwendung des Opium beim Speichelflusse wird von den ersten Autoritäten der praktischen Medicin empfohlen; und da durch Erregung von Nerven der Speichelfluss hervorgebracht wird, so erscheint es rationell, bei excessiver Secretion Mittel anzuwenden, welche, wie die Narkotica, die Erregbarkeit der Nerven herabsetzen. — Es gibt Fälle von spontaner Salivation, welche jeder Behandlung trotzen.

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten des Rachens.*)

Capitel I.

Katarrhalische Entzündung der Rachenschleimhaut.

Angina catarrhalis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der Complex von Functions- und Ernährungsstörungen, welchen wir wiederholt als charakteristisch für die katarrhalische Entzündung bezeichnet haben, wird auf der Schleimhaut des Pharynx, der Gaumenbögen, des Zäpfchens und der Tonsillen sehr häufig beobachtet und gewöhnlich mit dem Namen der Angina catarrhalis bezeichnet.

Die Disposition für die katarrhalische Entzündung der Rachenschleimhaut ist nach der Individualität verschieden. Manche Personen werden, wenn sie sich den geringfügigsten Schädlichkeiten aussetzen, sofort von Krankheiten dieser Theile befallen, andere bleiben, denselben Schädlichkeiten ausgesetzt, gesund, oder sie acquiriren ein Leiden anderer Organe; manche Individuen erkranken alljährlich zu wiederholten Malen an katarrhalischer Angina, andere bleiben Jahre lang von dieser Krankheit verschont. Die Bedingungen, von welchen die erhöhte Disposition zur katarrhalischen

*) In diesem Abschnitte werden die Gebilde des weichen Gaumens, da sie an fast allen im Rachen vorkommenden pathologischen Prozessen Theil nehmen, als zum Rachen gehörig angesehen.

Angina abhängt, sind uns zum grossen Theil unbekannt. Man pflegt zwar zu sagen, dass eine lymphatische Constitution zu der Krankheit disponire, oder dass sie sich vorzugsweise bei scrophulösen Individuen vorfinde; aber man kann sich leicht davon überzeugen, dass nicht selten robuste Individuen, welche keinerlei Constitutionsanomalie erkennen lassen, bei jeder Gelegenheit an katarrhalischer Angina erkranken. Im Allgemeinen stellt sich heraus, dass die Krankheit bei Kindern und jugendlichen Individuen häufiger ist, als bei älteren Leuten, dass wiederholte Anfälle der Krankheit eine gesteigerte Disposition hinterlassen, dass Kranke, welche an Syphilis gelitten oder lange Zeit hindurch Mercurialien gebraucht haben, in hohem Grade zu acuten und chronischen Rachenkatarrhen disponirt sind.

Unter den erregenden Ursachen, welche zu Rachenkatarrhen führen, sind 1) directe Reize zu erwähnen; dahin gehören heisse oder corrosive Substanzen, welche auf die Rachenschleimhaut einwirken, Gräten, spitzige Knochen, welche in den Fauces stecken bleiben, und andere Insulte, welche die Rachenschleimhaut treffen. Vielleicht beruht der Rachenkatarrh, zu welchem der Missbrauch der Spirituosen führt, ebenfalls auf der directen Einwirkung derselben. In anderen Fällen hängt 2) die Krankheit unverkennbar von Erkältungen ab. Nicht selten 3) pflanzen sich Katarrhe von benachbarten Organen auf die Rachenschleimhaut fort. Dahin gehört die katarrhalische Angina, welche bei Stomatitis mercurialis vorkommt, die Schlingbeschwerden, welche häufig im späteren Verlaufe des Rachen- oder Laryngealkatarrhs entstehen. In manchen Fällen gesellt sich Katarrh der Rachenschleimhaut zum Katarrh des Magens hinzu; doch ist durchaus nicht, wie man früher annahm, jede Angina gastrischen Ursprungs. Die katarrhalische Angina muss 4) nicht selten als die Folge einer krankhaften Blutbeschaffenheit angesehen werden. Sie bildet nicht eine Complication, sondern ein Symptom des Scharlachfiebers, welches ebenso constant ist als das Exanthem. Seltener tritt beim exanthematischen Typhus oder bei den Masern, welche constant mit Katarrhen der Respirationsschleimhaut verbunden sind, gleichzeitig Erkrankung der Rachenschleimhaut auf. Unter den chronischen Infektionskrankheiten äussert sich die constitutionelle Syphilis häufig unter der Form des Rachenkatarrhs; doch entwickeln sich meist bald weitere Veränderungen in den Gebilden des Rachens, die später besprochen werden sollen. Zuweilen kommt 5) die katarrhalische Angina epidemisch vor. Es erkrankt in kurzer Zeit eine grosse Anzahl von Individuen, ohne dass wir die Einflüsse kennen, von welchen dieses cumulierte Auftreten abhängt. — Auch in vielen anderen Fällen sind uns die veranlassenden Ursachen der katarrhalischen Angina unbekannt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der acuten katarrhalischen Angina erscheint die Schleimhaut, namentlich der Ueberzug der Gaumenbögen, bald mehr, bald weniger dunkel geröthet. Die Schwellung der Schleimhaut und des submucösen Gewebes tritt am Deutlichsten an der Uvula hervor, welche ein reichliches schlaffes submucöses Gewebe besitzt. Die Uvula ist dicker, namentlich aber länger geworden und berührt oft die Zungenwurzel („das Zäpfchen ist gefallen“). Auch die Tonsillen sind bald mehr, bald weniger geschwellt. Anfänglich erscheint die Schleimhaut trocken, später ist sie mit trübem Secrete bedeckt, welches namentlich reichlich den Tonsillen und der hinteren Rachenwand aufliegt.

Beim chronischen Katarrh der Fauces erscheint die Schleimhaut meist nicht gleichmässig geröthet, sondern mit varicösen Venen durchzogen und dunkler pigmentirt. Die Schwellung derselben ist bedeutender und ungleichmässiger, als bei der vorigen Form. Die kranke Schleimhaut erscheint bald trocken und glänzend, bald ist sie mit trübem Secrete bedeckt. Auf den Gaumenbögen und dem Zäpfchen treten die geschwellten und verstopften Drüsen oft als kleine Granula hervor, oder sie bilden kleine gelbe Bläschen, welche bald platzen und rundliche (folliculäre) Geschwüre hinterlassen. In den erweiterten Oeffnungen der Tonsillen finden sich zuweilen käsige, übelriechende Pfröpfe oder steinige Concremente, der eingedickte und verweste resp. verkalkte Inhalt der Balgdrüsen.

Der chronische Rachenkatarrh spielt in neuerer Zeit eine wichtige Rolle, namentlich in der Journalistik und in den balneologischen Schriften, während er in den Lehrbüchern der Pathologie noch nicht die gebührende Berücksichtigung gefunden hat. Zuweilen ist er auf die Rachenschleimhaut beschränkt, in anderen Fällen auf die Kehlkopfschleimhaut oder auf die hinteren Abschnitte der Nasenschleimhaut verbreitet. Die Veränderungen bestehen in einer meist ungleichmässigen Hyperaemie, so dass man zuweilen auf der sonst bleichen Schleimhaut nur einzelne varicös erweiterte Gefässe verlaufen sieht, in einer Wulstung oder Hypertrophie, welche entweder diffus oder gleichfalls auf unscheinbare Stellen beschränkt ist, und in einer perversen Secretion der Schleimdrüsen. Durch die partiellen Verdickungen der Schleimhaut, an welchen wahrscheinlich auch das submucöse Gewebe betheiligt ist, bekommt die hintere Rachenwand ein eigenthümlich höckeriges Ansehen; man bemerkt auf derselben zahlreiche, rundliche oder ovale, zum Theil confluirende Hervorragungen, welchen diese Form des chronischen Rachenkatarrhs den Namen der Pharyngitis granulosa verdankt. Von anderen Autoren, welche von der wahrscheinlich richtigen, aber noch nicht durch directe pathologisch-anatomische Untersuchungen constatirten Ansicht ausgehen, dass die partielle

Hypertrophie der Schleimhaut vorzugsweise auf die Umgebung kranker Schleimdrüsen beschränkt sei, wird dieselbe als Pharyngitis follicularis, oder als folliculärer Rachenkatarrh bezeichnet. Das Secret der Schleimdrüsen ist in manchen Fällen sehr reichlich und zeigt dann zuweilen Neigung, zu ekelhaften, gelben oder grünlichen, oft sehr massenhaften Borken zu vertrocknen, in anderen Fällen ist es spärlich und zeigt auch dann wohl die Neigung zum Vertrocknen, wobei die hintere Pharynxwand wie mit einem dünnen Firnisüberzug bedeckt erscheint, eine Form, für welche *Lewin* den ganz passenden Namen der Pharyngitis sicca vorgeschlagen hat.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die acute katarrhalische Angina begleitet meist ein leichtes Fieber mit den früher geschilderten Eigenthümlichkeiten des Katarrhalfiebers; dasselbe geht zuweilen den örtlichen Beschwerden vorher, kann aber auch, obwohl selten, gänzlich fehlen. Da im Beginn der Krankheit die Secretion der Schleimhaut beschränkt ist, so klagen die Kranken über ein Gefühl von Trockenheit im Halse. Durch die Spannung, welche die Schleimhaut namentlich an den Gaumenbögen erfährt, wo sie durch ein spärliches Bindegewebe straff an die unterliegenden Muskeln geheftet ist, entstehen empfindliche Schmerzen, die durch jede Schlingbewegung in solchem Grade gesteigert werden, dass die Kranken das Gesicht verziehen, sobald sie zu schlucken versuchen. Wenn, wie es häufig geschieht, die verlängerte Uvula die Zungenwand berührt, so entsteht das Gefühl eines fremden Körpers im Schlunde und ein unaufhörlicher Reiz zum Schlingen. Bei sehr intensiven Formen von katarrhalischer Angina, die man häufig als Angina erysipelata s. erythemata bezeichnet, werden auch die Muskelfasern der Gaumenbögen serös durchtränkt und in ihren Functionen beeinträchtigt. Bekanntlich wird unter normalen Verhältnissen durch die Contraction der Muskeln des vorderen Gaumenbogens dem Bissen die Rückkehr in die Mundhöhle abgeschnitten; die Contractionen der Muskeln des hinteren Gaumenbogens schliessen den Weg zur Nasenhöhle ab, indem die Uvula die noch vorhandene Spalte ausfüllt. Sind jene Muskeln in ihren Functionen gehemmt, so werden durch die Contractionen des Pharynx beim Versuche zu schlucken flüssige Substanzen durch die Nase oder zurück in die Mundhöhle getrieben. Noch weit grösser sind die Beschwerden der Kranken, wenn die Schleimhaut des Pharynx der Sitz einer intensiven katarrhalischen Entzündung ist, und wenn dabei die serös durchtränkten Pharynxmuskeln gelähmt sind. Sobald ein Bissen oder namentlich Flüssigkeiten hinter die vorderen Gaumenbögen gelangen, werden die Kranken aufs Furchtbarste geängstigt, weil sie nicht im Stande sind dieselben weiter zu schaffen oder zurück zu befördern. Da die im Pharynx befindlichen Massen bei jedem Versuche zu athmen in den Kehlkopf gelangen würden, so halten die Kranken

den Athem an und versuchen, um nur wieder Luft zu bekommen, auf alle mögliche Weise den Inhalt ihres Pharynx durch den Mund zu entleeren, beugen sich tief vorn über, lassen den Kopf aus dem Bette hängen. Oft gelangen dennoch geringe Mengen vom Inhalt des Rachens in den Larynx und werden durch krampfhaften Husten wieder ausgestossen. Die Kranken werden zuletzt feige, weisen das Getränk oder den Löffel mit Arznei, den man ihnen darbietet, mit Entsetzen zurück, bringen Tag und Nacht in den unbequemsten Stellungen zu, damit nur der Speichel aus dem Munde abfliessen kann und sie nicht genöthigt werden denselben zu verschlucken.

Ein pathognostisches Symptom für alle Erkrankungen der Rachengebilde, durch welche die Function der Gaumenmuskeln beeinträchtigt wird, also auch für die intensiveren Formen der katarrhalischen Angina, ist ferner die „näselnde“ Sprache. Bekanntlich lassen wir nur bei dem Aussprechen des N und M einen Luftstrom durch die Nase streichen, während wir bei dem Aussprechen der übrigen Buchstaben die Nasenhöhle abschliessen. Bei Kranken, für welche dieses Abschliessen der Nasenhöhle eine Unmöglichkeit ist, weil sie ihre hinteren Gaumenbögen nicht contrahiren können, bekommen alle Laute durch die Resonanz in der Nasenhöhle ein eigenthümliches Timbre, welches man eben als „Näseln“ oder „durch die Nase sprechen“ bezeichnet. — Ausser diesem abweichenden Klange fällt eine gewisse Schwerfälligkeit der Sprache auf. Die Kranken sprechen langsamer und vorsichtiger, weil ihnen das Sprechen, namentlich das Aussprechen der N-Laute, bei welchem die Zungenwurzel für einen Moment an den Gaumen angedrückt wird, Schmerzen bereitet. — Endlich ist charakteristisch, dass das Aussprechen der R gutturale, bei welchem die Uvula in Schwingungen versetzt wird, entweder besonders schmerzhaft oder bei bedeutender Schwellung und Verlängerung der Uvula unmöglich ist.

Nicht nur die schweren, sondern auch die leichteren Formen der katarrhalischen Angina sind, wie wir im ersten Capitel des vorigen Abschnitts erwähnt haben, fast immer mit katarrhalischer Stomatitis verbunden. Die Kranken haben eine dickbelegte Zunge, schlechten Geschmack, riechen aus dem Munde und haben beständig den Mund voll Speichel. Nicht selten pflanzt sich der acute Rachenkatarrh auf die Tuba Eustachii und in dieser bis zur Paukenhöhle fort: die Kranken werden schwerhörig, bekommen stechende Schmerzen im Ohre, die sich auf eine excessive Höhe steigern können, bis mit dem Durchbruch des Trommelfells und dem Erguss einer eiterigen Flüssigkeit aus dem Ohre plötzlich Remission eintritt.

Die katarrhalische Angina endet fast immer nach wenigen Tagen mit Genesung. Während die Schmerzen und die Beschwerden beim Schlingen nachlassen, wird der in diesem Stadium reichlich gebildete Schleim durch Räuspern und Spucken aus der Rachenhöhle entfernt; gleichzeitig verlieren sich die Symptome des Mundkatarrhs.

Bei dem chronischen Katarrh der Fauces pflegen die Schmerzen und Schlingbeschwerden gering zu sein und nur zeitweise, wenn der chronische Katarrh unter dem Einfluss unbedeutender Schädlichkeiten exacerbirt, sich zu verschlimmern. Dies gilt namentlich von dem chronischen Katarrh des weichen Gaumens, welcher bei Kranken, die an Syphilis gelitten oder längere Zeit Mercurialien gebraucht haben, ausserordentlich häufig ist. Die geringen Beschwerden, welche diese Kranken beim Schlucken empfinden, noch mehr zeitweise auftretende Schmerzen pflegen für sie eine Quelle unaufhörlicher Sorgen zu sein. Sie lernen es in der Regel bald, vor dem Spiegel mit grossem Geschick ihre eigenen Fauces zu besichtigen; keine kleine Phlyktäne, welche auf den mit varicösen Venen durchzogenen Gaumensegel aufschiesst, entgeht ihnen; sie überlaufen den Arzt, derselbe soll ihnen nochmals in den Mund sehen und ihnen nochmals bestätigen, dass sie nicht syphilitisch seien. — Die käsigen Pfröpfe, welche sich in den Balgdrüsen der Tonsillen bilden, werden zuweilen mit Räuspern ausgeworfen („Spinnenhusten“). Auch dieser Umstand pflegt den betreffenden Individuen schwere Sorgen zu bereiten: die gelben, rundlichen Massen, die beim Zerdrücken abscheulich riechen, sind ihnen ein sicheres Zeichen, dass sie an Tuberkeln leiden, und es ist oft eben so schwer, diese Kranken zu überzeugen, dass sie nicht schwind-süchtig, als jene, dass sie nicht syphilitisch sind. Kalkige Concremente aus den Tonsillen, welche ausgeräuspert werden, figuriren ganz gewöhnlich als Lungensteine. Die leichteren Grade des chronischen Rachenkatarrhs, an welchen die meisten Gewohnheits-trinker leiden, pflegen nur in den ersten Morgenstunden, in welchen die Schleimhaut am Reichlichsten ein zähes, schleimiges Secret producirt, oder in welchen sie mit den während der Nacht abgesonderten Schleimmassen bedeckt ist, Beschwerden zu verursachen. Die betreffenden Individuen suchen durch anhaltendes Räuspern und Spucken den Schleim aus der Rachenhöhle zu entfernen, und diese Anstrengungen, welche nicht selten zum Würgen und zum Erbrechen führen, sind eine der Ursachen des berühmten Vomitus matutinus potatorum. — Weit lästiger sind die schwereren Formen des chronischen, namentlich des folliculären oder granulösen Rachenkatarrhs. Zwar wird durch dieselben das Schlingen nicht eigentlich erschwert, aber die Kranken klagen über einen Reiz, ein unangenehmes Gefühl von Prickeln, zuweilen auch von Trockenheit im Halse, welches sie unwillkürlich zur Einleitung von Schlingbewegungen oder noch häufiger zu fortgesetztem Räuspern und Husteln verleitet. Man hat sie wohl selbst in Verdacht, dass das oft wiederholte Räuspern eine schlechte Angewohnheit sei. Da in der Regel auch die Kehlkopfschleimhaut theilhaftig ist, gesellt sich oft zu den genannten Symptomen eine leicht belegte Stimme; und zu solchen Zeiten, in welchen der folliculäre Rachen- und Kehlkopfkatarrh exacerbirt, steigert sich das Husteln zu einem lästigen

Krampfhusten und der unreine Klang der Stimme zu einer ausgesprochenen Heiserkeit. Ist der Prozess auch auf die Nasenschleimhaut verbreitet, so pflegt die Nase während der Nacht verstopft zu werden, die Kranken schlafen daher mit offenem Munde; in Folge dessen hat die Trockenheit des Rachens und der hinteren Abschnitte der Zunge in den ersten Morgenstunden einen so hohen Grad erreicht, dass bei den ersten Bewegungen der Zunge und des Rachens nach dem Erwachen in dem trockenen Belag und in der Schleimhaut selbst sich Risse bilden und kleine Haemorrhagien entstehen. Viele Kranke werden durch diese Form des Blut-speiens, dessen Quelle sich fast nur entdecken lässt, wenn man die Kranken des Morgens besucht, nachdem sie eben aus dem Schlafe erwacht sind, in grosse Sorgen versetzt, wie denn überhaupt der folliculäre Katarrh der Rachen- und Kehlkopfschleimhaut, ein zwar sehr hartnäckiges, aber doch nicht eigentlich gefährliches Leiden, auf die meisten Kranken einen äusserst deprimirenden Einfluss ausübt.

§. 4. Therapie.

Die acute katarrhalische Angina bedarf, wenn sie mit mässiger Intensität auftritt, keiner besonderen Behandlung. Oft suchen die Kranken gar nicht die Hülfe des Arztes, sondern wenden sich an ein altes Weib, welches es versteht an bestimmten Haaren auf dem Scheitel „das gefallene Zäpfchen zu heben“. Dergleichen Thorheiten haben neben der lächerlichen eine ernste Seite. Die scheinbaren Erfolge dieser und ähnlicher unsinnigen Prozeduren müssen uns lehren, dass wir in Krankheiten, bei welchen sie besonderen Ruf geniessen, uns gewaltsamer Eingriffe zu enthalten haben. Bei der Behandlung der katarrhalischen Angina wird gegen diese Lehre vielfach verstossen. Man darf behaupten, dass mehr als der Hälfte der Kranken überflüssiger Weise ein Brechmittel verordnet wird, theils in der Idee, durch dasselbe revulsorisch einzuwirken, theils, um das gastrische Leiden, welches aus den Symptomen des Mundkatarrhs diagnosticirt und von welchem die Angina abgeleitet wird, zu bekämpfen. Da die Zunge am Tage nach dem Brechen reiner, die Besserung der Angina, welche auch ohnedem eingetreten wäre, nicht ausgeblieben ist, so wird mit derselben Berechtigung dem Brechmittel eine heilsame Wirkung zugeschrieben, mit welcher man sie jenen sympathetischen Prozeduren vindicirt. Nur unter gewissen Verhältnissen, und zwar namentlich bei der Anwesenheit von Substanzen im Magen, welche einen vorhandenen Magenkatarrh hervorgerufen haben oder denselben erhalten, ist die Darreichung eines Brechmittels bei der Angina catarrhalis erlaubt. — Bei höheren Graden der Krankheit empfiehlt es sich am Meisten dem Kranken in kurzen Pausen nasse, gut ausgedrückte Compressen um den Hals zu legen und dieselben mit einem trockenen Tuche sorgfältig zu bedecken. Bei Kranken,

welche die kalten Umschläge scheuen, oder bei denen sie aus irgend einem Grunde nicht anwendbar sind, kann man statt derselben warme Breiumschläge in Anwendung bringen. Dabei lasse man den Mund fleissig mit kaltem Wasser oder mit einer Lösung von Alaun, Zincum sulphuricum, Plumbum aceticum etc. ausspülen. — Zuweilen gelingt es durch Betupfen der entzündeten Stellen mit gepulvertem Alaun oder durch Bepinseln derselben mit einer Höllensteinlösung 3j auf 3j die Krankheit in ihrem Beginn zu coupiren.

Der chronische Katarrh der Fauces wird am Zweckmässigsten mit den erwähnten adstringirenden Mundwässern und namentlich mit Aufpinselung einer Höllensteinlösung auf die entzündeten Theile behandelt.

Der chronische Rachenkatarrh fordert ein sehr umsichtiges und consequentes Verfahren, wenn ein günstiger Erfolg erzielt werden soll; in vielen Fällen trotz der ärztlichen Kunst. Bei der blennorrhoeischen Form, welche noch die beste Prognose gestattet, lässt die Behandlung häufig in Stich, weil die Kranken sich nicht entschliessen können, den Genuss von Spirituosen oder das übermässige Tabakrauchen einzuschränken. Die hier am Meisten zu empfehlende Behandlung ist die örtliche Application von Höllenstein-, Alaun- oder Tanninlösungen, und zwar scheint es, dass diese Lösungen wirksamer sind, wenn man sie in Staubform inhaliren lässt (s. S. 14), als wenn man sie mit einem Pinsel aufträgt. — Auch bei den mit spärlicher Secretion verbundenen und namentlich bei den folliculären und granulösen Rachenkatarrhen hat es zwar zuweilen den Anschein, als ob durch die Application der genannten Lösungen eine „Umstimmung“ der kranken Schleimhaut und eine Besserung erzielt werde, aber in den von mir beobachteten Fällen war diese Besserung eine nur scheinbare oder doch sehr vorübergehende. Ebenso wenig leistete mir die Application von Sublimat- und Schwefelkalklösungen. In der letzteren Zeit habe ich nach der Empfehlung von *Lewin* in einigen Fällen die Pharynxschleimhaut mit einer *Lugol'schen* Lösung (R̄ Jodi puri gr. vj, Kalii jodat. gr. xij, Aq. dest. 3vj) bepinseln lassen, und möchte ich nach meinen bisherigen, übrigens nicht zahlreichen Erfahrungen bei den trockenen Katarrhen des Pharynx mit und ohne Granulationen dieser Behandlung vor der Anwendung anderer Medicamente den Vorzug geben. Im besten Rufe gegen diese Formen des chronischen Rachenkatarrhs stehen mit vollem Recht die alkalisch-muriatischen Säuerlinge, namentlich die von Ems, sowie die Schwefelquellen, namentlich die von Weilbach und einige Pyrenäenbäder (s. S. 13).

Capitel II.

Croupöse Entzündung der Rachenschleimhaut, Rachencroup.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der croupösen Entzündung der Rachenschleimhaut adhären die Croupmembranen oft so fest an der entzündeten Schleimhaut, dass bei Ablösung derselben ein blutender, seichter Substanzverlust zurückbleibt. Die Krankheit stellt demnach gleichsam einen Uebergang von der croupösen zur diphtheritischen Entzündung dar.

Der Rachencroup kommt 1) als ein selbständiges Leiden unter ähnlichen Bedingungen wie der Rachenkatarrh vor, und es hat fast den Anschein, als ob zuweilen die croupöse Entzündung nur eine intensivere Form der katarrhalischen darstelle. Aus einer sehr intensiven Theilnahme der Schleimhaut an der Entzündung der unter ihr liegenden Gebilde erklären sich ferner 2) die croupösen Auflagerungen auf den Tonsillen, welche man häufig bei der parenchymatösen Angina antrifft. Von grösserer Bedeutung ist der Rachencroup, welcher 3) als eine Theilerscheinung einer über die Schleimhaut des Gaumens, des Rachens, des Larynx und der Trachea verbreiteten croupösen Entzündung sporadisch oder häufiger epidemisch vorkommt. Bei dieser Form scheint der Croup bald vom Kehlkopf auf den Rachen (Croup ascendant), bald vom Rachen auf den Kehlkopf (Croup descendant) sich auszubreiten. Endlich 4) kommt Rachencroup neben croupösen und diphtheritischen Entzündungen auf anderen Schleimhäuten in den späteren Stadien des Typhus, bei der Septicaemie und ähnlichen Krankheiten vor, eine Form, auf welche wir hier nicht näher eingehen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der meist sehr intensiv gerötheten Schleimhaut des weichen Gaumens, der Tonsillen, des Pharynx sieht man weisse oder grau-weiße häutige Massen von verschiedener Consistenz aufliegen. Sie bilden meist kleine, unregelmässig rundliche Inseln, seltener grössere membranöse Ausbreitungen. Unter denselben findet sich kein Substanzverlust.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die selbständig auftretende und sich nicht weiter complicirende croupöse Angina verursacht dieselben Beschwerden, zu welchen die intensiveren Formen der katarrhalischen Angina Veranlassung geben: nur aus der Inspection der Rachenhöhle erhält man Aufschluss über die Form der Entzündung. Die grauen Plaques können bei oberflächlicher Untersuchung für Geschwüre mit speckigem Grunde gehalten werden.

Die subjectiven Symptome der parenchymatösen Angina werden

durch den Croup der Schleimhaut nicht verändert, so dass letzterer auch in diesem Falle erst bei der Besichtigung des Rachens entdeckt wird.

Die croupöse Angina, welche in Begleitung der croupösen Laryngitis meist epidemisch auftritt, wird leicht übersehen, weil sie verhältnissmässig wenig Beschwerden macht, und weil diese nicht leicht richtig gedeutet werden, da die Krankheit fast ausschliesslich Kinder befällt. Wenn man die Fauces von bräunekranken Kindern untersucht, so findet man dieselben oft mit Croupmembranen bedeckt, ohne dass die Eltern bemerkt haben, dass die Kinder an Schlingbeschwerden gelitten hätten. Wir haben bereits früher darauf aufmerksam gemacht, wie wichtig für die Diagnose und Prognose es sei, dass man bei jedem Kinde, welches heiser ist, die Rachenhöhle inspicire.

§. 4. Therapie.

Für die Behandlung des selbständig nach Erkältungen etc. auftretenden Rachencroups gelten dieselben Grundsätze, welche für die Behandlung der intensiveren Formen des Rachenkatarrhs angegeben sind.

Der Rachencroup, welcher die croupöse Laryngitis begleitet, fordert, wie wir bereits früher (S. 29) ausgesprochen haben, schleunige Entfernung der Croupmembranen und energische Aetzung der erkrankten Schleimhaut mit einer concentrirten Lösung von *Argentum nitricum*.

Capitel III.

Diphtheritische Entzündung der Rachenschleimhaut.

Diejenige Entzündungsform, bei welcher ein fibrinreiches Exsudat in das Gewebe der Schleimhaut abgesetzt wird und durch Compression der ernährenden Gefässe eine Nekrose derselben bewirkt, die diphtheritische Entzündung, befällt besonders häufig die Schleimhaut der Rachengebilde. Indessen die diphtheritische Rachenentzündung kommt nicht, wie die katarrhalische und croupöse Rachenentzündung, als eine primäre und selbständige Krankheit vor, sondern hängt wohl in allen Fällen von einer Infection des Blutes mit Scharlachgift oder mit demjenigen Gifte ab, welches die unter dem Namen der epidemischen Diphtheritis bekannte, von uns zu den Infectionskrankheiten gerechnete Krankheit hervorruft*). Wir werden im II. Bande unter den Krankheitserschei-

*) Man spricht von croupösen und diphtheritischen Entzündungen der verschiedensten Schleimhäute, wenn man aber den Ausdruck Croup oder Diphtheritis ohne weiteren Zusatz als Bezeichnung für eine Krankheit gebraucht, so hat man immer die croupöse Entzündung der Kehlkopfschleimhaut, die diphtheritische Entzündung der Rachenschleimhaut im Auge.

nungen des Scharlachfiebers und der epidemischen Diphtheritis die diphtheritische Rachenentzündung ausführlich besprechen.

Capitel IV.

Phlegmonöse Entzündung des Rachens.

Angina tonsillaris, Amygdalitis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Das submucöse Gewebe der Rachenschleimbaut und das interstitielle Gewebe der Tonsillen, welche bei den katarrhalischen und croupösen Entzündungen des Rachens der Sitz eines einfachen Oedems sind, können auch entzündliche Ernährungsstörungen erleiden. Diese bestehen in vielen Fällen in der Durchtränkung der Gewebe mit einem bald mehr bald weniger fibrinhaltigen Exsudat und in einer Wucherung des Bindegewebes; in anderen Fällen schmelzen die entzündeten Theile unter der Bildung von Eiterkörperchen im Gewebe, und es entstehen Abscesse; äusserst selten kommt es zu diffuser Nekrose und zu jauchigem Zerfalle der entzündeten Theile.

Die gleichen Schädlichkeiten scheinen je nach ihrer Intensität oder nach der Anlage des betreffenden Individuums bald die katarrhalische, bald die parenchymatöse Form der Rachenentzündung hervorrufen zu können; wir verweisen daher auf die Aetiologie der katarrhalischen Form. Auch die parenchymatöse Rachenentzündung hinterlässt grosse Neigung zu Recidiven; je öfter sie einen Kranken heimgesucht hat, um so leichter wird derselbe von Neuem befallen. Es gibt viele Menschen, welche alljährlich ein oder mehrere Male an parenchymatöser Rachenentzündung leiden. Auch der einmalige Ausgang der Entzündung in Eiterung scheint zu demselben Ausgange zu disponiren, so dass man in solchen Fällen bei neuer Erkrankung wenig Aussicht hat, die Entzündung zur Zertheilung zu bringen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die acute parenchymatöse Rachenentzündung befällt am Häufigsten die Tonsillen. Bald sind beide, bald ist nur eine entzündet, oft greift die Entzündung von einer Tonsille später auf die andere über. Die Tonsillen schwellen durch das Exsudat, von welchem sie durchtränkt sind, häufig bis zur Grösse einer Wallnuss an, ihre Oberfläche erscheint höckerig, meist dunkel geröthet, mit klebrigem Exsudat oder mit croupösen Auflagerungen bedeckt. Beim Uebergang der Entzündung in Eiterung wird meist eine umschriebene Stelle weicher, wölbt sich stärker hervor, und endlich durchbricht der Eiter die verdünnte Decke des Abscesses. — Selten tritt die acute parenchymatöse Entzündung im submucösen

Gewebe des Gaumensegels auf; es entsteht an dieser Stelle eine derbe Geschwulst, in welcher sich allmählig Fluctuation bildet; endlich erfolgt auch in diesem Falle Entleerung des Eiters in die Mund- oder Rachenhöhle.

Die chronische parenchymatöse Entzündung des Rachens hat gleichfalls ihren Sitz fast ausschliesslich in den Tonsillen, seltener wird das Zäpfchen oder der weiche Gaumen durch eine Hypertrophie des submucösen Bindegewebes in Folge chronischer Entzündung dauernd verdickt. Die Tonsillen können durch die Hypertrophie des interstitiellen Gewebes eine sehr beträchtliche Vergrösserung erfahren und eine bedeutende Härte annehmen: ihre Oberfläche ist häufig uneben und höckerig, und zeigt Facetten an den Stellen, an welchen früher durch Eiterung ein Substanzverlust entstanden ist. Die Schleimhaut ist dabei wenig geröthet oder blass; in den klaffenden Oeffnungen an der Oberfläche der Tonsillen findet man häufig die früher beschriebenen käsigen Pfröpfe.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die acute parenchymatöse Entzündung des Rachens beginnt gewöhnlich mit einem heftigen Fieber, welches selbst durch einen starken Schüttelfrost eingeleitet werden kann; das Allgemeinbefinden der Kranken ist schwer beeinträchtigt, der Puls voll und sehr frequent, die Temperatur auf 40 Grad und darüber gesteigert. Wir haben es daher in diesem Falle nicht, wie beim Rachenkatarrh, mit einem katarrhalischen, sondern mit einem entzündlichen Fieber zu thun, wie es die Pneumonie und andere Entzündungen wichtiger Organe begleitet. Nur in seltenen Fällen, in welchen die Krankheit eine geringe Intensität zeigt und einen schleppenden Verlauf nimmt, ist auch das Fieber mässig. — Gleichzeitig mit dem Eintritt des Fiebers oder auch erst am nächsten Tage klagen die Kranken über ein Gefühl von Spannen oder Wundsein im Halse, oft auch über heftige, stechende Schmerzen, welche sich nach dem Ohre zu verbreiten; sie haben dabei das Gefühl, als ob ein fremder Körper im Rachen sitze, und machen daher beständig Schluckversuche, obgleich das Schlucken ihre Schmerzen vermehrt. Bald treten auch alle die quälenden und beängstigenden Erscheinungen auf, welche wir im ersten Capitel dieses Abschnittes für die intensiveren Formen der katarrhalischen Pharyngitis beschrieben haben: das Schlucken wird nicht nur äusserst schmerzhaft, so dass die Kranken bei dem Versuch, ein wenig Speichel zu verschlingen, das Gesicht verzerren, sondern es kommen, in Folge der Imbibition und Lähmung der Gaumen- und Pharynxmuskeln bei dem Versuche zu schlucken, feste und flüssige Substanzen durch Mund und Nase zurück, oder es entsteht der klägliche und verzweifelte Zustand, welchen wir früher (S. 505) geschildert haben, und welcher durch die Unmöglichkeit, den Bissen aus dem Pharynx weiter zu

befördern, herbeigeführt wird. Die Speichelsecretion ist gerade bei der parenchymatösen Angina oft enorm vermehrt; wenn die Kranken den Mund öffnen, so fließt ihnen, ohne dass sie ausspeien, der Speichel aus den Mundwinkeln ab. Die Zunge ist dick belegt, der Geruch aus dem Munde im höchsten Grade unangenehm; zu diesen Symptomen gesellt sich die charakteristische Modification der Stimme: die Resonanz derselben ist verändert, die Sprache zeigt den eigenthümlich näselnden Charakter, aus welchem allein man oft, sobald der Kranke spricht, die Krankheit vermuthen kann. Bezeichnend für die parenchymatöse Angina sind ferner das Hinderniss und die Schmerzen, welche die Kranken beim Eröffnen des Mundes empfinden: sie sind oft nicht im Stande, die Zähne um mehr als einige Linien von einander zu entfernen. Die übermässige Spannung der Fascia buccopharyngea scheint die Ursache zu sein, welche die Eröffnung des Mundes hemmt. Weit seltener als die Sprache und die Eröffnung des Mundes ist die Respiration gehindert. Einigermassen bedeutende Athemnoth, welche sich zu den Zeichen der parenchymatösen Angina hinzugesellt, ist stets ein bedenkliches Symptom, und muss die Besorgnis erwecken, dass ein Oedema glottidis sich entwickle. Bei der Besichtigung der Mund- und Rachenhöhle, welche nur schwer bewerkstelligt wird, findet man die Tonsillen oft so geschwellt, dass sie sich gegenseitig berühren oder die oedematöse Uvula zwischen sich einklemmen. Ist nur eine Tonsille entzündet, so sieht man die Uvula oft ganz nach der anderen Seite gedrängt; schon in der Mitte des Mundes trifft man auf das nach Vorn gedrängte Gaumensegel. An der Stelle des Halses, welche der Tonsille entspricht, also hinter und unter dem Winkel des Unterkiefers, findet man eine harte, schmerzhaft Geschwulst. Noch häufiger als bei der katarrhalischen Form breitet sich bei der parenchymatösen Angina die Entzündung unter heftigen Schmerzen auf die Eustachische Röhre und die Paukenhöhle aus. — Während so die localen Erscheinungen meist 3 bis 4 Tage lang an Intensität zunehmen, wächst das begleitende Fieber und complicirt sich mit Symptomen von Gehirnhyperaemie: die Kranken haben heftige Kopfschmerzen, sind schlaflos, werden durch schreckhafte Träume gequält, deliriren. — Beim Uebergang der Entzündung in Zertheilung, gewöhnlich gegen Ende der Woche, lassen die localen und allgemeinen Symptome allmählig nach, und die Genesung pflegt in 8 bis höchstens 14 Tagen zu erfolgen. — Beim Uebergang in Eiterung und Abscessbildung tritt plötzliche Remission ein, nachdem die Symptome die höchste Intensität erreicht hatten. Der Aufbruch des Abscesses wird oft von den Kranken nur aus der plötzlichen Erleichterung, welche sie empfinden, erkannt, da der Eiter häufig verschluckt oder übersehen wird; in anderen Fällen lässt sich der Aufbruch gleichzeitig aus dem foetiden Geruch und der gelblichen Farbe der ausgeworfenen Massen erkennen. Wodurch der Eiter, der allseitig abgeschlossen und vor

dem Zutritt der Luft geschützt ist, zuweilen diesen auffallend üblen Geruch bekommt, ist unklar. Die Reconvalescenz geht nach Eröffnung des Abscesses meist schnell von Statten.

Die acute parenchymatöse Entzündung des Gaumensegels macht sehr ähnliche subjective Symptome, wie die acute Tonsillar-Angina, und nur der objective Befund gibt Aufschluss über das Vorhandensein der einen oder der anderen Form.

Die chronische parenchymatöse Angina entwickelt sich entweder aus protrahirten Anfällen der acuten Form oder entsteht allmählig und selbständig. Die Beschwerden, welche sie hervorruft, pflegen äusserst gering zu sein, die Schmerzen sind unbedeutend oder fehlen, die vermehrte Schleimproduction gehört dem begleitenden Katarrh an; aber in Folge der geringsten Schädlichkeiten, welche die Kranken treffen, recrudescirt die chronische zu der acuten Form. Durch die Hypertrophie der Mandeln wird oft die Sprache verändert; in anderen Fällen entsteht durch Druck auf die Tuba Eustachii dauernde Schwerhörigkeit. Das hypertrophirte und verlängerte Zäpfchen kann den Eingang zur Glottis reizen und dadurch zu habituellem Krampfhusten Veranlassung geben.

§. 4. Therapie.

Gegen die acute parenchymatöse Angina sind allgemeine und örtliche Blutentziehungen empfohlen. Erstere, welche *Bouillaud* auch als saignées coup sur coup angewandt hat, sind niemals durch die Krankheit selbst und auch nur äusserst selten durch Complicationen derselben angezeigt. An den Hals applicirte Blutegel schaffen nur wenig Erleichterung, und auch die Scarificationen der Tonsillen leisten nicht das, was man von ihnen erwartet hat.

Wird man am ersten oder zweiten Tage der Krankheit zu dem Kranken gerufen, so kann man das von *Velpeau* vorgeschlagene Verfahren in Anwendung bringen; es besteht dasselbe darin, dass man zwei oder drei Mal täglich die entzündeten Theile mit gepulvertem Alaun betupft und dem Kranken ein fleissiges Ausspülen des Mundes mit einer Alaunlösung (3iii—3ß auf 3vj Gerstenschleim) anrath. Statt des Alaun hat man auch Höllenstein in Substanz empfohlen, um die Krankheit zu coupiren.

Wird man später zu den Kranken gerufen, oder ist das *Velpeau*-sche Verfahren ohne Erfolg geblieben, so ist die energische Anwendung von Kälte ein ebenso rationelles als durch die Erfahrung bewährtes Verfahren. Man lasse den Kranken kaltes Wasser und Eisstückchen in den Mund nehmen und bedecke den Hals mit kalten Compressen, welche fleissig erneuert werden müssen.

Zeigt sich Fluctuation, so empfehlen sich warme Breiumschläge um den Hals, fleissiges Ausspülen des Mundes mit Kamillenthee und frühzeitige Eröffnung des Abscesses, zu welcher man sich entweder eines bis auf die Spitze mit Heftpflaster umwickelten Bistouri's oder des Fingernagels bedient.

Brechmittel sind durch die Krankheit selbst nicht indicirt und höchstens da anzuwenden, wo die Eröffnung des Abscesses auf andere Weise nicht möglich ist. Eher sind leichte Abführmittel, namentlich bei ausgesprochenen Zeichen von Gehirnhyperaemie, zu empfehlen.

Ableitende Mittel, Senfteige, Fussbäder, sowie manche als Specifica empfohlene Mittel, z. B. die Tinct. Pimpinellae, Borax, Guajac, sind ohne allen Einfluss auf den Verlauf der Krankheit.

Bei der chronischen parenchymatösen Angina ist von inneren Mitteln Nichts zu erwarten. So lange die Schwellung der Tonsillen nur von einer Durchtränkung derselben abhängt, kann man Alaun- oder Höllensteinlösungen oder auch verdünnte Jodtinctur auf die vergrößerten Tonsillen aufpinseln, und kalte, warm werdende Umschläge um den Hals legen. Zurückbleibende Hypertrophie der Tonsillen lässt sich nur durch Operation beseitigen.

Capitel V.

Syphilitische Affectionen des Rachens.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Ernährungsstörungen, welche die Syphilis in den Rachen gebilden hervorruft, bestehen zuweilen nur in Hyperaemie, Schwellung, Succulenz und perverser Secretion der Schleimhaut, also in den für den Katarrh charakteristischen Erscheinungen. — In anderen Fällen entstehen in Folge der Infection mit syphilitischem Gifte auf der Schleimhaut der Fauces und des Rachens die bei der Besprechung der syphilitischen Affectionen des Mundes beschriebenen Schleimhautpapeln (s. S. 480), welche später in oberflächliche Geschwüre oder Kondylome übergehen. — Endlich kommen an den Fauces und im Rachen Gummigeschwülste, knotige Syphilome, und durch Zerfall derselben tiefgreifende und oft sehr umfangreiche Zerstörungen vor.

Der syphilitische Rachenkatarrh und die syphilitischen Schleimhautpapeln werden, da sie sehr frühzeitig auf die Infection zu folgen pflegen, zu den secundären, die Gummiknoten, welche sich erst in einer späteren Periode der Syphilis entwickeln, zu den tertiären Symptomen gerechnet.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der syphilitische Katarrh der Fauces und des Rachens hat seinen Sitz besonders an den Gaumensegeln und an den Mandeln. Die gewöhnlich scharfe Abgrenzung der Röthe an der Uebergangsstelle des weichen in den harten Gaumen ist für denselben ebensowenig charakteristisch als eine bläuliche Röthe (Kupferfarbe) der Schleimhaut. Beides findet man auch bei nicht syphilitischen Formen der katarrhalischen Angina.

Die syphilitischen Schleimhautpapeln kommen gleichfalls vorzugsweise an den Gaumenbögen und an den Tonsillen vor. Diese Stellen sind zuweilen in grosser Ausbreitung mit confluirenden Papeln besetzt. Wird in solchen Fällen die Epithelialdecke milchig getrübt, so hat es bei oberflächlicher Betrachtung leicht den Anschein, als ob die Schleimhaut mit einer Croupmembran bedeckt sei, und findet sich der weisse Beschlag nur in der zwischen den Gaumenbögen befindlichen Nische, als ob dort ein Geschwür mit speckigem Grunde vorhanden sei. Die aus den syphilitischen Papeln durch moleculären Zerfall entstehenden Geschwüre stellen geröthete oder mit grauer Detritusmasse bedeckte, leicht blutende Substanzverluste dar, welche sich durch den Zerfall später entstandener, an ihrer Peripherie gelegener Papeln allmählig weiter ausbreiten, aber keine Tendenz zeigen, in die Tiefe zu dringen. Die Kondylome bilden namentlich an der Uvula kleine warzige oder gestielte Excrescenzen.

Die Gummiknoten kommen in allen Abschnitten der Fauces und des Rachens vor. Entwickeln sie sich an den Tonsillen, so erscheinen diese anfangs beträchtlich geschwellt mit glatter, mehr oder weniger stark gerötheter Oberfläche. Durch die Erweichung und den Zerfall der Knoten entstehen je nach der Zahl derselben ein oder mehrere erbsen- bis bohngrosse tiefe Geschwüre mit speckigem Grunde. Nicht selten bilden sich Gummiknoten an der hinteren Wand des Velums, und führen dann zuweilen, ehe sie erkannt sind, zur Perforation desselben. Am Häufigsten haben die Gummiknoten und die durch Zerfall derselben entstehenden Geschwüre ihren Sitz an der Uvula und an den angrenzenden Abschnitten der Gaumensegel. Anfangs erscheint dabei die Uvula wie angenagt, später hängt sie nur noch an einem dünnen Stiel, endlich kann sie selbst und ein grosser Theil des weichen Gaumens zu Grunde gehen. Bei zweckmässiger Behandlung können die Gummiknoten resorbirt werden. In solchen Fällen entstehen dadurch, dass an der Stelle des Knotens eine Bindegewebswucherung eintritt, und dass das neugebildete Bindegewebe später schrumpft, narbige Einziehungen. Heilen umfangreiche Geschwüre, so bleiben strahlige, feste, weissliche Narben, zuweilen auch Verwachsungen des Gaumens mit benachbarten Theilen, Verengerungen und Verzerrungen des Pharynx, Verschlussung der Tuba Eustachii zurück.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der syphilitische Katarrh der Fauces und des Rachens lässt sich anfangs nicht von anderen Formen des Rachenkatarrhs unterscheiden; die Diagnose wird erst im weiteren Verlaufe der Krankheit möglich. Leidet ein Kranker seit Wochen an Schmerzen beim Schlingen, die eine mässige Heftigkeit haben, sind dieselben nicht plötzlich, sondern allmählig aufgetreten, widerstehen die Symptome mit Hartnäckigkeit den gewöhnlichen Mitteln, so muss der

dringende Verdacht entstehen, dass der vorhandene Rachenkatarrh syphilitischen Ursprungs sei. Wenn diese Zustände bei Kranken auftreten, welche vor Wochen an primär-syphilitischen Geschwüren gelitten haben, und wenn bei dem Gebrauch von Mercurialpräparaten eine schnelle Besserung eintritt, so darf man jene Diagnose mit Sicherheit stellen.

Die syphilitischen Schleimhautpapeln entwickeln sich oft ganz ohne Schmerzen und sonstige Beschwerden. Zuweilen findet man sie zufällig, wenn man den Rachen eines Kranken, der an anderen syphilitischen Erscheinungen leidet, untersucht. Haben sich aus denselben Geschwüre entwickelt, so wird das Schlingen schmerzhaft. Die objectiven Symptome ergeben sich aus den vorhergehenden Paragraphen.

Auch die Gummiknoten verursachen erst dann, wenn sie erweicht und exulcerirt sind, Schmerzen und Beschwerden beim Schlingen. Man unterlasse es ja nicht, bei Kranken, welche der Syphilis verdächtig sind und über Schlingbeschwerden klagen, ohne dass man bei einer Inspection der Fauces und des Rachens Geschwüre entdeckt, mit dem dreist eingeführten Finger oder mit dem Rhinoskop die hintere Fläche des Velums zu exploriren. Zuweilen wird man auf ulcerirte Knoten, welche an der genannten Stelle ihren Sitz haben, wenigstens durch eine umschriebene dunkelrothe Stelle an der vorderen Fläche des Velums und durch eine vermehrte Resistenz derselben aufmerksam. Bei Perforationen des Velums wird, und zwar um so mehr, je weiter nach Vorn dieselbe erfolgt ist, das Schlingen und die Sprache in der früher genau erörterten Weise gestört. Es gelangen beim Essen und Trinken Speisen und Getränke in die Nasenhöhle, und man hört schon bei den ersten Worten, welche der Kranke spricht, den näselnden Klang seiner Stimme. In Betreff der objectiven Symptome können wir gleichfalls auf §. 2. verweisen.

§. 4. Therapie.

Die syphilitischen Affectionen der Fauces und des Rachens müssen nach den Grundsätzen behandelt werden, welche wir im II. Bande bei der Besprechung der Syphilis genauer erörtern werden. In frischen Fällen ist die günstige Wirkung der Mercurialien in der Regel eine höchst frappante. Ich wende, wenn Gefahr im Verzug ist, ziemlich häufig die in neuerer Zeit sehr discreditierte Weinhold'sche Cur mit der Modification an, dass ich mehrere Tage lang Abends \mathfrak{B} —j Calomel gebe, bis die Zerstörung still steht. Dies geschieht gewöhnlich schon am dritten oder vierten Tage.

Capitel VI.

Retropharyngealabscesse.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

In dem Bindegewebe zwischen Wirbelsäule und Pharynx werden zuweilen, besonders bei Kindern, Entzündungen mit dem Ausgang in Vereiterung beobachtet. Meist liegt dieser Krankheit eine Caries der Halswirbel zu Grunde, in anderen Fällen eine „scrophulöse“ Entzündung und Vereiterung der an der hinteren Wand des Pharynx gelegenen Lymphdrüsen; in anderen entwickelt sich die Krankheit neben secundären Entzündungen anderer Organe im späteren Verlaufe des Typhus, der Masern, der Septicaemie und anderer Infectiouskrankheiten; endlich scheint die Krankheit zuweilen als eine selbständige Phlegmone aufzutreten.

§. 2. Anatomischer Befund.

Durch Ansammlung von Eiter wird die hintere Pharynxwand oft weit nach Vorn gewölbt und die Rachenhöhle verengt oder gänzlich verschlossen; der Eiter kann später die Pharynxwand durchbohren oder auch sich in die Brusthöhle senken, und dort den Oesophagus, die Trachea, die Pleura perforiren.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Gesellt sich ein Retropharyngealabscess zu einer Spondylarthrose des Halses, so gehen eigenthümliche Steifigkeit des Nackens und andere Symptome jenes Wirbelleidens kürzere oder längere Zeit vorher; die Krankheit wird in diesem Falle nicht leicht erkannt, da man, sobald Schlingbeschwerden eintreten, die innere Fläche des Halses genau zu untersuchen pflegt. Anders verhält sich die Sache, namentlich bei kleinen Kindern, wenn die Krankheit ohne derartige Vorboten auftritt. Die Unruhe der Kinder, ihre Weigerung, die Brust zu nehmen, die Angst, welche sie befällt, wenn man sie zum Trinken zwingt, die Husten- und Erstickungsanfälle, durch welche das Trinken unterbrochen wird, werden, zumal wenn sich anhaltende Dyspnoë hinzugesellt, und wenn die Kinder heiser oder aphonisch werden und mit heiserem, croupartigem Klange husten, häufig falsch gedeutet und auf ein primäres Kehlkopf-leiden, einen Croup, einen Laryngismus etc. bezogen. Eine dreiste Untersuchung des Pharynx, welche bei dem beschriebenen Symptomencomplex zu unterlassen ein unverzeihlicher Fehler ist, gibt schnell sicheren Aufschluss: der untersuchende Finger trifft meist dicht hinter dem Gaumensegel auf eine prall elastische, meist deutlich fluctuirende Geschwulst, die nicht leicht falsch zu deuten ist. Zuweilen bricht der Abscess spontan in den Pharynx auf, sein Inhalt wird verschluckt oder ausgewürgt, und es tritt plötzlich

Erleichterung ein. Häufiger nimmt die Krankheit, wenn nicht rechtzeitig Hülfe gebracht wird, einen tödtlichen Ausgang. Ein vollständiger Verschluss des Glottiseinganges durch die wachsende Geschwulst, ein sich hinzugesellendes Oedema glottidis, die Eröffnung des Abscesses während des Schlafes und das Eindringen seines Inhaltes in die Luftwege kann zu Erstickung führen. In anderen Fällen senkt sich der Abscess in die Brusthöhle und führt zu Pleuritis, Pneumonie, Perikarditis etc.

§. 4. Therapie.

Der Abscess ist so früh als möglich zu öffnen. Mein alter Lehrer, *Peter Krukenberg* in Halle, verlangte in seiner humoristischen Weise, welche immer einen ernsten Hintergrund hatte, dass jeder Arzt einen seiner Fingernägel wachsen lasse und lanzettförmig zuspitzen solle, um mit demselben etwaige Retropharyngealabscesse, welche er entdecken sollte, sofort eröffnen zu können. Wahrscheinlich hat keiner seiner Schüler diesen Rath des „alten Peter“ befolgt, aber mancher von ihnen hat es gewiss gerade demselben zu verdanken, dass ihm die Symptome eines Retropharyngealabscesses in lebhafter Erinnerung geblieben sind, und dass ihm im concreten Falle ein Retropharyngealabscess nicht entgangen ist.

Capitel VII.

Angina Ludovici.

Der Boden der Mundhöhle und das intermusculäre und subcutane Bindegewebe der Regio submaxillaris wird zuweilen der Sitz einer phlegmonösen Entzündung, welche leicht zu diffuser Nekrose und zu Verjauchung führt, in anderen Fällen aber auch in Abscedirung und nicht selten in Zertheilung endigt. Diese Krankheit, für welche somit die vielfach gebrauchte Bezeichnung der „brandigen“ Halsgewebsentzündung nicht passt, und welche wir nach dem verstorbenen *Ludwig* in Stuttgart, der sie zuerst genau beschrieben hat, Angina Ludovici nennen, soll nach zuverlässigen Beobachtungen als ein primäres und selbständiges Leiden vorkommen und zu manchen Zeiten epidemisch auftreten. In den wenigen von mir beobachteten Fällen ging die Entzündung des Bindegewebes unverkennbar von einer Periostitis des Unterkiefers aus. Endlich gibt es eine Form der Angina Ludovici, welche sich der symptomatischen oder metastatischen Parotitis anschliesst, wie diese im Verlauf des Typhus und anderer Infectiouskrankheiten auftritt und wahrscheinlich von den Submaxillardrüsen ausgeht.

Die Krankheit beginnt mit einer mehr oder weniger schmerzhaften, auffallend harten Anschwellung in der Gegend der einen oder anderen Submaxillardrüse. Man kann dieselbe ebenso gut vom Munde aus als von Aussen fühlen. Die sie bedeckende Haut ist

von normaler Farbe. In kurzer Zeit verbreitet sich die Geschwulst über die ganze Regio submaxillaris und nach Aufwärts gegen die Parotis, zuweilen auch nach Abwärts gegen den Larynx und die Trachea. Der Boden der Mundhöhle wird weit in die Höhe gedrängt. Das Kauen und Sprechen ist in hohem Grade erschwert; die Bewegungen der Zunge sind fast ganz aufgehoben, und der Kranke kann den Mund nicht öffnen, da die Muskeln, durch welche diese Functionen verrichtet werden, theils in das infiltrirte Zellgewebe eingebettet, theils selbst an der Entzündung theilhaftig sind. In der Regel verläuft die Krankheit mit mässigem Fieber und geringer Störung des Allgemeinbefindens, in anderen Fällen ist das Fieber heftig und das Allgemeinbefinden schwer beeinträchtigt.

Selbst im günstigsten Falle, bei dem Ausgang in Zertheilung, verliert sich die Härte sehr langsam. — Bei dem Ausgang in Abscessbildung wird die Haut an einer umschriebenen Stelle geröthet, es stellt sich an derselben Fluctuation ein, endlich wird die verdünnte Decke von dem Eiter durchbrochen. Ebenso oft erfolgt der Durchbruch in die Mundhöhle. — Bei dem Ausgang in diffuse Nekrose und Verjauchung wird, wenn es zur Perforation kommt, statt gutartigen Eiters eine übelriechende, mit Gewebsfetzen vermischte, missfarbige Flüssigkeit entleert. — Der Tod kann auf der Höhe der Krankheit durch Oedema glottidis und Suffocation, bei dem Ausgang in Verjauchung durch Septichaemie erfolgen; bei der metastatischen Form hängt der tödtliche Ausgang meist von dem Grundleiden ab.

Im Beginn der Krankheit versuche man die Zertheilung der Entzündung durch die Application einer grösseren Zahl von Blutegeln in der Nähe der Geschwulst herbeizuführen. Später passt die fortgesetzte Anwendung warmer Kataplasmen. Sobald sich Fluctuation zeigt, verschaffe man durch einen ergiebigen Einschnitt dem Eiter seinen Abfluss. Bei Erstickungsgefahr mache man dreiste Scarificationen und schreite, wenn diese keine Erleichterung bringen, sofort zur Tracheotomie. — Bleibt längere Zeit eine harte indolente Anschwellung der Submaxillargegend zurück, so leistet, nach meiner Erfahrung, die wiederholte Application von Vesicatoren bessere Dienste, als das Einreiben von Jod- und Quecksilbersalbe und das Einpinseln von Jodtinctur und *Lugol'schen* Lösungen.

Dritter Abschnitt.

Krankheiten der Speiseröhre.

Capitel I.

Entzündung der Speiseröhre, Oesophagitis.

Dysphagia inflammatoria.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Auf der Schleimhaut des Oesophagus kommen katarrhalische, croupöse (diphtheritische) und pustulöse Entzündungen vor; die Schleimhaut kann ferner der Sitz von Geschwüren sein oder auch durch heftige chemische Einwirkungen nekrotisch werden, verkohlen; endlich werden Entzündungen und Eiterbildungen im submucösen Gewebe beobachtet.

Die katarrhalische Entzündung entsteht am Häufigsten durch local einwirkende Schädlichkeiten, z. B. scharfe oder zu heisse Ingesta, ungeschickt eingeführte Schlundsonden, in anderen Fällen pflanzen sich Katarrhe vom Magen und Rachen auf die Speiseröhre fort; in anderen kann der Katarrh des Oesophagus von venösen Stauungen abhängen, welche bei Herz- und Lungenkrankheiten oft in der Schleimhaut des ganzen Darmtractus bestehen.

Die croupöse Entzündung des Oesophagus wird selten und fast nur neben gleichartigen Entzündungen im Kehlkopf und Rachen oder bei protrahirtem Typhus, beim Choleratyphoid und bei acuten exanthematischen Krankheiten beobachtet.

Die pustulöse Entzündung kommt in seltenen Fällen bei den Blattern oder nach dem Gebrauche von Tartarus stibiatus vor.

Geschwüre des Oesophagus entstehen meist durch spitze Körper, welche in die Schleimhaut eindringen, oder durch eckige Körper, welche an einer Stelle des Oesophagus eingeklemmt werden; seltener bilden sich dieselben nach Anätzung der Schleimhaut oder im Verlaufe des chronischen Katarrhs. Dieselben Veranlassungen können zu Entzündungen und Vereiterungen des submucösen Gewebes führen.

Die partielle Verkohlung der Schleimhaut endlich kommt durch Einwirkung corrodirender Substanzen, namentlich concentrirter Säuren zu Stande.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die katarrhalische Entzündung des Oesophagus wird in der acuten Form nur selten bei Sectionen gefunden; die Schleimhaut erscheint dann lebhaft roth, geschwellt, leicht zerreisslich und ist mit schleimigem Secret bedeckt. Beim chronischen Katarrh erscheint die Schleimhaut, namentlich in ihrem unteren Drittel, verdickt, schmutzig braunroth oder schiefergrau, mit zähem Schleim belegt. Der chronische Katarrh kann durch Erschlaffung der Muscularis zur Erweiterung, durch partielle Hypertrophie der Muscularis und des submucösen Gewebes zur Verengung des Oesophagus führen (s. Cap. III.).

Bei der croupösen Entzündung des Oesophagus findet man die Schleimhaut desselben dunkel geröthet und mit verschiedenen dicken Exsudatschichten fleckenweise oder in grösserer Ausdehnung bedeckt.

Bei der pustulösen Entzündung bilden sich unscheinbare Erhebungen der Epithelialschichte, die sich mit Eiter füllen, bersten und einen flachen Substanzverlust hinterlassen; die Krankheit beschränkt sich, wenn sie nach dem Gebrauche von Tartarus stibiatum auftritt, auf das untere Drittel des Oesophagus.

Die Geschwüre des Oesophagus bestehen meist in oberflächlichen Excoriationen der Schleimhaut, können aber auch die Schleimhaut in ihrer ganzen Dicke zerstören und auf die Muscularis und das umgebende Bindegewebe übergreifen.

Die Entzündungen des submucösen Gewebes können bei chronischem Verlaufe zu einer Verdickung der Wandungen des Oesophagus und zu Stricturen führen, bei acutem Verlaufe mit Abscessbildung enden.

Bei der Entzündung des Oesophagus durch ätzende Substanzen werden die ergriffenen Stellen in missfarbige braune und schwarze Schorfe verwandelt, in deren Umgebung sich rasch Injection und reichliche seröse Exsudation entwickelt. Die Schorfe werden abgestossen, der Substanzverlust kann ausgefüllt werden; doch bleiben, wenn die Zerstörung bedeutend war, in Folge der Contraction des Narbengewebes immer Stricturen des Oesophagus zurück.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wenn man einen heissen Bissen verschluckt, so kann man sich leicht davon überzeugen, wie wenig empfindlich namentlich der untere Theil des Oesophagus ist. Dem entsprechend kommen auch nur bei sehr intensiven Entzündungen des Oesophagus, z. B. nach Verbrennungen, Verletzungen durch spitze und eckige Körper, besonders aber nach Corrosion durch ätzende Substanzen, Schmerzen vor, welche in der Tiefe der Brust und am Rücken zwischen den Schulterblättern empfunden werden. Bei denselben schweren Ent-

zündungsformen beobachten wir ferner Schlingbeschwerden: sobald nämlich die Muskeln des Oesophagus entzündet oder serös infiltrirt sind, vermögen sie nicht mehr den Bissen weiter zu schieben. Dieser Zustand, welcher früher als *Dysphagia inflammatoria* bezeichnet wurde, ist immer mit Beklemmung und grosser Angst verbunden. Je höher oben der Bissen stecken bleibt, um so deutlicher fühlen ihn die Kranken. Versuchen sie neue Schlingbewegungen einzuleiten, so können dieselben den Effect haben, dass die Contractionen des Oesophagus den Inhalt, welcher nach Unten nicht ausweichen kann, nach Oben treiben, so dass theils genossene Substanzen, theils blutiger Schleim und Exsudatmassen regurgitiren (s. Cap. II.). Diese Symptome sind immer von einem quälenden Durste begleitet und können, namentlich bei grosser Ausbreitung der Entzündung, mit Fieber verbunden sein. Bei günstigem Verlaufe der Krankheit verlieren sich die Erscheinungen meist allmählig oder auch, nach dem Durchbruch eines submucösen Abscesses in den Oesophagus, ganz plötzlich; in anderen Fällen bleiben Stricturen zurück; zuweilen erfolgt sogar der Tod durch Perforation oder Ruptur des Oesophagus (s. Cap. V.).

Die leichteren Formen des acuten und chronischen Katarrhs verrathen sich während des Lebens nicht durch erkennbare Störungen. — Dasselbe gilt von der pustulösen Entzündung. — Auch die croupöse Form wird, wenn nicht Pseudomembranen ausgewürgt werden, fast immer übersehen: wenn diese Form zum Croup des Larynx und der Fauces sich hinzugesellt, so treten die etwaigen Schmerzen und Beschwerden beim Schlingen gegen die Athemnoth und die übrigen Symptome jener Krankheiten in den Hintergrund; wenn sie als secundärer Croup beim Typhus und ähnlichen Krankheiten sich entwickelt, so liegen die Kranken meist in einem völlig apathischen Zustande, so dass man keine Klagen von ihnen hört.

Chronische Geschwüre verursachen zuweilen Schmerzen an einer umschriebenen Stelle und erschweren dauernd das Schlingen; ihre Unterscheidung von Stricturen ist oft nur dadurch zu ermöglichen, dass man die Schlundsonde einführt: dieselbe findet in diesen Fällen kein Hinderniss und bringt oft schleimige, blutige Massen zu Tage. Während die Geschwüre vernarben, können die Symptome der Strictur des Oesophagus auftreten.

§. 4. Therapie.

Nur bei den intensiven Formen der Oesophagitis kann von einer Behandlung die Rede sein, da die gelinderen Formen nicht erkannt werden. Fremde Körper, von denen die Entzündung abhängt, sind nach den Regeln der Chirurgie zu entfernen. Bei Corrosion durch Mineralsäuren und caustische Alkalien dürfen nur, wenn die Fälle ganz frisch sind, die gebräuchlichen Antidota angewandt werden. Im Uebrigen beschränke man sich bei acuten Entzündungen darauf, den Kranken Eiswasser schlucken oder ganz

kleine Stückchen Eis in den Mund nehmen zu lassen. Allgemeine und örtliche Blutentziehungen sind nur schädlich, die Darreichung von Medicamenten ist schwierig und verspricht keinen Erfolg. Ist der Kranke im Stande zu schlucken, so dürfen ihm nur flüssige Substanzen gereicht werden. Wenn das Schlucken ganz unmöglich ist, so kann die Ernährung des Kranken durch das Schlundrohr oder durch Klystiere nothwendig werden. Bei chronischen Geschwüren des Oesophagus bleiben die zahlreich empfohlenen Mittel ohne allen Erfolg, und eine vorsichtige Ernährung des Kranken bildet die hauptsächlichste Aufgabe der Behandlung.

Capitel II.

Verengerungen des Oesophagus.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Verengerungen des Oesophagus können zu Stande kommen 1) durch Compression desselben, 2) durch Hineinwuchern von Neubildungen in das Lumen des Kanals, 3) durch Texturveränderungen der Oesophaguswände. Die letzten Formen nennt man Stricturen im engeren Sinne; sie bilden Ausgänge der im vorigen Capitel besprochenen Entzündungen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Eine Compression des Oesophagus kann auf mannigfache Art zu Stande kommen. Als häufigste Ursachen sind zu nennen: Anschwellungen der Schilddrüse, Anschwellungen der Lymphdrüsen des Halses oder des Mediastinum, Dislocation des Zungenbeins, Exostosen der Wirbelsäule, Abscesse oder Geschwülste zwischen Trachea und Oesophagus, Carcinome der Lunge oder der Pleura, Aneurysmen. Nicht selten comprimiren die im nächsten Capitel zu beschreibenden Divertikel die zunächst tiefer gelegene Strecke des Oesophagus. In einzelnen Fällen, in welchen während des Lebens die Zeichen von Compression des Oesophagus vorlagen, fand man bei der Section die krankhaft erweiterte Arteria subclavia dextra hinter der Arteria subclavia sinistra entspringend und zwischen Oesophagus und Trachea oder zwischen Oesophagus und Wirbelsäule nach Rechts hinüber verlaufend. Der dadurch entstehenden Form der Dysphagie hat man den Namen *Dysphagia lusoria* gegeben.

Ueber die Neubildungen auf der inneren Wand des Oesophagus, welche die häufigste Veranlassung zur Verengung des Oesophagus sind, werden wir im IV. Capitel reden.

Die Stricturen des Oesophagus im engeren Sinne beruhen 1) auf narbigen Contractionen der Häute, welche nach beträchtlichen Substanzverlusten derselben sich gebildet haben; sie bleiben am Häufigsten nach Corrosionen, oder ausgebreiteten Ul-

cerationen zurück; 2) auf einer Hypertrophie der Muscularis und des intermusculären Bindegewebes, zu welcher der chronische Katarth des Oesophagus Veranlassung gibt; bei einem Längsdurchschnitt durch die oft sehr beträchtlich verdickte Wand zeigt diese in solchen Fällen ein eigenthümlich gefächertes Ansehen, indem die hypertrophirten Muskelfasern eine grauröthliche Farbe haben, während das hypertrophirte Bindegewebe zwischen derselben weisse, fibröse Balken darstellt; immer ist gleichzeitig die Schleimhaut verdickt und ungleich gewulstet. Endlich 3) können Stricturen des Oesophagus durch Hypertrophie und spätere narbige Schrumpfung des submucösen Gewebes entstehen.

Die Verengerung ist bald eine fast unmerkliche, bald ist sie so beträchtlich, dass das Lumen des Oesophagus vollkommen verschlossen ist. — Der häufigste Sitz der Stricturen ist in dem unteren Drittel, doch können sie auch in allen anderen Abschnitten des Oesophagus vorkommen. — Oberhalb der Strictur sind die Wände des Oesophagus fast immer hypertrophirt und der Kanal erweitert, unterhalb der Strictur sind die Wände häufig verdünnt und der Kanal collabirt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Da die Verengerung des Oesophagus, mag sie die eine oder die andere Ursache haben, sich immer allmählig entwickelt, so beginnt das Leiden scheinbar ungefährlich mit unbedeutenden Beschwerden. Ein leichtes Hinderniss bei dem Verschlingen grösserer Bissen, welches, wenn die Kranken „nachtrinken“ oder einige neue Schlingbewegungen einleiten, überwunden wird, bildet längere Zeit das einzige Symptom. Obgleich die Kranken vorsichtiger werden und alle Speisen sehr klein zerkauen, wird es ihnen doch allmählig immer schwerer, den Bissen hinunter zu schlucken; sie bezeichnen, auch wenn die Strictur nahe an der Kardia sitzt, fast immer die Gegend unterhalb des Manubrium sterni als den Ort, an welchem der Bissen stecken bleibe; endlich können sie selbst flüssige Substanzen nicht mehr verschlingen.

Je grösser das Hinderniss wird, je weniger es gelingt, dasselbe durch Nachtrinken oder durch erneute Schlingversuche zu überwinden, um so häufiger regurgitiren die Bissen. Eine antiperistaltische Bewegung, bei welcher auf die Contraction eines tiefer gelegenen Abschnittes die Contraction des nächst höher gelegenen folgte, kommt zwar nach physiologischen Beobachtungen im Oesophagus nicht zu Stande; es schreiten vielmehr die Contractionen, welche im Pharynx willkürlich eingeleitet sind, stets unaufhaltsam in der Richtung von Oben nach Unten fort; diese Thatsachen schliessen aber nicht aus, dass durch Contractionen, welche peristaltisch von Oben nach Unten bis zu der Stelle über der Strictur fortgeschritten sind, ein Bissen, der nicht nach Unten ausweichen kann, nach Oben gedrängt werde, und dass bei einer gewissen Füllung des Oesopha-

gus auf diese Weise ein Regurgitiren seines Inhaltes bis in den Mund zu Stande komme. Zuweilen tritt bei dieser Form des Erbrechens die Bauchpresse gar nicht in Action; in anderen Fällen werden die Bauchmuskeln krampfhaft contrahirt, ohne dass dieser Umstand einen wesentlichen Einfluss auf die Entleerung des Oesophagus haben kann. Wenn die Verengerung noch mehr zugenommen hat, so erfolgt regelmässig auf jeden Versuch zu essen oder zu trinken, oft, nachdem wenige Bissen oder Schlucke eingeführt, oft erst, nachdem grössere Mengen niedergeschluckt sind (s. Cap. III.), ein Gefühl von Druck in der Tiefe der Brust, begleitet von grossem Unbehagen und quälender Angst, die sich so lange steigert, bis unter absichtlich oder instinctiv eingeleiteten neuen Schlingbewegungen mühsam und allmählig die genossenen Ingesta, wenig verändert, aber mit reichlichem Schleim gemischt, aus dem Munde entleert werden. — Die Application der Schlundsonde gibt für die Diagnose der Krankheit den wichtigsten Anhalt, indem sie nicht nur das Vorhandensein der Stricture mit Sicherheit nachweist, sondern auch über ihren Grad, ihren Sitz, selbst über ihre Form Aufschluss ertheilt.

Ausser den beschriebenen Erscheinungen und den sonstigen Symptomen, welche ein vorhandenes Carcinom oder ein anderer Tumor hervorrufen, entsteht in Folge der verhinderten Nahrungszufuhr eine immer wachsende Abmagerung der Kranken, der Leib sinkt tief ein, der Stuhlgang bleibt oft Wochen lang aus, die Kranken verhungern und wie *Boerhaave* treffend sagt, „tandem post Tantali poenas diu toleratas lento marasmo contabescunt“.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der Oesophagusstricturen gehört in das Bereich der Chirurgie. Durch Geschick, Geduld und Consequenz werden zuweilen überraschende Resultate erzielt. In der chirurgischen Klinik zu Greifswald wurde eine Kranke behandelt, welche an einer ohne nachweisbare Veranlassung entstandenen Stricture litt; anfangs konnte nur ein gewöhnlicher elastischer Katheter durch dieselbe hindurch geführt werden; nach vier Wochen war jedoch schon eine solche Erweiterung erreicht, dass nicht blos die dicksten Schlundsonden eingeführt, sondern auch gewöhnliche Bissen mit Leichtigkeit verschluckt werden konnten.

Capitel III.

Erweiterung des Oesophagus.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Erweiterung des Oesophagus ist bald eine totale, den Oesophagus in seiner ganzen Ausdehnung betreffende, bald eine partielle, auf eine kurze Strecke beschränkte. — An der par-

tiellen Erweiterung des Oesophagus betheiligt sich zuweilen nur die eine Wand desselben, und dann entstehen Ausbuchtungen, die sich häufig zu grösseren Säcken entwickeln, welche mit dem Oesophagus communiciren — Divertikel. — Die Wände der Divertikel werden in manchen Fällen nur von der Schleimhaut, die sich hernienartig zwischen den Muskelfasern hervorstülpt, und von der äusseren Bindegewebshaut gebildet.

Am Häufigsten werden, abgesehen von der Divertikelbildung, Erweiterungen des Oesophagus 1) oberhalb einer verengten Stelle beobachtet, und zwar kommt es bei Stenosen der Kardie meist zu einer totalen, bei Stenosen des Oesophagus zu einer partiellen Erweiterung. In anderen Fällen scheint 2) die totale Erweiterung mit einem chronischen Katarrh und der durch ihn bewirkten Lähmung der Muscularis zusammenzuhängen. In vielen Fällen sind 3) die Ursachen der Erweiterung unbekannt. Die hypothetischen Annahmen *Rokitansky's*, dass Erschütterungen des Körpers, und *Oppolzer's*, dass die Behandlung der Gicht durch grosse Mengen warmen Wassers enorme Erweiterung des ganzen Oesophagus hervorrufen können, erscheinen mir sehr gewagt.

Die Divertikel bilden sich 1) durch fremde Körper, die in einer Falte der Schleimhaut stecken bleiben und durch die Speisen, welche den Oesophagus passiren, immer tiefer in die Wandungen desselben hineingedrückt werden. In manchen Fällen hat man sie 2) durch Schrumpfung der Bronchialdrüsen entstehen sehen, wenn diese, während sie angeschwollen und entzündet waren, mit der Schleimhaut verwachsen sind und bei ihrer Verkleinerung die Schleimhaut nach sich ziehen. In anderen Fällen lässt sich 3) keine Ursache derselben nachweisen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der totalen Erweiterung des Oesophagus hat man den Kanal bis zur Dicke eines Mannesarmes erweitert gefunden; die Wände des erweiterten Oesophagus sind meist hypertrophirt, seltener verdünnt.

Bei der partiellen Erweiterung pflegt die Stelle, welche dicht oberhalb der Stenose sich befindet, am Weitesten zu sein. Nach Oben nimmt die Erweiterung allmählig ab, so dass auf diese Weise ein länglicher Sack zu Stande kommt, an dessen Fundus ein zweiter, enger Ausgang sich befindet.

Die Divertikel bilden sich meist in der Gegend der Bifurcation der Trachea oder an der Uebergangsstelle des Pharynx in den Oesophagus; sie sind anfangs rundlich, bilden aber später cylindrische oder conische Anhänge des Oesophagus, welche zwischen ihm und der Wirbelsäule liegen. Ein solches Divertikel communicirt zuweilen nur durch eine enge, spaltförmige, verzogene Oeffnung mit dem Oesophagus; in anderen Fällen dagegen erscheint

es als die eigentliche, blind endigende Fortsetzung desselben, in welche genossene Speisen hineingelangen, während seitlich der untere Theil des Oesophagus leer, verengt, collabirt anliegt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die totale Erweiterung besteht, ohne dass Erscheinungen vorhanden sind, aus welchen die Krankheit zu erkennen wäre.

Die partielle Erweiterung, welche sich oberhalb einer verengten Stelle bildet, modificirt die Symptome der Stricture in sofern, als die Speisen längere Zeit und in grösseren Mengen im Oesophagus beherbergt werden können, ehe sie regurgitiren. Werden die Ingesta endlich ausgewürgt, so sind sie sehr erweicht, mit Schleim gemischt, zuweilen faulig zersetzt, aber unverdaut und fast immer von alkalischer Reaction. Dieser Umstand kann für die Entscheidung der Frage, ob die Speisen aus dem Magen oder aus dem Oesophagus zurückgekehrt seien, von Bedeutung werden.

Wenn die Divertikel einen solchen Umfang haben, dass die Speisen, statt in den Magen, in sie hineingelangen, so rufen sie ähnliche Symptome hervor, wie Stricturen mit consecutiver partieller Erweiterung. Die genossenen Substanzen regurgitiren oft erst nach Stunden in einem Zustande vorgeschrittener Zersetzung, die Kranken verbreiten einen üblen, fauligen Geruch aus dem Munde. — Zuweilen gibt die Schlundsonde sicheren Anhalt für die Diagnose, indem man mit derselben zu einer Zeit auf ein unüberwindliches Hinderniss stösst, zu einer anderen am Divertikel vorüber ohne Anstoss in den Magen gelangt. — Sitzen die Divertikel am Anfange des Oesophagus, so kann am Halse hinter dem Kehlkopfe eine weiche Geschwulst bemerkt werden, die nach der Aufnahme von Speisen und Getränken zunimmt, nach Entleerung derselben sich verkleinert; sitzen sie tiefer, so entstehen zuweilen durch Druck auf die Trachea und die grossen Gefässe Dyspnoë und Circulationsstörungen. Auch in diesen Fällen können die Kranken schliesslich verhungern.

§. 4. Therapie.

Die Therapie ist gegen die Erweiterung des Oesophagus ohnmächtig. Gelingt es, bei einem Divertikel vorbei in den Magen zu gelangen, so kann man es versuchen, dem Kranken eine Zeit lang nur durch die Schlundsonde Nahrung zuzuführen, in der freilich höchst unsicheren Hoffnung, dass, wenn der Eintritt von Speisen in das Divertikel verhütet wird, dasselbe sich verkleinern werde.

Capitel IV.

Neubildungen im Oesophagus.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Fibroide werden nur selten, Tuberkel fast niemals im Oesophagus beobachtet; sehr häufig aber kommen Carcinome des Oesophagus vor. Dieselben treten in den meisten Fällen primär auf, seltener pflanzen sich carcinomatöse Neubildungen aus den Mediastinalräumen auf den Oesophagus fort.

Die Ursachen der krebsigen Degeneration des Oesophagus sind uns eben so unbekannt als die Ursachen der Krebsentwicklung an anderen Orten. Man will beobachtet haben, dass namentlich Branntweintrinker an Carcinom des Oesophagus erkranken.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Fibroide bilden verschiebbare, bläulich weisse Concretionen von Linsen- bis Bohnengrösse im submucösen Gewebe, oder sie treten als gestielte, am freien Ende häufig gelappte Polypen auf, welche meist im Perichondrium des Ringknorpels wurzeln (*Rokitansky*).

Von den carcinomatösen Neubildungen kommt Skirrhus und Markschwamm, in sehr seltenen Fällen auch der Epithelialkrebs im Oesophagus vor. Der Sitz des Krebses ist am Häufigsten das obere und untere, seltener das mittlere Drittel des Oesophagus; meist nimmt die Entartung den ganzen Umfang des Kanals ein und bildet so „die krebsige Stricture“. Die Entartung beginnt stets im submucösen Gewebe, greift aber bald auf die Schleimhaut über und wuchert auf derselben empor. Erweicht und zerfällt der Krebs, so bilden sich unebene, von einem markig infiltrirten Walle umgebene, mit Jauche und blutenden Fungositäten oder schwarzen zottigen Massen bedeckte Geschwüre. — Von der äusseren bindegewebigen Haut des Oesophagus kann sich der Krebs weiter auf die benachbarten Gebilde ausbreiten und bei seinem Zerfall zu Durchbruch der Trachea, der Bronchien, selbst der Aorta und der Lungenarterien führen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die kleinen verschiebbaren Fibroide des Oesophagus machen keine Symptome; die gestielten fibrösen Polypen sind von den Erscheinungen der Oesophagusstenose begleitet und können Blutungen verursachen; sie lassen sich mit der Schlundsonde umgehen und sind oft sogar, wenn sie hoch genug sitzen, mit dem Finger zu erreichen.

Der Krebs des Oesophagus wird nicht leicht verkannt.

Wenn bei Kranken im vorgerückten Lebensalter, zumal bei solchen, welche an Branntweingenuss gewöhnt sind, allmählig ohne anderweitig bekannte Veranlassung ein Hinderniss beim Schlingen sich entwickelt, welches langsam wachsend endlich zu den qualvollen Erscheinungen geführt hat, die wir im zweiten Capitel geschildert haben, so lässt sich mit grosser Wahrscheinlichkeit ein Carcinom des Oesophagus vermuthen; wir wissen nämlich, dass dieses die bei Weitem häufigste Ursache der Oesophagusverengerung ist, dass alle anderen Formen verhältnissmässig selten vorkommen. Die Präsumtion, dass die Stricture eine krebsige sei, gewinnt an Wahrscheinlichkeit, wenn sich lancinirende Schmerzen an verschiedenen Stellen, besonders zwischen den Schulterblättern, hinzugesellen, wenn die Kranken sehr schnell abmageren und die bekannte, bei Krebskranken gewöhnliche, schmutzig gelbe, kachektische Gesichtsfarbe bekommen. Positive Gewissheit erlangt die Diagnose, wenn in den schleimigen oder jauchigen und blutigen Massen, welche ausgewürgt, oder mit der Schlundsonde herausbefördert werden, Krebsfragmente nachzuweisen sind. Im weiteren Verlaufe können mit dem Zerfall des Krebses die Symptome der Stricture nachlassen; doch schreitet trotzdem die Abmagerung schnell fort, die Füsse schwellen an, oft bilden sich Gerinnungen in den Schenkelvenen, und endlich tritt der Tod durch Erschöpfung oder durch Perforation der oben genannten Organe ein.

§. 4. Therapie.

Die Dilatation der krebsigen Stricture durch Bougies ist sehr bedenklich und sollte, wo die Krankheit mit Sicherheit erkannt ist, unterlassen werden. In früheren Stadien kann dieselbe die Verjauchung des Krebses beschleunigen, in späteren Stadien zu Perforation des Oesophagus führen. Die Behandlung muss eine symptomatische sein. Bei sonstigen grossen Beschwerden gebe man Opiate, bei Unvermögen zu schlingen mache man den wenig Aussicht auf Erfolg bietenden Versuch, den Kranken durch Klystiere mit Fleischbrühe etc. zu ernähren.

Capitel V.

Perforation und Ruptur des Oesophagus.

Die Perforation des Oesophagus kann von Innen nach Aussen oder von Aussen nach Innen erfolgen. Die erste Form entsteht am Häufigsten durch zerfallende Carcinome, seltener in Folge von Geschwüren, welche durch Knochensplitter entstanden, oder von tief greifenden Zerstörungen, welche durch Corrosion mit ätzenden Substanzen hervorgerufen sind. Ein sogenanntes perforirendes Geschwür, wie es im Magen und Duodenum vorkommt, wird im Oesophagus nicht beobachtet. — Von Aussen

nach Innen kann der Oesophagus perforirt werden durch Aneurysmen der Aorta, durch den Zerfall tuberculöser Bronchialdrüsen, namentlich derer, welche an der Theilungsstelle der Trachea ihren Sitz haben, durch Abscesse auf der vorderen Fläche der Wirbelsäule bei Caries der Wirbel, selbst durch tuberculöse Lungencavernen etc.

Eine Ruptur der Oesophaguswand ohne vorhergegangene Texturerkrankung derselben ist nur in sehr wenigen Fällen (*Boerhaave, Oppolzer*) beobachtet worden. Häufiger geschieht es, dass die durch Carcinome, durch Corrosionen oder Geschwüre in hohem Grade destruirte Oesophaguswand, welche nahe daran ist, perforirt zu werden, bei heftigem Würgen und Erbrechen plötzlich zerreisst.

Wird die Wand des Oesophagus auf die eine oder die andere Weise durchbrochen, so gelangt der Inhalt desselben in das ihn umgebende Bindegewebe, oder es bilden sich Communicationen mit der Trachea, den Pleurahöhlen, dem Herzbeutel, den grossen Gefässen.

Ehe es zur Perforation oder Ruptur des Oesophagus kommt, können in den umliegenden Organen durch die gegen sie vordringende Destruction adhäsive Entzündungen entstehen, deren Symptome gleichsam als Vorboten dem Durchbruche vorhergehen. Ich sah bei einem Manne mit Carcinom des Oesophagus allmählig doppelseitige Pleuritis und Perikarditis sich entwickeln; bei der Obduction fand ich die dem Krebs anliegenden Stellen der Pleura und des Herzbeutels missfarbig und verschorft, aber keinen Austritt der Contenta des Oesophagus in jene Höhlen. — Den Moment des Durchbruches bezeichnet meist ein plötzlicher, heftiger Schmerz in der Tiefe der Brust; dazu gesellt sich Schüttelfrost, Blässe, Kühlwerden der Extremitäten, Ohnmachten, und bald folgen, je nach dem Orte, an welchem die Perforation oder die Ruptur erfolgt ist, entweder Erstickungsanfälle, oder Symptome einer intensiven Pleuritis, oder profuses Blutbrechen. Bald, oft augenblicklich, erfolgt der Tod. Von einer Behandlung kann nicht die Rede sein.

Capitel VI.

Neurosen des Oesophagus.

Als Hyperaesthesia, d. h. gesteigerte Erregbarkeit der sensiblen Nerven des Oesophagus, hat man den Globus hystericus, das Gefühl, als ob eine Kugel im Oesophagus aufsteige und an einer bestimmten Stelle sitzen bleibe, bezeichnet. Wir haben den Globus hystericus bereits bei der Besprechung der Kehlkopfsneurosen erwähnt. Zu den Hyperaesthesien sind auch manche Fälle

zu rechnen, welche als Krampf des Oesophagus beschrieben werden: diejenigen nämlich, in welchen die Kranken nur die Empfindung einer Zusammenschnürung des Oesophagus haben und sich in dem Wahne befinden, nicht schlingen zu können. Dieser Zustand kommt nicht selten bei Kranken vor, die von Hunden gebissen sind. *Andral* erzählt einen Fall, in welchem *Boyer* einen ganzen Monat lang den Mahlzeiten einer Patientin beiwohnen musste, weil dieselbe glaubte, sie müsse ersticken, sobald sie zu schlingen versuche.

Von einer Anaesthesia, einer verminderten oder aufgehobenen Erregbarkeit der sensiblen Nerven des Oesophagus, kann bei der geringen normalen Empfindlichkeit derselben nicht wohl die Rede sein.

Hyperkinesis, gesteigerte Erregung der motorischen Nerven, Oesophagismus, Dysphagia spastica, kommt häufiger vor, obgleich manche Fälle, welche man hierher gerechnet hat, gewiss falsch gedeutet sind. Der Krampf des Oesophagus ist am Häufigsten reflectorischen Ursprungs, wird häufig durch Uterinreize erregt und daher meist bei hysterischen Frauen beobachtet; zuweilen ist er centralen Ursprungs und Symptom einer Erkrankung des Gehirns oder der höchsten Theile des Rückenmarks; er kann endlich auch durch Intoxication mit narkotischen Substanzen oder mit Alkohol hervorgerufen werden. — Der Oesophaguskrampf verläuft, wie die meisten Neurosen, mit Paroxysmen und freien Intervallen. Die Anfälle treten meist während des Essens auf: die Kranken werden plötzlich unfähig zu schlingen und haben fast immer das Gefühl, als ob ein fremder Körper im Oesophagus säße. Hat der Krampf seinen Sitz im oberen Ende, so kehren die eingeführten Substanzen sofort zurück, sitzt er im unteren Ende des Oesophagus, so regurgitiren sie erst einige Zeit nach der Einführung. Gewöhnlich sind gleichzeitig Beklemmungen und Erstickungsanfälle, zuweilen krampfartige Contractionen der Halsmuskeln vorhanden. Nach längerem oder kürzerem Bestehen pflegt der Anfall vorüber zu gehen, in anderen Fällen bleibt ein geringerer Grad desselben als ein chronisches Leiden, als „spastische Stricture“, Wochen oder sogar Monate lang zurück. Bei der Untersuchung mit der Schlundsonde trifft man während der Intervalle auf kein Hinderniss; untersucht man im Anfalle selbst, so verschwindet zuweilen bei der Application die Stricture während des Sondirens. — Neben einer zweckmässigen Behandlung des Grundleidens empfiehlt sich die Anwendung der Narkotica, namentlich der Belladonna, oder der sogenannten Antispasmodica, z. B. der Valeriana, der Asa foetida, des Castoreum. Kann der Kranke gar nicht schlingen, so wird die Anwendung dieser Mittel in Klystierform empfohlen. Den meisten Erfolg verspricht die wiederholte vorsichtige Application der Schlundsonde.

Akinesis, aufgehobene Erregbarkeit der motorischen Nerven des Oesophagus, wird neben den Zeichen allgemeiner Paralyse nicht selten kurz vor dem Tode beobachtet; in anderen Fällen ist die Lähmung centralen Ursprunges und begleitet Krankheiten des Gehirns oder des Halstheiles vom Rückenmark. Das Schlingen ist bei vollständiger Paralyse des Oesophagus unmöglich; oft, wenn die Angehörigen den Sterbenden laben wollen, entsetzen sie sich darüber, dass derselbe nicht mehr schlucken kann, und dass die dargereichten Substanzen aus dem Munde zurückkehren oder in den Larynx gelangen und die bekannten Stickenfälle hervorrufen. Bei unvollständiger Paralyse rückt der Bissen nicht mehr fort, doch werden grössere Bissen und festere Substanzen leichter als andere verschlungen; aufrechte Stellung erleichtert das Schlingen, und durch Nachtrinken wird der Bissen leichter hinabgeschwemmt. Die Kranken pflegen bei dieser Dysphagie keine schmerzhaften Empfindungen zu haben, und die Schlundsonde stösst auf kein Hinderniss. — Wegen der Bösartigkeit der Grundkrankheit ist die Therapie fast immer ohnmächtig. Man hat wiederholte Application der Schlundsonde, die Darreichung von Strychnin, die Anwendung der Elektrizität empfohlen und will von diesen Mitteln zuweilen Erfolge beobachtet haben.

Vierter Abschnitt.

Krankheiten des Magens.

Capitel I.

Acute katarrhalische Entzündung der Magenschleimhaut; acuter Magenkatarrh.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Auf der Schleimhaut des Magens werden während jeder normalen Verdauung Veränderungen beobachtet, die wir, wenn wir sie auf anderen Schleimhäuten auftreten sähen, als Katarrh bezeichnen würden; es ist nämlich die Absonderung des eigentlichen Magensaftes immer von einer bedeutenden Hyperaemie der Schleimhaut begleitet, auf welche eben so constant eine reichliche Schleimabsonderung und eine massenhafte Abstossung von Epithelien folgt. Dieser physiologische Vorgang ist ferner in ähnlicher Weise wie die ihm analogen pathologischen Prozesse mit einer geringen Störung des Allgemeinbefindens, dem sogenannten Verdauungsfieber, verbunden. Darnach ist die Definition, welche wir für den Katarrh der Schleimhäute im Allgemeinen gegeben haben, nicht anwendbar auf den Katarrh der Magenschleimhaut: was bei jenen pathologisch ist, kann bei dieser normal sein, und nur bei einer Steigerung des physiologischen Vorganges über die normale Grenze dürfen wir von Magenkatarrh reden. Dass bei der täglich mehrmals erfolgenden Wiederkehr des Verdauungsprozesses und bei der complicirten und zum Theil unzweckmässigen Beschaffenheit unserer Nahrungsmittel die Grenze des Normalen leicht überschritten wird, dass also der acute Magenkatarrh zu den häufigsten Erkrankungen gehört, ist leicht verständlich. — Auf der anderen Seite ist es eben so leicht erklärlich, dass eine krankhafte Steigerung normaler Vorgänge leichter und schneller wieder ausgeglichen werden kann, als andere wesentlichere Abweichungen vom normalen Zustande; daher hat bei zweckmässigem Verhalten der acute Magenkatarrh meist eine kürzere Dauer, als Katarrhe anderer Schleimhäute.

Die Disposition zu der in Rede stehenden Krankheit ist nach der Individualität verschieden; manche Menschen erkranken

am Magenkatarrh in Folge von Schädlichkeiten, denen andere ungestraft sich aussetzen. Eine erhöhte Disposition für den Magenkatarrh hängt in vielen Fällen von einer zu sparsamen Secretion des Magensaftes ab, indem dadurch die Bildung abnormer Zersetzungen im Magen, die häufigste Ursache des Magenkatarrhs (s. unten), begünstigt wird. Auf einer solchen Verminderung der Magensaftabsonderung beruht die grosse Neigung zu katarrhalischen Erkrankungen des Magens, welche wir 1) bei allen Fieberkranken wahrnehmen. Man ist zu weit gegangen, wenn man behauptet hat, dass jedes Fieber mit Magenkatarrh verbunden sei: weder die belegte Zunge, noch die Appetitlosigkeit der Fieberkranken berechtigen zu dieser Annahme. Da aber bei jedem Fieber in Folge der gesteigerten Temperatur die Ausscheidung des Wassers durch Haut und Lungen excessiv vermehrt ist, so lässt sich a priori schliessen, dass geringere Quantitäten von Magensaft abgesondert werden; dieser Schluss wird nicht nur durch das analoge Verhalten anderer Secrete, sondern auch durch directe Beobachtung (*Beaumont*) bestätigt.*) Tragen die Kranken diesem Umstande nicht Rechnung, setzen sie ihre Diät nicht im Verhältniss zu der verminderten Secretion des Magens herab, dann entstehen allerdings höchst unangenehme Magenkatarrhe. Ein grosser Theil der „gastrischen Complicationen“ bei Pneumonien und anderen entzündlichen Krankheiten resultirt sicher aus der Vernachlässigung dieser einfachen diätetischen Vorschrift.

Auch die erhöhte Disposition zu acutem Magenkatarrh, welche wir 2) bei heruntergekommenen und schlecht genährten Subjecten finden, scheint auf einer verminderten Secretion von Magensaft oder auf der Bereitung eines unkräftigen Magensaftes, durch welche der Zersetzung der Ingesta Vorschub geleistet wird, zu beruhen. Ist die Blutmasse überhaupt vermindert, so ist es wahrscheinlich, dass die Quantität des secernirten Magensaftes, wie die anderer Secrete, eine abnorm geringe ist. Da bei Hydraemie namentlich die Albuminate des Blutes, die wir als das Material ansehen müssen, aus welchem der organische Bestandtheil des Magensaftes, das Pepsin, gebildet wird, vermindert sind, so ist die Hypothese gestattet, dass in solchen Fällen ein pepsinarmer Magensaft bereitet werde. Weil bei verminderter Einwirkung von Magensaft ein Theil der Ingesta ungelöst bleibt und in abnorme Zersetzung übergeht, so acquiriren viele Reconvalescenten einen Magenkatarrh durch eine Mahlzeit, welche ihnen zu anderen Zeiten nicht geschadet hätte. Eben so erkranken elende Kinder an Magenkatarrh, wenn sie dieselbe Portion Muttermilch oder dieselbe Menge und in glei-

*) Es ist möglich, dass in fieberhaften Krankheiten auch die Constitution des Magensaftes verändert wird; aber wir bedürfen dieser Hypothese nicht, um die Folgen geringer Diätfehler bei Fieberkranken zu erklären.

cher Weise verdünnte Kuhmilch zu sich nehmen, welche kräftigen Kindern in gleichem Alter keinen Nachtheil bringt.

Weniger erklärlich, trotz der vielfachen Analogieen dieser Erscheinung, ist die erhöhte Disposition zu Magenkatarrh, welche 3) bei Menschen beobachtet wird, die in übertriebener Weise ihren Magen schonen und ihn sorgfältig vor allen abnormen Reizen bewahren. Bei Individuen, welche nicht an den Genuss von Spirituosen gewöhnt sind, ruft ein geringer Excess, bei Kindern, deren Diät mit besonderer Sorgfalt überwacht wird, ein Diätfehler leichter Magenkatarrh hervor, als bei Individuen, welche täglich mässige Mengen von Spirituosen trinken, oder bei Kindern, welche an den Genuss complicirter und schwer verdaulicher Nahrungsmittel gewöhnt sind.

Endlich beobachten wir eine erhöhte Disposition zu Magenkatarrhen 4) bei Individuen, welche an wiederholten Anfällen desselben gelitten haben.

Unter den veranlassenden Ursachen des acuten Magenkatarrhs ist 1) die Zufuhr abnorm grosser Mengen an sich leicht verdaulicher Nahrungsmittel zu erwähnen. Wir haben bereits angedeutet, dass in diesen Fällen der acute Magenkatarrh weniger durch die Ueberfüllung des Magens hervorgerufen wird, als vielmehr durch den Einfluss der Zersetzungsproducte, welche sich bilden, wenn die Menge des secernirten Magensaftes für die Menge der zu verdauenden Substanzen nicht ausreicht. Daher sehen wir auch auf eine Ueberladung des Magens nicht unmittelbar, sondern meist erst am nächsten Tage die Symptome des Magenkatarrhs folgen.

Bei erwachsenen und verständigen Menschen kommt es nicht oft vor, dass sie einfach zu viel essen; weit häufiger beobachtet man es bei Kindern, namentlich bei solchen, welche im Essen sehr knapp gehalten werden, welche daher das Sättigungsgefühl nicht kennen, sondern jede ihnen gebotene Gelegenheit benutzen, sich den Magen zu überladen. Säuglinge haben fast gar kein Sättigungsgefühl; meist trinken sie, wenn sie reichliche Nahrung finden, bis der Magen überfüllt ist. Brechen sie leicht, so wird die Ueberladung bald gehoben, und es bleibt nur so viel Nahrung zurück, als sie verdauen können; brechen sie nicht leicht, so bleibt ihr Magen überfüllt, und sie erkranken an Magenkatarrh, obgleich sie die beste und zweckmässigste Nahrung genossen haben. Die Hebammen wissen sehr wohl, dass Kinder, welche leicht und oft brechen, „Speikinder“, weniger leicht erkranken und besser gedeihen, als andere.

Der Magenkatarrh kann 2) auch durch mässigen Genuss schwer verdaulicher Speisen hervorgerufen werden. Auch in diesem Falle sind es nicht die Speisen selbst, welche die Magenschleimbaut reizen, sondern die Zersetzungsproducte, welche sich aus ihnen bilden, wenn sie theilweise unverdaut bleiben. Die Schwerverdaulichkeit der Nahrungsmittel hängt oft nur von ihrer

Form ab. Individuen, welche sehr gierig essen, oder solche, welche keine Zähne haben, führen auch an sich leicht verdauliche Substanzen ihrem Magen in einem Zustande zu, in welchem sie, da sie dem Magensaft zu wenig Oberfläche bieten, langsam imbibirt und schwer verdaut werden. Es ist bekannt, dass das Eigelb hart gesottener Eier weit leichter als das Eiweiss derselben verdaut wird; dies erklärt sich einfach daraus, dass jenes im Munde ohne Mühe sehr fein zertheilt wird, während dieses weit weniger leicht zu sehr kleinen Parzellen sich zerreiben lässt. — Sehr häufig führt der Genuss von fettem Fleisch oder von fetten Saucen, welche zum Fleische gemischt sind, zu Magenkatarrhen, nicht, wie die Laien glauben, weil das Fett vom Magen zu schwer verdaut wird, sondern nur deshalb, weil es, dem Fleische beigemischt, die Imbibition desselben hindert und dadurch seine Verdaulichkeit herabsetzt. — Es würde zu weit führen, wenn wir alle Substanzen, welche schwer verdaulich sind und schon bei mässigem Genusse zu Magenkatarrh führen können, aufzählen wollten.

Sehr häufig wird Magenkatarrh veranlasst 3) durch Zufuhr von Substanzen, welche schon in Zersetzung begriffen sind, bevor sie in den Magen gelangen. So kann derselbe bei Erwachsenen durch den Genuss von verdorbenem Fleisch, oder von nicht ausgegohrenem Biere hervorgerufen werden; am Häufigsten aber entsteht er bei Kindern, wenn Milch in den Magen gelangt, in welcher bereits die Milchsäuregährung begonnen hat. Dieser Umstand ist es, welcher, zumal während der heissen Jahreszeit, in welcher die Zersetzung der Milch sehr früh beginnt, die künstliche Ernährung kleiner Kinder sehr erschwert. Wird Kindern der Mund nicht ordentlich gereinigt, wird ihnen, damit sie nicht schreien, ein Nutschbeutel gegeben, so kann die Zersetzung der unverdorbenen frischen Kuhmilch oder selbst der Muttermilch bereits im Munde eingeleitet werden; (es ist bekannt, wie sorgfältig die Gefässe, in welchen man Milch vor dem Verderben schützen will, gereinigt und von sich zersetzenden Substanzen gesäubert werden müssen, damit jener Zweck erreicht werde). Ist im Magen einmal Zersetzung der in ihm enthaltenen Milch eingeleitet, so wirkt die beste, später zugeführte Milch wie ein Gift, weil auch sie schnell in Zersetzung übergeführt wird — Wir werden sehen, dass gärende Substanzen im Magen nach dem Tode die Magenwände zerstören und auflösen können. Wenn auch eine solche Einwirkung auf die Häute der Magenwand während des Lebens durch die Circulation und den regen Stoffwechsel in denselben verhütet wird, so ist es doch nicht unwahrscheinlich, dass die Epithelien, in welchen wenig active Ernährung stattfindet, unter dem Einfluss des gärenden Mageninhaltes schon während des Lebens zerstört werden, und dass gerade die Entblössung der Schleimhaut von ihrer schützenden Decke zu massenhaften Transsudationen Veranlassung gibt. — Es scheint, dass nicht das Product der Milchsäuregährung, die Milchsäure, sondern

der Prozess dieser Gährung selbst die Symptome des Brechdurchfalls und nach dem Tode die Erscheinung der Magenerweichung bewirkt. Wir schliessen dies daraus, dass Milch, welche bereits geronnen und deren Milchzucker bereits vollständig in Milchsäure übergeführt ist, selbst in grossen Mengen genossen, keinen nachtheiligen Einfluss auf ältere Kinder und Erwachsene ausübt, und dass man die sogenannte Magenerweichung in ausgeschnittenen Thiermagen, welche man mit frischer Milch füllt und einer mässigen Temperatur aussetzt, leichter hervorrufen kann, als in solchen, welche man mit sehr verdünnten Säuren füllt.

Der acute Magenkatarrh entsteht ferner häufig 4) in Folge von Reizung der Magenschleimhaut durch sehr heisse oder sehr kalte Ingesta, durch manche Arzneien, durch Alkohol, durch Gewürze. Der Alkohol wirkt am Schädlichsten, wenn er wenig verdünnt ist. Die Gewürze und ähnliche Substanzen in kleinen Dosen regen die normal bei der Verdauung auftretenden Vorgänge an, können also die Verdauung fördern; in grösseren Dosen jedoch steigern sie jene Vorgänge über die normale Grenze und führen zu Magenkatarrh.

Der acute Magenkatarrh wird 5) durch die Einfuhr von Substanzen hervorgerufen, welche die verdauende Kraft des Magensaftes schwächen oder die Bewegung des Magens verlangsamten. Es ergibt sich leicht, dass der eine wie der andere Einfluss zu abnormen Zersetzungen des Mageninhaltes führen kann. Der Missbrauch der Spirituosen gehört, abgesehen von der directen Reizung, welche der Alkohol auf die Magenschleimhaut ausübt, auch zu dieser Kategorie von Schädlichkeiten. In den am Tage nach einer Debauche erbrochenen Massen finden sich oft zum grossen Erstaunen der betreffenden Individuen die am vergangenen Tage genossenen Speisen fast gar nicht verändert. Die Narkotica, namentlich die Opiate, scheinen dadurch, dass der in seiner Bewegung gehemmte Magen die Speisen nicht gehörig mit Magensaft mischt und dieselben zu lange beherbergt, den Magenkatarrh hervorzurufen, den man so oft nach grossen Dosen derselben beobachtet.

Wenn auch seltener, als zu Katarrhen der Respirationsorgane, führen 6) Erkältungen zu Magenkatarrhen.

Endlich 7) beobachten wir, dass zu gewissen Zeiten ohne bekannte Veranlassungen, „unter der Herrschaft eines Genius epidemicus gastricus“, Magenkatarrhe in überraschender Häufigkeit vorkommen, und dass zu solchen Zeiten auch andere Krankheiten, ohne dass Diätfehler hinzutreten, mit Magenkatarrhen sich compliciren. Hierher gehören besonders die zu Zeiten epidemisch auftretenden fieberhaften Magen- und Darmkatarrhe und die gleichfalls auf den Darmkanal verbreitete sehr intensive Form, welche die Cholera nostras darstellt.

Von den acuten Magenkatarrhen, welche, wie andere Katarrhe,

Symptome einer Infection sind, werden wir bei der Besprechung der Infectionskrankheiten reden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Man hat nur selten Gelegenheit, die Residuen eines acuten Magenkatarrhs am Sectionstische zu beobachten. Wo sich eine solche bietet, findet man zuweilen die Magenschleimhaut durch eine feine Injection fleckig geröthet, das Gewebe derselben aufgelockert, ihre Oberfläche mit einer zähen Schleimschichte bedeckt; häufiger aber, namentlich bei Kindern, welche unter den Symptomen der Cholera infantum gestorben sind, gibt die Obduction bis auf die später zu erwähnenden Leichenerscheinungen nur negative Resultate. Dieses Verhalten erscheint nicht auffallend, wenn wir bedenken, dass auch bei anderen Schleimhäuten die capillären Hyperaemien, welche wir während des Lebens durch directe Beobachtung constatirt hatten, nach dem Tode spurlos verschwunden sind, und dass eine Lockerung und partielle Abstossung der Epithelien, welche wir als die wahrscheinlichsten Ursachen der massenhaften Transsudationen bei der Cholera infantum bezeichnet haben, in der Leiche leicht übersehen, ja kaum jemals mit Sicherheit nachgewiesen werden kann. — Um so wichtiger sind die Beobachtungen, welche *Beaumont* an der Magenschleimhaut seines Canadiers machen konnte, wenn *St. Martin* nach Ueberladungen des Magens mit schwer verdaulichen Substanzen oder nach unmässigem Genusse von Spirituosen an den Symptomen eines acuten Magenkatarrhs litt. Im Beginne der Krankheit zeigte sich die Magenschleimhaut intensiv geröthet, mit aphthösen (?) Flecken besetzt und mit zähem Schleime bedeckt, welchem hier und da Blutspüren beigemischt waren. Im weiteren Verlaufe wurde der Schleimüberzug dicker, die Secretion des eigentlichen Magensaftes blieb unterdrückt; die aus der Fistel entnommene Flüssigkeit bestand zum grossen Theile aus schleimigen und schleimig-purulenten Massen, welche eine alkalische Reaction zeigten. Innerhalb weniger Tage verlor sich die Schleimabsonderung und die alkalische Reaction des Mageninhaltes, und zugleich erlangte die Schleimhaut ihr normales Ansehen wieder.

Die bei der Obduction von Kindern gefundene Erweichung der Magenwände, die Gastromalacie war oft während des Lebens diagnosticirt, so dass es den Anschein hat, als ob die Obduction die gestellte Diagnose bestätige. Auch hat man (*Jaeger*) eine ausführliche Schilderung der Symptome der Gastromalacie gegeben, und oft genug beobachtet man Krankheitsfälle, welche genau dem dort entworfenen Bilde entsprechen. Nichtsdestoweniger kann kein Zweifel darüber herrschen (*Elsaesser*), dass die Gastromalacie stets eine Leichenerscheinung ist: das von der Magenerweichung entworfene Bild ist auch genau das Bild der Cholera infantum, und jene durch die Section scheinbar bestätigten Diagnosen lassen eine einfache Erklärung zu. Stirbt nämlich ein Kind, welches in Folge

abnormer Gährung im Magen an Brechdurchfall gelitten hat, und sind noch gährende Substanzen im Magen vorhanden, so wird die Gährung bei der langsamen Abkühlung der Leiche nicht unterbrochen. Da der Magen in Folge der aufgehobenen Circulation keinen Widerstand mehr leistet, so wird er in die Zersetzung hineingezogen und erweicht eben so, wie ein ausgeschnittener Thiermagen erweicht, wenn er, mit Milch gefüllt, nur kurze Zeit an einem warmen Orte aufbewahrt wird. Daher können auch diejenigen Aerzte, welche die Magenerweichung für eine Leichenerscheinung halten, mit Sicherheit vorhersagen, dass sich dieselbe vorfinden wird, wenn ein Kind an Cholera infantum gestorben ist und kurze Zeit vor seinem Tode Milch oder andere leicht zersetzbare Substanzen genossen hat.

Rokitansky, welcher die Magenerweichung nicht in allen Fällen für eine Leichenerscheinung hält, unterscheidet zwei Formen derselben: die gallertartige und die schwarze Magenerweichung. Die erstere beginnt nach seiner Schilderung fast immer am Fundus des Magens und breitet sich allmählig auf die grosse Curvatur aus; zunächst wird die Schleimhaut erweicht, bald aber greift die Erweichung auch auf die Muskelhaut und endlich auf das Peritoneum über. Sämmtliche Häute verwandeln sich in eine grauliche oder grauröthliche, in's Gelbliche schillernde, durchscheinende Gallerte, durch welche bisweilen einzelne, schwärzlich-braune Striemen hinziehen, welche den ebenfalls erweichten Blutgefässen entsprechen. Wenn die erweichten inneren Schichten sich loslösen, so findet man den Fundus nur aus einem florähnlichen, dünnen, leicht zerreislichen Bauchfelle bestehend. Der erweichte Magen zerreißt bei dem leisesten Versuche, ihn zu handhaben, und zerfließt zwischen den Fingern; oder man findet bereits spontan eingetretene Zerreißen und Erguss der Contenta in die Bauchhöhle. Der Prozess beschränkt sich nicht immer auf den Magen, sondern greift auch auf benachbarte Gebilde, namentlich das Zwerchfell über; es kann sogar Durchbruch desselben und Erguss des Magencontentum in den linken Thoraxraum zu Stande kommen. Bei der schwarzen Magenerweichung werden die Magenwände nicht in eine durchscheinende Gallerte, sondern in einen schwarzbraunen oder schwarzen Brei verwandelt. Diese Modification bildet sich dann, wenn die Capillaren des Magens mit Blut überfüllt sind, während die Magenerweichung eintritt. Die schwärzlich-braunen Striemen bei der gallertartigen Erweichung stellen dieselbe Umwandlung der grossen Gefässe und des in ihnen enthaltenen Blutes dar, welche in diesem Falle die Capillaren und ihren Inhalt trifft.

Dafür, dass die Gastromalacie erst nach dem Tode entsteht oder höchstens kurz vor dem Sterben zu einer Zeit, in welcher die Circulation und der Stoffwechsel in den Magenwänden fast aufgehoben sind, sprechen 1) der Umstand, dass die Magenerweichung fast immer im Fundus des Magens, in welchem die sauren Con-

tenta angehäuft sind, sich vorfindet, und nur dann im Pylorustheile besteht, wenn bei der Lage der Leiche auf der rechten Seite die Contenta dorthin sich gesenkt haben; 2) die Beobachtung, dass man dieselbe Gastromalacie auch in den Leichen von Kindern findet, welche während des Lebens kein Zeichen von gestörter Magenfunction dargeboten, aber in den letzten Lebensstunden Milch, Zuckerwasser oder andere leicht gährende Substanzen genossen haben; 3) die Erfahrung, dass auch in den Fällen, in welchen die Magenwände bei der Section zerrissen und die Magencontenta in die Bauchhöhle ergossen gefunden werden, sich weder während des Lebens Symptome, noch bei der Section Residuen von Peritonitis erkennen lassen; endlich 4) die schon erwähnten Experimente, durch welche man künstlich Magenerweichung in ausgeschnittenen Thiermagen erzeugt hat*).

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir besprechen zuerst die Symptome des acuten Magenkatarrhs, wenn derselbe bei geringer Intensität von mässigem Fieber begleitet ist und ein leichtes, oft nur ephemeres Leiden darstellt. Diese Form, die häufigste Folge von Diätfehlern, ist es, welche man mit den Namen Status gastricus, Gastricismus, Gastrosis, „verdorbener Magen“ zu bezeichnen pflegt.

Wie schon der physiologische Verdauungsbergang eine gewisse Abgeschlagenheit, Trägheit und Unlust zu körperlichen und geistigen Beschäftigungen mit sich bringt, so ist die zum acuten Katarrh gesteigerte Hyperaemie und Schleimproduction des Magens mit einem allgemeinen Unwohlsein und einem Krankheitsgeföhle verbunden, welches zu dem leichten und schnell vorübergehenden Uebel in keinem Verhältnisse zu stehen scheint. Die Kranken fühlen sich matt, sind verdriesslich, klagen abwechselnd über Frösteln und fliegende Hitze, haben einen heissen Kopf, kalte Extremitäten, namentlich aber einen drückenden, quälenden Schmerz in der Stirn, der sich nach dem Hinterkopf ausbreitet; wenn sie sich bücken, flimmert es ihnen vor den Augen, und sie haben die Empfindung, als ob der Kopf zerspringen wolle. — Die krankhafte Beschaffenheit der Magenschleimhaut verursacht ein Gefühl von Druck und Vollsein im Epigastrium, welches auch da nicht fehlt, wo der Magen leer ist; die Herzgrube ist gegen Druck empfind-

*) Die Fälle, in welchen man Magenerweichung bei leerem Magen gefunden hat, gehören nicht hierher. Man hat für die Erklärung derselben die verdauende Kraft des Magensaftes in Anspruch genommen und die Hypothese aufgestellt, dass hier eine Selbstverdauung des Magens vorliege, dass der kurz vor dem Tode in den Magen ergossene Magensaft, so gut wie er andere häutige Gebilde aufzulösen im Stande sei, die Magenhäute aufgelöst habe. Es ist indessen unwahrscheinlich, dass in den leeren Magen Magensaft ergossen wird, und es ist möglich, dass eine Zersetzung des Schleims, welche gleichfalls Milchsäure liefern kann, denselben Einfluss wie die in Gährung begriffenen Ingesta auf die Magenwände ausübt.

lich, der Appetit fehlt, während der Durst vermehrt ist; meist ist Widerwillen gegen Speisen und Uebelkeit vorhanden. — Dazu kommen Erscheinungen, welche durch die abnormen Zersetzungen der Magencontenta veranlasst werden; wie der Magenkatarrh oft die Folge abnormer Zersetzungen der Ingesta ist, so wird er andererseits wieder Ursache abnormer Zersetzungen. *Bidder* und *Schmidt* haben nachgewiesen, dass der Magensaft, wenn er durch beigemischten Schleim alkalisch geworden ist, nicht im Stande ist, die Proteïnsubstanzen in normaler Weise aufzulösen, dass diese vielmehr unter den genannten Bedingungen spontane Zersetzungen eingehen und einen fauligen Geruch verbreiten. Diesem Experimente entspricht die tägliche Erfahrung der Praxis. — Aber auch diejenigen Substanzen, welche nicht durch den Magensaft verdaut werden, erfahren bei Magenkatarrh abnorme Zersetzungen. Die *Amylacea*, deren Umwandlung im Munde durch die Beimischung von Speichel begonnen hat, werden unter normalen Verhältnissen im Magen nur in Zucker übergeführt. Beim Magenkatarrh aber wirkt der abgesonderte Schleim als ein Ferment und leitet die weitere Umwandlung grösserer Mengen von Zucker in Milchsäure und oft auch in Buttersäure ein. — Werden beim Magenkatarrh gegohrene Substanzen, z. B. Bier oder Wein, genossen, oder ist der übermässige Genuss derselben die Veranlassung zum Magenkatarrh gewesen, so tritt Essiggährung ein; — werden fette Substanzen genossen, so scheinen sich aus diesen Fettsäuren zu entwickeln. Ausser bei der Milchsäuregährung werden bei allen diesen Umsetzungen der Magencontenta Gase frei. Bei der Zersetzung der eiweisshaltigen Stoffe entwickeln sich stinkende, schwefelwasserstoffhaltige Gase; bei der Buttersäuregährung entstehen Wasserstoff und Kohlensäure; bei der Essiggährung wird Kohlensäure frei. — Auf diese Weise erklärt sich leicht, dass das Epigastrium bei Kranken mit acutem Magenkatarrh meist eine leichte Hervorwölbung zeigt, und dass von Zeit zu Zeit bald übelriechende, bald geruchlose Gase, je nach der Qualität der genossenen Nahrungsmittel, durch Aufstossen entleert werden. Oft gelangen dabei auch sauer oder ranzig schmeckende Flüssigkeiten in den Mund.

Da sich der Magenkatarrh, wie wir früher erwähnten, gewöhnlich mit Mundkatarrh complicirt, so pflegt die Zunge schleimig belegt, der Geschmack fade und pappig und ein übler Geruch aus dem Munde vorhanden zu sein.

Setzen sich die Kranken keinen neuen Schädlichkeiten aus, fasten sie, so lange der Magen nicht im Stande ist, normal zu functioniren, so verlieren sich die beschriebenen Symptome in der Regel schnell. Die abnorm zersetzten Magencontenta gelangen durch den Pylorus in den Darm; dort scheinen zuweilen durch die beigemischte Galle die weiteren Zersetzungen verhindert zu werden; häufiger aber dauert die Zersetzung und Gasentwicklung, wenn auch gemässigt, fort, die gereizte Darmschleimhaut secernirt

stärker, die Bewegungen des Darms werden beschleunigt, es entsteht Flatulenz, Kollern und Poltern im Leibe, von Zeit zu Zeit kneipender Leibschmerz, welcher durch den Abgang übelriechender Blähungen erleichtert wird; endlich erfolgt ein oder mehrere Male breiiger Stuhlgang, und damit ist die Scene geschlossen. Hat der Kranke in der darauf folgenden Nacht geschlafen, so pflegt auch sein Allgemeinbefinden gebessert oder wiederhergestellt zu sein. Zu erwähnen ist noch, dass der Urin während der Krankheit reich an Pigment und an harnsauren Salzen zu sein pflegt, und dass nicht selten Herpesbläschen an der Lippe aufschliessen.

Wenn die Schädlichkeit, welche den acuten Magenkatarrh hervorgerufen hat, intensiver einwirkte, oder wenn der Kranke empfindlicher war, so tritt stärkere Uebelkeit ein, die sich zum Würgen und endlich zum Erbrechen steigert. Durch letzteres werden die im Magen enthaltenen Substanzen, mehr oder weniger verändert, oft von stark saurem Geruch und Geschmack, meist mit vielem Schleim vermischt, ausgebrochen. Das Erbrechen kann sich in längeren oder kürzeren Pausen wiederholen; je länger es dauert, um so mehr pflegen die erbrochenen Massen von der beigemischten Galle einen bitteren Geschmack und ein grünliches Ansehen anzunehmen. Zu diesen intensiveren Formen des Status gastricus gesellt sich meist auch eine stärkere Reizung der Darmschleimhaut. Dann entstehen heftige Durchfälle, durch welche wässerige, grün gefärbte Massen mit oder ohne Leibschmerzen nach Unten entleert werden. Fast immer fühlt sich der Kranke durch das Brechen und das Abführen erleichtert und ist nach ein bis zwei Tagen, wenn auch etwas angegriffen, doch sonst völlig hergestellt; in anderen Fällen steigern sich Brechen und Durchfall zu einer excessiven Höhe, und dann entsteht das Bild der Cholera nostras.

Als Cholera nostras bezeichnet man nämlich diejenige Form des acuten Magenkatarrhs, welche sich auf den Darm ausbreitet und durch massenhafte Transsudation einer eiweissarmen Flüssigkeit in den Magen und in den Darm ausgezeichnet ist. Derartige wässerige Transsudationen kommen im Anfangsstadium von acuten Katarrhen auf anderen Schleimhäuten, namentlich auf der Schleimhaut der Nase, so häufig vor, dass wir nicht Anstand nehmen dürfen, die Magen- und Darmerkrankung, auf welcher die Symptome der Cholera nostras, und grösstentheils die der später zu besprechenden asiatischen Cholera beruhen, als einen Katarrh zu bezeichnen, der nur durch seine Ausbreitung zu Symptomen führt, welche bei anderen Katarrhen nicht vorkommen.

Die Krankheit tritt vorzugsweise im heissen Sommer auf und befällt dann oft gleichzeitig eine grössere Anzahl von Individuen; seltener wird sie zu anderen Zeiten durch Diätfehler hervorgerufen. — Nur selten gehen dem Choleraanfalle Vorboten voraus, vielmehr wird der Kranke meist plötzlich, oft während der Nacht, von einem unangenehmen Druck in der Herzgrube befallen, zu

dem sich bald Uebelkeit und Erbrechen gesellen. Anfangs werden die zuletzt genossenen Speisen wenig verändert ausgeworfen, bald aber wiederholt sich das Brechen, und dann werden grosse Mengen einer schwach gelb oder grün gefärbten, bitter schmeckenden Flüssigkeit ausgeleert. Darauf, seltener schon früher, tritt Kollern und Poltern im Leibe auf, und es erfolgen anfangs breiige, bald aber dünnflüssige Stuhlgänge. In kurzer Zeit werden enorme Massen von Flüssigkeiten entleert; je grösser die Menge derselben wird, desto weniger gefärbt erscheinen sie, da die Galle, auch wenn sie in normaler Menge in den Darm ergossen wird, nicht mehr ausreicht, die ganze Menge des Transsudats zu färben. Der bedeutende Verlust an Wasser, welchen die Blutmasse erfährt, bringt den heftigsten Durst hervor, und grosse Mengen von Getränk vermögen denselben nur vorübergehend zu stillen. Die in den Magen gebrachte Flüssigkeit wird, so lange sich Durchfall und Erbrechen von Viertelstunde zu Viertelstunde oder noch häufiger wiederholen, schnell nach Oben und Unten entleert; das Blut wird immer mehr eingedickt; die Secretionen, namentlich die Harnsecretion, werden beschränkt oder hören ganz auf, da es an Flüssigkeit für dieselben fehlt; aus allen Geweben werden die interstitiellen Flüssigkeiten resorbirt; daher erscheint die Haut trocken, aller Turgor geschwunden, der Kranke sieht collabirt und entstellt aus, die Nase ist spitz, die Augen liegen tief, weil das Bindegewebe in der Orbita trocken geworden ist und dadurch in der That an Volumen verloren hat. Dazu kommen, während Schmerzen im Leibe fast immer fehlen, schwer zu deutende, äusserst schmerzhafteste Muskelcontractionen, namentlich in den Waden. Gesellen sich diese hinzu und bestehen die Ausleerungen der Kranken nur aus ungefärbter Flüssigkeit, in welcher Fetzen von Darm-Epithelium schwimmen, so dass sie wie Reiswasser oder Hafergrütze aussehen, so wird das Bild der Cholera nostras dem der asiatischen Cholera sehr ähnlich; indessen kommt es doch selten zu dem vollständigen Verschwinden des Herz- und Pulsschlages, zu der cyanotischen Färbung und der Reptilienkälte der Haut, welche im sogenannten asphyktischen Stadium der asiatischen Cholera beobachtet werden. So bedrohlich die Symptome erscheinen, so gross der Collapsus und die Hinfälligkeit der Kranken auch werden, so muthlos er selbst und seine Umgebung sich auch zeigen mögen, so darf der Arzt, wenn er sicher ist, dass die Krankheit nicht epidemisch, als Cholera asiatica, herrscht, nicht zaghaft werden; denn er muss wissen, dass ein erwachsener, vorher gesunder Mensch so gut als nie an Cholera nostras stirbt. Meist nach wenigen Stunden, selten erst am anderen Tage, lassen Brechen und Durchfall nach; die Haut wird warm, gewinnt ihren Turgor wieder, die Kranken schlafen erschöpft ein und leiden nur noch an grosser Mattigkeit. — Seltener schliessen sich an den Choleraanfall die Symptome eines gastrischen Fiebers an. — In den seltensten Fällen und nur bei schon früher

kranken und schwächlichen Menschen oder bei Kindern und Greisen kommt es zu einem tödtlichen Ausgange: dann wird der Darm gelähmt, Brechen und Durchfall hören auf, während die Transsudation fortbesteht; der Puls verschwindet, die Herzbewegungen werden immer schwächer, das Sensorium wird getrübt, und die Kranken gehen erschöpft zu Grunde.

Der acute Magenkatarrh der Kinder in den ersten Lebensjahren zeigt gewisse Eigenthümlichkeiten, welche ihre Ursache in der fast ausschliesslichen Ernährung solcher Kinder mit Mutter- oder Kuhmilch haben. In den leichtesten Graden, welche *Bednar*, der die Gährung der Ingesta für die alleinige Ursache dieser Verdauungsstörung hält und sowohl eine primäre als secundäre Betheiligung der Magenwände an der Erkrankung in Abrede stellt, als *Dyspepsie* bezeichnet, ist nach der classischen Schilderung jenes Autors das Aeussere der Kinder nur wenig verändert, sie sehen höchstens etwas blass aus und haben leichte Schatten um die Augen. Fast immer stellt sich kurze Zeit nach dem Saugen Erbrechen ein, durch welches nicht, wie sonst, geronnene, sondern ungeronnene Milch ausgeleert wird. Diese Art des Erbrechens ist ein wichtiges Symptom und meist selbst den Hebammen, welche es sehr wohl von den wohlthätigen Entleerungen des überfüllten Magens zu unterscheiden wissen, als ein solches bekannt. Das „Gekästsein“ der Milch bei dem sogenannten Speien der Kinder zeigt nicht an, dass die Milch sauer geworden ist, sondern dass der Magensaft seinen normalen Einfluss auf die Milch ausgeübt hat, indem er das Casein zum Gerinnen brachte; die fehlende Gerinnung der erbrochenen Milch beweist dagegen, dass ein abnormes Secret im Magen vorhanden ist, und muss daher den Verdacht auf einen Magenkatarrh erwecken. Bald nach dem Auftreten dieses Erbrechens, oder gleichzeitig mit demselben, werden auch die Darmentleerungen abnorm, es kann sogar das Erbrechen ganz fehlen und die abnorme Beschaffenheit der Ausleerungen das einzige Symptom des Magenkatarrhs bilden. Die Ausleerungen bestehen aus einer stark sauer reagirenden, grünen oder grüngelben Flüssigkeit und aus mehr oder weniger festen weisslichen Klumpen: sie erinnern an die Veränderungen, welche die Milch bei längerem Stehen auch ausserhalb des Körpers erfährt, und beweisen, dass der Magensaft die Milch eben so wenig verdaut hat, als er sie zum plötzlichen Gerinnen bringen konnte. Das Erbrechen und der Durchfall, welchen meist Unruhe der Kinder, Schreien, Anziehen der Beine an den Leib vorhergehen, wiederholen sich bald schneller, bald langsamer; die Ausleerungen wechseln oft ihre Farbe und Consistenz.

In vielen Fällen hört nach wenigen Tagen das Erbrechen auf, die unverdaute Milch verschwindet aus den Ausleerungen, die Kinder erholen sich und nehmen zu; in anderen Fällen aber werden

von Zeit zu Zeit sehr sauer riechende Massen von theils unveränderter, theils zu harten Klumpen geronnener, mit Schleim gemischter Milch ausgebrochen; die Durchfälle häufen sich, die Darmentleerungen werden dünnflüssig und sehr copiös, ihre Farbe wird hellgelb oder grünlich, zuletzt fast weisslich; oft schwimmen in der ungefärbten Flüssigkeit einzelne gelbe oder grünliche Flocken, welche auf der Windel zurückbleiben, während der flüssige Antheil theils durch die Windeln hindurchfiltrirt, theils in denselben grosse, nasse, farblose Stellen hinterlässt. Der Geruch der Ausleerungen, sowie die Reaction derselben ist auch zu dieser Zeit noch stark sauer. Zuweilen ändert sich schnell das Ansehen der Dejectionen: es werden, ohne dass man sich diese Erscheinung erklären könnte, plötzlich dunkelbraune oder lehmartige, mehr breiige Massen von fauligem Geruch in grossen Quantitäten entleert. — Diese schwereren Formen des acuten Magen- und Darmkatarrhs, welche *Bednar* als *Diarrhœe κατ' ἐξοχήν* bezeichnet, bringen die Kinder schnell herunter; ihr Gesicht verfällt und wird schmerzhaft zusammengezogen, es kann sogar in wenigen Tagen faltig werden, die Augen sind meist halb geöffnet, liegen tief, die Lippen sowie die Hände und Füsse werden oft bläulich, der übrige Körper, namentlich der Rücken marmorirt. Die Temperatur ist ungleich vertheilt, der Rumpf der Kinder, namentlich der Leib ist brennend heiss, während das Gesicht und die Glieder kühl sind; durch den abnehmenden Turgor des Gehirns verlieren die Fontanellen ihre Spannung und sinken ein, selbst das Stirn- und Hinterhauptbein senkt sich zuweilen leicht unter die Seitenwandbeine. Die Bewegungen der Kinder werden matt, selbst das Saugen wird ihnen beschwerlich, sie lassen von der Brust ab, trinken aber mit grosser Begierde das ihnen eingeflösste Wasser. Das klägliche Schreien, welches den Ausleerungen vorherzugehen pflegt, verwandelt sich allmählig in ein schwaches Wimmern; in der Zwischenzeit liegen die Kinder im Halbschlummer da. Viele gehen, während die Erschöpfung überhand nimmt, zu Grunde. Zuweilen treten kurz vor dem Tode Convulsionen und andere Symptome von Gehirnanæmie (Hydrocephaloid) auf. — Bei günstigem Verlaufe werden die Darmausleerungen allmählig seltener und normaler, der Collapsus verliert sich, die Temperatur wird gleichmässiger vertheilt, die Kinder erholen sich und genesen, doch bleibt eine grosse Neigung zu Recidiven zurück.

Treten die beschriebenen Symptome mit grosser Rapidität auf, folgen die Ausleerungen Schlag auf Schlag, entwickelt sich, ehe es zu einer eigentlichen Abmagerung kommt, in wenigen Stunden ein bedeutender Collapsus, begleitet von einem tieferen Sinken der Körpertemperatur, und gesellen sich dazu die Zeichen der Bluteindickung, so spricht man von *Cholera infantum*. Die Bluteindickung verräth sich durch einen masslosen Durst, so dass ältere Kinder mit gierigen Augen dem Wasserglase folgen und dasselbe,

wenn man ihnen zu trinken gibt, mit beiden Händen festhalten, bis es ausgeleert ist; sie verräth sich ferner durch die überhandnehmende Cyanose und durch eine eigenthümliche Dyspnoë, bei welcher der Thorax und das Zwerchfell grosse Excursionen machen, ohne dass sich ein anderes Hinderniss für das Athmen, als der erschwerte Durchtritt des eingedickten Blutes durch die Lungen-capillaren nachweisen lässt. An der Cholera infantum können die Kranken in wenigen Stunden unter den oben geschilderten Erscheinungen sterben; in anderen Fällen geht der eigentliche Cholera-insult vorüber, und es bleibt eine leichtere Form der Krankheit zurück; in anderen Fällen endlich erfolgt schnelle und vollständige Erholung aus den scheinbar desolatesten Zuständen.

§. 4. Diagnose.

Ueber die Unterscheidungen des als Status gastricus auftretenden acuten Magenkatarrhs von anderen Formen gestörter Verdauung werden wir im X. Capitel dieses Abschnittes handeln.

Fälle von Cholera nostras können, wenn eine Epidemie der asiatischen Cholera herrscht, gar nicht von den unter dem Einflusse des Choleramiasma's entstandenen Fällen unterschieden werden, da die Symptome nicht nur ähnlich, sondern ganz dieselben sind, wie die der leichteren Fälle der asiatischen Cholera. Die wichtigste Differenz beider Krankheiten ist die, dass an der asiatischen Cholera etwa die Hälfte der Befallenen stirbt, während bei Cholera nostras fast alle Kranken genesen. Weit leichter kann die Krankheit mit einer Vergiftung verwechselt werden; indessen fast niemals begleiten die Cholera nostras so heftige Schmerzen, wie Vergiftungen mit Säuren und Metallsalzen, und nur selten kommt es zu so copiösen Ausleerungen, wie bei der Cholera nostras. Dauert die Krankheit ungewöhnlich lange, oder zeigt der Verlauf sonstige ungewöhnliche Erscheinungen, so berücksichtige man genau alle Umstände, welche für das Vorhandensein einer Vergiftung sprechen können.

Der acute Magenkatarrh der Kinder in den ersten Lebensjahren und die Durchfälle der Kinder können nicht leicht mit anderen Krankheiten verwechselt werden.

§. 5. Prognose.

Die Prognose des acuten Magenkatarrhs ergibt sich aus der Schilderung, welche wir vom Verlaufe desselben gegeben haben. Erwachsene, früher gesunde Menschen sterben fast niemals an dieser Krankheit; bei wiederholten Rückfällen kann sich aber leicht ein chronischer Katarrh ausbilden. — Schwächliche und decrepide Menschen können am gastrischen Fieber, noch leichter am Schleimfieber zu Grunde gehen. — Für Kinder ist der acute Magenkatarrh mit seinen Folgen ein höchst gefährliches Leiden, welches auch bei der sorgfältigsten Behandlung häufig letal endigt.

§. 6. Therapie.

Die Prophylaxis des acuten Magenkatarrhs auch nur mit einiger Ausführlichkeit zu besprechen, würde zu weit führen, da dann fast alle Vorschriften der Diätetik Erwähnung finden müssten. Aus dem §. 1. ergibt sich, dass, um Magenkatarrhe zu verhüten, die Diät mancher Individuen, z. B. der Fieberkranken und Reconvalescenten, namentlich aber der Neugeborenen und Säuglinge, mit besonderer Vorsicht überwacht werden muss. Was letztere anbelangt, so hat man da, wo es die Umstände verbieten, den Kindern die Brust der Mutter oder einer gesunden Amme zu gewähren, bei der Auswahl der Kuhmilch gewisse Vorsichtsmassregeln zu beobachten, welche sich zum grössten Theil aus dem §. 1. ergeben: 1) Die Milch muss frisch sein; man lasse sie auch in der Stadt mindestens zweimal täglich abholen. Zeigt sie nur Spuren von Säure, so muss man sie sofort aufkochen lassen, um die weitere Umsetzung des Zuckers in Milchsäure zu hemmen; auch kann man mit Vortheil solcher Milch kohlensaure Alkalien hinzusetzen, bis dieselbe neutral oder schwach alkalisch wird. 2) Die Milch darf nicht von Kühen stammen, welche mit Oelkuchen oder gar mit Branntweinschlempe gefüttert werden. In grossen Städten empfiehlt es sich am Meisten, die Milch von Brauerkühen zu nehmen, welche mit Trebern gefüttert werden. 3) Die Milch muss hinlänglich verdünnt sein, im ersten Vierteljahre etwa mit zwei Theilen, im zweiten mit einem Theile Wasser. 4) Die Milch muss in regelmässigen, nicht zu kleinen Pausen gegeben werden. In den ersten Wochen kann man alle zwei Stunden, später alle drei oder vier Stunden die Flasche reichen. Je kleiner die Pausen sind, desto kleiner muss auch die jedesmal dargereichte Portion der Milch sein. 5) Die Gefässe, aus denen die Kinder trinken, sowie der Mund derselben, müssen auf das Sorgfältigste rein gehalten werden. — Ein Verstoss gegen jede dieser Vorschriften kann zu Magenkatarrh führen, während eine sorgfältige Beobachtung derselben die Kinder vor der Krankheit wenigstens einigermassen zu schützen vermag.

Die Indicatio causalis kann in den Fällen, in welchen schädliche Ingesta oder in Zersetzung begriffene Nahrungsmittel den Magenkatarrh unterhalten, die Darreichung eines Brechmittels fordern. Von der einen Seite wird mit der Verordnung der Brechmittel beim acuten Magenkatarrh ein grosser Missbrauch getrieben, von der anderen Seite wird ihre Anwendung über Gebühr vernachlässigt. — Wenn man dem Drängen des Kranken nachgibt oder allein aus dem Gefühl von Druck und Vollsein im Epigastrium, der belegten Zunge und dem Geruch aus dem Munde schliesst, dass Sordes gastricae vorhanden seien, und in allen solchen Fällen Ipecacuanha und Tartarus stibiatus verordnet, so wird man oft die Krankheit in die Länge ziehen, indem man ohne Noth eine neue Schädlichkeit auf die schon kranke Magenschleimhaut einwirken

lässt. — Eben so viel schadet aber die übertriebene Scheu vor der nachtheiligen Wirkung der Brechmittel, welche sich auf die gleichzeitig abführende Wirkung derselben, auf die zuweilen nach dauern dem Gebrauch des Tartarus stibiatus beobachtete pustulöse Magenentzündung, namentlich aber auf eine falsche Theorie von der Wirkungsweise der Brechmittel stützt. Man vergisst dabei, dass die Reizung, welche die Magenschleimhaut durch die Brechmittel erfährt, nach der täglichen Erfahrung keineswegs eine sehr feindselige und nachhaltige zu sein pflegt, und ignorirt, dass die schönen Versuche von *Magendie* und von *Budge* nachgewiesen haben, dass die brechenerregende Wirkung der *Ipecacuanha* und des *Tartarus stibiatus* nicht die Folge des heftigen Insultes ist, welchen sie auf die Magenschleimhaut ausüben, sondern die Folge ihrer Aufnahme in das Blut; dass *Magendie* durch Injection von *Tartarus stibiatus* in die Venen selbst da Erbrechen erregen konnte, wo er den Magen durch eine Blase ersetzt hatte.

Lässt die Aufgetriebenheit des Epigastriums, die Percussion der Magengegend, das Aufstossen von Gasen und Flüssigkeiten, welche durch ihren Geruch und Geschmack an die genossenen Speisen erinnern, keinen Zweifel übrig, dass zersetzte Substanzen im Magen enthalten sind, und rechtfertigen die Beschwerden des Kranken einigermassen den immer gewaltsamen Eingriff, so ist ein sicher wirkendes Brechmittel, am Besten aus \mathfrak{J} *Ipecacuanha* und gr. \mathfrak{j} *Tartarus stibiatus*, indicirt. Dass auch in solchen Fällen ohne Brechmittel die unverdauten und zersetzten Ingesta, und zwar zuweilen schnell und ohne nachtheilige Folgen aus dem Körper entfernt werden können, haben wir im §. 3. auseinandergesetzt; aber dies geschieht bei Weitem nicht immer: oft verweilen die schädlichen Substanzen lange Zeit im Magen und rufen, wenn sie in den Darm gelangen, dort schwere und dauernde Störungen hervor. Kann man den Magen von den schädlichen Substanzen befreien, welche eine dauernde Reizung in ihm erhalten, kann man den Darm vor der Einwirkung derselben bewahren, so darf man die vorübergehende Reizung, welche das Brechmittel auf der Magenschleimhaut verursacht, nicht scheuen. Bleibt man in einem solchen Falle unthätig, oder verordnet man statt des Brechmittels die neuerdings sehr beliebt gewordene Schüttelmixtur aus *Magnesia usta*, so kann man dadurch eben so gut einen prolongirten Verlauf der Krankheit verschulden, als in anderen Fällen dadurch, dass man zur Unzeit und ohne genügende Veranlassung ein Brechmittel verordnet. Ein mässiges Fieber, welches den Magenkatarrh begleitet, contraindicirt die Darreichung des Brechmittels nicht; ist das Fieber aber heftiger, und hat man nur den geringsten Zweifel, ob nicht ein beginnender Typhus vorliege, so darf niemals ein Brechmittel angewandt werden, da der Typhus fast in allen Fällen, in welchen Brechmittel und Laxanzen im Beginne desselben gereicht wurden, einen schwereren Verlauf nimmt.

Die *Indicatio causalis* verlangt bei der Behandlung des einfachen acuten Magenkatarrhs nie die Darreichung von Laxanzen. Anders verhält sich die Sache, wenn die schädlichen Ingesta in den Darm übergegangen sind und Flatulenz, leichte Kolikschmerzen, Abgang übelriechender Blähungen und andere Symptome, welche man als die der gastrischen Turgescenz nach Unten zu bezeichnen pflegt, hervorgerufen haben. In solchen Fällen dürfen leichte Abführmittel, namentlich der Rhabarber oder das Infusum Sennae compositum, verordnet werden; auch passt, zumal bei abnormer Säurebildung, eine Schüttelmixtur aus Magnesia usta ($\frac{3}{4}$ ß auf $\frac{3}{4}$ vij Wasser, ein- oder zweistündlich ein Esslöffel), welche in diesen Fällen leicht und sicher abführt; weniger empfehlen sich die abführenden Mittelsalze.

Findet im Magen eine abnorme Säurebildung statt, welche den Magenkatarrh zu unterhalten scheint, sei es, dass die Amylacea in Milch- und Buttersäure umgewandelt werden, sei es, dass nach dem Genusse von Bier oder Wein sich Essiggährung entwickelt hat, und rechtfertigen die nur mässigen Beschwerden der Kranken nicht die Verordnung eines Brechmittels, so ist die Darreichung der kohlensauren Alkalien durch die *Indicatio causalis* gefordert. Am Gebräuchlichsten ist das doppeltkohlensaure Natron, welches man zu gr. v—x pro dosi in Pulver oder Solution nehmen lässt. Will man das Natron bicarbonicum in der sehr beliebten Form des Sodawassers verordnen, so hat man zuerst festzustellen, ob das in den Officinen vorrätliche Sodawasser auch wirklich Natron bicarbonicum enthält und nicht, nach der Vorschrift des Londoner Soda-Water, nur aus Kohlensäure und Wasser besteht.

Nicht selten bleiben geringe Mengen von in Zersetzung begriffenen Substanzen trotz zahlreicher Ausleerungen nach Oben und Unten im Magen zurück. Auch die dargereichten Alkalien vermögen zwar die fertig gebildeten Säuren zu binden, aber sind nicht im Stande, den Zersetzungsprozess selbst und die Bildung neuer saurer Producte vollständig aufzuheben. Die im Magen zurückbleibenden in Umsatz begriffenen Substanzen theilen ihre chemische Bewegung auch den frischen und unverdorbenen Nahrungsmitteln mit, und verwandeln dadurch die unschuldigsten Ingesta in feindselige und für die Magenschleimhaut der Kinder, bei welchen diese Zustände am Häufigsten beobachtet werden, gefahrbringende Substanzen. Durch die *Indicatio causalis* wird in solchen Fällen gefordert, dass der Zersetzung der Magencontenta, welche trotz des Erbrechens und Abführens im Magen zurückbleiben, Einhalt gethan werde. Diese Aufgabe ist schwer zu erfüllen, und oft genug scheitert an ihr die Kunst der Aerzte. Hat man die abnormen Zersetzungen der Magen- und Darmcontenta als die gewöhnlichste Ursache der Kinderdurchfälle erkannt, so hat man damit wenigstens ein Verständniss für die traurigen Resultate ihrer Behandlung, welches fehlt, wenn man nur den Magen- und

Darmkatarrh als Heilobject erkennt. — Es ist bekannt, dass es schon ausserhalb des Organismus schwer gelingt, einer einmal eingeleiteten Gährung oder anderweitigen Zersetzung Einhalt zu thun. Die Mittel aber, welche ausserhalb des Körpers zu diesem Zwecke zu Gebote stehen, sind zum Theil bei Gährungen und Zersetzungen innerhalb des Organismus nicht in Anwendung zu bringen. Wir können die Magencontenta nicht völlig austrocknen oder sie auf eine so hohe oder so niedrige Temperatur bringen, dass dadurch ihre Zersetzung unterbrochen würde: und gewisse Substanzen, welche der Gährung entgegenwirken, sind Gifte für den Organismus. Betrachtet man aber die zahlreichen, in ihren übrigen Eigenschaften oft durchaus entgegengesetzten Mittel, welche bei Durchfällen und Brechdurchfällen der Kinder von den Aerzten, bald mit klaren Intentionen, bald ohne solche angewandt werden, und auch in manchen Fällen von unverkennbarem Nutzen sind, so findet man, dass es solche Substanzen sind, welche man auch ausserhalb des Organismus anwendet, um die Gährung und andere Umsetzungen zu unterbrechen. Die am Häufigsten bei den Kinderdurchfällen angewandten Mittel sind kohlensaure Alkalien, Mineralsäuren, namentlich die Salzsäure, Metallsalze, vor allen das Kalomel und das *Argentum nitricum*, ferner Tannin, Kreosot, *Nux vomica*. Es ist möglich, dass ein Theil derselben, namentlich das *Argentum nitricum* und das Tannin, gleichzeitig einen günstigen Einfluss auf die gereizte Magen- und Darmschleimhaut ausüben, indem sie durch ihre adstringirende Wirkung die Hyperaemie derselben mässigen. Der grössten Zahl der genannten Mittel, namentlich dem gebräuchlichsten, dem Kalomel, kann man aber eine derartige Wirkung auf die Magenschleimhaut nicht zugestehen, und die Erfolge, welche durch ihre Anwendung erreicht werden, sind nur dadurch zu erklären, dass sie, der Zersetzung entgegenwirkend, der *Indicatio causalis* entsprechen. Leidet ein Kind an einem leichten Grade von Magenkatarrh, welcher sich nur durch das charakteristische Erbrechen und durch Beimischung unverdauter Milch zu den sauren Dejectionen verräth, so empfiehlt es sich neben der strengsten Diät, auf die wir bei der *Indicatio morbi* zurückkommen, die am Wenigsten eingreifenden unter den oben genannten Mitteln, die kohlensauren Alkalien in Verbindung mit kleinen Dosen Rheum anzuwenden, und zwar vorzugsweise in der bekannten und verbreiteten Form des *Pulvis Magnesiae cum Rheo*, oder bei stärkerem Durchfall in der Form der *Tinct. Rhei aquosa*. Eine sehr alte und verbreitete Form der Darreichung der letzteren ist eine Mischung von *Tinctura Rhei aquosa* (3ij) mit *Liq. Kali carbonici* (gutt. xij), *Aqua Foeniculi* (3ij) und *Syrupus simplex* (3ij), von welcher man einige Male täglich einen Theelöffel voll nehmen lässt. Bleibt dieses Verfahren ohne Erfolg, bestehen die abnormen Zersetzungen im Magen fort, mehren sich die Durchfälle, so ordne man die mit Recht seit langer Zeit bei der Behandlung der

Kinderdurchfälle in hohem Ansehen stehenden kleinen Kalomel-Dosen. Ich pflege gr. $\frac{1}{8}$ — $\frac{1}{4}$ zwei- bis dreimal täglich zu verordnen. *Bednar*, welcher gleichfalls dem Kalomel bei den in Rede stehenden Zuständen den Vorzug vor allen anderen Mitteln gibt, verordnet dasselbe in grösseren und häufigeren Gaben und verbindet es mit kleinen Dosen Jalappe. Seine Vorschrift ist: \mathcal{R} Calomel. laev. gr. iv, Pulv. rad. Jalap. gr. ij, Sacch. alb. β . M. f. p. Div. in dos. aequal. No. VIII. D. S. zweistündlich ein Pulver mit Wasser zu nehmen. Auch diese Behandlung führt nicht in allen Fällen zum erwünschten Ziele. Oft bestehen die Ausleerungen trotz der strengsten Diät und der grossen Zahl der dargereichten Kalomelpulver fort, und es tritt nun eine Zeit ein, in welcher man Anstand nimmt, das differente Quecksilberpräparat weiter anzuwenden, obgleich gerade wegen des fortbestehenden Brechens und Abführens nur geringe Mengen desselben resorbirt zu werden scheinen, und nur selten deshalb mercurielle Stomatitis beobachtet wird. Jeder beschäftigte Arzt kann den in Rede stehenden Zuständen gegenüber in die Lage kommen, dass er von dem Mittel, von welchem er in den meisten Fällen Erfolge gesehen, und zu dem er auch in dem vorliegenden Falle das grösste Vertrauen gehabt hat, ablassen und zu Mitteln greifen muss, von denen er weit weniger oft Erfolge gesehen und zu denen er weit geringeres Vertrauen hat. Es tritt sogar leicht ein unstetes und verzweifelter Haschen und Ueberspringen von einer Verordnung zur anderen ein. Bestimmte und klare Begrenzungen der Fälle, in welchen das *Argentum nitricum*, in welchen das Tannin, in welchen die Salzsäure, in welchen die *Tinctura Nucum vomicarum* den Vorzug verdiente, gibt es nicht. Meist wird das Mittel, welches in dem zuletzt behandelten Falle geholfen zu haben scheint, zuerst angewandt; lässt es im Stich, so folgen die anderen. — Ohne ein besonderes Gewicht darauf zu legen, möchte ich für die Fälle, in welchen sehr stürmisches Erbrechen und grosser Durst vorhanden ist, und in welchen gleichzeitig sehr reichliche wässerige Ausleerungen nach Unten zu Stande kommen, sehr kleine Dosen von *Argentum nitricum* (\mathcal{R} Argent. nitric. gr. $\frac{1}{4}$ solve in Aqua destillat. \mathfrak{z} ij. D. ad vitr. nigr. S. halbstündlich oder stündlich ein Theelöffel) und oft wiederholte kleine Portionen Eiswasser empfehlen. — Fehlt das Erbrechen, sind aber heftige Durchfälle vorhanden, so pflege ich, wenn das Kalomel ohne Erfolg bleibt, Tannin zu verordnen: \mathcal{R} Tannin $\Theta\beta$, solve in Aq. dest. \mathfrak{z} ij. D. S. zweistündlich ein Theelöffel. In gutartigen, aber prolongirten Fällen gebe ich *Acidum muriaticum* in schleimigen Vehikeln. Ueber die Wirksamkeit der *Tinctura Nucum vomicar.*, des Kreosot und der gleichfalls empfohlenen Eisen-tincturen fehlt mir eine grössere Erfahrung.

Bei dem durch Erkältungen entstandenen Magenkatarrh fordert die *Indicatio causalis* ein diaphoretisches Verfahren.

Bei dem durch unbekannte, epidemisch herrschende

Schädlichkeiten hervorgerufenen Magenkatarrh ist der *Indicatio causalis* nicht zu entsprechen.

Für die Erfüllung der *Indicatio morbi* sind die strengsten diätetischen Vorschriften eben so unerlässlich, als medicamentöse Verordnungen meist überflüssig sind. Die Erfahrung lehrt, dass die über die Norm gesteigerte Hyperaemie, Schleimproduction etc. auf der Magenschleimhaut leicht und schnell zur Norm zurückkehren, wenn die Ursachen, welche die krankhafte Steigerung hervorgerufen haben, beseitigt, und wenn Schädlichkeiten, welche dieselben unterhalten könnten, vermieden werden. Da aber unverkennbar selbst die mildesten Ingesta die katarrhalische Hyperaemie unterhalten, so ist es am Sichersten, dass man Kranken mit acutem Magenkatarrh eine Zeit lang alle Nahrung entzieht, dass man sie fasten lässt. Diese Massregel empfiehlt sich vor Allem bei derjenigen Form des acuten Magenkatarrhs, welche unter dem Bilde des *Status gastricus* verläuft. Nicht selten stösst man bei dieser Verordnung auf Widerspruch: ängstliche Mütter entschliessen sich schwer, ihren Kindern auch nur für kurze Zeit alle Nahrung zu versagen: Erwachsene, welche an acutem Magenkatarrh leiden, haben zwar kein Hungergefühl, aber ein Verlangen nach salzigen und piquanten Speisen. Je strenger man auf dem Hungern besteht, um so bessere Erfolge wird man erzielen. — Zieht sich die Krankheit in die Länge, ist sie mit Fieber verbunden, oder nimmt man bei der vermehrten Consumption, zu welcher das Fieber führt, Anstand, mit der diète absolue fortzufahren, so gestatte man doch nur Nahrungsmittel in flüssiger Form, da sie so den geringsten Reiz auf die Magenschleimhaut ausüben. Bei der Auswahl derselben muss auch auf den Umstand Rücksicht genommen werden, dass das Magensecret durch den beigemischten Schleim alkalisch geworden ist und seine verdauende Kraft zum grössten Theil eingebüsst hat. Man hat deshalb für gewöhnlich Milch, Eier und Fleischspisen, welche zu ihrer Assimilation sauer reagirenden Magensafts bedürfen, zu verbieten und, so lange nicht Zeichen von abnormer Säurebildung vorhanden sind, nur den Genuss von Amylaceis zu gestatten. Die sogenannten Wassersuppen bilden für Kranke mit protrahirtem Magenkatarrh eine ganz zweckmässige Nahrung.

In der übelsten Lage ist man in Bezug auf das diätetische Verfahren bei dem acuten Magenkatarrh der Kinder, welcher durch einen eingeleiteten, schwer zu unterbrechenden Zersetzungsprozess des Mageninhaltes entstanden ist und unterhalten wird. Die Milch, die zweckmässigste und natürlichste Nahrung der Kinder, ist in diesen Fällen für dieselben schädlich, da sie schnell in Zersetzung übergeht; und so entsteht die schwierig zu beantwortende Frage: was soll man anstatt der Milch geben? welche Nahrungsmittel werden unter diesen Umständen nicht in Zersetzung übergeführt und in schädliche Substanzen verwandelt? Man kann sich leicht

davon überzeugen, dass auch der Hafer- und Gerstenschleim, das Arrowroot, der Semmelbrei eben so schnell wie die Milch umgewandelt werden und saure Producte bilden. Für die glückliche Behandlung der fraglichen Zustände ist es von der allergrössten Bedeutung festzuhalten, dass die Kinder nicht verhungern, wenn man ihnen auch für ein oder zwei Tage alle Nahrung entzieht und ihnen frisches Wasser ohne den gleichfalls zu verwerfenden Zusatz von Zucker gibt. Hört bei diesem Verfahren das Erbrechen und das Abführen auf, wird das Wasser in dem eingedickten Blute ersetzt, so verliert sich oft schnell der Collapsus, und es hat den Anschein, als ob sich die hungernden Kinder erholen. Allmählig fange man dann wieder mit kleinen Mengen verdünnter Milch an. Wird diese wieder und wieder nicht vertragen, und scheint es bedenklich, die Kinder einer längeren Abstinenz zu unterwerfen, so kann ich empfehlen, theelöffelweise ein Fleischextract zu geben, welches man dadurch bereitet, dass man in Würfel geschnittenes Fleisch ohne Zusatz von Wasser in eine fest verschlossene Flasche bringt und diese einige Stunden lang in einen Kessel mit kochendem Wasser legt.

Der sogenannte antiphlogistische Heilapparat ist durch die *Indicatio morbi* bei der Behandlung des acuten Magenkatarrhs nur äusserst selten gefordert. Blutentziehungen, sowohl allgemeine als örtliche, sind immer entbehrlich. Eher verdient bei sehr intensiven Formen des Magenkatarrhs, die sich durch stürmisches Erbrechen und heftigen Durst auszeichnen, die Kälte Anwendung. Sowohl bei der Cholera nostras als bei der Cholera infantum empfiehlt sich die Darreichung von Eiswasser und von kleinen Stückchen Eis, so wie die Application von kalten Umschlägen auf den Leib, welche man fleissig wechseln lässt.

Gegen die Anwendung des Salmiak können wir uns bei der Behandlung des acuten Magenkatarrhs mit noch wenige Rückhalt aussprechen, als wir es bei der Behandlung des Bronchialkatarrhs gethan haben. Beim acuten Magenkatarrh ist auf seine antikatarrhalische Wirkung gewiss nicht zu rechnen, und seine Darreichung kann nur dazu beitragen, das Uebel zu verschlimmern.

Sehr beliebt ist bei der Behandlung des acuten Magenkatarrhs der Gebrauch der Kohlensäure, welche man in Form des Brausepulvers, der Brausemischungen oder der kohlensäurehaltigen Wasser dem Magen zuführt. Die Kohlensäure pflegt schnell Aufstossen hervorzurufen, und mit diesem scheinen auch ander im Magen vorhandene Gase zu entweichen, so dass fast immer nach dem Aufstossen eine momentane Erleichterung eintritt. Damit ist aber nicht gesagt, dass die Kohlensäure, welche überall als ein Reizmittel zu wirken scheint, die Hyperaemie des Magens mässigt und einen directen Einfluss auf die schnellere Heilung des Magenkatarrhs haben könne.

Anders verhält sich die Sache mit der Anwendung der koh-

lensauren Alkalien. Durch ihre Zufuhr in den Magen wird die Zähigkeit des secernirten Schleims vermindert und die Entleerung desselben erleichtert; sie verdienen daher, abgesehen von ihrer durch die *Indicatio causalis* (s. oben) gebotenen Anwendung, in den späteren Stadien des acuten Magenkatarrhs volle Berücksichtigung. Dazu kommt, dass die kohlensauren Alkalien die Absonderung des eigentlichen Magensaftes zu fördern scheinen: wenigstens beobachteten *Blondlot* und *Frerichs*, dass nach der Zufuhr von kohlensauren Alkalien so viel saurer Magensaft gebildet wurde, dass nicht nur das Alkali vollständig neutralisirt wurde, sondern auch der Mageninhalt alsbald eine saure Reaction zeigte. Im *Status gastricus* pflegt man sie in der Form des Sodawassers oder der *Tinctura Rhei aquosa* zu verordnen.

Durch die *Indicatio symptomatica* werden nur in wenigen Fällen weitere Massregeln gefordert. Zu den Symptomen, welche am Häufigsten zum Einschreiten Veranlassung geben, gehört das Erbrechen und, bei gleichzeitiger Erkrankung des Darmes, der Durchfall. Während diese bei mässiger Intensität als günstige Erscheinungen angesehen werden können und keine besondere Berücksichtigung erfordern, können sie, namentlich bei der *Cholera nostras* und der *Cholera infantum*, mit einer so grossen Heftigkeit auftreten, dass durch den enormen Wasserverlust das Blut in hohem Grade eingedickt wird und Lebensgefahr entsteht. Die gebräuchlichste Verordnung gegen das stürmische Erbrechen und Abführen ist das Opium. Man weiss keineswegs Genaueres über die Art und Weise, in welcher das Opium das Erbrechen beschränkt oder als *Antidiarrhoicum* wirkt. Wenn es nur die Bewegungen des Darmes lähmt und dadurch die Zahl der Ausleerungen vermindert, ohne gleichzeitig die *Secretion* der Schleimhaut zu mässigen, so wäre sein Nutzen illusorisch; es hat indessen in der That den Anschein, als ob das Opium neben dem Einfluss, welchen es auf die Bewegungen des Darmes hat, und vielleicht gerade in Folge desselben, auch die *Secretion* der Darmschleimhaut beschränke. Bleibt daher bei der *Cholera nostras* das Eiswasser, dessen günstige Wirkung auf das stürmische Erbrechen wir oben erwähnt haben, ohne Erfolg, folgen die Durchfälle noch immer mit grosser Schnelligkeit, so gebe man das Opium in Pulverform oder als Tinctur zu gr. β pro dosi, allein oder in Verbindung mit *Analeptics*. Trotz der Bedenken, welche man gegen die Anwendung des Opium in der Kinderpraxis hat, und trotz der Ueberzeugung, dass man durch Darreichung desselben weder der *Indicatio causalis*, noch der *Indicatio morbi* entspreche, kann, wenn die Ausleerungen stürmisch sind, auch bei der *Cholera infantum* die Darreichung kleiner Dosen Opium nothwendig werden. — Je stärker bei der *Cholera nostras* und bei der *Cholera infantum* der *Collapsus*, je schwächer der Puls wird, je tiefer die Temperatur sinkt, um so nothwendiger ist es, gleichzeitig Reizmittel, und zwar innerlich kleine Dosen

Wein, Aether, Kaffee, äusserlich Sinapismen in Anwendung zu ziehen.

Auf der anderen Seite kann im Verlaufe des acuten Magenkatarrhs trotz der angewandten Alkalien eine grosse Menge von Schleim sich anhäufen, und dieser, ein Product des Magenkatarrhs, kann dadurch, dass er in Zersetzung übergeht, das hartnäckige Fortbestehen desselben verursachen, oder er kann, nachdem der Prozess abgelaufen ist, die Reconvalescenz aufhalten und die Verdauung stören. Ist es in den späteren Stadien des Magenkatarrhs durch die quälenden Vomituritionen, mit welchen von Zeit zu Zeit grössere Massen Schleims ausgeworfen werden, durch den ausbleibenden Appetit, durch die langsame Erholung wahrscheinlich, dass ein derartiger Zustand im Magen vorliegt, so kann auch dann noch die Darreichung eines Brechmittels nothwendig werden.

Capitel II.

Chronischer Magenkatarrh.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der chronische Magenkatarrh entwickelt sich bald aus dem acuten Magenkatarrh, wenn dieser sich in die Länge zieht oder öfter Recidive macht, bald tritt er von Anfang an als chronische Erkrankung auf. Die Aetiologie des chronischen Magenkatarrhs ergibt sich daher zum grössten Theil aus der Aetiologie des acuten Magenkatarrhs. Es können 1) alle Schädlichkeiten, welche jenen hervorrufen, wenn sie andauernd oder zu wiederholten Malen einwirken, auch zum chronischen Magenkatarrh Veranlassung geben. Eine besondere Erwähnung verdient indessen der dauernde Missbrauch von Spirituosen, da er die bei Weitem häufigste Ursache des chronischen Magenkatarrhs ist. Auch dabei beobachtet man, dass der Alkohol um so schädlicher einwirkt, je unverdünnter er genossen wird, dass also z. B. Branntweintrinker am Leichtesten die Krankheit acquiriren.

Der chronische Magenkatarrh hängt in vielen Fällen 2) von Stauungen in den Gefässen der Magenschleimhaut ab. Das Hinderniss für den Abfluss des Blutes, welches diese Stauungen hervorruft, kann seinen Sitz in der Pfortader haben, und wir finden daher, dass alle Krankheiten der Leber, durch welche die Pfortader oder ihre Verzweigungen comprimirt werden, sich constant mit chronischem Magenkatarrh verbinden. Das Hinderniss liegt aber noch häufiger jenseits der Leber: alle Krankheiten des Herzens, der Lunge, der Pleura, welche eine Ueberfüllung des rechten Herzens und eine gehemmte Entleerung der Hohlvenen zur Folge haben, hemmen auch den Abfluss des Blutes aus der Leber und damit den Abfluss des Blutes aus dem Magen, und so begegnen wir beim Emphysem, bei der Cirrhose der Lunge, bei Klap-

penfehlern am Herzen eben so häufig dem chronischen Magenkatarrh, als der Cyanose der äusseren Haut, und beide Zustände müssen auf gleiche Weise entstanden gedacht werden.

Der chronische Magenkatarrh begleitet sehr häufig 3) die Lungenschwindsucht und andere chronische Krankheiten. Wir haben in der ersten Abtheilung dieses Bandes angeführt, dass Kranke, welche an Phthisis incipiens leiden, oft mehr über die Symptome ihres Magenkatarrhs als über die ihres Brustleidens klagen, und dass es gerade jene sind, gegen welche sie oft zuerst Hülfe suchen.

Der chronische Magenkatarrh begleitet 4) constant den Magenkrebs und andere Entartungen des Magens.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Magenschleimhaut zeigt beim chronischen Magenkatarrh häufig eine rothbraune oder schiefergraue Färbung, wie sie sich auch auf anderen Schleimhäuten findet, wenn sie der Sitz chronischer Katarrhe sind. Dieselbe ist die Folge kleiner capillärer Haemorrhagieen in das Gewebe der Schleimhaut und der Umwandlung des Haematin in Pigment. Anstatt der feinen Injection, welche die Magenschleimhaut beim acuten Katarrh darbietet, finden wir beim chronischen Katarrh meist eine gröbere Gefässverästelung, sowie hier und da varicöse Erweiterungen der Gefässe. Ferner hat die Schleimhaut durch Hypertrophie an Masse zugenommen, ist dicker und derber geworden, und wir sehen beim chronischen Magenkatarrh, auch wenn die Muskelfasern des Magens nicht durch den Rigor mortis contrahirt sind, die Schleimhaut zahlreiche Falten bilden und zuweilen einzelne Stellen derselben durch eine zottige Hypertrophie zu weichen schwammigen Knoten erhoben. Häufig beobachtet man unzählige kleine Prominenzen, welche durch oberflächliche Furchen von einander getrennt sind, ein Zustand, welchen man als *état mamelonné* bezeichnet. Das *mamelonnirte* Ansehen beruht am Häufigsten auf partieller Hypertrophie der Magenschleimhaut, bei welcher einzelne Drüsen und ihr Zwischengewebe vergrössert werden; nach *Frerichs* soll dasselbe auch durch rundliche Fettanhäufungen im submucösen Gewebe oder durch die Entwicklung dicht gedrängter geschlossener Follikel, nach *Budd* in manchen Fällen durch Ueberfüllung der Magendrüsen mit zurückgehaltenem Secret zu Stande kommen. Die genannten Veränderungen finden sich am Häufigsten und gewöhnlich am Weitesten vorgeschritten im Pylorustheil des Magens. — Die innere Oberfläche ist zugleich mit einem graulich-weissen, zähen, der Wand fest anhaftenden Schleime bedeckt.

Nicht immer bleibt die Verdickung und Verdichtung auf die Schleimhaut beschränkt; in manchen Fällen wird auch das submucöse Gewebe und die Muscularis in eine mehrere Linien, zuweilen sogar einen halben Zoll dicke, speckige Masse verwandelt. Auch

diese Massenzunahme der Magenwand beruht auf einer einfachen Hypertrophie, bei welcher sowohl eine Neubildung von Muskelfaserzellen, als eine Vermehrung des submucösen und intermusculären Bindegewebes stattfindet. Auf der Schnittfläche stellt die verdickte Muscularis eine blassgrau-röthliche, weiche, fleischartige Masse dar, welche mit weissen, parallel von Aussen nach Innen gestellten Bindegewebsbalken durchzogen ist und ein eigenthümlich gefächertes Ansehen hat. Zuweilen ist der ganze Pylorustheil des Magens und namentlich der Pylorus selbst in der beschriebenen Weise verändert, in anderen Fällen ist die Verdickung der Magenwände mehr circumscript und bildet einzelne prominirende Knoten (*Foerster*). Durch die Verdickung der Magenwand in Folge einfacher Hypertrophie kann der Pylorus namhaft verengert werden, und diese Verengerung kann wiederum eine enorme Erweiterung des Magens vor der Strictur zur Folge haben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Bei dem chronischen Magenkatarrh klagen die Kranken meist über ein unangenehmes Gefühl von Druck und Vollsein in der Magengegend, welches nach dem Essen vermehrt wird, sich aber nur selten zu heftigen Schmerzen steigert. Wo letztere nach der Mahlzeit auftreten, und wo das Epigastrium eine grosse Empfindlichkeit gegen Druck zeigt, muss immer der Verdacht entstehen, dass der chronische Magenkatarrh nicht einfach, sondern mit schwereren Läsionen complicirt sei. — Dem Gefühle von Vollsein entspricht die fast immer beobachtete Hervorwölbung des Epigastriums, welche durch die Anfüllung des Magens mit Luft und mit den lange Zeit in ihm verweilenden Ingestis entsteht. Die im Magen enthaltenen Gase bilden sich auch beim chronischen Magenkatarrh zum Theil durch die Zersetzung, welche die Ingesta erfahren, wenn der alkalisch gewordene Magensaft nicht mehr in normaler Weise verdaut und der im Magen enthaltene Schleim als ein abnormes Ferment auf die Contenta einwirkt. Zu der Bildung abnormer Zersetzungen trägt aber beim chronischen Magenkatarrh auch der Umstand wesentlich bei, dass die Muskelhaut des Magens, obgleich sie an Dicke zugenommen hat, durch seröse Infiltration in ihren Functionen gelähmt ist. Wenn die Bewegungen des Magens verlangsamt sind, verweilen die Speisen ungewöhnlich lange in demselben und gehen auch deshalb abnorme Zersetzungen ein. Von Zeit zu Zeit werden die Gase, welche dieselbe Zusammensetzung haben, wie die, welche sich beim acuten Magenkatarrh bilden, durch Aufstossen entleert. Bei diesem Aufstossen, welches eines der constantesten Symptome des chronischen Magenkatarrhs bildet, gelangen häufig ausser den Gasen auch geringe Mengen des flüssigen Mageninhaltes in den Mund, die einen sauren oder ranzigen Geschmack haben und entweder weggespuckt oder wieder hinabgeschluckt werden. Die Bildung von Milch- und Buttersäure

durch abnorme Umwandlung der Amylacea erreicht beim chronischen Magenkatarrh oft einen sehr hohen Grad, und die sauren und scharfen Flüssigkeiten, welche durch Aufstossen in den Oesophagus und in den Pharynx getrieben werden, rufen in solchen Fällen dort ein Gefühl von Brennen, das sogenannte Sodbrennen, hervor.

Zuweilen gesellt sich zu den erwähnten Symptomen des chronischen Magenkatarrhs Erbrechen, doch ist dasselbe durchaus kein constantes Symptom, sondern kommt im Gegentheil verhältnissmässig selten vor. Nach den Beobachtungen von *Frerichs*, welchem wir überhaupt das Meiste verdanken, was wir über Abnormalitäten der Verdauung wissen, werden beim chronischen Magenkatarrh die Kohlenhydrate zuweilen in eine zähe, fadenziehende Masse umgewandelt, welche dem Gummi nahe steht, und welche sich bei der Milchsäuregärung nicht selten auch ausserhalb des Organismus bildet. Die erbrochenen Massen bestehen zuweilen nur aus enormen Quantitäten dieser stickstofffreien Substanz, die unter der Form schleimiger, lange Faden ziehender Massen nach qualvollem Würgen ausgeleert werden. — In anderen Fällen wird wirklicher Schleim nebst einer fade schmeckenden Flüssigkeit ausgeworfen, und zwar findet sich diese Form des Erbrechens hauptsächlich bei dem chronischen Katarrh der Säufer und stellt den berüchtigten *Vomitus matutinus*, den Wasserkolk, dar. *Frerichs*, welcher auch diese Massen genau untersucht hat, fand, dass dieselben meist alkalisch reagirten, ein sehr niedriges specifisches Gewicht hatten, stets Rhodan-Verbindungen enthielten, und dass Alkohol, im Ueberschusse zugesetzt, eine weisse flockige Substanz, welche Stärkekleister rasch in Zucker umsetzte, niederschlug. Dieses Verhalten der Flüssigkeit beweist, dass dieselbe nicht aus dem Magen, sondern aus den Speicheldrüsen stammt. Wir haben früher erwähnt, dass Reizungen und Erkrankungen des Magens eine vermehrte Speichelsecretion hervorrufen; es ist daher erklärlich, dass beim chronischen Magenkatarrh der Säufer der während der Nacht allmählig verschluckte Speichel am Morgen als *Vomitus matutinus* ausgeleert wird. — Am Seltensten werden beim einfachen, nicht complicirten, chronischen Magenkatarrh die genossenen Speisen, mehr oder weniger verändert, wieder ausgebrochen. Geschieht dies, so sind dieselben gewöhnlich mit vielem Schleim gemischt, haben durch Beimischung von Buttersäure einen unangenehmen, scharfen Geruch und Geschmack und enthalten zuweilen eigenthümliche mikroskopische Gebilde, die sogenannte *Sarcina ventriculi*. Es ist kaum zu bezweifeln, dass die *Sarcina*, welche, wenn sie im Magen vorkommt, stets in enormer Menge angetroffen wird, eine Alge ist. Sie stellt eine Zelle dar von $\frac{1}{400}$ — $\frac{1}{300}$ Linie Durchmesser mit quadratischen, in vier regelmässige Felder getheilten Flächen; gewöhnlich sind mehrere, zuweilen eine grosse Anzahl derselben unter einander zu kleineren oder grösseren Quadraten verbunden.

Dass es dieser pflanzliche Parasit sei, welcher nach Art der Gährungspilze die abnormen Zersetzungen der Magencontenta verschulde, ist nicht anzunehmen, da in gesunden Magen, in welchen man ihn in freilich seltenen Fällen antrifft, seine Anwesenheit keineswegs von Erscheinungen abnormer Zersetzungen begleitet ist.

Das Hungergefühl ist bei vielen Kranken, selbst wenn sie schon abgemagert sind und der Körper dringend Ersatz bedarf, fast erloschen; die Kranken können sogar oft kaum durch Zureden bewogen werden, Nahrung zu sich zu nehmen; — in anderen Fällen ist Appetit vorhanden, aber es tritt schnell das Gefühl von Sättigung ein, wenn auch nur wenige Bissen genossen sind. — In einzelnen Fällen endlich, namentlich bei starker Säurebildung, entsteht zeitweise eine schmerzhaft empfindung in der Magengegend, von Ohnmachtsgefühl begleitet; da dieselbe gebessert zu werden pflegt, wenn die Kranken Etwas geniessen, bezeichnet man diese Empfindung gewöhnlich als „Heisshunger“. Der Durst ist, wo kein Fieber vorhanden ist, nicht vermehrt, oft, wie der Appetit, vermindert.

Pflanzt sich der chronische Magenkatarrh auf die Mundhöhle fort, so sind auch gleichzeitig Symptome eines chronischen Mundkatarrhs vorhanden: die Zunge ist belegt, zeigt seitliche Eindrücke der Zähne, der Geschmack ist fade und pappig, der Geruch aus dem Munde mehr oder weniger foetide. Reine Zunge und Fehlen der übrigen Zeichen des Mundkatarrhs beweist übrigens keineswegs, dass der Magen gesund ist.

In nicht seltenen Fällen pflanzt sich der chronische Magenkatarrh auch auf den Darm fort, und dann treten zu den bisher beschriebenen Erscheinungen Symptome des chronischen Darmkatarrhs. Man muss indessen festhalten, dass nicht jeder Darmkatarrh Diarrhöe hervorbringt, weil nicht jeder Darmkatarrh mit flüssiger Absonderung oder sehr reichlicher Schleimproduction auftritt. Vielmehr ist gewöhnlich eine mehr oder weniger hartnäckige Stuhlverstopfung vorhanden, da die Bewegungen des Darmes, wie die des Magens bei chronischem Magenkatarrh, in hohem Grade verlangsamt sind. Die Zersetzung der Contenta, welche auf diese Weise lange im Darne verweilen, dauert fort, es entsteht Flatulenz, der Bauch wird gespannt, und die Kranken, welche sich durch Abgang von Blähungen erleichtert fühlen, leiten ganz gewöhnlich ihr Uebel von einer „Versetzung (!) der Blähungen“ ab.

Zuweilen pflanzt sich der Katarrh vom Duodenum auch auf den Ductus choledochus fort; dann entsteht Retention und Resorption von Galle. — Wir werden die durch Gastro-Duodenal-Katarrh hervorgerufene Gelbsucht als die häufigste Form des Ikterus kennen lernen.

Was das Allgemeinbefinden der Kranken anbetrifft, so fehlen beim chronischen Magenkatarrh gewöhnlich der heftige Kopfschmerz, die schmerzhaft abgeschlagenheit der Glieder und an-

dere Allgemeinerscheinungen, welche als Begleiter des acuten Magenkatarrhs auftreten; dagegen begleiten den chronischen Magen- und Darmkatarrh fast constant psychische Alterationen mit dem Charakter der Depression. Will man diese als Hypochondrie bezeichnen, weil die abnorme Erregung des Gehirns auf abnormen Zuständen der Baueingeweide beruht, so lässt sich dagegen Nichts einwenden; aber es unterscheiden sich die Verstimmungen, welche den Gastro-Intestinal-Katarrh begleiten, von anderen Formen der Melancholie durchaus nicht dadurch, dass das körperliche Befinden den alleinigen Gegenstand der trüben Gedanken bildet. Ich habe bei chronischem Magen- und Darmkatarrh häufig eine allgemeine Muthlosigkeit, eine Unterschätzung des geistigen Könnens, eine Verzweiflung an der äusseren Lage etc. beobachtet und diese Verstimmungen mit Beseitigung des Katarrhs verschwinden sehen. Erst vor einigen Jahren habe ich einen sehr reichen Mann an chronischem Magen- und Darmkatarrh behandelt, welcher sich während der Krankheit nahe am Bankerott wähnte, ein angefangenes Gebäude, weil er glaubte, es fehlen ihm die Mittel zum Ausbau, unvollendet liess etc. Nach einem vierwöchentlichen Aufenthalt in Karlsbad kehrte er im alten Gefühle seiner Kraft und seines Reichthums zurück, baute sein Haus mit grosser Pracht zu Ende und ist seit jener Zeit gesund geblieben.

Durch die gestörte Chymification, sowie durch das Hinderniss, welches die zähe Schleimdecke auf der Magen- und Darmschleimhaut der Resorption entgegensetzt, leidet bei längerem Bestehen der Krankheit auch die Ernährung des Kranken, das Fett verschwindet, die Muskeln werden schlaff, die Haut spröde; nicht selten treten scorbutische Affectionen, Auflockerungen des Zahnfleisches, Blutungen aus demselben ein; in einzelnen Fällen habe ich sehr ausgedehnte Sugillationen an den Extremitäten beobachtet. Sehr hohe Grade von Abmagerung sind verdächtig. Man hat bei denselben zu fürchten, dass der Magenkatarrh ein secundäres oder symptomatisches Leiden ist und durch ein Carcinom hervorgerufen und unterhalten wird.

Auffallend und schwer verständlich ist die häufige Veränderung, welche der Urin bei der in Rede stehenden Krankheit zeigt. Wenn sich auch a priori annehmen lässt, dass eine gestörte Aufnahme eine veränderte Beschaffenheit der Ausgaben des Körpers hervorrufen muss, so wissen wir doch in keiner Weise den grossen Pigmentgehalt, die Sedimente von harnsauren Salzen, das häufige Auftreten grösserer Mengen von oxalsaurem Kalk im Urin von Kranken, welche an chronischem Magenkatarrh leiden, zu deuten. (S. Cap. Dyspepsie.)

Was den Verlauf und die Ausgänge des chronischen Magenkatarrhs anbetrifft, so können die beschriebenen Symptome mit grösserer oder geringerer Heftigkeit und oft mit häufigen

Schwankungen der Intensität, Wochen, Monate, selbst Jahre lang fortbestehen. — In den Fällen, in welchen die Ursachen zu beseitigen sind, endet die Krankheit bei zweckmässiger Behandlung oft mit Genesung; in anderen nicht gerade sehr häufigen Fällen führt sie zu tieferen Läsionen des Magens, namentlich zum chronischen Magengeschwür (?), und in den durch mechanische Störungen entstandenen Fällen zu Magenblutungen. — Wenn wir von den Nachkrankheiten absehen, so ist ein tödtlicher Ausgang selten; doch gibt es Fälle, in welchen die Kranken endlich marantisch und hydropisch zu Grunde gehen. Oefter erliegen sie Krankheiten, welche den Magenkatarrh compliciren, oder den Erkrankungen, welche ihn veranlassen.

Die Hypertrophie der Magenhäute ist, so lange nicht das Lumen des Pylorus durch dieselbe verengt wird, während des Lebens nicht zu erkennen. Dasselbe gilt von der zottigen Hypertrophie der Magenschleimhaut, welche wir im §. 2. beschrieben haben.

Eine durch Hypertrophie der Magenhäute entstandene Stenose des Pylorus erschwert den Austritt des Mageninhaltes, so dass durch diese Complication zu den in Folge des Katarrhs vorhandenen Momenten, welche abnorme Zersetzungen der Magencontenta begünstigen, noch ein neues hinzutritt. Auf diese Weise erklärt sich, dass bei Stenosen des Pylorus die Symptome, welche wir aus der abnormen Zersetzung der Magencontenta abgeleitet haben, z. B. das Aufstossen von Gasen und übel-schmeckenden Flüssigkeiten, das Sodbrennen u. s. w. einen noch höheren Grad erreichen und noch quälender werden, als beim einfachen chronischen Magenkatarrh. — Hierzu kommt, dass das Erbrechen, welches in vielen, sogar in den meisten Fällen von einfachem chronischem Magenkatarrh fehlt, oder doch nur von Zeit zu Zeit auftritt, zu den constantesten Symptomen der Pylorusstenose gehört, und dass es sich meist mit grosser Regelmässigkeit zwei bis drei Stunden nach den Mahlzeiten einstellt. Dies Verhalten ändert sich zuweilen, wenn der Magen eine bedeutende Ausdehnung erfährt und dadurch in den Stand gesetzt wird, grosse Massen zu beherbergen; es kommt dann nicht selten vor, dass das Erbrechen zwei bis drei Tage lang ausbleibt, und dass nach solchen Pausen enorme Quantitäten auf einmal entleert werden. Auch in solchen Fällen kann eine gewisse Regelmässigkeit stattfinden. — Die erbrochenen Massen bestehen bei der Pylorusstenose fast immer aus den bald mehr, bald weniger verdauten, in Schleim eingebetteten, widerlich-sauer und ranzig riechenden Speisen; sie enthalten meist grosse Mengen von Milch- und Buttersäure und sehr oft Sarcine. — Ist beträchtliche und nicht zu tilgende Säurebildung, häufiges und regelmässiges Erbrechen vorhanden, so wird das Bestehen einer Pylorusstenose sehr wahrscheinlich; die Diagnose gewinnt an Sicherheit, wenn eine consecutive Erweiterung des Magens sich nachweisen lässt, welche so beträchtlich werden kann,

dass der Magen den grössten Theil der Bauchhöhle einnimmt. Dies gelingt zuweilen durch die Adspedition des Bauches, indem sich der ausgedehnte Magen als eine bis zum Nabel oder selbst noch tiefer hinabreichende, nach Unten convexe Vorwölbung markirt. *Bamberger* macht darauf aufmerksam, dass bei sehr tiefer Lagerung des Magens sich manchmal nicht nur die grosse, sondern auch ein mehr oder weniger grosser Theil der kleinen Curvatur unterscheiden lasse; letztere bilde dann unterhalb der eigentlichen Magengrube, welche vertieft und eingesunken sei, eine mehr oder weniger vorspringende, von den falschen Rippenknorpeln der einen zu denen der anderen Seite hinübergehende, nach Oben etwas concav Erhabenheit; zuweilen bemerkt man, wenn man die Haut im Epigastrium etwas vorschiebt, dass sich die Magengegend plötzlich aufbläht und eine gespannte Geschwulst darstellt. Diese Erscheinung, bei welcher zugleich die Contouren des Magens deutlich fühlbar werden, kommt wohl dadurch zu Stande, dass sich die Magenwände über ihren flüssigen und gasförmigen Inhalt, welcher nicht entweichen kann, spannen und aus der abgeplatteten Form, welche sie im erschlafften Zustande darboten, in eine mehr kugelförmige übergehen. Die erhabensten Segmente dieser Kugel sind es, welche an der Bauchoberfläche als Reliefs sichtbar werden, während die tiefer im Bauche liegenden Kugelabschnitte nur durch das Gefühl zu entdecken sind. Dieser temporäre Uebergang des Magens aus einem schlaffen und platten Sack in eine elastisch gespannte kugelförmige Blase ist gewöhnlich von einer unangenehmen, mehr oder weniger schmerzhaften Sensation begleitet. Bei der Palpation fällt, abgesehen von der so eben besprochenen vorübergehenden Erscheinung, die geringe Resistenz der Magengegend auf, welche *Bamberger* treffend als „luftkissenähnlich“ bezeichnet. Die Wölbung des Epigastriums verschwindet oder wird viel geringer, wenn die Kranken grosse Quantitäten ausgebrochen haben. In einem Falle, welcher auf der Greifswalder Klinik behandelt wurde, wölbte sich, wenn man dem Kranken grosse Mengen trockenen Brausepulvers gab, sehr bald die Oberbauchgegend bis unterhalb des Nabels beträchtlich hervor und die Contouren des Magens markirten sich deutlich. Wurde dann durch Aufstossen ein Theil der Kohlensäure entleert, so sank die Geschwulst sofort ein. Wenn der Magen ganz mit Speisen gefüllt ist, so ist der Percussionsschall in grosser Ausdehnung leer; sind aber, wie es gewöhnlich der Fall ist, gleichzeitig grössere Mengen von Gasen im Magen enthalten, so ist der Percussionsschall an der hervorgewölbten Stelle ungewöhnlich voll und tympanitisch. Verändert der Kranke seine Lage, so wechselt, da die festen Substanzen immer die tiefste Stelle einnehmen, auch die Grenze des vollen und leeren Percussionsschalles ihre Stelle.

Die aufgeführten Symptome lassen zwar mit grosser Bestimmtheit auf eine Stenose des Pylorus schliessen, aber wir dürfen nur

dann annehmen, dass diese durch einfache Hypertrophie der Magenwände entstanden ist, wenn wir die übrigen, um Vieles häufigeren Formen der Pylorusstenose, namentlich die krebsige und die nach Heilung des chronischen Geschwüres nicht selten zurückbleibende narbige Stricture ausschliessen können.

Die Prognose beim chronischen Magenkatarrh ergibt sich aus dem, was wir über den Verlauf desselben gesagt haben. Zu den Nachkrankheiten, welche häufig das tödtliche Ende herbeiführen, muss auch die Verengerung des Pylorus gezählt werden, da die Kranken immer, wenn auch oft erst spät, diesem Leiden unter den Symptomen des Marasmus und Hydrops erliegen.

§. 4. Therapie.

Der chronische Magenkatarrh ist vielleicht unter allen bedeutenderen chronischen Erkrankungen diejenige, bei welcher eine wahrhaft rationelle Therapie die grössten Erfolge liefert.

Da, wie wir im §. 1. auseinandergesetzt haben, dieselben Schädlichkeiten, je nach der Dauer ihrer Einwirkung, zum acuten oder zum chronischen Magenkatarrh führen, so können wir uns bei der Besprechung der *Indicatio causalis* im Wesentlichen auf das vorige Capitel beziehen und haben dem dort Gesagten nur wenig hinzuzufügen. Nur äusserst selten wird der *Indicatio causalis* durch die Darreichung eines Brechmittels genügt, da fast niemals im Magen schädliche Substanzen, welche als fortwirkende Ursachen der Krankheit angesehen werden können, vorhanden sind. Man stösst auch in diesem Punkte nicht selten auf Widerspruch. Die Kranken können nur schwer davon überzeugt werden, dass der Druck, welchen sie empfinden, nicht durch drückende Substanzen hervorgerufen sei, und dass ein Brechmittel ihnen nicht Erleichterung bringen, sondern ihr Uebel verschlimmern würde. — Sehr dringend verlangt die *Indicatio causalis* das Verbot der Spirituosen, wenn der anhaltende Missbrauch derselben die Krankheit hervorgerufen hat und unterhält. Man wird mit diesem Verbote nur selten reüssiren, aber darf deshalb nicht müde werden, dasselbe immer von Neuem zu wiederholen. Die Apostel der Mässigkeitsvereine, welche die abschreckenden Folgen des Branntweingenusses auch an Magen von Säufern zu demonstrieren pflegen, predigen zwar gewöhnlich tauben Ohren, erreichen aber doch einzelne nicht wegzuläugnende Resultate, und solche müssen den Arzt zur Consequenz in seinen Ermahnungen aufmuntern. — Bei den durch wiederholte Erkältungen oder durch die Einwirkung eines nasskalten Klima's entstandenen chronischen Katarrhen ist die Anregung der Hautthätigkeit durch warme Bekleidung, durch den Gebrauch warmer Bäder und ähnliche Massregeln indicirt. Dergleichen Fälle sind keineswegs selten, und schon in Greifswald erkrankten Leute, welche hierher übersiedeln, ohne durch eine wärmere Kleidung den Einflüssen des nasskalten und windigen Kli-

ma's Rechnung zu tragen, sehr häufig an Magenkatarrh, befinden sich im Sommer besser, im Winter schlechter und genesen nicht eher, als bis durch zweckmässige Verordnungen der *Indicatio causalis* genügt wird. — Bei den durch Stauungen entstandenen chronischen Magenkatarrhen ist der *Indicatio causalis* meist nicht zu entsprechen.

Für die Erfüllung der *Indicatio morbi* sind auch beim chronischen Magenkatarrh die diätetischen Vorschriften von der grössten Wichtigkeit. Es ist nicht möglich, dass man die Kranken während der Dauer ihres langwierigen Leidens hungern lässt, aber man muss die Speisen, welche genossen werden sollen, mit der grössten Sorgfalt auswählen und auf dem ausschliesslichen Genuss derselben mit grösster Strenge bestehen. Je präciser die Vorschriften sind, desto genauer werden sie befolgt, und wenn die vorgeschriebene Diät gar den Namen einer Cur führt, so wird sie von den Kranken fast immer mit peinlicher Gewissenhaftigkeit beobachtet. Da der Genuss von Fleisch und anderen animalischen Substanzen die Thätigkeit des Magens vorzugsweise in Anspruch nimmt, so könnte man glauben, dass es angemessen sei, Kranke mit chronischem Magenkatarrh, deren Magensaft an verdauender Kraft verloren hat, auf eine ausschliessliche Pflanzenkost zu setzen; indessen lehrt die Erfahrung das Gegentheil. Die Fähigkeit des Magensaftes, die Proteïnsubstanzen in Peptone (*Lehmann*) oder Albuminosen (*Mialhe*) umzuwandeln, ist beim chronischen Magenkatarrh zwar beeinträchtigt, aber doch nicht völlig erloschen; reicht man dieselben mit verständiger Auswahl und in zweckmässiger Form dar, so befinden sich die Kranken besser, als wenn man sie viel Amylacea geniessen lässt, aus denen sich im Magen grosse Mengen von Milch- und Buttersäure bilden. Es versteht sich nach dem früher Gesagten von selbst, dass man den Genuss von fettem Fleisch, den Genuss von Saucen zum Braten verbietet, dass man die Speisen ordentlich kauen und immer nur kleine Portionen auf einmal geniessen lässt. Manche Kranken befinden sich vortrefflich, wenn sie nur concentrirte, nicht abgeschäumte Fleischbrühe, andere, wenn sie nur kalten Braten und wenig Weissbrod geniessen. Die letztere Verordnung empfiehlt sich vorzugsweise bei den Patienten, welche an excessiver Säurebildung leiden, und man kann in solchen sehr hartnäckigen Fällen oft mit Vortheil statt der „Kaltenbratencur“ den Genuss von gesalzenem oder geräuchertem Fleisch empfehlen. Wenn man es als ein Curiosum darstellt, dass manche Kranke das Fleisch in diesem schwer verdaulichen Zustande besser vertragen, als in anderer Form, so lässt man ausser Acht, dass geräuchertes und gesalzenes Fleisch, wenn es auch schwerer verdaulich ist, den Vorzug vor frischem Fleische hat, dass es nicht so leicht in Zersetzung übergeht. — In einem von mir behandelten Falle wusste der Kranke, welcher an chronischem Magenkatarrh mit grosser Neigung zur Säurebildung litt, genau

den Zeitpunkt, in welchem er alle anderen Speisen, weil sie die Magensäure vermehren, vermeiden und sich auf den Genuss geräucherten mageren Schinkens, etwas weissen Schiffszwiebacks und kleiner Mengen Ungarweins beschränken musste. — Der ausschliessliche Genuss von Milch, eine sogenannte Milchcur, bekommt manchen Kranken vortrefflich, andere vertragen sie gar nicht, und es lässt sich von vorn herein durchaus nicht immer mit Sicherheit bestimmen, ob das Eine oder das Andere der Fall sein werde. Besser als frische Milch bekommt vielen Kranken die Buttermilch. Ich habe in *Krukenberg's* Klinik von der Verordnung, dass der Kranke „Buttermilch essen solle, wenn er hungrig, Buttermilch trinken, wenn er durstig sei“, sehr glänzende Resultate gesehen. Vielleicht ist die frische Milch deshalb, weil sie im Magen leicht zu grossen und festen Klumpen gerinnt, weniger zuträglich, als die Buttermilch, in welcher das Casein schon geronnen, aber fein vertheilt ist.

Bei der Behandlung des chronischen Magenkatarrhs reicht man nicht so oft, als bei der des acuten Magenkatarrhs, mit diätetischen Vorschriften aus; aber wir besitzen auch gerade gegen die in Rede stehende Krankheit sehr wirksame Heilmittel. Unter diesen sind vor Allem die kohlensauren Alkalien zu nennen. Wir haben bereits für prolongirte acute Katarrhe des Magens das Natron bicarbonicum in refracta dosi und die Tinctura Rhei aquosa empfohlen. In einigermassen hartnäckigen Fällen von chronischem Magenkatarrh verdient der Gebrauch des Sodawassers oder der natürlichen Natron-Säuerlinge von Ems, Salzbrunn, Selters, Bilin, sowie derjenigen Wässer, welche neben kohlensaurem Natron viele schwefelsaure Alkalien und Erden oder Chlor-Natrium enthalten, volle Berücksichtigung. Den glänzendsten Erfolg haben Brunnencuren in Karlsbad oder Marienbad. Es lässt sich kaum etwas Besseres zu ihrer Empfehlung sagen, als dass diese Empfehlung von einer Seite ausgeht, von der Niemand behaupten kann, dass sie sich leicht über therapeutische Erfolge Illusionen mache: es sind die Koryphäen der Wiener und Prager Schule, welche den Gebrauch der Karlsbader Thermen als das beste Mittel gegen den chronischen Magenkatarrh und selbst gegen das chronische Magengeschwür preisen. Dazu kommt, dass die zahlreichen Fälle, in welchen durch eine Brunnencur in Karlsbad hartnäckige Gelbsucht geheilt wird, fast durchweg solche sind, in welchen ein Gastro-Duodenal-Katarrh der Gelbsucht zu Grunde lag. Es ist kein Grund vorhanden, mit der Verordnung jener Cur so lange zu warten, bis der Katarrh des Magens und des Duodenum zu Ikterus geführt hat, oder anzunehmen, dass die Cur weniger wirksam sei, wenn jene Complication fehlt. Wenn die Verhältnisse des Kranken es erlauben, so lasse man die Cur in Karlsbad oder Marienbad selbst gebrauchen; es sind an jenen Orten so haarsträubende Anekdoten über die schlimmen Folgen von Diätfehlern im Umlauf, dass die Diät, welche der

chronische Magenkatarrh fordert, dort sicher mit grösster Pünktlichkeit befolgt wird. Selbst wenn die Kranken nach Hause zurückgekehrt sind, unterwerfen sie sich Monate lang mit grösster Bereitwilligkeit den strengsten Vorschriften; sie fürchten, der Brunnen könne noch jetzt sich für den geringsten Diätfehler rächen. Ist man genöthigt, den Brunnen zu Hause gebrauchen zu lassen, so ist es ziemlich gleichgültig, welche von den Karlsbader Quellen man verordnet, da sich dieselben fast nur durch ihre verschiedene Temperatur unterscheiden, und da man es in der Hand hat, den Brunnen beliebig zu erwärmen. In Karlsbad selbst werden bei chronischem Magenkatarrh am Häufigsten die weniger heissen Brunnen, namentlich der Schlossbrunnen und der Theresienbrunnen, getrunken. Ist nicht gleichzeitig hartnäckige Stuhlverstopfung vorhanden, so kommt man mit dem Sodawasser oft eben so weit, vorausgesetzt, dass man es „curmässig“ gebrauchen lässt, d. h., dass der Kranke dieselbe Diät hält, welche in Karlsbad üblich ist, dass er namentlich, nachdem er am Abend vorher nicht zu spät und nur wenig gegessen hat, das Sodawasser Morgens nüchtern trinkt und erst eine volle Stunde nach dem letzten Becher frühstückt, damit das Medicament nicht mit Ingestis gemischt, sondern unverdünnt auf die Magenschleimhaut und den sie bedeckenden Schleim einwirken kann. — Die Erfolge dieses Verfahrens gehören zu den glänzendsten, welche durch die ärztliche Kunst erreicht werden.

In grossem Rufe bei der Behandlung des chronischen Magenkatarrhs stehen das Bismuthum hydrico-nitricum und das Argentum nitricum. Diese Metallsalze, namentlich das letztere, können sowohl dadurch, dass sie den Zersetzungen im Magen Einhalt thun, als auch dadurch, dass sie kräftig adstringirend auf die hyperaemische und aufgelockerte Magenschleimhaut einwirken, einen günstigen Einfluss auf den Verlauf der Krankheit haben. Ich habe dieselben in meiner Klinik in sehr grossen Dosen, das Bismuth. nitric. zu gr. x, das Argentum nitric. zu gr. i—ij auf einmal, und zwar in ähnlicher Weise, wie die kohlensauren Alkalien, des Morgens nüchtern vor dem Frühstück nehmen lassen. Die meisten Kranken vertrugen diese Dosen sehr gut: niemals traten heftige Schmerzen, Uebelkeit oder Erbrechen, und nur in einigen Fällen Durchfall ein; der Erfolg aber war sehr verschieden: während in manchen Fällen eine auffallend schnelle Besserung beobachtet wurde, blieb dieselbe in anderen vollständig aus, ohne dass ich anzugeben vermöchte, wie diese Fälle von jenen sich unterschieden hätten.

Im Verlaufe des chronischen Magenkatarrhs tritt zuweilen ein Zustand ein, in welchem man mit der reizlosen Kost nicht fortfahren darf, in welchem vielmehr leicht gewürzte und gesalzene Speisen besser vertragen werden, als ungewürzte und nicht reizende. Wenn ein solcher Zustand von „Atonie der Magenschleimhaut“, welcher oft nur ex juvantibus et nocentibus erkannt werden kann, eingetreten ist, so muss man mit Vorsicht zu der Verordnung von

Eisenpräparaten und leichten Reizmitteln übergehen: der Eger Franzbrunnen und selbst die eigentlichen Stahlquellen von Pyrmont, Driburg, Cudowa werden dann besser vertragen und mit besserem Erfolge angewandt, als die Karlsbader und Marienbader Quellen. Als das zweckmässigste Reizmittel für die Magenschleimhaut bei den in Rede stehenden Zuständen wird von *Budd* die *Ipecacuanha* zu gr. β —j in Pillen mit gr. iii—iv *Rheum*, von welchen man kurz vor der Mahlzeit eine Dosis nehmen lässt, empfohlen. Für diese Fälle passen auch die *Tinct. Rhei vinosa*, das *Elixir viscerale Hoffmanni*, der Ingwer, der Kalmus; aber man hüte sich, mit diesen Mitteln Missbrauch zu treiben, sie in ungeeigneten Fällen oder in zu grossen Dosen anzuwenden.

Durch die *Indicatio symptomatica* ist nur äusserst selten die Application von Blutegeln oder Schröpfköpfen in die Magenegend angezeigt. Sie sind nur dann anzuwenden, wenn ausnahmsweise das Epigastrium eine grössere Schmerzhaftigkeit zeigt. Die Schmerzen werden in der That, so schwer verständlich dieser Einfluss ist, fast immer durch die Blutentziehungen gemildert. — Für die Fälle, in welchen die Hyperaemie und der Katarrh des Magens eine Theilerscheinung hochgradiger Unterleibsplethora ist, die auf Compression der Pfortader oder auf gehemmtem Abflusse des Blutes aus den Lebervenen beruht, zeigt sich häufig eine Blutentziehung aus den Anastomosen der Pfortader durch Application von Blutegeln an den After von überraschender Wirkung. — Zur Darreichung der Narkotica, welche bei der Behandlung des Magengeschwürs unentbehrlich sind, ist beim einfachen chronischen Magenkatarrh nur selten Veranlassung gegeben. — Unter ähnlichen Verhältnissen, unter welchen wir beim acuten Magenkatarrh zur Erfüllung der *Indicatio symptomatica* Brechmittel empfohlen haben, können dieselben auch beim chronischen Magenkatarrh indicirt sein; doch muss man hier noch vorsichtiger sein als dort, da man nicht wissen kann, ob nicht bereits Ulceration eingetreten ist. — Die fast immer vorhandene Stuhlverstopfung ist durch Klystiere oder leicht wirkende Abführmittel zu beseitigen. Die gebräuchlichsten Mittel gegen die Stuhlverstopfung beim chronischen Magenkatarrh sind *Rheum*, *Aloë*, in hartnäckigen Fällen *Extract. Colocynthis*. Meist pflegt man mehrere dieser Mittel mit einander zu verbinden; das officinelle und vielfach angewandte *Extract. Rhei composit.* stellt eine zweckmässige Verbindung von *Aloë*, *Rheum* und *Jalappenseife* dar. *Budd* spricht geradezu aus, dass die *Aloë* und die *Coloquinthen* ihre Hauptwirkung auf den Dickdarm ausüben und den Magen wenig irritiren, so dass sie die besten Abführmittel beim chronischen Magenkatarrh seien, während er vor dem Gebrauch der *Senna* und des *Ricinusöles* warnt.

Capitel III.

Croupöse und diphtheritische Entzündung der Magenschleimhaut.

Die croupöse und die diphtheritische Entzündung werden auf der Magenschleimhaut, wenn nicht giftige Substanzen auf dieselbe eingewirkt haben (s. Cap. V.), sehr selten beobachtet. In einzelnen Fällen steigert sich bei Säuglingen die katarrhalische Form der Entzündung zur croupösen, in anderen gehört die croupöse und diphtheritische Gastritis der Reihe der secundären Entzündungen an, welche bei acuten Infectiouskrankheiten, namentlich bei Typhus, Septicaemie und Pocken, beobachtet werden.

Die Croupmembranen überziehen nur selten grössere Strecken der Magenschleimhaut; meist finden sie sich nur an kleinen und umschriebenen Stellen. Auch die diphtheritischen Schorfe bilden meist nur einzelne Inseln; sie hinterlassen, wenn sie abgestossen werden, Substanzverluste mit missfarbiger, zottiger Basis.

Die Krankheit wird, wenn nicht Pseudomembranen durch Erbrechen entleert werden, während des Lebens wohl nie erkannt: die Beschwerden, zu welchen die Krankheit bei Kindern führt, lassen sich niemals mit Sicherheit richtig deuten, und das schwere Krankheitsbild einer Septicaemie, eines Typhus u. s. w. wird durch eine intercurrente Gastritis crouposa oder diphtheritica so wenig modificirt, dass auch in solchen Fällen eine Diagnose unmöglich ist.

Capitel IV.

Entzündung des submucösen Bindegewebes. Gastritis phlegmonosa.

Auch die Entzündung des submucösen Bindegewebes des Magens, welche *Rokitansky* dem Pseudoerysipelas vergleicht, ist eine seltene Erscheinung. Sie tritt entweder als ein primäres Leiden ohne nachweisbare Ursachen bei früher gesunden Subjecten auf, oder sie stellt, wie die vorige Form, eine sogenannte secundäre oder metastatische Entzündung dar und gesellt sich als solche zu Typhus, Septicaemie und ähnlichen Krankheitsprozessen.

Das submucöse Gewebe des Magens ist mit Eiter, welcher sich in den ausgedehnten maschigen Räumen desselben ansammelt, diffus infiltrirt; weit seltener kommen circumscripte Abscesse im submucösen Bindegewebe vor. Die unterminirte Schleimhaut ist verdünnt und zeigt später zahlreiche, kleine Oeffnungen, aus denen der Eiter wie durch ein Sieb hervorsickert. Frühzeitig verbreitet sich die Entzündung auf die Muskelschichte, das submucöse Gewebe und das Peritoneum. Heilt die Krankheit, so kann sich in den Maschenräumen der Submucosa Narbengewebe bilden und es kann dadurch, wie Präparate des Erlanger Museums beweisen, eine Stricturen entstehen.

Die wichtigsten Symptome der Krankheit sind heftiger Schmerz im Epigastrium, Erbrechen, grosse Angst, heftiges Fieber; später gesellen sich Symptome von Peritonitis hinzu, der Kranke collabirt und geht meist in wenigen Tagen zu Grunde. Aus diesen Symptomen, so wie aus dem Nachweis von Eiter in den erbrochenen Massen lässt sich selbstverständlich nur in den seltenen Fällen, in welchen es gelingt, andere Entzündungsformen des Magens, namentlich die toxischen, auszuschliessen, die Diagnose mit einiger Sicherheit stellen. — Die Behandlung kann nur eine symptomatische sein.

Capitel V.

Entzündungen und weitere Veränderungen, welche der Magen durch Caustica und Gifte erfährt.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Veränderungen, welche der Magen durch die Einwirkung concentrirter Säuren, kaustischer Alkalien und mancher Metallsalze erfährt, beruhen darauf, dass jene Substanzen mit Gewebselementen der Magenwand chemische Verbindungen bilden, und dass in Folge dessen die organische Structur der Magenwand untergeht. Die Veränderungen, welche vegetabilische oder animalische Gifte auf der Magenschleimhaut hervorrufen, lassen sich dagegen nicht auf chemische Vorgänge zurückführen.

Durch Fahrlässigkeit werden am Häufigsten Kupfersalze, Schwefelsäure oder vegetabilische Gifte in den Magen eingeführt, zu absichtlichen Vergiftungen am Häufigsten Arsenik oder Schwefelsäure verwandt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Haben Mineralsäuren auf die Schleimhaut eingewirkt, so werden, wenn sie wenig concentrirt waren, nur die Epithelialdecke und die oberflächlichen Schleimhaut-Strata in einen weichen, bräunlichen oder schwarzen Schorf verwandelt. Sind grössere Mengen concentrirter Säure in den Magen gelangt, so werden alle Schichten der Schleimhaut in eine morsche, schwarze Masse verwandelt, deren Dicke in Folge der Imbibition mit blutig-wässriger Flüssigkeit mehrere Linien betragen kann. Die Muscularis wird erweicht oder gallertartig, leicht zerreisslich; seltener tritt vollständiger Zerfall derselben sowie der Serosa ein, und der Magen wird perforirt. Die beschriebenen Veränderungen sind gewöhnlich auf einzelne faltige Streifen der Schleimhaut, welche von der Kardia nach dem Pylorus hinziehen, beschränkt, während die Umgebung durch Hyperaemie und Blutaustritt geröthet und durch seröse Infiltration geschwellt ist; das Blut in den Gefässen der Magenwand und oft selbst in den benachbarten grossen Gefässstämmen ist in eine

schwarze, schmierige, theerähnliche Masse verwandelt. — Nur bei leichteren Graden kann Heilung eintreten, indem die zerstörten Partien abgestossen und der Substanzverlust durch schwieriges Narbengewebe ersetzt wird.

Durch kaustische Alkalien werden die Epithelien und die oberflächlichen oder auch die tieferen Schichten der Schleimhaut in eine breiige, missfarbige Masse verwandelt. Die Zerstörung greift häufiger, als nach der Einwirkung von Säuren, auch auf die Muscularis und die Serosa über, und führt dadurch zur Perforation. Bei nur oberflächlicher Zerstörung kann auch in solchen Fällen nach Abstossung der nekrotisirten Massen Heilung eintreten.

Nach der Einwirkung von Sublimat, von Kupfer- oder anderen Metallsalzen bilden sich braune oder schwarze Schorfe, umgeben von lebhafter Injection und seröser Schwellung der Schleimhaut. Aehnliche Veränderungen ruft der Phosphor hervor.

Tritt nach Vergiftungen durch Arsenik Gastritis ein, so findet man eine oder mehrere Stellen der Magenschleimhaut, welchen eine pulverige, weissliche Substanz aufliegt, aufgequollen, geröthet und breiig erweicht oder in einen gelblichen oder grünlich-bräunlichen Schorf verwandelt. Von den verschorften Stellen gehen geröthete Schleimhautfalten aus, zwischen welchen die Magenwand oft keine Veränderungen zeigt.

Nach Einwirkung ätherischer Oele oder scharfer vegetabilischer und animalischer Gifte zeigen sich im Magen die Residuen hochgradiger katarrhalischer, croupöser oder diphtheritischer Entzündungen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das Bild der Gastritis toxica ist dadurch ausgezeichnet, dass auch in den Fällen, in welchen Gifte eingeführt sind, die keinen direct lähmenden Einfluss auf das Nervensystem haben, zu den örtlichen Symptomen schnell eine allgemeine Depression und namentlich ein fast völliges Darniederliegen der Circulation sich hinzugesellt. Diese Lähmungserscheinungen werden auch bei anderen schweren Verletzungen des Magens oder der übrigen Unterleibsorgane, vor Allem bei Perforation des Magens in Folge eines Geschwüres beobachtet.

Wird ein bisher gesunder Mensch plötzlich von heftigen Schmerzen befallen, die sich vom Epigastrium über den Unterleib verbreiten, gesellt sich dazu Erbrechen, durch welches schleimige oder schleimig-blutige Massen entleert werden, treten Durchfälle ein, denen heftige Kolikschmerzen und Tenesmus vorhergehen, und welche gleichfalls schleimig-blutige Massen entleeren, ist der Kranke dabei verfallen und entstellt, sind seine Extremitäten kühl, der Puls klein, die Haut mit kaltem, klebrigem Scheweisse bedeckt: so liegt der dringende Verdacht vor, dass eine corrodirende Substanz oder ein anderes Gift auf seine Magenschleimhaut eingewirkt habe. Sind

concentrirte Säuren oder kaustische Alkalien eingeführt, so finden sich fast immer charakteristische Schorfe in der Umgebung des Mundes; die Schleimhaut im Munde selbst ist stellenweise zerstört, es sind gleichzeitig heftige Schmerzen im Munde und Schlunde vorhanden, das Schlingen ist ungemein beschwerlich oder unmöglich. Nach der Aufnahme von Metallsalzen oder von Arsenik fehlen, wenn sie in verdünnter Form eingeführt sind, die Zeichen von Corrosion im Munde und Schlunde, und die Symptome der Gastritis treten nicht unmittelbar, sondern erst einige Zeit nach der Zufuhr des Giftes auf. Die Erscheinungen, welche in verschiedenen Organen beobachtet werden, namentlich aber die Untersuchung der entleerten Massen, gibt Aufschluss über die Qualität des genossenen Giftes. In den schwersten Fällen treten zwar Vomituritionen ein, aber der gelähmte Magen vermag seinen Inhalt nicht zu entleeren; eine eisige Kälte verbreitet sich über den Körper, die Paralyse wird eine totale, und der Kranke kann nach wenigen Stunden sterben. In leichteren Fällen tritt der Tod erst später ein, oder es können, wenn eine grössere Menge des Giftes durch Erbrechen wieder ausgeleert wird, die Lähmungserscheinungen allmählig nachlassen, die Circulation sich wieder herstellen; aber immer pflegt die Reconvalescenz eine sehr langsame zu sein, und oft bleibt für das ganze Leben ein Siechthum zurück, sei es, dass sich Stricturen im Oesophagus oder im Magen ausbilden, sei es, dass die genossenen Gifte durch ihre anderweitige Wirkung die Constitution untergraben.

§. 4. Therapie.

Nur in frischen Fällen, d. h. eine oder einige Stunden nach der Zufuhr von Säuren, kaustischen Alkalien oder Metallsalzen, dürfen die durch die Toxikologie festgestellten Antidota angewandt werden. Wenn jene Substanzen bereits durch Erbrechen entleert sind oder schon Verbindungen mit den Elementen der Magenschleimhaut eingegangen haben, können die Antidota unmöglich einen günstigen, wohl aber dadurch, dass sie einen neuen Reiz für die entzündete Magenschleimhaut bilden, einen sehr nachtheiligen Einfluss haben. Anders verhält sich die Sache bei dem Arsenik und den scharfen vegetabilischen und animalischen Giften, gegen welche, da ihre Einwirkung eine dauernde ist, die üblichen Antidota auch längere Zeit nach der Zufuhr angewandt werden dürfen. Fehlt das Erbrechen ganz oder reicht es nicht aus, um die Gifte aus dem Magen zu entfernen, so kann man ein Brechmittel aus Ipecacuanha verordnen. Ausser diesen Massregeln, welche der Indicatio causalis entsprechen, ist durch die Indicatio morbi die Anwendung der Kälte angezeigt, während Blutentziehungen Wenig oder gar Nichts versprechen. Man bedecke den Leib mit oft gewechselten kalten Umschlägen, und gebe innerlich kleine Mengen Eiswasser, oder man lasse den Kranken,

wenn er zu schlingen vermag, kleine Stückchen Eis verschlucken. Für die anderweitig geforderte Therapie müssen wir auf die Toxikologie verweisen.

Capitel VI.

Chronisches (rundes, perforirendes) Magengeschwür.

Ulcus ventriculi chronicum (rotundum, perforans).

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Das perforirende Magengeschwür entsteht wahrscheinlich immer acut, und auch das weitere Umsichgreifen desselben scheint durch einen acut verlaufenden Zerstörungsprozess an seiner Peripherie und resp. in seiner Basis bedingt zu sein. Indessen da das in Rede stehende Geschwür den betreffenden Kranken oft Jahre hindurch grosse Beschwerden bereitet, kann man immerhin die Bezeichnung desselben als „chronisches Magengeschwür“ beibehalten. — Die scharfe Begrenzung des *Ulcus rotundum*, das Fehlen von Zeichen einer Entzündung oder Eiterung an seiner Peripherie, die directe Beobachtung einzelner ganz frischer Fälle, sowie die schlagenden Resultate einer Reihe von Experimenten an Thieren stellen es ausser Zweifel, dass die Zerstörung der Magenwand nicht einer allmäligen Schmelzung derselben durch einen Eiterungsprozess, sondern einer Schorfbildung, einer partiellen Nekrose ihre Entstehung verdankt, sowie dass diese partielle Nekrose in den meisten, vielleicht sogar in allen Fällen von einer Verstopfung der in der Magenwand verlaufenden und dieselbe ernährenden Gefässe abhängt. Das durch Abschluss des Ernährungsmateriales bedingte Absterben einer umschriebenen Stelle der Magenwand bildet ein Analogon der herdweisen nekrotischen Erweichung des Gehirns, der Infarkte in den Lungen, des spontanen Brandes der Zehen, welche durch Gefässverschlüssen hervorgerufen werden. In den oben erwähnten Experimenten an Thieren hat man die Verstopfung der Magengefässe durch eingebrachte Emboli bewirkt. Diese Entstehungsweise des *Ulcus rotundum* ist bei Menschen selten, doch gibt es einzelne Fälle, in welchen dieselbe sicher constatirt werden konnte. (Mir selbst ist in den letzten Jahren ein exquisites Beispiel vorgekommen.) In der Regel bilden sich zuerst die verstopfenden Gerinnsel an Ort und Stelle, und es scheint ihre Bildung von einer Erkrankung der Gefässwand abzuhängen. Der Magensaft bringt die abgestorbene Stelle der Magenwand, welche seiner Einwirkung keinen Widerstand leisten kann, schnell zur Erweichung und zur völligen Auflösung, so dass man sehr selten Gelegenheit hat, bei Sectionen das erste Stadium des Prozesses zu beobachten.

Die Disposition für das chronische Magengeschwür ist sehr

verbreitet. Wir besitzen durch *Jaksch* und Andere statistische Zusammenstellungen über die Häufigkeit des runden Magengeschwürs überhaupt und über die Häufigkeit desselben in verschiedenen Lebensaltern, bei verschiedenen Geschlechtern, bei verschiedener Lebensweise etc. *Jaksch* fand, dass die Sectionsprotokolle von 2330 Leichen 57 Mal runde Magengeschwüre, 56 Mal Narben von geheilten Geschwüren erwähnten, so dass etwa auf 20 Leichen je ein Magengeschwür oder die Narbe eines solchen kam. Zu ganz ähnlichen Resultaten gelangten *Willigan*, *Brinton* und Andere. Bei Kindern kommt das runde Magengeschwür äusserst selten vor; sehr häufig dagegen zur Zeit der Pubertätsentwicklung. Das weibliche Geschlecht ist auffallend mehr für dasselbe disponirt, als das männliche. Ich halte es für unzweifelhaft, dass Blutarmuth und chlorotische Blutmischung (s. Bd. II.), diese häufigen Folgen sexueller Störungen, eine wesentliche Rolle bei der Entstehung des *Ulcus rotundum* spielen, und zwar in der Weise, dass das abnorm beschaffene Blut zu Erkrankungen der Gefässwände führt und dadurch die Bildung von Thromben begünstigt. In anderen Fällen scheinen acute oder chronische Katarrhe der Magenschleimhaut zu der Erkrankung der Gefässwände und zu der Thrombose derselben Veranlassung zu geben.

Völlig dunkel sind die Gelegenheitsursachen des *Ulcus rotundum*. Wir können die Möglichkeit nicht in Abrede stellen, dass die gewöhnlich als solche angeführten Schädlichkeiten: der Genuss von sehr heissen oder sehr kalten Speisen und Getränken, der Missbrauch von Spirituosen und andere Diätfehler, zur Entstehung der Krankheit beitragen. Auffallend ist es übrigens, dass trotz der grossen Häufigkeit des chronischen Magenkatarrhs bei Potatoren, bei diesen das *Ulcus rotundum* selten beobachtet wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Das in Rede stehende Geschwür kommt fast nur im Magen und im oberen Querstück des Duodenum vor, während es nur in sehr seltenen Fällen in anderen Theilen des Darmtractus auftritt. Am Häufigsten hat es seinen Sitz in der Pylorushälfte des Magens, häufiger an der hinteren als an der vorderen Magenwand, und fast constant an der kleinen Curvatur oder in ihrer Nähe; selten wird es im Fundus beobachtet. — Meist ist nur ein Geschwür vorhanden, zuweilen zwei oder mehrere, und gar nicht selten ein frisches Geschwür neben Narben von geheilten Geschwüren. In exquisiten Fällen findet sich, nach *Rokitansky's* classischer Schilderung, in der Serosa des Magens ein kreisrundes Loch mit scharfem Rande, als wäre ein rundes Stück aus der Magengegend mittelst eines scharfen Locheisens herausgeschlagen. Von Innen gesehen ist der Substanzverlust in der Mucosa grösser als der in der Muscularis, und dieser grösser als der in der Serosa, so dass das Geschwür Terrassen bildet und einen seichten Trichter darstellt. —

Die Grösse des Geschwürs beträgt im Durchmesser oft nur $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Zoll, ältere Geschwüre erreichen die Grösse eines Thalers oder eines Handtellers. — Die Gestalt ist anfänglich fast immer rund; bei längerem Bestehen wird das Geschwür meist elliptisch oder bekommt Ausbuchtungen und wird dadurch unregelmässig. Die Ausbreitung geschieht entsprechend dem Verlaufe der Gefässe in der Querrichtung, so dass zuweilen der ganze Magen gürtelförmig umzogen ist.

In vielen Fällen heilt das Geschwür, bevor es alle Magenhäute perforirt hat. War der Substanzverlust auf die Mucosa und das submucöse Bindegewebe beschränkt, so ersetzt er sich durch Granulationen; diese werden in schrumpfendes Narbengewebe umgewandelt, ziehen die Ränder des Geschwürs an einander, und so entsteht auf der inneren Fläche des Magens eine strahlige, sternförmige Narbe von verschiedener Grösse. War das Geschwür tiefer gedrungen und hatte es auch die Muscularis zerstört, so wird bei der Heilung durch narbige Schrumpfung des neugebildeten Bindegewebes auch das Peritoneum strahlig zusammengezogen; es kann sogar seine innere Fläche in Form einer Falte in den Magen hineingezogen werden. War das Geschwür sehr gross, so kann die Heilung desselben, indem durch die narbigen Contractionen der Querdurchmesser des Magens bedeutend verengt wird, zu einer Stricturen führen, welche als ein unheilbares Hinderniss für den Uebergang der Magencontenta in den Darm zurückbleibt.

Wenn das Geschwür seinen Sitz, wie gewöhnlich, an der kleinen Curvatur hat, so wird, selbst wenn alle Magenwände zerstört werden, ein Austritt des Mageninhaltes in das Cavum peritonaei meist durch eigenthümliche Vorgänge bald nur für kurze Zeit, bald auf die Dauer verhütet. Während nämlich das Geschwür nach Aussen vordringt, bildet sich eine partielle Peritonitis an der erkrankten Stelle aus: die bedrohte Stelle der Serosa verklebt und verwächst mit benachbarten Organen; wird sie dann zerstört, so schliessen jene Organe, am Häufigsten das Pankreas, der linke Leberlappen, das Netz, welche an den Rändern des Geschwüres fest angelöthet sind, die in der Magenwand entstandene Lücke. Der Zerfall greift zuweilen in das Organ über, welches das Magengeschwür „verlegt“, häufiger aber bildet sich auf der Oberfläche dieses Organes eine massenhafte Schichte von Bindegewebe und bildet den Grund des Geschwüres. Niemals liegt das verlegende Organ in einem Niveau mit der inneren Magenwand, oder ragt in die Magenöhle hinein. Die Schleimhaut schlägt sich vielmehr, nachdem die Muskelhaut sich retrahirt hat, am Rande des Geschwüres nach Aussen um und stösst hier auf das vorliegende Organ. Tritt in solchen Fällen Heilung ein, so contrahirt sich die Bindegewebsschichte auf den Organen, welche das Geschwür verlegen; die Ränder des Geschwüres nähern sich und können endlich, wenn

die Lücke nicht zu gross ist, an einander treten, so dass sich eine fest aufsitzende, schwielige Narbe bildet.

Bei der ersten Entstehung des Geschwüres und noch häufiger bei dem acut erfolgenden Umsichgreifen eines bereits vorhandenen Geschwüres werden häufig die Gefässe der Magenwand oder die Gefässe der Organe, in welche das Magengeschwür perforirt, zerstört, und es kommt zu bedeutenden Haemorrhagieen in die Magenöhle. Man hat Perforationen der Arteriae coronariae ventriculi, der Arteriae pyloricae, gastro-epiploica sinistra, gastro-duodenalis oder ihrer Aeste und Zweige, der Arteria lienalis, am Häufigsten aber der das Pankreas versorgenden Zweige der Arteria lienalis und pankreatico-duodenalis beobachtet.

Die Magenschleimhaut bietet im Uebrigen die im vorigen Capitel beschriebenen Veränderungen dar, welche dem chronischen Magenkatarrh angehören. In manchen Fällen fehlen dieselben oder sind doch nur in sehr geringem Grade vorhanden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es kommt vor, dass ein Magengeschwür durch Perforation sämmtlicher Häute und durch Austritt der Magencontenta in die Bauchhöhle zu tödtlich verlaufender Peritonitis oder durch Arrosion grösserer Gefässe zu abundantem Blutbrechen führt, ehe die Krankheit erkannt wurde und ehe sie erkannt werden konnte. Man geht indessen zu weit, wenn man behauptet, dass in solchen Fällen die Zeichen der plötzlich eintretenden Peritonitis oder der Magenblutung die ersten Symptome des Magengeschwüres gewesen sind. Forscht man genauer nach, so ergibt sich wohl immer, dass geringe Verdauungsstörungen und ein leichter Druck im Epigastrium, welcher durch das Essen vermehrt wurde, vorausgegangen seien, und dass die Kranken namentlich durch ein festes Anziehen der Gurte oder Rockbänder belästigt wurden. Zwischen dem ersten Auftreten dieser unbedeutenden Beschwerden und der tödtlichen Katastrophe liegt zuweilen nur ein Zwischenraum von wenigen Tagen oder Wochen, so dass es nicht zu bezweifeln ist, dass in dieser kurzen Zeit sämmtliche Magenhäute perforirt werden können.*) Es hat sogar den Anschein, als ob Perforation mit Austritt des Mageninhaltes in die Bauchhöhle am Häufigsten in den Fällen zu Stande komme, welche in jener versteckten Weise auftreten und einen sehr schnellen Verlauf nehmen, dass dagegen in den Fällen, in

*) Ich habe eine sehr traurige Gelegenheit gehabt, mich von dem schnellen Verlaufe eines perforirenden Magengeschwüres zu überzeugen. In Magdeburg starb an demselben einer der ausgezeichnetsten und hoffnungsvollsten jungen Aerzte, Dr. *Brunnemann*. Derselbe war, als die Perforation erfolgte, keinen Augenblick über die Diagnose in Zweifel und versicherte auf das Bestimmteste, dass er nicht länger als acht Tage an unbedeutenden Beschwerden gelitten habe, welche ihm als Zeichen eines leichten Magenkatarrhs erschienen seien.

welchen die Krankheit mit sehr heftigen und pathognostischen Symptomen auftritt und viele Monate oder Jahre lang besteht, der Magen gleichsam Zeit hat, mit den benachbarten Organen zu verwachsen und dadurch den Austritt der Contenta in die Bauchhöhle zu verhüten. Ich erinnere daran, dass die käsigen Infiltrationen der Lunge, welche zuweilen einen sehr schnellen Verlauf nehmen, weit häufiger zu Perforation der Pleura und zu Pneumothorax führen, als die langsam verlaufende Miliartuberculose, bei welcher die Pleurablätter fast immer mit einander verwachsen sind, wenn der Zerfall bis zur Pleura vordringt.

Die Fälle, in welchen die Beschwerden so unbedeutend sind, dass eine sichere Diagnose des Magengeschwürs unmöglich ist, oder in welchen die Kranken so wenig belästigt werden, dass sie vor Eintritt der Perforation oder der Magenblutung gar nicht ärztliche Hülfe suchen, sind indessen denen gegenüber, in welchen die Krankheit sehr leicht erkannt werden kann und sehr quälende Symptome hervorruft, nur selten. Zu den häufigsten und lästigsten Symptomen des chronischen Magengeschwürs gehören Schmerzen in der Magengegend. Die Kranken klagen theils über eine permanente schmerzhaft empfundene Empfindung im Epigastrium, welche sich beim Druck auf dasselbe vermehrt und gewöhnlich an einer umschriebenen Stelle besonders heftig ist, theils über Paroxysmen von quälenden Schmerzen, welche im Epigastrium beginnen, nach dem Rücken ausstrahlen und gewöhnlich als kardialgische Anfälle bezeichnet werden. Die Empfindlichkeit des Epigastriums gegen Druck ist namentlich zu den Zeiten, in welchen das Geschwür acut um sich greift oder in die Tiefe dringt, weil dann an der betreffenden Stelle des serösen Ueberzuges eine frische umschriebene Peritonitis Platz greift, so bedeutend, dass die Kranken oft kaum den Druck einer leichten Bettdecke ertragen können. — Die kardialgischen Anfälle pflegen kurze Zeit nach der Mahlzeit sich einzustellen und um so heftiger zu sein, je gröber und je rauher die genossenen Speisen waren. Die Kranken stöhnen und ächzen, krümmen sich zusammen und finden oft erst Erleichterung, wenn der Magen durch Erbrechen wieder leer geworden ist; kommt es nicht zum Erbrechen, so können die Schmerzanfälle Stunden lang andauern. Aus der Zeit, in welcher die Schmerzen nach der Mahlzeit folgen, lässt sich sogar mit einiger Wahrscheinlichkeit auf den Sitz des Geschwürs schliessen: treten sie unmittelbar nach der Mahlzeit auf, so darf man annehmen, dass das Geschwür in der Nähe der Kardiasitze, treten sie ein bis zwei Stunden nach der Mahlzeit auf, dass es im Pylorustheile des Magens seinen Sitz habe. — Wenn es auch im Allgemeinen Regel ist, dass die Schmerzanfälle nach dem Essen auftreten, und zwar um so heftiger, je schwerer verdaulich und je rauher die genossenen Speisen sind, so gibt es doch einzelne Ausnahmen, und es ist wichtig, dass man

dieselben kennt, wenn man sie auch nicht erklären kann. In diesen Ausnahmefällen treten die Schmerzen bei leerem Magen auf und werden durch Zufuhr von Speisen erleichtert, oder die Kranken bleiben nach dem Genusse von schwerer verdaulichen Speisen von Schmerzen verschont, während leichter verdauliche Speisen heftige Schmerzen hervorrufen. Gewöhnlich leitet man die Schmerzanfälle von dem Reize ab, welchen die Contenta, die im Magen hin und her gewälzt werden, auf die Geschwürsfläche ausüben, während bei leerem Magen ein derartiger Insult fehle. Eine andere Erklärung ist die, dass der bei Zufuhr von Nahrung reichlich ergossene saure Magensaft das Geschwür irritire und dadurch die Schmerzanfälle hervorrufe, während die Intermissionen dadurch entstünden, dass bei leerem Magen eine wenig reizende Schleimdecke dem Geschwüre aufliege. Wenn man aber bedenkt, dass Perforationen aller Magenhäute zu Stande kommen können, ohne dass jene Schmerzanfälle vorhergegangen sind, dass dagegen sehr oft die allerheftigsten Schmerzparoxysmen fortbestehen, wenn das Geschwür geheilt, der Magen aber mit benachbarten Organen verwachsen ist, so scheint es unzweifelhaft, dass die Hemmung, welche die mit benachbarten Organen verwachsene oder narbig retrahirte Magenwand bei den peristaltischen Bewegungen des Magens erleidet, die hauptsächlichste, vielleicht sogar die alleinige Ursache der kardialgischen Anfälle ist. Je gröber und rauher die Ingesta sind, um so energischer und anhaltender sind die Bewegungen des Magens, welche sie hervorrufen. Daher die grosse Heftigkeit und lange Dauer der Schmerzparoxysmen nach dem Genuss von grobem Brod, Kartoffeln, Hülsenfrüchten etc. und das verhältnissmässig gute Befinden der Kranken nach dem Genuss von Suppen, Milch und anderen flüssigen und milden Nahrungsmitteln.

Ein fast eben so häufiges Symptom, als die Empfindlichkeit des Epigastriums und die kardialgischen Anfälle, ist ein periodisches Erbrechen. Dasselbe pflegt durch dieselben Veranlassungen, welche die Schmerzanfälle bedingen, hervorgerufen zu werden und diese oft gleichsam zum Abschlusse zu bringen. Auch das Erbrechen folgt je nach dem Sitze des Geschwürs in der Nähe der Kardial oder des Pylorus bald kürzere, bald längere Zeit auf die Mahlzeit. Je näher das Geschwür an den Magenmündungen sitzt, um so constanter tritt Erbrechen auf. *Henoch* macht darauf aufmerksam, dass andere hohle Organe insofern ein analoges Verhalten zeigen, als Reflexbewegungen auch bei diesen vorzugsweise leicht durch Leiden der Mündungen hervorgerufen werden: er erinnert daran, dass heftige Blasenkrämpfe namentlich bei entzündlicher Reizung des Collum vesicae vorkommen, dass von Krankheiten des Dickdarmes abhängender Tenesmus um so quälender ist, je näher dem After die Krankheit ihren Sitz hat. Meist brechen die Kranken die genossenen Speisen, mehr oder weniger verändert, mit Schleim und saurer Flüssigkeit gemischt, wieder

aus. Die Beschaffenheit der erbrochenen Substanzen, in welchen sich häufig Sarcine findet, hängt vorzugsweise von der Intensität und der Ausbreitung des gleichzeitig vorhandenen Magenkatarrhs ab. In manchen Fällen werden nur grosse Mengen von Schleim und saurer Flüssigkeit ausgebrochen, während die Speisen im Magen zurückbleiben.

Heftige Kardialgieen und Erbrechen, welche constant nach der Mahlzeit eintreten, lassen immer mit grösster Wahrscheinlichkeit auf ein chronisches Magengeschwür schliessen; die Diagnose wird gesichert, wenn Blutbrechen sich hinzugesellt. Das Blutbrechen kann verschiedene Quellen haben: zuweilen liegen demselben capilläre Blutungen zu Grunde, zu welchen das Umsichgreifen des Geschwürs Veranlassung gab; häufiger wird es durch die Arrosion grösserer Gefässe veranlasst, und gerade diese Form ist fast pathognostisch für das Magengeschwür. Wir werden im VIII. Capitel ausführlicher von den Magenblutungen reden.

Die Symptome des chronischen Magenkatarrhs, welcher das Magengeschwür begleitet, gesellen sich zwar in der Regel zu den charakteristischen Symptomen des letzteren hinzu, aber sie sind nach dem verschiedenen Grade und der verschiedenen Ausbreitung des Katarrhs bald sehr ausgesprochen, bald nur andeutungsweise vorhanden. Manche Kranke leiden an bedeutender Aufgetriebenheit des Epigastriums, an häufigem Aufstossen und heftigem Sodbrennen, ihr Appetit liegt gänzlich darnieder; andere befinden sich in den Intervallen ihrer Schmerzen verhältnissmässig wohl, und selbst ihr Appetit ist kaum vermindert.

Die Zeichen des Mundkatarrhs, welcher gleichfalls das Magengeschwür complicirt, zeigen einige Abweichungen von dem gewöhnlichen Verhalten des Mundes bei chronischem Mundkatarrh. Durch die sauren Massen, welche in den Mund gelangen, scheinen die Epithelien aufgelöst und durch das Erbrechen abgestossen zu werden; wir finden wenigstens statt der dick belegten Zunge, welche bei einfachem chronischem Magenkatarrh selten fehlt, die Zunge meist roth und rissig und diesen Zustand fast immer von vermehrtem Durst begleitet.

Endlich ist, wie fast in allen Fällen von chronischem Magenkatarrh, eine habituelle Stuhlverstopfung vorhanden.

Was das Allgemeinbefinden des Kranken anbetrifft, so kann das chronische Magengeschwür frühzeitig die Ernährung untergraben, so dass der Kranke schnell herunterkommt, abmagert und ein bleiches kachektisches Ansehen zeigt; in anderen Fällen leidet die Ernährung sogar auffallend wenig. Auch diese Verschiedenheit hängt unverkennbar von dem verschiedenen Grade und der verschiedenen Ausbreitung des begleitenden Magenkatarrhs ab.

Der Verlauf der Krankheit ist bis auf die zuerst erwähnten Fälle, in welchen das *Ulc. rotundum* innerhalb weniger Tage oder Wochen zu einem tödtlichen Ausgange führt, meist ein sehr langwieriger. Das Uebel kann viele Jahre lang bestehen. Während dieser Zeit bieten die Beschwerden meist mannigfache Schwankungen dar: auf eine Zeit, in welcher sich die Kranken erträglich befanden, folgt oft ohne nachweisbare Veranlassung eine Zeit der schwersten Leiden. Gar nicht selten tritt inmitten einer scheinbaren Reconvalescenz oder vollständigen Genesung plötzlich Blutbrechen auf; oder es kehren die Leiden mit alter Heftigkeit zurück, nachdem sie Jahre lang verschwunden waren.

Von den Ausgängen des chronischen Magengeschwürs ist der in Genesung der häufigste. Die Beschwerden des Kranken verlieren sich dabei allmählig, die Ernährung retabliert sich vollständig, alle Beschwerden verschwinden, und erst, wenn das betreffende Individuum an irgend einer anderen Krankheit gestorben ist, findet man als Residuum des Geschwürs die charakteristische Narbe.

Nicht selten ist zweitens der Ausgang in unvollständige Genesung. Es verlieren sich zwar die Zeichen des chronischen Magenkatarrhs, oft auch das periodische Erbrechen, der Kranke kann ein gesundes und frisches Ansehen bekommen; aber auf jede Mahlzeit folgen Kardialgien, welche zuweilen noch heftiger sind als zuvor. In solchen Fällen ist das Geschwür geheilt und somit die Magenschleimhaut relativ *ad integrum* restituirt; aber eine Narbe, welche die Bewegungen des Magens an einer bestimmten Stelle hemmt, oder noch häufiger eine Anlöthung des Magens an benachbarte Organe, durch welche die Magenwand bei Bewegungen des Magens gezerzt wird, bewirkt das Fortdauern der kardialgischen Anfälle.

In anderen Fällen führt das Magengeschwür zum Tode. Dieser kann eintreten a) durch Perforation der Magenwände und Austritt der Magencontenta in die Bauchhöhle. Der Kranke stirbt in solchen Fällen zuweilen, ehe sich Peritonitis entwickelt, oder ehe dieselbe einen so hohen Grad erreicht hat, dass aus ihr der letale Ausgang zu erklären wäre. Während plötzlich die furchtbarsten Schmerzen im Leibe auftreten, wird die Haut kühl, der Puls klein, das Gesicht entstellt; der Kranke collabirt und geht in diesem Zustande zu Grunde. Wenn die Herzaction immer schwächer, die Füllung der Arterien immer geringer wird, so kann durch Anhäufung des Blutes in den Venen eine exquisite Cyanose entstehen und das Aeussere eines solchen Kranken dem eines Cholerakranken im asphyktischen Stadium sehr ähnlich werden. Die Perforation scheint in diesen Fällen eine Lähmung im vegetativen Nervensysteme zu bewirken, wie sie in analoger Weise auch bei anderen schweren Verletzungen vorkommt. Wenn auch solche Fälle nicht selten sind, so sind

doch diejenigen häufiger, in welchen der Tod nicht im Verlaufe des ersten oder zweiten Tages erfolgt, sondern in welchen an den beschriebenen Symptomencomplex der einer letal verlaufenden Peritonitis sich anschliesst. — Selten tritt der Tod b) durch Magenblutung ein. Selbst in den Fällen, in welchen die Kranken ganz blutleer und wachsbleich erscheinen, in welchen jedem Versuche, den Kopf zu erheben, eine Ohnmacht folgt, in welchen Angst, Herzklopfen, Schwindel, Ohrensausen und andere Vorboten der Verblutung vorhanden sind, pflegt sich der Kranke oft wider alles Erwarten zu erholen. Durch Arrosion grosser arterieller Gefässe kann indessen der Tod sehr schnell eintreten: ich sah in einem Falle, in welchem der Stamm der Lienalarterie perforirt war, den Kranken plötzlich umfallen und sterben, noch ehe es zum Blutbrechen gekommen war. — Der Tod wird c) durch allmähliche Erschöpfung herbeigeführt, und dies kann auch in den Fällen geschehen, in welchen das Geschwür geheilt, aber eine Strictur im Magen durch Narbencontraction entstanden ist. Im letzteren Falle bestehen nicht nur die heftigsten Kardialgieen fort, sondern es wird auch Alles, was die Kranken geniessen, wieder ausgebrochen; dabei bleibt der Stuhlgang Wochen lang aus, der Leib sinkt ein, die Kranken magern zum Skelett ab und sterben in Folge der Inanition.

§. 4. Diagnose.

Die Unterscheidung des chronischen Magengeschwüres von dem einfachen chronischen Magenkatarrh ist in den seltenen Fällen, in welchen es ohne alle pathognostischen Symptome verläuft, nicht möglich; in den meisten Fällen aber bietet die differentielle Diagnose beider Krankheiten keine Schwierigkeiten dar. Grosse Empfindlichkeit des Epigastriums an einer umschriebenen Stelle, heftige kardialgische Anfälle, häufiges Erbrechen, vor Allem abundantes Blutbrechen, lassen den einfachen chronischen Magenkatarrh mit grosser Bestimmtheit ausschliessen. Einen freilich weit weniger sicheren Anhalt gibt auch die Betrachtung der Zunge, welche beim *Ulcus rotundum* oft roth und glatt, beim einfachen Katarrh des Magens fast immer belegt ist. — Schwierig kann die Unterscheidung des Magengeschwüres von einer durch Hypertrophie der Magenhäute entstandenen Pylorusstenose sein. Die geringe Heftigkeit der kardialgischen Anfälle, welche in keinem Verhältnisse zu der Häufigkeit des Erbrechens steht, die regelmässige Wiederkehr des Erbrechens, sowie der Nachweis einer consecutiven Erweiterung des Magens geben für die Diagnose einigen Anhalt, indem sie für die Strictur gegen das *Ulcus* sprechen.

Eine Narbe, durch welche die Magenwand in ihren Bewegungen beeinträchtigt und gezerzt wird, kann wenigstens mit einiger Wahrscheinlichkeit in den Fällen diagnosticirt werden, in welchen, bei grosser Heftigkeit der kardialgischen Anfälle, alle

dyspeptischen Erscheinungen fehlen und der Kranke trotz der langen Dauer seines Leidens ein blühendes Ansehen zeigt. Noch grösser wird diese Wahrscheinlichkeit, wenn vorher längere Zeit hindurch sichere Zeichen eines Magengeschwürs vorhanden waren, die später, bis auf die heftigen Kardialgien, vollständig verschwunden sind. — An eine narbige Stricture muss man in solchen Fällen denken, in welchen, nachdem die Zeichen eines chronischen Magengeschwürs vorhergegangen sind, sich langsam, aber stetig wachsend, die Symptome einer Stricture entwickelt haben.

Ueber die Unterscheidung des chronischen Magengeschwürs vom Magenkrebs und der nervösen Kardialgie s. die folgenden Capitel.

§. 5. Prognose.

Die Prognose des chronischen Magengeschwürs ist nach dem, was wir über den Verlauf und die Ausgänge desselben gesagt haben, im Ganzen als eine günstige zu bezeichnen; indessen darf man nicht vergessen, dass die Krankheit häufig Remissionen macht und dann von Neuem exacerbirt, dass inmitten der scheinbaren Besserung Blutungen auftreten können, dass selbst nach eingetretener Heilung stets Recidive drohen.

§. 6. Therapie.

Die Erkrankung der Gefässwände, von welcher wir die Entstehung der partiellen Nekrose der Magenwand und den Ausgang derselben in ein Ulcus rotundum abgeleitet haben, ist wohl nur in seltenen Fällen die Folge eines chronischen Magenkatarrhes. Gerade Potatoren, bei welchen wir die hartnäckigsten Magenkatarrhe beobachten, leiden selten an Magengeschwüren. Da uns anderweitige Ursachen jener Erkrankung der Gefässwände unbekannt sind, nehmen wir keinen Anstand, auszusprechen, dass wir bei der Behandlung des chronischen Magengeschwürs in der Regel nicht im Stande sind, die *Indicatio causalis* zu erfüllen.

Der *Indicatio morbi* entsprechen vor Allem genaue diätetische Vorschriften. Der Erfolg der Cur hängt am Meisten von der strengen Befolgung derselben ab. Freilich können wir die kranke Stelle der Magenwand nicht in derselben Weise wie ein Geschwür der äusseren Haut vor der Einwirkung schädlicher Einflüsse schützen. Die Zufuhr eines jeden noch so milden Nahrungsmittels ruft eine Hyperaemie der Magenschleimhaut hervor und irritirt die wunde Stelle. Indessen, je gröber und rauher die Ingesta sind, um so stärker ist die Irritation, welche sie hervorrufen. Aus dieser experimentell festgestellten Thatsache, mit welcher die praktische Erfahrung durchaus im Einklang steht, ergibt sich die Regel, dass man den Kranken nur eine möglichst milde und vorzugsweise flüssige Nahrung gestatten darf. Man versuche es zunächst, ob eine abstracte Milchdiät vertragen wird. Dies ist leider nicht

bei allen Kranken der Fall. Gerinnt die frische Milch im Magen zu harten, zähen Klumpen, so lasse man die Milch, nach der Vorschrift von *Budd*, stets in Verbindung mit etwas Weissbrod geniessen. Manche Kranke, welche frische Milch nicht ertragen, befinden sich vortrefflich bei dem Genuss von Buttermilch oder von saurer Milch; haben die Kranken einen unüberwindlichen Widerwillen gegen die Milchdiät, oder wird auch die Buttermilch und die saure Milch nicht vertragen, so verordne man kräftige Suppen, welche nicht abgeschäumt werden dürfen, mit einem Zusatz von *Liebig'schem* Fleischextract. Der Nahrungswerth der kleinen Dosen dieses Extractes, welche die Kranken nehmen, ist freilich gering, aber sie sind ein kräftiges Analepticum. Das früher erwähnte *Trommer'sche* Malzextract, welches die nahrhaften Bestandtheile des Malzes in gelöster Form enthält, ist den Kranken zu empfehlen, und da sie von diesem Mittel ohne Beschwerden mehrere Esslöffel voll des Tages zu sich nehmen können, so muss dasselbe als ein werthvolles Nahrungsmittel bezeichnet werden. Ich kenne Kranke, welche seit Jahren täglich 1 bis 2 Unzen *Trommer'sches* Malzextract geniessen. Besonders zu warnen ist vor Hülsenfrüchten, vor Brod aus grob gebeuteltem Mehl, vor gerösteten Kartoffeln, vor Kartoffelsalat, während ein Purée von Kartoffeln zu gestatten ist.

Der curmässige Gebrauch der kohlensauren Alkalien hat eine überraschend günstige Wirkung gegen das chronische Magengeschwür. Unter den Mineralwässern, welche kohlensaure Alkalien und abführende Salze enthalten, sind die warmen Quellen den kalten vorzuziehen. Kranke, deren Verhältnisse es gestatten, schicke man nach Karlsbad. Stellen sich einer Badereise unüberwindliche Hindernisse entgegen, so lasse man Karlsbader, Marienbader, Tarasper Wasser etc. zu Hause trinken und ordne an, dass es vor dem Genusse gehörig erwärmt wird. Ich habe in einzelnen Fällen von Trinkeuren in Wildbad und anderen Akrathermen bei Kranken mit chronischen Magengeschwüren, welche ohne Erfolg Karlsbader und Marienbader Brunnen getrunken hatten, eine auffallend günstige Wirkung beobachtet, ohne indessen die Ueberzeugung gewonnen zu haben, dass das Trinken von warmem Quellwasser, wie es Professor *Bock* in Leipzig den Lesern der Gartenlaube vorerzählt, die Karlsbader Brunnencur ersetzen könne. Ich bedaure, dass ein so klarer und scharfer Kopf, wie *Bock*, sich darauf einlässt, unter den Laien ein gewiss höchst gefährliches Halbwissen zu verbreiten, und habe mehr als einmal erlebt, dass Laien in der Ueberzeugung, durch die Lectüre der *Bock'schen* Schriften klug genug geworden zu sein, um selbst ihre Krankheiten beurtheilen und behandeln zu können, sich den grössten Schaden zugefügt haben. — Die Brunnendiätetik enthält manche überflüssige und zopfige Vorschrift, aber man thut nicht gut, an derselben zu rütteln, weil sonst leicht auch die rationellen

Vorschriften weniger streng als bisher befolgt werden könnten. Zu den letzteren rechne ich vor Allem den strengen Befehl, Abends nicht später als 7 Uhr und nicht mehr als eine Suppe zu essen, und frühestens eine halbe bis ganze Stunde nach dem letzten Becher Brunnen zu frühstücken. Es kommt gewiss viel darauf an, dass das warme Mineralwasser in den vollständig leeren Magen gelangt.

Bleibt bei der bisher besprochenen Behandlung wider Erwarten der gehoffte Erfolg aus, so gehe man zur Darreichung des salpetersauren Silber- oder des basisch-salpetersauren Wismuthoxyds über. Die Anwendung dieser Mittel, namentlich des ersteren, erscheint nach dem Einflusse, den wir sie auf Geschwüre der äusseren Haut und anderer Schleimhäute ausüben sehen, durchaus rationell, und in einzelnen Fällen ist der Erfolg, der mit denselben erzielt wird, ein überraschend günstiger. In anderen Fällen leisten sie dagegen wenig oder gar nichts. Ueber die Art ihrer Darreichung und über die Dosis, in welcher sie zu verordnen sind, haben wir uns früher bei der Therapie des chronischen Magenkatarrhs (s. S. 567) ausführlich ausgesprochen.

Die *Indicatio symptomatica* verlangt vor Allem die Bekämpfung der kardialgischen Anfälle. Es gibt nur wenige Fälle von chronischem Magengeschwür, in welchen sich die Darreichung der Narkotica entbehren lässt. Die Wirkung, welche dieselben auf die Schmerzanfälle haben, ist eine meist augenblickliche und ungemein glänzende. Schon wenige Minuten, nachdem eine kleine Dosis Morphinum in den Magen eingeführt ist, tritt Erleichterung, zuweilen vollständige Euphorie ein. Diese Erfahrung scheint gleichfalls dafür zu sprechen, dass die Schmerzanfälle hauptsächlich durch Zerrungen des Magens hervorgebracht werden. Hingen sie von dem Reize ab, welchen die Wundfläche durch die Ingesta oder durch den sauren Magensaft erfährt, so wäre die Wirkung der Narkotica, von welcher *Jaksch* sagt, dass sie wie mit einem Zauberschlage eintrete, in der That nicht zu begreifen; hängen sie aber von den Zerrungen der Magenwand ab, so ist es leicht erklärlich, dass die Narkotica, welche neben der anaesthesirenden Wirkung auch die Bewegung des Magens verlangsamen, jenen Einfluss ausüben. *Stokes* erklärt das Morphinum für das einzige Medicament, welches bei der Behandlung der chronischen Magengeschwüre Vertrauen verdiene, und glaubt, dass alle anderen Mittel, von denen man Erfolge rühme, nur dann wirksam seien, wenn man sie, wie es z. B. bei dem Bismuthum hydrico-nitricum gewöhnlich geschieht, in Verbindung mit Narkoticis verordne. In den meisten Fällen reicht man mit sehr kleinen Dosen Morphinum (gr. $\frac{1}{12}$ — $\frac{1}{8}$) aus, und hat nicht nöthig dieselben zu steigern. *Jaksch* sah eine Frau mehr als hundert gleich grosse Dosen Morphinum nehmen, ohne dass die schmerzstillende Wirkung ausgeblieben wäre. Das Morphinum verdient vor dem gleichfalls empfohlenen Extr. Hyoscyami oder Belladonnae den Vorzug. — Bei grosser Empfindlichkeit des Epigastriums gegen

Druck wird der *Indicatio symptomatrica* durch Application einiger Blutegel oder blutiger Schröpfköpfe in das Epigastrium entsprochen. Bleiben dieselben ohne Erfolg, so nützen zuweilen Vesicatore oder Pockenpflaster, welche man längere Zeit in der Herzgrube tragen lässt. — Zu den Symptomen, welche besondere Berücksichtigung verdienen, kann ein sehr hartnäckiges Erbrechen gehören. Die Narkotica, namentlich das Morphinum, pflegen auch gegen diese Erscheinung Hülfe zu bringen. Lassen sie im Stich, so nützen zuweilen kleine Portionen Eiswasser oder Eispillen, und in manchen Fällen, in welchen alles Andere im Stiche lässt, die Darreichung von Kreosot (gutt. iv auf 3vj Wasser, esslöffelweise zu nehmen) oder von Jodtinctur (gutt. ii—iii in Zuckerwasser). — Endlich können im Verlaufe des chronischen Magengeschwürs eintretende Magenblutungen oder Bauchfellentzündungen besondere Berücksichtigung erfordern; doch werden wir die durch diese Ereignisse verlangten Massregeln in besonderen Capiteln besprechen.

Capitel VII.

Carcinom des Magens.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Unter den inneren Organen wird der Magen am Häufigsten von Carcinom befallen; meist erkrankt derselbe primär, seltener gesellt sich Magenkrebs als secundäre Erkrankung zu krebsigen Entartungen anderer Organe oder pflanzt sich von benachbarten Organen auf den Magen fort.

Die Ursachen des Magenkrebses sind eben so dunkel, als die der Krebse überhaupt. In manchen Familien scheint die Krankheit erblich zu sein: der Vater des ersten *Napoleon*, seine Schwester und er selbst starben an Magenkrebs. In Betreff des Einflusses, welchen Geschlecht, Alter und Lebensweise auf die Entstehung des Magenkrebses haben, ist zu bemerken, dass Männer häufiger als Frauen erkranken, dass die grösste Zahl der Erkrankungsfälle zwischen das 40ste und 60ste Lebensjahr fällt, während vor dem 40sten Jahre die Krankheit selten, vor dem 30sten nur ausnahmsweise vorkommt; dass endlich kein Stand von derselben verschont bleibt; — wenn Magenkrebs häufiger bei Leuten niederen Standes als bei Personen der höheren Stände beobachtet wird, so beruht dies darauf, dass sich jene überhaupt in der Majorität befinden. Was über den Einfluss des Branntweingenusses, der deprimirenden Gemüthsaffecte, der Unterdrückung von Ausschlägen und Geschwüren (*J. Frank*) gesagt wird, ist unerwiesen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Magenkrebs entwickelt sich am Häufigsten im Pylorustheile des Magens, seltener im Kardiatheile oder an der kleinen Curvatur, am Seltensten im Fundus und an der grossen Curvatur. Er zeigt fast in allen Fällen die Tendenz, sich der Quere nach auszubreiten, so dass Krebse an der kleinen Curvatur gegen die grosse vordringen, Krebse am Pylorus oder an der Kardialia leicht zu ringförmigen Stricturen führen. Die krebsige Stricture des Pylorus pflegt sich an der Pfortnerklappe scharf zu begrenzen, während der Kardiakrebs fast immer mehr oder weniger weit auf den Oesophagus übergreift.

Unter den verschiedenen Formen von Carcinom wird am Häufigsten der Skirrhus, weniger häufig der Markschwamm, am Seltensten der Alveolar- oder Gallertkrebs im Magen beobachtet. Oft combiniren sich die verschiedenen Krebsformen mit einander, am Häufigsten der Skirrhus und der Markschwamm.

Der Skirrhus beginnt fast in allen Fällen im submucösen Gewebe; er bildet in demselben bald einzelne Knoten, bald eine diffuse Verdickung, welche durch ungleiches Wachsen ein höckeriges Ansehen annimmt. Das Afterproduct zeigt die charakteristischen Eigenschaften des harten Krebses, und stellt eine mattweissliche, dichte Masse von oft knorpelähnlicher Härte dar. — Frühzeitig verschmilzt die Schleimhaut mit der unterliegenden Neubildung, später erweicht sie zu einem schwärzlichen Brei, wird abgestossen, und es bleibt die nackte Krebsfläche zurück. — Die Muscularis wird meist in grosser Ausdehnung hypertrophisch, und bietet das früher beschriebene, eigenthümlich fächerige Ansehen dar; im weiteren Verlaufe kann sie unter dem Drucke des Afterproductes atrophiren oder in demselben untergehen. — Die Serosa wird durch partielle Peritonitis verdickt und getrübt, verwächst häufig mit der Umgebung und bedeckt sich öfters mit harten, milchweissen, plattenförmigen Ablagerungen. — Nach Zerstörung der Schleimhaut beginnt der freiliegende Krebs zu verjauchen, es bilden sich anfangs seichte, später in die Tiefe dringende, grubige Aushöhlungen, und so entsteht ein Krebsgeschwür von unregelmässiger Form, mit harten callösen Rändern, ähnlich den Krebsgeschwüren der äusseren Bedeckungen. In anderen Fällen wuchern auf dem Boden und auf den Rändern des skirrhösen Geschwüres Markschwammmassen empor.

Tritt der Magenkrebs von Anfang an unter der Form des Markschwammes auf, so haben schon die im submucösen Gewebe entstandenen Knoten und diffusen Verdickungen eine weichere Beschaffenheit, zeigen ein hirnmarkähnliches Ansehen, und man kann nach einem Durchschnitt durch dieselben reichlich sogenannte „Krebsmilch“ aus dem Afterproducte ausdrücken. Der Markschwamm breitet sich um Vieles schneller aus, als der Skirrhus,

und wuchert bald auf der Innenfläche des Magens unter der Form weicher, leicht blutender, schwammiger Excrescenzen empor. Gewöhnlich zerfällt das Afterproduct in der Mitte zu schwärzlichen, weichen, zottigen Massen, während die Wucherung an der Peripherie fortschreitet. Werden die abgestorbenen Massen losgestossen, so entsteht ein kraterförmiges Geschwür, von aufgeworfenen, nach Aussen umgestülpten, blumenkohlartigen Rändern wallartig umgeben. Ein solches Krebsgeschwür kann den Umfang zweier Hände erreichen, und die Wucherungen können so beträchtlich werden, dass die Höhlung des Magens durch dieselben namhaft verengt wird.

Der Alveolar- oder Gallertkrebs tritt im Ganzen selten unter der Form zerstreuter Knoten, häufiger unter der Form einer diffusen Entartung auf. Auch er beginnt meist im submucösen Gewebe, führt aber bald zu einer Entartung sämtlicher Magenhäute. In der um mehrere Linien, oder sogar um einen halben Zoll verdickten Magenwand lassen sich kaum Spuren der ursprünglichen Structur wahrnehmen: sie besteht fast durchweg aus unzähligen kleinen Hohlräumen (Alveolen), in welchen eine gelatinöse Flüssigkeit enthalten ist. Die mikroskopische Untersuchung lässt in letzterer die für den Gallertkrebs charakteristischen zelligen Gebilde wahrnehmen. Auch beim Alveolarkrebs zerfällt endlich die Schleimhaut, die Alveolen entleeren ihren Inhalt, die freie Fläche erscheint zottig und missfarbig; doch dringt nur selten der Substanzverlust bis zu grosser Tiefe, da, während oben der Zerfall erfolgt, unten neue Production vor sich geht.

Häufig greift die krebsige Entartung auf benachbarte Gebilde über, namentlich auf die Lymphdrüsen, das Pankreas, die Leber, das Kolon transversum, das Netz. Auch der Zerfall des Afterproductes kann über den Magen hinaus in die oben genannten Gebilde vorschreiten, und so können Communicationen des Magens mit dem Darm und, nach Anlöthung des Magens an die vordere Bauchwand, sogar eine Perforation nach Aussen zu Stande kommen. Nur der Alveolarkrebs greift selten auf die erwähnten Organe über; dagegen führt derselbe sehr häufig zu diffuser Entartung des Peritoneum und damit zu hydropischen Ergüssen in den Peritonealsack.

Dringt der Zerfall des Krebses bis zum Peritoneum vor, ehe der Magen mit den benachbarten Theilen verwachsen ist, so kann ein Austritt der Contenta in die Bauchhöhle und tödtliche Peritonitis die Folge sein.

Führt die krebsige Degeneration zu beträchtlichen Stenosen des Pylorus, welche durch knotige Protuberanzen und winkelige Biegungen des verengerten Stückes ein noch bedeutenderes Hinderniss für den Austritt der Magencontenta bilden können, so wird meist der Magen beträchtlich erweitert. Hat der Krebs dagegen seinen Sitz an der Kardia, oder ist die Magenwand, wie es

namentlich beim Alveolarkrebs nicht selten geschieht, in grosser Ausbreitung entartet, so kann die Magenhöhle verengt werden.

In vielen Fällen bleibt der entartete Pylorus, weil er durch Adhäsionen fixirt ist, an seiner normalen Stelle; doch gibt es zahlreiche Ausnahmen, in welchen derselbe frei beweglich bleibt und durch seine Schwere in eine tiefere Bauchregion, selbst bis an die Symphyse, herabsinkt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es gibt Fälle, in welchen es unmöglich ist, einen Magenkrebs während des Lebens mit Sicherheit zu erkennen. In der Armen- und Spitalpraxis kommen gar nicht selten Kranke zur Behandlung, welche, fast bis zum Skelett abgemagert, gleichgültig und theilnahmlos keinerlei Klagen führen und über die Anamnese ihres Siechthums keinen Aufschluss zu geben im Stande sind. Dabei zeigt sich ihr Epigastrium nicht empfindlich gegen Druck, der Appetit ist gering, aber die genossenen Speisen werden nicht wieder ausgebrochen, die Untersuchung des Leibes lässt keinen Tumor wahrnehmen. Man muss wissen, dass ein Magenkrebs ohne die zuletzt genannten Symptome verlaufen kann, muss an die Möglichkeit denken, dass derselbe die Ursache des hochgradigen Marasmus sei, aber eine bestimmte Diagnose ist unmöglich. Stirbt ein solcher Kranker, und findet sich bei der Section desselben im Magen ein grosses Krebsgeschwür, so sind unerfahrene Aerzte gewöhnlich aufs Höchste erstaunt, und können es nicht begreifen, dass das wichtige und vorgeschrittene Uebel nicht erkannt worden ist.

In anderen Fällen ist der Magenkrebs nur mit annähernder Bestimmtheit zu erkennen. Man hat es mit Kranken im vorge- rückten Lebensalter zu thun, welche über Appetitlosigkeit, über ein Gefühl von Druck und Vollsein im Epigastrium, über Aufstossen und andere dyspeptische Erscheinungen klagen. Neben diesen im Ganzen mässigen Beschwerden aber fällt es auf, dass die Kranken schnell ihre Kräfte verlieren, dass sie eine schmutzig gelbe, kachektische Gesichtsfarbe bekommen, dass sich endlich ein leichtes Oedem an den Knöcheln einstellt. Lassen sich in solchen Fällen anderweitige Krankheiten, welche die Kachexie und den Marasmus erklären könnten, ausschliessen, so liegt der dringendste Verdacht vor, dass kein chronischer Katarrh, sondern ein malignes Leiden des Magens, ein Magenkrebs vorliege, selbst wenn eigentlicher Schmerz, Erbrechen und der charakteristische Tumor fehlen.

In den meisten Fällen ist das Bild, unter welchem der Magenkrebs verläuft, um Vieles deutlicher und kaum zu verkennen. Zu den dyspeptischen Erscheinungen und den Symptomen der Kachexie und des Marasmus tritt ein empfindlicher Schmerz in der Magen- gegend. Dieser wird durch äusseren Druck vermehrt und steigert sich nach dem Essen, ohne jedoch gewöhnlich die Heftigkeit kardialgischer Anfälle zu erreichen. — Fast eben so häufig gesellt

sich Erbrechen hinzu. Dasselbe pflegt bei Krebsen, welche an der kleinen Curvatur sitzen, nur von Zeit zu Zeit, bei Krebsen, welche die Kardia oder den Pylorus verengern, nach jeder Mahlzeit einzutreten. Bei Pylorusstricturen erfolgt das Erbrechen meist erst mehrere Stunden nach dem Essen, bei Kardiastrikturen unmittelbar nach demselben oder noch während des Essens. Zuweilen geschieht es, dass das Erbrechen, nachdem es längere Zeit hindurch mit grosser Regelmässigkeit bestanden hat, allmählig selten wird, sich gänzlich verliert oder durch eine Art Wiederkäuen ersetzt wird. Diese Erscheinung wird verständlich, wenn die Section ergibt, dass durch Zerfall des Krebses die verengerte Stelle weiter geworden ist, oder dass der enorm erweiterte oder in seinen Wänden diffus entartete Magen augenscheinlich nicht im Stande gewesen ist, sich zu contrahiren und die für den Brechact nöthige Hülfe zu leisten. In anderen Fällen gibt die Section über das Aufhören des Erbrechens keinen Aufschluss. — Die erbrochenen Massen bestehen bald aus den genossenen, in eine dicke Schleimlage eingebetteten Speisen, welche beim Kardiakrebs sich nur wenig verändert zeigen, beim Pyloruskrebs dagegen oft vorgeschrittene Umwandlungen erfahren haben, bald nur aus grossen Mengen von Schleim und verschieden gefärbter, sauer und bitter schmeckender Flüssigkeit. Das Auftreten von Milchsäure, Buttersäure oder Essigsäure in den erbrochenen Massen hängt von denselben Bedingungen ab, welche wir bei der Besprechung des Magenkatarrhs und der einfachen Strictur des Pylorus erörtert haben. Sehr häufig kommt die *Sarcina ventriculi* in den erbrochenen Massen vor, dagegen lassen sich nur äusserst selten Fragmente des Afterproductes in denselben nachweisen. Dies erklärt sich daraus, dass, während der Krebs verjaucht und zerfällt, auch fast immer die charakteristische Form seiner Elemente zu Grunde geht. — Bei dem Zerfall des gefässreichen Afterproductes entstehen leicht capilläre Blutungen. Das in den Magen ergossene Blut wird durch den sauren Inhalt desselben schnell verändert und in eine eigenthümliche, schwärzliche, krümlige Masse verwandelt. Die Beimischung von „kaffee-satzähnlichen“ Massen zu den erbrochenen Substanzen ist daher ein häufiges und wichtiges Symptom des Magenkrebses; doch hat man die diagnostische Bedeutung desselben vielfach überschätzt. Weit seltener werden durch Verjauchung des Carcinoms grössere Gefässe arrodirt, so dass abundantes Blutbrechen eintritt; dieses Symptom spricht demnach in zweifelhaften Fällen gegen das Carcinom, für das chronische Geschwür (s. Cap. VIII.). — Das wichtigste Symptom des Magenkrebses ist das Auftreten einer Geschwulst im Epigastrium. Es ist nöthig zu wissen und, wenn man die Lage der Magentheile zu der Leber und dem Rippenbogen kennt, leicht zu verstehen, dass dieses Symptom fehlen kann. Kardiakrebse veranlassen niemals, selbst wenn sie eine enorme Ausdehnung erreichen, eine fühlbare Geschwulst, Krebse an der

kleinen Curvatur erst dann, wenn sie sich weit gegen die grosse Curvatur ausgebreitet haben. Die meisten fühlbaren Geschwülste haben ihren Sitz am Pylorus oder wenigstens im Pylorustheil des Magens, und nur deshalb, weil in diesen Abschnitten des Magens das Carcinom am Häufigsten vorkommt, gehört es fast zur Regel, dass man bei Magencarcinomen eine Geschwulst fühlt. *Hyrtl's* Angaben über die Lage des Magens sind falsch, dies gilt namentlich von der Behauptung, dass die Spitze des Schwertfortsatzes bei der Expirationsstellung des Zwerchfells der Mitte der vorderen Magenwand entspreche. Aus *Luschka's* klassischem Werke, welches fast auf jeder Seite für den Practiker werthvolle Aufschlüsse enthält, ergibt sich, dass ein Durchschnitt durch die Mittellinie des Körpers den Magen in der Weise theilt, dass $\frac{5}{6}$ auf die linke und höchstens $\frac{1}{6}$ auf die rechte Seitenhälfte zu liegen kommen. Selbst eine die linke Seite des Epigastriums einnehmende Geschwulst des Magens hat bei normaler Lage desselben ihren Sitz im Pylorustheile. Wenn der carcinomatös entartete Pylorus durch seine Schwere herabsinkt, kann die Geschwulst ihren Sitz in der Nähe des Nabels, meist etwas oberhalb und häufiger auf der rechten als auf der linken Seite desselben haben. Liegt sie noch tiefer, so kann selbst eine Verwechselung mit Ovarialtumoren vorkommen. Die Grösse der Geschwulst variirt von der eines Taubeneies bis zu der einer Faust. Ist dieselbe sehr gross, so bildet sie zuweilen eine sichtbare Hervorwölbung am Bauche. Ihre Oberfläche ist meist uneben und höckerig. In vielen Fällen ist die Geschwulst beweglich, man kann sie verschieben, und sie wechselt, je nachdem der Magen leer oder gefüllt ist, ihre Stelle; in anderen Fällen, wenn Adhäsionen vorhanden sind, ist sie unbeweglich. Ebenso ist der Grad der Empfindlichkeit der Geschwulst sehr verschieden. Zuweilen beobachtet man statt eines umschriebenen und höckerigen Tumors nur eine gleichmässige, mehr oder weniger ausgedehnte Hervorwölbung und Resistenz des Epigastriums. Die Percussion der durch den Magenkrebs gebildeten Geschwülste ergibt fast immer einen nicht ganz leeren und deutlich tympanitischen Percussionsschall.

Die physikalische Untersuchung kann ausser dem Nachweis des Tumor bei krebsartigen Pylorusstricturen eine Erweiterung des Magens erkennen lassen, deren Symptome wir bei der Besprechung der einfachen Pylorusstrictur beschrieben haben; ist dagegen der Magen verengert, und sind, wie es häufig geschieht, die Gedärme leer, so springt der untere Rippenbogen weit nach Vorn hervor, während der Bauch tief eingesunken ist, so dass man deutlich die Wirbelsäule und die pulsirende Aorta fühlt. — Modificirt wird das Krankheitsbild des Magenkrebses durch consecutive Entwicklung von Krebsen in anderen Organen, namentlich in der Leber. Zuweilen verbreitet sich auch der Krebs von den Lymphdrüsen des Magens auf die retroperitonealen Lymphdrüsen, auf die

des hinteren Mediastinum und von da auf die Drüsen des Halses, so dass eine harte Anschwellung der Supraclaviculardrüsen, wie ich sie in einigen Fällen von Magenkrebs beobachtet habe, diagnostische Bedeutung gewinnen kann. Die Symptome des Alveolarkrebses werden dagegen oft durch das Auftreten hydropischer Ergüsse in die Bauchhöhle modificirt.

Der Magenkrebs lässt in seinem Verlaufe meist ein stetiges Wachsen aller Symptome bemerken; seltener treten Perioden ein, in welchen der Kranke sich besser befindet, Schmerzen und Erbrechen nachlassen und selbst der Appetit wiederkehrt. Diese Remissionen pflegen nicht lange anzuhalten; bald exacerbiren die Beschwerden von Neuem, der Appetit schwindet gänzlich, der von Anfang an meist angehaltene Stuhlgang ist kaum zu erzwingen, die Abmagerung macht reissende Fortschritte. Ist die Neubildung ein Markschwamm, so verläuft die Krankheit meist in mehreren Monaten, während Skirrhus, und namentlich Alveolarkrebs, ein oder mehrere Jahre lang bestehen können.

Der einzige Ausgang des Magenkrebses ist der Tod. Diejenigen Fälle, in welchen man aus dem klinischen Verlaufe eines Magenleidens die Heilung eines Carcinoms geschlossen hat, können auf diagnostischen Irrthümern beruht haben; diejenigen Beobachtungen, in welchen die Section die Narbe eines Krebsgeschwürs nachgewiesen haben soll, sind gleichfalls nicht ganz zuverlässig; zeigen sich nämlich in der Umgebung der Narbe frische Krebsmassen, so ist die Krankheit nicht wirklich erloschen, fehlt aber dieser Anhalt, so lässt sich sicher nicht die Narbe eines Carcinoms von der eines Geschwürs unterscheiden. Der Tod tritt in den meisten Fällen unter den Erscheinungen allmählicher Erschöpfung ein. Da sich meist kein Fieber hinzugesellt, so pflegt die Agonie sehr lange zu dauern; und während man stündlich das Ende erwartet, bleibt der Kranke oft noch Tage lang am Leben. Gerade in diesen Fällen pflegt die Zunge roth zu werden, zur Trockenheit zu neigen und sich mit Soormassen zu bedecken. Ausser diesem quälenden Uebel bildet sich nicht selten ein schmerzhaftes, pralles Oedem des einen oder des anderen Beines kurz vor dem Tode aus. Dieses Symptom beruht auf einer Verstopfung der Schenkelvene und zeigt an, dass die Verlangsamung der Circulation zu einer Gerinnung in derselben geführt hat. — Weit seltener tritt der Tod nach Perforation des Magens unter den Symptomen einer schnell tödtlich verlaufenden Peritonitis ein. — Noch seltener beschleunigen abundante Magenblutungen die Erschöpfung oder führen durch Verblutung ein plötzliches Ende herbei. — Endlich kann der Tod durch Complicationen und secundäre Erkrankungen herbeigeführt oder beschleunigt werden.

§. 4. Diagnose.

Die Unterscheidung des Magenkrebses vom chronischen Magenkatarrh ist in den Fällen, in welchen das Epigastrium schmerzhaft wird, häufiges Erbrechen eintritt, von Zeit zu Zeit kaffeesatzartige Massen den erbrochenen Substanzen beigemischt sind oder sogar ein Tumor im Epigastrium bemerkt wird, sehr leicht. Fehlen diese Symptome, fehlt namentlich der Tumor, welchen *Andral* für das einzige sichere Zeichen des Magenkrebses hält, so kann die differentielle Diagnose beider Krankheiten grosse Schwierigkeit haben. Das Alter des Kranken ist für die Entscheidung von Wichtigkeit; ausserdem gibt oft nur das Allgemeinbefinden den Aufschluss.

Auch die Unterscheidung vom chronischen Magengeschwür ist bald leicht, bald überaus schwierig. In einem berühmt gewordenen Falle konnten sich zwei medicinische Celebritäten, *Oppolzer* und *Schoenlein*, nicht darüber einigen, ob ein Magenkrebs oder ein Magengeschwür vorliege. Die Momente, welche bei der differentiellen Diagnose vorzugsweise berücksichtigt werden müssen, sind folgende: 1) Das Alter des Kranken. Magenkrebs kann bei jugendlichen Individuen fast mit Sicherheit ausgeschlossen werden. 2) Die Dauer der Krankheit. Besteht das Leiden länger als einige Jahre, so spricht dieser Umstand gleichfalls gegen Magenkrebs. 3) Die Kräfte und der Ernährungszustand des Kranken. Diese werden bei Magengeschwüren oft wenig und spät, bei Magenkrebsen sehr bedeutend und sehr früh beeinträchtigt. 4) Die Art der Schmerzen. Eigentlich kardialgische Anfälle sprechen mehr für Magengeschwür, als für Magenkrebs. 5) Die Beschaffenheit des mit dem Brechen entleerten Blutes. Beim Magengeschwür werden häufiger grosse Mengen, und deshalb nur wenig verändertes Blut, beim Magenkrebs häufiger spärliche Mengen unter der Form schwarzer, kaffeesatzartiger Massen erbrochen; doch wird auch in einzelnen Fällen abundantes Blutbrechen bei Magenkrebs und Erbrechen von schwarzen, krümligen Massen bei Magengeschwüren beobachtet. 6) Das Auftreten oder das Fehlen einer Geschwulst. Der erstere Fall spricht fast mit Bestimmtheit für einen Magenkrebs, denn die Fälle, in welchen ein Magengeschwür durch Verdickung der Magenwand und durch Bindegewebsneubildung in seiner Umgebung einen Tumor bildet, sind verschwindend selten. Man darf auf der anderen Seite nicht vergessen, dass das Fehlen einer Geschwulst keineswegs gegen den Magenkrebs spricht.

Welcher Form von Carcinom der Magenkrebs angehöre, ist während des Lebens nur selten mit Sicherheit zu eruiren. Der Gallertkrebs, als die seltenste Form, darf nur in den Fällen vermuthet werden, in welchen das Leiden einen auffallend langsamen Verlauf nimmt, und in welchen während desselben sich *Ascites* entwickelt. Noch wahrscheinlicher wird die Diagnose, wenn

sich nach der Punction höckerige Massen, welche dem Netze angehören, durch Palpation wahrnehmen lassen. Fehlen diese Momente, so muss man an Skirrhus oder an Markschwamm denken. Je acuter der Verlauf ist, je grösser der Tumor wird, je schneller er wächst, um so wahrscheinlicher ist es, dass die Neubildung dem Markschwamm angehört.

§. 5. Therapie.

Da der Indicatio causalis und der Indicatio morbi nicht ausgesprochen werden kann, so müssen wir uns bei der Behandlung des Magenkrebses auf ein symptomatisches Verfahren beschränken. Die Diät muss nach den in der Therapie des chronischen Magenkatarrhs ausgesprochenen Grundsätzen geregelt werden. Wird Milch vertragen, so ist sie die zweckmässigste Nahrung für Kranke, welche an Magenkrebs leiden; wird sie nicht vertragen, so sind concentrirte Fleischbrühen, Eigelb und andere nahrhafte Stoffe, aber immer in kleinen Dosen auf ein Mal, und, zumal bei krebsigen Stricturen, in flüssiger Form oder fein zertheilt zu verordnen. Auch etwas Wein, namentlich Rothwein, darf dem Kranken gereicht werden, und wird meist gut vertragen. Gegen die excessive Säurebildung empfehlen sich kohlensaure Alkalien, namentlich in der Form des Sodawassers. Oft lassen dieselben im Stich, und es gelingt, zumal bei Stricturen am Pylorus, auf keine Weise der Säurebildung Schranken zu setzen. In solchen Fällen verdient die Empfehlung von *Budd*, bei jeder Mahlzeit Pillen zu reichen, welche gutt. $1\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Kreosot enthalten, Berücksichtigung. — Gegen die hartnäckige Stuhlverstopfung empfehlen sich Pillen aus Aloë und Colloquinthen. — Gegen heftige Schmerzen und Schlaflosigkeit müssen Opiate, besonders Morphinum, gereicht werden.

Capitel VIII.

Magenblutungen.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Magenblutungen entstehen 1) durch Ruptur der überfüllten Gefässe ohne vorhergegangene Texturveränderung. Nur selten werden arterielle Fluxionen so hochgradig, dass sie zu Rupturen führen; dies geschieht, abgesehen von den geringen Blutungen, welche bei Entzündungen des Magens beobachtet werden, zuweilen bei Menstruationsanomalieen. Das Factum, dass die Reifung und Abstossung eines Eies unter Umständen nicht mit Fluxionen und Blutungen im Uterus, sondern mit Fluxionen und Blutungen in anderen Organen verbunden ist, kann nicht in Abrede gestellt werden, obwohl eine Erklärung nicht möglich ist. — Weit häufiger geben venöse Stauungen in der Magenschleim-

haut zu Magenblutung Veranlassung. Die beträchtlichsten Stauungen entstehen, wenn das Blut bei seinem Durchtritt durch die Leber Hindernisse findet. Verstopfungen der Pfortader durch Blutgerinnsel, Compression ihrer Aeste durch das schrumpfende Bindegewebe bei der Cirrhose der Leber oder durch die ausgedehnten Gallengänge bei Verschluss des Ductus hepaticus oder choledochus, Verstopfungen der Lebercapillaren durch Pigmentschollen bei bösartigen Malariafiebern (*Frerichs*), endlich Untergang der Lebercapillaren bei der sogenannten gelben Leberatrophie können zu Magenblutungen führen (s. die betreffenden Capitel). Seltener wird die Hyperaemie der Magenschleimhaut bei Hindernissen, welche das Blut während seines Durchtrittes durch die Brust bei Krankheiten der Lunge, der Pleura, des Herzens und des Herzbeutels findet, so hochgradig, dass es zur Ruptur von Gefässen kommt; doch werden in einzelnen Fällen auch bei jenen Krankheiten Magenblutungen beobachtet. Hierher gehören wohl auch die Magenblutungen, welche zuweilen bei Neugeborenen vorkommen. Es ist am Wahrscheinlichsten, dass diese von einer unvollkommenen Ausdehnung der Lunge und den dadurch für den Abfluss des Blutes aus dem Magen gesetzten Hindernissen abhängen.

Magenblutungen können 2) durch Rupturen kranker Gefässe entstehen. In seltenen Fällen platzen Varicen, oder öffnen sich Aneurysmen in die Magenöhle. Häufiger muss eine kranke Beschaffenheit der Gefässwände supponirt werden, ohne dass sich dieselbe makroskopisch oder mikroskopisch nachweisen lässt. Hierher gehören die Magenblutungen, welche sich bei sogenannten Blutern ereignen können, diejenigen, welche nach erschöpfenden Krankheiten, im Verlaufe des gelben Fiebers und anderer schwerer Erkrankungen vorkommen, endlich diejenigen, welche unter dem Einfluss einer unzweckmässigen Lebensweise, namentlich bei der Entziehung von frischem Fleisch und Gemüse, als Theilerscheinung des Scorbut entstehen. Es ist unstatthaft, in diesen Fällen eine abnorme Blutbeschaffenheit als die unmittelbare Ursache der Magenblutung anzusehen. Diese kann nur mittelbar dadurch, dass sie die Ernährung der Gefässwände stört, zu Blutungen Veranlassung geben.

Endlich 3) können Magenblutungen durch Arrosion und anderweitige Verletzungen der Gefässwände zu Stande kommen. Hierher gehören die Fälle, in welchen das chronische Magengeschwür oder das verjauchende Carcinom zu capillären Blutungen oder zu Blutungen aus grossen Gefässen führen, diejenigen, in welchen corrodirende Substanzen und scharfe fremde Körper Gefässe des Magens öffnen, endlich diejenigen, in welchen durch einen Stoss oder Schlag in die Magengegend Gefässe des Magens zerrissen werden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Selbst bei beträchtlichen Haemorrhagieen der Magenschleimhaut sucht man oft vergebens bei der Section nach der Quelle der Blutung; wenn der Kranke an Verblutung gestorben ist, findet man zuweilen die Magenschleimhaut nach Abspülung des Blutes eben so blass und blutleer, als den ganzen übrigen Körper. — In anderen Fällen hat gleichzeitig eine capilläre Blutung in die Substanz der Schleimhaut stattgefunden, und wir finden in letzterer blaurothe oder schwarzrothe Flecken, aus denen sich durch leisen Druck Blut ausdrücken lässt. Diese haemorrhagische Infiltration umschriebener Stellen der Schleimhaut führt gewöhnlich zu einer oberflächlichen Erweichung und zur Abstossung der erweichten Partien; auf diese Weise entstehen seichte Vertiefungen, welche man erst dann entdeckt, wenn man die schmutzig-braunen Blutpartikel, welche ihnen gewöhnlich adhäriren, entfernt hat. Die flachen, blutenden Grübchen, welchen man den Namen der haemorrhagischen Erosionen gegeben hat, sind meist ziemlich zahlreich vorhanden, haben geringen Umfang, eine rundliche oder längliche Form und finden sich vorzugsweise auf der Höhe der Längsfalten, welche die Magenschleimhaut bildet. — Sind durch Magengeschwüre oder Magenkrebs grössere Gefässe arrodirt, oder sind geplatzte Varicen oder Aneurysmen die Ursache der Magenblutung gewesen, so gelingt es in vielen Fällen, die klaffenden Gefässlumina zu finden.

Das im Magen enthaltene Blut bildet, wenn der Kranke kurz nach der Blutung starb, und wenn der Bluterguss sehr copiös war und schnell erfolgte, rothe, klumpige Massen. Ist das Blut langsam ergossen und längere Zeit im Magen zurückgehalten worden, so dass der Magensaft und der saure Mageninhalt auf dasselbe einwirken konnte, so erscheint es braun oder schwarz. Bei sehr geringen Blutungen finden sich nur einzelne schwarze Striemen und Flocken oder krümlige kaffeesatzartige Massen im Magen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Sind die Magenblutungen wenig abundant, und wird das ergossene Blut nicht durch Erbrechen entleert, so bleiben dieselben gewöhnlich während des Lebens verborgen. Beim acuten Magenkatarrh kommen nach *Beaumont's* Beobachtungen gewöhnlich kleine Haemorrhagieen im Magen zu Stande, während fast niemals mit Blut gemischter Schleim erbrochen wird — Auch die haemorrhagischen Erosionen, welche nach den Sectionsresultaten die chronischen Katarrhe, die Carcinome und Geschwüre ziemlich häufig begleiten, führen nur selten zu Blutbrechen und werden deshalb auch nur selten während des Lebens erkannt.

In anderen Fällen lässt die Beimischung geringer Mengen von Blut zu den erbrochenen Massen, wenn es sicher ist, dass dasselbe

nicht vorher verschluckt wurde, zwar keinen Zweifel übrig, dass eine Magenblutung stattgefunden hat, aber häufig bleibt das Blutbrechen das einzige Symptom jenes Vorganges. Dergleichen Fälle kommen täglich bei Kranken, welche an Magenkrebs leiden, zur Beobachtung: sie befinden sich nicht besser, nicht schlechter, wenn sie die kaffeesatzartigen Massen erbrechen.

Ist die Menge des in den Magen ergossenen Blutes beträchtlich, so gehen dem Blutbrechen meist Vorboten voraus. Diese beruhen theils auf der Anfüllung des Magens mit Blut, theils auf dem Leerwerden der Gefäße des Körpers. Die Kranken haben das Gefühl von Druck in der Magengegend, ein Verlangen, die Kleider zu öffnen, sind beklommen und haben Uebelkeiten; gleichzeitig werden sie blass, ihr Puls wird klein, ihre Haut kühl, es stellt sich Flimmern vor den Augen, Sausen vor den Ohren, Schwindel ein, oder die Kranken werden ohnmächtig. Ich habe erlebt, dass ein Chirurgus seiner Mutter in solchem Zustande eine Ader öffnete, weil er glaubte, dass sie apoplektisch sei. Bei robusten und kräftigen Leuten fehlen die Ohnmachtserscheinungen, und die Vorboten beschränken sich auf das Gefühl von Druck und Vollsein im Epigastrium. — Nach kürzerem oder längerem Uebelsein, welches zuweilen von dem Gefühle, als ob eine warme Flüssigkeit im Oesophagus in die Höhe steige, und von einem süßlichen, faden Geschmacke begleitet ist, kommt es zu stürmischem Erbrechen, bei welchem zur grössten Bestürzung der Kranken theils flüssiges, theils klumpiges, meist dunkel-schwarzrothes Blut durch Mund und Nase entleert wird. Oefter gelangen kleine Mengen von Blut in den Kehlkopf, reizen zum Husten, und da auch bei diesem Blut entleert wird, so geben die Kranken später zwar an, dass sie einen „Blutsturz“ gehabt hätten, wissen aber oft nicht zu sagen, ob sie das Blut ausgebrochen oder ausgehustet haben. Auf das Blutbrechen folgt bald früher, bald später ein Abgang blutiger Massen mit dem Stuhlgang. War der Bluterguss sehr reichlich, so tritt der Abgang von Blut aus dem After frühzeitig ein, und das entleerte Blut besteht aus schwarzrothen, klumpigen Massen; erfolgt erst am zweiten oder dritten Tage nach dem Blutbrechen der Abgang des in den Darm gelangten Blutes, so pflegt dasselbe in eine schwarze, theerartige Masse verwandelt zu sein. In Ausnahmefällen wird das in den Magen ergossene Blut nur mit dem Stuhlgange ausgeleert, während das Blutbrechen fehlt. Wenn Kranke, welche an einem chronischen Magengeschwür leiden, in kurzer Zeit auffallend blass werden und andere Symptome darbieten, die von einer inneren Blutung abgeleitet werden können, so versäume man nicht die wiederholte Besichtigung der Faeces. — Durch Magenblutungen können in kurzer Zeit viele Pfunde Blut der Circulation entzogen werden; dann werden auch die kräftigsten Individuen auffallend bleich, kühl und zu Ohnmachten geneigt. In schweren Fällen ruft jeder Versuch der Kranken, sich aufzurichten

oder nur den Kopf zu heben, Uebelkeit, Schwarzwerden vor den Augen, Schwindel, jeder Versuch aufzustehen, tiefe Ohnmachten hervor. Die Ohnmachten, ein so beängstigendes Symptom sie für die Kranken und die Angehörigen zu sein pflegen, haben unverkennbar einen günstigen Einfluss auf den Verlauf des Anfalles, indem sie die Blutung momentan sistiren und die Thrombusbildung begünstigen. Gerade von ihnen scheint es abzuhängen, dass der Ausgang des Leidens meist günstiger ist, als das Ansehen des Kranken erwarten lässt. In der That sterben verhältnissmässig wenig Kranke an Magenblutungen, indem sie verbluten oder durch in die Luftwege gelangtes Blut ersticken. Weit häufiger kommt es vor, dass, nachdem die wachsbleichen Kranken aufs Aeusserste erschöpft sind und Tage lang in einem scheinbar hoffnungslosen Zustande dagelegen haben, das Blutbrechen aufhört, das Blut allmählig aus dem Stuhlgange verschwindet und eine sehr langsame Reconvalescenz beginnt. Lange Zeit bleiben die Kranken appetitlos, klagen über fauliges Aufstossen und einen widerlichen Geschmack. Da der enorme Blutverlust zunächst durch Aufnahme von Wasser ersetzt wird, so werden die Kranken hochgradig hydraemisch und häufig wassersüchtig; aber auch diese Zustände können sich, wenn auch langsam, verlieren und die Kranken völlig genesen.

Endlich müssen wir Fälle erwähnen, in welchen die Blutung so bedeutend ist, dass der Kranke stirbt, ehe das Blut nach Oben oder Unten entleert ist. An diese Fälle hat man zu denken, wenn ein Kranker, welcher an den Symptomen eines chronischen Magengeschwürs oder eines Magencarcinoms gelitten hat, plötzlich unter den Symptomen einer inneren Verblutung zusammenbricht und in wenigen Minuten stirbt.

§. 4. Diagnose.

Da Kranke, welche an Haemoptoë leiden, oft gleichzeitig brechen, und Kranke, welche an Haematemesis leiden, oft gleichzeitig husten, so ist es in vielen Fällen nicht leicht, eine Magenblutung von einer Lungen- oder Bronchialblutung zu unterscheiden, zumal wenn man während des Actes nicht zugegen war, oder wenn es sich um die Deutung eines vor Jahren erfolgten „Blutsturzes“ handelt. Für die differentielle Diagnose geben folgende Momente Anhalt:

1) Die Beschaffenheit des entleerten Blutes. Das erbrochene Blut ist in den meisten Fällen dunkel, schwärzlich, dabei klumpig, mit Speiseresten gemischt, der Blutkuchen, welcher keine Luftblasen einschliesst, ist specifisch schwerer, die Reaction des entleerten Blutes zuweilen durch die Einwirkung des Magensaftes sauer. Das aus den Lungen und den Bronchien stammende Blut ist dagegen gewöhnlich hellroth, schaumig, mit Schleim gemischt, anfänglich nicht geronnen, und, wenn sich später ein Blutkuchen

bildet, so schliesst derselbe Luftblasen ein und ist leicht; die Reaction dieses Blutes ist immer alkalisch. Man muss indessen wissen, dass das Blut, welches nur kurze Zeit im Magen verweilte und auf welches der Magensaft nur wenig eingewirkt hat, hellroth sein kann, und dass bei Haemoptoë im späteren Verlaufe oft kleine Stücke schwärzlichen Blutes ausgeworfen werden.

2) Dem Blutbrechen gehen in der Mehrzahl der Fälle Kardialgien und andere Symptome des Magengeschwürs oder des Magencarcinoms vorher; in den um Vieles selteneren Fällen, in welchen Stauungen und Fluxionen die Magenblutung hervorriefen, Zeichen von Hyperaemie in sämmtlichen Organen des Abdomens; dem Bluthusten dagegen gehen in den meisten Fällen Störungen der Respiration und der Circulation in den Brustorganen vorher.

3) Verständige Kranke wissen meist anzugeben, ob das Erbrechen zuerst vorhanden gewesen und erst später Husten hinzutreten sei, oder ob umgekehrt Uebelkeit, Würgen und Erbrechen erst durch den Husten hervorgerufen worden seien.

4) Beim Blutbrechen ergibt die Percussion des Epigastriums meist die Anfüllung des Magens, die physikalische Untersuchung der Brust lässt keine Abweichungen erkennen. Bei dem Bluthusten zeigt das Epigastrium keinen leeren Percussionsschall, und am Thorax hört man, wenn nicht anderweitige Symptome vorhanden sind, wenigstens fast immer Rasselgeräusche.

5) Auf das Blutbrechen folgen in den nächsten Tagen constant blutige Stuhlgänge, auf den Bluthusten statt derselben eben so constant ein schleimig-blutiger Auswurf.

Ob das erbrochene Blut wirklich aus dem Magen stammt, oder ob es verschluckt und dadurch in den Magen gelangt ist, lässt sich weder aus der Beschaffenheit der erbrochenen, noch der mit dem Stuhl entleerten Massen erkennen. Man muss in zweifelhaften Fällen die Nase und den Pharynx genau untersuchen und vor Allem fragen, ob der Kranke, als er sich am Tage zuvor zu Bett gelegt, nicht Spuren von Nasenbluten bemerkt habe. Ein genaues Examen nach den Vorboten kann hier gleichfalls die Sache aufklären, zumal da, wo man Verdacht auf absichtliche Täuschungen hat. Simulanten pflegen in der Schilderung der Beschwerden, welche dem angeblichen Blutbrechen vorhergegangen seien, sehr zu übertreiben, und gerade diese Uebertreibungen und die verkehrten Angaben, welche sie machen, tragen oft dazu bei, sie zu entlarven.

Die Frage, ob erbrochene Massen überhaupt aus Blut bestehen oder nicht, ist in den meisten Fällen leicht zu entscheiden, wenn es auch Fälle gibt, in welchen Aerzte den Kopf verlieren und erbrochene Kirschsuppe für Blut halten. Selbst in den schwarzen, kaffeesatzartigen Massen lassen sich fast immer eingeschrumpfte und eingekerbte Blutkörperchen durch das Mikroskop erkennen, und nur in den seltensten Fällen wird eine chemische Untersuchung, welche

den Eisengehalt der schwarzen Massen darzuthun hat, nothwendig, um sie als verändertes Blut zu erkennen.

Meist ist es leicht zu unterscheiden, ob der Magenblutung die Arrosion grosser Gefässe oder die Ruptur von Capillaren zu Grunde liegt. Abgesehen davon, dass im ersteren Falle die Blutung weit copiöser zu sein pflegt, als in dem letzteren, gibt auch dafür die Berücksichtigung der Vorboten fast immer sicheren Aufschluss. Sind kardialgische Beschwerden, chronisches Erbrechen und andere Zeichen des Magengeschwürs vorhergegangen, so spricht dies für die Arrosion eines grösseren Gefässes, die bei Weitem häufigste Ursache der Magenblutung. Waren dagegen schon vor dem Eintritt des Blutbrechens Ascites, Vergrösserung der Milz oder andere Zeichen einer Stauung im Pfortadersystem nachzuweisen, so darf mit grösster Wahrscheinlichkeit eine durch venöse Stauung bedingte Haemorrhagie aus kleineren Gefässen vermuthet werden. Treten Magenblutungen bei Amenorrhoe in regelmässigem vierwöchentlichem Typus auf, so muss man an eine hochgradige Fluxion zum Magen, treten sie im Verlaufe des gelben Fiebers, beim Scorbut, nach erschöpfenden Krankheiten auf, an Ernährungsstörungen der Gefässwände denken.

§. 5. Prognose.

Wir haben bereits erwähnt, dass Kranke verhältnissmässig selten an Blutbrechen sterben, und dass man meist, trotz der Wachsfarbe der Haut und selbst trotz der lange dauernden Ohnmachten, eine günstige Prognose stellen darf. Ob die Magenblutung unter Umständen einen günstigen Einfluss auf das Grundleiden haben könne, ist für das chronische Geschwür zweifelhaft. Wenn sich die Kranken, nachdem sie sich von dem Blutverlust erholt haben, zuweilen längere Zeit besser befinden als vorher, so liegt dies wohl zum grössten Theil daran, dass der schwere Zufall sie in Schrecken versetzt hat, und dass sie deshalb vorsichtiger in der Diät geworden sind. Die durch Stauung entstandenen Blutungen können vorübergehend einen günstigen Einfluss auf die übrigen Symptome der Unterleibsplethora haben. Dagegen ist beim Scorbut, sowie bei anderen Zuständen von Erschöpfung, die Magenblutung stets ein die Prognose in hohem Grade verschlimmerndes Ereigniss.

§. 6. Therapie.

Die Erfüllung der Prophylaxis und der Indicatio causalis fällt mit der Behandlung des Grundleidens zusammen. Haben Kranke, die an Lebercirrhose oder anderweitigen Circulationsstörungen in der Leber leiden, Vorboten einer Magenblutung, so kann man mit Vorthail einige Blutegel an den After appliciren; bei Frauen, die an Amenorrhoe mit periodischem Blutbrechen leiden,

empfiehlt es sich, von Zeit zu Zeit einige Blutegel an den Muttermund zu setzen.

Die *Indicatio morbi* fordert bei den auf der Ruptur von Capillaren beruhenden Blutungen ein weniger eingreifendes Verfahren, als bei denen, welche durch Arrosion grösserer Gefässe entstanden sind. *Jaksch* empfiehlt bei letzteren im Beginne der Blutung selbst eine Venaesection. Doch hat dieses Verfahren nur selten Erfolg und vermehrt, wo dieser ausbleibt, die Gefahr. Weit eher wäre die Anwendung des *Junod'schen* Schröpfstiefels zu empfehlen, aber nur so lange, als die Magenblutung noch nicht zu Ohnmachten geführt hat; von dieser Zeit an ist auch die Anwendung der Haemospasie, welche selbst bei robusten Individuen tiefe Ohnmachten hervorruft, äusserst gefährlich. — Als das wirksamste Mittel gegen Magenblutungen muss die Anwendung der Kälte bezeichnet werden: man lasse den Kranken von Zeit zu Zeit kleine Mengen kaltes Wasser oder Eiswasser trinken, oder kleine Stücke Eis verschlucken, und bedecke das Epigastrium mit oft zu erneuernden Kaltwasser- oder Eisumschlägen. Die styptischen Medicamente werden nicht immer gut vertragen, sondern häufig wieder ausgebrochen. Am Meisten empfehlen sich noch die *Mixtura sulphurica acida* oder der Alaun, namentlich in der Form des *Serum lactis aluminatum*. Stets gebe man diese Mittel in kleinen Portionen auf einmal und stelle die Arznei in Eis. Das *Plumbum aceticum*, das *Ferrum sulphuricum*, das *Ergotin* sind entbehrlich.

Die *Indicatio symptomatologica* fordert vor Allem eine Berücksichtigung der Ohnmachten. Die Kranken müssen flach im Bette liegen, dürfen nicht auf den Nachtstuhl gehen, sondern müssen eine Bettschüssel gebrauchen. Treten dennoch Ohnmachten ein, so halte man *Eau de Cologne* oder *Salmiakgeist* vor die Nase, besprenge das Gesicht mit Wasser, sei aber vorsichtig mit der inneren Darreichung von *Analeptics*; unter diesen empfiehlt sich am Meisten kalter Champagner, da er weniger als die analeptischen Medicamente zum Erbrechen reizt. — Die unaufhörliche Brechneigung, welche theils die Ohnmachtenanfälle begleitet, theils durch das im Magen enthaltene Blut unterhalten wird, ist für die Kranken das lästigste Symptom. Man muss bei der Bekämpfung derselben mit der Darreichung der *Narkotica* vorsichtig sein, und lieber von Zeit zu Zeit einen *Sinapismus* in die Herzgrube legen und Brausepulver messerspitzenweise reichen. — Seitdem *P. Frank* es für dringend nothwendig erklärt hat, Kranke, welche an Magenblutungen leiden, abführen zu lassen, damit das Blut nicht faule und putride Fieber hervorrufe, ist die Empfehlung von Klystieren und leichten kühlenden Laxanzen fast allgemein geworden. Meine Beobachtungen stimmen mit *Bamberger's* Erfahrungen überein, nach welchen in den ersten Tagen nach einer Magenblutung selbst Klystiere nachtheilig sind.

Capitel IX.

Magenkrampf. Nervöse Kardialgie.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Unter nervöser Kardialgie versteht man schmerzhaftes Affectio-
nen des Magens, welche nicht von wahrnehmbaren Structurverän-
derungen desselben abhängen. *Romberg* unterscheidet zwei Formen
nervöser Kardialgie, von denen die eine eine Hyperaesthesia des
Vagus, die andere eine Hyperaesthesia des Plexus solaris sein soll.
Erstere nennt er *Gastrodynia neuralgica*, letztere *Neuralgia coeliaca*.
Es wird sich im concreten Falle wohl nie bestimmen lassen, ob die
Schmerzen ihren Sitz in den Fasern des Vagus, oder in denen des
Sympathicus haben, und *Henoch* bemerkt mit Recht, dass jene
Unterscheidung, wenn auch theoretisch vielleicht gerechtfertigt,
practisch nicht zu verwerthen sei.

Die nervöse Kardialgie wird 1) wie andere Neurosen häufig
bei blutarmen Individuen beobachtet. Wenn bei bleichsüch-
tigen Mädchen, bei welchen leichte oder schwere Anfälle von
Magenkrampf zu den constantesten Erscheinungen gehören, die
Blutarmuth durch Eisenpräparate gehoben ist, so verschwinden die
Kardialgien auch in den Fällen, in welchen die Menstruation aus-
bleibt, und die bald eintretenden Recidive der Chlorose beweisen,
dass das Grundleiden nicht gehoben ist. Aus diesen Beobachtungen
ergibt sich, dass die Kardialgien Chlorotischer lediglich von der
Blutarmuth, nicht aber, wie die Kardialgien hysterischer Frauen,
von Erkrankungen der Sexualorgane abhängen. Zu den durch Blut-
armuth entstehenden Kardialgien gehören wohl auch die Formen,
welche nicht selten bei Tuberculosen, bei Reconvalescenten, bei
Onanisten beobachtet werden.

Oft geben 2) Krankheiten der Gebärmutter, Disloca-
tionen und Flexionen des Uterus, chronische Entzündungen des-
selben, katarrhalische und folliculäre Geschwüre am Muttermunde
und Erkrankungen der Ovarien zu Kardialgien Veranlas-
sung. Dieselben gehören zu den häufigsten Symptomen der Hysterie.
Der Zusammenhang der Magenkrämpfe mit Erkrankungen der weib-
lichen Sexualorgane ist in den Fällen am Deutlichsten, in welchen
die Anfälle ausschliesslich oder doch mit der grössten Intensität
zur Zeit der Menstruation auftreten. Ich habe eine Frau an
Amenorrhoe mit Retroflexion des Uterus und katarrhalischen Ero-
sionen am Muttermunde behandelt, deren kardialgische Anfälle nur
in regelmässig vierwöchentlichem Typus wiederkehrten und drei
Tage lang anhielten. In den Zwischenzeiten dagegen traten die
Magenkrämpfe nur dann auf, wenn Blutegel an die Vaginalportion
applicirt wurden, und zwar entstanden sie dann schon während der
Application.

In anderen Fällen hängt die nervöse Kardialgie 3) von Krankheiten des Rückenmarkes oder des Gehirnes ab, und es ist nach der Analogie anderer Neurosen wahrscheinlich, wenn auch nicht durch stricte Beobachtungen erwiesen, dass auch materielle Veränderungen des Nervus vagus oder des Sympathicus, Anschwellungen ihres Neurilems, Geschwülste, welche auf sie drücken, Kardialgien hervorrufen können.

Kardialgien können 4) von Dyskrasieen abhängen. Zuweilen scheinen Infectionen des Blutes mit Malaria statt der Anfälle von Wechselfieber Anfälle von Magenkrampf hervorzurufen. *Romberg* legt besonderes Gewicht auf die Arthritis, und hat selbst vor dem ersten Gichtanfall, von welchem er heimgesucht wurde, an heftiger Kardialgie gelitten.

Endlich 5) sind wir oft nicht im Stande, weder während des Lebens, noch bei der Obduction, ein aetiologisches Moment für Jahre lang bestandene heftige Kardialgien zu finden.

Zu den nervösen Kardialgien müssen nach der Erklärung, welche wir oben von derselben gegeben haben, auch die Schmerzanfälle gerechnet werden, welche oft, ohne dass die Magenwand Strukturveränderungen erfährt, durch gewisse Contenta des Magens hervorgerufen werden. Hierher gehören die Anfälle von Magenkrampf, welche bei excessiver Säurebildung, bei dem Gelangen von Spulwürmern in den Magen, nach der Einfuhr mancher Medicamente, zuweilen nach einem kalten Trunk und bei ähnlichen Veranlassungen entstehen.

§. 2. Symptome und Verlauf.

Die nervöse Kardialgie zeichnet sich, wie die meisten Neurosen, vor anderen Krankheiten durch ihren typischen Verlauf aus, d. h. es folgen auf Intervalle, in welchen der Kranke frei von Schmerz ist, Paroxysmen der heftigsten Schmerzen. Zuweilen wird der Typus regelmässig, so dass die Anfälle täglich zu derselben Stunde, oder jeden zweiten oder dritten Tag eintreten.

Es ist unmöglich, treffender und kürzer, als es von *Romberg* geschieht, einen kardialgischen Anfall zu schildern:

„Jählings oder nach vorangegangenem Gefühle von Druck befällt ein heftiger, zusammenschnürender Schmerz in der Magen- grube, gewöhnlich bis zum Rücken sich verbreitend, mit Ohnmachtsgefühl, verfallenem Gesicht, Kälte der Hände und Füsse, mit kleinem aussetzendem Pulse. Der Schmerz steigt so, daas der Kranke laut aufschreit. Die Magengegend ist entweder aufgetrieben, kugelförmig gewölbt, oder, was häufiger der Fall ist, eingezogen, mit Spannung der Bauchdecken. Pulsationen in der epigastrischen Gegend sind häufig. Aeusserer Druck wird vertragen, und der Kranke selbst stemmt nicht selten die Magen- grube an einen festen Gegenstand oder comprimirt sie mit den Händen. Mitempfindungen

in der Brusthöhle, unter dem Sternum, in den Schlundästen des Vagus zeigen sich oft, in äusseren Theilen nur selten.“

„Der Anfall dauert einige Minuten bis eine halbe Stunde; dann nimmt der Schmerz allmähig ab, mit Zurücklassung einer grossen Erschöpfung, oder hört plötzlich auf mit Aufstossen, leerem oder wässerigem, mit Erbrechen, mit Ausbruch eines gelinden Schweisses oder röthlichem Harnabgang.“

Ausser diesen heftigen Anfällen kommen schmerzhaft empfindungen im Magen von verschiedener Art und Intensität, welche gleichfalls mit Intervallen von Ruhe und Schmerzlosigkeit wechseln, durch Druck von Aussen oder durch Zufuhr von Speisen nicht gesteigert, sondern vermindert werden, und welche gleichfalls mit Mitempfindungen in der Brust und im Rücken und mit Reflexbewegungen der Bauchmuskeln etc. verbunden sind, ziemlich häufig vor. Diese leichteren Anfälle, bei welchen „das Gefühl von Ohnmacht und der drohenden Lebensvernichtung“ fehlt, sind es, welche *Romberg* als Neuralgien des Vagus der Neuralgia coeliaca gegenüberstellt.

§. 3. Diagnose.

Die Eigenthümlichkeit des Schmerzes gibt keinen Anhalt für die Unterscheidung der kardialgischen Anfälle, welche ein Magengeschwür begleiten, von denen, welche bei Neuralgien der Magenerven auftreten. Auch bei jenen beobachten wir die Ausstrahlung des Schmerzes nach dem Rücken und nach der Brust, den Nachlass desselben mit Aufstossen und Erbrechen, den depressirenden Einfluss des Schmerzes auf das Gesamtbefinden der Kranken. Für die Unterscheidung beider Zustände sind folgende Momente von Wichtigkeit: 1) In den meisten Fällen werden die Schmerzen, welche bei Magengeschwüren vorkommen, durch Druck von Aussen und durch Zufuhr von Nahrung („Druck von Innen“) vermehrt, während umgekehrt bei nervösen Kardialgien ein Druck in die Magengegend und Zufuhr der Speisen meist Erleichterung schafft. 2) Bei dem chronischen Magengeschwür sind während der Intervalle dyspeptische und anderweitige Erscheinungen gestörter Magenfunction vorhanden, bei nervösen Kardialgien fehlen dieselben. Dem entsprechend leidet bei diesen die Ernährung wenig, und wo nicht Anaemie die Ursache der Neuralgie ist, können die Kranken kräftig und blühend erscheinen. 3) Dysmenorrhoe, Metrorrhagie, Sterilität und andere Symptome, welche Leiden der Sexualorgane verrathen, so wie ausgesprochene Chlorose geben die Präsumtion für die neuralgische Natur des Uebels, doch ist hierauf nicht zu viel Gewicht zu legen, da gerade bei derartigen Kranken auch das Magengeschwür häufig ist. 4) Das gleichzeitige Auftreten anderer Neurosen spricht für die neuralgische Natur der Schmerzanfälle. Endlich 5) der eigentliche Magenkrampf wird durch unbekannte Veranlassungen hervorgerufen und tritt oft bei leerem Magen auf;

die Schmerzanfälle beim Magengeschwüre folgen fast immer auf die Mahlzeit.

§. 4. Prognose.

Die Kardialgieen, welche auf Blutarmuth beruhen, gestatten, wenn nicht Krebs, Tuberculose oder ein anderes unheilbares Leiden die Ursache der Blutarmuth ist, eine günstige Prognose. Auch diejenigen Kardialgieen, welche von Uterinleiden abhängen, pflegen, wenn jene der Behandlung zugänglich sind, mit der Beseitigung des Grundleidens zu verschwinden. Im Ganzen günstig ist auch die Prognose bei den unter dem Einflusse der Malaria entstandenen und bei den mit Arthritis zusammenhängenden Kardialgieen. Dagegen bleibt die Behandlung derjenigen Formen, welche auf Erkrankungen des Gehirns oder des Rückenmarkes beruhen, und derjenigen, welche unbekannten Ursachen ihre Entstehung verdanken, fast immer erfolglos.

§. 5. Therapie.

Die *Indicatio causalis* fordert bei chlorotischen und anämischen Subjecten die dreiste und frühzeitige Verordnung von Eisenpräparaten. Es ist ein grosser Fehler bei der Behandlung der Bleichsucht, wenn man die Darreichung der Eisenpräparate so lange hinausschieben will, bis der Magen für sie vorbereitet, bis die dyspeptischen Beschwerden und die kardialgischen Anfälle verschwunden seien. Die Dyspepsie und die Kardialgie der Chlorotischen weichen keinem anderen Mittel schneller, als dem, welches die Blutbeschaffenheit verbessert. Vortreffliche Wirkung haben gegen dieselbe Curen in Pyrmont, Driburg, Cudowa; unter den Eisenpräparaten der Pharmacopoe empfiehlt sich am Meisten das *Ferrum carbonicum saccharatum*. Eine sehr gute Vorschrift sind auch die *Blaud'schen* Pillen (s. Therapie der Chlorose). Bei den hysterischen Kardialgieen können Application von Blutegeln an das *Orificium uteri*, Touchiren der an demselben vorkommenden Geschwüre mit Höllenstein und andere Massregeln, welche wir bei der Besprechung der Uterinleiden kennen lernen werden, durch die *Indicatio causalis* indicirt sein und eine schlagende Wirkung haben. — Bei den durch Malaria und Arthritis hervorgerufenen Kardialgieen fällt gleichfalls die Erfüllung der *Indicatio causalis* mit der Behandlung des Grundleidens zusammen.

Der *Indicatio morbi* entsprechen vor Allem die Narkotica, und unter ihnen verdient das *Morphium aceticum* den Vorzug vor dem gleichfalls empfohlenen *Extractum Hyoscyami*, *Belladonnae* etc. Meist pflegt man diese Mittel in Verbindung mit den sogenannten Antispasmodicis, namentlich mit *Valeriana*, *Asa foetida* und *Castoreum* zu reichen. Neuerdings wird vielfach und anscheinend zuweilen mit gutem Erfolg eine Verbindung von *Tinctura Nucum vomicarum* mit gleichen Theilen *Tinct. Castorei* (im Anfall gutt. xij

zu nehmen) angewandt. Auch metallische Mittel, namentlich das Bismuthum nitric., das Argentum nitric., das Zincum hydrocyanic. sind gegen Magenkrampf empfohlen; da sie aber fast nie allein, sondern immer in Verbindung mit Narkoticis angewandt werden, so ist ihre Wirksamkeit problematisch. Endlich empfiehlt *Romberg* zur Unterstützung der Cur die Magengegend mit Emplastr. Belladonnae oder Emplastr. de Galbano crocatum zu bedecken, oder eine Mischung von Mixtura oleosa-balsamica (3j) mit Tinctura Opii simpl. (3ij) in dieselbe einzureiben.

Capitel X.

Dyspepsie.

Wir haben in den vorigen Capiteln sehr häufig von dyspeptischen Erscheinungen, d. h. von Zeichen gestörter Verdauung, gesprochen. Wenn wir daher der Dyspepsie noch ein besonderes Capitel widmen, so wollen wir nur von denjenigen Verdauungsstörungen reden, welche ohne nachweisbare Structurveränderungen des Magens vorkommen. Die verschiedenen Formen dieser Dyspepsie lassen sich sämmtlich unter zwei Kategorieen bringen: die Verdauung wird entweder dadurch gestört, dass der secernirte Magensaft von abnormer Beschaffenheit ist, oder dadurch, dass die Bewegungen des Magens vermindert sind und in Folge dessen die Ingesta nicht hinlänglich mit Magensaft gemischt werden. Die Nerven können auf die Verdauung, welche ein rein chemischer Vorgang ist, keinen anderen Einfluss haben, als den, dass sie die Secretion des Magens oder die Bewegungen desselben modificiren, und nur in diesem Sinne darf man von nervöser Dyspepsie reden.

Die abnorme Beschaffenheit des Magensaftes beruht entweder auf qualitativen oder auf quantitativen Abweichungen. Von den qualitativen Veränderungen wissen wir sehr wenig. Sie können darin bestehen, dass das Verhältniss der normalen Bestandtheile zu einander verändert ist — so wissen wir, dass ein zu geringer Gehalt an freier Säure das Lösungsvermögen des Magensaftes schwächt —; oder darin, dass dem Magensaft fremdartige Substanzen beigemischt sind — wie es für den Harnstoff bei Retentio urinae nachgewiesen ist —; oder darin, dass unter gewissen Verhältnissen die Constitution des Magensaftes eine ganz andere wird, indem Bestandtheile desselben ausfallen und durch andere ersetzt werden. Die Symptome, welche durch qualitative Veränderungen des Magensaftes hervorgerufen werden, sind uns gänzlich unbekannt, und noch weniger kennen wir die Mittel, mit welchen die in Rede stehenden Zustände zu behandeln sein würden.

Was die quantitativen Veränderungen des Magensaftes anbetrifft, so hat man den Krankheitserscheinungen, welche durch eine zu sparsame Bildung von Magensaft oder durch eine zu ge-

ringe Concentration desselben entstehen, den höchst unpassenden Namen der „atonischen Verdauungsschwäche“ gegeben. Wir haben in der Aetiologie des Magenkatarrhs erwähnt, dass sich eine zu sparsame Secretion oder eine zu dünne Beschaffenheit des Magensaftes bei blutarmen und bleichsüchtigen Individuen vorfinde. Wir haben dort ausgeführt, dass diese Anomalie die Disposition für den Magenkatarrh erhöhe, weil die Ingesta leicht abnorme Zersetzungen eingehen, deren Producte einen intensiven Reiz auf die Magenschleimhaut ausüben. Wir müssen dem früher Gesagten hinzufügen, dass bei Weitem nicht in allen Fällen, in welchen die Contenta abnorm zersetzt werden, die Magenschleimhaut erkrankt, und dass man die Fälle, in welchen die Magenschleimhaut gesund bleibt, von denen, in welchen sie krank wird, genau zu trennen hat. Die Symptome, welche durch die beschränkte Secretion von Magensaft entstehen, sind allerdings denen, welche dem chronischen Katarrh, und selbst denen, welche dem chronischen Magengeschwür zukommen, häufig sehr ähnlich. Auch bei dieser Form der Dyspepsie ist der Appetit vermindert, oder es folgt schon nach Zufuhr geringer Mengen von Speisen Sättigungsgefühl. Die Magenegend bläht sich einige Zeit nach dem Essen auf, es erfolgt Aufstossen von Gasen oder von sauren und ranzigen Flüssigkeiten; die Kranken leiden an Blähungen und sind durch ihren Zustand verstimmt und geängstigt. Abgesehen von den nervösen Kardialgieen, welche bei blutarmen und bleichsüchtigen Subjecten vorkommen, kann die excessive Säurebildung zusammenziehende Schmerzen in der Magenegend hervorrufen (*Frerichs* fand in den von Chlorotischen erbrochenen Massen Essigsäure und grosse Mengen von Hefenpilzen); und gerade in diesen Fällen kann leicht die Täuschung entstehen, dass ein chronisches Magengeschwür vorliege. — Die Diagnose der in Rede stehenden Form von Dyspepsie hat sich vor Allem an die Aetiologie zu halten. Kommen die gedachten Erscheinungen bei bleichsüchtigen Mädchen vor, welche sich in den Jahren der Entwicklung befinden, oder bei Individuen, welche durch geschlechtliche Ausschweifungen, namentlich durch Onanie, geschwächt sind, oder bei Leuten, welche durch Kummer und Sorgen, durch angestrenktes Arbeiten, durch Nachtwachen erschöpft sind, oder treten sie in der Reconvalescenz von langwierigen und angreifenden Krankheiten auf, lässt sich vor Allem nachweisen, dass die Ernährung gestört war, ehe die Verdauungsstörungen entstanden, so spricht dies für das Vorhandensein der sogenannten atonischen Verdauungsschwäche und gegen eine Structurveränderung des Magens. — Einen weiteren Anhalt für die Diagnose gibt die Beschaffenheit der Zunge. Während beim chronischen Magenkatarrh belegte Zunge und andere Zeichen eines Magenkatarrhs vorhanden sind, ist bei der Dyspepsie blutarmer Subjecte die Zunge meist rein, der Geschmack unverändert, und es fehlt der Foetor ex ore. — In vielen Fällen lässt sich erst die Diagnose ex juvantibus et nocentibus

stellen. Gewürzte und reizende Substanzen, welche die Beschwerden beim chronischen Katarrh und beim chronischen Geschwür vermehren, werden bei der atonischen Verdauungsschwäche gut vertragen und erleichtern die lästigen Erscheinungen, von welchen dieselbe begleitet ist.

Vor Allem haben eine Lebensweise, durch welche die Ernährung gebessert wird, die Darreichung von Eisenpräparaten, die Verordnung von Seebädern, Massregeln, welche von nur geringem Einfluss auf den Verlauf des chronischen Magenkatarrhs oder des chronischen Magengeschwürs sind, glänzende Erfolge bei den von Anaemie oder Hydraemie abhängenden Dyspepsieen. In manchen hierher gehörenden Fällen, namentlich in solchen, in welchen die Dyspepsie mit einer grossen Reizbarkeit oder Empfindlichkeit des Magens verbunden ist, leisten die reinen Amara, namentlich Quassia und Hopfen überraschend gute Dienste. Die Einwirkung dieser Mittel, welche starke Reize für die Geschmacksnerven sind, aber auf die übrigen Schleimhäute des Körpers und auf die äussere Haut applicirt, sich völlig indifferent verhalten, auf die Magenschleimhaut und ihr oft unverkennbar günstiger Einfluss bei dyspeptischen Zuständen ist völlig räthselhaft. Die Quassia verordnet man in der Regel unter der Form einer kalten Maceration. Man lässt am Abend etwa einen Theelöffel voll geschnittenen Quassienholz mit einer Tasse kalten Wassers übergiessen und am anderen Morgen nüchtern das inzwischen sehr bitter gewordene Wasser nach Entfernung der Holzstückchen trinken; oder man lässt die Maceration auch wohl aus einem gedrechselten Becher von Quassiaholz trinken, welchen man mit kaltem Wasser gefüllt hat, nachdem das Wasser eine Zeit lang in demselben gestanden hat. Das Hopfenbitter verordnet man meist unter der Form des jetzt überall gebrauchten bayerischen Bieres, wobei man aber darauf zu achten hat, dass dasselbe aus einer zuverlässigen Brauerei, in welcher statt des Hopfens nicht nachtheilige Surrogate verwandt werden, bezogen wird. Vorzügliche Wirkung hat mir in mehreren Fällen von Dyspepsie mit den Charakteren der reizbaren Verdauungsschwäche das starkgehopfte Malzextract, von welchem früher Seite 278 die Rede war, geleistet. Zuweilen war es fast das einzige Nahrungsmittel, welches die Kranken vertrugen. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass auch die Präparate der *Nux vomica*, welche gleichfalls in dem Ruf vorzüglicher Stomachica stehen, wie die genannten Mittel, vorzüglich durch ihre Bitterkeit wirken. Die bei dyspeptischen Zuständen gebräuchlichsten Präparate sind das *Extractum aquosum* (gr. $\frac{1}{2}$ — 1 pro dosi), das *Extractum spirituosum* (gr. $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ pro dosi) und die *Tinctura Nucum vomicarum* (gutt. x — xij pro dosi).

Eine zu sparsame Secretion von Magensaft und die von derselben abhängenden Symptome entstehen ferner bei Individuen, deren Magenschleimhaut durch die Gewöhnung an stärkere Reize abgestumpft ist, sobald sie ihre Lebensweise ändern und die Spei-

sen ohne Zusatz stärkerer Reizmittel geniessen. So wenig wir die Erscheinung, dass sich ein Organ an Reize gewöhnt, erklären können, so wenig ist dieselbe in Abrede zu stellen. Man kann die Magenschleimhaut von Individuen, welche täglich grosse Mengen von Pfeffer, Senf und anderen Gewürzen geniessen, recht füglich mit der Nasenschleimhaut von Leuten vergleichen, welche an das Tabakschnupfen gewöhnt sind. Kleine Mengen Schnupftabak rufen, in die Nase der meisten Menschen eingeführt, heftige Reflexerscheinungen hervor, während sich Gewohnheitsschnupfer die ganze Nase voll Schnupftabak stopfen, ohne dass sie niesen. Auch die Secretion des Magensaftes muss als eine Reflexerscheinung aufgefasst werden, hervorgerufen durch den Reiz, welchen die Ingesta auf die Magenschleimhaut ausüben. Bei den in Rede stehenden Individuen reicht die Reizung, welche die Zufuhr der gewöhnlichen Nahrungsmittel erzeugt, nicht aus, um eine genügende Secretion von Magensaft zu bewirken. Ein Theil der Ingesta bleibt unverdaut, zersetzt sich, und es entstehen alle Symptome, welche wir oben geschildert haben. Werden dagegen die Speisen mit einem starken Zusatze von Gewürzen genossen, so befinden sich die Kranken ganz wohl, ihre Ernährung geht hinreichend von Statten und Nichts berechtigt uns anzunehmen, dass sie an chronischem Magenkatarrh oder anderen Structurveränderungen des Magens leiden, bis sich endlich Symptome entwickeln, welche beweisen, dass der Magen nicht ohne Nachtheil die wiederholten Insulte ertragen hat. — Bei der Behandlung dieser Leute muss man sehr vorsichtig zu Werke gehen; man darf nicht dulden, dass sie ihre üblen Gewohnheiten beibehalten, darf sie aber auch nur allmählig von denselben entwöhnen. Verstösst man gegen die eine oder die andere dieser Regeln, so werden sich leicht Magenkatarrhe oder andere Erkrankungen des Magens ausbilden.

Unter den Stomachicis, welche gegen die zuletzt besprochene Form der Dyspepsie, die man auch wohl als torpide Verdauungsschwäche bezeichnet, angezeigt sind, ist vor Allem der Rhabarber zu nennen. Man verordnet denselben theils in Pulver- oder Pillen-Form, theils als *Tinctura Rhei aquosa* und vor Allem als *Tinctura Rhei vinosa* (erstere theelöffelweise, letztere zu gutt. xx—xxx pro dosi). In gleichfalls gutem Ruf gegen die mit Torpor verbundene Dyspepsie steht namentlich bei englischen Aerzten die *Ipecacuanha* (gr. $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ pro dosi). Endlich sind bei der torpiden Verdauungsschwäche die bitteren Mittel, welche gleichzeitig ätherische Oele enthalten, am Platze. Zu den beliebtesten Verordnungen gehört namentlich das *Elixir Aurantiorum comp.* (gutt. xxx—xl pro dosi).

Eine zu sparsame Secretion des Magensaftes, welche theils von einem Mangel des für die Bildung desselben nöthigen Materials, theils von der verminderten Erregbarkeit der Magennerven abhängen kann, scheint auch der Dyspepsie der Greise zu Grunde zu liegen. Wie weit die schlechte Ernährung der Magenmuskeln bei

dieser, wie bei der zuerst erwähnten Form von Dyspepsie an dem Zustandekommen von Verdauungsstörungen betheiligt ist, lässt sich schwer entscheiden, und es genügt noch einmal darauf aufmerksam zu machen, dass die gehemmte Bewegung des Magens, in Folge mangelhafter Ernährung der Magenmuskeln, zu einer unvollkommenen Mischung der Ingesta mit Magensaft und zu Dyspepsie führen kann.

Eine abnorm vermehrte Secretion von Magensaft führt zwar nicht zu Dyspepsie, doch wollen wir hier mit wenigen Worten die Symptome erwähnen, welche durch einen zu reichlichen Erguss von Magensaft, namentlich bei leerem Magen, zu entstehen scheinen. Man beobachtet, dass bei Reizungen, welche nicht die Magenwand selbst, sondern benachbarte Organe, namentlich die Ureteren, den Ductus choledochus oder selbst entferntere, wie den Uterus, treffen, Erbrechen entsteht. Man leitet dasselbe gewöhnlich einfach von reflectirten Bewegungen ab. *Budd* macht indessen in geistreicher und schlagender Weise darauf aufmerksam, dass in solchen Fällen wahrscheinlich zugleich eine als Reflexerscheinung aufzufassende vermehrte Thätigkeit der Nerven betheiligt sei, welche die Secretion des Magensaftes vermitteln. Wenn *Spallanzani* bei sich selbst durch Kitzeln der Fauces, während er noch nüchtern war, Erbrechen erregte, so erbrach er eine sauer reagirende Flüssigkeit, welche Fleisch auflöste; es beweist dies, dass mechanische Reizung der Fauces auch bei leerem Magen eine Absonderung von Magensaft erregen kann. *Budd* erwähnt ferner, dass bei eingeklemmten Gallen- oder Harnsteinen die erbrochenen Massen oft sehr sauer seien, selbst wenn der Magen vorher vollständig von Speisen entleert war, und dass die Säure, welche sie enthielten, von *Prout* als Salzsäure nachgewiesen sei. Dieser Umstand und die beträchtliche und rasche Erleichterung dieser Magenbeschwerden durch alkalische Mittel macht es ihm wahrscheinlich, dass ein Theil der Schmerzen und vielleicht auch des Erbrechens von der Reizung der Magenschleimhaut durch den in den leeren Magen ergossenen Magensaft herrühren. Jedenfalls verdient die dringende Empfehlung von *Budd* und *Prout*, bei Gallen- und Harnsteinkoliken grosse Dosen von Natron bicarbonicum (3ij auf $\frac{1}{2}$ Quart warmen Wassers) zu reichen, Berücksichtigung.

Eine Reihe namhafter Aerzte, namentlich in England und Frankreich, vertritt die Ansicht, dass das Vorkommen von Oxalsäure im Blute neben anderen Krankheitserscheinungen eine besondere Art von Dyspepsie zur Folge habe, und dass diese Dyspepsie nur dadurch zu heilen sei, dass man die oxalsäure Diathese beseitige. Da die Lehre von der oxalsäuren Diathese und von der durch sie hervorgerufenen Dyspepsie neuerdings auch bei uns einerseits Anhänger gefunden hat, andererseits lebhaft bekämpft wird, so will ich meine Stellung zu dieser noch schwebenden Frage in der Kürze auseinandersetzen.

Spuren von oxalsaurem Kalk kommen so häufig im Urin gesunder Menschen vor, dass der oxalsäure Kalk gleichsam den Uebergang von den normalen zu den anomalen Harnbestandtheilen bildet.

Grössere Mengen des in Rede stehenden Salzes werden im Harn gefunden, wenn die betreffenden Individuen solche Substanzen genossen haben, welche, wie namentlich gewisse Gemüse, Sauerampfer, Sauerklee, Rhabarberstengel oxalsäure Salze enthalten. Endlich treten auch nach reichlichem Genusse von kohlenensäurehaltigem Getränke, Champagner, Selterser Wasser, Sodawasser etc. vorübergehend grössere Mengen von oxalsaurem Kalk im Harn auf. In allen diesen Fällen wird eine Störung der Verdauung oder eine Störung des Allgemeinbefindens nicht beobachtet.

Anders verhält es sich in denjenigen Fällen, in welchen längere Zeit hindurch grössere Quantitäten von oxalsaurem Kalk im Harne vorkommen. Hier sind fast immer auch anderweitige Krankheitserscheinungen vorhanden. Bei einzelnen Kranken findet man neben dem oxalsauren Kalk Spermatozoen und grössere Mengen von Schleim im Harn, ein Umstand, der es wahrscheinlich macht, dass in diesen Fällen der oxalsäure Kalk nicht durch die Nieren aus dem Blute ausgeschieden, sondern im Harne während seines Aufenthaltes in den Harnwegen gebildet ist. Seitdem *Gallois* und *Hoppe-Seyler* nachgewiesen haben, dass sich nicht selten die charakteristischen Krystalle des oxalsauren Kalks (Quadratoktaëder, sogenannte Briefcouvertformen) beim längeren Stehen des Harns vergrössern, kann man nicht bezweifeln, dass der oxalsäure Kalk sich auch im secernirten Harn wahrscheinlich durch Zersetzung des Schleims bilden kann. Man muss die Annahme, dass das erst in den Harnwegen gebildete unlösliche Salz auf den Magen und den übrigen Organismus einen nachtheiligen Einfluss ausüben könne, von der Hand weisen, und es lassen sich die Krankheitserscheinungen, von welchen diese Form der Oxalurie begleitet ist, Störungen des Allgemeinbefindens, melancholische Stimmung, bleiches Aussehen etc., auch ungezwungen aus der gleichzeitig vorhandenen Spermatorrhoe und dem Katarrh der Harnwege erklären. — Endlich aber gibt es in der That eine grössere Zahl von Fällen, in welchen die Oxalurie nicht füglich von einer Zersetzung des secernirten Harns abgeleitet werden kann, in welchen wir vielmehr zu der Annahme gezwungen sind, dass das Auftreten des oxalsauren Salzes im Harn auf einer vermehrten Bildung von Oxalsäure im Blute, auf einer oxalsauren Diathese beruht. Von welchen Bedingungen hängt nun die verhältnissmässig reichliche Bildung dieser Verbindung im Blute und das verhältnissmässig reichliche Auftreten derselben unter den Auswurfstoffen des Körpers, in denen sich unter normalen Verhältnissen nur Spuren derselben nachweisen lassen, ab? Diese Frage lässt sich zur Zeit noch nicht genügend beantworten. Indessen ist es immerhin auffallend, dass die Oxalurie

unverkennbar in England, wo die Menschen durchschnittlich mehr und besser essen und trinken als bei uns, häufiger vorkommt, als in Deutschland, und dass sie in Deutschland fast nur bei Leuten aus den wohlhabenden Ständen, welche den Freuden einer guten Tafel ergeben sind, beobachtet wird. So geringe Neigung ich zu physiologisch-chemischen Hypothesen habe, so glaube ich doch, dass man es hiernach als wahrscheinlich aussprechen darf, die oxalsaure Diathese und die Oxalurie stehen in einem Causalnexus mit einer das Bedürfniss des Körpers bedeutend übersteigenden Zufuhr von Ernährungsmaterial. Ich lasse es dabei völlig auf sich beruhen, ob bei einem solchen Missverhältniss die verbrannten Producte eben nur bis zu einer niedrigeren Oxydationsstufe verbrannt werden könnten, oder ob das abnorm vermehrte Auftreten von niederen Oxydationsstufen unter den Auswurfstoffen des Körpers, der Oxalsäure, der Harnsäure etc., von anderen complicirteren, noch völlig unbekannten Bedingungen abhängen. Ich glaube die Beobachtung vertreten zu können, dass im Allgemeinen Individuen, welche bei einem zu üppigen Leben fett werden, gesunder bleiben, als solche, welche unter gleichen Verhältnissen wenig Fett produciren, und namentlich als solche, bei welchen, während sie ihre Lebensweise fortsetzen, ihre Fettproduction abnimmt. Während jene in der Regel nur unter gewissen Unbequemlichkeiten leiden, welche mit ihrer Corpulenz zusammenhängen, klagen diese häufig über allershand Beschwerden, welche die Aerzte mit Pfortaderstockungen oder mit Haemorrhoiden in Verbindung zu bringen, oder von gichtischen, rheumatischen oder katarrhalischen Erkrankungen abzuleiten pflegen. Diese Erfahrung macht es wahrscheinlich, dass in vielen Fällen, bei dem erwähnten Missverhältniss zwischen Zufuhr und Bedürfniss, wenn dasselbe nicht gleichsam durch vermehrte Fettproduction ausgeglichen wird, die Producte des Stoffwechsels Modificationen erfahren, und dass die oben angeführten Beschwerden von einer abnormen Ernährung der verschiedenen Organe durch das mit quantitativ oder qualitativ abnormen Auswurfstoffen überladene Blut abhängen. — Nach längerem Fortbestehen der hypochondrischen Verstimmung, der Verdauungsstörungen, der Rachen- und Bronchialkatarrhe, der schmerzhaften Affectionen der Gelenke, namentlich der kleineren Gelenke, von welchen Krankheitserscheinungen bald diese, bald jene Gruppe in den Vordergrund tritt, oder auch wohl ausschliesslich vorhanden ist, werden derartige Individuen in der Regel kraftlos, blass und mager, so dass sie den Eindruck einer schweren und ernsten Erkrankung machen. Der meist concentrirte und stark saure Urin zeigt nicht immer charakteristische Veränderungen. In der Mehrzahl der Fälle aber bilden sich von Zeit zu Zeit starke, reichliche, aus harnsauren Salzen bestehende Sedimente. Nach meiner Erfahrung ist für solche Kranke ein roborirendes Verfahren, die Darreichung von Wein, von Eisen- und Chinapräparaten, zu welchen die Kraftlosigkeit, das blasse

Ansehen und die Abmagerung der Kranken verleiten könnten, fast immer nachtheilig, während der Gebrauch der alkalisch-salinischen Quellen, zumal wenn man eine solche Cur mit kalten Abwaschungen des Körpers und kalten Douchen verbindet (wie dies z. B. vielfach von Dr. Müller in Homburg geschieht) oder auf die Cur ein Seebad folgen lässt, zu den günstigsten Resultaten führt. — Ich habe über die Oxalurie und die oxalsaure Diathese keine sehr ausgebreitete Erfahrung, die Fälle aber, welche mir vorgekommen sind, schliessen sich auf das Engste an diejenigen an, welche ich so eben geschildert habe, ohne dass ich sie deshalb völlig mit denselben identificiren will: dieselben aetiologischen Momente, dieselben meist sehr mannigfachen, zu keinem Krankheitsbilde der gewöhnlich aufgestellten nosologischen Formen genau passenden Klagen, dieselbe Schläffheit, Blässe und Abmagerung. Nur der gleichfalls meist saturirte saure Harn enthält keine Sedimente von harnsauren Salzen, sondern Krystalle von oxalsaurem Kalk. Ich halte es demnach für am Meisten berechtigt, wenn man auch die Dyspepsie, welche als Theilerscheinung verbreiteter Beschwerden bei der sogenannten oxalsauren Diathese beobachtet wird, als die Folge einer allgemeinen Constitutionsanomalie auffasst, und zwar einer Constitutionsanomalie, welche sich bei disponirten Personen in Folge der geschilderten Lebensweise entwickelt. Das Glied in der langen Kette von Prozessen zwischen der Assimilation des Ernährungsmaterials und der Ausscheidung der verbrauchten Körperbestandtheile, welches durch jene schädlichen Einflüsse zuerst alterirt wird, und dadurch die Bildung quantitativ oder qualitativ abnormer Producte einleitet, ist uns zur Zeit noch völlig unbekannt.

Für die Behandlung der auf oxalsaurer Diathese beruhenden Dyspepsie empfiehlt sich dasselbe Verfahren, welches ich oben als erfolgreich für die Behandlung der der oxalsauren Diathese verwandten, wenn auch mit derselben nicht identischen*) Zustände empfohlen habe. Die von englischen Aerzten gegen die oxalsaure Diathese empfohlene Darreichung der Salpetersalzsäure (2—3 Mal täglich 20 Tropfen) und das Verbot aller zuckerhaltigen Nahrung scheinen sich mehr auf theoretische Voraussetzungen als auf die Resultate praktischer Erfahrung zu stützen.

Ich will die Besprechung der Dyspepsie nicht schliessen, ohne von einer ziemlich häufigen, aber sehr räthselhaften Erscheinung, einer eigenthümlichen Form von Schwindel zu sprechen, welche *Trousseau*, weil er sie von dyspeptischen Zuständen ableitet, geradezu als *Vertige stomacale* bezeichnet. Fast jeder beschäftigte Praktiker hat unter seinen Patienten einzelne Beispiele aufzuweisen, welche dem von *Trousseau* entworfenen lebendigen und treuen Bilde

*) Gegen die vollständige Identität spricht eben das nur bei der oxalsauren Diathese beobachtete Vorkommen des oxalsauren Kalkes unter den Endproducten des Stoffwechsels.

des Vertigo stomacale — Vertigo a stomacho laeso — des Bauchschwindels, wie der in Rede stehende Krankheitszustand auch bei uns von Laien genannt wird — genau entsprechen. Die im weiteren Verlaufe sehr langwierige und hartnäckige Krankheit pflegt ohne Vorboten in ganz acuter Weise zu beginnen: die Kranken klagen plötzlich, nachdem sie sich noch so eben ganz wohl befunden haben, über einen heftigen Schwindel, es ist ihnen, als ob die Gegenstände in ihrer Umgebung, oder als ob sie selbst in drehende oder schwankende Bewegung geriethen. Mit dieser Hallucination sind in der Regel abnorme Empfindungen im Kopfe verbunden, von denen die Kranken ausdrücklich behaupten, dass sie sie nicht als Schmerzen bezeichnen könnten, für die sie aber vergebens nach einem passenden Ausdruck suchen. Sie sagen etwa, der Kopf sei ihnen leer, oder auch wohl, es sei ihnen wüst im Kopfe; andere Kranke sprechen von einer Benommenheit, von der Empfindung eines unbestimmten Drucks oder einer im Kopfe aufsteigenden Wolke; hierzu gesellen sich meist Flimmern vor den Augen und Sausen vor den Ohren, die Kranken fürchten zu fallen, suchen eine Stütze, haben Verlangen sich zu setzen oder sich niederzulegen. Ein solcher Anfall, in welchem die Gesichtsfarbe entweder unverändert bleibt oder bleich wird, geht in der Regel, nachdem er einige Minuten angehalten und während dieser Zeit die betroffenen Personen und ihre Angehörigen in die peinlichste Sorge versetzt hat, vorüber. Das Ende desselben ist oft, aber nicht immer, von wiederholtem Gähnen oder Aufstossen begleitet.

Es mag vorkommen, dass der erste derartige Schwindelanfall der einzige bleibt; weit häufiger aber wiederholen sich ähnliche Anfälle in längeren oder kürzeren Zwischenräumen. Es ist dabei höchst auffallend, dass die neuen Anfälle durch anscheinend höchst unbedeutende Veranlassungen, z. B. durch das Gehen auf einem glatten Parquetboden oder auf einem ebenen Trottoir, durch das Vorbeipassiren an einem Gitter hervorgerufen werden; ebenso, dass die Kranken bei solchen Gelegenheiten nicht schwindlich werden, wenn sie die Hand eines schwachen Kindes in der ihrigen haben oder sich auf ein dünnes Stöckchen stützen; endlich dass der Schwindel ausbleibt, wenn die Kranken mit einem Gegenstande, der ihre ganze Aufmerksamkeit in Anspruch nimmt, beschäftigt, oder wenn sie gemüthlich aufgeregt sind. Ich habe einen Kranken gekannt, der um keinen Preis allein durch einen Saal gegangen oder über einen Platz geschritten wäre, während er in demselben Saale, ohne sich zu besinnen, tanzte und über denselben Platz ganz unbefangen auf einem wilden Pferde ritt. Je länger das Uebel anhält, um so mehr sind alle Gedanken der betroffenen Personen auf ihren räthselhaften und eigenthümlichen Zustand gerichtet. Sie werden durch die Besorgniss, dass sie geirrt seien, aufs Tiefste niedergeschlagen, zumal wenn sie hören, dass andere Kranke, welche in der That an einem unzweifelhaften Gehirnleiden, etwa an einer

Gehirnerweichung, dem am Meisten gefürchteten Gespenst des Laien, gestorben sind, gleichfalls an Schwindel gelitten haben. Oft werden auch die Aerzte getäuscht und verordnen Blutentziehungen, Derivantien, Jodpräparate, salinische Brunnen, während sie den Kranken Wein und Bier verbieten und die Nahrungszufuhr aufs Aeusserste beschränken. Bleibt diese Behandlung ohne Erfolg und werden die Kranken bei derselben bleich und mager, so ändert sich nicht selten die Auffassung der Aerzte; man vermuthet, dass eine Anaemie des Gehirns den Schwindelanfällen zu Grunde liege, verordnet Eisenpräparate, gestattet den Genuss von Wein und Bier und setzt die Kranken auf eine nahrhafte, animalische Diät. Indessen auch diese Behandlung bleibt erfolglos, ebenso kehren die Kranken ungebessert von den Alpen, aus den Kaltwasser-Heilanstalten und Seebädern zurück. *Trousseau* geht, wie oben erwähnt wurde, von der Ansicht aus, dass diesen Schwindelanfällen eine Dyspepsie zu Grunde liege; er räumt dabei ein, dass die Zeichen der Dyspepsie in vielen Fällen sehr unbedeutend seien und leicht übersehen werden können. Er erzählt Fälle von glücklicher Heilung des „Vertige stomacale“ durch abwechselnde Darreichung einer Quassiamaceration und einer Composition von kohlensauren Alkalien. Auch von dieser Verordnung habe ich keine Erfolge gesehen, und wenn ich auch zugeben muss, dass die ersten Schwindelanfälle, von welchen die Kranken meiner Beobachtung befallen wurden, in der Regel nach einer Indigestion auftraten und mit dyspeptischen Erscheinungen verbunden waren, so waren doch bei keiner derselben während der oft Jahre lang sich wiederholenden Schwindelanfälle deutliche Zeichen einer Verdauungsstörung vorhanden. Ich glaube, dass die Wiederholung der Schwindelanfälle psychischen Ursprungs ist. Wie es Menschen gibt, die jedesmal schwindlich werden, wenn sie an einem steilen Abgrund oder auf einem hohen Thurme stehen, und wie der, welcher bei einer solchen Gelegenheit einmal schwindlich geworden ist, gewiss fast immer von Neuem schwindlich wird, so oft er sich denselben Gelegenheitsursachen aussetzt, so ist ein Mensch, der einmal oder einige Male in seinem Zimmer oder beim Gehen über einen freien Platz schwindlich geworden ist, in der grössten Gefahr, bei derselben Gelegenheit von Neuem schwindlich zu werden. Die Furcht vor dem Schwindel ist bei der in Rede stehenden Form, wie bei dem Schwindel, an welchem viele Menschen auf steiler Höhe leiden, ein überaus begünstigendes Moment. Angestrengte Aufmerksamkeit auf irgend einen Gegenstand, eine psychische Emotion, selbst ein leichter Rausch schützen dagegen bis auf einen gewissen Grad vor der einen wie vor der anderen Form. Für die Richtigkeit dieser Auffassung spricht mir unter Anderem das Beispiel eines Pfarrers, welcher in seiner Kirche, während er zur Kanzel schritt, von einem heftigen Schwindelanfall befallen wurde und zu Boden fiel. Dieser Kranke hat mehrere Jahre lang, so lange ich

ihn zu beobachten Gelegenheit hatte, keinen neuen Anfall von heftigem Schwindel, bei welchem er zu Boden gefallen wäre, gehabt — aber seine Kanzel hat er seit jenem ersten Anfall nicht wieder betreten. Bei zwei oder drei Versuchen, die er gemacht hat, glaubte er Vorboten seines Schwindels zu bemerken, und diese bestimmten ihn, weitere Versuche aufzugeben; er musste sein Amt niederlegen, wie ein Thurmwärter oder ein Dachdecker sein Amt niederzulegen gezwungen sein würde, wenn er ein- oder zweimal bei Ausübung seines Berufes von einem starken Schwindelanfall befallen würde.

Fünfter Abschnitt.

Krankheiten des Darmkanals.

Capitel I.

Katarrhalische Entzündung der Darmschleimhaut.

Enteritis catarrhalis. Catarrhus intestinalis.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der Katarrh ist auch auf der Darmschleimhaut die constante Folge jeder Hyperaemie, mag die Gefässüberfüllung auf rein mechanische Weise zu Stande gekommen oder durch Einwirkung anderer Schädlichkeiten entstanden sein. Im Beginne der Krankheit und in acuten Fällen führt die Hyperaemie vorzugsweise zu massenhafter Transsudation einer eiweissarmen, salzigen Flüssigkeit, im weiteren Verlauf und in chronischen Fällen dagegen meist nur zu abnormer Schleim- und Zellenproduction.

Der acute und namentlich der chronische Darmkatarrh gehören zu den am Häufigsten vorkommenden Krankheiten. Der Darmkatarrh ist 1) der constante Begleiter von Circulationshindernissen in der Leber. Der gehemmte Abfluss des Blutes in die Pfortader muss nothwendiger Weise zu Ausdehnung und Ueberfüllung der Darmvenen und damit zu Katarrh des Darmes Veranlassung geben.

Der Darmkatarrh gesellt sich häufig, aber weniger constant, 2) zu den oft genannten Erkrankungen der Respira-

tions- und Circulations-Organe, welche eine gehemmte Entleerung der Hohlvenen zur Folge haben. So wie in Folge dieser Zustände im ganzen grossen Kreislaufe venöse Stauung sich entwickelt, so entsteht dieselbe auch in der Darmschleimhaut; die Hyperaemie und der Katarrh des Darmes stellt also in diesen Fällen gleichsam die Cyanose der Darmschleimhaut dar.

Seltener gibt 3) eine Circulationsstörung an der Peripherie zu fluxionärer Hyperaemie und zu Katarrh der Darmschleimhaut Veranlassung. Hierher scheinen die hochgradigen Hyperaemien des Darmes zu gehören, welche bei ausgebreiteten Entzündungen der äusseren Haut in Folge von Verbrennungen vorkommen, so wie die schnell eintretenden und bald vorübergehenden Hyperaemien des Darmes mit reichlichen serösen Transsudationen, welche durch die plötzliche Einwirkung einer niederen Temperatur auf die Haut, z. B. bei Reisen in Gebirgen (*Bidder* und *Schmidt*), entstehen. Ob hierher auch die durch Erkältung der Füsse und des Unterleibes entstehenden Katarrhe, welche die Einwirkung der Erkältung längere Zeit überdauern, und die unter dem Einfluss eines nasskalten Klima's entstehenden chronischen Darmkatarrhe zu zählen seien, lassen wir dahin gestellt.

Als die Folge einer hochgradigen fluxionären Hyperaemie muss 4) auch der intensive Katarrh der Darmschleimhaut angesehen werden, welcher häufig bei Peritonitis, namentlich bei Puerperal-Peritonitis, entsteht. Die intensive Entzündung des serösen Ueberzuges führt in diesen Fällen zu Oedem des subserösen Gewebes, der Muscularis, der Submucosa und der Schleimhaut des Darmes. Ein derartiges Oedem sehen wir überall in der Nachbarschaft entzündlicher Circulationsstörungen auftreten, und wir haben dasselbe wiederholt als collaterales Oedem oder als Oedem durch collaterale Fluxion bezeichnet. Es erklärt leicht die wässerigen Durchfälle, welche trotz der Lähmung der Muscularis häufig die Peritonitis begleiten.

Eine Fluxion zu den Darmcapillaren mit consecutiver seröser Transsudation scheint 5) auch den durch Gemüthsbewegungen hervorgerufenen Diarrhöen zu Grunde zu liegen. Wir müssen für diese Fälle annehmen, dass durch Nerveneinfluss die zuführenden Gefässe erweitert werden, und diese Hypothese hat wenigstens einigen Boden gewonnen, seitdem *Budge* nach Exstirpation des Ganglion coeliacum bei Kaninchen constant Durchfälle auftreten sah.

In den meisten Fällen ist die Hyperaemie und der Katarrh der Darmschleimhaut 6) die Folge örtlich einwirkender Reize. Als solche sind die meisten Purganzen anzusehen, da nur wenige derselben dadurch abführend wirken, dass sie als concentrirte Salzlösungen auf endosmotischem Wege eine massenhafte Diffusion von Flüssigkeit aus den Darmgefässen in den Darm veranlassen, ohne Hyperaemie zu erzeugen. — Weit seltener, als man früher glaubte, wird durch reichlichen Erguss von Galle, und auch nicht eben

häufig durch Anwesenheit von Parasiten Darmkatarrh hervorgerufen. — Hierher gehören auch die Darmkatarrhe, welche nach der Zufuhr vieler nicht medicamentöser Substanzen, namentlich mancher Obstarten, entstehen, vor Allem aber die Darmkatarrhe, welche durch den Uebertritt unverdauter und in Zersetzung begriffener Magencontenta in den Darm hervorgerufen werden (s. Aetiologie des Magenkatarrhs). — Ausserordentlich häufig liegt den Darmkatarrhen die Retention von Faecalmassen zu Grunde. Bleiben diese an irgend einer Stelle des Darmes längere Zeit liegen, so erfahren sie abnorme Zersetzungen, und es bilden sich Producte, welche eine sehr nachtheilige und reizende Einwirkung auf die Darmschleimhaut ausüben. *Virchow* gebührt das Verdienst, auf das häufige Vorkommen partieller Peritonitis und der von derselben abhängenden Lageveränderungen, Verzerrungen und Knickungen des Darmes aufmerksam gemacht zu haben. Diese sind in der That in sehr vielen Fällen Ursache der habituellen Stuhlverstopfung, und manches chronische Siechthum, welches in den grossen Topf der „chronischen Unterleibsbeschwerden“ geworfen wird, beruht einfach auf einer Verzerrung und Verengerung des Darmrohrs, auf der Entwicklung von Gasen aus den zersetzten Faeces, auf consecutiven Darmkatarrhen.

Zu gewissen Zeiten häufen sich 7) Darmkatarrhe unter unbekannten Einflüssen, welche man, ohne sie zu kennen, als das Herrschen eines *Genius epidemicus gastricus* zu bezeichnen pflegt.

In vielen Fällen endlich ist der Darmkatarrh nur Symptom einer allgemeinen Erkrankung. Er lässt sich künstlich bei Thieren durch Einspritzen faulender Substanzen in die Venen (*Stich*) hervorrufen, begleitet constant den Abdominal-Typhus, ist das wichtigste Symptom der asiatischen Cholera. Ueber diese symptomatische Form, sowie über den Darmkatarrh, welcher sich zu Geschwüren und Entartungen des Darmkanals hinzugesellt, werden wir später reden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Katarrh befällt nur selten den Darmtractus in seiner ganzen Ausdehnung. Am Häufigsten kommt er im Dickdarm vor, weniger häufig im Ileum, am Seltensten im Jejunum und Duodenum. — Die anatomischen Veränderungen, welche der acute Darmkatarrh in der Leiche hinterlässt, bestehen in einer bald blassen, bald dunklen, bald diffusen, bald nur auf die Umgebung der solitären und *Peyer'schen* Drüsen beschränkten Röthung der Schleimhaut, in einer Schwellung, Auflockerung und leichten Zerreiblichkeit derselben, in einer serösen Infiltration des submucösen Gewebes. Zuweilen ist nach dem Tode die Injection vollständig verschwunden, und die Schleimhaut erscheint bleich und blutleer. Ein fast constanter Befund beim acuten Darmkatarrh ist die Schwellung der solitären und *Peyer'schen* Drüsen, welche deutlich über die Ober-

fläche der Schleimhaut prominiren. Meist findet man auch die Mesenterialdrüsen hyperaemisch und mässig vergrößert. Der Inhalt des Darmes besteht anfänglich aus einer reichlichen serösen Flüssigkeit, gemischt mit abgestossenen Epithelien und jungen Zellen, später aus einem spärlichen trüben Schleim, welcher der Darmwand adhärirt und gleichfalls epitheliale Gebilde einschliesst.

Bei dem chronischen Darmkatarrh zeigt die Schleimhaut eine mehr braunrothe oder schiefergraue Färbung; sie erscheint gewulstet und bildet zuweilen, namentlich im Mastdarm, polypenartige Hervorragungen. Die vergrößerten Follikel ragen meist noch deutlicher als beim acuten Katarrh in Form weisser Knötchen über die mit zähem, grauem oder puriformem Schleime bedeckte Oberfläche hervor. Zuweilen, wenn auch seltener, als im Magen, entwickelt sich auch beim chronischen Darmkatarrh Hypertrophie der Muscularis, durch welche eine der einfachen Stricture des Pylorus analoge Verengerung des Darmes entstehen kann.

In manchen Fällen zeigt die katarrhalische Entzündung Uebergänge zur diphtheritischen Form. Auf der stark gerötheten Schleimhaut bilden sich dann flache Schorfe, so dass sie wie mit Kleie bestreut aussieht. Nachdem die Schorfe abgestossen sind, bleiben oberflächliche, leicht blutende Erosionen zurück. Dieser anatomische Befund, welcher sich fast ausschliesslich im unteren Theile des Dickdarms und im Mastdarm vorfindet und sich im Gefolge von Kothanhäufung an jenen Stellen entwickelt, entspricht dem klinischen Bilde einer leichten katarrhalischen Ruhr.

Die intensiven Formen des Darmkatarrhs können zu Verschwärungen führen, und zwar kommt sowohl das diffuse katarrhalische Geschwür, als das Follicular-Geschwür im Darne vor.

Die diffusen katarrhalischen Geschwüre entstehen in Folge acuter, oder noch häufiger in Folge chronischer Entzündung, zu welcher sich eine acute hinzugesellt. Fremde Körper im Darm oder verhaltene Kothmassen geben am Häufigsten zu denselben Veranlassung. Sie bilden sich daher am Häufigsten da, wo die Darmcontenta am Leichtesten stagniren: im Coecum und im Colon ascendens (Typhlitis stercoralis), im Processus vermiformis, nächst dem im Mastdarm und im Dickdarm, oberhalb verengter oder verzerrter Stellen. — Die dunkel geröthete und geschwellte Schleimhaut erweicht und zerfällt durch Eiterbildung in ihrem Gewebe; es entsteht ein Substanzverlust, der die Submucosa oder die Muscularis bloss legt. Heilt das Geschwür in diesem Stadium, so wird der Substanzverlust mit Granulationen gefüllt, und es bleibt später eine derbe, den Darm fast immer verengernde Narbe zurück. In anderen Fällen wird auch die Muscularis und die Serosa zerstört und der Darm perforirt. Während die Zerstörung von Innen nach Aussen vorschreitet, kann sich eine partielle Peritonitis entwickeln, und diese kann durch Verklebung mit benachbarten Darmstücken den Austritt der Darmcontenta in die Bauchhöhle verhüten. Dieser

Vorgang wird am Häufigsten bei Perforationen des Processus vermiformis beobachtet. Fast eben so häufig als Peritonitis entsteht bei Entzündungen und Verschwärungen des Coecum, welche man als Typhlitis stercoralis bezeichnet, eine phlegmonöse Entzündung in dem lockeren Bindegewebe, welches das Coecum und das Colon ascendens an die Fascia iliaca anheftet, — Perityphlitis. Von dieser werden wir, da sie auch unabhängig von Erkrankungen des Darmes vorkommen kann, in einem besonderen Capitel reden.

Die zweite Form der katarrhalischen Verschwärung, das Follicular-Geschwür, kommt fast ausschliesslich im Dickdarm und namentlich im unteren Theile desselben vor. Es richtet daselbst vaste Zerstörungen an und ist ausgezeichnet durch die geringe Reaction, welche die Schleimhaut in der Umgebung des Geschwürs erkennen lässt. Nach *Rokitansky's* meisterhafter Schilderung ist seine Entstehung folgende: im Anfang sind die Follikel stark geschwollen, von einem dunkelrothen Gefässkranz umgeben, später tritt Verschwärung in ihrem Inneren ein, der Eiterherd durchbricht die Decke, es entsteht ein kleiner Follicular-Abscess, welcher rothe, schwammig-körnige Wandungen und eine kleine, geschwürige, feingefranzte Oeffnung zeigt. Während die Verschwärung allmählig den ganzen Follikel zerstört, verliert sich die Hyperaemie der zunächst gelegenen Schleimhaut; dieselbe zeigt vielmehr ein bleiches oder schiefergraues Aussehen; das Geschwür ist dann etwa linsengross, kreisrund oder etwas oval. Bald greift die Verschwärung auch auf die umgebende Schleimhaut über, die runde Form des Geschwürs geht verloren, es bilden sich ausgedehnte, buchtige Geschwürsflächen, oder es bleiben auf grossen Strecken des Darmes nur einzelne Inseln und zackige Vorsprünge der Schleimhaut erhalten, während an den übrigen Stellen das submucöse Gewebe oder die Muscularis bloss liegt. Im Darne findet man meist einen grauröthlichen, halbflüssigen, flockig-krümligen Inhalt, mit unverdauten Ingestis gemischt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Bei dem acuten Darmkatarrh pflegt neben der in den Darm erfolgenden serösen Transsudation die peristaltische Bewegung der Gedärme beschleunigt zu sein, so dass die Stuhlgänge nicht nur flüssiger, sondern auch häufiger werden. Der Durchfall, welchem oft laute rollende und polternde Geräusche im Darne vorhergehen, ist das constanteste, und zuweilen das einzige Symptom des acuten Darmkatarrhs. Schmerzen und andere Beschwerden können fehlen, die Kräfte und die Ernährung des Kranken, wenn die Ausleerungen nicht zu häufig und zu copiös sind und nicht zu lange anhalten, normal bleiben. In solchen Fällen wird der Durchfall von Laien meist als ein erfreuliches Ereigniss angesehen, von welchem sie sich eine Reinigung des Körpers und allerhand

andere Vortheile versprechen. Die Ausleerungen bestehen anfänglich aus verdünnten Faecalmassen (*Diarrhoea stercoralis*). Wenn die seröse Transsudation und die beschleunigte Darmbewegung noch fortbesteht, nachdem schon alle vorhandenen Faeces aus dem Darm entleert sind, so verlieren die Dejectionen allmählig den eigenthümlichen Faecalgeruch und bestehen aus salzigem Transsudate, welchem epitheliale Massen (*Cylinder-Epithelien*) und junge Zellen, sowie unverdaute und wenig veränderte Ingesta in grösseren oder geringeren Mengen beigemischt sind (*Diarrhoea serosa*). Die Farbe der flüssigen Stuhlgänge ist meist grünlich in verschiedenen Nüancen; dies beruht keineswegs darauf, dass etwa abnorme Quantitäten von Galle in den Darm ergossen wären, sondern darauf, dass die Galle, ehe sie die normalen Umwandlungen erlitten hat, mit der Flüssigkeit und dem Darmgeschässel ausgeleert wird. Je massenhafter die Transsudate sind, desto blasser werden sie, weil die beigemischte Galle nicht ausreicht, um sie vollständig zu färben. In den katarrhalischen Ausleerungen finden sich kaum Spuren von Eiweiss, nicht selten aber Krystalle von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia, deren Vorkommen man eine Zeit lang als charakteristisch für Typhusstühle ansah, endlich meist reichliche Mengen von Kochsalz. Gewöhnlich, nachdem der Durchfall einen oder einige Tage oder auch noch länger angedauert hat, beginnt wieder die normale Umwandlung der Ingesta; die Ausleerungen werden seltener und bekommen wieder das faeculente Ansehen, sowie den faeculenten Geruch. Gewöhnlich folgt dann auf den Durchfall eine bald mehr, bald weniger hartnäckige Stuhlverstopfung.

In anderen Fällen gesellen sich zu dem Durchfall schmerzhaft empfindungen im Leibe. Diese bestehen hauptsächlich in periodisch wiederkehrenden kneifenden Schmerzanfällen, Koliken, bei denen die Kranken zuweilen, wenn die Schmerzen einen hohen Grad erreichen, auffallend bleich und kühl erscheinen. Diese Kolikschmerzen lassen meist nach, wenn ein neuer Durchfall eintritt oder nur bevorsteht. Weit seltener als die erwähnten Schmerzanfälle wird ein continuirliches Gefühl von Druck oder Wundsein im Leibe und Empfindlichkeit des Bauches gegen Druck beobachtet. — Nur in den seltenen Fällen, in welchen sich acuter Darmkatarrh zu ausgebreiteten Verbrennungen der äusseren Haut gesellt, sind die zuletzt erwähnten Schmerzen ungemein heftig. Diese Eigenthümlichkeit und das Vorkommen von Blut in den Ausleerungen unterscheiden diese Form des Darmkatarrhs von jeder anderen.

Sehr häufig zeigt der Leib beim acuten Darmkatarrh einen mässigen Grad von Aufgetriebenheit, und es entleeren sich bei den Durchfällen grosse Mengen meist übelriechender Gase. Die Gasentwicklung im Darne kann nicht als ein Symptom oder als die Folge des acuten Darmkatarrhs angesehen werden, so lange sich dieser in dem Stadium massenhafter Transsudation und vermehrter peristaltischer Bewegung befindet; sie hängt vielmehr dann

von derselben Ursache ab, welche am Häufigsten zu Entstehung des Katarrhs selbst Veranlassung gibt, nämlich von dem Uebertreten unverdauter und in Zersetzung begriffener Substanzen aus dem Magen in den Darm.

Der acute Darmkatarrh ist endlich nicht selten mit Fiebererscheinungen verbunden. Ist er in Folge von Erkältungen entstanden, so zeigt das Fieber meist die Eigenthümlichkeiten des sogenannten Katarrhalfiebers; in anderen Fällen ist das Fieber heftiger, und dann entstehen, zumal bei gleichzeitiger Erkrankung des Magens, die Bilder eines gastrischen Fiebers, eines Gallen- oder Schleimfiebers, welche wir später schildern werden.

In der bisher beschriebenen Weise verläuft der acute Darmkatarrh, wenn er über grosse Strecken des Darmes verbreitet ist, oder wenn er, wie gewöhnlich, seinen Sitz im unteren Theile des Ileum und im Kolon hat. — Katarrhe des Duodenum begleiten häufig die Katarrhe des Magens, sind aber nur zu erkennen, wenn sie sich auf den Ductus choledochus fortpflanzen und dadurch zu Gallenstauung und Gelbsucht führen; in allen anderen Fällen modificiren sie das Krankheitsbild des Magenkatarrhs zu wenig, als dass man sie erkennen könnte.

Katarrhe des Dünndarms können ohne Durchfall verlaufen, wenn der flüssige Inhalt des Dünndarms im Dickdarm längere Zeit verweilt und durch Resorption des wässerigen Antheils eingedickt wird. Gesellt sich demnach zu den Symptomen eines Magenkatarrhs lautes Kollern und Poltern im Leibe, welches verräth, dass Gase und Flüssigkeiten in den Gedärmen enthalten sind und hin und her bewegt werden, bleibt aber der erwartete Durchfall aus, so darf man annehmen, dass der Magenkatarrh sich auf den Dünndarm ausgebreitet, aber den Dickdarm verschont hat.

Katarrhe im unteren Theile des Dickdarms und im Mastdarm bestehen häufig ohne gleichzeitige Erkrankung der übrigen Abschnitte des Darmkanals. In Folge der grossen Intensität der Entzündung, welche oft Uebergänge von der katarrhalischen zur diphtheritischen Form zeigt (s. §. 2.), entsteht ein eigenthümliches Krankheitsbild. Dem Stuhlgange gehen, ganz wie der Ruhr, heftige kneifende Schmerzen vorher, welche sich von der Gegend des Nabels nach dem Kreuze verbreiten. Dann folgen krampfhafte Contractionen des Sphinkter, schmerzhaftes Brennen im After, und unter heftigem Drängen und Pressen werden bald grössere, bald geringere Mengen eines weissen und glasigen, oft mit Blut gemischten Schleimes entleert. Gewöhnlich tritt darauf Erleichterung ein, bis nach Ablauf einer Stunde oder noch früher die Schmerzen von Neuem beginnen und die geschilderte Scene sich wiederholt. Von Zeit zu Zeit gehen harte Faecalmassen ab, und der Kranke bekommt für längere Zeit Ruhe. Bei einer zweckmässigen Behandlung, d. h. bei rechtzeitiger Entfernung der stagnirenden Faecalmassen, durch welche die Krankheit hervorgerufen

und unterhalten wird, endet die katarrhalische Ruhr, mit welchem Namen man ganz passend diese Form des Darmkatarrhs bezeichnet, schnell in Genesung. Bei unzuweckmässiger Behandlung kann sie sich in die Länge ziehen und zu folliculären Verschwürungen führen.

Ist endlich der acute Katarrh auf den Mastdarm beschränkt, so ist gleichfalls beständiger Stuhl drang vorhanden; es werden schleimige oder schleimig-blutige Massen ohne Beimischung von Koth entleert, aber es fehlen die charakteristischen Schmerzen im Leibe, welche den Stuhlgängen bei der katarrhalischen Ruhr vorhergehen.

Der chronische Darmkatarrh führt bei Erwachsenen nur selten zu massenhafter seröser Transsudation in das Darmrohr; in der Mehrzahl der Fälle ist die Secretion der Darmschleimhaut nur spärlich und das Secret schleimig. Daher kommt es, dass der chronische Darmkatarrh Erwachsener selten oder nur vorübergehend von Durchfällen begleitet ist, dass im Gegentheil die Kranken gewöhnlich an Stuhlverstopfung leiden. Durch die zähe Schleimdecke, welche der Darmhaut aufliegt, wird die Resorption gehindert und die Ernährung beeinträchtigt: die Kranken verlieren an Kräften, magern ab, bekommen ein bleiches oder schmutzig graues Ansehen. Der im Darm enthaltene Schleim wirkt aber ferner wie ein Ferment auf die übrigen Contenta ein und bewirkt abnorme Zersetzungen derselben, in Folge deren grosse Mengen von Gasen frei werden, welche die Gedärme ausdehnen und zu den lästigsten Beschwerden Veranlassung geben: der Bauch wird gespannt, das Zwerchfell in die Höhe getrieben, die Respiration behindert; die Compression der arteriellen Gefässe bewirkt Fluxionen zu anderen Organen und namentlich zum Gehirn. Der Abgang einer Blähung ist für solche Kranke ein wichtiges Ereigniss und wird mit grosser Freude begrüsst. Zu der habituellen Stuhlverstopfung, der Störung in der Ernährung, der Flatulenz mit ihren Folgen gesellt sich fast immer eine ähnliche schwere psychische Verstimmung, wie diejenige, welche wir bereits unter den Symptomen des chronischen Magenkatarrhs erwähnt haben. Die Kranken beschäftigen sich entweder ausschliesslich mit ihren Körperzuständen, und haben für nichts Anderes Sinn und Zeit, oder es bemächtigt sich ihrer eine allgemeine Muthlosigkeit und Verzweiflung. Es ist in dieser Beziehung höchst bemerkenswerth, dass man bei der Section von Geisteskranken und Selbstmördern auffallend häufig Knickungen und abnorme Lagerungen der Gedärme, die häufigste Ursache des chronischen Darmkatarrhs, gefunden hat. Die habituelle Stuhlverstopfung wird zuweilen vorübergehend durch heftige Kolikschmerzen und einen intercurrenten Durchfall, bei welchem enorme Massen von Schleim und sehr übelriechende Faeces entleert werden, unterbrochen. Da dieser Zwischenfall oft ohne nachweisbare äussere Veranlassung eintritt, so hat es den Anschein, als ob bei der Zersetzung der Darmcontenta

sich zu Zeiten Producte bilden, welche besonders feindlich und reizend auf die Schleimhaut einwirken und den chronischen Katarrh zum acuten steigern. — Chronische Darmkatarrhe, welche in der geschilderten Weise verlaufen, gehören zu den häufigsten, lästigsten und hartnäckigsten Krankheiten. Viele Kranke werden durch die Erfolglosigkeit der ihnen verordneten Mittel schliesslich an der ärztlichen Kunst irre gemacht und fallen in die Hände von Charlatans, oder gebrauchen *Morrison'sche Pillen*, *Léroi'sche Kräuter*, *Strahl'sche Hauspillen* oder andere Geheimmittel. Wir werden später zeigen, dass diese Mittel als componirte Laxanzen einen unverkennbar günstigen Einfluss auf die Beschwerden haben, welche den chronischen Darmkatarrh begleiten, und dass sie der grossen Häufigkeit dieses Uebels den Ruf verdanken, Universalmittel zu sein.

Zuweilen ist allerdings der chronische Darmkatarrh mit beträchtlich vermehrter Secretion der Darmschleimhaut und mit beschleunigter peristaltischer Bewegung verbunden, und verläuft unter dem Bilde eines chronischen Durchfalls. Diese Fälle sind indessen bei Erwachsenen ziemlich selten; ein Wochen oder Monate lang bestehender Durchfall muss daher immer den Verdacht erwecken, dass tiefere Läsionen des Darmes vorliegen, und nur wenn solche ausgeschlossen werden können, darf man als Ursache des Durchfalls einen einfachen Darmkatarrh annehmen. Die Dejectionen bestehen in solchen Fällen aus grossen Mengen glasigen oder puriformen Schleimes, welchen bald erweichte Faecalmassen, bald, bei grosser Ausbreitung des Katarrhs, unverdaute Speisereste beigemischt sind (*Diarrhoea lenterica*). Gehen zu Zeiten nur ungefärbte Schleimmassen oder puriforme Flüssigkeiten ab, während zu anderen Zeiten harte Skybala entleert werden, so darf man schliessen, dass der untere Theil des Dickdarms der Sitz der Erkrankung sei, und dass der Katarrh in folliculäre Verschwärung überzugehen drohe. Zuweilen hört der Durchfall für einige Tage auf, macht einer Obstruction Platz und tritt dann um so heftiger wieder ein. Es kommen Fälle vor, in welchen die Kranken in Folge chronischen Durchfalls erschöpft zu Grunde gehen; doch findet man dann gewöhnlich weitere Folgezustände oder anderweitige Veränderungen im Darme vor.

Ganz anders verhält es sich mit dem chronischen Darmkatarrh der Kinder. Derselbe verläuft fast immer unter dem Bilde eines hartnäckigen und erschöpfenden Durchfalls, und man hat sich daher im Gegentheil zu hüten, aus diesem Symptom zu voreilig auf Darmtuberculose, Mesenterialtuberculose, oder auch nur auf katarrhalische Geschwüre zu schliessen. In dem Darm der meisten Kinder, welche an chronischem Durchfall, oft mit der unklaren Diagnose von „Unterleibsdrüsen“, sterben, findet man bei der Section Nichts, als die leicht zu übersehenden Residuen eines chronischen Darmkatarrhs. Am Häufigsten kommt bei Kindern der chronische Darmkatarrh gegen das Ende des ersten Lebens-

jahres, kurz nach dem Entwöhnen vor (Diarrhoea ablactatorum). Anfänglich sind die Ausleerungen mehr schleimig und wenig copiös, zeigen saure Reaction und entweder gleich nach der Entleerung, oder wenn sie eine Zeit lang mit der Luft in Berührung gewesen sind, eine grünliche Farbe. Diese beruht auf der Beimischung von unzersetzter Galle und auf höherer Oxydation des noch erhaltenen Gallenfarbstoffs. Später werden die Dejectionen meist sehr copiös, wässerig, zuweilen von lehmiger Farbe, sehr übelriechend und sind mit unverdauten Ingestis gemischt. Durch diesen Durchfall werden die bis dahin blühenden, gut genährten Kinder anfänglich nur wenig angegriffen, aber ein unseliges Vorurtheil stempelt denselben vielfach zu einer heilsamen Erscheinung, welche die Kinder vor Zahnkrämpfen schütze, und welche man nicht „stopfen“ (!) dürfe: der Arzt wird daher nicht eher gerufen, als bis das Kind welk und schlaff geworden ist, und dann ist es oft schwer, der Krankheit Herr zu werden; der Durchfall besteht fort, die Kinder magern immer stärker ab, und eine grosse Zahl stirbt im zweiten Lebensjahre in Folge chronischen Darmkatarrhs. — Bei den sogenannten Zieh- und Haltekindern tritt der chronische Darmkatarrh meist früher auf und verläuft weit schneller. Die Mutter eines solchen, bis dahin kräftigen und runden Kindes, welches wegen seines Aussehens die beste Empfehlung für die Brauchbarkeit der Mutter als Amme ist, nimmt oft schon in der sechsten oder achten Woche nach ihrer Entbindung einen Ammendienst an; das Kind wird einer alten Frau übergeben, welche ihm schlechte Milch, verdorbenen Brei und, damit es nicht zuviel schreie, in der Zwischenzeit einen Nutschbeutel oder eine Brodrinde gibt; sehr bald entsteht Durchfall, die Abmagerung geht überaus schnell vor sich und erreicht bald den höchsten Grad: Fett und Muskeln schwinden, das Kind hat Falten im Gesicht und sieht aus, wie ein altes Mütterchen; die welke Haut schlottert ihm, wie weite Hosen, um die Beine, die Umgebung des Mastdarms wird excoriirt und die Mundschleimhaut schliesslich mit Soormassen bedeckt. Während das Kind, welches die Amme säugt, prächtig gedeiht, geht ihr eigenes meist schon im dritten oder vierten Monate seines Lebens kläglich zu Grunde. In grossen Städten lassen Frauen, welche sich damit abgeben Ziehkinder bei sich aufzunehmen, drei, vier oder noch mehr alljährlich begraben. Auch in diesen Fällen findet sich bei der Section meist Nichts, als die Zeichen hochgradiger Tabescenz und die geringen Residuen eines chronischen Darmkatarrhs. Letzterer kann im Grunde bei der Diarrhoea ablactatorum als eine Reihe täglich wiederkehrender acuter Darmkatarrhe betrachtet, und der Uebertritt unverdauter und zersetzter Ingesta in den Darm als die Schädlichkeit, welche ihn täglich von Neuem hervorruft, angesehen werden.

Von den intensiven katarrhalischen Entzündungen, welche zur Verschwärung der Schleimhaut, und nicht selten der ganzen Darm-

wand führen, besprechen wir zunächst die häufigste Form: die Typhlitis, oder, wie man sie gewöhnlich nennt, die Typhlitis stercoralis. Der Krankheit gehen zuweilen Vorboten voraus, d. h. bevor es zu der intensiven Entzündung kommt, welche wir Typhlitis nennen, rufen angehäuften Faecalmassen im Coecum und Kolon ascendens wiederholt Kolik und Darmkatarrh hervor, so dass die Kranken zeitweise über Leibschmerzen klagen und abwechselnd an Verstopfung und an Durchfall leiden. In anderen Fällen fehlen die Vorboten, und schon die erste Retention der Faeces im Coecum oder im Kolon ascendens führt zu intensiver Entzündung und Verschwärung der Darmwand. Ist dieser Zustand eingetreten, so verliert die Muscularis die Fähigkeit sich zu contrahiren, und es entsteht ein fast eben so schweres Hinderniss für den Fortschritt der Darmcontenta, als bei Verengerungen oder Einklemmungen der Gedärme. Zwar gehen zuweilen schleimige und schleimig-blutige Massen, die Producte eines Katarrhs im unteren Abschnitte des Dickdarms, aus dem After ab, aber die eigentliche Defaecation bleibt aus. Der Inhalt des Dünndarms, welcher nicht nach Unten ausweichen kann, wird durch die Contractionen der Darmmuskeln nach Oben getrieben, es entstehen sogenannte antiperistaltische Bewegungen. Die in den Magen gelangten Contenta des Dünndarms bewirken daselbst eine heftige Reizung, es stellt sich Uebelkeit, Würgen und Erbrechen ein; anfangs werden die genossenen Speisen, später grüne, bitter schmeckende, gallige Massen, in selteneren Fällen endlich eine bräunliche Flüssigkeit von widerlichem Geschmack und faeculentem Geruch ausgebrochen (Ileus, Miserere). Aus den geschilderten Symptomen lässt sich mit Sicherheit erkennen, dass sich an irgend einer Stelle ein Hinderniss für den Fortschritt des Darminhalts gebildet haben muss; in den seltenen Fällen, in welchen die Schmerzen in der rechten Darmbeingrube gering sind und sich dort keine Geschwulst nachweisen lässt, kann man über die Art dieses Hindernisses in Zweifel sein; in den meisten Fällen aber treten gleichzeitig mit der Stuhlverstopfung heftige Schmerzen und ein charakteristischer Tumor auf, welche keinen Zweifel übrig lassen. Die Schmerzen nehmen die rechte Unterbauchgegend ein und machen nicht nur spontan nach kürzeren oder längeren Pausen, in welchen sie erträglich sind, heftige Exacerbationen, sondern werden auch durch jeden leisen Druck auf die erwähnte Gegend und durch jede Bewegung verschlimmert. Bei der Palpation, vor welcher sich die Kranken sehr zu fürchten pflegen, fühlt man eine Geschwulst, welche eine wurstförmige Gestalt hat und sich von der rechten Darmbeingrube nach dem unteren Rippenrande ausbreitet. Diese Geschwulst entspricht in Form und Lage so genau dem Coecum und dem Kolon ascendens, dass sie leicht zu deuten ist. — Bei günstigem Verlaufe der Krankheit tritt in dem geschilderten Stadium derselben Besserung ein; es erfolgen,

von reissenden Schmerzen im Bauche begleitet, mehrere Stuhlgänge, durch welche grosse Massen sehr übelriechender Faeces entleert werden; das Erbrechen verliert sich, die Geschwulst nimmt ab, verschwindet aber nur allmählig, da sie nur zu einem Theile durch den Inhalt der Därme, zum anderen Theile durch die Anschwellung der Darmwände gebildet wird. Diesen günstigen Verlauf nimmt die Krankheit bei Weitem nicht immer; in den meisten Fällen breitet sich vielmehr die Entzündung von dem serösen Ueberzuge des Coecum und des Kolon ascendens theils auf das Peritoneum, welches die benachbarten Darmschlingen und die Bauchwand bekleidet, theils auf das Bindegewebe aus, welches das Kolon ascendens an die Fascia iliaca heftet. Durch die Ausbreitung der Peritonitis wird die Schmerzhaftigkeit des Bauches diffuser, die Geschwulst verliert die wurstförmige Gestalt und wird breiter, durch die Perityphlitis, mit welchem Namen man die Entzündung des Bindegewebes hinter dem Kolon ascendens bezeichnet, entstehen Schmerzen im rechten Schenkel oder ein Gefühl von Taubheit in demselben; der Psoas und der Iliacus werden serös infiltrirt und können nicht contrahirt werden, so dass der Kranke nicht im Stande ist, durch Verkürzung derselben den Schenkel zu heben. In diesen Fällen pflegt der Kranke, den Körper leicht vornübergebeugt, auf der rechten Seite im Bette zu liegen und jede Veränderung dieser Lage zu fürchten, da in derselben einerseits die Bauchmuskeln am Wenigsten gespannt, andererseits der Psoas und Iliacus am Wenigsten ausgedehnt sind. — Nicht selten hat mit den geschilderten Symptomen die Krankheit ihre Akme erreicht und geht allmählig in Besserung über. Mit dem Schwinden der Typhlitis selbst werden auch die secundären Entzündungen sistirt und die Exsudate allmählig resorbirt. In solchen Fällen verliert sich nach und nach die Schmerzhaftigkeit des Leibes; die Geschwulst, welche immer mehr und mehr gegen die Mittellinie des Körpers vorge-rückt war, wird wieder schmaler und verschwindet endlich ganz. In gleicher Weise lassen die Schmerzen und das Gefühl von Taubheit im rechten Schenkel nach, der Psoas und der Iliacus können wieder verkürzt und daher der Oberschenkel gehoben werden. — In ungünstigen Fällen breitet sich die Entzündung allmählig über das ganze Bauchfell aus, oder das abgesackte Exsudat wird nicht resorbirt, sondern unterhält eine chronische Peritonitis, und der Kranke erliegt dem lentescirenden Fieber, welches diese begleitet. Endlich können die Wände des abgesackten Exsudates allmählig in Verschwärung übergehen, es können Perforationen nach Aussen, in benachbarte Darmstücke, oder in andere Organe erfolgen, Verhältnisse, auf welche wir bei der Besprechung der Peritonitis näher eingehen werden. Die schlimmeren Ausgänge der Peritonitis, namentlich eine schnelle Ausbreitung derselben über das ganze Bauchfell, müssen den Verdacht erwecken, dass die Verschwärung des Coecum zur Perforation geführt habe; doch ist die Perforation bei

dieser Form ziemlich selten und nur in wenigen Fällen während des Lebens mit Sicherheit zu constatiren. Sehr mannigfach sind die Ausgänge der Perityphlitis, wenn sie in Abscessbildung übergeht, und wenn sich Eitersenkungen bilden (s. Cap. VI.).

Die Verschwärung des Processus vermiformis ist zwar meist von leichten Schmerzen in der rechten Unterbauchgegend begleitet, aber diese pflegen so unbedeutend zu sein, dass es wohl immer unmöglich ist, sie richtig zu deuten. Erst wenn die Verschwärung das Peritoneum erreicht, oder wenn dieses zerstört ist, und wenn dann die geschilderten Symptome der partiellen Peritonitis oder die der Perityphlitis auftreten, kann die Krankheit erkannt werden. Man würde freilich nicht wissen, ob es der Wurmfortsatz oder das Coecum ist, von welchem die consecutiven Entzündungen ausgehen, wenn nicht das Fehlen der Vorboten, sowie das Fehlen der Obstruction und des Erbrechens, vor Allem aber das Fehlen der charakteristischen Geschwulst Aufschluss gäben. Hat man mit einem Kranken zu thun, bei welchem bereits ausgebreitete Peritonitis oder Eitersenkungen in Folge einer vorgeschrittenen Perityphlitis vorhanden sind, und der über die Anamnese seines Leidens nur unvollständige Angaben macht, so sind beide Krankheiten nicht zu unterscheiden. — Obgleich die Peritonitis und die Perityphlitis bei der Verschwärung des Processus vermiformis in den meisten Fällen durch Perforation desselben und durch Austritt seiner Contenta hervorgerufen werden, so können diese Krankheiten dennoch den früher geschilderten günstigen Verlauf nehmen. Dies geschieht am Häufigsten, wenn die Perforation allmählig erfolgte, so dass die Gedärme in der Umgegend verklebten, und dadurch das übrige Peritoneum vor dem Insult durch die ausgetretenen Contenta geschützt wurde. Es kann in seltenen Fällen schliesslich eine feste Verwachsung sich bilden; der Eiter und die ausgetretenen Massen können in ein schwieliges Gewebe eingekapselt werden, oder es kann Durchbruch der abgesackten Massen nach Aussen erfolgen, während die Perforationsstelle am Processus vermiformis durch schwieliges Narbengewebe geschlossen ist, so dass kein weiterer Austritt stattfindet.

Intensive Entzündungen und Verschwärungen der Gedärme kommen an anderen Stellen als den genannten weit seltener vor, am Häufigsten noch im Kolon transversum und in der Flexura sigmoidea. Die Symptome sind denen der Typhlitis ähnlich und bestehen in hartnäckiger Obstruction, in Schmerzhaftigkeit des Bauches an einer umschriebenen Stelle und in dem Auftreten der charakteristischen Geschwulst. Zu diffuser Peritonitis führen sie nur äusserst selten, zumal da es viel leichter gelingt, die Kothanhäufung an diesen Stellen zu heben und damit dem Entzündungsprozesse Einhalt zu thun.

Die folliculären Darmgeschwüre werden vorzugsweise bei kachektischen Individuen beobachtet. Die Symptome sind an-

fangs die eines protrahirten Dickdarmkatarrhs, bald aber bemerkt man in den schleimigen, weissen und durchsichtigen Massen, deren Abgange leichte Tormina vorhergehen, und die ein mässiger Tenesmus begleitet, eigenthümliche, durchscheinende, gequollenem Sago ähnliche Klümpchen, welche das Uebergreifen des Katarrhs auf die Follikel anzeigen. Von Zeit zu Zeit werden Faecalmassen, denen weisser oder blutig gefärbter Schleim und jene sagoartigen Klümpchen adhären, entleert. Allmählig werden nun die schleimigen Massen undurchsichtiger, flüssiger, gelbweiss und eiterähnlich, und so entsteht die Form des Durchfalls, welche man früher als Fluxus coeliacus oder als Diarrhoea chylosa bezeichnet hat. Auch in diesem Stadium können abwechselnd normal gefärbte und geformte Faeces entleert werden. Heilen die folliculären Geschwüre, so bleiben, da bei der Heilung derselben sich narbige Stricturen zu bilden pflegen, fast in allen Fällen eine sehr hartnäckige Obstruction, grosse Neigung zu Flatulenz und die früher geschilderten Symptome des chronischen Darmkatarrhs zurück.

§. 4. Diagnose.

Der ohne Fieber verlaufende acute Darmkatarrh wird nicht leicht mit anderen Krankheiten verwechselt.

Ueber die Unterscheidung des idiopathischen, fieberhaften Magen- und Darmkatarrhs von dem Anfangsstadium eines Typhus werden wir später reden.

Sehr häufig wird diejenige Form des chronischen Darmkatarrhs, bei welcher Stuhlverstopfung, Flatulenz und psychische Verstimmungen die hervorragendsten Symptome bilden, verkannt. Vor noch nicht langer Zeit glaubte man fast allgemein, dass der genannte Symptomencomplex überall von Erkrankungen der grossen Unterleibsdrüsen, namentlich der Leber, abhängt. Die Kranken wurden, um sie von ihren Infarcten und Anschoppungen zu heilen, nach Karlsbad geschickt, und wenn sie von dort gebessert zurückkamen, so galt dies für einen Beweis, dass die Diagnose richtig gewesen sei. Nachdem gewissenhafte und vorurtheilsfreie Autopsieen nachgewiesen hatten, dass den chronischen Unterleibsbeschwerden, mit welchem Namen man die erwähnten Symptome zu bezeichnen pflegte, nur selten nachweisbare Erkrankungen der Leber, der Milz, des Pankreas zu Grunde lagen, und dass umgekehrt wichtige Entartungen dieser Organe, welche bei der Section gefunden wurden, keineswegs immer während des Lebens schwere Verdauungsstörungen hervorriefen, hat sich eine neue Unsitte eingeschlichen. Nach dem Vorgange von *Rademacher* hält eine grössere Zahl von Aerzten es für erwiesen, dass zahlreiche Erkrankungen der Leber, der Milz und des Pankreas vorkommen, welche keine für uns wahrnehmbare Structurveränderungen hinterlassen sollen. Wir haben nicht nöthig, uns auf eine Widerlegung solcher Annahmen einzulassen, und wollen nur auf die unerhörte Methode aufmerksam machen, nach

welcher dergleichen Erkrankungen der Leber, der Milz, des Pankreas etc. diagnosticirt werden. Bessert sich ein Krankheitszustand, der nach unseren physiologischen Kenntnissen nicht im Entferntesten mit einer Textur- oder Functionsstörung jener Organe zusammenhängt, bei dem Gebrauche des Frauendistelsamens, der *Tinctura Nucum vomicarum*, der *Aqua glandum Quercus*, so reicht dieses Factum für *Rademacher* und seine Schüler hin, um aus demselben die Abhängigkeit des Leidens von einer Uraffection der genannten Organe zu schliessen, trotzdem, dass für keines jener Mittel der Nachweis geführt ist, dass es eine specifische Wirkung auf das Organ habe, dessen Urleiden es heilen soll. — Die Erkennung des mit Obstruction verbundenen chronischen Darmkatarrhs wird erleichtert, wenn gleichzeitig ein chronischer Magenkatarrh vorhanden ist; aber es gibt auch Fälle, in welchen die Magenverdauung intact ist. Der gute Appetit, das Wohlbefinden in den auf die Mahlzeit folgenden nächsten Stunden und schon die reine Zunge verleiten in letzterem Falle leicht dazu, die Ursache des Uebels in anderen Anomalieen, als in Verdauungsstörungen zu suchen. Kommt dazu noch Schmerzhaftigkeit an einer mehr oder weniger umschriebenen Stelle des rechten Hypochondrium, so muss der Arzt oft seine ganze Autorität einsetzen, um seine Ansicht, dass es sich dennoch um ein chronisches Darmleiden handle, zur Geltung zu bringen. Gerade an der ersten Flexur des Kolon finden sich überaus häufig Verwachsungen mit der Leber, welche zu Knickungen und Verengerungen des Darmes führen, so dass eine Empfindlichkeit der Kranken gegen Druck in dieser Gegend die Diagnose des chronischen Darmkatarrhs eher unterstützt als widerlegt. Eine wesentliche Hülfe für die Diagnose der in Rede stehenden Form des chronischen Darmkatarrhs ist die Verschlimmerung der Symptome, welche eintritt, sobald der Kranke längere Zeit verstopft bleibt. — Wir kommen in den späteren Abschnitten auf die Unterscheidung des chronischen Darmkatarrhs von anderen Unterleibsleiden noch öfter zurück, und wollen hier nur noch einmal darauf aufmerksam machen, dass der chronische Darmkatarrh eine überaus häufige Krankheit ist, und dass man sich gewöhnen muss, bei der Beurtheilung von Krankheitszuständen zunächst die gewöhnlichen und alltäglichen Erkrankungsformen im Auge zu haben. Wäre diese Sitte allgemeiner, so würden die jetzt sehr zahlreichen Fälle, in welchen Kranke behaupten, dass ihnen kein Arzt habe helfen können, und dass sie erst gebessert seien, seitdem sie sich der *Morrison'schen* Pillen bedient hätten, viel seltener sein.

§. 5. Prognose.

Die Prognose des Darmkatarrhs ergibt sich zum grössten Theil aus dem, was wir über den Verlauf desselben gesagt haben. Ein acuter Darmkatarrh, welcher zu reichlicher Transsudation und ver-

mehrter Darmbewegung führt, ist meist ein Uebel ohne Bedeutung und Gefahr; sogar der Durchfall kann einen heilsamen Einfluss haben, indem durch denselben schädliche Stoffe, welche in den Darm gelangten, entfernt werden. Auch zur Zeit der Dentition kann ein mässiger Darmkatarrh für Kinder, welche zu Gehirn- und Lungenhyperaemie neigen, eine nicht unerwünschte Erscheinung sein; indessen hat man die dringende Pflicht, seine Clienten vor dem Aberglauben zu schützen, dass alle Kinder während des Zahngeschäftes Durchfall haben müssten, und dass man gegen einen zur Zeit der Dentition vorkommenden Durchfall nicht einschreiten dürfe. Dieser Aberglaube ist überaus verbreitet und überaus gefährlich; er verschuldet oft, dass der Arzt nicht eher gefragt wird, als bis die Kinder entkräftet und abgemagert sind und sich in einem bedenklichen Zustande befinden. Bei einer rechtzeitigen und zweckmässigen Behandlung gestatten auch die chronischen Kinderdurchfälle meist eine günstige Prognose. Selbst die Typhlitis und ihre Folgen bedrohen nach dem, was wir über den Verlauf derselben gesagt haben, nicht häufig das Leben. Am Uebelsten ist die Prognose bei den folliculären Dickdarmgeschwüren, zumal wenn sich dieselben, wie gewöhnlich, bei schon kachektischen Individuen entwickeln.

§. 6. Therapie.

Der *Indicatio causalis* ist bei den durch Stauung entstandenen Darmkatarrhen nur selten durch radicale Massregeln zu genügen, da es nur selten gelingt, das Hinderniss für den Abfluss des Blutes aus den Darmvenen zu beseitigen. Häufiger ist man bei diesen Fällen im Stande, durch Berücksichtigung der veranlassenden Ursachen eine palliative Hülfe zu schaffen: man setze Kranken, welche an chronischem Darmkatarrh in Folge venöser Stauungen leiden, von Zeit zu Zeit, namentlich dann, wenn sich die Beschwerden steigern, einige Blutegel an den After. Zuweilen treten, wenn man diese Blutentziehungen eine Zeit lang in regelmässigen, etwa vierwöchentlichen Intervallen wiederholt hat, späterhin periodisch spontane Blutungen aus den Mastdarmvenen ein, welche dem Kranken grosse Erleichterung verschaffen. — Sind durch Erkältungen acute Darmkatarrhe entstanden, so fordert die *Indicatio causalis*, dass der Kranke sich zu Bett lege, einige Tassen warmes Getränk, zu welchem man gewöhnlich Kamillen- oder Pfeffermünzthee wählt, zu sich nehme, und dass er den Leib mit gewärmten Servietten etc. bedecke. Kranke, welche unter dem Einfluss eines nasskalten und windigen Klima's an chronischem Darmkatarrh leiden, müssen wollene Strümpfe tragen und, so oft sie kalte Füsse haben, die Strümpfe wechseln. Sehr zu empfehlen sind ferner für solche Fälle Leibbinden von Flanell; vor Allem aber Sorge man dafür, dass Frauen, welche an chronischem Darmkatarrh leiden, Hosen, und zwar im Winter Hosen von Barchent oder einem anderen dichterem Stoffe

tragen*). Versäumt man diese Vorsicht, oder ist man den Damen gegenüber in seinen Fragen zu zimperlich, so unterbleibt eine Massregel, welche für die Herstellung der Kranken oft viel wichtiger ist, als alle anderen diätetischen und arzneilichen Verordnungen.

Bei den durch unzweckmässige Ernährung entstandenen chronischen Darmkatarrhen der Kinder erheischt die *Indicatio causalis* die Regulirung der Diät, und eine Berücksichtigung dieser Forderung wird oft von glänzenden Erfolgen gekrönt. Nur selten vertragen die Kinder, wie dies bereits früher auseinandergesetzt wurde, während der Dauer des Durchfalls eine Milchdiät; am Besten bekommen ihnen kräftige Fleischbrühen, namentlich aber kleine Portionen von feingeschabtem rohem Rindfleisch, welches man sie mit etwas Semmel geniessen lässt, und kleine Quantitäten eines edlen süssen Weines, wie echten Tokayer, Malaga. Bei dieser Behandlung verschwindet der Durchfall, welcher bis dahin allen angewandten Mitteln widerstand, oft in kurzer Zeit, und auch die Erholung der abgezehrten Kinder lässt nicht lange auf sich warten. Ueber die Anwendung des Kalomel und anderer bei der Behandlung des Magen- und Darmkatarrhs üblicher Mittel s. Seite 551. — Sind harte Kothmassen, welche im Kolon oder an einer anderen Stelle des Darmes verhalten sind, die Ursache des Katarrhs, so muss ein Abführmittel die Cur beginnen. Wenn man Darmkatarrhe glücklich behandeln will, so sehe man selbst in den Nachtstuhl, um zu controliren, ob sich nicht einzelne harte Skybala neben den flüssigen Massen vorfinden. Ganz besonders gilt die Regel, die Cur des Darmkatarrhs mit einem Laxans zu beginnen, für die katarrhalische Entzündung des Kolon, welche wir als katarrhalische Ruhr beschrieben haben. In solchen Fällen reicht eine einzige etwas grosse Dose Ricinusöl oft aus, um Leibschmerzen, Stuhlzwang und selbst das schleimig-blutige Ansehen der Dejectionen nach wenig Stunden vollständig zum Verschwinden zu bringen. Dieser Erfolg ist um so frappanter, wenn die Kranken tagelang schleimige Suppen genossen und Opiate eingenommen, und wenn sich bei dieser Behandlung die Beschwerden stetig gesteigert hatten. — In den Fällen, in welchen Knickungen und Verzerrungen der Gedärme oder die im nächsten Capitel zu besprechenden Verengerungen des Darmes zu habitueller Stuhlverstopfung, und diese wieder zu Darmkatarrh führten, ist der *Indicatio causalis* gleichfalls nur unvollständig zu genügen, da wir wohl die Stuhlverstopfung, aber nicht die Ursache derselben zu heben im Stande sind. Dergleichen Kranke fühlen sich nur wohl und können sich nur wohl fühlen, wenn sie fortdauernd Abführmittel gebrauchen, und man hat auf

*) In Greifswald tragen selbst die dürftigsten Frauen Hosen, ein Kleidungsstück, welches in anderen Gegenden bekanntlich nur bei Frauen aus den höheren Ständen üblich ist.

die Wahl und die Composition der darzureichenden Laxanzen grosse Sorgfalt zu verwenden. Die Regel, in seinen Ordinationen möglichst einfach zu sein, gilt nicht für die Fälle, in welchen man Abführmittel verordnen will, welche Monate lang ihre Wirkung thun sollen. Compositionen aus Rheum, Jalappen-Seife, Aloë, Colocynthen leisten bessere Dienste, als jedes dieser Mittel allein; da es jedoch darauf ankommt, dass die Kranken reichliche, aber höchstens breiige, nicht wässerige Stuhlgänge haben, so muss man oft lange probiren, ehe man die passende Composition und die passende Gabe findet. Man kann es sich bequem machen und aus der Berliner Elephanten-Apotheke einige Schachteln der *Strahl'schen* Hauspillen Nr. II. und III. kommen lassen; die Kranken müssen dann selbst ausprobiren, wie viel von jeder Sorte sie zu nehmen haben, um die gewünschte Wirkung zu erzielen. Der Erfolg, welchen man mit einer peinlichen Sorge für regelmässige Stuhlentleerungen erreicht, ist bei der in Rede stehenden Krankheitsform ein höchst eclatanter. Mit Klystieren allein, namentlich mit Kaltwasser-Klystieren, reicht man fast niemals, namentlich nicht für die Dauer, aus; doch empfehlen sich dieselben zur Unterstützung der Cur. Sehr erleichtert wird die Wirkung der Laxanzen durch gewisse diätetische Vorschriften, deren Einfluss jedoch nicht immer verständlich ist. Manchen Kranken bekommt es gut, wenn sie Morgens nüchtern einige Gläser Wasser trinken oder eine Pfeife rauchen, anderen, wenn sie Buttersemmeln zum Kaffee essen, den meisten, wenn sie geschmortes Obst, namentlich geschmorte Backpflaumen, bei ihrer Mittagsmahlzeit verzehren. Regelmässige Spaziergänge, Reiten oder andere Körperbewegungen unterstützen gleichfalls die Cur, doch darf man ihre Wirkung nicht überschätzen. Endlich empfiehlt es sich, die Kranken dazu anzuhalten, dass sie täglich zu derselben Stunde wenigstens einen Versuch machen, Stuhlgang zu bekommen.

Bretonneau und *Trousseau* rühmen die Belladonna als das wirksamste Mittel zur Bekämpfung der habituellen Stuhlverstopfung und der „mit Trägheit des Dickdarms verbundenen Dyspepsie“. Sie machen nicht etwa, wie das auch bei uns von manchen Aerzten geschieht, zu einer Composition von drastischen Medicamenten einen kleinen Zusatz von Belladonna, sondern geben dieselbe (*Pulv. h. Belladonnae gr. 1/5 — gr. 1/4* mit gleichen Theilen *Extractum Belladonnae*) als einziges Medicament. Wenn ich auch nicht ganz in die begeisterten Lobsprüche, welche *Trousseau* der Belladonna spendet, einstimmen kann, da ich ihre „*efficacité merveilleuse*“ keineswegs bei allen Kranken mit habitueller Stuhlverstopfung bestätigt gefunden habe, so bin ich in der That bei einer grösseren Zahl derartiger Kranken durch die ausgezeichnete Wirkung des *Trousseau'schen* Lieblingmittels überrascht. Manche Kranke haben mich versichert, dass sie von der Zeit an, in welcher sie statt der drastischen Laxanzen die Belladonnapillen genommen hätten, sich wie

neugeboren gefühlt und dass sie namentlich bei der letzteren Ver-
ordnung viel weniger als bei den früheren lästige Nebenwirkungen
gespürt hätten. Ich vermag leider zur Zeit noch nicht diejenigen
Fälle von habitueller Stuhlverstopfung, in welchen die Belladonna
angezeigt ist, von denjenigen, in welchen sie nicht am Platze ist,
mit Sicherheit abzugrenzen. Hoffentlich werden weitere Beobach-
tungen dahin führen, das eigentliche Heilgebiet des für manche
Formen der habituellen Verstopfung ganz vortrefflichen Mittels
genauer kennen zu lernen.

Bei der Typhlitis stercoralis fordert zwar die *Indicatio causalis*
gleichfalls, dass die im Blinddarm und Kolon ascendens angehäuften
Faecalmassen entfernt werden, aber man hat dabei ganz bestimmte
Vorsichtsmassregeln zu beobachten. Wenn der Fall frisch und nicht
von Erbrechen begleitet ist, so gebe man eine dreiste Dosis ($\frac{3}{4}$ — j)
Ricinusoil; ist aber Erbrechen eingetreten und wird auch das dar-
gereichte Ricinusoil wieder ausgebrochen, so stehe man von dem
Versuche, durch innere Mittel Stuhlgang zu erzielen, ganz ab und
lasse sich namentlich nicht verleiten, stärkere Drastica zu geben.
So lange ein nicht zu beseitigendes Hinderniss für den Fortschritt
des Darminhaltes nach Unten vorhanden ist, werden durch alle
Mittel, welche die Bewegung des Darmes vermehren, die in dem-
selben enthaltenen Substanzen nach Oben geschoben, und es tritt
stärkeres Erbrechen ein. Für die letzteren Fälle dagegen ist die
Anwendung des Clyso-pompes ein ganz unschätzbares Mittel, wel-
ches durch einfache Klystierspritzen, selbst wenn man viele Kly-
stiere hinter einander applicirt, nicht zu ersetzen ist. Man kann,
wie ich mich oft überzeugt habe, bis zu 4 Schoppen Flüssigkeit
einspritzen; da aber reines Wasser leicht im Dickdarm resorbirt
wird, so setze man demselben Salz, Oel, Milch oder Honig zu.
Gewöhnlich hört das Erbrechen auf, noch ehe massenhafte Aus-
leerungen eintreten, und wenn nur der Abgang einzelner sehr übel-
riechender, bröcklicher Massen beweist, dass die angehäuften Faecal-
massen von der Flüssigkeit erreicht, aufgeweicht und in Bewegung
gesetzt werden. Sind aber einmal reichliche Ausleerungen einge-
treten, so lasse man sich durchaus nicht durch die noch vorhandene
Geschwulst in der Coecalgegend zu einer weiteren Fortsetzung des
ausleerenden Verfahrens verleiten. Wenn die Darmwand oder das
Peritonaeum im weiteren Umkreise entzündet ist, so steigert man
die Schmerzen und vermehrt die Entzündung, wenn man fortfährt,
die Bewegungen des Darmes zu energisch anzuregen.

Die *Indicatio morbi* verlangt beim acuten Darmkatarrh nie-
mals die Anwendung allgemeiner Blutentziehungen, und auch die
Application von Blutegeln ist bis auf die Behandlung der Typhlitis
entbehrlich. Bei dieser Form der katarrhalischen Enteritis aber
leistet das Ansetzen von 10 bis 20 Blutegeln an die rechte Unter-
bauchgegend und eine starke Nachblutung, welche man durch auf-
gelegte Kataplasmen unterstützt, gewöhnlich vortreffliche Dienste,

und es empfiehlt sich die Prozedur zu wiederholen, wenn sich die Schmerzen von Neuem steigern. — Die Kälte passt, wie wir früher bei der Besprechung der Cholera nostras erwähnt haben, für diejenigen Fälle, in welchen die Hyperaemie des Darmes sehr hochgradig und von massenhafter Transsudation in den Darm begleitet ist, ebenso bei den sehr intensiven Formen katarrhalischer Enteritis, welche sich nach ausgebreiteten Verbrennungen entwickeln und mit grosser Schmerzhaftigkeit verbunden sind. Am Besten wendet man die Kälte in der Weise an, dass man, mit kurzen Pausen, in kaltes Wasser getauchte, gut ausgerungene Tücher über den Leib legt. Bei den chronischen Formen des Darmkatarrhs, namentlich den mit Obstruction verbundenen, passen reizende und erwärmende Umschläge, und unter diesen findet mit Recht ein *Priessnitz'scher* Umschlag ausgedehnte Anwendung. Man lässt den Kranken entweder nur während der Nacht die nasse, mit einem trockenen Tuche bedeckte Binde tragen, oder erneuert dieselbe auch zwei bis drei Mal während des Tages. — Der *Indicatio morbi* entsprechen ferner bei dem mit der Production von zähem Schleim verlaufenden chronischen Darmkatarrh dieselben Brunnencuren, welche wir für die analoge Form des chronischen Magenkatarrhs empfohlen haben. — Auch die Adstringentien, namentlich das *Argentum nitricum* und das Tannin, können durch ihre adstringirende Wirkung die Auflockerung der Schleimhaut mässigen, die Hyperaemie vermindern und dadurch der *Indicatio morbi* entsprechen. An diese Mittel, von denen namentlich das *Argentum nitricum* in kleinen Dosen beim chronischen Darmkatarrh der Kinder Berücksichtigung verdient, schliessen sich an *Catechu*, *Kino*, *Radix Colombo*, *Radix Cascarillae* etc.; allein die Bedingungen, unter welchen diese Mittel anzuwenden sind, und unter welchen namentlich das eine vor dem anderen den Vorzug verdient, sind noch ziemlich dunkel, und man schreite immer erst dann zu denselben, wenn die übrigen Mittel im Stiche lassen. — Eine Anwendung der Adstringentia in der Form von Klystieren ist nur da anzurathen, wo der Katarrh seinen Sitz im Dickdarm hat, da selbst grosse Klystiere nicht über die *Valvula Bauhini* hinaus in den Dünndarm gelangen. Bei den folliculären Geschwüren, welche vorzugsweise im unteren Theile des Dickdarms vorkommen, sind Klystiere von *Argentum nitricum* (gr. ii—vj ad 3vj), *Zincum sulphuricum* oder Tannin (3ß ad 3vj) überaus wirksam und allen anderen Mitteln vorzuziehen; aber sie werden leider nicht in allen Fällen ertragen.

Die *Indicatio symptomatologica* fordert in den Fällen, in welchen der Durchfall nicht als eine günstige, sondern als eine gefährliche Erscheinung angesehen werden muss, eine Bekämpfung desselben. Aus dem concreten Falle ergibt sich leicht, wann der Zeitpunkt gekommen ist, in welchem man die Ausleerungen mässigen oder, um den üblichen Ausdruck zu gebrauchen: „den Durchfall stopfen“ darf. Allgemeine Regeln lassen sich dafür nicht auf-

stellen. Gewöhnlich sucht man zuerst seinen Zweck durch diätetische Massregeln zu erreichen: man verordnet schleimige Getränke, Hafer-, Reis- oder Gerstenschleim, lässt Suppen aus gebranntem Mehl geniessen, und diese Verordnungen verdienen Berücksichtigung. Ob Hammelfleischbrühe, namentlich fette, gleichfalls den Durchfall stopft, wie der Volksglaube ziemlich allgemein annimmt, lasse ich dahin gestellt sein. Ausser den schleimigen Getränken pflegt man nicht eigentlich medicamentöse, leicht adstringirende Getränke zu verordnen: Rothwein, Abkochungen von getrockneten Heidelbeeren, Abkochungen von gebrannten Eicheln (Eichelkaffee) und dergleichen mehr. Auch diese Ordinationen können von Nutzen sein und verdienen in leichten Fällen angewandt zu werden. Als Antidiarrhoica sind ferner die unter der Indicatio morbi erwähnten Adstringentia zu nennen, unter denen, wie wir bereits erwähnten, das Argentum nitricum sich bei chronischen Kinderdurchfällen empfiehlt, während das Catechu in grossen Dosen (3ij ad 3vj eines schleimigen Vehikels, ein- bis zweistündlich einen Esslöffel) bei chronischen Diarrhöen Erwachsener oft von überraschender Wirkung ist. Das Plumbum aceticum wirkt gegenüber der Gefahr seiner Anwendung zu wenig sicher, um einen ausgedehnten Gebrauch zu verdienen. Bei Weitem das sicherste und gebräuchlichste Antidiarrhoicum ist das Opium, so wenig Positives wir auch über die Art und Weise seiner Wirkung wissen. Liegt uns wegen der Gefahr, welche ein Durchfall mit sich bringt, daran, denselben schnell und sicher zu beseitigen, so wenden wir die Tinct. Opii simplex oder die Tinct. Opii crocata (3i—3ß auf 3vj Schleim oder ein schwaches Ipecacuanha-Infus, stündlich einen Esslöffel) an. Mindestens eben so wirksam ist die Anwendung des Opium in Klystierform.

Das typhöse Darmleiden bildet nur ein Glied, und zwar nicht einmal ein constantes Glied in der Reihe von Veränderungen, welche der Organismus beim Typhus erfährt, und es ist nicht möglich ein Krankheitsbild zu entwerfen, welches dem typhösen Darmleiden entspricht, ohne ein Gesamtbild vom Typhus zu geben. Dazu kommt, dass das typhöse Darmleiden die Folge der specifischen Infection ist, welche wir beim Typhus anzunehmen gezwungen sind. Aus diesen beiden Gründen werden wir im zweiten Theile bei der Besprechung der Infections-Krankheiten auch den Typhus und das denselben begleitende Darmleiden besprechen.

Etwas anders verhält es sich mit dem Darmleiden bei der asiatischen Cholera und mit der unter miasmatischen Einflüssen auftretenden Ruhr, denn bei diesen Krankheiten fehlt niemals eine Erkrankung des Darmes, und alle Symptome der Cholera und der Ruhr lassen sich von der Erkrankung des Darmes ableiten. Wenn wir daher in dem vorliegenden Abschnitte nur die Cholera nostras

und die katarrhalische Ruhr besprochen haben, während wir die epidemische Ruhr und die epidemische Cholera erst im zweiten Theile darstellen werden, so bestimmt uns zu diesem Verfahren nur die aus einer richtigen Würdigung der aetiologischen Verhältnisse mit Nothwendigkeit hervorgehende Ueberzeugung, dass auch die zuletzt genannten Krankheiten zu den Infections-Krankheiten zu rechnen seien.

Capitel II.

Das perforirende Duodenalgeschwür.

Die in den Journalen, den Handbüchern der Pathologie und den monographischen Bearbeitungen der Krankheiten des Duodenum oder des Darms zerstreuten Fälle von perforirenden Duodenalgeschwüren sind erst durch die fleissige und verdienstvolle Arbeit von *Krauss* in der Vollständigkeit zusammengestellt und mit der Sorgfalt analysirt worden, dass es möglich ist, einiges Positive über diese wahrscheinlich nicht so seltene Krankheitsform mitzutheilen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der grossen Uebereinstimmung sowohl des anatomischen Befundes als der Symptome, des Verlaufes und der Ausgänge ist es mehr als wahrscheinlich, dass das perforirende Duodenalgeschwür denselben Vorgängen seinen Ursprung verdankt, durch welche auch das perforirende Magengeschwür entsteht, also keiner eigentlichen Verschwärung, sondern einer Nekrose und einer durch den Magensaft bewirkten Auflösung der nekrotisirten Stelle des Darms.

Es ist schwierig, etwas Bestimmtes über die Häufigkeit des Duodenalgeschwürs auszusagen, da ohne Zweifel manche Duodenalgeschwüre, welche nicht zur Perforation geführt haben und vor Allem manche Narben geheilter Duodenalgeschwüre bei der Obduction übersehen werden. Bei 1000 Sectionen auf der Prager pathologisch-anatomischen Anstalt fand *Willigk* nur zwei Mal perforirende Duodenalgeschwüre, während in 74 Fällen theils vernarbte, theils offene perforirende Magengeschwüre vorhanden waren. Das perforirende Duodenalgeschwür scheint im Gegensatz zum perforirenden Magengeschwür häufiger bei Männern als bei Frauen vorzukommen. Während des eigentlichen Kindesalters ist es fast nie beobachtet worden; die Mehrzahl der Kranken in den von *Krauss* gesammelten Fällen befand sich im mittleren Alter. Ob bestimmte Gelegenheitsursachen, namentlich Verbrennungen der äusseren Haut, zu dem Zustandekommen des perforirenden Duodenalgeschwürs beitragen, geht aus der Analyse der bekannt gewordenen Fälle nicht hervor.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der häufigste Sitz des Geschwürs ist der obere horizontal verlaufende Abschnitt des Duodenum, in einigen wenigen Fällen wurde es im absteigenden Abschnitt und nur in einem Falle im unteren horizontalen Stück beobachtet (*Krauss*). *Lebert* erwähnt, dass das perforirende Geschwür — wenn auch selten — im ganzen Verlauf des Darmkanals vorkomme. Ich selbst habe ein Geschwür mit allen Charakteren des einfach perforirenden Geschwürs im oberen Drittel des Dünndarms bei einem 56jährigen Beamten beobachtet. In frischen Fällen sind die Ränder des Geschwürs scharf abgesetzt und nicht gewulstet, der Substanzverlust in der Schleimhaut ist grösser als in der Muscularis und der Substanzverlust in dieser grösser als der in der Serosa. Geschwüre, welche länger bestanden haben, sind von verdickten und durch Bindegewebsneubildung indurirten Rändern umgeben. In einzelnen Fällen bilden benachbarte Organe, mit denen das Duodenum vor der vollständigen Perforation seiner Häute verwachsen war, den Grund des Geschwürs. Man hat ein „Verlegtsein“ der Duodenalgeschwüre durch die Leber, durch das Pankreas, durch die Gallenblase, durch die hintere Bauchwand beobachtet. Durch das Fortschreiten der Zerstörung auf die mit dem Duodenum verklebte Gallenblase entstehen zuweilen fistulöse Communicationen zwischen Duodenum und Gallenblase, durch das Fortschreiten der Zerstörung auf die hintere Bauchwand Perforation nach Aussen. Das perforirende Duodenalgeschwür heilt wie das perforirende Magengeschwür zuweilen mit starker Retraction des Narbengewebes; auf diese Weise kann es zu Stricturen des Duodenum führen. Endlich hat man auch Obliteration des Ductus choledochus und Wirsungianus durch narbige Schrumpfung eines heilenden Duodenalgeschwürs beobachtet.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wir haben bei der Besprechung des runden Magengeschwürs von solchen Fällen geredet, in welchen die Peritonitis mit schnell tödtlichem Ausgange oder heftiges Blutbrechen die ersten Zeichen sind, aus welchen es möglich wird, jene schwere und lebensgefährliche Krankheit zu diagnosticiren. Es scheint, dass das perforirende Duodenalgeschwür noch häufiger als das perforirende Magengeschwür bis zur tödtlichen Katastrophe latent bleibt. Damit soll nicht gesagt sein, dass bis zum Eintritt derselben die Kranken sich ganz gesund befunden hätten; es scheint im Gegentheil, dass leichte dyspeptische Erscheinungen, ein Gefühl von Vollsein nach der Mahlzeit und eine Empfindlichkeit der Oberbauchgegend gegen Druck auch in solchen Fällen der Perforation oder dem Blutbrechen wenigstens einige Tage vorhergegangen sind; aber diese Erscheinungen blieben unbeachtet oder gaben doch keinen Anhalt für die Diagnose. — In einer Reihe von anderen Fäl-

len waren die Symptome genau dieselben, welche gewöhnlich das perforirende Magengeschwür bei chronischem Verlauf begleiten und als pathognostisch für dasselbe gelten: Kardialgieen, Erbrechen, zeitweises Blutbrechen etc. Es stellt sich aus den bekannt gewordenen Beobachtungen keineswegs heraus, dass die Kardialgieen und das Erbrechen bei perforirenden Duodenalgeschwüren viel später als bei perforirenden Magengeschwüren eintreten, und nur von einzelnen Fällen wird ausdrücklich angegeben, dass die Schmerzen ihren Sitz weiter nach Rechts gehabt hatten. Ebenso zeigt die Analyse der Casuistik, dass das Duodenalgeschwür keineswegs häufiger zu Ikterus führt, so dass also auch von dieser Seite die Differentialdiagnose keine Stütze erhält. Das seltene Vorkommen des Ikterus scheint dafür zu sprechen, dass das perforirende Geschwür des Duodenums so wenig als das des Magens constant oder auch nur häufig mit verbreitetem Katarrh der Schleimhaut verbunden ist. Wäre dies der Fall, so würde bei Magengeschwüren die Ernährung frühzeitiger leiden, bei Duodenalgeschwüren häufiger Verstopfung des Ductus choledochus, Gallenstauung, Gallenresorption — Ikterus — entstehen. So wenig wir demnach bei einer nach leichten Verdauungsstörungen plötzlich eintretenden Peritonitis mit Zuversicht wissen können, ob ein Magen- oder ein Duodenalgeschwür perforirt hat, so wenig können wir bei dem wiederholt geschilderten Symptomencomplex: Gefühl von Druck und Vollsein nach dem Essen, Empfindlichkeit des Epigastriums, Kardialgieen, Erbrechen etc. mit Sicherheit entscheiden, ob es sich um ein Magen- oder ein Duodenalgeschwür handelt. Bei der viel grösseren Häufigkeit perforirender Magengeschwüre ist indessen die Wahrscheinlichkeit, dass der Sitz des Geschwürs im Magen und nicht im Duodenum sei, um Vieles grösser. — Endlich finden sich in der Literatur eine Reihe von Krankheitsgeschichten, in welchen das Duodenalgeschwür mit periodisch wiederkehrenden Schmerzen verlief, und in welchen sich aus dem Sitz der Schmerzen im rechten Hypochondrium, aus dem Auftreten derselben mehrere Stunden nach der Mahlzeit, aus den gleichzeitig vorhandenen Erscheinungen von Dyspepsie und Säurebildung und zuweilen aus einer nachweisbaren beträchtlichen Vergrösserung des Magens die Diagnose auf ein Duodenalgeschwür mit grosser Wahrscheinlichkeit stellen liess. Aber auch in solchen Fällen sind Verwechselungen mit einfachen oder carcinomatösen Stricturen des Pylorus nicht immer zu vermeiden. Ich behandle zur Zeit zwei Kranke, welche ausser über einen dumpfen Druck im rechten Hypochondrium über ein unerträgliches Gefühl von Vollsein nach dem Essen, verbunden mit Aufstossen theils von geruch- und geschmacklosen Gasen, theils von sauren und ranzigen Massen klagen. Zum Erbrechen kommt es bei dem einen dieser Kranken gar nicht, bei dem anderen wenigstens sehr selten; beide aber geben mit der grössten Zuversicht an, es müsse ein Hinderniss für den Austritt der Speisen aus dem Magen vorhanden sein; beide

behaupten, dass der Austritt des Speisebreies aus ihrem Magen in die tiefer liegende Darmpartie leichter erfolge, wenn sie die nächsten Stunden nach der Mahlzeit in aufrechter Stellung zubrachten, und sie führen diese Massregel trotz ihrer Magerkeit und Schwäche mit grosser Consequenz tagtäglich durch. Eine Geschwulst im Hypochondrium lässt sich nicht entdecken, die Auftreibung des Epigastriums ist bei dem einen Kranken nach grösseren Mahlzeiten objectiv nachweisbar. Das Uebel dauert bei Beiden seit mehreren Jahren. Ich halte es für nicht unwahrscheinlich, dass es sich bei diesen Kranken um ein Geschwür oder eine Narbe im Duodenum handelt. Das Fehlen des Erbrechens spricht wohl gegen eine Pylorusstrictur, aber ich kann eine durch chronische partielle Peritonitis bewirkte (siehe Cap. III.) Verengerung des Duodenums oder des Anfangsstücks vom Jejunum nicht mit Sicherheit ausschliessen.

Wenn es schon schwer ist, ein offenes Geschwür im Magen von einem mit Zurücklassung einer verengenden Narbe geheilten zu unterscheiden, so ist vollends die Unterscheidung eines offenen Duodenalgeschwürs und einer Narbe unmöglich. Die durch Perforation eines Duodenalgeschwürs entstehende Peritonitis verläuft unter denselben Erscheinungen, wie die, welche durch Perforation eines Magengeschwürs entsteht, nur scheint der Verlauf vielleicht wegen der Beimischung von Galle zu den in die Bauchhöhle austretenden Contentis womöglich noch rapider zu sein. In Betreff der durch Perforation des Geschwürs in die Gallenblase oder durch Perforation nach Aussen entstehenden Krankheitsbilder verweise ich auf die Monographie von *Krauss*.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung des perforirenden Duodenalgeschwürs fordert dieselben Massregeln, welche wir für die Behandlung des perforirenden Magengeschwürs empfohlen haben: eine strenge Regulirung der Diät, den Gebrauch der alkalischen und alkalisch-salinischen Quellen, namentlich der Thermen von Karlsbad und Ems, sowie unter Umständen des salpetersauren Wismuths und salpetersauren Silbers. Bei heftigen Kardialgieen sind die Narkotica unentbehrlich.

Capitel III.

Verengerungen und Verschlüssungen des Darmkanals.

Die sehr verschiedenartigen Vorgänge, welche zu Verengerung oder Verschluss des Darmes Veranlassung geben, werden am Zweckmässigsten in einem Capitel abgehandelt, da der grösste Theil der von ihnen hervorgerufenen Symptome allen gemeinschaftlich ist.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Eine Verengerung oder Verschlussung des Darmes kann 1) die Folge einer Compression sein. Am Häufigsten wird der Mastdarm comprimirt, wenn entweder der retrovertirte Uterus oder Tumoren im Becken, z. B. Fibroide des Uterus, Ovarialcysten, welche eine ungewöhnliche Stelle einnehmen, Geschwülste und Abscesse, welche von den Beckenknochen oder von anderen Gebilden ausgehen, auf denselben drücken. Zuweilen comprimirt ein überfülltes oder krebsig degenerirtes Darmstück unter ihm liegende Darmtheile, oder ein Stück Mesenterium, welches durch seine in einem grossen Bruchsack gelegenen Darmschlingen nach Unten gezerzt wird, comprimirt Darmtheile, welche zwischen ihm und der Wirbelsäule liegen.

Die Verengerung des Darmes kann 2) durch Texturveränderungen der Darmwand bedingt sein. Hierher gehören die verschiedenen Formen der Darmstrictur. Die häufigste ist die, welche sich bei der Vernarbung von Darmgeschwüren, namentlich von katarrhalischen, folliculären oder dysenterischen, bildet. Seltener führt die Vernarbung tuberculöser (scrophulöser), niemals die Vernarbung typhöser Geschwüre zu Darmstricturen. Im Mastdarm kommen narbige Stricturen auch nach der Heilung von syphilitischen Geschwüren oder nach der Heilung von Wunden vor. — Weit seltener wird im Darm die einfache, durch Hypertrophie der Darmwände entstehende Strictur beobachtet, wie sie am Oesophagus oder am Pylorus zuweilen vorkommt. — Endlich sind die durch Neubildungen, namentlich durch Carcinome, entstehenden Stricturen, auf welche wir später noch einmal zurückkommen, zu erwähnen.

Der Darm kann 3) durch eine Achsendrehung verschlossen werden. Schon eine halbe Drehung des Darmes um seine Achse hebt sein Lumen auf. Der Verschluss kann dabei entweder dadurch erfolgen, dass ein Darmstück sich um seine eigene Achse dreht, oder dadurch, dass das ganze Gekröse oder ein Stück desselben mit dem Darm, welcher ihm anhängt, sich um sich selbst herumschlingt, oder endlich dadurch, dass eine Darmportion mit ihrem Gekröse um eine andere Darmschlinge sich herumschlägt. Ein langes und schlaffes Gekröse prädisponirt zur Entstehung von Achsendrehungen; der Mechanismus ihres Zustandekommens ist dunkel.

Eine Verschlussung des Darmes kann 4) die Folge innerer Einklemmung, Incarceratio, sein. Eine solche bildet sich, wenn ein Stück Darm in eine Spalte, welche sich in der Bauchhöhle vorfindet, oder hinter ein Ligament, welches in derselben ausgespannt ist, gelangt und dadurch abgeschnürt wird. So kann ein Stück Darm im Foramen Winslowii oder in angeborenen oder erworbenen Spalten des Netzes oder des Gekröses eingeklemmt werden. Die Stränge und Brücken, welche zu inneren Einklemmungen führen, sind am Häufigsten Residuen abgelaufener Peritonitis; sie finden sich zwischen den verschiedensten Organen, namentlich aber zwi-

schen dem Uterus und seinen Umgebungen. Auch um das straff gespannte, nach Unten angeheftete Netz, oder um den an seiner Spitze verwachsenen Processus vermiformis kann sich ein Darmstück herumschlagen und in Folge dessen eingeklemmt werden.

Der Darm kann 5) dadurch verschlossen werden, dass ein Stück desselben sich in die Höhlung des nächsten Stückes einschiebt. Die Einschiebung erfolgt fast immer in der Richtung von Oben nach Unten. Diesen Vorgang nennt man *Invaginatio*, oder, da er eine Einstülpung des Darmes in sich selbst darstellt, *Intussusceptio*. Es kommen bei derselben drei Lagen des Darmes übereinander zu liegen; die äussere Lage nennt man die Scheide oder das *Intussusciens*, die mittlere und innere Lage das *Intussusceptum*. Die äussere und mittlere Lage berühren sich mit ihren Schleimhautflächen, die mittlere und innere mit ihren serösen Flächen. Zwischen der mittleren und der inneren Lage liegt das Mesenterium. Da dieses an seiner Wurzel befestigt ist, so wird es bei der Einstülpung stark gezerzt und übt seinerseits da, wo es sich an das invaginierte Darmrohr inserirt, einen Zug auf dasselbe aus. In Folge dieses einseitigen Zuges nimmt das invaginierte Darmstück eine gekrümmte Form an; seine Mündung wird von der Mitte nach der Wand der Scheide dislocirt und zu einer engen Spalte verzogen. Durch grössere Mengen andringenden Darminhaltes kann die invaginierte Stelle immer tiefer herabgeschoben werden, während das äussere Darmrohr sich immer weiter einstülpt. Die *Intussusceptionen* werden sowohl am Dünndarm als auch am Dickdarm beobachtet. Nicht selten ist das untere Ende des Dünndarms in den Dickdarm eingeschoben, und man hat Fälle beobachtet, in welchen die *Valvula Bauhini* dicht über der Afteröffnung lag oder aus derselben hervorragte. — Die *Intussusceptionen* entstehen meist im Verlaufe chronischer Durchfälle; sie kommen nach der wahrscheinlichsten Annahme dadurch zu Stande, dass ein Darmstück sich stark contrahirt und, indem es sich dabei gleichzeitig verlängert und vorwärts bewegt, in ein nicht contrahirtes, tiefer liegendes Darmstück eindringt; zugleich wird ein Theil des letzteren nachgezogen und eingestülpt. Durch neue peristaltische Bewegungen wird das invaginierte Darmstück weiter und weiter in das äussere Darmrohr hineingetrieben, bis der Widerstand des Gekröses oder die Verklebung und Verwachsung der ineinander geschobenen Röhren dem Fortrücken des inneren Rohres ein Ende macht. — Zuweilen findet man, namentlich in den Leichen von Kindern, welche an *Hydrocephalus* gestorben sind, eine oder mehrere, meist nur kurze *Intussusceptionen*; diese sind während der Agonie entstanden, wie sich leicht aus dem Fehlen aller Entzündungserscheinungen ergibt. Es scheint, dass auch sie durch verstärkte und ungleichmässige Darmcontractionen, bei welchen die verengten Stellen in die weiteren eingeschoben werden, zu Stande kommen. Bemerkenswerth ist die

Thatsache, dass verstärkte, durch die Bauchdecken sichtbare Darmbewegungen bei Thieren kurz vor dem Tode beobachtet werden, nachdem schon Lähmung im Cerebro-Spinal-System eingetreten ist.

Endlich kann 6) der Darm durch massenhaft angehäuften harte und trockene Faeces oder durch steinige Concremente, welche aus eingedickten Faecalmassen und Niederschlägen von Tripelphosphaten und Kalksalzen bestehen, verschlossen werden. Die Verschliessung kann dabei eben so vollständig, die Symptome während des Lebens können eben so bedrohlich sein, als bei den Achsendrehungen, den inneren Einklemmungen und den Invaginationen. Die Fälle, in welchen durch grosse Gaben metallischen Quecksilbers oder durch ähnliche heroische Mittel Kothbrechen und hartnäckige Stuhlverstopfung gehoben wurden, sind nicht ohne Weiteres als Beispiele geheilter innerer Einklemmungen etc. anzusehen, sondern beweisen zum grössten Theil, dass auch durch verhaltene Faeces der Symptomencomplex entstehen kann, welchen man als Ileus oder Miserere zu bezeichnen pflegt. Die vollständige Verschliessung des Darmes durch Faecalmassen kommt besonders leicht an solchen Stellen zu Stande, an welchen mechanische Hindernisse die Fortbewegung der Darmcontenta beständig erschweren und verlangsamen, und zwar namentlich oberhalb der Knickungen und Adhäsionen, von welchen wir im vorigen Capitel gesprochen haben, oberhalb comprimierter Darmstellen, oder oberhalb der verschiedenen Arten von Darmstricturen. In anderen Fällen scheint ein subparalytischer Zustand der Darmmuskeln oder eine verminderte Secretion der Darmschleimhaut die Anhäufung der verstopften Faecalmassen zu begünstigen. Zuweilen endlich gibt der Genuss von Nahrungsmitteln, aus welchen viel und fester Koth gebildet wird, wie der Genuss von Hülsenfrüchten oder von Brod, welches viel Kleie enthält, selbst von schlecht geschältem Spargel (Seitz), zu der in Rede stehenden Form der Darmverschliessung Veranlassung.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die verschiedenen Tumoren, welche den Darm comprimiren können, detaillirt zu besprechen, würde zu weit führen. — Die pathologische Anatomie der Darmstricturen findet ihre Erledigung bei der Besprechung der Krankheitsprozesse, welche denselben zu Grunde liegen. — Die Lageveränderungen des Darmes, welche zu Darmverschliessungen führen, sind im vorigen Paragraphen beschrieben.

Oberhalb verengter Stellen finden wir den Darm gewöhnlich beträchtlich erweitert und, da er gleichzeitig länger geworden ist, abnorm gewunden. Die Wände dieses Darmabschnittes sind meist hypertrophisch oder wenigstens verdickt; die Höhlung ist mit Gasen und Kothmassen erfüllt. Unterhalb der verengten Stellen erscheint der Darm leer und zusammengefallen. Die Schleimhaut befindet

sich an den Stellen, an welchen Koth und Gas längere Zeit stagnirten, gewöhnlich im Zustande des chronischen Katarrhs, der zeitweise zum acuten exacerbirt (s. das vorige Capitel).

Bei der Verschlíessung des Darmes werden die Gefäße desselben und im entsprechenden Falle auch die des Gekröses comprimirt und gezerzt. In Folge dessen entsteht hochgradige Stauung in den Capillaren, welche sofort zu beträchtlicher Schwellung der Darmwand, zu intensivem Katarrh der Darmschleimhaut, zu Transsudationen und zu kleinen Haemorrhagieen in der Serosa führt. Meist gesellt sich sehr bald eine mehr oder weniger ausgebreitete Peritonitis zu diesen Veränderungen hinzu. Wird der Druck und die Zerrung der Gefäße nicht gehoben, so kommt es zu absoluter Stase in den Capillaren und in Folge dessen zu brandiger Zerstörung der Darmwand. Im letzteren Falle kann eine Perforation des Darmes entstehen, welche fast immer durch eine perniciöse Peritonitis zum Tode führt. In sehr seltenen Fällen ist die perforirte Darmwand vorher mit den Bauchdecken verwachsen, und es kann sich dann eine Kothfistel oder ein sogenannter widernatürlicher After bilden, Zustände, welche in das Bereich der Chirurgie gehören. Bei den Intussusceptionen kann das brandige Absterben des invaginirten Theiles und die Entfernung desselben durch den After eine relative Heilung bewirken, wenn vor der Abstossung eine feste Verwachsung zwischen der Scheide der Intussusception und dem in dieselbe eintretenden Darmrohr zu Stande gekommen ist; doch bleibt diese Stelle gewöhnlich dauernd verengt. Dies ist noch mehr der Fall, wenn nur der untere Theil der invaginirten Darmstelle brandig abgestossen wird, während der obere Theil fest mit der Scheide verwächst, so dass an dieser Stelle die Darmwand dauernd aus mit einander verwachsenen Lagen besteht.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das wichtigste Symptom der Darmverengerung ist die erschwerte und verlangsamte Defaecation. Da aber viele Menschen an tragem Stuhlgang leiden, ohne dass ein mechanisches Hinderniss die Fortbewegung ihrer Darmcontenta hindert, so erscheint es nicht ganz unpassend, an dieser Stelle einige Worte über „die habituelle Stuhlverstopfung“ im Allgemeinen einzuschieben.

Henoch, welcher in seiner Klinik der Unterleibs-Krankheiten die Ursachen der habituellen Stuhlverstopfung sehr ausführlich bespricht und ein höchst lebendiges und treues Bild der Beschwerden gibt, zu welchen dieselbe führt, macht mit Recht darauf aufmerksam, dass der Begriff, „an Stuhlverstopfung leiden“, ein relativer ist. Manche Individuen haben für gewöhnlich nur alle zwei oder alle drei Tage einmal Stuhlgang, sie fühlen sich dabei aber ganz wohl, oder befinden sich sogar zu den Zeiten schlechter, in welchen der Stuhlgang häufiger eintritt; andere dagegen sind krank, wenn sie nicht täglich ein oder zwei Mal zu Stuhle gehen. Die Ursache

dieser Verschiedenheit beruht zum Theil darauf, dass jene Menschen wenig Koth bereiten, weil sie Nahrungsmittel geniessen, in welchen wenig unverdauliche Substanzen enthalten sind, und weil sie die verdaulichen Nährstoffe vollständig assimiliren, während diese viel Koth bereiten, weil ihre Nahrungsmittel viel unverdauliche Substanzen enthalten, oder weil ihr Verdauungsvermögen gestört ist. Aber auch Individuen, welche gleichartige Nahrung zu sich nehmen, und welche gleich gut verdauen, zeigen dieselbe Verschiedenheit in Betreff der Zahl der Ausleerungen, deren sie bedürfen, um sich gesund zu fühlen. Für diese Erscheinungen eine erschöpfende Erklärung zu geben ist schwierig, doch scheint dieselbe in den meisten Fällen darauf zu beruhen, dass bei manchen Individuen die Reizung der Darmschleimhaut durch die verhaltenen Faeces und ihre Zersetzungsproducte zu Darmkatarrh führt (s. Capitel I.), während bei anderen, weniger vulnerablen Individuen der Darm gesund bleibt. Im letzteren Falle kommen zu den Faeces, welche im Darme enthalten sind, nur mässige Mengen von Gasen hinzu, der Leib wird nicht gespannt, das Zwerchfell nicht nach Oben getrieben, selbst wenn der Stuhlgang zwei bis drei Tage oder noch länger ausbleibt. Im ersteren Falle bilden sich unter dem Einflusse des Schleimes, welcher die Darmwand bedeckt, und welcher wie ein Ferment auf die Darmcontenta einwirkt, durch schnellere Zersetzung derselben grosse Mengen von Gasen; der Leib wird bedeutend aufgetrieben, und schon nach einer kurzen Retention der Faeces entstehen die Beschwerden, welche im vorigen Capitel geschildert sind. — Wir haben dieser Schilderung noch einige Symptome hinzuzufügen, welche mehr direct von der Kothansammlung in den unteren Darmabschnitten, namentlich in der Flexur und im Rectum, abhängen. Zuweilen haben die Kranken, wie *Henoch* treffend bemerkt, nur das Gefühl des „Unbefriedigtseins“ durch den Stuhlgang; sie fühlen, dass Massen im Darme zurückgeblieben sind, welche gleichfalls hätten entleert werden müssen. Schon dieses Gefühl allein bereitet ihnen grosses Unbehagen und versetzt sie in eine höchst verdriessliche Stimmung. Dazu kommen aber häufig Symptome, welche Folgen des Druckes sind, den die gefüllten Gedärme auf die Gefässe und die Nerven ihrer Umgebung ausüben. Wohl nur selten führt der Druck auf die *Venae iliacae* zu oedematöser Anschwellung der Füsse; ganz gewöhnlich aber leiden Kranke mit habitueller Stuhlverstopfung an kalten Füßen, einer höchst lästigen Erscheinung, welche sich am Einfachsten auf den gehemmten Rückfluss des Blutes aus den Füßen zurückführen lässt. Durch den Druck, welchen die *Vena hypogastrica* erfährt, entstehen am Häufigsten Gefässerweiterungen in den Wänden des Mastdarms und von Zeit zu Zeit Rupturen der erweiterten Gefässe. Von Laien werden diese Varicositäten und Blutungen (blinde und fliessende Haemorrhoiden) in ihrer Bedeutung überschätzt, und ganz gewöhnlich für die Ursache, nicht für die Folge ihres Uebels ge-

halten. In gleicher Weise kann der Abfluss des Blutes aus dem Plexus pudendalis, oder bei Frauen aus dem Plexus uterinus gehemmt sein. In Folge dessen finden wir bei fast allen Frauen, welche an habitueller Stuhlverstopfung leiden, Hyperaemie des Uterus, welche sich durch sehr abundante Menstruation und Uterinkatarrhe verräth, und welche später sehr oft zu wichtigen Ernährungsstörungen des Uterus führt. Daraus erklärt sich leicht, dass nicht ganz mit Unrecht den berühmten *Morrison'schen* Pillen ein günstiger Einfluss auf Menstruationsanomalieen und Fluor albus nachgerühmt wird. Männer mit habitueller Stuhlverstopfung können in Folge des gehemmten Blutabflusses aus dem Plexus pudendalis an häufigen Erectionen und Samenergüssen leiden, ein Umstand, der ihr ohnehin geängstigtes Gemüth gewöhnlich in noch grösseren Schrecken versetzt. Endlich kann der Druck der gefüllten Därme auf den Sacralplexus neuralgische Schmerzen in den Beinen, oder, was noch häufiger der Fall ist, das Gefühl von Taubsein in denselben erzeugen. — Die Ursachen der habituellen Stuhlverstopfung, welche nicht von Knickungen und Adhäsionen der Gedärme oder von den verschiedenen Formen der Verengerung derselben abhängt, sind ziemlich dunkel. Das Leiden kommt bei Frauen häufiger vor als bei Männern, und entwickelt sich nicht selten schon bei heranwachsenden Kindern. Eine langsame Bewegung der Gedärme scheint demselben allerdings am Häufigsten zu Grunde zu liegen; indessen fehlt meist jeder Anhalt für die Erklärung dieser Trägheit der Darmmuskeln. Ueble Angewohnheit, wiederholtes gewaltsames Zurückhalten der Faeces bewirkt in manchen Fällen habituelle Stuhlverstopfung. Auch eine „sitzende Lebensweise“, wie sie Gelehrte und viele Handwerker führen, wird gewiss mit Recht unter den veranlassenden Ursachen der habituellen Stuhlverstopfung genannt. Doch ist es auffallend, dass fleissiges Spazierengehen bei Weitem nicht den Einfluss auf eine leichtere Defaecation hat, den man erwarten sollte. Kranke mit habitueller Stuhlverstopfung pflegen fanatische Spaziergänger zu sein, ohne dass sie dadurch allein zu dem Ziele gelangten, welches oft ihr ganzes Sinnen und Trachten in Anspruch nimmt (*Henoch*). In manchen Fällen liegt der habitueller Stuhlverstopfung ein chronischer Darmkatarrh zu Grunde, von dem wir, wie vom chronischen Magenkatarrh, gezeigt haben, dass er trotz der Verdickung der Darmwand zu einem subparalytischen Zustande der Darmmuskeln führe. Leute, welche ein sehr üppiges Leben geführt haben, leiden daher oft an habitueller Stuhlverstopfung. Sehr häufig finden wir namentlich Menschen, welche auf der Universität starke Biertrinker und die Uebermüthigsten und Ausgelassensten unter ihren Gefährten gewesen sind, wenige Jahre später als verstimmte und verdriessliche Philister wieder, welche für nichts Anderes Sinn haben als dafür, „ob sie wohl heute noch den sehnlich erwarteten Stuhlgang haben werden.“ In neuerer Zeit hat man auch die Unthätigkeit

der Bauchmuskeln unter den Ursachen der habituellen Stuhlverstopfung aufgeführt und Fälle beschrieben, in welchen durch Uebung der Bauchmuskeln die Kranken zum Drängen befähigt und von ihrer Stuhlverstopfung geheilt wurden. Von nachtheiligerem Einflusse als die geschwächte Thätigkeit der Bauchmuskeln scheint mir die übermässige Ausdehnung und Erschlaffung der Bauchdecken zu sein, wie sie nicht selten bei Frauen nach wiederholten Geburten, namentlich nach Zwillingsgeburten, zurückbleibt. Dergleichen Frauen, denen auf die dünnen Bauchdecken zu drücken widerlich und unheimlich sein kann, weil man das Gefühl hat, als könne man durch dieselben hindurchfassen, leiden fast immer an habitueller Stuhlverstopfung, und ihnen ist es in der That unmöglich, kräftig zu drängen; aber gerade bei diesen Frauen finden wir auch constant Abdominal-Plethora*) und chronischen Darmkatarrh, welcher schon allein für die Erklärung der verlangsamten Defaecation ausreicht.

Da also die habituelle Stuhlverstopfung so mannigfache Ursachen haben kann, dass dieses Symptom allein zur Diagnose einer Darmverengerung nicht ausreicht, so fragt es sich, auf welche Weise wir eine solche als Ursache der Stuhlverstopfung erkennen können. Hier kann uns zunächst die Betrachtung der Faeces Anhalt geben. Bei den übrigen Formen der Stuhlverstopfung werden oft wurstförmige Faecalmassen von erstaunlichem Caliber entleert; bei Verengerungen des Darmes, zumal wenn sie im unteren Theile desselben ihren Sitz haben, zeigen dagegen die Faeces häufig ein sehr kleines Caliber, bestehen entweder aus kaum fingerdicken Würstchen oder aus kleinen rundlichen, dem Schafkoth ähnlichen Massen. So wichtig dieses Symptom für die Diagnose der Darmverengerung ist, so muss man doch wissen, dass dasselbe auch nach langem Hungern, namentlich aber nach lange dauernden Krankheiten, vorkommt. Der leere, während solcher Zeit eng zusammengezogene Darm scheint erst allmählig bis auf sein früheres Lumen ausgedehnt werden zu können. Selbst krampfartige Contractionen des Sphinkter geben zuweilen zu der in Rede stehenden Form der Faeces Veranlassung. Ehe man daher aus dieser eine Darmverengerung diagnosticiren darf, müssen die zuletzt genannten Zustände ausgeschlossen sein. — Einen weiteren Anhalt für die Diagnose der Darmverengerungen kann die Anamnese geben. Wir haben bereits auseinandergesetzt, dass unter den Stricturen die durch Narbenretraction entstandenen die häufigsten sind. Entsteht daher habituelle

*) Dass unter den erwähnten Verhältnissen leicht eine Erweiterung der in der Bauchhöhle enthaltenen Gefässe zu Stande kommen kann, wird verständlich, wenn wir berücksichtigen, dass diese Gefässe unter normalen Verhältnissen nicht allein dem Drucke der Atmosphäre, sondern auch dem durch die Spannung der Bauchdecken bedingten Drucke ausgesetzt sind, dass sie daher eines wesentlichen Hilfsmittels für die Bewahrung ihres Normalzustandes entbehren, wenn die Bauchdecken erschlafft sind und dadurch der von diesen ausgeübte Druck auf ein Minimum reducirt oder ganz aufgehoben wird.

Stuhlverstopfung und eine auffallende Form der Faeces nach einer lange dauernden Ruhr oder im Gefolge von Durchfällen, welche den Schluss auf Darmgeschwüre gestatten, so gibt dies die Präsumtion für eine Stricture. Ebenso können wir in anderen Fällen aus der Anamnese vermuthen, dass eine Retroversio uteri oder irgend ein Tumor im Becken vorhanden sei und den Darm comprimire etc. — Von grosser Bedeutung für die Diagnose ist ferner die physikalische Untersuchung. Eine partielle Auftreibung des Leibes und ein auffallend voller Percussionsschall an der aufgetriebenen Stelle lassen, wenn diese Symptome sich bei wiederholter Untersuchung als constant ergeben, schliessen, dass eine Darmpartie oberhalb einer verengten Stelle erweitert ist. Endlich versäume man nie, wo der Verdacht einer Darmverengung vorliegt, den Mastdarm genau zu exploriren. Kann man mit dem Finger keine Stricture erreichen, so muss man einen elastischen Katheter zu Hülfe nehmen. Zu einer Täuschung kann dabei der Umstand führen, dass der Katheter gegen das Promontorium anstösst, oder dass sich in der Darmwand eine Falte bildet, welche hindert, dass derselbe weiter eindringt. Auch können ungeübte Beobachter sich durch die krampfhaften Contractionen des Mastdarms während der Untersuchung täuschen lassen. Ebenso wichtig ist es bei Frauen sich von der Scheide aus über Stand, Grösse und Form des Uterus zu informieren und sich Aufschluss über etwaige Tumoren im Becken zu verschaffen.

Die Symptome der Darmverschliessung, welche im späteren Verlaufe grausenerregend und gefahrdrohend werden, sind im Beginne des Leidens oft unbedeutend und scheinbar ungefährlich. Die Kranken fühlen sich aufgetrieben, haben Kolikschmerzen, welche periodisch auftreten oder verschwinden, glauben einen Diätfehler begangen zu haben, verordnen sich selbst Chamillenthee oder ein leichtes Laxans. Der Arzt wird gewöhnlich erst zu Rathe gezogen, wenn diese Hausmittel im Stiche lassen, wenn die Schmerzen trotz derselben zunehmen, wenn der Stuhlgang ausbleibt, oder wenn Brechneigung und Erbrechen sich hinzugesellen. Für einen umsichtigen und erfahrenen Arzt wird der beschriebene Symptomencomplex immer ein sehr unheimlicher und besorglicher sein. Das Erste, was er vorzunehmen hat, ist die sorgfältige, ohne alle Rücksicht und Schonung vorgenommene Untersuchung derjenigen Körperstellen, an welchen Hernien vorkommen können. Wehe ihm, wenn er sich darauf verlässt, der Kranke werde ungefragt ihm sagen, dass er an einem Bruche leide, oder wenn er sich dabei beruhigt, dass der Kranke eine verneinende Antwort gibt! Ebenso sorgfältig als die Bruchgegenden muss der Mastdarm und die Scheide explorirt werden, um zu erforschen, ob sich ein Hinderniss für die Entleerung des Darminhaltes nachweisen lässt. Zu dieser Zeit gibt der Arzt sich wohl immer trotz der Sorge, welche ihm der Zustand einflösst, noch der Hoffnung hin, dass eine etwas hartnäckige,

aber doch zu überwindende Retention von Faeces die Symptome hervorrufe. Er verordnet Klystiere, lässt Ricinusöl in grossen Dosen nehmen und setzt demselben etwas Crotonöl hinzu. Schon nach wenigen Stunden kehrt er, auch ungerufen, getrieben durch die eigene Sorge, an das Krankenbett zurück. Zuweilen haben inzwischen die Klystiere einige Faeces aus dem unteren Theile des Darmes entleert, in den meisten Fällen aber sind sie ohne Wirkung geblieben, oder es ist gar nicht möglich gewesen, dem Kranken ein Klystier beizubringen. Das verordnete Ricinusöl hat trotz des Zusatzes von Crotonöl keinen Erfolg gehabt; der Kranke hat nach dem Einnehmen desselben stärkere Schmerzen bekommen und hat wiederholt grün gefärbte Massen erbrochen. Dabei hat sich sein Ansehen verändert; das Gesicht ist entstellt und blass geworden, die Haut, namentlich an den Händen, kühl, der Puls klein. Jetzt drängt sich mehr und mehr die traurige Ueberzeugung auf, dass der Darm verschlossen und vielleicht gar durch ein Hinderniss verschlossen sei, welches die ärztliche Kunst nicht zu überwinden vermag. Der Leib wird allmählig immer stärker aufgetrieben, periodisch treten heftige, drängende, wehenartige Schmerzen auf, welche die Kranken als Krämpfe zu bezeichnen pflegen. Auf diese Schmerzparoxysmen folgt meist bald Uebelkeit, und zum Entsetzen der Kranken und ihrer Angehörigen werden die erbrochenen Massen immer bräunlicher, missfarbiger, ihr Geruch immer deutlicher faeculent. Man hat viel darüber gestritten, ob auch bei Verschlüssungen des Dünndarms Kothbrechen eintreten könne, oder ob dasselbe nur dann vorkomme, wenn die Verschlüssung im Dickdarm, wo die eigentliche Kothbildung erst beginne, ihren Sitz habe. Man muss aber festhalten, dass schon die Contenta des Ileum, zumal wenn sie längere Zeit dort verweilen, einen faeculenten Geruch zeigen, und dass beim sogenannten Kothbrechen eigentliche Faeces wohl selten oder nie erbrochen werden. Ich halte es für unwahrscheinlich, dass die Contenta des Dickdarms über die Valvula Bauhini hinaus in den Dünndarm und den Magen gelangen können. Auch über die Entstehung der retrograden Bewegung der Darmcontenta gibt es verschiedene Ansichten. So läugnet *Betz* nicht nur jeden Einfluss der Darmcontractionen auf die rückgängige Bewegung des Inhaltes, sondern er glaubt sogar, dass die Contractionen des Darmes auch für das normale Fortschreiten der Contenta vom Magen zum Mastdarm eher hinderlich als förderlich seien. Bei dem eigentlichen Brechact spielt unverkennbar die Bauchpresse die Hauptrolle; sie ist es, welche, unterstützt von den früher erwähnten Contractionen im Pylorustheile des Magens, den Inhalt desselben nach Aussen befördert. In den Magen scheinen die Darmcontenta aber dadurch zu gelangen, dass durch die Contractionen der Darmwand die Massen, welche nicht nach Unten ausweichen können, nach Oben getrieben werden. Ob dies mit einer gewissen Regelmässigkeit geschieht, ob auf die Contraction einer tiefer gelegenen Stelle die Contraction

der nächst höher gelegenen folgt, ob also eine eigentlich antiperistaltische Bewegung stattfindet, lassen wir dahingestellt sein. Jedenfalls ist es verständlich, dass alle Drastica, so lange das Hinderniss nicht beseitigt ist, durch Verstärkung der Darmcontractionen das Erbrechen vermehren müssen. — In manchen Fällen zieht sich die Krankheit mit den beschriebenen Symptomen, welche selbst zeitweise remittiren können, acht bis vierzehn Tage oder noch längere Zeit hin. Während der Schmerzanfälle, welche dem Erbrechen vorherzugehen pflegen, fühlt oder sieht man am Leibe, nach *Watson's* plastischer Schilderung, „wie grosse Darmknäuel, so gross wie eines Mannes Arm sich in die Höhe heben und grossen Schlangen ähnlich mit Gelärm und Kollern sich darin um und um wälzen. Der ausgedehnte Darm kämpft mit aller Macht gegen die darin befindliche Verschanzung an; — der Kampf aber ist ein vergeblicher.“ Die Kranken, jetzt aufs Furchtbarste entstellt, haben ein geisterhaftes Ansehen, eine schmutzige Farbe, ihr Gesicht ist mit kaltem Schweisse bedeckt, die Hände sind kühl, der Puls unfehlbar, während das Bewusstsein lange ungetrübt bleibt; endlich gehen sie erschöpft unter den Symptomen allgemeiner Paralyse zu Grunde.

Etwas anders gestaltet sich das Bild, wenn sich frühzeitig zu der Darmverschliessung eine ausgebreitete Peritonitis hinzugesellt. Dann wird der Leib weit schneller aufgetrieben, ausserordentlich gespannt und so schmerzhaft, dass nicht der leiseste Druck ertragen wird. Da das Exsudat sich fast ausschliesslich zwischen den ausgedehnten Gedärmen befindet, so lässt sich dasselbe nur selten durch den leeren Percussionsschall an den abhängigen Stellen nachweisen. Die Kranken werfen sich nicht, wie die vorher geschilderten, im Bette umher, sondern liegen still auf dem Rücken, jede Bewegung, weil sie ihren Schmerz vermehrt, ängstlich vermeidend. Der Puls ist sehr frequent, die Temperatur sehr hoch; das nach Oben gedrängte Zwerchfell comprimirt die Lunge, die Respiration wird beschleunigt; der gehemmte Abfluss des Blutes aus dem rechten Herzen verleiht dem Kranken ein cyanotisches Ansehen. Die Symptome der Peritonitis treten nicht selten gegen die früher geschilderten, welche auch hier nicht fehlen, so in den Vordergrund, dass den letzteren nicht hinlängliche Beachtung geschenkt wird, und dass zwar die Peritonitis erkannt wird, aber nicht die innere Einklemmung oder sonstige Darmverschliessung, welche dieselbe hervorgerufen hat. Man muss es sich zur Regel machen, an eine „rheumatische Peritonitis“ nur mit grossem Widerstreben zu glauben, und in Fällen, in welchen, abgesehen vom Puerperium, Peritonitis auftritt, zunächst an Perforation, namentlich an Perforation des Magens durch ein Geschwür, oder an eine acute Darmverschliessung zu denken. Ist die Krankheit ganz plötzlich aufgetreten und nicht von Erbrechen begleitet, so spricht dies für eine Perforation. Ist sie allmählig aufgetreten, war gleich anfangs Erbrechen

vorhanden, besteht dieses hartnäckig fort oder entwickelt sich gar Kothbrechen, so spricht dies mit grosser Bestimmtheit für eine Darmverschliessung. — Der Verlauf ist bei der zuletzt geschilderten Form um Vieles schneller; schon nach wenig Tagen pflegt grosser Collapsus, allgemeine Paralyse und fast immer ein tödtliches Ende einzutreten.

Es ist fast in keinem Falle mit Sicherheit während des Lebens zu erkennen, ob der Symptomencomplex, welchen wir geschildert haben, auf einer Achsendrehung, auf einer inneren Einklemmung, auf einer Intussusception oder auf einer Verschliessung des Darmes durch harte Faeces oder steinige Concremente beruht. Am Wenigsten Anhalt haben wir für die Diagnose einer Achsendrehung. Für die Annahme einer inneren Einklemmung spricht einigermaßen der Nachweis, dass der Kranke früher an Peritonitis gelitten hat, da die Stränge und Brücken, welche am Häufigsten zu inneren Einklemmungen Veranlassung geben, fast immer Residuen einer abgelaufenen Peritonitis sind. Die Intussusception zeigt bisweilen in ihren Symptomen Eigenthümlichkeiten, durch welche sie von den übrigen Formen der Darmverschliessung ziemlich leicht zu unterscheiden ist. Dahin gehört eine wurstförmige Geschwulst von gewöhnlich nur mässiger Resistenz, welche man in manchen Fällen, namentlich wenn die Bauchdecken wenig gespannt sind, im Bauche fühlen kann. Eine solche Geschwulst lässt sich wenig oder gar nicht verschieben, ist schmerzhaft und gibt bei der Percussion meist einen nicht ganz leeren Schall. Bei der Intussusception ist ferner die Verschliessung des Darmlumens oft nicht so vollständig als bei den übrigen Formen, so dass zuweilen von Zeit zu Zeit kleine Mengen von Koth oder von Darmgasen entleert werden. Dazu kommt ferner, dass durch die Compression der Venen des gleichfalls invaginierten Mesenteriums sich eine hochgradige Stauung in dem invaginierten Darmstück bildet, welche sehr leicht zu Gefässrupturen in der Schleimhaut und zur Entleerung blutiger oder blutig-schleimiger Massen aus dem After führt. Diese Erscheinung ist besonders wichtig für die Diagnose der Intussusceptionen kleiner Kinder, bei welchen die Krankheit verhältnissmässig häufiger vorkommt. — (In diesen Fällen ist fast immer das Coecum und das Kolon ascendens in den unteren Theil des Dickdarms und in den Mastdarm eingestülpt; die Stuhlverstopfung ist nicht immer absolut; das Erbrechen steigert sich nur selten zum Kothbrechen; auch die Auftreibung des Leibes pflegt nur mässig zu sein, da sich selten Peritonitis entwickelt. Dagegen fehlen fast nie die blutigen oder blutig-schleimigen Dejectionen.) — Unzweifelhaft wird die Diagnose einer Intussusception, wenn man vom Mastdarm aus das invaginierte Darmstück mit seiner spaltförmigen, meist der Wand des Mastdarms zugekehrten Mündung erreichen kann, oder wenn dasselbe abgestossen ist und, durch brandigen Zerfall verändert, aber doch noch erkennbar, ausgeleert wird. — Eine Ver-

schliessung des Darmes durch harte Faecalmassen ist in den Fällen leicht zu erkennen, in welchen letztere im Mastdarm gefühlt werden können. In anderen Fällen lässt eine harte und verschiebbare Geschwulst im Bauche kaum einen Zweifel übrig, dass dieselbe durch harte Faecalmassen oder steinige Concremente gebildet ist, und dass diese den Darm verstopfen. Hat der Kranke früher an Zeichen von Darmverengerung gelitten, und haben sich diese plötzlich zu den Symptomen der Darmverschliessung gesteigert, so ist gleichfalls nach dem früher Gesagten sehr wahrscheinlich, dass der plötzliche Verschluss durch harte Kothmassen zu Stande gekommen ist. Vor Allem spricht der günstige Verlauf des Leidens, das plötzliche Verschwinden der Symptome nach dem Abgang reichlicher Kothmassen für die letztere Form der Darmverschliessung.

Die Diagnose und Prognose der Darmverschliessung ergeben sich aus dem, was wir über die Symptome und den Verlauf dieser Zustände gesagt haben.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung der habituellen Stuhlverstopfung ist im vorigen Capitel bei der Besprechung der Indicatio causalis so weit erörtert, als es der Plan dieses Buches gestattet. Die Vorzüge und Nachtheile der einzelnen Laxanzen ausführlich zu schildern, liegt nicht in der Aufgabe desselben. Ueber die Erfolge der schwedischen Heilgymnastik bei der habituellen Stuhlverstopfung fehlt mir eigene Erfahrung. Zu dieser Gymnastik ist auch die gleichfalls empfohlene Anwendung der Elektrizität zu rechnen; durch das Ansetzen der Elektroden auf die Bauchdecken können Contractionen der Bauchmuskeln hervorgerufen und bei wiederholter Application die Bauchmuskeln gekräftigt werden. Einen Einfluss auf die Darmbewegung hat das Aufsetzen der Elektroden auf den Bauch nicht. Der Vorschlag, die eine Elektrode in den Mund, die andere in den After einzuführen, um dadurch die Stuhlverstopfung zu heben, muss als sehr naiv bezeichnet werden.

Die Behandlung der Darmverengerungen besteht, wenn dieselben im Mastdarm ihren Sitz haben, in der Entfernung von Geschwülsten, in der Dilatation von Stricturen, in der Anlegung eines künstlichen Afters, für den Fall, dass jene Prozeduren nicht ausreichen, und gehört demnach in das Bereich der Chirurgie. Verengerungen in höher gelegenen Darmpartieen sind niemals radical zu heilen. Man muss sich darauf beschränken, den Kranken auf eine Diät zu setzen, bei welcher so wenig Faeces als möglich bereitet werden. Je drohender die Symptome der Verengerung werden, um so nothwendiger wird es, dass der Kranke nur von Eiern, starker Fleischbrühe und von reinem Muskelfleische mit zarten Fasern lebt. Dabei hat man für regelmässige Entleerungen durch Klystiere und Laxanzen zu sorgen.

Von den verschiedenen Formen der Darmverschliessung sind die durch verhärtete Faecalmassen und steinige Concremente entstandenen weit mehr der Behandlung zugänglich, als die, welche durch Lageveränderungen des Darmes bedingt sind. Dies gilt vor Allem von den Verschliessungen des Mastdarmes durch harte Faeces, welche in oft erstaunlicher Menge über dem Sphinkter angehäuft sind. Ein pröder Arzt, welcher es nicht wagt eine örtliche Untersuchung zu verlangen, wird in solchen Fällen Tage lang Laxanzen über Laxanzen verordnen, ohne zum Ziele zu gelangen; ein Arzt aber, welcher keine Rücksichten kennt und keinen Widerspruch duldet, wenn es darauf ankommt das Heilobject genauer zu erkennen, erzielt glänzende Erfolge. Freilich erfordert es häufig viele Mühe und grosse Geduld, bis es gelingt, mit Hülfe der Finger, eines Löffelstiels oder einer Kornzange sich Bahn zu brechen, um Klystiere, welche sich anfänglich nicht beibringen liessen, zu appliciren, und um durch ein elastisches Rohr, welches man durch jene Massen hindurchführt, erweichende Einspritzungen zu machen. — Schwieriger ist die Aufgabe, wenn die verhärteten Faeces weiter oben ihren Sitz haben. Wir können uns hier im Wesentlichen auf das beziehen, was wir über die Entfernung der stagnirenden Kothmassen bei der Therapie der Typhlitis stercoralis gesagt haben. Anfänglich versuche man durch einige Löffel Ricinusöl oder durch grosse Gaben Kalomel Stuhlgang zu erzwingen; auch kann man dem ersteren Mittel pro dosi einen halben Tropfen Crotonöl hinzusetzen. Bleiben diese Mittel aber ohne Erfolg und vermehren sie das Erbrechen, so halte man sich vorzugsweise an die Anwendung des Clysoportes, bei welcher man gewiss am Meisten darauf rechnen kann, die harten, wohl immer im Dickdarm angehäuften Massen zu erweichen. Man darf sich nicht abschrecken lassen, wenn die ersten Injectionen ohne Wirkung bleiben, sondern muss auch dann dieselben zwei bis drei Mal während des Tages wiederholen. Ich habe beobachtet, dass erst nach viertägiger fleissiger Anwendung des Clysoportes kleine, bröckliche, auffallend entfärbte Faecalmassen, welche einen entsetzlichen Geruch verbreiteten, der entleerten Flüssigkeit beigemischt waren. Erst in den nächsten Tagen folgten grössere Mengen von ähnlicher Beschaffenheit. In verzweifelten Fällen mag man zur Darreichung des laufenden Quecksilbers übergehen; man lässt von demselben einige Unzen bis zu einem Pfunde und darüber verschlucken. Es lässt sich nicht in Abrede stellen, dass in manchen Fällen, in welchen alle anderen Mittel im Stich gelassen hatten, die Schwere des Quecksilbers die verstopften Massen durchbrach. — Die Achsendrehungen und inneren Einklemmungen sind kaum je mit der Sicherheit zu diagnosticiren, welche nöthig ist, um die Laparotomie, welche so früh als irgend möglich vorgenommen werden muss, zu rechtfertigen. Es ist nicht unmöglich, dass das laufende Quecksilber durch seine Schwere eine Achsendrehung redressiren oder durch den Zug, welchen es, vor

der eingeklemmten Darmschlinge angelangt, auf diese ausübt, eine Reposition derselben herbeiführen könne; indessen lassen die Fälle, in welchen ein derartiger Erfolg wirklich erzielt worden sein soll, Zweifel an der Richtigkeit der Diagnose zu. Da bei Intussusceptionen fast ohne Ausnahme eine Einschiebung des Darmes von Oben nach Unten stattfindet, so ist die Darreichung von Laxanzen, durch welche das invaginirte Darmstück nur tiefer in seine Scheide hineingetrieben werden würde, contraindicirt; dasselbe gilt noch mehr von der Darreichung des laufenden Quecksilbers. Gestützt auf einzelne glückliche Erfolge kann man, wenn die Intussusception frühzeitig erkannt worden ist, den Bauchschnitt machen. Kann man das invaginirte Darmstück vom Mastdarm aus erreichen, so versuche man dasselbe durch vorsichtiges Einführen einer Schlundsonde, an deren Spitze man einen Schwamm befestigt hat, zu repogniren. Dieses Verfahren ist namentlich in einzelnen Fällen von Intussusceptionen bei Kindern von gutem Erfolge gewesen. Kann man das invaginirte Darmstück nicht erreichen, so wende man reichliche Einspritzungen von Flüssigkeit an oder treibe Luft durch einen Blasebalg in den Mastdarm ein, um wo möglich dadurch das invaginirte Darmstück zurückzudrängen. Sobald heftige Peritonitis eingetreten ist, können, da dann auch die Darmstücke mit einander verklebt und verwachsen sind, die erwähnten Prozeduren keinen Nutzen bringen, wohl aber die Gefahr vermehren. Man beschränke sich dann vielmehr darauf, grosse Dosen Opium zu reichen und den Bauch mit kalten Umschlägen zu bedecken. Zu diesem Verfahren muss man auch in den Fällen übergehen, in welchen bei den übrigen Formen der Darmverschliessung Zeichen ausgebreiteter Peritonitis vorhanden sind.

Capitel IV.

Scrophulöse und tuberculöse Erkrankungen des Darms und der Mesenterialdrüsen.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die Tuberculose des Darms und der Mesenterialdrüsen ist keineswegs so häufig, als die Schule lehrt, oder mit anderen Worten, viele angeblich tuberculösen Erkrankungen des Darms und der Mesenterialdrüsen verdanken keineswegs der Bildung von Miliartuberkeln, der einzigen Art von Tuberkeln, welche wir anerkennen (s. S. 232), sondern einer käsigen Entartung der Darmfollikel und Mesenterialdrüsen ihre Entstehung.

Die solitären und Peyer'schen Drüsen des Darmes, welche bekanntlich keine Secretionsorgane, sondern elementare Lymphdrüsen sind, werden bei den verschiedenen Erkrankungen der Darmschleimhaut in Mitleidenschaft gezogen. Man findet sie namentlich bei allen acuten und chronischen Katarrhen des Darms

mehr oder weniger geschwellt und über das Niveau ihrer Umgebung hervorragend. Diese Schwellung der Follikel, welche theils auf einer Vermehrung ihrer zelligen Elemente, theils und vorzugsweise auf einer verstärkten Aufnahme von Flüssigkeit beruht, verliert sich in der Regel mit dem Aufhören des Katarrhes, ohne eine Spur zu hinterlassen. Unter Umständen aber wird sie beträchtlicher und hartnäckiger, besonders erreicht die zellige Hyperplasie einen höheren Grad und es kommt dann, wie überall, wo eine massenhafte Anhäufung zelliger Elemente stattfindet, leicht zu einer Atrophie und zu einer unvollständigen Fettmetamorphose derselben — zur käsigen Entartung.

In gleicher Weise wie die in der Darmwand selbst gelegenen kleinen Lymphdrüsen pflegen sich auch die ihre Lymphe aus der Darmschleimhaut beziehenden Mesenterialdrüsen an den Erkrankungen der Darmschleimhaut zu betheiligen. Auch sie erleiden bei acuten und chronischen Katarrhen des Darms eine auf zelliger Hyperplasie und vermehrter Aufnahme von Flüssigkeit beruhende Schwellung, welche in der Regel nur unbedeutend und vorübergehend ist; unter Umständen aber beträchtlicher und hartnäckiger wird, und dann, da in solchen Fällen die Anhäufung zelliger Elemente auch in den Mesenterialdrüsen sehr massenhaft wird, leicht zur käsigen Entartung derselben führt.

Die käsig entarteten Darmfollikel erleiden nach einiger Zeit gewöhnlich eine Schmelzung, in Folge dessen bilden sich in der Darmwand kleine mit käsigem Eiter gefüllte Abscesse, und wenn die Decke derselben durchbrochen wird, kleine Geschwüre, welche sich später durch das Uebergreifen der Zellenproduction und des Zerfalles auf die Umgebung der Drüsen beträchtlich vergrössern können.

Weit seltener kommt es in den käsig entarteten Mesenterialdrüsen zu einer Schmelzung und zum Durchbruch der Drüsenkapsel und des Peritoneums, sehr häufig dagegen zur allmäligen Eindickung und schliesslich zur Umwandlung der käsigen Massen in einen Kreidebrei oder in ein festes Kalkconcrement.

Fassen wir die Individuen näher ins Auge, bei welchen beträchtliche und hartnäckige Anschwellungen und käsige Entartungen der Darmfollikel und Mesenterialdrüsen vorzugsweise beobachtet werden, so stellt sich heraus, dass ein grosser Theil derselben Kinder sind, und zwar solche Kinder, bei welchen auch die peripherischen Lymphdrüsen und die Bronchialdrüsen Neigung zeigen, im Verlaufe von nässenden Exanthenen, Otorrhöen, Bronchialkatarrhen etc. beträchtlich anzuschwellen und käsig zu entarten, und welche man allgemein als scrophulös bezeichnet. Dieser Umstand und die vollständige Uebereinstimmung der pathologischen Veränderungen lassen es allein consequent erscheinen, wenn man die in Rede stehenden Anschwellungen und Entartungen der Darmfollikel und Mesenterialdrüsen und die aus ersteren hervorgehenden

Darmgeschwüre als scrophulöse Erkrankungen des Darms und der Mesenterialdrüsen bezeichnet.

Der verbreitete Irrthum, dass die scrophulösen Darmgeschwüre einer Tuberculose ihre Entstehung verdanken, erklärt sich leicht. Einerseits haben die käsig infiltrirten solitären Drüsen die grösste Aehnlichkeit mit käsigen Miliartuberkeln, andererseits findet man bei Sectionen überaus häufig die Stellen des serösen Darmüberzuges, welche den Geschwüren entsprechen, in der That mit Miliartuberkeln bedeckt. Prüft man indessen diesen Befund mit unbefangenen Blick und legt sich dann die Frage vor, in welche Zeit die Entstehung der Geschwüre und in welche Zeit die Tuberkeleruption zu verlegen sei, so wird man in vielen Fällen zu dem Resultate kommen, dass die Geschwüre schon sehr lange, vielleicht seit Jahren, bestanden haben, und dass die Tuberculose erst kurz vor dem Tode hinzugetreten ist. Es verhält sich somit im Darm genau wie in den Lungen, in welchen sich gleichfalls sehr häufig zu käsigen Infiltrationen und Cavernen schliesslich Tuberculose gesellt.

Wie wir früher ausführlich besprochen haben, überdauert die Vulnerabilität und die mit derselben verbundene Anlage der Gewebe, bei entzündlichen Reizungen der Sitz einer sehr massenhaften Production von indifferenten Zellen zu werden, bei vielen Menschen das Kindesalter. Da aber bei erwachsenen Personen andere Organe als bei Kindern vorzugsweise von Krankheiten heimgesucht werden, so wechseln die in Folge jener Anlage eigenthümlich gearteten Krankheitsprozesse mit dem vorschreitenden Lebensalter ihre Stelle. Schon zur Zeit der Pubertätsentwicklung werden die im Kindesalter so häufigen Darmkatarrhe seltener, und es treten an ihrer Stelle besonders Erkrankungen der Lungen in den Vordergrund. Dem entsprechend finden wir bei zahlreichen Sectionen verkalkte Mesenterialdrüsen und in Vernarbung begriffene Darmgeschwüre, während in den Lungen frische käsige Infiltrationen und im Fortschritt begriffene Zerstörungen vorhanden sind. Auffallenderweise aber, und ohne dass wir eine Erklärung dieser Erscheinung zu geben im Stande sind, lehrt die Erfahrung, dass erwachsene Menschen, bei welchen die in Rede stehende Erkrankung der Darmfollikel und Mesenterialdrüsen nur ausnahmsweise als isolirte Erkrankung vorkommt, sehr häufig von derselben heimgesucht werden, wenn ihre Lungen von analogen Krankheitsprozessen befallen werden oder bereits befallen sind. Wir können diesen Erfahrungssatz auch in der Weise formuliren, dass die käsige Entartung der Darmfollikel und der Mesenterialdrüsen bei Erwachsenen selten primär und selbständig, dagegen ziemlich häufig secundär und als Complication der Lungenschwindsucht vorkommt.

Die Tuberculose des Darms und der Mesenterialdrüsen ist abgesehen von den secundären Tuberkeleruptionen in der Umgebung scrophulöser Darmgeschwüre selten. Dies gilt

noch mehr von der tuberculösen Darmschwindsucht im engeren Sinne. Es scheint, als ob in vielen Fällen sich die secundäre Tuberculose des Darms gleichzeitig mit der secundären Tuberculose der Lunge entwickelt, und als ob die eigentlich tuberculöse Darmschwindsucht vorzugsweise bei solchen Individuen vorkommt, welche auch an der tuberculösen Form der Lungenschwindsucht leiden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Am Häufigsten findet man käsig infiltrirte Darmfollikel und durch Zerfall derselben entstandene Geschwüre im Ileum. Nicht selten breitet sich die Erkrankung von dort auf das Colon, auffallend häufig auf den Processus vermiformis aus. In einzelnen Fällen ist das Colon allein erkrankt, während das Ileum frei ist. Selten findet man käsig infiltrirte Follikel und Geschwüre im Jejunum, fast niemals im Duodenum oder im Magen. Die Zahl der erkrankten Follikel ist verschieden. Zuweilen ist der Darm in grösserer Ausbreitung gleichmässig mit denselben bedeckt, weit häufiger ist die Erkrankung auf einzelne mehr oder weniger weit von einander entfernte schmale Darmstücke beschränkt. In den frühesten Stadien bilden die geschwellten Follikel hirsekorn-grosse, leicht prominirende, ziemlich resistente Knötchen von grauer Farbe. Mit dem Eintritt der käsigen Metamorphose wird die Farbe derselben gelb und ihre Resistenz vermindert. Ist die Schleimhautdecke von dem käsigen Eiter durchbrochen, so findet man runde kraterförmige Geschwüre (*Rokitansky's primitive Tuberkelgeschwüre*). — In einem vorgerückteren Stadium ist die Schleimhaut und das submucöse Gewebe in der Umgebung der primitiven Geschwüre der Sitz einer grauen, später gelben Infiltration. Durch den Zerfall des käsigen Infiltrates und des infiltrirten Gewebes selbst und durch das Confluiren mehrerer primitiven Geschwüre entstehen umfangreiche Substanzverluste (*Rokitansky's secundäre Tuberkelgeschwüre*). Das Umsichgreifen der Geschwüre findet vorzugsweise nach dem Kreismfange des Darmes statt, so dass schliesslich die Geschwüre den Darm rings umfassende Gürtel von verschiedener Breite darstellen. — Auch in der Basis der Geschwüre kommt es häufig zur Infiltration und zum Zerfall, so dass die Geschwüre auch in die Tiefe dringen und schliesslich die Darmwand perforiren können. Während der Zerfall gegen die Serosa vorschreitet, entsteht an den bedrohten Stellen der letzteren eine umschriebene Peritonitis. Man erkennt in der Regel schon bei der äusseren Besichtigung des Darms, an welchen Stellen die Geschwüre ihren Sitz haben, da hier die Serosa getrübt und verdickt, zuweilen auch mit spärlichem fibrinreichem Exsudate bedeckt oder durch dasselbe mit benachbarten Darmschlingen verklebt ist. Derartige Verklebungen oder durch Bindegewebswucherung entstandene feste Verwachsungen der Darmstücke untereinander verhüten nicht selten, dass bei eintretender

Perforation der Darmwand die Darmcontenta in die Bauchhöhle austreten. In solchen Fällen quillt zuweilen erst bei der Section, wenn man die Verklebungen oder Verwachsungen gewaltsam trennt, der Darminhalt durch die durchlöchernte Darmwand hervor. Ist es bei dem Umsichgreifen der Darmgeschwüre zu capillären Blutungen gekommen, so findet man die Ränder und die Basis der Geschwüre blutig suffundirt und mit dunklen Gerinnseln bedeckt. Eine vollständige Heilung der in Rede stehenden Darmgeschwüre wird nur selten beobachtet. Sehr häufig dagegen findet man unverkennbare Zeichen einer unvollkommenen Vernarbung, indem ein schwieliges, schwarz pigmentirtes oder pigmentloses Bindegewebe, welches augenscheinlich durch seine Retraction die Ränder der Geschwüre einander genähert hat, den Boden derselben bildet. Sind die Ränder soweit zusammengedrückt, dass sie sich berühren, so verwachsen sie miteinander. Immer bleibt in solchen Fällen an der Stelle der Geschwüre auf der Innenfläche des Darms ein leistenförmiger resistenter Wulst, auf der Aussenfläche eine narbige Einziehung zurück.

Die Schwellung der Mesenterialdrüsen kann so bedeutend werden, dass die einzelnen Drüsen die Grösse eines Taubeneies erreichen, und dass Convolute derselben faustgrosse Geschwülste bilden. So lange die Vergrösserung auf einer einfachen zelligen Hyperplasie beruht, erscheinen die Drüsen beim Durchschnitt succulent und von grauröthlicher Farbe. Oft findet man nur einzelne discrete Stellen der geschwellten Drüsen in eine gelbe käsige Masse verwandelt; in anderen Fällen sind einzelne oder zahlreiche Drüsen durchweg käsig entartet. Als Residuen einer vielleicht schon vor Jahren abgelaufenen käsigen Entartung der Mesenterialdrüsen findet man bei Sectionen in denselben sehr häufig kreidige, unebene, zuweilen ästige Concretionen, welche von normalem oder verödetem Parenchym umgeben sind.

Bei der (echten) Tuberculose der Darmschleimhaut treten in den früheren Stadien auf der Schleimhaut kleine graue Knötchen, welche theils discret, theils zu Gruppen vereinigt sind. Trifft man solche Gruppen von miliaren Gebilden an Stellen, an welchen keine *Peyer'schen* Drüsenhaufen vorkommen, so gibt dies den besten Anhalt für die sonst sehr schwierige Unterscheidung der Miliartuberkel von geschwellten Follikeln. Durch käsige Entartung, Erweichung und Zerfall der Miliartuberkel entstehen tuberculöse Darmgeschwüre; diese erreichen niemals die Grösse der aus käsig entarteten Follikeln hervorgegangenen Verschwärungen, und man sieht in ihrer Umgebung statt des käsig infiltrirten Gewebes frische Tuberkelgranulationen.

Bei der sehr häufigen secundären Tuberculose des serösen Darmüberzuges findet man die den Darmgeschwüren entsprechenden, durch Bindegewebswucherung diffus verdickten, Stellen des Peritoneums mit zahlreichen kleinen Knötchen besetzt. Oft hat

sich die Tuberkeleruption von den genannten Stellen aus längs der Lymphgefäße gegen das Mesenterium hin verbreitet.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es ist im concreten Falle meist schwer zu entscheiden, ob ein scrophulöses Kind an einem einfachen Darmkatarrh leidet, oder ob sich bei demselben bereits käsige Entartungen der Darmfollikel und Darmgeschwüre entwickelt haben. Verdächtig ist es, wenn den Durchfällen Schmerzen vorausgehen, wenn der Bauch gegen Druck empfindlich ist, und besonders, wenn diese Erscheinungen von einem schleichenden Fieber begleitet sind. Nicht selten verliert sich der Durchfall für einige Zeit, obgleich die Darmgeschwüre fortbestehen, das Kind scheint sich zu erholen, aber ein unbedeutender Diätfehler, eine Erkältung, oder eine andere nicht immer nachweisbare Schädlichkeit führt von Neuem zu copiösen, dünnflüssigen, sich in kurzen Pausen wiederholenden Ausleerungen. Sind derartige Verschlimmerungen des Darmleidens von einer Steigerung des Fiebers begleitet, so verliert das Kind wieder schnell, was es inzwischen an Kräften und Körperfülle gewonnen hat. Zuweilen wechseln Jahre lang schlechte und bessere Zeiten ab, und selbst wenn der Durchfall seit Monaten aufgehört hat, ist man keineswegs sicher, dass die Geschwüre geheilt sind. Man findet oft bei Sectionen, auch wenn lange Zeit hindurch Obstipation an die Stelle des Durchfalls getreten war, die Schleimhaut des Dünndarms und selbst die des Dickdarms mit zahlreichen Geschwüren bedeckt. Dieses Verhalten ist durchaus nicht befremdend, wenn man bedenkt, dass die dünne Beschaffenheit der Dejectionen allein von dem die Darmgeschwüre begleitenden Katarrhe abhängt, und dass die Intensität des Katarrhs ebenso wechselt, wie die Hyperaemie und das Oedem in der Umgebung eines Hautgeschwürs. Namentlich wenn der Dickdarm frei von Geschwüren und dem entsprechend frei von katarrhalischer Erkrankung ist, erfolgt in der Regel die Eindickung des in denselben gelangenden flüssigen Darminhaltes in ganz normaler Weise, so dass während des Lebens geformte Stuhlgänge ausgeleert werden, und dass man bei der Section den unteren Theil des Darms mit festen Faecalmassen gefüllt findet. Je länger das Leiden besteht, um so mehr wird durch dasselbe die Ernährung beeinträchtigt. Sehr häufig werden die Kranken für viel jünger gehalten, als sie wirklich sind. Man glaubt bei zwanzigjährigen Jünglingen, dass man es noch mit Knaben zu thun hat. Mädchen erreichen das neunzehnte oder zwanzigste Jahr, ohne dass sich ihre Brüste entwickeln, und ohne dass die Menstruation eintritt. Oft gibt nur ein genaues Examen, bei welchem sich herausstellt, dass seit Jahren wiederholt Anfälle von hartnäckigen, mit Fieber verbundenen, Durchfällen vorhanden gewesen sind, Aufschluss über den Grund der so auffallend zurückgebliebenen Entwicklung.

Weit seltener als man annehmen sollte, tritt in Folge scrophulöser Darmgeschwüre der Tod ein. Noch am Häufigsten wird derselbe durch eine sich später entwickelnde Lungenschwindsucht oder durch secundäre Tuberculose herbeigeführt.

Gesellen sich zu den Symptomen der Lungenschwindsucht hartnäckige Durchfälle, oder entstehen sie gleichzeitig mit dem Auftreten der Brustsymptome, so ist es in hohem Grade wahrscheinlich, dass die Darmfollikel käsige entartet sind, und dass sich aus ihnen Geschwüre entwickelt haben. Ganz sicher ist auch in solchen Fällen die Diagnose nicht, da sich, zumal bei gleichzeitiger Erkrankung der Nieren, zuweilen bei der Lungenschwindsucht sogenannte colliquative Durchfälle einstellen, ohne dass man bei der Section gröbere Texturerkrankungen des Darms vorfindet. Vielleicht sind diese Durchfälle als Analoga der abundanten Schweisse der Phthisiker und des Oedems des Unterhautbindegewebes aufzufassen, und es ist nicht unwahrscheinlich, dass eine Verdünnung des Blutserums, eine sogenannte „hydropische Krise“, das Zustandekommen seröser Transsudationen in das Darmrohr begünstigt. Hören die Durchfälle auf, tritt an die Stelle derselben Verstopfung und grosse Empfindlichkeit des Bauches gegen Druck, so gewinnt die Annahme, dass die vorausgegangenen Durchfälle durch Darmgeschwüre hervorgerufen waren, bedeutend an Wahrscheinlichkeit, denn wir dürfen aus den genannten Symptomen auf eine Peritonitis schliessen, und wissen (s. §. 2.), dass sich diese sehr häufig zu Darmgeschwüren gesellt, welche gegen die Serosa vordringen.

Die auf die Mesenterialdrüsen beschränkte käsige Entartung, deren Residuen man überaus häufig bei Sectionen findet, ist während des Lebens kaum mit Sicherheit zu erkennen. Der Darmkatarrh kann längst verschwunden sein, wenn die Schwellung und Entartung der Mesenterialdrüsen fortbesteht, ebenso wie die Anschwellung peripherischer Lymphdrüsen in vielen Fällen die Exantheme, welche zu derselben Veranlassung gegeben haben, lange Zeit überdauert. Es gehört zu den seltensten Ausnahmen, dass selbst ansehnliche Convolute geschwollener Mesenterialdrüsen der Palpation zugänglich werden. Immerhin kann man an das Vorhandensein der in Rede stehenden Erkrankung denken, wenn man bei einem Individuum, welches an hartnäckigen Durchfällen gelitten hat, neben scrophulösen Schwellungen peripherischer Lymphdrüsen einen sehr aufgetriebenen Bauch findet. Auch bei scrophulösen Katarrhen, mit welchem Namen wir die mit Schwellung und käsiger Entartung der Mesenterialdrüsen verbundenen Darmkatarrhe bezeichnen, leidet die Ernährung und die Entwicklung der Kranken, aber es scheint, dass die sogenannte *Tabes mesaraica* nicht dadurch zu Stande kommt, dass die Mesenterialdrüsen impermeabel werden, sondern dass sie allein von dem Darmkatarrh abhängt. Ist dieser beseitigt, so können sich die Kranken vollständig erholen, und man findet oft genug bei der Section

robuster, an acuten Krankheiten verstorbener Individuen in den Mesenterialdrüsen kreidige Massen eingebettet.

An tuberculöse Darmgeschwüre im engeren Sinne hat man da zu denken, wo sich zu ausgesprochener Lungentuberculose Durchfälle hinzugesellen. Die secundären Eruptionen von Tuberkeln auf dem Darmüberzuge machen keine anderen Symptome, als die partielle Peritonitis, welche sie zu compliciren pflegen.

§. 4. Therapie.

Bei der Behandlung der scrophulösen Erkrankungen der Darmfollikel und Mesenterialdrüsen muss man vor Allem die krankhafte Anlage, durch welche dieselben hervorgerufen und unterhalten werden, bekämpfen. Wir können in Betreff der zu diesem Behufe erforderlichen Massregeln auf das verweisen, was wir über die Prophylaxe und die causale Behandlung der Lungenschwindsucht gesagt haben und wollen nur hervorheben, da gegen diese wichtige Regel vielfach gefehlt wird, dass ein möglichst ausgedehnter Aufenthalt in frischer Luft auf das Dringendste zu empfehlen ist. Die Indicationen für die Darreichung von Leberthran, Eichelkaffee, Wallnussblätterthee, sowie für den Gebrauch der Soolbäder werden wir im II. Bande bei der Therapie der Scrophulose ausführlich besprechen. Der Leberthran vermehrt keineswegs in allen Fällen den Durchfall, so dass man, wenn sonst der Fall zur Verordnung desselben auffordert, den Versuch machen kann, ob er vertragen wird. Im Uebrigen fällt die Behandlung der scrophulösen und tuberculösen Darmgeschwüre mit der des chronischen Darmkatarrhs zusammen. Werden die Durchfälle erschöpfend, so ist die Darreichung des Opiums unentbehrlich, doch versuche man, ehe man zu demselben übergeht, mit den früher für die Behandlung katarrhalischer Durchfälle empfohlenen adstringirenden und bitteren Mitteln auszukommen. — Wird der Leib gegen Druck empfindlich, so wende man warme Breiumschläge an. Steigern sich die Schmerzen zu einer beträchtlichen Höhe, so applicire man einige Blutegel auf die schmerzhaftesten Stellen des Bauches.

Capitel V.

Carcinom des Darmkanals.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der Darmkrebs ist weit seltener als der Magenkrebs; er kommt fast immer primär und sogar meist isolirt im Körper vor; nur in vereinzelten Fällen greift der Krebs von benachbarten Organen auf den Darm über. — Die Aetiologie des Darmkrebses ist völlig dunkel.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der Darmkrebs hat seinen Sitz fast ausschliesslich im Dickdarm, und zwar vorzugsweise im unteren Abschnitte desselben, im S romanum und im Rectum. Nur in seltenen Fällen findet man zahlreiche Krebsknoten, welche sowohl dem Dickdarm als dem Dünndarm angehören und in letzterem zum Theil den *Peyer'schen* Drüsenhaufen entsprechen.

Wie im Magen, so kommen auch im Darm der Skirrhus, der Markschwamm und der Alveolar- oder Gallertkrebs vor. Auch finden wir dieselben Combinationen der verschiedenen Krebsformen, namentlich beginnt die Entartung häufig im submucösen Bindegewebe unter der Form des Skirrhus, während nach dem Durchbruche durch die Schleimhaut auf dem skirrhösen Boden Markschwammmassen emporwuchern. Ausgezeichnet ist der Darmkrebs durch die grosse Neigung, sich nach dem Querdurchmesser des Darmes auszubreiten und dadurch ringförmige Stricturen zu bilden. Häufig sinkt das kranke Darmstück durch seine Schwere in eine tiefere Bauchregion herab; anfänglich ist es frei beweglich, später wird es meist fixirt, indem sich zwischen ihm und den benachbarten Organen durch partielle Peritonitis Adhäsionen bilden, oder indem die krebsige Entartung vom Darm auf die Umgebung übergreift. Das Lumen des Darmes kann durch die im ganzen Umfange desselben entwickelte Geschwulst bis auf die Dicke eines Federkiels verengert werden; die Länge der Strictur ist meist gering und beträgt nur einige Zoll. Oberhalb der Strictur ist der Darm oft enorm erweitert, mit Koth und Gasen gefüllt, seine Wände sind hypertrophisch, und die Schleimhaut ist in verschiedenem Grade entzündet; unterhalb der Strictur ist der Darm leer und collabirt. Im Verlaufe der Krankheit kann durch jauchigen Zerfall des Carcinoms, wie wir dies auch für den Oesophagus- und Pyloruskrebs beschrieben haben, die Strictur weiter werden. — Zuweilen dringt der Zerfall der Neubildung bis auf das Peritoneum vor, und nachdem auch dieses zerstört ist, treten entweder die Contenta in die Bauchhöhle, oder es greift, wenn sich vorher Verwachsungen gebildet haben, der Zerfall auf die benachbarten Organe über; in letzterem Falle können abnorme Communicationen verschiedener Darmstücke unter einander, oder auch, wenn das kranke Darmstück mit der Bauchwand verwachsen war, Kothfisteln, bei verjauchenden Krebsen des Mastdarms Perforationen in die Scheide oder in die Blase zu Stande kommen. Auch die Verschwärung des entzündeten Darmstücks oberhalb der Strictur kann zu Perforationen des Darmes und zum Austritt der Darmcontenta in die Bauchhöhle oder zu abnormen Communicationen führen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

In vielen Fällen ist es unmöglich, den Darmkrebs mit Sicherheit zu erkennen. Die Kranken, bei welchen er sich entwickelt, klagen über dumpfe, bald anhaltende, bald in Intervallen auftretende Schmerzen an einer umschriebenen Stelle des Unterleibes. Dazu kommt bald habituelle Stuhlverstopfung, welche meist schon vor dem Zustandekommen der Stricture vorhanden ist und dann von der Entartung der Muscularis und der an der entarteten Stelle unterbrochenen Darmbewegung abhängt. Von Zeit zu Zeit wird die Stuhlverstopfung ungemein hartnäckig: die Schmerzen steigern sich, der Leib wird aufgetrieben, und es entstehen Uebelkeiten, Erbrechen und andere Symptome der Darmverschliessung. Ist die Stuhlverstopfung gehoben, so retabliert sich ein relatives Wohlbefinden. Die beschriebenen Anfälle wiederholen sich in immer kleineren Pausen, nehmen an Heftigkeit zu und bedrohen immer mehr das Leben. Endlich gelingt es nicht mehr die Stuhlverstopfung zu heben, und dann tritt der Tod unter den Symptomen des Ileus ein. Hat bis dahin das Aussehen und die Ernährung des Kranken nicht gelitten, war kein Tumor im Bauche nachzuweisen, hat auch die Form der Faeces keinen Anhalt für die Diagnose gegeben, so bleibt der Fall zum grossen Theil dunkel. Es lässt sich zwar erkennen, dass ein allmählig wachsendes Hinderniss für den Fortschritt der Darmcontenta vorhanden sei, aber über die Natur desselben gibt erst die Obduction sicheren Aufschluss.

In anderen Fällen gehen die Kranken nicht so frühzeitig an einem acuten Anfall von Darmverschliessung zu Grunde, vielmehr erscheinen neben der allmählig wachsenden Stuhlverstopfung und den dumpfen Schmerzen im Leibe, als Zeichen einer schweren Kachexie, sehr bald ein schneller Verfall der Kräfte, bedeutende Abmagerung, ein schmutziges Colorit der Haut. Diese Symptome geben schon mehr die Präsumtion für die krebssige Natur der Stenose. Wenn die Abmagerung stärker wird und die in Folge dessen dünner gewordenen Bauchdecken in den tieferen Regionen des Bauches eine unebene, höckerige, harte, mässig schmerzhaft, anfangs meist bewegliche Geschwulst entdecken lassen, so wird die Diagnose ausser Zweifel gestellt.

Hat der Krebs, wie es häufig der Fall ist, seinen Sitz im Mastdarm selbst oder einige Zoll oberhalb desselben, so klagen die Kranken über heftige Schmerzen in der Gegend des Kreuzbeines, welche von dort aus nach dem Rücken und nach den Schenkeln ausstrahlen. Diese Kreuz- und Rückenschmerzen werden oft lange Zeit in ihrer Bedeutung unterschätzt und, zumal wenn zugleich varicöse Erweiterungen der Mastdarmvenen sich entwickeln und Schleim mit Blut gemischt aus dem After abgeht, für die Zeichen eines gefahrlosen Leidens gehalten. Allmählig

aber wird die zunehmende Stuhlverstopfung und die eigenthümliche Beschaffenheit der Faeces verdächtig. Letztere haben ein auffallend kleines Kaliber, sind zuweilen rund, zuweilen abgeplattet und bandförmig, oder stellen kleine, dem Schafkoth ähnliche Kügelchen dar. Der Abgang dieser Massen, welchen anfangs schleimige und glasige, später blutige und eiterige Beschläge adhären, wird von immer wachsenden und endlich zu einer qualvollen Höhe gesteigerten Schmerzen begleitet. Zuweilen erfolgt der Stuhlgang leichter, nachdem der Krebs verjaucht ist, oder es tritt statt der Stuhlverstopfung ein nicht zu beseitigender Durchfall ein. Dabei kommt es oft zu abundanten Blutungen, und auch ausser der Zeit der Defaecation fliesst eine missfarbige, stinkende, den After und seine Umgebung corrodirende Flüssigkeit aus dem Mastdarm ab. Wird die Mastdarmwand durchbrochen und greift der Zerfall auf die Scheide und die Harnblase über, so entstehen die furchtbarsten Zerstörungen und die desolatesten Zustände. Die Schilderung derselben, sowie die Angabe der Regeln für die Untersuchung des Mastdarms mit dem Finger und dem Speculum, welche die wichtigsten Aufschlüsse gibt, überlassen wir den Lehrbüchern der Chirurgie.

Der Verlauf des Darmkrebses ist mit wenigen Ausnahmen, von welchen wir oben geredet haben, ein ziemlich langwieriger; der alleinige Ausgang desselben ist der Tod. Letzterer tritt bald unter den Symptomen des Ileus, welche sich allmählig oder plötzlich ausbilden, bald unter den Zeichen eines hochgradigen Marasmus ein, zu welchen sich nicht selten als Terminalerscheinungen Hydrops und Venenthrombose gesellen; zuweilen wird der Tod durch eine Peritonitis beschleunigt, welche sich mit oder ohne Darmperforation entwickeln kann.

§. 4. Therapie.

Die Behandlung des Darmkrebses kann nur eine palliative sein. Man hat durch eine angemessene Diät dafür zu sorgen, dass möglichst wenig Faeces gebildet werden; am Besten ist es, wenn man die Kranken nur mit concentrirter Fleischbrühe, weichen Eiern und etwas Milch ernährt. Auf das Sorgfältigste hat man auf tägliche Stuhlentleerungen zu halten und muss zu dem Ende zwar sicher wirkende, aber möglichst wenig reizende Laxanzen verordnen. Am Meisten eignet sich dazu das Ricinusöl, und nach *Henoch's* Beobachtungen schwindet bei längerem Gebrauche desselben der fast unüberwindliche Widerwillen, welchen die meisten Kranken gegen dieses Mittel zu haben pflegen. Im Uebrigen verweisen wir auf die für die Behandlung der Darmstrictur im Capitel II. gegebenen Vorschriften und, was die operativen Eingriffe anbetrifft, auf die chirurgischen Lehrbücher.

Capitel VI.

Entzündungen des Bindegewebes in der Umgebung des Darms.

Perityphlitis und Periproktitis.

Unter Perityphlitis versteht man die Entzündung des Bindegewebes, welche das Kolon ascendens an die Fascia iliaca heftet. Bei Weitem in den meisten Fällen ist diese Phlegmone vom Coecum und Kolon ascendens fortgepflanzt; in anderen Fällen bildet sie ein selbständiges Leiden, und man pflegt sie dann als rheumatische Perityphlitis zu bezeichnen; in anderen Fällen endlich kommt sie im späteren Verlaufe des Typhus, der Septicaemie, des Puerperal-Fiebers vor und gehört dann den sogenannten metastatischen Entzündungen an. Das bei der Perityphlitis gesetzte Exsudat kann resorbirt werden und die Krankheit mit Zertheilung enden; häufiger aber führt die Entzündung zu diffuser Nekrose des entzündeten Bindegewebes, und es bilden sich grosse Jaucheherde, welche sich nach Oben bis zur Niere erstrecken können und sich abwärts oft bis unter das Ligamentum Poupartii zur inneren Schenkelfläche senken. Endlich kann die hintere Wand des Coecum und des Kolon ascendens, die vordere Bauchfläche oder die äussere Haut am Oberschenkel perforirt werden, oder der Inhalt des Abscesses ergiesst sich in die Bauchhöhle und führt zu Peritonitis.

Entwickelt sich die Krankheit aus einer Typhlitis, so bleibt, nachdem die oberflächliche Geschwulst, welche dem entzündeten Coecum angehörte, verschwunden ist, eine schmerzhaft, mehr in der Tiefe gelegene Geschwulst zurück. Sie ist vom lufthaltigen Coecum bedeckt und gibt deshalb einen hellen Percussionsschall. Durch den Druck, welchen die Geschwulst auf die Nervenstämme ausübt, entstehen oft Schmerzen oder das Gefühl von Taubsein in dem entsprechenden Bein, durch Druck auf die Venen Oedem desselben. Zertheilt sich die Entzündung, so wird die Geschwulst kleiner, die Schmerzen geringer, und der Kranke erholt sich schnell. Führt sie zu Verjauchung und Abscessbildung, so wächst die Geschwulst; im günstigen Falle zeigt sich früher oder später Fluctuation am Bauche oder am Oberschenkel; nach Aufbruch des Abscesses werden eiterige Massen mit nekrotischem Bindegewebe gemischt entleert, und wenn die Kräfte des Kranken ausreichen, kann auch in diesen Fällen Genesung erfolgen; in anderen Fällen tritt Tod durch Erschöpfung ein. Ergiesst sich der Jaucheherd nach Perforation der hinteren Darmwand in das Kolon ascendens, so pflegt der Ausgang günstig zu sein. Bricht der Abscess dagegen nach der Bauchhöhle durch, so führt die hinzutretende Peritonitis schnell zum Tode. — Ganz ähnlich ist der Verlauf der rheumatischen Perityphlitis, während bei der metastatischen Form der

Tod unter dem Einflusse des Allgemeinleidens bereits einzutreten pflegt, ehe es zu Eitersenkungen und Perforationen kommt.

Im Beginne der Krankheit setze man, wie bei der Typhlitis, Blutegel, deren Application man öfter wiederholen kann; später passen warme Breiumschläge. Sobald sich Fluctuation zeigt, muss der Abscess geöffnet werden.

Die Periproktitis ist eine Entzündung des Bindegewebes, welches den Mastdarm umgibt; sie entwickelt sich theils im Verlaufe acuter und chronischer Entzündungen und Entartungen des Mastdarms, theils gesellt sie sich zu Erkrankungen des Beckens und der im Becken gelegenen Organe, theils tritt sie, wie die Perityphlitis, als Theilerscheinung verbreiteter metastatischer Entzündungen auf. Ausserdem aber sehen wir Periproktitis und zwar auffallend häufig bei Kranken mit Lungen- und Darmschwindsucht sich entwickeln. Die Entstehung dieser Complication ist dunkel, da die Annahme, dass die Entzündung des Bindegewebes von einer Vereiterung käsiger entarteter Lymphdrüsen ausgehe, nicht erwiesen ist.

Die acute Periproktitis kann mit Zertheilung endigen, führt aber häufiger zur Bildung von Abscessen, welche später nach Aussen oder in den Mastdarm perforiren. Die chronische Periproktitis führt zu beträchtlicher Verdickung und Induration des entzündeten Bindegewebes, meist aber kommt es auch zu partieller Vereiterung, und es bilden sich schwer heilende fistulöse Geschwüre.

Im Beginne der acuten Periproktitis bemerkt man eine harte, schmerzhaftes Geschwulst am Damm oder in der Nähe des Steissbeins. Führt man den Finger in den Mastdarm ein, so erkennt man häufig vermittelt des Gefühles die Infiltration des Bindegewebes. Die Kranken können nicht sitzen und haben beim Stuhlgang die heftigsten Schmerzen; geht die Entzündung in Eiterung über und perforirt der Abscess nach Innen, so wachsen die Schmerzen beim Stuhlgang, es tritt heftiger Tenesmus ein, und endlich werden eiterige, faulig stinkende Massen aus dem After entleert. Auf diese Weise entsteht die innere, unvollständige Mastdarmsfistel. Perforirt der Abscess nach Aussen, so bildet sich in der Mitte der harten Geschwulst am Damm oder in der Nähe des Steissbeins Fluctuation, und nachdem die Decke durchbrochen ist, werden die oben beschriebenen Massen entleert. Dieser Vorgang kann zu einer äusseren, unvollständigen Mastdarmsfistel Veranlassung geben. — Die Symptome der chronischen Periproktitis pflegen bis zu der Zeit, in welcher die Krankheit zu Stricturen des Mastdarms führt, dunkel zu sein und gegen die Symptome der Schleimhauerkrankung oder der übrigen Grundeiden in den Hintergrund zu treten. Bilden sich Abscesse, so entstehen heftige Schmerzen und die übrigen oben angeführten Symptome.

Anfangs versuche man es, namentlich durch Anwendung der Kälte, die Entzündung zur Zertheilung zu bringen; später lasse

man Kataplasmen und Bähungen anwenden und öffne frühzeitig den Abscess, um einer Perforation nach dem Mastdarm oder der Blase vorzubeugen.

Capitel VII.

Blutungen und Gefässerweiterungen des Darms.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Die Blutungen in den oberen Abschnitten des Darmkanals kommen unter ähnlichen Bedingungen zu Stande, wie die Blutungen im Magen. Am Häufigsten hängen dieselben von hochgradigen Stauungen im Pfortadersystem ab, wie sie sich namentlich bei Lebercirrhose bilden. In anderen Fällen werden durch Verschwärungen der Darmschleimhaut Gefässe arrodirt; dergleichen Blutungen werden im Verlaufe des Typhus, der Dysenterie und in seltenen Fällen im Verlaufe der Darmschwindsucht beobachtet. Endlich gibt es Blutungen im Darmkanal, welche von Erkrankungen der Gefässwände abgeleitet werden müssen, obgleich das Mikroskop keine Veränderungen an denselben erkennen lässt; hierher gehören die Darmblutungen beim gelben Fieber (?), beim Scorbut etc.

Varicöse Erweiterungen der Mastdarmvenen (blinde Haemorrhoiden, Haemorrhoidalknoten) und Blutungen aus den Gefässen des Mastdarms (fliessende Haemorrhoiden, güldene Ader) gehören zu den häufigsten Leiden. Vor noch nicht langer Zeit wurden dieselben fast allgemein als Symptome einer besonderen constitutionellen Krankheit, der Haemorrhoidalkrankheit, angesehen, und zwar bildeten sie nach der herrschenden Ansicht die günstigste Form, unter welcher sich die Krankheit localisiren konnte; weit schlimmer war es, wenn die Haemorrhoiden andere Organe befielen, nach dem Kopfe, nach der Brust, nach dem Unterleibe „versetzt“ wurden. Diese Ansicht ist fast allgemein verlassen, seitdem man erkannt hat, wie gross die Rolle ist, welche bei der Entstehung der Venenerweiterungen und der Blutungen im Mastdarm mechanische Verhältnisse spielen, und wie wenig haltbar die Lehre von den „versetzten Haemorrhoiden“ ist. Nichtsdestoweniger hat die Pathogenese und Aetiologie noch manches Dunkle.

Als das wichtigste Moment für die Entstehung der Haemorrhoiden, mit welchem gemeinschaftlichen Ausdruck wir die im Mastdarm auftretenden Venenerweiterungen und Blutungen bezeichnen wollen, muss ein gehemmter Abfluss des Blutes, die häufigste Ursache der Phlebektasieen überhaupt, bezeichnet werden.

Der Abfluss des Blutes aus dem Plexus haemorrhoidalis kann 1) durch Kothanhäufungen im Mastdarm, durch Tumoren im Becken oder durch den schwangeren Uterus gehemmt sein, und die auf diese Weise zu Stande kommenden Haemorrhoiden sind die häufigsten.

Der Abfluss des Blutes kann 2) durch Compression oder durch Verschluss der Pfortader erschwert sein. So werden wir die Haemorrhoiden bei der Besprechung der Stauungen, zu welchen die Cirrhose der Leber führt, als eine der gewöhnlichsten Erscheinungen erwähnen. Einen ähnlichen Einfluss scheint auch eine Ueberfüllung der Pfortader zu haben, und vielleicht erklärt sich aus einer solchen am Einfachsten das häufige Vorkommen der Haemorrhoiden bei Schlemmern. Während der Verdauung findet eine verstärkte Diffusion von Flüssigkeit aus dem Darm in die Darmvenen Statt; wir wissen, dass die in Folge davon entstehende stärkere Füllung der Pfortader den Abfluss des Blutes aus den Lienalvenen hemmt, und dass dadurch die Milz während jeder Verdauung vergrössert wird. Es liegt aber nahe anzunehmen, dass beim Uebermass im Essen und Trinken die Ueberfüllung der Pfortader stärker und dauernder wird, dass sich in Folge dessen auch andere Venen, welche in die Pfortader münden, erweitern, und dass dieselben bei wiederholten Excessen erweitert bleiben. Diese Erklärung ist freilich hypothetisch, aber gewiss nicht mehr als andere Erklärungen, welche man für die Entstehung der Haemorrhoiden nach Uebermass im Essen und Trinken aufgestellt hat.

Das Circulationshinderniss, welches den Abfluss des Blutes aus dem Plexus haemorrhoidalis erschwert, kann aber 3) jenseits der Leber in der Brust liegen. So sehen wir bei Lungenkrankheiten, bei welchen Capillaren comprimirt werden oder veröden, häufig Haemorrhoiden entstehen, welche dann von den Kranken für die Ursache, nicht für die Folge ihres Brustleidens gehalten werden. In derselben Weise entwickeln sich Haemorrhoiden bei Herzkrankheiten neben anderen Folgen der Venenüberfüllung.

Die angeführten Circulationshindernisse reichen aber gewöhnlich nicht aus, um Haemorrhoiden hervorzurufen. Die Häufigkeit der Haemorrhoiden steht in keinem Verhältniss zu der Grösse des Hindernisses; bei schwer beeinträchtigtem Abfluss des Blutes aus dem Haemorrhoidalplexus finden sich dieselben oft nicht, während sie in anderen Fällen, in welchen sich bis auf eine vorübergehende Stuhlverstopfung kein Hinderniss nachweisen lässt, sehr hochgradig sind. Ein ganz analoges Verhalten lassen auch die Varicositäten an den Beinen schwangerer Frauen erkennen; bei manchen Frauen entstehen „Weheadern“ schon in den ersten Schwangerschaftsmonaten und werden sehr bedeutend, bei anderen Frauen bleiben sie auch in den letzten Schwangerschaftsmonaten trotz vielen Fruchtwassers, trotz grosser Kinder, trotz der verschiedensten Kindeslagen aus. Dieses Verhalten spricht dafür, dass bei gewissen Individuen die Venenwände nachgiebiger sind als bei anderen, und dass der verminderte Tonus der Venenwand für die Entstehung der Phlebektasieen überhaupt und für die Entstehung der Haemorrhoiden insbesondere von der grössten Bedeutung ist. Diese abnorme Nachgiebigkeit der Venenwände ist in vielen Fällen angeboren. Die

Thatsache, dass in gewissen Familien alle Glieder durch mehrere Generationen hindurch an Haemorrhoiden leiden, ist nicht in Abrede zu stellen und lässt sich nur durch die Annahme erklären, dass eine eigenthümliche Beschaffenheit der Gefässe vererbt werde. In anderen Fällen dagegen wird die Nachgiebigkeit der Mastdarmvenen unverkennbar acquirirt, und zwar durch die Ernährungsstörungen, welche die Venenwände bei chronischen Katarrhen des Mastdarms erfahren. Wir haben die Erweiterung der Venen auf allen Schleimhäuten unter den anatomischen Kennzeichen des chronischen Katarrhs kennen gelernt und müssen es daher begreiflich finden, dass auch die Venen des Mastdarms, welche durch ihre Lage besonders zu Erweiterungen disponirt sind, bei chronischen Katarrhen der Mastdarmschleimhaut in ähnlicher Weise varicös werden. Die verschiedenen Insulte, welche der Mastdarm zu ertragen hat, die Häufigkeit acuter und chronischer Erkrankungen in den benachbarten Organen, welche den Mastdarm in Mitleidenschaft ziehen, endlich die Circulationsstörungen, von welchen wir oben gesprochen haben, erklären hinlänglich die Häufigkeit des chronischen Mastdarmkatarrhs und damit die Häufigkeit der Relaxation der Mastdarmvenen.

Man nimmt gewöhnlich an, dass auch eine allgemeine Plethora zu Haemorrhoiden führe, und dass eintretende Haemorrhoidalblutungen für plethorische Zustände von kritischer Bedeutung seien. Freilich lässt sich nicht in Abrede stellen, dass bei Menschen, welche namentlich zu der Zeit, in welcher das Wachsthum vollendet ist, mehr aufnehmen, als sie zur Erhaltung des Körpers bedürfen, sich häufig Haemorrhoiden entwickeln, dass ferner Gicht, chronische Katarrhe und andere Krankheitszustände, welche bei derartigen Individuen gleichfalls häufig sind, nach eintretenden Haemorrhoidalblutungen meist eine Besserung erfahren. Nichtsdestoweniger muss man Anstand nehmen, sowohl die Haemorrhoiden, als die übrigen Leiden in diesen Fällen von einer allgemeinen Plethora, einer absoluten Vermehrung des Gefässinhaltes abzuleiten, da das dauernde Vorkommen eines solchen Zustandes nicht völlig erwiesen ist, und da Vieles dafür spricht, dass die Ueberfüllung der Gefässe so lange zu vermehrten Ausscheidungen führt, bis das Missverhältniss ausgeglichen ist. Die Veränderungen, welche das Blut bei übermässiger Stoffzufuhr erfährt (abnorme Concentration?), sind nicht hinlänglich bekannt, und daher ist auch die Pathogenese der Krankheitszustände, welche sich unter solchen Umständen entwickeln, äusserst dunkel.

Haemorrhoiden sind im Kindesalter seltener als bei Erwachsenen, eine Erfahrung, welche in dem im Kindesalter selteneren Vorkommen der früher erwähnten Circulationshindernisse und des chronischen Mastdarmkatarrhs ihre Erklärung findet. Auf der anderen Seite ist es leicht verständlich, weshalb eine sitzende Lebensweise, der Genuss reizender Nahrungsmittel, der Missbrauch scharfer

Drastica, die häufige und rohe Anwendung von Klystieren unter den veranlassenden Ursachen der Haemorrhoiden aufgeführt werden. Dass bei Frauen Haemorrhoiden seltener sind, als bei Männern, dass sie in heissen Klimaten häufiger vorkommen, als in gemässigten, dass Excesse in Venere Haemorrhoiden hervorrufen, ist, wenn sich diese Angaben bestätigen, weniger leicht auf die angeführten Momente zurückzuführen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Für die Blutungen, welche sich im oberen Abschnitte des Darms ereignen, lässt sich, da sie meist capillärer Art sind, auch bei der Obduction die Quelle fast niemals nachweisen. Zuweilen findet man die Schleimhaut bei capillären Darmblutungen in grosser Ausbreitung blutig suffundirt, ein Zeichen, dass der Bluterguss nicht nur auf die freie Fläche, sondern auch in das Gewebe der Schleimhaut stattgefunden hat. Nach Blutungen, zu welchen Geschwüre im Darne Veranlassung gaben, pflegen den Geschwüren, welche geblutet haben, Coagula zu adhären und der Rand oder der Grund dieser Geschwüre blutig suffundirt zu sein. — Das ergossene Blut ist bald flüssig, bald locker geronnen, selten roth, sondern meist zum Chocolatebraun entfärbt oder in eine schmierige, schwarze, theerartige Masse verwandelt.

Die Varicositäten des Mastdarms, die man als blinde Haemorrhoiden bezeichnet, finden sich fast nur am Ende des Mastdarms oberhalb des Sphinkter und am Rande der Afteröffnung. Erstere nennt man innere, letztere äussere Haemorrhoiden. Anfänglich ist die Venenerweiterung mehr diffus und bildet ein dickes blaues Netz, später zeigen sich einzelne Varicen, und nicht selten wird die Afteröffnung von einem Kranze der letzteren eingefasst. Im Beginne sind die Varicen klein, sitzen mit einer breiten Basis auf, kommen und verschwinden zu verschiedenen Zeiten; später können sie die Grösse von Kirschen erreichen oder noch grösser werden. Da aber die inneren Varicen bei der Kothentleerung aus dem After hervorgepresst werden und die Schleimhaut desselben nach sich ziehen, so bekommen sie bald von letzterer einen Stiel und bleiben oft vor der Afteröffnung liegen; auch dann bemerkt man noch, dass sie bald prall, bald schlaff sind; aber die einmal gebildeten Säcke verschwinden nicht mehr. Auch das Ansehen und die Structur der Haemorrhoidalknoten ändert sich im weiteren Verlaufe. Während sie anfänglich ein bläuliches Ansehen haben und ihre Wandungen dünn und zart sind, verwachsen sie später durch wiederholte chronische Entzündungen mit der Schleimhaut, verlieren das bläuliche Ansehen und werden derb und dickwandig. Nicht selten verschmelzen benachbarte Varicen unter einander, es bleiben nur Rudimente ihrer Zwischenräume zurück, und so entstehen grössere, sinuöse Säcke, in welche mehrere Venen einmünden. Zuweilen kommt es vor, dass sich in den Varicen ein

Thrombus bildet, welcher dieselben ausfüllt und zu Obliteration und Verödung derselben führt. — Grosse Varicen, welche während des Stuhlganges nach Aussen gedrängt werden, können durch die Einklemmung, welche sie erfahren, sich entzünden und selbst brandig werden; in anderen Fällen bildet sich eine Entzündung und Verschwärung der Schleimhaut an der Wurzel der Haemorrhoidal-knoten, und es entstehen haemorrhoidale Geschwüre; in anderen Fällen greift die Entzündung auf das umgebende Bindegewebe über; es entwickelt sich Periproktitis, in Folge deren Mastdarmlisteln zurückbleiben können.

Die Haemorrhoidalblutungen entstehen zum Theil aus den bestehenden Varicen; kleinere Blutungen jedoch erfolgen meist aus den überfüllten Capillaren.

Bei der anatomischen Untersuchung der Mastdarmschleimhaut findet man dieselbe nach *Virchow's* Beschreibung „aufgelockert, oft sehr wulstig und faltig, leicht verdickt, von einem grauweissen Ansehen, das submucöse Gewebe reichlich, lax, beide sehr gefässreich. Sie ist gewöhnlich mit einem zähen, weisslichen Schleime bedeckt, der wesentlich aus abgelösten epithelialen Massen mit wirklicher Schleimbeimengung besteht.“

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Blutungen in den oberen Abschnitten des Darmes sind nach §. 1. stets Theilerscheinungen wichtiger Krankheitsprozesse und müssen in der Symptomatologie derselben beschrieben werden.

Die Schilderung der Haemorrhoiden, welche sich in den älteren Lehrbüchern der Pathologie findet, und welche noch heute der Auffassung der Laien entspricht, lässt drei Gruppen von Symptomen unterscheiden: 1) örtliche Beschwerden, welche durch den Katarrh, die Varicen und die Blutungen hervorgerufen werden: „Schleimhaemorrhoiden, blinde und fliessende Haemorrhoiden“; 2) periodisch auftretende, sowohl örtliche, als allgemeine Beschwerden, welche der stärkeren Anschwellung der Varicen und den Mastdarmlistungen vorhergehen, und welche durch den Eintritt der letzteren erleichtert werden: „Molimina haemorrhoidalia“; 3) dauernde Beschwerden, welche auf ein Leiden der Constitution oder auf ein Leiden in entfernteren Organen hindeuten, welche aber gleichfalls durch den Eintritt einer Haemorrhoidalblutung gebessert werden: „versetzte Haemorrhoiden“, oder, wenn an anderen Stellen Blutungen eintreten, „vicariirende Haemorrhoiden“.

Die letzte Reihe müssen wir aus der Symptomatologie der Haemorrhoiden streichen. Wenn eine venöse Abdominalplethora, welche von Cirrhose der Leber abhängt, durch den Eintritt einer Haemorrhoidalblutung gebessert wird, wenn nach einer solchen die Dyspepsie, die Flatulenz, die hypochondrische Stimmung sich für einige Zeit verlieren, so berechtigt uns dieser Umstand in keiner Weise dazu, jene Symptome für Aeusserungen eines haemorrhoidalen Lei-

dens zu halten. Ebensowenig dürfen wir Bronchialkatarrhe oder Gichtanfalle bei Individuen, welche man gewöhnlich als plethorische bezeichnet, wie sie nach dem Eintritte einer Haemorrhoidalblutung remittiren, als anomale oder versetzte Haemorrhoiden ansehen.

In Betreff der Molimina haemorrhoidalia müssen wir *Virchow* beipflichten, welcher dieselben als Symptome des recrudescirenden Mastdarmkatarrhs bezeichnet. Die Kranken haben ein Gefühl von Brennen und Spannen im Mastdarm, wie wir es auch auf anderen Schleimhäuten bei acuten Katarrhen oder bei der Recrudescenz von chronischen Katarrhen kennen. Dazu gesellen sich heftige Kreuz- und Rückenschmerzen, welche an die heftigen Kopfschmerzen bei Katarrhen der Nase und der Stirnhöhlen erinnern. Auch das Allgemeinbefinden wird durch den Katarrh des Mastdarms in ähnlicher Weise gestört, wie durch Katarrhe in anderen Organen: die Kranken werden schlaff, träge und verstimmt. Die Beschwerden, welche die unter dem Einflusse der gesteigerten Hyperaemie stärker schwellenden Varicen hervorrufen, vollenden das Bild der Haemorrhoidal-molimina. In vielen Fällen tritt auf der Höhe der Beschwerden eine Blutung ein, welche einen günstigen Einfluss auf den Katarrh und auf die Füllung der Varicen hat, so dass der Kranke sich nach derselben bald erleichtert oder von allen Beschwerden befreit fühlt. Wird der Kranke nach einiger Zeit von Neuem durch Molimina heimgesucht, so ist es ihm nicht zu verargen, dass er mit Sehnsucht auf die wohlthuende Blutung wartet. Gelingt es, den Katarrh und die Schwellung der Varicen anderweitig zu beseitigen, indem man etwa eine Stuhlverstopfung hebt, welche die vermehrte Stauung und Hyperaemie im Mastdarme verschuldete, so verlieren sich die Molimina auch ohne dass es zu einer Blutung kommt.

Die örtlichen Beschwerden, welche die Haemorrhoiden hervorrufen, variiren nach der Zahl, nach der Grösse und nach der Füllung der Varicen. Anfänglich sind sie gering, die Kranken haben das Gefühl eines fremden Körpers im After, und nur bei hartem Stuhlgange treten Schmerzen ein. Später, wenn der After von einem Kranze grösserer Varicen umschlossen ist, oder wenn einzelne Varicen sehr gross geworden und sehr prall gespannt sind, haben die Kranken beständig Schmerzen, vermögen nicht zu sitzen, und schon ein breiiger Stuhlgang bereitet ihnen grosse Qualen, welche sich nur langsam verlieren, und welche nicht selten die Kranken dazu veranlassen, den Stuhlgang thörichter Weise zurückzuhalten. Den höchsten Grad erreichen die Schmerzen, wenn grössere Varicen vor den After getrieben, dort eingeklemmt werden und sich entzünden.

Die Haemorrhoidalblutungen treten gewöhnlich während der Defaecation ein; sind sie capillären Ursprungs, so adhärirt eine nur geringe Menge Blut den Faeces; stammen sie aus zerplatzten Varicen, so werden oft einige Unzen Blut ergossen. Nur in seltenen Fällen wird die Blutung so beträchtlich, dass sie Gefahr bringt.

Die sogenannten Schleimhaemorrhoiden bestehen in dem Abgange des oben beschriebenen katarrhalischen Secretes; dasselbe wird zum Theil mit den Faeces entleert, zum Theil wird es ohne Beimischung von Faeces von Zeit zu Zeit aus dem Mastdarm ausgepresst. Oft sind lange Zeit nur die Symptome der Schleimhaemorrhoiden vorhanden, und erst später treten die der blinden und fließenden Haemorrhoiden hinzu.

Es ist leicht verständlich, dass der Verlauf der Krankheit bei der meist lang andauernden Einwirkung der Schädlichkeiten, durch welche sie hervorgerufen wird, meist langwierig ist. Wirken die Schädlichkeiten nur kurze Zeit ein, so können auch die Haemorrhoiden nach kurzem Bestehen sich für immer verlieren.

Der Wechsel, welchen die Symptome der Haemorrhoiden bei längerem Bestehen der Krankheit darbieten, hat zu den verschiedensten Hypothesen Veranlassung gegeben. Man hat die Haemorrhoiden namentlich mit der Menstruation verglichen und selbst dem Mondwechsel einen Einfluss auf ihren Verlauf vindicirt. Wenn sich die Kranken zu manchen Zeiten wohl befinden, zu anderen schwer zu leiden haben, so lässt sich die Ursache der Verschlimmerung in vielen Fällen nachweisen; eine eingetretene Stuhlverstopfung hat den Abfluss des Blutes aus den Mastdarmvenen stärker beeinträchtigt, oder die Kranken haben durch Schlemmereien eine Ueberfüllung der Pfortader und dadurch eine Stauung in den Mastdarmgefäßen verschuldet, oder sie haben sich einer anderen Schädlichkeit ausgesetzt, welche bei ihnen nicht Nasen- oder Bronchialkatarrh, sondern weil der Mastdarm der *Locus minoris resistentiae* ist, eine Verschlimmerung des Mastdarmkatarrhs hervorgerufen hat. In anderen Fällen sind derartige Schädlichkeiten nicht nachzuweisen, aber dies begegnet uns auch bei den zeitweisen Verschlimmerungen anderer Krankheiten und berechtigt uns nicht zu abenteuerlichen Hypothesen.

Man hört endlich vielfach von dem gefährlichen Einfluss reden, welchen das Ausbleiben habituell gewordener Haemorrhoidalblutungen haben könne. Aller Boden ist dieser Behauptung nicht abzusprechen, nur darf man in den Haemorrhoidalblutungen kein Heilbestreben der Natur sehen. Der Mastdarm ist vielleicht der Ort, an welchem Krankheiten den geringsten Nachtheil für den Organismus haben, und Kranke, bei welchen der Mastdarm am Leichtesten erkrankt, wenn sie sich Schädlichkeiten aussetzen, sind besser daran als solche, bei welchen unter denselben Einflüssen der Magen oder die Bronchien erkranken. Tritt bei ihnen ausnahmsweise unter nachtheiligen Einflüssen eine Erkrankung in einem der zuletzt genannten Organe auf, so darf man dies beklagen, bekommen sie Haemorrhoiden, so darf man mit demselben Rechte „Prosit!“ sagen, als wenn Jemand, der sich einer schweren Erkältung aussetzte, anfängt zu niesen und damit documentirt, dass er nur einen Schnupfen und nicht ein schlimmeres Leiden acquirirt hat. — Auch

in dem Falle, in welchem von Zeit zu Zeit durch Haemorrhoidalblutungen eine von mechanischen Hindernissen abhängende Abdominalplethora gebessert wurde oder eine Remission der Bronchialkatarrhe und der anderen Krankheiten eintrat, welche sich bei Leuten in den vierziger Jahren, die ein üppiges Leben führen, zu entwickeln pflegen, kann das Ausbleiben der Haemorrhoiden üble Folgen haben. Da es aber in diesen Fällen lediglich auf die Blutung ankommt, und da diese durch locale Blutentziehungen zu ersetzen ist, so ist factisch nur dann ein Schaden vorhanden, wenn der Arzt es übersieht, dass letztere indicirt sind.

§. 4. Therapie.

Der *Indicatio causalis* entspricht in den Fällen, in welchen die wiederholte Ansammlung harter Faeces den Katarrh und die Varicositäten des Mastdarms hervorrief, die Sorge für regelmässige Stuhlentleerung. Man zieht gegen die Stuhlverstopfung der Haemorrhoidarier indessen nur im Nothfall die stärkeren Drastica, namentlich die Aloë und die Coloquinthen, in Gebrauch, da man die reizende Einwirkung derselben auf die Mastdarmschleimhaut fürchtet, und wendet am Liebsten Flores Sulphuris oder das Sulphur praecipitatum an, welche seit langer Zeit bei der Behandlung der Haemorrhoiden im besten Rufe stehen. Meist gibt man den Schwefel in Verbindung mit Kali tartaricum oder Tartarus depuratus. Eine der gebräuchlichsten Verordnungen ist: \mathcal{R} Sulphur depur. ʒij , Kali tartar. $\text{ʒ}\beta$, Elaeosacchari Citri, Sacch. albi ana ʒiij . M. f. pulv. D. S. Zwei- bis dreimal täglich einen Theelöffel voll.

Gelangt man mit dieser Verordnung nicht zum Ziele, so setzt man derselben einige Drachmen Senna oder Rheum hinzu. Eine andere gleichfalls vielfach angewandte Form, in welcher man den Schwefel darreicht, ist die des Pulvis Glykyrrhizae compositus, von welchem man gleichfalls den Tag über einige Theelöffel verbrauchen lässt. Klystiere sind im Ganzen nicht anzurathen, da selbst bei vorsichtiger Anwendung derselben der Mastdarm leicht irritirt wird. — In den Fällen, in welchen Lebercirrhose oder Krankheiten der Lunge oder des Herzens den Haemorrhoiden zu Grunde liegen, sind wir meist nicht im Stande die *Indicatio causalis* zu erfüllen. Auch bei diesen ist die Darreichung der Schwefelpräparate indicirt, sobald der Stuhlgang träge wird, damit nicht zu dem einen Hinderniss ein zweites hinzukomme. — Wenn wir unter den veranlassenden Ursachen der Haemorrhoiden auch die Ueberfüllung der Pfortader durch Uebermass im Essen und Trinken angeführt haben, so fordert die *Indicatio causalis*, dass derartige Kranke nicht zu häufige und nicht zu lange Mahlzeiten halten. — Was endlich die Causalbehandlung derjenigen Haemorrhoiden anbetrifft, welche sich neben anderen Störungen nach einer übermässigen Zufuhr von Nahrung entwickelt haben, so müssen wir Kranken, welche in dieser Richtung sündigen, die strengsten Vorschriften geben. Wenn

es sich in solchen Fällen wirklich um eine Plethora handelt, so ist diese nur dadurch zu erklären, dass aus dem Blutserum bei einem grösseren Gehalt desselben an Proteinsubstanzen, namentlich an Eiweiss, nur dann, wenn der Blutdruck erhöht, wenn die Gefässfüllung über die Norm gesteigert ist, diejenige Menge von Flüssigkeit ausgeschieden wird, welche bei dem normalen Eiweissgehalte aus den normal gefüllten Gefässen austritt. Für die Urinsecretion kann man es als erwiesen annehmen, dass die Menge des ausgeschiedenen Urins mit dem zunehmenden Gehalte des Blutserums an Eiweiss abnimmt. Auch der allgemeine Glaube der Laien und Aerzte entspricht der aufgestellten Ansicht: Ein Mensch wird nicht dadurch vollblütig, dass er zu viel isst, zu viel trinkt, sondern dadurch, dass er zu nahrhafte Speisen isst und Spirituosen trinkt. Ohne uns weiter auf die Controversen einzulassen, ob es sich bei der sogenannten Plethora wirklich um eine Vermehrung des Blutes handle, oder nur um eine Vermehrung der Blutzellen oder des Eiweisses im Blute (Polycythaemie und Hyperalbuminose, *Vogel*), lassen sich für die betreffenden Individuen Lebensregeln aufstellen, welche ebenso der rohen Empirie, als der physiologischen Auffassung entsprechen. Es muss 1) die Zufuhr von Proteinsubstanzen eingeschränkt werden: die Kranken dürfen nur wenig und nur einmal am Tage Fleisch- oder Eierspeisen essen; dagegen ist ihnen der Genuss von Gemüse, namentlich von Wurzelgemüse, von Früchten, Mehlspeisen, Reis etc., anzurathen. Es muss 2) die Consumption gesteigert werden: Die Empfehlung des fleissigen Spazierengehens und anstrengender Muskelbewegungen, sowie des reichlichen Wassertrinkens, da bei diesen Prozeduren der Stoffumsatz beschleunigt wird, ist ebenso rationell, als das Verbot von Spirituosen, von Thee und Kaffee, da durch die Zufuhr dieser Substanzen der Stoffumsatz verlangsamt zu werden scheint. Von auffallend günstigem Einfluss auf solche Kranken sind 3) salinische Abführungen, namentlich der mässige und anhaltende Gebrauch des Glaubersalzes und des Kochsalzes, wie er in den Brunnencuren in Marienbad, Kissingen, Homburg, Soden etc. üblich ist. Curen in Karlsbad erfordern wegen der hohen Temperatur der dortigen Quellen grössere Vorsicht. Bestätigt es sich, dass das Blut bei der Anwendung dieser Curen reicher an Salzen und ärmer an Eiweiss wird (*C. Schmidt, Vogel*), so wäre damit auch für die bekannten glänzenden Erfolge derselben bei der Behandlung der Plethora eine rationelle Erklärung gefunden.

Durch die *Indicatio morbi* sind in den Fällen, in welchen von Zeit zu Zeit sich mässige Beschwerden einstellen, die nach kurzem Bestehen durch spontan eintretende Blutungen gebessert werden, keine weiteren Massregeln gefordert; man begnügt sich damit, der *Indicatio causalis* so weit als möglich nachzukommen. Werden dagegen die Kranken durch heftige Molimina gequält, welche nach der Beseitigung der etwa vorhandenen Stuhlverstop-

fung nicht gemässigt werden, so ist die Application von vier bis sechs Blutegeln in die Umgebung des Afters indicirt. Man lässt die Blutegelwunden in der Weise nachbluten, dass man den Kranken auf einen Nachtstuhl setzt, unter welchem ein Gefäss mit warmem Wasser steht. Dasselbe Verfahren empfiehlt sich auch, wenn die stärkere Füllung und heftige Spannung der Varicen grosse Beschwerden bereitet, oder wenn die Schleimhaemorrhoiden mit sehr lästigem Tenesmus verbunden sind. — Mässige Haemorrhoidalblutungen, zumal wenn sie Erleichterung von bestehenden Beschwerden versprechen, lässt man gewähren, und nur bei bedeutendem Blutverlust wendet man die Kälte und im Nothfall Styptica an. Nach Aussen eingeklemmte Haemorrhoiden reponirt man durch anhaltenden vorsichtigen Druck mit beölten feinen Leinwandläppchen, während man den Kranken mit gespreizten Beinen sich möglichst bücken und mit dem Oberkörper auf das Bett legen lässt. Entzündete Haemorrhoidalknoten bedeckt man mit Kaltwasser- und Bleiwasserumschlägen. Die Besprechung der operativen Eingriffe übergehen wir.

Nach unserer Auffassung von den Haemorrhoiden können wir nicht der herrschenden Sitte folgen und auch die Mittel besprechen, welche empfohlen sind, um „unterdrückte Haemorrhoiden wieder herzustellen“. Zum Glück für die Kranken haben die Prozeduren, welche zu diesem Zweck angestellt werden, die periodischen Blutentziehungen, die warmen Sitzbäder, die Application reizender Suppositorien, die Darreichung der sogenannten Pellentia fast niemals den Erfolg, Haemorrhoiden hervorzurufen, während durch die periodischen Blutentziehungen das erreicht wird, was anzustreben allein vernünftig ist.

Capitel VIII.

Neurosen des Darms, Kolik, Enteralgie.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Sensibilitäts-Neurosen im Gebiete des Plexus mesentericus, Koliken im engeren Sinne des Wortes, sind keineswegs häufig. Dass sie zuweilen durch Texturerkrankungen in den Ganglien und Geflechten des Sympathicus entstehen, ist nach der Analogie zu vermuthen, aber es ist nicht erwiesen. Das häufige Vorkommen von Mesenterial-Neuralgien bei hysterischen Frauen spricht für ihre reflectorische Entstehung. Die Bleikolik endlich ist das schlagendste Beispiel einer durch Intoxication entstandenen Neurose. Bei letzterer scheint es sich indessen nicht um eine einfache Sensibilitäts-Neurose, eine Hyperaesthesia, sondern gleichzeitig um eine Motilitäts-Neurose, eine Hyperkinesis zu handeln, da der schmerzhaft Darm sich in einem Zustande von krampfhafter Contraction befindet. Das Blei, durch dessen Aufnahme in den Or-

ganismuss die Bleikolik, eine Theilerscheinung der Bleivergiftung, entsteht, wird theils in fein vertheiltem Zustande eingeathmet, theils im Darne resorbirt, theils durch Vermittelung der Nasenschleimhaut der Blutmasse zugeführt. Man findet die Krankheit daher bei Arbeitern in Bleiweissfabriken oder in Blei- und Silberhütten, bei Anstreichern, Farbenreibern, Töpfern, bei Schriftgiesern, Buchdruckern und bei anderen Handwerkern, welche in einer mit Bleipartikeln verunreinigten Atmosphäre arbeiten. Dass der Missbrauch von Bleipräparaten in der Form von Medicamenten, die Verfälschung des Weines oder anderer Getränke durch Bleizucker, die zufällige Beimischung von Bleipräparaten zu denselben Bleikolik hervorruft, ist in jetziger Zeit weit seltener, als die vorher erwähnte Entstehungsweise. Doch scheinen die berüchtigten Koliken von Devonshire, die Kolik von Poitou und andere epidemische und endemische Koliken, welche in ihren Erscheinungen der Bleikolik sehr ähnlich waren, nicht auf Vergiftungen mit vegetabilischen Substanzen, sondern auf Vergiftungen der Bevölkerung durch bleihaltiges Getränk beruht zu haben. — In seltenen, aber constatirten Fällen kommt Bleikolik bei Leuten vor, welche in Stanniol verpackten Tabak schnupfen. — Die Disposition für die Bleikolik ist sehr verschieden; aber man kennt von den prädisponirenden Momenten nur die grosse Neigung zu Recidiven, welche eine einmal überstandene Bleikolik hinterlässt; alle anderen Veranlassungen, welche man anklagt, die Anlage zur Bleikolik zu steigern, Liederlichkeit, Missbrauch der Spirituosen etc., lassen sich kaum nachsprechen, da sie sich überall wiederholen, wo man andere Ursachen nicht finden kann.

Unter Koliken im weiteren Sinne versteht man aber ausser den Neurosen im Plexus mesentericus alle schmerzhaften Affectionen der Gedärme, welche nicht durch Entzündungen und Texturerkrankungen der Darmwand bedingt sind. So werden wir unter den Erscheinungen der Helminthiasis von Kolikschmerzen reden, ebenso wie wir dieselben unter den Vorboten der Typhlitis stercoracea, unter den Symptomen der Darmverengerung und Darmverschliessung erwähnt haben. Aber schon dort haben wir die Schmerzen, welche der Entzündung vorausgingen, die Kolikschmerzen, von denen geschieden, welche die Entzündung begleiteten und von ihr abhingen. Dieselbe Schädlichkeit, welche heute eine Kolik erzeugt hat, kann morgen eine Kolitis hervorrufen. Es gelingt nicht immer zu erklären, durch welche Vorgänge bei diesen Koliken die sensitiven Nerven des Darmes in einen Zustand von gesteigerter Erregung versetzt werden; aber wir dürfen annehmen, dass die Schmerzen immer durch Reizungen entstehen, welche die peripherischen Endigungen der Darmnerven erfahren, so dass die in Rede stehenden Formen der Kolik von den eigentlichen Neurosen des Darmes getrennt werden müssen. — Der häufigste Vorgang, durch welchen Kolikschmerzen entstehen, ist unverkennbar

die excessive Ausdehnung eines Darmstückes und die dadurch bedingte Zerrung der Darmwand, und zwar scheinen vor Allem Darmgase, welche an einer umschriebenen Stelle abgesperrt sind, zu einer schmerzhaften Ausdehnung dieser Stelle zu führen. Man kann oft deutlich wahrnehmen, dass die im Darne enthaltene Luft durch die Darmcontractionen gegen eine Kothsäule oder gegen ein anderes Hinderniss für das Fortschreiten getrieben wird und, vor demselben angelangt, die heftigsten Schmerzen hervorruft; in anderen Fällen, dass die angehäuften Gase durch die Darmcontractionen von einer Stelle zur anderen getrieben werden, und dass mit der Ortsveränderung derselben auch der Schmerz seine Stelle wechselt. Dass die Schmerzen bei dieser Colica flatulenta durch die reizende Einwirkung der Darmgase auf die Schleimhaut entstehen, ist eben so unwahrscheinlich, als dass sie von dem Druck abhängen, welchen die Contractionen der Darmmuskeln auf die Nerven des Darmes ausüben. Da die Zersetzungen der Darmcontenta die häufigste Ursache der Anhäufung von Gasen im Darne sind, so ist es leicht verständlich, dass die Krankheiten, bei welchen der Darminhalt abnorme Zersetzungen erfährt, sehr oft von den Symptomen der Windkolik begleitet sind. Dies gilt vor Allem von dem Darmkatarrh, welcher durch den Uebertritt unverdauter Ingesta aus dem Magen in den Darm hervorgerufen wird, oder welcher durch lange Retention von Faeces entsteht. Da bei Kindern ausserordentlich häufig unverdaute und in Zersetzung begriffene Milch in den Darm gelangt, so ist die Colica infantum ein überaus verbreitetes Leiden. Werden die in Zersetzung begriffenen Substanzen aus dem Darne entfernt, ehe die Darmschleimhaut katarrhālisch erkrankte, so kann die Kolik das einzige Zeichen der abnormen Vorgänge im Darne sein. In ähnlicher Weise wie die Colica flatulenta durch die Anhäufung von Darmgasen entsteht, scheint die Colica stercoracea bei einer Ausdehnung des Darmes durch Kothmassen, die Colica verminosa bei einer Ausdehnung des Darmes durch den zusammengeknäuelten Bandwurm oder durch ein Paket von Spulwürmern zu Stande zu kommen. Die nach dem Gebrauche starker Drastica oder schädlicher Ingesta entstehenden Leibschmerzen pflegt man zwar gleichfalls als Kolikschmerzen zu bezeichnen, doch sprechen die Veränderungen, welche nach dem Gebrauche jener Mittel, nach dem Genusse von unreifem Obste und vielen anderen Substanzen die Secretion der Darmschleimhaut erfährt, dafür, dass man in diesen Fällen mit leichten entzündlichen Vorgängen zu thun hat, welche von kurzer Dauer sind und mit der Entfernung der schädlichen Substanzen verschwinden. Man kann diese Schmerzen recht gut mit denen vergleichen, welche während der Application eines Sinapismus auf der äusseren Haut entstehen, und welche gleichfalls schnell verschwinden, wenn man den Sinapismus entfernt. Vielleicht gehören hierher auch manche Fälle von

Colica verminosa, zumal solche, bei welchen auf die Schmerzanfälle der Abgang grosser Schleimmassen, sogenannter Wurmnester, folgt. — Bei den nach Erkältungen der äusseren Haut, namentlich der Füsse und des Unterleibes, auftretenden sehr schmerzhaften und anhaltenden Koliken scheint die Darmmuskulatur in ähnlicher Weise zu leiden, wie die Muskeln anderer Theile bei rheumatischen Affectionen, so dass der Name Colica rheumatica einigermassen gerechtfertigt ist.

§. 2. Symptome und Verlauf.

Romberg beschreibt die Neuralgia mesenterica mit folgenden Worten: „Schmerz verbreitet sich vom Nabel aus in den Unterleib, anfallsweise, abwechselnd mit Intervallen von Ruhe. Der Schmerz ist reissend, schneidend, drückend, am Häufigsten windend, kneifend, eingeleitet und begleitet von eigenthümlichem wehem Gefühle. Der Kranke ist unruhig, sucht in Veränderung seiner Lage und in Compression des Unterleibes Erleichterung; seine Hände, Füsse, Backen haben eine kühle Temperatur; das Gesicht ist gespannt; die gerunzelten Augenbraunen und zusammengekniffenen Lippen verrathen den Schmerz. Der Puls ist klein und hart. Die aufgetriebenen oder einwärtsgezogenen Bauchdecken sind gespannt. Uebelkeit, Erbrechen, Harndrang und Zwang sind oft zugegen, zuweilen Tenesmus. Verstopfung begleitet gewöhnlich, seltener ist ungehinderter oder vermehrter Stuhlgang vorhanden. Die Dauer eines solchen Anfalls erstreckt sich von Minuten auf Stunden, mit eingeschobenen Nachlässen. Plötzlich hört er auf, wie abgeschnitten, mit dem Gefühle grösster Euphorie. Der Verlauf ist periodisch, jedoch minder regelmässig als bei anderen Neuralgien.“

Dem Eintritt der Bleikolik gehen als Vorboten fast immer Erscheinungen der Bleidyskrasie vorher. Die Kranken sind mager und elend, ihre Hautfarbe ist schmutzig und erdfahl, das Zahnfleisch dunkel-, fast schieferblau, die Zähne selbst missfarbig, der Athem übelriechend; die Kranken haben einen süsslich-metallischen Geschmack im Munde. Dann entstehen periodische Schmerzen, welche anfangs nur dumpf sind und vom Epigastrium nach dem Rücken und nach den Extremitäten ausstrahlen. Bald werden die Schmerzen heftiger, so dass die Kranken in den Anfällen stöhnen und jammern, sich im Bette umherwerfen oder verzweiflungsvoll das Bett verlassen und die thörichtesten Dinge begehen. Dabei ist der Puls meist auffallend verlangsamt, die Stimme klanglos; oft gesellen sich Strangurie, Uebelkeit und Erbrechen hinzu, Zeichen, dass die abnorme Erregung der Darmnerven sich auch anderen Nerven mitgetheilt habe. Fast immer ist hartnäckige Stuhlverstopfung vorhanden, und trotz der stärksten Drastica können 8 bis 14 Tage vergehen, ehe trockene, harte, kugelige Faecalmassen in spärlicher Menge entleert werden. Auffallend ist die

Beschaffenheit der Bauchdecken, welche, stark contrahirt, den Leib hart wie ein Brett und nach Innen eingezogen erscheinen lassen. — Mit wenigen Ausnahmen zeigt der Verlauf der Krankheit einen deutlich remittirenden Typus, so dass Paroxysmen der heftigsten Qualen mit erträglichen Pausen wechseln. Die Dauer der Krankheit ist verschieden: der erste Anfall von Bleikolik geht bei zweckmässiger Behandlung meist in einigen Tagen oder Wochen vorüber; nach wiederholten Recidiven kann sich die Krankheit Monate lang hinziehen. Erfolgt die Genesung, so tritt sie bald allmählig, bald plötzlich ein; die Schmerzen verschwinden, es erfolgen reichliche Ausleerungen, und auch die Kräfte kehren bald zurück. — Oft ist die Genesung unvollständig, und es bestehen, nachdem die Bleikolik gehoben, Erscheinungen chronischer Bleivergiftung fort. — Nur äusserst selten endet die Krankheit mit dem Tode, und auch in diesem Falle sterben die Kranken nicht an der Bleikolik, sondern an Complicationen derselben.

Die oben gegebene Schilderung der Symptome einer Mesenterial-Neuralgie passt auch für das Krankheitsbild der Koliken im weiteren Sinne. *Henoch* hat Recht, wenn er darauf aufmerksam macht, dass die Qualität der Schmerzen dieselbe sei, mag durch eine Reizung die peripherische Ausbreitung eines sensitiven Nerven, oder mag derselbe an seinem Ursprunge oder in seinem Verlaufe getroffen sein. Die Heftigkeit der Schmerzen kann bei der Colica flatulenta und anderen hierher gehörenden Koliken einen hohen Grad erreichen, und dann prägt sich auch das schwere Leiden in dem veränderten Ansehen des Kranken aus: er ist einer Ohnmacht nahe, der Körper ist mit kaltem Schweisse bedeckt, das Gesicht bleich und entstellt, der Puls klein; zuweilen gesellen sich Uebelkeit, Erbrechen, Harndrang und andere consensuelle Erscheinungen hinzu. Man muss dieses Krankheitsbild kennen, um sich nicht täuschen zu lassen und ohne Noth ernsthafte Besorgnisse zu haben. Oft hört und fühlt man deutlich am Leibe des Kranken, dass die Gase, aus ihrer Einklemmung befreit, in weitere Darmstellen überströmen, ein wichtiges Ereigniss, mit dessen Eintritt sich oft wie mit einem Schlage die Schmerzen verlieren; in anderen Fällen tritt erst Besserung ein, wenn Stuhlgang erfolgt und dadurch die Kothmassen, welche den Darm ausgedehnt, oder hinter denen sich Gase angehäuft haben, weiter fortrücken.

§. 3. Therapie.

Die *Indicatio causalis* kann bei der neuralgischen Form der Kolik eine Bekämpfung des Uterinleidens, welches die Neuralgie hervorgerufen hat, fordern. — Bei der Bleikolik hat man, um der *Indicatio causalis* zu entsprechen, versuchen wollen, das in den Körper aufgenommene Blei durch chemische Mittel zu binden und zu präcipitiren. In dieser Absicht hat man Schwefelsäure und schwefelsaure Salze, namentlich Alaun und Bittersalz, verord-

net. So wenig dieses oder ein anderes Verfahren die eingetretene Bleivergiftung aufzuheben im Stande ist, so Vieles lässt sich thun, um dem Eintreten derselben vorzubeugen. Zu diesem Ende muss das Blei bei der Anfertigung von Röhren und Gefässen, in welchen Wasser und andere Getränke fortgeleitet und aufbewahrt werden sollen, vermieden werden. Die Arbeiter in Hütten und Werkstätten, in welchen Bleipartikel die Luft verunreinigen, müssen sich fleissig baden und waschen, müssen häufig die Wäsche wechseln, dürfen nicht in den Werkstätten essen, und diese müssen vor Allem hinlänglich luftig und gut ventilirt sein. Statt des Bleiweisses sollte das Zinkweiss zum Anstreichen der Thüren und Fenster eingeführt und die Verpackung des Schnupftabaks in bleihaltigem Stanniol polizeilich verboten werden. — Bei den durch einen abnormen Darminhalt entstandenen Koliken sind evacuierende Mittel, und zwar solche indicirt, welche nicht selbst, wie die *Drastica*, zu kolikartigen Schmerzen Veranlassung geben. Am Meisten empfiehlt sich der innere Gebrauch des Ricinusöls und die Application von eröffnenden Klystieren. — Sind Erkältungen der Füsse und des Unterleibes die Ursachen der Kolik, so fordert die *Indicatio causalis* ein diaphoretisches Verfahren, und die sehr beliebten aromatischen Thees, sowie die warmen Kruken und Steine, mit welchen man den Leib zu bedecken pflegt, sind für diese Fälle ganz zweckmässige Verordnungen.

Der *Indicatio morbi* entspricht bei allen Formen der Kolik, von welchen in den vorigen Paragraphen die Rede war, die Darreichung der Narkotica, namentlich des Opium. Die Wirkung des Opium bei der neuralgischen Form erklärt sich aus den anaesthetisirenden Eigenschaften dieses Mittels. Bei der *Colica stercoracea*, *flatulenta* etc. scheint zu dieser einen Wirkungsweise eine zweite zu kommen. Die Contraktionen der Darmmuskeln, welche die Gase und Faeces nach gewissen Stellen des Darmes drängen oder an diesen absperren, werden bei dem Gebrauche des Opium aufgehoben, und dadurch dem Darminhalte die Möglichkeit gewährt, sich auf grössere Strecken des Darmes zu vertheilen. Bei der *Colica flatulenta* und *stercoracea* haben auch die warmen Aufgüsse von Chamillenblüthen, Pfeffermünzkraut, Baldrianwurzel, tassenweise getrunken oder in der Form von Klystieren, ebenso manche andere Carminativa und das lange und anhaltende Reiben des Leibes mit warmem Oel besonderen Ruf. — Das Opium ist das wirksamste Mittel gegen die Bleikolik und wird bei dieser selbst von den Homoeopathen in voller Dosis angewandt. Man darf sich vor der Anwendung desselben nicht scheuen, in der Idee, dass es die bestehende Verstopfung vermehren werde. Es gibt kein Mittel, welches die Verstopfung bei der Bleikolik mit mehr Erfolg bekämpft, als das Opium. Diese Wirkungsweise scheint besonders dafür zu sprechen, dass bei der Bleikolik neben der Hyperaesthesia eine krampfhaft Contraktion des Darmes vorhanden ist, und dass

diese der Stuhlverstopfung zu Grunde liegt*). — Wenn aber auch das Opium gegen die Stuhlverstopfung das wichtigste Mittel ist und mehr leistet als die Laxanzen, wenn man sie allein gibt, so darf man doch die Darreichung der letzteren neben dem Opium nicht versäumen. Aus der Zahl der Drastica wendet man bei der Bleikolik in neuerer Zeit vorzugsweise das Oleum Crotonis an. In den meisten Fällen wird man gut zum Ziele kommen, wenn man drei Mal täglich $\frac{1}{2}$ bis 1 Gran Opium und zweistündlich einen Esslöffel einer Mischung von Ol. Crotonis (gutt. iij) mit Ol. Ricini ($\frac{3}{4}$ ij) reicht. Warme Bäder, narkotische Kataplasmen und abwechselnd eröffnende und narkotische Klystiere unterstützen die Wirkung dieser Cur. Ausser diesem einfachen Verfahren und geringen Modificationen desselben, welche in der Darreichung anderer Laxanzen, namentlich des Bittersalzes, der Senna, des Kalomel, und in einer dreisteren oder vorsichtigeren Anwendung des Opium bestehen, gibt es für die Behandlung der Bleikolik eine Reihe complicirter Methoden, unter denen das Traitement de la Charité besonders berühmt ist. Bei allen diesen Curverfahren spielen unter den zahlreichen Mitteln, welche den Kranken gereicht werden, constant Laxanzen und Opium eine Rolle, und auf diesen scheint die Wirksamkeit derselben zu beruhen.

Capitel IX.

Würmer im Darmkanal. Helminthiasis.

Die im Darmkanal des Menschen am Häufigsten beobachteten Würmer sind die *Taenia solium*, die *Taenia mediocanellata*, der *Bothriocephalus latus*, der *Ascaris lumbricoides*, der *Oxyuris vermicularis* und der *Trichocephalus dispar*.

Die *Taenia solium*, der langgliedrige Bandwurm oder Kettenwurm, ist ein 10—20 Fuss langer, gelbweisser Wurm, welcher an seinem vorderen Ende dünn und rundlich, nach Hinten breiter und platter wird. Man unterscheidet an ihm den Kopf, den Hals und den aus vielen hundert Gliedern, Proglottiden, bestehenden Leib. Der Kopf bildet eine stumpf-viereckige, kolbenartige Anschwellung; er besteht aus einem nur wenig prominirenden konischen Rüssel, welcher von einem doppelten Hakenkranze eingeschlossen und im weiteren Umfange von vier runden Saugnäpfen symmetrisch umgeben ist. Der sich an den Kopf anschliessende Hals ist sehr schmal und etwa $\frac{1}{2}$ Zoll lang. Darauf folgen die jüngsten Glieder, welche kaum $\frac{1}{4}$ Linie breit sind, während die

*) *Romberg* hält diese Annahme für unwahrscheinlich, da man nicht an einen Wochen lang bestehenden Krampf denken dürfe, und glaubt, dass die Unbeweglichkeit des Darmes ihren Grund in den Schmerzen habe, ganz wie bei der Ischias die Bewegungen des kranken Beines gehemmt sind.

letzten und zugleich ältesten Glieder des Wurmes eine Breite von $\frac{1}{2}$ Zoll und darüber erreichen können. Die einzelnen Glieder, welche durch ihre Form an einen Kürbiskern mit abgestumpften Spitzen erinnern, lassen je nach ihrem Alter eine verschiedene Structur erkennen. Die jüngeren enthalten einen einfachen, schwach bräunlich-gelben Mediankanal mit kurzen seitlichen Ausläufern, die ersten Andeutungen der Geschlechtsorgane. Die älteren Glieder zeigen am Rande bald auf der einen, bald auf der anderen Seite, aber nicht ganz regelmässig alternirend, einen kleinen Höcker, aus welchem der sichelförmige Penis hervorragt und in welchen der geschlängelte Samengang und der Eileiter münden. Das Innere der älteren Glieder ist fast ganz von einem nach beiden Seiten hin dendritisch verzweigten Uterus oder Eierstock eingenommen. In den ältesten reifen Gliedern ist das zuletzt genannte Gebilde strotzend mit Eiern gefüllt, in welchen man oft deutlich den kleinen Embryo mit seinen sechs Haken erkennen kann. Aus einem im Innern des Kopfes gelegenen Gefässringe entspringen Gefässe, welche an jeder Seite der Glieder herablaufen und nach einigen Beobachtungen durch quere Kanäle mit einander communiciren. Andere Organe hat man bei der *Taenia* bisher nicht nachgewiesen.

Die *Taenia solium* bewohnt den Dünndarm, doch kann sie auch in den Dickdarm gelangen. Meist findet sich nur ein, seltener zwei oder selbst mehrere Exemplare in demselben Individuum. Die *Taenia solium* kommt in Europa, Amerika, Asien und Afrika vor und fehlt wunderbarer Weise, mit Ausnahme der Schweiz, in den Gegenden, in denen der *Bothriocephalus latus* vorkommt.

Die *Taenia mediocanellata* ist bis vor einigen Jahren allgemein mit der *Taenia solium* zusammengeworfen worden, und in der That sind die einzelnen Glieder derselben denen der *Taenia solium* sehr ähnlich. Sie haben wie diese seitliche Geschlechtsöffnungen, aber die Glieder sind breiter und dicker; auch ist der Geschlechtsapparat in ihnen stärker entwickelt und mehr verzweigt als in den Gliedern der *Taenia solium*. Weit ausgesprochener ist die Verschiedenheit des Kopfes. Der Kopf der *Taenia mediocanellata* hat weder einen Rüssel, noch einen Hakenkranz, sondern einen flachen Schädel mit vier grossen Saugnäpfen. Die Seltenheit, mit der es gelingt, den Kopf der *Taenia mediocanellata* abzutreiben, erklärt allein, dass diese Species so lange unbekannt geblieben ist, und dass sich die Sitte eingeschlichen hatte, bei Bandwurmgliedern mit seitlichen Geschlechtsöffnungen ohne Weiteres an *Taenia solium*, bei Bandwurmgliedern mit in der Mitte gelegenen Geschlechtsöffnungen an *Bothriocephalus latus* zu denken.

Der *Bothriocephalus latus*, der breitgliedrige Bandwurm, ist der *Taenia* ähnlich, aber doch leicht von derselben zu unterscheiden. An seinem Kopfe bemerkt man statt des Rüssels, der Hakenkränze und der Saugnäpfe nur zwei seitliche spaltenförmige Gruben. Der Hals ist kaum angedeutet. Die Breite der Glieder

herrscht vor der Länge vor, verhält sich zu dieser wie 3:1. Das wichtigste Unterscheidungsmerkmal, durch welches man jedes einzelne Glied des einen von einem Gliede des anderen Bandwurms unterscheiden kann, ist der Sitz der Geschlechtsöffnungen. Beim *Bothriocephalus* finden sich dieselben nicht seitlich, sondern in der Mitte der Glieder, so dass man bei ihm von einer Bauch- und Rückenfläche reden kann. Auch der *Bothriocephalus* bewohnt den Dünndarm. Er kommt im östlichen Europa bis zur Weichsel und ausserdem neben der *Taenia solium* in der Schweiz vor.

Die *Ascaris lumbricoides*, der Spulwurm, ist ein cylindrischer, nach beiden Seiten spitz zulaufender Wurm von $\frac{1}{2}$ —1 Fuss Länge und 2—3 Linien Dicke. Der Körper ist so durchsichtig, dass man den Darmkanal, welcher sich von einem Ende bis zum anderen erstreckt, sowie die Geschlechtsorgane durchscheinen sieht. Der Kopf ist durch einen ringförmigen Einschnitt etwas abgeschnürt und zeigt drei kleine Knötchen, zwischen denen der Mund liegt. Der Spulwurm ist getrennten Geschlechts. Im Innern der Weibchen finden sich colossale Eierstöcke und Eileiter, im Innern der kleineren, am Schwanzende etwas gekrümmten Männchen die langgewundenen Samengänge und die Hoden. Am Schwanzende der Männchen bemerkt man den haarförmigen, zuweilen doppelten Penis. Die Weibchen haben am oberen Drittheil eine 6—8 Linien lange Spalte, die Oeffnung der Geschlechtsorgane. Der Spulwurm wohnt im Dün- und Dickdarm, macht aber von dort aus weite Wanderungen und kann dabei in den Magen, in den Oesophagus, selbst in den Larynx gelangen. Vom Duodenum aus dringt er zuweilen in den Ductus choledochus ein. Dass er den Darm perforiren könne, erscheint unwahrscheinlich; ist aber der Darm durch irgend eine Erkrankung perforirt, so findet man sehr häufig Spulwürmer in der Bauchhöhle. Er kommt oft in unglaublicher Anzahl vor.

Der *Oxyuris vermicularis*, Madenwurm oder Springwurm, ist ein kleiner Wurm von der Dicke eines Zwirnfadens. Die Männchen sind sehr selten, haben die Länge von 1—1 $\frac{1}{2}$ Linien und sind am Schwanzende eingerollt. Die grösseren Weibchen sind gestreckt oder nur wenig gebogen. Der Kopf der Madenwürmer ist durch flügelartige Anhänge kolbig. Am Schwanzende des Männchens tritt der Penis hervor. Die Geschlechtsöffnung der Weibchen liegt ziemlich nahe am Kopfe. Der Wohnsitz dieser Würmer ist der untere Theil des Darms, besonders der Mastdarm, doch gehen sie auch weiter bis in den unteren Theil des Dünndarms über. Häufig kriechen sie aus dem After heraus und wandern bis in die Vagina etc.

Der *Trichocephalus dispar*, Haarkopf, Peitschenwurm, ist etwa 1 $\frac{1}{2}$ —2 Zoll lang, sein Hintertheil ist beträchtlich dicker, der vordere Theil des Körpers haarförmig. Bei den kleineren Männchen ist das Hintertheil spiralig gewunden und zeigt an seinem Ende den hakenförmig gekrümmten, von einer Glocke umgebenen Penis. Das dickere Weibchen ist gestreckt und sein

hinteres Ende strotzend mit Eiern gefüllt. Der *Trichocephalus* bewohnt den Dickdarm und besonders das Coecum.

§. I. Entwicklung der Eingeweidewürmer und Aetiologie der Helminthiasis.

Der Standpunkt, auf welchem man an eine *Generatio aequivoca* glaubte und die Bildung der Eingeweidewürmer von Ansammlung und Veränderung des Darmschleimes ableitete, ist überwunden. Die im Darmkanale lebenden Parasiten stammen aus Eiern und sind als solche oder in einem späteren Entwicklungsstadium in den Darmkanal gelangt. Nur von der *Taenia solium* und der *Taenia mediocanellata* kennt man die Entwicklungsgeschichte etwas genauer. Die letzten Glieder — Proglottiden — des Bandwurms, in welchen reife Eier enthalten sind, stossen sich von Zeit zu Zeit ab und werden ausgeleert. Die aus den Eiern ausschlüpfenden Embryonen müssen, um sich weiter entwickeln zu können, in den Körper eines anderen Thieres gelangen. Wenn sie von einem passenden Thiere verschluckt worden sind, bohren sie sich vom Darmkanale aus in das Parenchym des Körpers ein, bis sie an eine passende Stelle gelangt sind. Dort werfen sie die Häkchen ab, und aus ihrer Wand wächst ein Hals und Kopf — Scolex — hervor, welcher dem des Bandwurms durchaus ähnlich ist. Anfänglich ist der Scolex in der Höhle des Embryo eingeschlossen, später tritt er frei hervor, und der geschwellte Leib des Embryo hängt ihm als Schwanzblase an. Die Scoleces stellen auf dieser Entwicklungsstufe die als Blasenwürmer (*Cystica*) bekannten Parasiten dar. So ist die gewöhnliche, meist beim Schweine vorkommende Finne, der *Cysticercus cellulosae*, der Scolex von *Taenia solium*. Gelangt diese Finne in den Darm eines Menschen, so saugt sich der Scolex an der Darmwand fest, wirft die Schwanzblase ab, setzt Glieder an und wird zum Bandwurm. In ähnlicher Weise entwickelt sich die *Taenia mediocanellata*, wenn ein im Rinde lebender *Cysticercus* in den Darm eines Menschen gelangt.

Die Scoleces des *Bothriocephalus latus* sind nicht bekannt, ebensowenig kennt man die Vorstufen der *Ascaris lumbricoides*, des *Oxyuris vermicularis* und des *Trichocephalus dispar*; aber auch für diese steht es fest, dass aus den Eiern der im Darmkanale vorhandenen Würmer sich nicht an Ort und Stelle junge Würmer entwickeln. Man muss daher annehmen, dass auch hier wahrscheinlich mit der Nahrung die junge Brut von Aussen her in den Organismus eingeführt werde.

Die Aetiologie der Helminthiasis ist mit den Entdeckungen der Neuzeit in eine neue Aera getreten; die meisten Momente, aus denen man früher die Helminthiasis ableitete, sind jetzt als unbegründet erkannt worden. Es ist sogar unwahrscheinlich geworden, dass überhaupt bestimmte Veränderungen der Darmschleimhaut oder eine besondere Beschaffenheit des Darminhaltes erforderlich seien, damit die Würmer im Darme sich entwickeln und leben können.

Für das Vorkommen der *Taenia solium* lassen sich in vielen Fällen aetiologische Momente nachweisen. *Küchenmeister* fand im Darm eines Enthaupteten, dem er wenige Tage vor seinem Tode Cysticerken beigebracht hatte, junge Taenien. Von den Thieren, deren Fleisch wir geniessen, wird vor Allem das Schwein vom *Scolex* der *Taenia solium* bewohnt. Ausserdem kommt er im Muskelfleisch des Rehes und, wenn auch seltener, in dem des Rindes vor. Bei Juden und Muhamedanern, welche kein Schweinefleisch essen, finden sich Taenien äusserst selten, und während in Abyssinien fast alle Menschen an Bandwurm leiden, bleiben dort die *Patres Carthusiani*, welche nur Fische geniessen, von demselben frei. Taenien sind viel häufiger in Gegenden, wo die Schweinezucht blüht, während sie da nur selten vorkommen, wo es wenige Schweine gibt. Dem Kochen, Braten und Räuchern widerstehen die Finnen nicht, und der Genuss von finnigem Fleisch, welches in dieser Weise zubereitet ist, kann niemals zu der Entwicklung von Bandwürmern führen. Dagegen finden sich dieselben vorzugsweise bei Leuten, welche rohes Fleisch essen, dasselbe kosten oder das durch Finnen verunreinigte Messer in den Mund nehmen, wie dies nicht selten von Gastwirthen, Köchinnen und Fleischern geschieht. Letztere können dadurch, dass sie mit einem unreinen Messer die Wurst oder den Schinken schneiden, welchen sie verkaufen und welcher dann nicht weiter gekocht wird, sehr zur Verbreitung der Bandwürmer beitragen. — Die Sitte, atrophischen Kindern rohes geschabtes Rindfleisch zu geben, ist nicht ungefährlich und es fehlt nicht an Beispielen, in welchen die Kinder unzweifelhaft auf diese Weise einen Bandwurm — die *Taenia mediocanellata* — acquirirten.

Die Vermuthung, dass der Genuss von Muskelfleisch, in welchem die *Trichina spiralis* vorhanden ist, zur Entwicklung des *Trichocephalus dispar* führt, ist widerlegt. Wenn man beobachtet zu haben glaubte, dass sich *Ascaris* und *Oxyuris* am Häufigsten bei Individuen vorfanden, welche vorzugsweise von Amylaceen lebten, so könnte vielleicht diese Ansicht in den Beobachtungen von *Stein*, welcher beim Mehlkäfer Entozoen nachwies, eine Erklärung finden. Es ist möglich, dass bei dem Genusse von unreinem Mehl Eier oder Larven von *Ascaris* oder *Oxyuris* in den Darm gelangen.

§. 2. Symptomatologie.

Die Erscheinungen, welche durch Eingeweidewürmer hervorgerufen werden, sind nach der Individualität des heimgesuchten Organismus sehr verschieden. In zahlreichen Fällen verräth sich das Dasein der Helminthen nicht, ehe Würmer oder Fragmente derselben mit dem Stuhlgange abgehen. Dies gilt zunächst von den Bandwürmern. Viele Kranke, welche an *Taenia* oder *Bothriocephalus* leiden, erfreuen sich der besten Gesundheit, klagen weder

über Leibschmerzen, noch haben sie Reflexerscheinungen, und nur die von Zeit zu Zeit abgehenden Glieder machen sie auf ihr Uebel aufmerksam. Oft ist es nicht leicht für den Arzt, die in Papier gewickelten und eingetrockneten Proglottiden, welche ihm von solchen Kranken überbracht werden, zu erkennen. — In anderen Fällen klagen die Kranken von Zeit zu Zeit über heftige Leibschmerzen, welche sie als windend und drehend zu bezeichnen pflegen (vielleicht aber nur dann, wenn sie wissen, dass sie einen Bandwurm beherbergen); sie krümmen sich zusammen oder drücken den Leib gegen einen harten Gegenstand, bekommen Uebelkeiten und zuweilen Erbrechen. Dabei ist die Speichelsecretion fast immer bedeutend vermehrt, so dass der Speichel aus dem Munde fließt. Die geschilderten Anfälle, zumal wenn sie sich nach dem Genuss von Häringen, Zwiebeln, Meerrettig oder grobkörnigen Früchten einstellen, gelten den Laien für ein sicheres Zeichen der Würmer und müssen allerdings auch bei Aerzten den Verdacht erwecken, dass der Kranke an einem Bandwurme leide; die Gewissheit aber tritt erst dann ein, wenn spontan oder nach der Darreichung eines Laxans oder Anthelminthicum Bandwurmglieder abgehen. — In anderen Fällen erträgt der Organismus die Gegenwart des Parasiten schlechter; es stellen sich von Zeit zu Zeit, namentlich nach dem Genusse salziger und gewürzter Speisen, Durchfälle ein, die Kranken werden kraftlos, blass und mager; dies geschieht am Leichtesten bei von Vornherein schwächlichen Personen, namentlich bei Kindern und jungen Mädchen. — Endlich kann der Reiz, welchen der Bandwurm auf die Darmnerven ausübt, durch Reflex auf andere Nervenbahnen übertragen werden; allein man hat die Häufigkeit der auf diese Weise entstehenden Nervenzufälle sehr übertrieben, und diese Uebertreibungen haben zu zahlreichen Irrthümern geführt. Das Gefühl von Kitzeln in der Nase, welches die Kranken verleitet, sich die Nase zu reiben und in den Nasenlöchern zu bohren, die Erweiterung der Pupille, das Schielen, das Zähneknirschen und andere unbedeutende und mehr isolirte Störungen der Innervation werden mehr den Spulwürmern zur Last gelegt, während man die Bandwürmer beschuldigt, schwerere und verbreitete Neurosen, namentlich Epilepsie und Veitstanz, hervorrufen zu können. Man darf die schwache Hoffnung haben, dass eine ohne bekannte Veranlassung auftretende Epilepsie auf Wurmreiz beruhe, muss sich aber hüten, wenn einem Epileptischen Bandwurmglieder abgehen, es für erwiesen zu halten, dass die Epilepsie mit dem Bandwurme zusammenhänge und verschwinden werde, wenn man den Bandwurm abtreibe. Fälle, in welchen dies eintritt, sind verschwindend selten gegen die, in welchen nach Abtreibung des Bandwurmes die Epilepsie nach wie vor fortbesteht.

Für die Spulwürmer ist es geradezu die Regel, dass ihre Anwesenheit im Darne keine Erscheinungen hervorruft. Bei der ungemein grossen Verbreitung derselben könnte es nicht so viele

gesunde und blühende Kinder geben, wenn durch die Spulwürmer der Darmkanal heftig irritirt und die Ernährung wesentlich beeinträchtigt würde. Ist eine grosse Anzahl derselben im Darne vorhanden, so können sie sich zusammenknäueln, und diese Convolute können ähnlich wie harte Kothmassen den Darm verschliessen, heftige Kolikschmerzen oder, wenn sie sich nicht wieder entwirren, oder wenn es nicht gelingt, sie durch Drastica zu entfernen, die Symptome des Ileus hervorbringen. In anderen Fällen scheinen auch stürmische Bewegungen der Spulwürmer Leibschmerzen hervorzurufen, ähnlich denen, welche bei Bandwürmern vorkommen. Die Ursachen dieser Unruhe der Würmer sind unbekannt, und *Küchenmeister's* Vermuthung, dass die Spulwürmer vielleicht beim Coitus ungewöhnlich lebendig würden, scheint wohl nicht ernst gemeint zu sein. — Aus einem blassen, kachektischen Ansehen und aus den oben erwähnten Neurosen bei Kindern zu schliessen, dass dieselben an Spulwürmern leiden, ist eine noch mehr verbreitete Unsitte als die, aus ähnlichen Symptomen bei Erwachsenen auf das Vorhandensein eines Bandwurms zu schliessen. Gehen solchen Kindern Spulwürmer durch den After ab, oder werden sie durch Erbrechen entleert, so hält man gar zu leicht die Diagnose der Helminthiasis für gesichert; versäumt eine genaue Untersuchung, und erst zu spät kommt es an den Tag, dass die Würmer an den Symptomen unschuldig sind, dass die Kinder an einem Hydrocephalus oder an einer anderen gefährlichen Krankheit leiden. Ganz ähnlich verhält es sich mit der Febris verminosa. Zuweilen mögen Spulwürmer zu Darmkatarrh und leichten Fiebererscheinungen Veranlassung geben, aber in den meisten Fällen haben die abgehenden Spulwürmer mit dem Fieber, welches man auf ihre Rechnung bringt, Nichts zu thun. — In den Magen gelangt, rufen die Spulwürmer zuweilen grosses Unbehagen, Angst und Brechneigung hervor. Die Kranken können nicht beschreiben, wie übel ihnen zu Muthe sei, und auch der Arzt kann in Verlegenheit kommen, bis der ausgebrochene Wurm das Räthsel löst. In anderen Fällen macht das Hinaufkriechen des Wurmes in den Magen und den Oesophagus so wenig Symptome, dass der Wurm während des Schlafes aus dem Munde kriecht, ohne dass die Kranken erwachen. Kommt derselbe auf seiner Wanderung in den Larynx, so entsteht krampfhaftige Verengerung der Glottis; man hat sogar in Folge dieses seltenen Zufalles Kinder ersticken sehen. Bohrt sich der Spulwurm in den Ductus choledochus ein, so kann Gallenstauung, und gelangt er weiter in die Gallengänge der Leber, partielle Hepatitis die Folge sein; aber nur selten wird es gelingen, die dadurch entstehenden Zufälle richtig zu deuten und mit einem verirrtten Spulwurme in Verbindung zu bringen.

Die Oxyuren erregen, wenn sie sich der Afteröffnung nähern oder aus dem After hervorkriechen, durch die unaufhörlichen Bewegungen, in welchen sie sich befinden, ein lästiges Jucken. Die

Beschwerden pflegen in den späten Abendstunden und während der Nacht sich zu steigern und das Einschlafen zu verhindern. Gewöhnlich gesellt sich zu dem juckenden Gefühle ein unaufhörlicher Drang zum Stuhl. In den entleerten, oft mit vielem Schleim gemischten Faeces machen die Würmer noch lange schlängelnde und zuckende Bewegungen. Kriechen sie über den Damm nach der Vulva und in die Vagina, so entsteht auch hier ein lästiges Prikeln und Jucken. Der Reiz der Würmer und das Reiben, zu welchem derselbe verleitet, können Katarrh in jenen Theilen hervorrufen, so dass die Mütter voller Schrecken dem Arzte klagen, dass ihr Töchterchen „bereits an Fluor albus leide“. Eine genaue Untersuchung gibt in solchen Fällen schnell den beruhigendsten Aufschluss.

Der *Trichocephalus dispar* ruft keine Erscheinungen hervor.

§. 3. Therapie.

In Betreff der Prophylaxis ergeben sich die Massregeln, durch welche man sich vor der *Taenia solium* zu schützen hat, aus dem Gesagten von selbst. Man darf kein Schweinefleisch essen lassen, welches nicht vorher den Prozeduren unterworfen worden ist, durch welche die etwa in ihm enthaltenen *Cysticerci* getödtet werden. Man empfehle ferner Vorsicht bei der in der Kinderpraxis sehr gewöhnlichen Darreichung des rohen Rindfleisches und lasse die Mütter dasselbe eigenhändig schaben, damit nicht den Kindern Finnen zugeführt werden. Den Köchinnen verbiete man, das rohe Bratwurstfleisch zu kosten oder das Küchenmesser in den Mund zu nehmen. Die Fleischer weise man an, die Messer, mit welchen sie rohes Fleisch zurichten, nicht bei dem Abschneiden der Wurst und des Schinkens zu benutzen. Prophylaktische Vorschriften gegen die übrigen Helminthen zu geben ist nicht möglich, da uns die Art ihrer Einwanderung dunkel ist.

Zur Abtreibung des Bandwurms benutzt man in neuerer Zeit von den zahllosen Mitteln, welche früher in Gebrauch waren, fast nur die Farrenkrautwurzel, die Granatwurzelrinde, die Koussou und allenfalls das *Oleum Terebinthinae*.

Die Farrenkrautwurzel, *Radix Filicis maris*, scheint hauptsächlich wirksam gegen den *Bothriocephalus* zu sein, während sie gegen *Taenia solium* angewandt häufig im Stich lässt. Man gibt von der gepulverten Rinde pro dosi $\frac{1}{2}$ —1 Drachme und lässt zwei bis drei von diesen Gaben Morgens nüchtern, nach anderen Vorschriften Abends vor dem Schlafengehen, einnehmen. Einige Stunden später, oder, wenn man das Pulver am Abend gegeben hat, am anderen Morgen lässt man ein starkes Laxans aus Gummigutti, Scammonium, Kalomel, oder eine bis einige Unzen Ricinusöl folgen. Wirksamer und leichter zu nehmen, als das Pulver, ist das Aether-Extract der Farrenkrautwurzel, welches man gewöhnlich mit glei-

chen Theilen der gepulverten Wurzel zu Pillen machen und in der Dosis von einem Scrupel bis zu einer halben Drachme in zwei Portionen verbrauchen lässt. — Die Farrenkrautwurzel spielt eine grosse Rolle in den zahlreichen und complicirten, in neuerer Zeit mehr und mehr verlassenen Bandwurmmitteln.

Die Granatwurzelrinde, *Cortex radices Punicae Granati*, scheint, wenn sie frisch ist, eines der sichersten Mittel gegen die *Taenia solium* zu sein. Man lässt von derselben zwei bis vier Unzen mit ein bis zwei Pfund Wasser übergiessen und nach 24-stündigem Maceriren das Quantum auf die Hälfte einkochen. So vortrefflich die Wirkung dieses Decoctes, welches man Morgens nüchtern in drei Portionen verbrauchen lässt, meist zu sein pflegt, so wird es doch zuweilen von den Kranken wieder ausgebrochen und erregt immer die heftigsten Leibschmerzen, welche dem Kranken qualvolle Stunden bereiten. Ich kann dringend empfehlen, ehe man das Decoct anwendet, den Versuch zu machen, ob man nicht mit der einfachen Maceration, welche man gleichfalls aus zwei bis vier Unzen Granatwurzelrinde bereiten lässt, zum Ziele kommt. Die Wirkung dieser Maceration ist ungleich milder: die Kranken leiden fast gar nicht, und ich habe nach dem Gebrauche derselben in vielen Fällen einen Bandwurm, in einem Falle aber drei mit ihren Köpfen abgehen sehen. Lässt die Maceration im Stich, so kann man das Decoct an einem der nächsten Tage folgen lassen. Gewöhnlich geht der Wurm nach der Darreichung der Granatwurzelrinde unzerstückelt, oft zu einem Knäuel geballt, ab. Erfolgt der Abgang nicht 1—3 Stunden nach der letzten Dosis, so lasse man den Kranken eine bis zwei Unzen Ricinusöl nehmen. *Küchenmeister* empfiehlt, aus vier bis sechs Unzen Granatwurzelrinde ein Extract zu bereiten und dieses mit sechs bis acht Unzen heissen Wassers, einem Scrupel bis einer halben Drachme Extr. *Filicis maris aethereum* und vier bis sechs Gran Gummigutti zu mischen. Von dieser Mischung sollen gewöhnlich zwei Tassen, mit einer Pause von $\frac{3}{4}$ Stunden genommen, ausreichen, um den Wurm abzutreiben. Tritt dieser Erfolg nach anderthalb Stunden nicht ein, so soll man die dritte Tasse geben.

Koussou, die getrockneten und gepulverten Blüten von *Brayera anthelminthica*, ein erst neuerdings aus Abyssinien eingeführtes Mittel, hat den Erwartungen, welche man anfangs von ihm hegte, nicht entsprochen; wenigstens sind die glänzenden Erfolge, welche einige Beobachter von demselben rühmen, von anderen nicht bestätigt. Man gibt das Mittel zu zwei Drachmen bis zu einer halben Unze, im Wasser eingeweicht oder mit Honig zu einer Latwerge gemacht, und lässt dieses Quantum auf zwei Male, mit einer Pause von $\frac{1}{2}$ Stunde, Morgens, nachdem eine Tasse Kaffee genossen ist, verbrauchen. Tritt Uebelkeit ein, so reicht man etwas Citronensaft. Ist nach 3 Stunden kein Stuhlgang erfolgt, so verordnet man ein Laxans aus Ricinusöl oder Senna.

Das Oleum Terebinthinae ist, obgleich es zu den sichersten Bandwurmmitteln gehört, nur für den Nothfall zu empfehlen, da es nicht nur abscheulich schmeckt, sondern auch in den Dosen, in welchen man es gegen den Bandwurm reichen muss, leicht Reizungen der Harnorgane hervorruft. Man lässt von dem Terpenöl ʒi—ij auf einmal entweder allein, oder mit Honig oder Ricinusöl, oder in Form einer Emulsion Abends vor dem Schlafengehen einnehmen.

In Betreff aller aufgeführten Mittel ist es zweckmässig, sie zu den Zeiten anzuwenden, in welchen spontan einzelne Bandwurm-Glieder oder Stücke abgegangen sind; dagegen ist es völlig überflüssig, mit der Cur auf gewisse Mondphasen zu warten, in welchen nach dem herrschenden Aberglauben die Würmer leichter abgehen sollen. — Es ist endlich zweckmässig, der eigentlichen Abtreibung eine Vorbereitungscur vorauszuschicken. Diese besteht darin, dass man den Kranken mässig leben lässt, seinen Darm mit Ricinusöl entleert und ihn einige Tage fast ausschliesslich von Häring, Schinken, Zwiebeln und anderen salzigen und gewürzigen Substanzen leben lässt. Statt dessen kann man dem Kranken auch als Vorbereitungscur den fleissigen Genuss von Walderdbeeren, Heidelbeeren oder Preisselbeeren empfehlen, da die zahlreichen Kerne dieser Früchte augenscheinlich den Wurm krank machen (*Küchenmeister*). — Die Cur ist nur dann als gelungen anzusehen, wenn man den Kopf des Bandwurms findet; jedoch darf man auch nicht vergessen, dass mehr als ein Bandwurm im Darne vorhanden sein kann. In neuerer Zeit hat man die Kamala, ein beim Zerstossen der Kapseln der *Rottlera tinctoria* gewonnenes Pulver (ʒii—ij mit Wasser verrieben), *Cortex Mursennae* (ʒi—ij mit Honig), *Radix Ponnae* (ʒi—ij) und einige andere Medicamente mit mehr oder weniger Nachdruck als vortreffliche Bandwurmmittel empfohlen, aber keines derselben hat sich bei wiederholter Prüfung als besonders wirksam bewährt.

Für die Abtreibung der *Ascaris lumbricoides* stehen mit Recht die *Semina Cinae* s. *Santonici*, die Blütenknospen von *Artemisia Contra*, im besten Rufe. Die Methode, den gepulverten Zittwersamen, mit Jalape, Baldrian, Honig und anderen Substanzen gemischt, als Latwerge zu reichen, mit welcher früher fast alle Kinder einige Male im Jahre gequält wurden, sowie die Darreichung desselben in der Form von Wurmchocolade oder Wurm-kuchen, ist jetzt fast allgemein durch die sicherer und angenehmer wirkenden Präparate, das Extractum aethereum und namentlich das Santonin, verdrängt. Von ersterem lässt man die Kinder gr. v—x den Tag über, von letzterem gr. iii—iv verbrauchen. In den Apotheken sind wohlschmeckende Trochisci Santonini, welche gr. β oder gr. j Santonin enthalten, vorrätig. *Küchenmeister* empfiehlt, das Santonin (gr. ii—iv) in Ricinusöl (ʒj) zu lösen und von dieser Lösung stündlich einen Theelöffel bis zur Wirkung zu reichen.

Noch bessere Erfolge sah derselbe bei dem Gebrauche des weit unschuldigeren Natron Santonicum eintreten, wenn er dasselbe einige Tage lang Morgens und Abends zu gr. ii—v nehmen liess. — Auf die Darreichung des Zittwersamens oder seiner Präparate muss man stets ein leichtes Laxans folgen lassen. — Die übrigen Anthelminthica sind für die Abtreibung der Spulwürmer entbehrlich.

Um die Oxyuren aus dem Mastdarme zu vertreiben, reicht die Anwendung von Klystieren aus. Schon Klystiere von kaltem Wasser mit einem Zusatze von Essig sind sehr wirksam; aber man muss grosse Klystiere geben, um auch die in der Flexur weilenden Würmer zu erreichen, und muss den Gebrauch der Klystiere lange fortsetzen. In hartnäckigen Fällen kann man zu den Klystieren eine schwache Sublimatlösung (gr. $\frac{1}{4}$ auf ℥ij) benutzen. *)

Capitel X.

Gastrische Fieber, Schleim- und Gallenfieber.

Unter dem Namen gastrischer Fieber werden von vielen, namentlich deutschen Aerzten, acut verlaufende Krankheitsfälle beschrieben, bei welchen ein schweres fieberhaftes Allgemeinbefinden nur von dyspeptischen Erscheinungen und in der Regel von Durchfällen begleitet ist, während Symptome, aus welchen auf eine schwere Erkrankung eines wichtigen Organes geschlossen werden könnte, fehlen. Von namhaften Autoritäten, besonders von solchen Klinikern, welche nur in grossen Spitälern gebildet sind und ausschliesslich Spitalpraxis getrieben haben, werden alle sogenannten gastrischen Fieber für leichte Typhusfälle erklärt. Ich muss dieser Behauptung entschieden entgegentreten. Jeder beschäftigte Privatarzt hat oft genug Gelegenheit, zu beobachten, dass ohne jeden Verdacht einer Infection nach notorischen Diätfehlern ein Krankheitsbild von kürzerer oder längerer Dauer entsteht, welches dem eines gastrischen Fiebers genau entspricht. Wenn dem so ist, so wird man auch da, wo kein Diätfehler nachzuweisen ist, mit der Annahme einer Infection vorsichtig sein und die Möglichkeit zugeben müssen, dass auch Erkältungen, atmosphäre und tellurische Einflüsse und andere Schädlichkeiten einen ähnlichen Symptomencomplex hervorrufen können. Damit will ich keineswegs in Abrede stellen, dass zahlreiche leichte Typhusfälle unter der Diagnose eines gastrischen Fiebers verlaufen.

Das gastrische Fieber beginnt in der Regel mit wiederholtem

*) Ich habe es vorgezogen, die Trichinenkrankheit, welche ich in der letzten Auflage meines Lehrbuches an dieser Stelle besprochen habe, in der jetzigen Auflage im zweiten Bande unter den Infectionskrankheiten zu besprechen. Ich werde die Gründe, welche mich zu dieser Aenderung bestimmt haben, bei der Pathogenese und Aetiologie der Trichiniasis auseinandersetzen.

leichten Frösteln, selten mit einem einmaligen heftigen Schüttelfrost. Die Pulsfrequenz steigt schnell auf 100 Schläge und darüber. Die Temperatur wird nach den spärlich vorhandenen Messungen zuweilen nur mässig, in anderen Fällen beträchtlich gesteigert. Sie kann eine Höhe von 39—40 Grad erreichen. Das Allgemeinbefinden ist auffallend schwer beeinträchtigt. Die Mattigkeit ist so gross, dass die Kranken meist im Bette bleiben; die Glieder, namentlich die Gelenke, schmerzen „als ob sie zerschlagen seien“. Ein unerträglicher Kopfschmerz wird durch das Liegen auf Federkissen gewöhnlich vermehrt, während er zuweilen dadurch, dass sich die Kranken ein Tuch fest um den Kopf binden, erleichtert wird. Der Schlaf fehlt oder wird durch unruhige Träume gestört. Die Krankheitserscheinungen von Seiten des Magens und des Darms zeigen verschiedene Intensität. In der Regel fehlt der Appetit, die Zunge ist belegt, der Geschmack pappig oder bitter, es ist ein fauliger Geruch aus dem Munde vorhanden, die Kranken klagen über ein Gefühl von Druck und Vollsein im Epigastrium und sind empfindlich, wenn man auf dasselbe drückt. Dazu kommt Aufstossen von Gasen und von flüssigen, meist sauren Producten einer abnormen Magenverdauung. Zuweilen tritt wiederholt Erbrechen ein. Anfangs ist der Stuhlgang gewöhnlich angehalten, später dagegen, zumal wenn sich die Krankheit in die Länge zieht, pflegen sich Durchfälle einzustellen, denen mehr oder weniger heftige Kolikschmerzen vorausgehen, und bei welchen flüssige, durch unzersetzte Galle grün gefärbte, oft auch schleimige Massen entleert werden.

Zuweilen geht der geschilderte Symptomencomplex sehr schnell vorüber, und der Kranke, welcher sich heute in einer sehr traurigen Verfassung befand, ist morgen wieder vollständig hergestellt (Ephemera). Wenn dabei nicht selten Herpesbläschen an den Lippen aufschliessen, so darf man deshalb nicht an eine besondere Krankheitsform denken und eine Febris herpetica aufstellen. Ein Herpes labialis begleitet das gastrische Fieber ebenso häufig, vielleicht noch häufiger, als das pneumonische Fieber und die Intermittens, und hat bei ersterem gewiss keine andere Bedeutung, als bei den letztgenannten Krankheiten. Bei Weitem nicht immer geht indessen die Krankheit mit einem Tage vorüber, oft zieht sie sich mehrere Tage, aber nur selten länger als eine Woche hin. Bei Menschen, welche die fieberhafte Steigerung der Körpertemperatur oder die Consumption durch die gesteigerte Wärmeproduction schlecht ertragen — wir haben wiederholt ausgesprochen, dass in dieser Beziehung sehr bedeutende individuelle Verschiedenheiten obwalten — wird alsdann die Hinfälligkeit sehr gross, das Sensorium benommen, statt der lebhaften Träume stellen sich Delirien ein, und wenn dabei die Zunge Neigung zeigt, trocken zu werden, so wird die Aehnlichkeit mit einem Typhus eine sehr grosse. Es kommt vor, dass erst am sechsten bis achten Tage durch die plötz-

lich eintretende Besserung und durch die schnelle Reconvalescenzen die Sachlage aufgeklärt wird.

Wegen der Schwierigkeit, ein gastrisches Fieber von einem beginnenden Typhus zu unterscheiden, ist es gerathen, im Verlaufe der ersten Woche mit der Diagnose und Prognose sehr vorsichtig zu sein. Es ist für den Ruf des Arztes sehr gefährlich, wenn die Krankheit, nachdem er sie mit Bestimmtheit für ein gastrisches Fieber erklärt und von Tag zu Tag auf Besserung vertröstet hat, sich in der zweiten oder dritten Woche mit allen ihren Schrecken entwickelt. Es kann aber nicht minder den Arzt compromittiren, wenn das angebliche Nervenfieber gegen Ende der ersten Woche mit Genesung endet und der Kranke wenige Tage später bereits spazieren geht. Selbst die Laien glauben nicht mehr daran, dass sich aus einem „gastrischen“ Fieber unter Umständen ein „gastrisch-nervöses“ und aus diesem ein „Nervenfieber“ entwickeln. Sie wissen, dass beide Krankheiten von Anfang an verschiedener Natur sind. Für die differentielle Diagnose derselben in der ersten Woche der Erkrankung ist erstens die Berücksichtigung der aetiologischen Momente von grosser Bedeutung. Sind Schädlichkeiten vorausgegangen, welche zu Magen- und Darmkatarrhen Veranlassung zu geben pflegen, so gibt dies bei einem zweifelhaften Fall die Präsumption für ein gastrisches Fieber. Sind dagegen Typhusfälle in grösserer Zahl in der Stadt oder in der Umgebung vorgekommen, und sind keine Diätfehler als Ursachen der Krankheit nachzuweisen, so muss dies die Vermuthung erwecken, dass sich ein Typhus entwickeln werde. — Bei dem gastrischen Fieber zeigt zweitens die Steigerung der Körpertemperatur nicht den regelmässigen Gang, welchen wir als pathognostisch für den Typhus im II. Bande beschreiben werden. — Ein Katarrh der feineren Bronchien, welcher sich durch Husten und Rhonchus sibilans verräth, spricht drittens mehr für einen Typhus, als für ein gastrisches Fieber, obgleich auch bei letzterem Bronchialkatarrhe vorkommen, Fälle, welche man als „gastrisch-katarrhalische“ Fieber zu bezeichnen pflegt. — Ein Ausbruch von Herpesbläschen um den Mund lässt viertens den Typhus fast mit Sicherheit ausschliessen. — Endlich fünftens spricht eine nachweisbare Vergrösserung der Milz und das Auftreten von Roseolaflecken in der Oberbauchgegend am Ende der ersten Woche gegen ein gastrisches Fieber und für einen Typhus.

Es kommen Fälle vor, in welchen die gastrischen Erscheinungen gegen die schwere Störung des Allgemeinbefindens so sehr in den Hintergrund treten, dass man zweifelhaft werden kann, ob der Darmkanal der Ausgang der Erkrankung ist, und ob das Fieber und die durch dasselbe bedingten Erscheinungen in der That als Symptome des Magen- und Darmkatarrhs aufgefasst werden dürfen. Solche Fälle sind es, welche zur Aufstellung eines einfachen (essentiellen) Fiebers, einer *Fièvre simple continue*, einer *Synocha* geführt haben. Es scheint mir gewagt anzunehmen, dass nach der

Einwirkung einer Schädlichkeit auf den Körper als einziger Effect derselben Fieber auftritt. Ich halte es für um Vieles wahrscheinlicher, dass auch in solchen Fällen in irgend einem Organe feinere Structurveränderungen, welche sich der Beobachtung entziehen, vorhanden sind. Zu dieser Annahme glaube ich durch die bekannte Erfahrung berechtigt zu sein, dass in zahlreichen Fällen von Pneumonie, Erysipelas und von heftigen Katarrhen der Nasen- und Bronchialschleimhaut das Fieber und die schweren Störungen des Allgemeinbefindens frühzeitiger als die localen Symptome beobachtet werden. Es widerstrebt mir durchaus zu glauben, dass auch hier anfangs ein essentielles Fieber vorhanden ist, zu welchem sich erst später eine locale Erkrankung hinzugesellt, um so mehr als von da ab, wo die localen Symptome hervorgetreten sind, das Fieber mit denselben Schritt zu halten und mit dem Ablauf des Prozesses zu verschwinden pflegt. Steigert sich die feinere Texturerkrankung überhaupt nicht bis zu dem Grade, dass augenfällige Functionsstörungen zu Stande kommen, so entsteht nach meiner Auffassung derjenige Zustand, den man als essentielles Fieber zu bezeichnen pflegt. Eine leichte Dyspepsie fehlt bei keinem Fieber, und ein Mangel an Appetit, eine schwach belegte Zunge etc. berechtigen für sich allein keineswegs dazu, eine fieberhafte Erkrankung als ein gastrisches Fieber zu bezeichnen.

Mit noch grösserer Entschiedenheit als von den gastrischen Fiebern behauptet *Griesinger* von den seltenen, aber mit sehr constanten und höchst charakteristischen Erscheinungen verlaufenden Krankheitsfällen, welche man als Schleimfieber, *Febris pituitosa*, κατ' ἐξοχήν zu bezeichnen pflegt, dass es sich bei denselben gleichfalls um Typhuserkrankungen handle, welche allerdings in einer auffallenden und ungewöhnlichen Weise verliefen. Ich weiss nicht, ob *Griesinger* selbst bei einer grösseren Zahl der in Rede stehenden Fälle die Section gemacht, oder woher er die Notiz entnommen hat, „dass man bei denselben lentescirende oder schon heilende Darmgeschwüre finde“. Die lange Dauer der Krankheit, der geringe Grad des Fiebers, die auffallende Ausbreitung der Katarrhe, die überaus massenhafte Schleimproduction und andere Momente bestimmen mich, die Richtigkeit der *Griesinger'schen* Behauptung so lange in Zweifel zu ziehen, bis ich die Thatsache, auf welche sich dieselbe stützt, genauer kennen gelernt habe. Die Darstellung, welche ich im Folgenden von den Symptomen und dem Verlaufe des Schleimfiebers geben werde, entnehme ich theils meinen eigenen Beobachtungen, theils der vortrefflichen Schilderung des Schleimfiebers, welche sich in den *Schönlein'schen* Vorlesungen findet, und welche mit meinen Beobachtungen durchaus übereinstimmen.

Die Krankheit beginnt nicht mit der hohen Pulsfrequenz, den Gliederschmerzen, dem heftigen Kopfschmerz, der Unruhe, mit welcher die *Febris gastrica* auftritt; der Puls ist vielmehr nur mässig

beschleunigt, die Temperatur nur wenig erhöht, die Kranken fühlen sich aber auffallend matt und hinfällig, sind apathisch, beständig zum Schlafen geneigt und zeigen den grössten Widerwillen gegen alles Essen. Nöthigt man die Kranken, etwas zu sich zu nehmen, so tritt bald ein quälendes Gefühl von Ueberfüllung ein, zu welchem sich Würgen gesellt, bis die genossenen Speisen, in auffallend grossen Mengen zähen Schleims eingehüllt, wieder ausgebrochen werden. Auch der begleitende Mund- und Rachenkatarrh zeigt ein eigenthümliches Verhalten: der Zungenbelag ist anfangs dick und gelblich, Zähne und Zahnfleisch, Gaumenbogen und Pharynx sind mit zähem Schleime bedeckt; später stösst sich oft der ganze Epithelialbelag der Zunge ab, und diese erscheint geröthet, wie ein Stück rohes Fleisch oder wie mit Firniss überzogen. Namentlich in den Morgenstunden entleeren die Kranken durch Spucken, Räuspern, Würgen, Erbrechen und Husten grosse Mengen eines zähen, fadenziehenden Schleims, so dass der Spucknapf kaum ausreicht, dieselben zu fassen; dem nur selten diarrhoischen Stuhlgange sind neben unverdauten Speiseresten gleichfalls reichliche Schleimmassen beigemischt, während auch der Urin einen schleimigen Bodensatz enthält. Das Fieber bleibt auch im weiteren Verlaufe meist mässig und zeigt bald einen remittirenden, bald einen anhaltenden Typus. Die Kranken werden dabei äusserst hinfällig, ihre Apathie nimmt überhand, so dass sie, wenn sie nicht schlafen, gleichgültig daliegen, ohne sich um ihren Zustand und um ihre Umgebung zu kümmern. Wendet sich endlich, oft erst in der dritten oder vierten Woche, die Krankheit zur Besserung, so verliert sich die Schleimproduction sehr allmählig, der Appetit kehrt langsam wieder, der Puls wird auffallend träge, und die aufs Aeusserste erschöpften Kranken erholen sich erst nach langer Zeit. Die geringste Veranlassung genügt, um einen Rückfall hervorzurufen; der Prozess beginnt dann von Neuem, und so können Monate bis zur gänzlichen Heilung vergehen, oder es kann sogar bei schwachen und decrepiden Subjecten ein lethaler Ausgang erfolgen.

Schwer zu entscheiden ist die Frage, welche Krankheitszustände die älteren Aerzte unter den biliösen Fiebern oder Gallenfiebern verstanden haben. Ich hoffe indessen durch meine in den letzten Jahren gemachten Beobachtungen dem Verständnisse der mit ikterischen Erscheinungen verlaufenden fieberhaften Erkrankungen näher als früher gekommen zu sein. Ich glaube nicht mehr, dass einem solchen Ikterus eine Polycholie zu Grunde liegt, bei welcher mehr Galle bereitet wird, als von den Gallengängen fortgeschafft werden kann, und dass in Folge dessen ein Theil der abgesonderten Galle resorbirt wird. Ich halte vielmehr den in Begleitung hochgradiger Fieber auftretenden Ikterus für einen „haemotogenen“, d. h. für einen solchen, der durch Zerfall der Blutkörper und durch Umwandlung des freigewordenen Blutfarbstoffs in Gallenfarbstoff entsteht. Ich werde bei der Besprechung der

Leberkrankheiten auf diese Verhältnisse zurückkommen, und beschränke mich hier auf folgende Bemerkungen. Bei der Pyaemie, beim Puerperalfieber und bei anderen Infectionskrankheiten kommen zuweilen, wahrscheinlich in Folge einer excessiven Steigerung der Körpertemperatur, parenchymatöse Entartungen der verschiedensten Organe vor, an welchen sich auch das Blut betheiligt. Seltener entsteht im Verlaufe entzündlicher Erkrankungen, z. B. im Verlaufe von Pneumonien, eine Dissolutio sanguinis, welche übrigens bereits den älteren Aerzten vorschwebte, und in Folge dessen haematogener Ikterus. Endlich aber können selbst katarhalische Erkrankungen, von welchen die Schleimhaut des Darmtractus und der Bronchien befallen wird, zu parenchymatösen Entartungen der Leber, des Herzens, der Nieren, des Blutes führen. Ich habe während der letzten Jahre mehrere Kranke mit einfachen Bronchial- und Darmkatarrhen unter schweren Symptomen von Seiten des Nervensystems mit ikterischen Erscheinungen, mässiger Schwellung der Leber, unregelmässigem und aussetzendem Herzschlag, Albuminurie etc. zu Grunde gehen sehen, ohne dass irgend ein Verdacht einer Infection vorlag. Derartige Fälle, welche ebenso wie die „biliösen Pneumonien“ zu gewissen Zeiten in grösserer Anzahl zur Beobachtung kommen und in manchen Gegenden, besonders in den Tropen, häufiger zu sein scheinen, als anderwärts, werden wohl zum Theil den biliösen Fiebern der Alten entsprechen, während gewiss auch Fälle von Pyaemie und anderen Infectionskrankheiten mit diesem Namen bezeichnet wurden.

Bei der Behandlung der gastrischen Fieber erfreut sich die Salzsäure eines besonderen Rufes. Wir lassen dahingestellt sein, ob die fast allgemein übliche Verordnung einer halben Drachme Acidum muriaticum concentratum auf sechs Unzen eines schleimigen Vehikels, oder eines schwachen Ipecacuanhainfuses (gr. viii: 3vj), von welchen man zweistündlich einen Esslöffel voll reichen lässt, eine so günstige Wirkung hat, als man derselben zuschreibt. Jedenfalls pflegen die Kranken diese Arznei gern zu nehmen, der Durst mässigt sich durch dieselbe, und es ist immerhin bemerkenswerth, dass durch diese beliebte Verordnung dem Magensecrete die Säure zugeführt wird, welche nach physiologischen Erfahrungen die verdauende Kraft desselben wesentlich fördert.

Beim Schleimfieber verordne man kohlensaure Alkalien, besonders die Tinctura Rhei aquosa. Ich habe dieses Präparat genau nach der Schönlein'schen Vorschrift in ziemlich grossen Dosen, d. h. zweistündlich einen Kaffeelöffel voll, mit vorzüglichem Erfolge angewendet, und kann der Empfehlung desselben, als eines fast specifischen Mittels gegen die Febris pituitosa, vollständig beipflichten. Auch habe ich beobachtet, dass die Kranken die üblichen Suppen schlecht vertragen und sich besser befinden, wenn man ihnen statt derselben von Zeit zu Zeit etwas nicht mehr frisches schwarzes, mit Salz bestreutes Brod zu essen gibt.

Bei der Febris biliosa pflegen besonders die Mineralsäuren verordnet zu werden. Vielleicht noch besser passt ein antipyretisches Verfahren, namentlich die Darreichung von Chinin in dreisten Dosen und energische Wärmeentziehungen durch kühle Bäder oder wiederholtes Einschlagen des Körpers in nasse Leintücher.

Sechster Abschnitt.

Krankheiten des Bauchfells.

Capitel I.

Entzündung des Bauchfells. — Peritonitis.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Wir können uns in Betreff der Pathogenese der Peritonitis auf das beziehen, was wir über die Pathogenese der Pleuritis und Perikarditis gesagt haben. Dieselben Vorgänge, welche wir bei der Besprechung jener Prozesse in der Pleura und im Perikardium beschrieben haben, ereignen sich bei der Peritonitis im Peritoneum: während eine Neubildung von jungem Bindegewebe, eine Wucherung im Peritoneum vor sich geht, wird auf die Oberfläche desselben ein fibrinhaltiges Exsudat ergossen, welchem in verschiedener Anzahl junge Zellen — Eiterkörperchen — beigemischt sind. In manchen Fällen von chronischer Peritonitis scheint der entzündliche Vorgang indessen auf die Wucherung des peritonealen Bindegewebes beschränkt zu bleiben und ein freies Exsudat nicht zu Stande zu kommen. Auf diese Weise entstehen am Wahrscheinlichsten die Verdickungen und Verwachsungen des Peritoneum, welche sich ganz den Verdickungen und Verwachsungen der Pleura anschliessen und sich wie diese, ohne Symptome zu machen, bilden.

Die Disposition für die Peritonitis, wenigstens für die acute und diffuse Form derselben, ist bei gesunden und kräftigen Menschen nicht gross. Geringfügige Schädlichkeiten, wie sie häufig zu Entzündungen von anderen serösen Häuten und von Schleimhäuten Veranlassung geben, rufen fast niemals Peritonitis hervor. Man muss es sich deshalb zur Regel machen, wenn ein bis dahin

gesunder Mensch an Peritonitis erkrankt, zunächst an die Einwirkung der schweren Schädlichkeiten, von welchen wir unten reden werden, zu denken, und erst nach gewissenhafter Ausschliessung derselben, welche nicht immer leicht ist, an eine sogenannte rheumatische Peritonitis zu glauben. — Bedeutend grösser als bei gesunden Individuen ist die Disposition zur Peritonitis bei Menschen, welche an Tuberculose, Morbus Brightii und anderen mit Erschöpfung verbundenen Krankheiten leiden, sowie bei Frauen zur Zeit der Menstruation. Bei diesen reichen allerdings nicht selten geringfügige Schädlichkeiten aus, um eine Peritonitis herbeizuführen. Die Gründe, aus welchen wir diese Fälle von Peritonitis, wie die unter ähnlichen Verhältnissen häufig vorkommenden Pneumonien und Pleuritiden nicht zu den secundären Entzündungen rechnen, haben wir wiederholt angegeben. — In nicht seltenen Fällen endlich ist die Peritonitis die unmittelbare Folge einer Infection und steht in gleicher Reihe mit den Hautentzündungen bei den acuten Exanthemen. Diese Form muss bei der Besprechung des Puerperalfiebers und anderer Infections-Krankheiten, welche sich „auf dem Peritoneum localisiren“, beschrieben werden.

Unter den veranlassenden Ursachen der Peritonitis sind 1) schwere Contusionen und penetrirende Wunden des Unterleibes zu nennen. Unter den operativen Eingriffen führt die Paracentese selten zu diffuser Entzündung des Bauchfells, häufiger die Bruchoperation, in jedem Falle die Laparotomie.

Hieran schliessen sich 2) Rupturen und Perforationen der vom Bauchfell überzogenen Organe und das dabei erfolgende Eindringen heterogener Substanzen in die Bauchhöhle. So können perforirende Magengeschwüre oder Magenkrebs, Verschwärungen des Processus vermiformis oder des Coecum, typhöse oder scrophulöse Darmgeschwüre, Perforation der Gallen- oder der Harnblase, Durchbruch von Leber- oder Milz-Abscessen und andere Vorgänge zu Peritonitis führen. In allen diesen Fällen pflegt sich die Entzündung schnell über das ganze Peritoneum zu verbreiten. Nur selten bleibt sie dadurch circumscribt, dass alte Wucherungen oder frische Verklebungen der Gedärme unter einander den übrigen Theil des Peritoneum vor der Berührung mit den ausgetretenen Substanzen schützen.

Die Peritonitis kann 3) durch Fortpflanzung einer Entzündung von benachbarten Organen entstehen. Das Peritoneum nimmt an den Entzündungen der von ihm überzogenen Organe eben so oft Antheil, wie die Pleura an den Entzündungen der Lunge. Hierher gehören die Fälle, in welchen sich Peritonitis zu der Typhlitis stercoracea, zu eingeklemmten Brüchen, zu inneren Einklemmungen, Achsendrehungen und Intussusceptionen gesellt. Sehr häufig pflanzt sich die Entzündung von den weiblichen Sexualorganen auf das Peritoneum fort. Ebenso können Entzündungen der Leber oder der Milz zu Peritonitis führen. In diesen

Fällen pflegt die Entzündung des Peritoneum anfangs circumscrip-
 zu sein; in vielen Fällen bleibt sie es auch im weiteren Verlaufe,
 in anderen, namentlich in den durch Incarcerationen und ähnliche
 Vorgänge entstandenen, wird sie später diffus.

Nur selten und, wie wir oben ausgesprochen haben, fast nie-
 mals bei vorher gesunden Individuen, tritt 4) Peritonitis in Folge
 von Erkältungen oder von unbekannten atmosphärischen
 Einflüssen auf; diese letztere Form pflegt man als rheumatische
 Peritonitis zu bezeichnen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Wir besprechen zunächst den Befund der acuten diffusen
 Peritonitis.

Im Beginne derselben ist das Peritoneum theils durch capil-
 läre Hyperaemie, theils durch Blutaustritt in das Gewebe geröthet.
 Indessen muss man, um diese Röthung zu entdecken, meist erst
 die später zu beschreibenden Auflagerungen vom Peritoneum ent-
 fernen. Im weiteren Verlaufe tritt die Röthung zurück, indem,
 wie es scheint, die Capillaren durch das Oedem, welches sich im
 Gewebe des Peritoneum entwickelt, comprimirt werden. Früh-
 zeitig wird die Oberfläche durch Verlust der Epithelien getrübt,
 und bald bietet sie das sammetartige Ansehen dar, welches, ebenso
 wie wir bei der Pleuritis ausführlich geschildert haben, auf einer
 Wucherung des Bindegewebes beruht, aus welchem das Perito-
 naeum besteht.

Weit auffallender, als diese Texturveränderungen des Bauch-
 fells selbst, sind die Exsudate, welche schon nach sehr kurzem Be-
 stehen der Peritonitis niemals vermisst werden. Die Form und
 Menge derselben ist sehr verschieden. Zuweilen überzieht nur eine
 dünne, durchsichtige Lage geronnenen Fibrins, welches sich als
 ein feines Häutchen abschaben lässt, das entzündete Peritoneum
 und verklebt die Darmschlingen locker mit einander; ein flüssiges
 Exsudat ist nirgends aufzufinden. In anderen Fällen ist die ge-
 ronnene Auflagerung dicker, undurchsichtiger, gelber, einer Croup-
 membran ähnlich, und in den abhängigen Stellen der Bauchhöhle
 findet sich in mässiger Menge ein trübes, flockiges Serum. In noch
 anderen Fällen ist das vorhandene Exsudat sehr massenhaft; aus
 der geöffneten Bauchhöhle ergiesst sich ein oft colossales Quantum
 einer trüben, flockigen Flüssigkeit, während noch ein grosser Theil
 derselben theils zwischen den Gedärmen, theils im kleinen Becken
 und neben der Wirbelsäule zurückbleibt. Ausser den membranö-
 sen Auflagerungen, welche das Peritoneum bedecken, findet man
 dann ferner zahlreiche gelbe Klumpen geronnenen Faserstoffs, welche
 theils in der Flüssigkeit schwimmen, theils sich in derselben ge-
 senkt haben und zusammengehäuft an den abhängigen Stellen der
 Bauchhöhle liegen.

Das spärliche, sehr fibrinreiche Exsudat findet sich hauptsäch-

lich bei der durch Verletzungen oder durch Fortpflanzung der Entzündung von benachbarten Organen entstandenen Peritonitis. Die abundanten, serös-fibrinösen Ergüsse kommen dagegen häufiger bei den durch Perforationen entstandenen, bei den auf Infection beruhenden, namentlich puerperalen, und endlich bei den seltenen Fällen von sogenannter rheumatischer Peritonitis vor.

Sämmtliche Darmhäute sind, zumal bei der mit reichlichem Exsudat verlaufenden Peritonitis, der Sitz eines collateralen Oedems. Die Darmwand erscheint in Folge dessen verdickt; das Oedem der Schleimhaut hat zu seröser Transsudation in das Lumen des Darmes geführt, das Oedem und die Lähmung der Muscularis zu einer oft enormen Ansammlung von Gasen im Darm. Auch die oberflächliche Schichte der Leber, der Milz, der Bauchwand sind serös infiltrirt und entfärbt. Endlich ist zu erwähnen — und zwar mit besonderem Nachdruck, da dieser Befund zum Theil den frühen Tod erklärt —, dass durch das Exsudat und noch mehr durch die Ausdehnung der Gedärme das Diaphragma bis zur dritten oder zweiten Rippe hinaufgedrängt und ein grosser Theil beider Lungen comprimirt sein kann.

Stirbt der Kranke nicht auf der Höhe der Entzündung, so ändert sich der Befund. Im besten Falle wird der flüssige Antheil des Exsudates schnell resorbirt. Später verschwinden auch die geronnenen Massen, sowie die Eiterkörperchen, welche theils in diesen eingeschlossen, theils in der Flüssigkeit suspendirt sind, nachdem sie eine Fettmetamorphose eingegangen haben, verflüssigt und der Resorption zugänglich geworden sind; immer aber bleiben partielle Verdickungen und Verwachsungen des Peritoneum zurück. — In weniger günstig verlaufenden Fällen tritt die Resorption des flüssigen Exsudatantheiles nur unvollständig ein. Die Eiterkörperchen, welche dem Exsudat im Beginne nur spärlich beigemischt waren, mehren sich, so dass durch dieselben die Flüssigkeit ein purulentes Ansehen annimmt und auch die Fibrinniederschläge gelber und weicher werden. An manchen Stellen verwachsen die Gedärme ziemlich fest mit einander und schliessen die Flüssigkeit, welche dadurch immer weniger frei beweglich wird, endlich an einzelnen Herden ein. — Ueberleben die Kranken auch dieses Stadium, welches man gewöhnlich bei den in der vierten bis sechsten Woche an Peritonitis Gestorbenen antrifft, so kann die abgekapselte eiterige Flüssigkeit endlich resorbirt oder eingedickt und in eine gelbe käsige oder selbst kreidige Masse verwandelt werden, welche, in schwieriges Bindegewebe eingeschlossen, in der Bauchhöhle liegen bleibt. In anderen Fällen greift die massenhafte Zellenbildung, welche auf der freien Fläche des Peritoneum stattfindet, auch auf das Gewebe desselben über; es tritt Verschwärung und Perforation des Peritoneum ein, und das abgekapselte Exsudat gelangt, je nach der Stelle der Perforation, in den Darm, in die Blase, durch-

dringt die Bauchwand, oder senkt sich in das Zellgewebe des Beckens und tritt an einer tiefer gelegenen Stelle nach Aussen.

Bei der acuten partiellen Peritonitis bleiben die Veränderungen, welche wir beschrieben haben, auf den serösen Ueberzug der Leber, der Milz, eines Darmstücks oder einiger nahe gelegenen Darmschlingen und auf die nächste Umgebung dieser Theile beschränkt. Ist das Exsudat ein spärliches und fibrinreiches, so pflegt der Prozess mit Verwachsung der entzündeten Theile unter einander zu enden. Ist das Exsudat reichlicher und serös-fibrinös, so können sich, wie bei der diffusen Form, abgesackte Herde zwischen den entzündeten Theilen bilden, welche die geschilderten Ausgänge nehmen.

Als chronische Peritonitis pflegt man zunächst diejenige Form zu bezeichnen, welche, als acute diffuse Peritonitis beginnend, einen protrahirten Verlauf nimmt und zur Bildung der beschriebenen Eiterherde führt. — Ausserdem aber kommen, namentlich bei Kindern, in Verbindung mit Darm- und Mesenterialtuberculose entzündliche Prozesse im Peritoneum vor, welche sich von Anfang an chronisch entwickeln und sich über das ganze Bauchfell oder den grössten Theil desselben verbreiten. Diese Form ist ausgezeichnet durch die massenhafte Wucherung des peritonealen Bindegewebes, in Folge deren bald mehr gallertartige, bald mehr schwielige Verdickungen des Peritoneum entstehen. Die Gedärme sind gewöhnlich unter einander zu unförmlichen Convoluten verwachsen, und zwischen den einzelnen verengten und vielfach geknickten Darmwindungen finden sich Herde mit einer bald mehr serösen, bald eiterigen, bald blutigen Flüssigkeit gefüllt. Die Beimischung von Blut beruht auf Gefässrupturen, welche sich überall zu ereignen pflegen, wo eine chronische Entzündung wiederholt recrudescirt, da dann nicht nur das ursprüngliche Gewebe, sondern das junge, an weiten und dünnwandigen Capillaren reiche Bindegewebe, welches auf demselben bei früheren Entzündungen emporwucherte, der Sitz der neuen Entzündung ist. Sehr oft und gerade neben dem haemorrhagischen Exsudate finden sich bei dieser Form Tuberkel auf dem verdickten Peritoneum (s. Capitel III.). — Endlich drittens kommt überaus häufig eine partielle chronische Peritonitis vor, welche wir besser in ihren Ausgängen, als während ihrer ersten Stadien kennen. Sie bildet sich bei chronischen Entzündungen und Entartungen der Unterleibsorgane und hat partielle Trübungen und Verdickungen des Peritoneum, Verwachsungen der benachbarten Organe unter einander, Verzerrungen und Knickungen der Gedärme in ihrem Gefolge.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das Bild, unter welchem die acute diffuse Peritonitis beginnt, ist je nach den Schädlichkeiten, durch welche sie hervorgerufen wurde, verschieden. Das erste Auftreten der traumatischen

Peritonitis verräth sich meist dadurch, dass sich ein heftiger Schmerz von der verletzten Stelle schnell über den ganzen Unterleib verbreitet. — Auch bei der durch Perforationen entstehenden Peritonitis ist, wenn die Perforation plötzlich erfolgt, und wenn bei derselben differente Substanzen in die Bauchhöhle gelangen, ein massloser Schmerz, der den ganzen Unterleib einnimmt, das erste Symptom. Anfangs sind neben demselben die Zeichen einer schweren allgemeinen Depression vorhanden, und erst später gesellt sich heftiges Fieber hinzu. — Erfolgt die Perforation allmählig, und treten nur geringe Mengen und wenig differente Substanzen in die Bauchhöhle aus, so gehen den Symptomen der allgemeinen Peritonitis oft die später zu schildernden Symptome der partiellen Peritonitis vorher. — Weit weniger auffallend kündigt sich der Beginn einer acuten diffusen Peritonitis in den Fällen an, in welchen sich die Entzündung von benachbarten Organen auf das Peritonaeum fortpflanzt. Die schon früher vorhandenen Schmerzen steigern sich nur allmählig, sind anfangs auf die Stelle beschränkt, an welcher das entzündete Organ liegt, und breiten sich langsam von dieser über den ganzen Unterleib aus. — Nur bei der sogenannten rheumatischen Peritonitis und bei der durch Infection entstandenen Form pflegt, wie bei anderen wichtigen Entzündungen, ein heftiger Schüttelfrost und ein intensives Fieber die Invasion der Krankheit zu bezeichnen.

Mag die Krankheit auf die eine oder die andere Weise beginnen, mag das Fieber gleich anfangs vorhanden sein oder sich erst später hinzugesellen, immer ist der Schmerz das qualvollste und zugleich das am Meisten charakteristische Symptom: Jeder leise Druck auf den Bauch vermehrt denselben, selbst der Druck der Bettdecke kann unerträglich werden. Die Kranken werfen sich nicht, wie bei den Koliken, im Bette umher, sondern liegen still auf dem Rücken mit angezogenen Schenkeln und scheuen jede Lageveränderung. Bei einem leichten Hustenstosse verziehen sie schmerzhaft das Gesicht; sie sprechen leise und vorsichtig und wagen nicht tief zu athmen, um den Druck, den das herabsteigende Zwerchfell ausübt, zu vermeiden. — Schon nach kurzem Bestehen der Krankheit beginnt der Leib gespannt und aufgetrieben zu werden. Die Auftreibung hängt anfänglich nur zum kleinsten Theile von der Füllung der Bauchhöhle mit Exsudat ab, zum grössten Theil ist sie bedingt durch die Ausdehnung der Gedärme, welche mit Gasen gefüllt sind. Dieser Meteorismus ist nicht leicht zu erklären; es ist unwahrscheinlich, dass eine vermehrte Bildung von Gasen denselben verschuldet, denn es lässt sich keine Ursache für eine beschleunigte Zersetzung der Darmcontenta auffinden; eben so wenig ist anzunehmen, dass bei der Peritonitis Luft von der Darmwand exhalirt werde. So scheint denn der Meteorismus zum kleinen Theile abzuhängen von der Expansion der Gase, an welcher die Erschlaffung der Darmwände, zum grösseren Theile von

dem gehemmten Abgange derselben, an welchem die Lähmung der Muscularis die Schuld trägt. Die Auftreibung des Leibes kann schnell einen hohen Grad erreichen. Das Exsudat und die ausgedehnten Gedärme drücken aber selbstverständlich in derselben Weise, wie sie gegen die Bauchdecken drücken, auch gegen das Zwerchfell, und daraus entstehen bald die Symptome, welche nächst den Schmerzen am Quälendsten sind und am Meisten Gefahr bringen. Die Compression, welche die unteren Lungenlappen durch das weit nach Oben gedrängte Zwerchfell erfahren, sowie die hochgradige Hyperaemie, welche sich in den nicht comprimierten Lungenabschnitten entwickelt (in Folge der Circulationsstörung in den comprimierten Theilen), bewirken eine bedeutende Dyspnoë und eine Athemfrequenz von 40—60 Athemzügen in der Minute. Die Circulationsstörung in der Lunge kann ihre Wirkung über das rechte Herz auf die Venen des grossen Kreislaufes ausdehnen, so dass die Kranken ein leicht cyanotisches Aussehen bekommen. — Der Stuhlgang ist in den meisten Fällen von acuter diffuser Peritonitis hartnäckig verstopft, eine Erscheinung, welche sich aus der durch collaterales Oedem entstandenen Lähmung der Darmmuscularis erklärt. Nur bei der Puerperal-Peritonitis kommen gewöhnlich wässerige Durchfälle vor, da bei dieser Form das Oedem sich bis auf die Mucosa erstreckt und ein reichliches Transsudat in den Darm veranlasst, welches bei einer gewissen Füllung des Darmes trotz der Lähmung der Muscularis abfließt. Richtet man eine solche Kranke auf, oder drückt man stärker auf ihren Bauch, so entleeren sich wässerige, schwach gefärbte Massen aus ihrem After. — Zu den geschilderten Symptomen gesellt sich häufig Erbrechen, vorausgesetzt, dass die Peritonitis nicht durch die Perforation eines chronischen Magengeschwürs entstanden ist. Anfangs werden schleimige, farblose, später mehr wässerige, grünliche oder selbst intensiv grün gefärbte Massen erbrochen. Die Ursachen des Erbrechens und die Bedingungen, unter welchen es fehlt, sind dunkel. Eine Theilnahme des Magenüberzuges an der Entzündung oder ein Freibleiben desselben erklären diese Verschiedenheit nicht. — Pflanzte sich die Entzündung auf den Peritonealüberzug der Blase fort, so entsteht ein unaufhörlicher Drang zum Urinlassen und das Gefühl, als ob die Blase gefüllt sei. Lässt ein unerfahrener Arzt sich dadurch täuschen, und durch das Drängen des Kranken verleiten, den Katheter einzuführen, so werden meist nur wenige Tropfen eines dunklen, concentrirten Harnes entleert. — Zu dem Krankheitsbilde der acuten diffusen Peritonitis gehört endlich das Fieber, welches auch da, wo es nicht die Scene eröffnete, frühzeitig hinzutritt. Die Pulsfrequenz ist sehr bedeutend, die Blutwelle auffallend klein, die Temperatur des Körpers steigt auf 40 Grad oder noch höher. Das Allgemeinbefinden ist, wie bei jedem heftigen Fieber, schwer beeinträchtigt, das Sensorium in den meisten Fällen frei.

Bei einem schweren Verlaufe der Krankheit steigern sich die

geschilderten Symptome in wenigen Tagen zu einer bedeutenden Höhe. Nur die Schmerzen pflegen im Beginn am Heftigsten zu sein und im weiteren Verlauf etwas abzunehmen. Der Leib erscheint trommelartig aufgetrieben, die Leber und die Herzspitze sind oft bis zur dritten Rippe in die Höhe gedrängt. Bei der Percussion, welche im Beginne der Krankheit einen vollen tympanitischen Schall gab, findet man, wenn das Exsudat sehr massenhaft geworden ist, an den abhängigen Stellen eine deutliche, aber fast nie eine absolute Dämpfung. Die Angst der Kranken wird entsetzlich, sie flehen um Hülfe, ihr Blick ist verzweiflungsvoll. Ist nicht viel Blut gelassen, und ist die Blutmenge nicht durch sehr reichliche Exsudationen beträchtlich vermindert, so kann das Gesicht ein exquisit cyanotisches Ansehen darbieten. Endlich trübt sich das Sensorium, die Kranken werden apathisch und fangen an zu deliriren, der Puls wird immer kleiner und frequenter, die Haut mit kühlem Scheweisse bedeckt, und zuweilen schon am dritten oder vierten Tage nach dem Auftreten der Krankheit, häufiger erst zu Ende der ersten Woche, erliegen die Kranken ihren Leiden.

Nimmt die Krankheit einen günstigen Verlauf, ein Fall, welcher nur da einzutreten pflegt, wo es gelingt, die veranlassenden Ursachen zu beseitigen, oder wo dieselbe weniger bösartig ist, so lässt Schmerz, Meteorismus und Fieber allmähig nach, die Respiration wird freier und der Kranke kann sich schnell erholen. Sehr oft aber bleiben, in Folge der Adhäsionen und Knickungen der Gedärme, habituelle Stuhlverstopfung und zuweilen Kolikschmerzen vor dem Eintritt des Stuhlganges für das ganze Leben zurück.

Geht der Kranke nicht im Verlaufe der ersten Woche zu Grunde, und tritt während dieser Zeit keine entschiedene Besserung ein, so ändert sich in der Regel das Bild, und die Krankheit beginnt einen mehr chronischen Verlauf zu nehmen. Der Schmerz wird mässiger, der Leib ist nur noch bei tieferem Druck empfindlich, der Meteorismus lässt nach, ohne völlig zu verschwinden. Litt der Kranke bisher an Stuhlverstopfung, so tritt jetzt Stuhlgang ein; waren dagegen in Folge der massenhaften Transsudation in den Darm Durchfälle vorhanden, so verlieren sich diese, oder es wechselt Stuhlverstopfung mit Durchfall ab. Auch die Pulsfrequenz und die Temperatur sinken einigermassen, ohne jedoch zur Norm zurückzukehren. Mit dem Nachlassen des Meteorismus pflegt die Dämpfung an den abhängigen Stellen des Bauches deutlicher zu werden, und man nimmt an den gedämpften Stellen eine allmähig wachsende Resistenz wahr; der Leib wird schliesslich unsymmetrisch und höckerig, und die abgesackten Exsudate imponiren als unregelmässige Tumoren. Das Fieber, welches, wenn auch gemässigt, fortbesteht und von Zeit zu Zeit exacerbirt, consumirt inzwischen mehr und mehr nicht nur die Kräfte des Kranken, sondern auch sein Blut und seine Gewebe. Das Fett schwindet, die Muskeln werden welk und schlaff, die Haut trocken und spröde,

nicht selten tritt Oedem der Beine auf, und in der vierten, fünften oder sechsten Woche gehen die Kranken fast immer in einem Zustande der hochgradigsten Erschöpfung zu Grunde. — Kommt es wider Erwarten zur Resorption des Exsudates, so ist die Reconvalescenz sehr langsam, und die Erscheinungen der Darmverengerung und Darmverzerrung, welche nach diesen Fällen noch constanter zurückbleiben, als bei einer frühzeitigeren Resorption des Exsudates, sind eine Quelle langer und schwerer Leiden. — Bildet sich eine Verschwärung im Peritoneum und Perforation desselben aus, so wächst das Fieber, die Schmerzen vermehren sich, und es werden entweder die Bauchdecken an einer umschriebenen Stelle infiltrirt, geröthet und endlich vom Eiter durchbrochen, oder es bilden sich Senkungsabscesse, die an den verschiedensten Stellen zum Vorschein kommen, oder aber es wird — und zwar im glücklichsten Falle — nach erfolgtem Durchbruche des Abscesses in den Darm der Eiter mit dem Stuhlgehalte entleert. Meist gehen auch in diesen Fällen die Kranken erschöpft zu Grunde, und nur wenige erholen sich nach einer sehr langwierigen Reconvalescenz.

Der acuten partiellen Peritonitis gehen gewöhnlich Vorboten voraus, Symptome, welche der Erkrankung desjenigen Organes angehören, von welchem sich die Entzündung auf das Peritoneum ausbreitete. So gehen z. B. der acuten partiellen Peritonitis, welche in der rechten Darmbeingrube aufzutreten pflegt, meist die Symptome von Typhlitis, derjenigen, welche in der Unterbauchgegend, in der Magengegend, in der Lebergegend ihren Sitz hat, die Symptome von Darmgeschwüren, Magengeschwüren, Leberabscessen etc. vorher. Der Eintritt der Krankheit selbst kündigt sich zwar auch durch einen über den ganzen Unterleib verbreiteten Schmerz an, doch ist die grosse Empfindlichkeit der Bauchdecken gegen äusseren Druck, welche für die Peritonitis fast pathognostisch ist, auf eine umschriebene Stelle des Unterleibes beschränkt. Der Meteorismus fehlt oder ist gleichfalls nur partiell, das Fieber ist mässiger, als bei der diffusen Form. — Bei nicht sehr reichlichem Exsudate gehen die genannten Symptome gewöhnlich schnell vorüber, und die Krankheit endet mit vollkommener Genesung, wenn sich nicht Verwachsungen bilden, welche die Darmbewegung stören, oder wenn nicht das ursprüngliche Leiden einen anderen Ausgang herbeiführt. — Anders gestaltet sich der Verlauf der acuten partiellen Peritonitis, wenn das gesetzte Exsudat reichlicher ist. Dann wird im Bereiche der Peritonitis der Percussionsschall allmählig leerer, die Resistenz der Bauchdecken grösser, bis endlich bei der Palpation auch in diesem Falle ein Tumor in der Bauchhöhle gefühlt wird. Dergleichen Herde kommen selten nach Perforationen von Magengeschwüren, häufiger bei den langsamer eintretenden Perforationen von tuberculösen Darmgeschwüren und bei den Verschwärungen des Coecum und des Processus vermiformis vor. Ihr

weiterer Verlauf ist derselbe, wie bei den abgesackten Herden nach protrahirter diffuser Peritonitis.

Von der chronischen Peritonitis, welche vorzugsweise im Kindesalter neben Darm- und Mesenterialtuberculose vorkommt, gibt *Henoch* in seiner Klinik der Unterleibskrankheiten ein sehr getreues Bild. Er schildert die Kinder als schwächliche, serophulöse Individuen, bei welchen die von Zeit zu Zeit auftretenden Kolikschmerzen, die mit Stuhlverstopfung wechselnden Durchfälle, die wachsende Abmagerung häufig den Verdacht auf Würmer oder auf *Tabes meseraïca* rege machen. Bei einer genauen Untersuchung des Unterleibes, bei welcher man sich übrigens hüten müsse, die Aeusserungen des Unbehagens für Aeusserungen des Schmerzes zu halten, bemerke man, dass der Leib an einzelnen Stellen sehr empfindlich gegen Druck sei; auch komme es vor, dass schon die Thätigkeit der Bauchpresse den Kindern Schmerzen bereite, so dass sie beim Drängen zum Stuhle anfangen zu weinen. Während die Abmagerung schnelle Fortschritte mache und in wenigen Monaten einen hohen Grad erreiche, während in den Abendstunden sich Fieber einstelle, werde der Leib der Kinder immer stärker hervorgetrieben und nehme allmählig eine kugelige Gestalt an. Endlich werden die Bauchdecken prall gespannt, selbst glänzend und seien oft von erweiterten Venen durchzogen. Bei einem Druck auf den Leib, welcher noch immer für die Kinder schmerzhaft sei, empfinde man einen elastischen Widerstand. Bei der Percussion des Leibes endlich seien die Resultate verschieden. Nur in seltenen Fällen lasse eine Dämpfung an den abhängigen Stellen, welche in verschiedenen Körperlagen ihre Stelle wechsle, ein freies Exsudat in der Bauchhöhle erkennen. Häufiger gebe der ganze Unterleib einen leeren Percussionsschall, da die Gedärme von dem schrumpfenden Mesenterium nach der Wirbelsäule gezogen seien und das Exsudat der Bauchwand anliege. In den meisten Fällen sei der Percussionsschall an einzelnen Stellen, an welchen die Gedärme liegen, voll tympanitisch, an anderen, an welchen sich flüssige Exsudate befinden, gedämpft. — Man wird die Krankheit, welche nicht häufig vorkommt und für sich oder durch ihre Complicationen immer mit dem Tode endet, nicht leicht verkennen, wenn man die Züge des gegebenen Bildes festhält.

Die chronische partielle Peritonitis, deren Residuen wir unter der Form von Verdickungen, Verwachsungen und narbigen Schrumpfungen des Peritoneums fast ebenso häufig in den Leichen finden, als die Verdickungen und Verwachsungen der Pleura, entwickelt sich eben so latent, wie die Pleuritis, durch welche letztere entstehen, und wir sind nicht im Stande ein Krankheitsbild derselben zu geben.

§. 4. Diagnose.

Die Peritonitis wird nicht leicht mit anderen Krankheiten verwechselt, da die grosse Empfindlichkeit des Leibes gegen den leisen Druck, der Meteorismus und bei der acuten Form das Fieber fast immer sicheren Anhalt für die Diagnose geben. Einige Schwierigkeit kann die Erkenntniss der Form bieten, welche durch Perforation von Magen- und Duodenalgeschwüren entsteht, ehe die letzteren erkannt sind. Das verfallene Gesicht, die kühle Haut, der kleine Puls, der eingezogene Leib und andere Zeichen einer schweren allgemeinen Depression erinnern mehr an das Krankheitsbild einer Kolik, als an das einer heftigen Entzündung. Wenn man weiss, wie unbedeutend die Symptome der Magen- und Duodenalgeschwüre sein können, und wenn man die excessive Empfindlichkeit des Leibes gegen Druck, welche auch bei dieser Form der Peritonitis von Anfang an zugegen ist, berücksichtigt, wird man Täuschungen vermeiden.

Auf der anderen Seite können Koliken und die Einklemmung von Gallensteinen oder Harnsteinen irrthümlich für Peritonitis gehalten werden; indessen ist die Unterscheidung nur in den Fällen schwer, in welchen sich bei hysterischen Frauen eine Neuralgia mesenterica mit Hyperaesthesie der Bauchdecken complicirt, bei der sogenannten rheumatischen Kolik und bei Gallensteinkoliken, wenn bei diesen das rechte Hypochondrium eine grosse Empfindlichkeit gegen Druck zeigt. Hier kann es nöthig werden, den weiteren Verlauf abzuwarten, ehe man eine bestimmte Diagnose stellt. In allen anderen Fällen gibt schon früher die Unempfindlichkeit des Leibes gegen einen Druck und noch mehr die Erleichterung, welche dieser den Kranken verschafft, sicheren Aufschluss.

§. 5. Prognose.

Wenn die Mehrzahl der Kranken, welche an Peritonitis leiden, der Krankheit erliegt, so beruht dies keineswegs darauf, dass die Entzündung des Peritoneum besonders schlecht vom Organismus ertragen würde, sondern darauf, dass die Krankheit fast immer von bösartigen Verletzungen oder schweren Bluterkrankungen abhängt oder bei Individuen auftritt, welche, schon vorher krank, eine nur geringe Widerstandsfähigkeit haben. Entsteht die Peritonitis unter dem Einflusse von Schädlichkeiten, wie sie den meisten Fällen von Pleuritis zu Grunde liegen, so ist die Prognose unverkennbar besser, als die der Pleuritis. So sehen wir die rheumatische Peritonitis, welche ausnahmsweise bei gesunden Individuen, namentlich bei menstruirenden Frauen, auftritt, sowie die, welche sich zu Kothverhaltungen, zur Typhlitis, selbst zu eingeklemmten Brüchen gesellt, wenn nur früh genug die Ursachen beseitigt werden können, in vielen Fällen mit Genesung enden. Noch weniger gefährlich ist die umschriebene chronische Peritonitis, welche chro-

nische Entzündungen und Entartungen der Unterleibsorgane complicirt. Man könnte diese, wenn eine grobe teleologische Auffassung erlaubt wäre, als eine gut gemeinte Anstrengung der Natur zur Verhütung von Unheil bezeichnen.

Unter den Symptomen, von welchen die Prognose des einzelnen Falles abhängt, sind im Beginne der Krankheit vor Allem der Meteorismus und die mit demselben unmittelbar zusammenhängenden dyspnotischen Erscheinungen zu bezeichnen: je schwerer die letzteren, um so grösser ist die Gefahr. Im späteren Verlaufe, namentlich bei protrahirten Fällen, ist die Heftigkeit des Fiebers und das mit diesem wiederum im genauen Zusammenhange stehende Mass der Kräfte und der Ernährung für die Prognose von grösserer Wichtigkeit, als die meisten übrigen Symptome.

§. 6. Therapie.

Die *Indicatio causalis* kann in den Fällen, in welchen eine Kothverhaltung und eine davon abhängige Darmverschwärung, namentlich die Typhlitis stercoracea, oder in welchen ein eingeklemmter Bruch zu Peritonitis führte, durch die früher empfohlene Behandlung des Grundleidens und resp. durch den Bruchschnitt erfüllt werden. In allen anderen Fällen sind wir nicht im Stande, derselben zu genügen. Es ist indessen hier der passende Ort, um von der Behandlung der Perforationen mit Opium in verhältnissmässig grossen und oft wiederholten Dosen zu reden, da diese bezweckt, durch möglichst vollkommene Aufhebung der Darmbewegungen den Contact der ausgetretenen Substanzen mit grösseren Strecken des Bauchfells zu verhüten und namentlich, wenn dieselben durch Verklebungen oder Verwachsungen von der übrigen Peritonealhöhle abgeschlossen sind, einen Durchbruch zu vermeiden. Die statistischen Nachrichten legen für die glücklichen Erfolge dieses Verfahrens ein günstiges Zeugniß ab, und ich habe in Fällen, in welchen statt desselben roh symptomatisch verfahren und die Stuhlverstopfung durch Klystiere und Abführmittel bekämpft wurde, wiederholt gesehen, dass unmittelbar nach Anwendung dieser Mittel die Peritonitis, welche bis dahin eine circumscripte war, und welche vielleicht eine circumscripte hätte bleiben können, sich schnell über das ganze Peritoneum verbreitete. Man gibt von dem Opium gr. β -j, anfangs halbstündlich, später seltener.

Ueber die *Indicatio morbi* haben sich die Ansichten in neuerer Zeit wesentlich geändert. Früher wurden jedem Kranken, welcher lege artis behandelt wurde, durch Venaesectionen ein oder einige Pfund Blut entzogen; sodann wurde der Leib mit Blutegeln bedeckt, innerlich zweistündlich 1 — 2 Gran Kalomel gereicht und gleichzeitig eine grosse Quantität von grauer Quecksilbersalbe mit oder ohne Schonung der Blutegelstiche in die Haut des Bauches und der Oberschenkel eingerieben. „Das war die Arznei, die Patienten starben — und Niemand fragte, wer genas.“ Man kann

zwar keine glänzenden Erfolge von der jetzt üblichen Behandlungsweise rühmen, aber doch leicht beweisen, dass jenes Verfahren ebenso irrationell als verderblich ist. Schon bei der Section von Individuen, welche, ohne dass ihnen Blut entzogen war, an Peritonitis mit abundanten Ergüssen starben, findet man die Leiche in Folge der bedeutenden Exsudationen meist auffallend blutleer. — Secirt man aber die Leichen von Individuen, welche an einer lege artis behandelten Peritonitis gestorben sind, so enthalten Herz und Gefässe gewöhnlich eine so überaus geringe Menge von Blut, dass man versucht ist, der Behandlung eine grössere Schuld an dem eingetretenen Tode beizumessen, als der Krankheit selbst. Fügen wir hinzu, dass nach aller Erfahrung ein grosser Blutverlust während der Entbindung keinen Schutz gegen das herrschende Puerperalfieber gewährt, und dass alle Schädlichkeiten, welche sonst Peritonitis im Gefolge zu haben pflegen, bei heruntergekommenen und blutleeren Individuen ganz ebenso wie bei kräftigen und gut genährten die Krankheit hervorrufen, so können wir andere Gründe, welche gegen die Venaesectionen sprechen, mit Stillschweigen übergehen. (Wir werden später sehen, dass die Indicatio symptomatica uns zuweilen dennoch zwingt zu venaeseciren.) — An die antiphlogistische und antiplastische Wirkung der Mercurialien glaubt man in neuerer Zeit fast allgemein nicht mehr, und auch wir stehen nicht an uns dahin auszusprechen, dass wir das Kalomel und die graue Salbe bei der Behandlung der Peritonitis mindestens für überflüssig, das Kalomel in abführenden Dosen aber geradezu für nachtheilig halten. — Ganz anders verhält es sich mit örtlichen Blutentziehungen, welche weit geringere Bedenken haben, als die Venaesectionen, und deren günstiger Einfluss wenigstens auf die Schmerzen der Kranken keinem Zweifel unterliegt, eine Wirkung, welche selbst in den Fällen nicht ausbleibt, in welchen die Peritonitis durch Perforation eines Magengeschwürs entstanden ist. — In ganz ähnlicher Weise und vielleicht noch günstiger auf die Entzündung selbst wirkt die Anwendung der Kälte. Vertragen die Kranken dieselbe, was leider nicht immer der Fall ist, so bedecke man den ganzen Unterleib mit kalten Compressen und erneuere dieselben in Pausen von 10 Minuten. Von dieser Behandlung, welche von *Abercrombie*, *Kiwisch* und Anderen empfohlen wird, habe ich in Fällen, welche überhaupt der Behandlung zugänglich waren, die besten Erfolge gesehen, darf aber nicht verschweigen, dass die Anwendung warmer, nicht zu schwerer Kataplasmen von vielen Kranken besser vertragen wird, als die der kalten Umschläge. — In neuester Zeit haben die Erfolge der Opiumbehandlung bei der durch Perforation entstandenen Peritonitis und die Ueberzeugung, dass die entzündeten Theile vor Allem der Ruhe bedürfen, dem Opium bei der Behandlung aller Formen der Peritonitis mehr und mehr Eingang verschafft. — Wir schliessen uns gern den Stimmen an, welche die einmalige oder wiederholte Application

von Blutegeln auf den Unterleib, die Anwendung der Kälte und den inneren Gebrauch des Opium als die zweckmässigste Behandlung der Peritonitis bezeichnen. — Zieht sich die Krankheit in die Länge, bilden sich abgesackte Eiterherde, so ist die consequente Anwendung von Kataplasmen und die frühzeitige Eröffnung fluctuirender Abscesse dringend zu empfehlen. Dieselbe Behandlung ist bei chronischer Peritonitis indicirt, gegen welche auch der innere Gebrauch der Jodpräparate und das Bepinseln des Leibes mit Jodtinctur zu empfehlen ist.

Was endlich die *Indicatio symptomatica* anbetrifft, so fordert eine frühzeitig auftretende bedeutende Cyanose, noch mehr eine hochgradige Dyspnoë, wenn sich Zeichen von Oedem in den oberen Lungenlappen hinzugesellen, eine Venaesection. Dieselbe beseitigt freilich nur für den Augenblick die drohende Lebensgefahr; doch besitzen wir kein anderes Mittel, welches dieser dringenden Indication genügen könnte. Die vor längerer Zeit von England aus empfohlene Darreichung des Terpenthinöls leistet gegen die Grundursache der Dyspnoë, den Meteorismus, eben so wenig, wie die Absorbentia und andere Mittel, durch welche man die Gase binden oder entfernen wollte. Zu verwerfen ist das Einstechen eines feinen Troicarts in den Bauch, während man immerhin den Versuch machen kann, die Luft durch ein Mastdarmrohr ausziehen (*Bamberger*). — Gegen das Erbrechen sind Stückchen Eis, welche man verschlucken lässt, am Wirksamsten. Gegen die Stuhlverstopfung dürfen nur nach Ablauf der Entzündung die mildesten Ekkoprotica gereicht werden, gegen die Durchfälle endlich, welche auf dem Oedem der Schleimhaut beruhen, bleibt meist das Opium ebenso erfolglos, wie die Adstringentien. — In protrahirten Fällen, in welchen die Gefahr von der Consumption durch das Fieber droht, gebe man den Kranken Chinin. sulph. in grösseren Dosen, ausserdem kleine Mengen Wein, und namentlich eine nahrhafte und leicht verdauliche Nahrung.

Capitel II.

Bauchwassersucht — Ascites.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der Wassersucht des Peritoneum, dem Ascites, haben wir es mit einem in die Bauchhöhle gesetzten Transsudate zu thun, welches sich in seiner Constitution den normalen Transsudaten des Körpers anschliesst. Die Bedingungen, unter welchen sich der Ascites entwickelt, sind dieselben, unter welchen auch an anderen Stellen vermehrte Transsudationen zu Stande kommen, und lassen sich entweder auf verstärkten Seitendruck in den Gefässen oder auf verminderten Eiweissgehalt des Blutserums oder endlich auf eine Degeneration des Peritoneum zurückführen.

Der Ascites ist 1) sehr häufig eine Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht, mag diese von Herz- und Lungenleiden, welche den Abfluss des Blutes aus den Körpervenen hemmen, oder von Entartung der Nieren, der Milz oder von anderen Krankheiten abhängen, welche eine Blutverarmung in ihrem Gefolge haben. In allen diesen Fällen pflegt der Ascites in der Reihe der hydropischen Erscheinungen eine späte Stelle einzunehmen und immer erst dann aufzutreten, wenn hydropische Ergüsse in das Unterhautbindegewebe (Anasarka) der Extremitäten, des Gesichtes etc. kürzere oder längere Zeit bestanden haben.

Der Ascites ist in anderen Fällen 2) die Folge einer auf die Gefässe des Peritoneum beschränkten Stauung. Da eine solche nur durch Circulationshindernisse im Bereiche der Pfortader entstehen kann, so ist es leicht begreiflich, dass die Bauchwassersucht und zwar ohne hydropische Erscheinungen in anderen Organen für sich allein bestehend gewisse Erkrankungen der Leber und der Lebergefässe begleitet.

Endlich 3) gesellt sich Ascites nicht selten zu ausgebreiteten Degenerationen des Bauchfells, zu carcinomatösen und tuberculösen Neubildungen hinzu. Von den verschiedenen Formen des Carcinoms scheint indessen allein das Alveolarcarcinom des Peritoneum constant mit hochgradigem Ascites verbunden zu sein.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Menge des in die Bauchhöhle ergossenen Serums ist verschieden. In manchen Fällen beträgt sie nur einige Pfund, in anderen steigt sie auf 40 Pfund und darüber. Die Flüssigkeit ist theils klar, theils durch die Beimischung von abgestossenen und fettig degenerirten Epithelien leicht getrübt, hat meist eine hellgelbe Farbe, ist reich an Eiweiss und Salzen und enthält nur selten spärliche Flocken geronnenen Fibrins. In der Flüssigkeit, welche sich namentlich bei Degenerationen des Bauchfells in die Bauchhöhle ergiesst, bilden sich beim Stehen an der Luft zuweilen Tage lang Niederschläge von „Fibrin später Gerinnung“. Dies scheint darauf zu beruhen, dass bei Degeneration des Peritoneum den Transsudaten sehr oft etwas Blut beigemischt ist. Seitdem Schmidt nachgewiesen hat, dass sich nach Zusatz von Blut, wie in allen Transsudaten, Fibrin niederschlägt, hat das „Fibrin später Gerinnung“ eine ganz andere Bedeutung bekommen.

Das Peritoneum selbst erscheint gewöhnlich glanzlos und etwas weisslich, die oberflächlichen Schichten des Leber- und Milzparenchyms sind leicht entfärbt. Unter dem Drucke bedeutender Ergüsse können die Leber, die Milz, die Nieren blutleer und verkleinert werden. Das Zwerchfell endlich ist durch die angesammelte Flüssigkeit zuweilen bis zur dritten oder zweiten Rippe emporgedrängt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es ist nicht wohl möglich, ein Krankheitsbild der Bauchwassersucht zu entwerfen, da dieselbe niemals ein für sich bestehendes Leiden bildet, und da sich nur künstlich die Erscheinungen, welche dem Ascites angehören, von denen der Grundkrankheit abgrenzen lassen.

Gesellt sich Bauchwassersucht zu allgemeiner Wassersucht, so sind die subjectiven Symptome des neuen Leidens gewöhnlich anfangs, gegenüber den anderen Beschwerden der Kranken, zu unbedeutend, um die Aufmerksamkeit auf den Ascites zu lenken. Meist gibt dann die physikalische Untersuchung, zu welcher die Vermuthung, dass sich Ascites entwickelt habe, auffordert, den ersten Aufschluss. — Anders verhält es sich mit dem Ascites, welcher sich zu Circulationsstörungen im Bereiche der Pfortader oder zu Degenerationen des Peritoneum gesellt. Hier können bei dem latenten Auftreten einer Lebercirrhose oder eines Peritonealkrebses die allmählig wachsenden Beschwerden, welche der Ascites mit sich bringt, die ersten Anomalieen sein, welche bemerkt werden und den Verdacht auf jene Grundleiden lenken. So lange die Füllung des Leibes mit Flüssigkeit eine mässige ist, klagen die Kranken nur über ein Gefühl von Vollsein, werden durch früher bequeme Kleidungsstücke belästigt, bemerken ein leichtes Hinderniss beim tiefen Inspiriren. Wird die Füllung des Leibes stärker, so steigert sich das Gefühl des Vollseins zu dem einer schmerzhaften Spannung und das leichte Hinderniss beim Athmen zu einer schweren Dyspnoë. Der Druck, welchen die Flüssigkeit auf das Rectum ausübt, kann zu Stuhlverstopfung führen, und die Flatulenz, welche diese wiederum im Gefolge hat, kann die Dyspnoë steigern. Noch häufiger wird durch den Druck der Flüssigkeit auf die Nieren oder auf die Gefässe derselben die Urinsecretion vermindert. Es ist ein alter Glaube, dass die Diuretica, nachdem sie ihre Wirksamkeit verloren hätten, dieselbe oft wiedergewannen, wenn die Punction des Unterleibes vorgenommen sei. Diese Annahme beruht augenscheinlich auf einer falschen Erklärung der Thatsache, dass ein hinzutretender Ascites zu dem schon bestehenden Hinderniss für die Urinsecretion ein neues fügt, und dass, wenn dieses gehoben ist, die Störung geringer wird. — Der Druck, welchen bei sehr bedeutenden Ergüssen die Vena cava und die Venae iliacae erfahren, hat einen gehemmten Abfluss des Blutes aus den unteren Extremitäten, aus den äusseren Genitalien und aus den Bauchdecken zur Folge. Daraus erklären sich die Venenerweiterungen in jenen Theilen und die hydropischen Ergüsse in das Unterhautbindegewebe, welche sehr bedeutend werden und leicht zu einer falschen Auffassung der Krankheit führen können. Man versäume nie, genau zu fragen, ob die Beine und das Scrotum oder der Bauch zuerst angeschwollen seien.

Fast alle Menschen, welche an Ascites leiden, sind in grosser Gefahr, aber die meisten erliegen nicht dem Ascites, sondern dem Grundleiden. Die gehemmte Respiration oder die Excoriationen und die oberflächliche Gangraen, welche sich zuweilen in Folge der excessiven Spannung der Haut an den Genitalien und den Oberschenkeln bilden, können das Ende beschleunigen.

Von grösster Bedeutung für die Diagnose des Ascites ist die physikalische Untersuchung des Unterleibes. Bei der Adspection fällt zunächst die Ausdehnung und die eigenthümliche Form des Bauches auf. So lange der Erguss mässig ist, ändert der Bauch seine Form je nach den verschiedenen Stellungen und Lagen des Körpers. Untersucht man den Kranken, während er steht, so erscheint die untere Hälfte des Bauches gewölbt, lässt man ihn sich niederlegen, so erscheint der Bauch auffallend breit. Ist aber das Transsudat sehr massenhaft, so ist auch der Leib allseitig bis an die unteren Rippen ausgedehnt, und die falschen Rippen selbst sind gehoben und nach Aussen gedrängt. Die Form des Leibes bleibt dann in jeder Lage dieselbe. Fast immer lässt die Adspection ferner bei hochgradigem Ascites dicke blaue Venennetze in den verdünnten Bauchdecken wahrnehmen. Der Nabel ist hervorgetrieben, und das auseinanderweichende Gewebe des Corium bildet die bläulich-weiss durchscheinenden Streifen, welche bei starker Ausdehnung des Leibes auch in der Schwangerschaft vorkommen. — Erhebt sich das Niveau der Flüssigkeit über das kleine Becken, so fühlt man Fluctuation, wenn man die eine Hand flach an den Bauch legt und mit den Fingerspitzen der anderen an die gegenüber liegende Stelle rasch anschlägt. — Der Percussionsschall endlich ist in dem Umfange, in welchem die Flüssigkeit der Bauchwand anliegt, absolut leer. Dabei ist wichtig, dass bis auf diejenigen Fälle, in welchen die ganze vordere Bauchfläche einen leeren Percussionsschall gibt, sich die Grenze desselben in den verschiedenen Lagen des Kranken ändert, weil die Flüssigkeit stets die tiefste Stelle im Bauchraum einnimmt.

§. 4. Diagnose.

Für die Unterscheidung der freien Wassersucht von dem Hydrops ovarii ist es dringend nöthig, dass man sich durch ein gründliches Krankenexamen eine genaue Anamnese verschaffe und dass man den aetiologischen Momenten, welche sich aus dieser ergeben, eine besondere Beachtung schenke. Die Bedingungen, unter welchen sich der Hydrops ovarii bildet, sind wenig bekannt und wir wissen nur, dass er oft bei anscheinend gesunden Frauen und ohne jede Complication mit anderen Krankheiten vorkommt. Ganz anders verhält es sich mit dem Ascites. Lässt sich feststellen, dass keine der im §. 1. angeführten Anomalieen der Blutbeschaffenheit oder Blutvertheilung der Ansammlung von Flüssigkeit im Bauche vorhergegangen ist, und lässt sich ebenso eine Degeneration des Peritoneum

ausschliessen, so spricht dies in fraglichen Fällen gegen den Ascites und macht die Annahme eines Hydrops ovarii um Vieles wahrscheinlicher. Es gibt Fälle, in welchen die differentielle Diagnose beider Krankheitsformen sich allein auf die besprochenen Momente stützt, da die physikalische Untersuchung keinen Anhalt bietet. Zwar lässt bei kleineren Ovarialcysten die charakteristische Form und Lage des Sackes, die seitliche Abweichung des Muttermundes, die gleichen Ergebnisse der Percussion bei verschiedenen Lagen der Kranken leicht den Hydrops ovarii von dem Ascites unterscheiden. Aber bei sehr grossen Cysten geht die eigenthümliche Form des Sackes verloren, er liegt in der Mitte des Leibes, der Uterus ist durch die Schwere des Sackes nach Unten gedrängt, aber nicht seitlich verrückt, die Percussion ist wie bei einem hochgradigen Ascites im ganzen Umfange der vorderen Bauchwand leer. *Bamberger* rath in solchen Fällen auf die Gegend zwischen dem Darmbeinkamm und der zwölften Rippe zu achten, da man dort selbst bei sehr grossen Eierstocksgeschwülsten in der Regel den vollen Percussionsschall des Dickdarms finde, beim Ascites nicht. Doch gibt er zu, dass auch dieses Zeichen zuweilen im Stiche lasse.

Die wichtigste Frage, nachdem der Ascites erkannt wurde, ist die nach der Ursache desselben. Wir haben bereits erwähnt, dass der Ascites, welcher Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht ist, niemals als das erste Symptom der Wassersucht auftritt. Entwickelt sich daher Ascites bei einem Individuum, welches kein Oedem hat, so hängt derselbe entweder von einer Stauung im Pfortaderkreislauf oder von einer Entartung des Bauchfells ab. Welches von beiden der Fall ist, lässt sich oft schwer ermitteln. Im Allgemeinen lässt sich sagen, dass das gleichzeitige Auftreten von Stauungserscheinungen in anderen Wurzeln der Pfortader, sowie die Zeichen gestörter Leberthätigkeit für die erste Form, dagegen ausgesprochene Kachexie, Zeichen von Krebs und Tuberculose in anderen Organen, vor Allem aber das Auftreten von Tumoren im Bauche für die letztere Form sprechen. Sehr wichtig für die Differentialdiagnose ist die Farbe des Harns. Bei denjenigen Leberkrankheiten nämlich, welche zu Ascites führen, enthält der Harn in der Regel entweder Spuren von Gallenfarbstoff oder abnorme Pigmente; bei Degenerationen des Peritoneum ist er dagegen fast immer von normaler Farbe.

§. 5. Therapie.

Die *Indicatio causalis* fordert, wenn der Ascites Theilerscheinung eines allgemeinen Hydrops ist und von gehemmter Entleerung der Hohlvenen abhängt, eine Behandlung der oft genannten Herz- und Lungenkrankheiten; wenn er die Folge hochgradiger Hydraemie ist, eine zweckmässige Behandlung der erschöpfenden Grundleiden und eine Verbesserung der Blutbeschaffenheit. Der ersten Aufgabe gegenüber sind wir in den meisten Fällen ohn-

mächtig. Die Erfüllung der letzteren kann bei dem durch Intermittens, Morbus Brightii und in der Reconvalescenz von schweren Krankheiten auftretenden Hydrops den besten Erfolg haben und viel mehr leisten, als die alt hergebrachte handwerksmässige Darreichung der Hydragoga. — Niemals sind wir im Stande, die Pfortader oder Lebervene, wenn sie comprimirt oder obliterirt sind, wieder wegsam zu machen oder das schrumpfende Leberparenchym, welches die Gefässe der Leber bei der Cirrhosis hepatis constringirt, wieder auszudehnen. — Ebenso ohnmächtig sind wir in Betreff der Indicatio causalis bei dem durch Tuberculose oder Carcinom entstehenden Ascites.

Die Indicatio morbi verlangt die Entfernung der im Bauch angesammelten Flüssigkeit. — Zwar werden fast allen an Ascites leidenden Kranken Diuretica verordnet, aber die Zahl derer, welche durch den Gebrauch derselben hergestellt wird, ist kaum zu nennen. Ist der Ascites Theilerscheinung allgemeiner Hydropsie, so lässt sich allenfalls die Verordnung der Diuretica rechtfertigen, ist er aber eine Folge von Pfortaderverschliessung, so hat dieselbe nicht mehr Sinn, als wenn man bei einer Thrombose der Vena cruralis Diuretica geben wollte, um das eingetretene Oedem des Beines zu bessern. Anders verhält es sich mit den Drasticis. Diese stehen nicht nur für die Behandlung der Bauchwassersucht schon längst bei den Praktikern in besserem Rufe, als die Diuretica, sondern ihre Wirksamkeit ist bei Verschliessung der Pfortader auch leicht verständlich, da sie ja eine Depletion der Pfortaderwurzeln bewirken und damit den verstärkten Seitendruck in den Gefässen, die Ursache des Ascites, herabsetzen. Man pflegt unter den Drasticis beim Ascites die stärksten auszuwählen, und wir wollen von den mannigfachen Compositionen derselben, welche als Hydragoga Ruf haben, wenigstens die am Meisten angewandten *Heim'schen* Pillen erwähnen, welche neben Scilla und Stibium sulphur. aurant. namentlich Gummigutti enthalten. So lange die Kräfte des Kranken und der Zustand seines Darmkanals die Anwendung der Drastica gestatten, ist der Gebrauch derselben zu empfehlen, leiden aber die Kräfte merklich oder treten Erscheinungen einer heftigen Darmreizung auf, so muss man dieselben aussetzen. — Die Punction ist eine fast immer gefahrlose Operation, und sie entfernt sicherer als jedes andere Curverfahren die Flüssigkeit aus der Bauchhöhle. Je mehr aber die geringe Gefahr und die sichere Wirkung zu Gunsten der Punction sprechen, um so nothwendiger ist es, dass man sich die schlimmen Folgen klar mache, welche die Punction im weiteren Verlaufe nach sich zieht. Man darf nie vergessen, dass man nicht Wasser, sondern eine Eiweisslösung aus der Bauchhöhle entfernt, und dass die entleerte Flüssigkeit fast immer in kurzer Zeit durch einen neuen Erguss ersetzt ist. Dieser verzehrt die Kräfte und die Blutmasse des Kranken. Die tägliche Erfahrung lehrt, dass von der ersten Punction an die Abmagerung weit schneller vor sich geht

als zuvor. Nach dem Gesagten darf die Punction des Unterleibes bei Ascites nur in solchen Fällen vorgenommen werden, in welchen von Seiten der gehemmten Respiration oder von Seiten einer drohenden Gangraen der Haut (s. oben) eine nahe Gefahr für das Leben zu fürchten ist.

Capitel III.

Tuberculose und Krebs des Peritoneum.

Die Tuberculose des Bauchfells kommt fast niemals primär vor, sondern gesellt sich entweder zu einer Tuberculose der Lungen oder des Darmes oder zu einer Tuberculose der Harn- und Geschlechtsorgane. In anderen Fällen ist sie Theilerscheinung der acuten Miliartuberculose. Die letzte Form ist ohne klinisches Interesse, da die Ablagerung der wenig zahlreichen, sehr kleinen, durchscheinenden Knötchen in das Gewebe des Peritoneum weder Symptome macht, noch einen nachweisbaren Einfluss auf den Verlauf der acuten Miliartuberculose ausübt. — Von mehr pathologisch-anatomischem als klinischem Interesse sind auch die vereinzelt kleinen weisslichen Knötchen, welche man in der verdickten Serosa des Darmes oberhalb scrophulöser Darmgeschwüre findet. — Von grösserer Bedeutung ist eine sehr massenhafte Entwicklung verhältnissmässig grosser, weisslicher Tuberkel, mit welchen man zuweilen das ganze Peritoneum besät sieht. Die Umgebung der einzelnen Knötchen erscheint entweder blutig suffundirt, oder das ausgetretene Haematin ist in Pigment verwandelt und die weissen Tuberkel sind von einem schwarzen Hof umgeben. Gewöhnlich ist das Netz nach Oben aufgerollt und bildet, ganz mit Tuberkeln durchsetzt, einen höckerigen, wurstförmigen Wulst. Auch abgesehen von der Tuberkelbildung ist das Peritoneum bei dieser Form meist durch eine entzündliche Wucherung verdickt und im Cavum desselben eine grosse Quantität zuweilen blutiger Flüssigkeit enthalten.

Der Krebs des Bauchfells kommt gleichfalls selten als ein primäres Leiden vor, pflanzt sich vielmehr fast in allen Fällen von benachbarten Organen, von der Leber, vom Magen, vom weiblichen Sexualapparat, seltener vom Darne, auf das Bauchfell fort. Der Skirrhus und der Medullarkrebs treten gewöhnlich unter der Form zahlreicher, kaum erbsengrosser, über das ganze Peritoneum zerstreuter Granulationen und Knötchen oder unter der Form einer diffusen, flachen Entartung des peritonealen Gewebes auf. Der Alveolarkrebs bildet zuweilen umfangreiche und selbst colossale Geschwülste. Neben diesen, welche gewöhnlich im Netz ihren Sitz haben, sind aber auch dann fast alle Organe des Unterleibes, sowie das parietale Blatt des Peritoneum, mit zahlreichen kleinen Träubchen und Drusen von gallertartigem Ansehen bedeckt. Oft sind bei Alveolarkrebs die Gedärme theilweise mit einander ver-

klebt und die Flüssigkeit, welche der Bauchfellsack enthält, ist in Folge dessen abgesackt.

Die Erscheinungen, von welchen die Tuberculose und der Krebs des Bauchfells begleitet werden, sind denen des einfachen Ascites sehr ähnlich. Das wichtigste Symptom ist eine allmälige Ausdehnung des Leibes durch die wachsende Ansammlung von Flüssigkeit in der Bauchhöhle. Nur die ungewöhnliche Empfindlichkeit des Leibes gegen Druck, welche bei anderen Formen der Bauchwassersucht fehlt, die sehr schnell eintretende Kachexie, der Ausschluss anderer Ursachen für die Ansammlung von Flüssigkeit im Bauche sprechen mit Wahrscheinlichkeit für eine Entartung des Peritoneum. Erst der Nachweis von Geschwulstmassen lässt mit Sicherheit dieselbe erkennen. Aus der Form und dem Umfange der etwa vorhandenen Geschwülste, aus dem Alter der Kranken, aus dem gleichzeitigen Auftreten von Tuberculose oder von Krebs in anderen Organen schliesst man, ob die eine oder die andere Degeneration vorliege.

Krankheiten der Leber und der Gallenwege.

Erster Abschnitt.

Krankheiten der Leber.

Capitel I.

Hyperaemie der Leber.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Der Blutgehalt der Leber kann durch verstärkten Zufluss und durch gehemmten Abfluss vermehrt werden. Die Hyperaemie, welche durch vermehrten Zufluss entsteht, nennen wir Fluxion, die, welche durch gehemmten Abfluss entsteht, Stauung.

Eine Fluxion zur Leber entsteht 1) durch eine Verstärkung des Seitendruckes in der Pfortader. Während jeder Verdauung findet unter normalen Verhältnissen eine Fluxion zur Leber Statt. Die Diffusion von Flüssigkeit aus dem Darm in die Darmcapillaren führt zu einer vermehrten Füllung der Darmvenen; der Inhalt derselben kommt dadurch unter einen erhöhten Druck und wird mit verstärkter Kraft in die Leber getrieben. Bei Leuten, welche beim Essen und Trinken unmässig sind, überschreitet diese gleichsam physiologische Fluxion das Mass, wird anhaltender, wiederholt sich oft und kann, wie andere häufig wiederkehrende Hyperaemien, dauernde Gefässerweiterung zur Folge haben.

Eine Fluxion zur Leber entsteht 2) dadurch, dass die Capillaren der Leber, welche unter normalen Verhältnissen an dem Parenchym eine Stütze finden, in Folge von Relaxation dieses Parenchyms sich erweitern und dem einströmenden Blut einen abnorm geringen Widerstand leisten. Auf diese Weise scheinen die Leberhyperaemien zu entstehen, welche sich nach Verletzungen der Leber und in der Umgebung von Entzündungen und Neubildungen entwickeln. Vielleicht gehören hierher auch die Leberhyperaemien, zu welchen der Genuss von Spirituosen

führt. In allen diesen Fällen haben wir es mit einer Reizung der Leber zu thun, denn auch der Alkohol wird durch die Pfortader zunächst der Leber zugeführt; — die erste Wirkung eines Reizes scheinen Veränderungen im Parenchym des gereizten Organes zu sein, welche gewöhnlich mit einer Abnahme der Resistenz des Parenchyms verbunden sind. Eine solche Abnahme der Resistenz muss Erweiterung der Capillaren und vermehrten Zufluss von Blut zur Folge haben. Diese Erklärung der Thatsache „ubi irritatio, ibi affluxus“, welche in der Einwirkung der Wärme auf die äussere Haut eine fast augenscheinliche Bestätigung findet, ist, wenn auch hypothetisch, doch jedenfalls die auf dem heutigen Standpunkte der Wissenschaft am Meisten berechnigte.

Ob auch 3) die bei Infection des Blutes mit Miasmen, namentlich mit Malaria, und die in den Tropen häufig vorkommenden Leberhyperaemieen aus einer Relaxation des Leberparenchyms entstehen, oder ob sie auf einer Lähmung der Muskelfasern in den zuführenden Gefässen oder auf einer Texturerkrankung der Gefässwände beruhen, oder wodurch sie sonst entstehen, ist uns eben so dunkel, als die Pathogenese der Hyperaemieen und Texturveränderungen bei den Infections-Krankheiten überhaupt. — Zu den augenscheinlich fluxionären Hyperaemieen der Leber, für welche es nicht gelingt, eine befriedigende Erklärung zu geben, gehört auch die, welche bei manchen Frauen unmittelbar vor der Menstruation und besonders hochgradig bei ausbleibender Menstruation vorkommt.

Weit häufiger als Fluxionen sind Stauungen in der Leber. Alles Blut, welches aus der Leber in die Lebervene abfließt, hat ein doppeltes Capillarsystem durchlaufen*); in Folge dessen ist der Seitendruck in den Lebervenen ein überaus geringer. Die Lebervene mündet aber an einer Stelle in die Vena cava, an welcher unter normalen Verhältnissen der Abfluss des Blutes durchschnittlich fast gar keinen Widerstand findet, da das Blut sich frei in den entleerten Vorhof ergiessen kann, und da namentlich während jeder Inspiration eine Aspiration des Blutes nach dem Thorax stattfindet. Wenn diese überaus günstigen Bedingungen für den Abfluss des Blutes eine Störung erfahren, wenn der Widerstand, welchen das Blut der Lebervene in der Vena cava findet, vermehrt wird, so häuft sich das Blut in der Leber an. Das Hinderniss braucht nur unbedeutend zu sein, da der geringe Seitendruck in der Lebervene selbst ein unbedeutendes Hinderniss nicht zu überwinden vermag.

*) Dies gilt auch für das von der Leberarterie zugeführte Blut. Die Capillaren, welche aus der Arteria hepatica entspringen und sich in dem serösen Ueberzuge der Leber, zwischen den Gefässen und Gallengängen und in den Wänden derselben etc. verbreiten, sammeln sich zu kleinen Venenstämmen, welche nicht in Lebervenen, sondern in Pfortaderäste münden und mit diesen noch einmal zu Capillaren zerfallen.

Die Bedingungen, unter welchen sich Stauungen in der Leber entwickeln, müssen, dem Gesagten entsprechend, solche sein, welche die Entleerung des rechten Vorhofes erschweren. So entstehen Stauungshyperaemien in der Leber 1) bei allen Klappenfehlern des Herzens, und zwar am Frühesten bei Klappenfehlern im rechten Herzen, später bei Fehlern an der Mitralis, am Spätesten bei Fehlern an den Aortenklappen. Das frühere oder spätere Auftreten der Leberhyperaemie bei Klappenfehlern hängt, wie wir früher ausführlich besprochen haben, von dem vollständigen oder unvollständigen Zustandekommen und dem längeren oder kürzeren Bestehen compensatorischer Herzhypertrophien ab.

Leicht verständlich sind die Stauungshyperaemien, welche sich 2) zu allen Texturerkrankungen des Herzens und des Herzbeutels gesellen, durch die der Abfluss des Blutes aus den Venen des Körpers erschwert wird.

Hieran schliessen sich 3) Stauungen in der Leber, welche sich bei unkräftiger Herzaction ohne nachweisbare Texturerkrankung des Herzens sowohl im späteren Verlauf erschöpfender acuter Krankheiten als bei chronischem Marasmus entwickeln. Der Effect auf die Blutvertheilung ist bei beginnender Herzparalyse derselbe, wie bei Degenerationen des Herzfleisches.

Sehr oft geben 4) acute und chronische Lungenkrankheiten, bei welchen Lungencapillaren veröden oder comprimirt und das rechte Herz und die Hohlvenen überfüllt werden, Emphysem, Cirrhose, Compression durch pleuritische Ergüsse etc. zu Leberhyperaemien Veranlassung.

In einzelnen seltenen Fällen endlich hat man 5) hochgradige Leberhyperaemie bei Compression der Vena cava durch Geschwülste, namentlich durch Aneurysmen der Aorta beobachtet.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Leber ist, je nach dem Grade der Hyperaemie, mehr oder weniger, zuweilen sehr beträchtlich geschwellt; ihre Gestalt ist unverändert, nur pflegt der Dickendurchmesser mehr vergrößert zu sein, als der Längendurchmesser. Der Peritonealüberzug ist bei bedeutender Schwellung glatt, glänzend, straff gespannt, die Resistenz der Leber vermehrt. Bei einem Durchschnitte fliesst sehr reichlich Blut über die Schnittfläche. Letztere erscheint entweder gleichmässig dunkel tingirt oder, zumal bei einer Stauungshyperaemie, welche längere Zeit bestanden hat, fleckig, indem dunklere Stellen, welche den erweiterten Venae centrales, den Anfängen der Lebervenen entsprechen, und welche, je nach der Richtung der Schnittfläche, verschiedene Figuren bilden, mit weniger blutreichen, heller gefärbten, welche den Endigungen der Portalgefässe entsprechen, abwechseln. Das fleckige Ansehen, welches zu dem vielfach missbrauchten Namen der Muscatnussleber Veranlassung gegeben hat, tritt noch deutlicher hervor, wenn die we-

niger blutreichen Stellen in der Umgebung der erweiterten Centralvenen durch Gallenstauung auffallend gelb erscheinen. Diese Gallenstauung kann theils die Folge eines Katarrhs der Gallengänge sein, zu welchem die Hyperaemie ihrer Schleimhaut führte, theils kann sie dadurch entstehen, dass die ausgedehnten Gefässe durch ihren Druck auf die kleinen Gallengänge die freie Entleerung der Galle hindern, theils kann sie von einem Gastroduodenalkatarrh abhängen, welcher auf denselben Ursachen beruht, wie die Leberhyperaemie.

Im weiteren Verlaufe kann die früher vergrösserte Leber verkleinert werden und ein granulirtes Ansehen bekommen, so dass man sie bei oberflächlicher Betrachtung mit der granulirten Leber κατ' ἐξοχήν verwechseln kann. Man pflegt diese Form der Leberatrophie als die atrophische Form der Muscatnussleber zu bezeichnen. Die Atrophie und das granulirte Ansehen entsteht nach *Frerichs* „dadurch, dass die Venae centrales lobulorum und die in sie mündenden Capillaren sich unter dem starken Drucke des aufgestauten Blutes erweitern und so einen Schwund der in ihren Maschen liegenden Leberzellen herbeiführen. Die in der Mitte der Läppchen liegenden Zellen atrophiren, und an ihre Stelle tritt ein weiches, blutreiches Gewebe, aus erweiterten Capillaren und neugebildetem Bindegewebe bestehend.“ Diese Erklärung ist nicht ganz richtig, oder wenigstens nicht ganz vollständig. Dadurch, dass an die Stelle der Leberzellen Bindegewebe und erweiterte Gefässe treten, kann die Leber unmöglich verkleinert werden. Die Verkleinerung tritt erst dann ein, wenn das neugebildete Bindegewebe schrumpft und auf ein geringeres Volumen reducirt wird. Nach *Liebermeister* beruhen übrigens auch die Angaben, nach welchen sich bei Stauungshyperaemien die Bindegewebswucherung vorzugsweise in der Umgebung der Venae centrales entwickeln soll, auf theoretischen Voraussetzungen und nicht auf directer Beobachtung. *Liebermeister* fand im Gegentheil, dass bei der atrophischen Form der Muscatnussleber, ebenso wie bei der Cirrhose, die Wucherung vorzugsweise die Umgebung der Venae interlobulares betrifft, und in manchen Fällen zu einer exquisiten Entwicklung eines in der gesunden Menschenleber bekanntlich kaum vorhandenen interlobulären Gewebes führt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

So lange die Hyperaemie der Leber nicht einen hohen Grad erreicht, und so lange dem entsprechend das Volumen des Organs nicht bedeutend vergrössert wird, fehlen sowohl subjective als objective Zeichen der Krankheit. — Bei beträchtlicher Schwellung der Leber haben die Kranken das richtige Gefühl, dass ihr rechtes Hypochondrium ungewöhnlich ausgefüllt sei, und dies Gefühl des Vollseins steigert sich nicht selten zu dem einer lästigen Span-

nung, welche sich vom rechten Hypochondrium rings um den Oberleib ausbreitet. Der Druck im rechten Hypochondrium oder die Empfindung, als sei ein fester Reif um den Leib gelegt, ist nächst der Kurzathmigkeit oft die hauptsächlichste Klage herzkranker Individuen. Auch die Beschwerden von Emphysematikern und von Leuten, welche an Lungencirrhose oder beträchtlicher Kyphosis leiden, werden, wenn die Leber anschwillt, bedeutend gesteigert. Fest anliegende Kleider sind für Kranke mit hochgradiger hyperaemischer Leberschwellung unerträglich, da sie ein tiefes Inspiriren erschweren. — Gesellt sich aus den im vorigen Paragraphen angegebenen Ursachen eine geringe Gallenstauung zur Leberhyperaemie hinzu, so entsteht ein leichter Ikterus, und da die Hautfarbe der Kranken durch die gehemmte Entleerung der Venen gleichzeitig bläulich (cyanotisch) ist, so bildet sich bei ihnen das eigenthümliche, in der That etwas grünliche Colorit aus, welches für herzkranken Individuen kurz vor dem Tode fast charakteristisch ist. — Zu den beschriebenen Symptomen und dem physikalischen Nachweise, dass die Leber vergrößert ist, kommen bei einfacher Hyperaemie nicht etwa Erscheinungen gestörter Leberfunction. Abgesehen davon, dass eine geringe Vermehrung oder Verminderung der Gallensecretion sich während des Lebens unserer Beobachtung entziehen würde, konnte *Frerichs* auch an der Leiche, selbst bei hochgradigen Stauungshyperaemieen, sich nicht von einer solchen überzeugen. Nur in einzelnen Fällen fand er die Galle eiweisshaltig. Freilich haben Kranke mit Leberhyperaemie fast immer noch mancherlei andere Klagen: sie leiden an Kopfschmerzen, an Verdauungsbeschwerden, an unregelmässigem Stuhlgange, an Haemorrhoiden etc. Aber diese Beschwerden sind nicht Folgen der Leberhyperaemie, sondern hängen entweder gar nicht mit derselben zusammen, oder, was noch häufiger ist, sie haben dieselbe Ursache, wie die Leberhyperaemie. Herzleiden führen nicht nur zu Leberhyperaemie, sondern auch zu Magen- und Darmkatarrh; Uebermass im Essen und Trinken ruft nicht nur Leberhyperaemie hervor, sondern auch, und sogar schon früher, Magen- und Darmkatarrh. Anders scheint es sich mit den Leberhyperaemieen zu verhalten, welche häufig, wahrscheinlich unter dem Einflusse der Malaria, in den Tropen entstehen. Diese treten mit einem schweren Allgemeinleiden, heftigem Kopfschmerz, galligen Entleerungen nach Oben und Unten und oft mit dem Abgange blutig-schleimiger Massen auf. Die genannten Symptome dieser übrigens noch wenig bekannten Krankheitszustände sprechen mit Bestimmtheit dafür, dass es sich bei ihnen nicht um eine einfache Hyperaemie handelt, sondern entweder um eine gleichzeitige, aber unabhängig von der Hyperaemie bestehende Secretionsanomalie der Leber, oder um das Anfangsstadium einer schweren Texturerkrankung, welche sich in der That nicht selten weiter ausbildet. Vielleicht ist indessen auch bei den in Rede stehenden

Zuständen die Leberhyperaemie nur Theilerscheinung einer über die gesammten Unterleibsorgane, namentlich über den Darmtractus, verbreiteten Erkrankung, welche für die Erklärung des Allgemeinleidens und der anderweitigen erwähnten Symptome mehr in Betracht kommt, als die Leberhyperaemie.

Die physikalische Untersuchung lässt, wenn die Hyperaemie einen höheren Grad erreicht, sehr deutlich die Schwellung der Leber erkennen. Da wir hier zuerst von den physikalischen Zeichen der Lebervergrößerung reden, so müssen wir nach unserem Plane eine kurze Erörterung vorausschicken.

Um eine Vergrößerung der Leber zu erkennen, stehen uns von physikalischen Hülfsmitteln die Adspaction, die Palpation und die Percussion zu Gebote.

Die Adspaction ergibt bei sehr bedeutenden Anschwellungen der Leber eine Hervorwölbung des rechten Hypochondrium, welche sich mehr oder weniger weit nach der linken Seite erstreckt und sich nach Unten allmählig verliert. Gleichzeitig ist der schon normaler Weise um $\frac{1}{2}$ bis 1 Zoll weitere rechte Thorax in seinen unteren Partien stärker ausgedehnt. Endlich können durch die angeschwollene Leber die unteren Rippen gehoben, an einander gedrängt und mit ihrem unteren Rande nach Vorn gewendet werden.

Die Palpation wird durch die Zusammenziehungen der Bauchmuskeln, welche einzutreten pflegen, sobald man die Untersuchung nicht sehr ruhig und behutsam vornimmt, wesentlich erschwert. Ungeübten imponiren contrahirte Muskelpartien des Musculus rectus abdominis, welche durch die Inscriptiones tendineae begrenzt sind, leicht als Geschwülste der Leber. Niemals darf man die Untersuchung vornehmen, während der Kranke steht oder sitzt; man muss denselben vielmehr sich niederlegen und die Oberschenkel leicht anziehen lassen. Dabei empfiehlt es sich, den Kranken zum gleichmässigen Respiriren aufzufordern und seine Aufmerksamkeit durch Fragen etc. von der Untersuchung abzulenken. In vielen Fällen von Leberanschwellung, welche sich durch die Percussion sicher nachweisen lassen, trifft man bei der Palpation zwar auf einen grösseren Widerstand im rechten Hypochondrium, kann aber den Rand der Leber nicht deutlich erkennen. Dies ist namentlich dann der Fall, wenn die Resistenz der angeschwollenen Leber nicht vermehrt, und noch mehr, wenn sie vermindert ist. In anderen Fällen, und um so deutlicher, je resistenter die angeschwollene Leber ist, gibt die Palpation nicht nur über den Grad der Vergrößerung, sondern auch über die Form des Leberrandes und der Leberoberfläche den besten Aufschluss.

Die Percussion ist für die Erkennung der Leberanschwellung das wichtigste physikalische Hülfsmittel. Um den oberen Umfang der Leber zu bestimmen, benützt man gewöhnlich nicht das Leerwerden des Percussionsschalles an den Stellen, an welchen eine nur dünne Schichte Lunge zwischen Leber und Thoraxwand

liegt, sondern die absolute Dämpfung, welche da entsteht, wo die Leber die Thoraxwand berührt. Wenn wir später von der oberen Lebergrenze reden, so verstehen wir darunter immer die Grenze des absolut gedämpften Percussionsschalles. Dieser wird von dem höchsten Punkte der Leber etwa um 3 Cm. überragt. Bei normalem Verhalten der Leber findet sich die obere Grenze in der Mammillarlinie gewöhnlich am unteren Rande der sechsten Rippe, bei tiefer Inspiration steigt sie bis zur siebenten Rippe herab, bei vollkommener Expiration bis zur fünften Rippe hinauf. In der Axillarlinie liegt die obere Lebergrenze etwa in der Höhe der achten, an der Wirbelsäule in der Höhe der elften Rippe; in der Medianlinie lässt sich die obere Lebergrenze, welche in der Höhe des Ansatzes des Schwertfortsatzes an dem Körper des Sternum liegt, gewöhnlich nicht bestimmen, weil die Dämpfung der Leber in die des Herzens übergeht. Die untere Lebergrenze liegt bei normalem Verhalten in der Mammillarlinie am Rande des Rippenbogens oder nur wenig tiefer, in der Axillarlinie gewöhnlich oberhalb der elften Rippe, in der Medianlinie etwa in der Mitte zwischen Schwertfortsatz und Nabel; in der Nähe der Wirbelsäule ist sie nicht zu bestimmen. Bei Frauen und bei Kindern liegt die untere Lebergrenze, weil der Thorax kürzer ist, etwas tiefer unter dem Rippenrande. Weder der scharfe Leberrand, welcher um einige Centimeter den Rippenbogen überragt, noch der linke Leberlappen, wenn er nicht verdickt ist, verursachen eine deutliche Dämpfung des Percussionsschalles. Der Abstand der oberen von der unteren Lebergrenze betrug nach 49 Beobachtungen bei Menschen von 20 bis 40 Jahren, welche *Frerichs* anstellte, in der Mammillarlinie durchschnittlich 9,5, in der Axillarlinie 9,36, in der Sternallinie 5,82 Cm.*).

Vergrössert sich die Leber, so wird der Ton im rechten Hypochondrium und im Epigastrium in grösserer Ausdehnung gedämpft. Die Dämpfung wird schon in der Nähe des Leberrandes undeutlich oder verschwindet ganz, eine Erscheinung, welche man kennen muss, um nicht die Leber für kleiner zu halten, als sie ist. Bevor man aus der verbreiteteren Dämpfung im rechten Hypochondrium die Diagnose auf Anschwellung der Leber stellt, muss man eine Verdrängung der Leber nach Unten ausgeschlossen haben. Wir haben über die für die differentielle Diagnose der Lebervergrösserung und Leberverdrängung wichtigen Momente früher ausführlich gehandelt. Ausserdem kann die Leber, ohne vergrössert zu sein, dadurch in grösserer Ausdehnung der Bauchwand anliegen, dass

*) Auffallend differiren hiermit die Beobachtungen von *Bamberger*, welcher aus 30 Messungen bei erwachsenen Menschen in der Mammillarlinie bei Weibern 9, bei Männern 11, in der Axillarlinie bei Weibern 10,5, bei Männern 12 und einen Zoll rechts von der Medianlinie bei Weibern 8,5, bei Männern 11 Cm. als mittlere Ausdehnung der Leberdämpfung fand.

sie durch Druck auf den unteren Theil des Brustkorbes oder durch eine Erschlaffung ihres Parenchyms (*Frerichs*) sich abwärts geneigt hat, sowie dadurch, dass sie eine abnorme Gestalt hat. Unter den Formanomalieen sind die häufigsten diejenigen, welche bei Weibern durch festes Schnüren und noch mehr durch festes Binden der Rockbänder entstehen. Die Leber kann in Folge dieses dauernd auf sie wirkenden Druckes, ohne an Volumen zugenommen zu haben, bedeutend abgeplattet und dergestalt verlängert werden, dass sie mehrere Finger breit die Rippen überragt, in seltenen Fällen sogar bis zum Darmbeinkamme herabreicht. Auf diese Abweichungen der Lage und der Gestalt der Leber muss man Rücksicht nehmen, wenn man die Ergebnisse der physikalischen Untersuchung richtig verwerthen will.

Was speciell die hyperaemische Schwellung der Leber anbelangt, so wird dieselbe nur selten schon bei der Adspection wahrgenommen. Bei der Percussion trifft man wegen der beträchtlichen Dickenzunahme des Organs auf eine sehr starke Dämpfung, welche sich vom rechten Hypochondrium bis in das linke und nach Abwärts bis zum Nabel oder noch tiefer erstrecken kann. Da auch die Resistenz der Leber vermehrt ist, so kann man bei der Palpation meist deutlich den Leberrand fühlen und sich von der unveränderten Form der Leber und der glatten Beschaffenheit ihrer Oberfläche überzeugen. Charakteristisch und leicht verständlich für den hyperaemischen Lebertumor ist, dass er schneller als jede andere Form wachsen und wieder abnehmen kann.

Es ist auffallend, dass das Krankheitsbild der atrophischen Muscatnussleber erst in neuester Zeit, namentlich durch *Liebermeister*, die gebührende Berücksichtigung gefunden hat. Dasselbe lässt sich, da die Erscheinungen sehr charakteristisch sind, mit wenig Zügen zeichnen. Die betreffenden Kranken leiden an einer Herzkrankheit, an Emphysem oder an einer anderen Lungenerkrankung, durch welche der Abfluss des Blutes in das rechte Herz erschwert ist. Dieses Circulationshinderniss hatte zu Leberschwellung, Cyanose und allgemeinem Hydrops geführt. Die hydropischen Erscheinungen waren, wie das bei Herz- und Lungenkrankheiten die Regel ist, zuerst an den unteren Extremitäten aufgetreten, und hatten sich erst später auf die serösen Cavitäten verbreitet. Im weiteren Verlaufe hat sich der Zustand verändert: es stellt sich jetzt heraus, dass der Ascites verhältnissmässig beträchtlicher ist, als das Anasarka, oder dass der Ascites fortbesteht, wenn es gelingt, durch geeignete Mittel die sonstigen hydropischen Erscheinungen für einige Zeit zu beseitigen. Untersucht man die Leber, so findet man, dass sie gegen früher detumescirt ist, dass der untere Rand derselben mehrere Finger breit höher steht, als man ihn vor Wochen und Monaten gefunden hat. Gar nicht selten erreicht bei mässiger Hautwassersucht der Ascites einen so hohen Grad, dass man genöthigt wird, zur Punction zu schreiten. In den von mir beobachteten

Fällen, in welchen ich bei Herz- und Lungenkrankheiten aus diesem Missverhältnisse zwischen Ascites und Anasarka und aus der nachweisbaren Abnahme der Leberschwellung die Diagnose auf eine atrophische Muscatnussleber stellen konnte, fand ich die Milz nicht vergrössert. — Die Deutung der angeführten Erscheinung bietet bei richtiger Auffassung der atrophischen Muscatnussleber keine Schwierigkeiten dar. Das sich retrahirende Bindegewebe in der Leber comprimirt die Gefässe. Der Abfluss des Blutes aus den Venen des Peritoneum ist also in doppelter Weise gehemmt: einmal durch das Herz- oder Lungenleiden, zweitens durch die Compression der Lebergefasse. Nur das Fehlen der Milzvergrösserung könnte auffallend erscheinen, da ja durch die Compression der Gefässe in der Leber auch der Abfluss des Blutes aus der Milz gehemmt ist, und da man bei der Lebercirrhose (s. Cap. III.), bei welcher ähnliche Verhältnisse obwalten, die Milz fast immer vergrössert findet und die Milzvergrösserung von der Stauung des Blutes in der Lienalvene herzuleiten pflegt. Ich behalte mir vor, bei der Besprechung der Lebercirrhose und der Milzhyperaemien diesen scheinbaren Widerspruch näher zu erörtern.

§. 4. Therapie.

Die Indicatio causalis verlangt die Beseitigung der Bedingungen, von welchen die Fluxion zur Leber oder die Stauung in derselben abhängen. Bei den durch Uebermass im Essen und Trinken entstandenen Fluxionen muss die Diät geregelt, bei den durch Missbrauch von Spirituosen entstandenen der Alkoholgenuß verboten werden. Ebenso kann es nöthig werden, einen Wechsel des Aufenthaltsortes anzurathen, wenn Leute in den Tropen oder unter dem Einflusse der Malaria wiederholt an Leberhyperaemie erkranken. Entstehen endlich heftige Fluxionen zur Leber vor dem Eintritt der Menstruation oder beim Ausbleiben derselben zur Zeit des erwarteten Eintrittes, so erheischt die Indicatio causalis die Application von Blutegeln an den Muttermund oder von Schröpfköpfen an die innere Fläche der Oberschenkel. Bei den Stauungen in der Leber sind wir entweder ausser Stande, der Indicatio causalis zu genügen, oder, wo wir derselben entsprechen können, sind es fast immer andere Störungen und nicht die Leberhyperaemie, welche uns zu Eingriffen bestimmen. Wenn wir z. B. bei der Pneumonie venaeseciren und damit eine Stauung in der Leber mässigen, so war es nicht die letztere, sondern die Stauung im Gehirn oder andere Gründe, welche den Aderlass forderten.

Für die Erfüllung der Indicatio morbi sind die vielfach angewandten Blutentziehungen in der Lebergegend eben so irrationell, als wenig wirksam, und *Henoch* hat Recht, wenn er sagt, dass es sich ziemlich gleich bleibe, ob man die Blutegel auf das rechte Hypochondrium oder auf die Knöchel des Hand- oder Fussgelenkes setze. Dagegen ist die Application von Blutegeln in die

Umgebung des Afters, wenn anders die Beschwerden bedeutend genug sind, um einen derartigen Eingriff zu rechtfertigen, dringend zu empfehlen. Sie entziehen Blut aus den Anastomosen der Pfortaderwurzeln, mässigen damit den Seitendruck in der Pfortader und in Folge dessen die Blutzufuhr zur Leber. Einen ähnlichen Einfluss haben Laxanzen, und namentlich die Mittelsalze, weil sie durch Wasserentziehung gleichfalls eine Depletion der Darmvenen bewirken und damit den Seitendruck in der Pfortader herabsetzen. Für Kranke, welche an habitueller Leberhyperaemie leiden, eignen sich vorzugsweise Brunnencuren in Homburg, Kissingen, Marienbad etc., da die Salze in der Form, in welcher sie dort dem Körper zugeführt werden, unverkennbar lange und ohne Nachtheil vertragen werden.

Entzündungen der Leber.

Man muss der leichteren Uebersicht wegen fünf Formen der Leberentzündung, von denen wir später jede einzelne genauer charakterisiren werden, unterscheiden: 1) die suppurative Hepatitis; 2) die chronische interstitielle Hepatitis, welche in ihren späteren Stadien den Namen der Cirrhosis hepatis führt; 3) die syphilitische Hepatitis; 4) die Pylephlebitis, und 5) die wenigstens von den meisten Pathologen der Neuzeit zu den Leberentzündungen gerechnete acute gelbe Leberatrophie. Wir werden von letzterer erst später reden, nachdem wir andere mit Gelbsucht verbundene Erkrankungen der Leber, welche leichter verständlich sind, kennen gelernt haben.

Capitel II.

Suppurative Hepatitis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Nach *Virchow* betreffen die Vorgänge, welche bei der in Rede stehenden Form der Hepatitis im Leberparenchym beobachtet werden, ursprünglich die Leberzellen selbst. Anfangs quellen dieselben auf, indem sie eine albuminöse Substanz in sich aufnehmen; später kommt es zum Zerfall der Leberzellen und damit zum Zerfall des Leberparenchyms; endlich entstehen Lücken in der Leber, welche mit den zerfallenen Elementen des Gewebes gefüllt sind. *Liebermeister* dagegen hält es nach seinen Untersuchungen für unzweifelhaft, dass bei der suppurativen Hepatitis der Prozess von dem interstitiellen Gewebe ausgeht und dass der Zerfall der Leberzellen secundär ist.

Die Aetiologie der parenchymatösen Hepatitis ist überdies dunkel. In den gemässigten Klimaten ist die Krankheit sehr selten, in den heissen Zonen, namentlich in Indien, kommt sie häufiger vor, wenn auch die älteren Angaben über ihre dortige Frequenz übertrieben sind.

Unter den veranlassenden Ursachen sind 1) Wunden und Contusionen der Leber zu erwähnen; indessen konnte *Budd* unter 60 Fällen, welche er theils selbst beobachtet, theils aus fremden Beobachtungen gesammelt hat, nur in einem Falle eine Verletzung als Krankheitsursache nachweisen.

Hieran schliessen sich 2) Einklemmungen scharfkantiger Concremente in den Gallengängen; aber auch diese müssen als selten bezeichnet werden.

Häufiger entwickelt sich suppurative Hepatitis 3) bei Verschwärungen und anderweitigen nekrotisirenden Vorgängen in den Unterleibsorganen. Man hat die Krankheit Geschwüre des Magens, des Darmes, der Gallenblase compliciren, und in seltenen Fällen Leberabscesse auf Herniotomieen oder auf Operationen am Mastdarm folgen sehen. Es liegt nahe, dabei an eine Embolie der Pfortaderäste oder an eine Uebertragung schädlicher, reizender Stoffe zur Leber durch das Pfortaderblut zu denken; indessen war es bisher nicht möglich, für die Richtigkeit dieser Annahme den positiven Nachweis zu führen. *Budd* und nach ihm die meisten Autoren sind der Ansicht, dass hierher auch zum grössten Theil die Hepatitis der Tropen zu rechnen sei. Es stellt sich in der That heraus, dass diese gleichfalls fast niemals primär auftritt, sondern sich fast in allen Fällen secundär zu der in den Tropen endemischen Ruhr gesellt; aber es ist auch für diese Form keineswegs erwiesen, dass die Uebertragung von nekrotischen Schleimhautpartikelchen oder von putrider Flüssigkeit aus dem Dickdarm in die Leber die Entzündung der letzteren nach sich ziehe, und noch weniger, dass dies die einzige Ursache der Hepatitis in den Tropen sei. Der Umstand, dass bei epidemischen Ruhren in unseren Gegenden fast niemals Hepatitis das Dickdarmleiden complicirt, obgleich auch hier im Dickdarm ausgebreitete Nekrose der Schleimhaut und putride Zersetzungen des Inhalts vorkommen, spricht sogar gegen die *Budd'sche* Ansicht.

Endlich müssen wir unter den veranlassenden Ursachen der parenchymatösen Hepatitis 4) Verletzungen, Verjauchungen, Thrombosen und Venenentzündungen an peripherischen Theilen erwähnen. Die Erklärung dieser Form, welche man mit der zuletzt genannten gemeinsam als metastatische Hepatitis zu bezeichnen pflegt, bietet besondere Schwierigkeiten dar. Wir haben die Ansichten ausgesprochen, welche heutzutage über die Entstehung der Metastasen in der Lunge gangbar sind. Das Vorkommen von Metastasen in der Leber bei peripherischen Verjauchungen etc. würde nach der dort gegebenen Erklärung uns zu der Annahme zwingen,

dass Emboli, welche die Capillaren der Lunge passirt hätten, Zweige der Arteria hepatica verstopfen könnten. Wir müssen uns damit begnügen, das Factum erwähnt und auf die Schwierigkeit einer Erklärung desselben aufmerksam gemacht zu haben. — Die Sympathie zwischen Kopf und Leber, von welcher früher viel geredet wurde, ist wohl nur so zu verstehen, dass Wunden des Schädels, welche bis zur Diploë dringen, besonders leicht Metastasen und damit auch unter Umständen Metastasen in der Leber hervorrufen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die parenchymatöse Hepatitis tritt niemals als eine totale, über das ganze Organ verbreitete Entzündung, sondern stets unter der Form einzelner Herde auf. Diese sind bald kleiner, bald grösser; oft ist nur ein einzelner vorhanden, in anderen Fällen dagegen ist die Leber mit sehr zahlreichen Herden durchsetzt.

Nur selten gelingt es, das Anfangsstadium der Krankheit anatomisch zu untersuchen. Die Beschreibung der entzündeten Partien als dunkelrother, resistenter, beim Durchschnitt durch die blutreiche Leber leicht prominirender Stellen ist wohl mehr aus der Analogie construirt, als der Beobachtung entnommen. Dagegen trifft man bei beginnender Hepatitis in der hyperaemischen Leber auf verfärbte, gelbliche und auffallend weiche Stellen, welche, wenn sie nahe an der Oberfläche liegen, vor dem Einschneiden leicht als Abscesse imponiren. An solchen Stellen beobachtete *Virchow* bei der mikroskopischen Untersuchung, je nach dem Grade der Entfärbung und der Erweichung, dass entweder die Leberzellen trübe, durchsichtig und granulirt erschienen, oder dass ihre Zahl vermindert und zwischen den noch vorhandenen eine freie, aus feinen Körnchen bestehende Masse ergossen war, oder endlich (an den am Meisten entfärbten und erweichten Stellen), dass die Leberzellen gänzlich verschwunden waren und an ihrer Stelle sich nur der feinkörnige Detritus derselben vorfand.

Bei Weitem häufiger kommt die parenchymatöse Hepatitis erst in ihren späteren Stadien zur Untersuchung. Man findet dann in der Leber Abscesse von der Grösse einer Erbse bis zu der eines Hühnereies; wenn mehrere derselben zusammengefloßen sind, oder wenn der Zerfall weiter um sich gegriffen hat, bilden dieselben unregelmässige, ausgebuchtete Eiterherde von oft enormem Umfange. Sie sind von in Zerfall begriffenem missfarbigem Leberparenchym umgeben und enthalten einen rahmigen, häufig durch beigemischte Galle grünlichen Eiter.

Die Leberabscesse können, nachdem die Zerstörung bis zur Oberfläche vorgedrungen ist, diese durchbrechen. Die Perforation erfolgt in die Bauchhöhle oder, wenn vorher Verwachsung der Leber mit der Bauchwand eingetreten ist, nach Aussen; in anderen Fällen wird nach Verwachsung der Leber mit dem Zwerchfell das letztere durchbrochen und der Eiter in die Pleurahöhle oder in die mit der

Pleura costarum verwachsene Lunge ergossen; in seltenen Fällen hat man Perforationen von Leberabscessen in das Perikardium, in den Magen, in den Darm, in die Gallenblase, selbst in die Pfortader und in die untere Hohlvene beobachtet.

Bleibt der Kranke nach einer Perforation des Leberabscesses am Leben, so können sich im günstigen Falle die Wandungen des Abscesses einander nähern; es kommt dann zu einer Wucherung von Bindegewebe, und endlich bildet sich eine schwielige Narbe, welche oft eingedickte und verkreidete Eitermassen einschliesst. — Auch wenn keine Perforation eintritt, erfolgt bei längerem Bestehen des Leberabscesses gewöhnlich eine Wucherung von Bindegewebe in der Wand und in der Umgebung des Abscesses; die Innenfläche desselben glättet sich, der Eiter wird eingekapselt und allmählig durch Resorption seines flüssigen Antheils eingedickt. Durch Schrumpfung des umgebenden Bindegewebes kann dann auch der Abscess verkleinert werden, bis endlich nur ein schwieliges Narbengewebe zurückbleibt, welches eine kreidige Masse einschliesst.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das pittoreske Krankheitsbild, welches man von der parenchymatösen Hepatitis zu geben pflegt, entspricht, wie *Budd* treffend bemerkt, nur der traumatischen und allenfalls der durch eingeklemmte Gallensteine hervorgerufenen Hepatitis; aber diese sind, wie wir im §. 1. erwähnt haben, die seltensten Formen der Krankheit. Entsteht nach einem Schläge oder einer anderen Gewaltthatigkeit, welche auf die Lebergegend eingewirkt hat, in dieser ein heftiger Schmerz, schwillt die Leber an, und ist dieser Symptomencomplex von heftigem Fieber und dem entsprechend von einem schweren Allgemeinleiden begleitet, so bietet die Diagnose der Krankheit keine Schwierigkeit dar.

Ganz anders verhält es sich, wenn eine Hepatitis zu nekrotisirenden Vorgängen im Unterleibe hinzutritt, wenn sie die Ruhr complicirt, oder wenn sie sich bei peripherischen Verjauchungen, nach Kopfverletzungen, nach grossen chirurgischen Operationen etc. entwickelt. Die von *Budd*, *Andral* und Anderen erzählten Krankengeschichten liefern ein reiches Contingent von Fällen, in welchen die auf solche Weise entstandenen Leberabscesse gar nicht oder erst spät erkannt wurden. — Bei chronischen Verschwärungen des Darmes, bei Perityphlitis und bei ähnlichen Vorgängen, sowie nach Operationen am Mastdarm oder am Bauche, dürfen wir an das Hinzutreten einer Hepatitis denken, wenn wir Frostanfälle beobachten, wenn die Leber anschwillt und schmerzhaft wird, wenn sich Ikterus hinzugesellt. Aber keines dieser Symptome ist constant, und die Fälle, in welchen locale Erscheinungen einer Lebererkrankung bei einer von den Unterleibsorganen ausgehenden Metastase fehlen, sind jedenfalls eben so häufig, als die Fälle von Metastasen in den Lungen, welche ohne Schmerzen in der Brust und ohne blu-

tigen Auswurf verlaufen. Die Frostanfälle und das Fieber lassen gewöhnlich auch andere Deutungen zu und dürfen an sich keineswegs als sichere Zeichen einer secundären Hepatitis angesehen werden. Noch schwieriger zu erkennen ist das Hinzutreten einer Hepatitis zu der endemischen Ruhr. Bei dieser Krankheit ist nämlich die Leber, auch wenn kein entzündlicher Prozess in derselben besteht, nicht selten angeschwollen und schmerzhaft; das vorhandene Fieber gibt keinen Anhalt, da die Ruhr an und für sich mit heftigem Fieber verbunden ist; der Ikterus fehlt in vielen Fällen und ist auf der anderen Seite da, wo er vorkommt, kein sicheres Zeichen der Hepatitis. Die grösste Schwierigkeit für die Diagnose bietet die parenchymatöse Leberentzündung dar, welche sich bei peripherischen Verjauchungen oder nach chirurgischen Operationen entwickelt und Theilerscheinung der sogenannten Pyaemie ist. Man darf bei derartigen Zuständen nicht erwarten, dass die mit benommenem Sensorium schwer darniederliegenden Kranken über Schmerzen der Lebergegend klagen werden; die vorhandenen Frostanfälle und das heftige Fieber, sogar der höchgradigste Ikterus deuten durchaus nicht mit Entschiedenheit auf eine Leberaffection hin.

Fügen wir dem Gesagten hinzu, dass die Vergrösserung der Leberabscesse, welche während der genannten Krankheiten entstanden sind, fast immer langsam, unter wenig hervorstechenden Symptomen geschieht, so ist es leicht verständlich, dass oft erst spät ein zurückbleibendes Siechthum nebst den im Folgenden zu beschreibenden Symptomen den Verdacht erweckt oder die Gewissheit gibt, dass jene Prozesse mit Hepatitis verbunden gewesen sind.

Das Krankheitsbild, welches durch die zurückbleibenden und sich allmählig vergrössernden Leberabscesse entsteht, ist ziemlich vielgestaltet. Fast immer ist ein dumpfer Schmerz im rechten Hypochondrium vorhanden, welcher durch einen Druck auf dasselbe vermehrt wird. Dazu gesellt sich zuweilen ein eigenthümlicher „sympathischer“ Schmerz in der rechten Schulter, dessen Häufigkeit und dessen diagnostische Bedeutung früher freilich vielfach überschätzt wurde. — Die Leber ragt fast immer unter dem Rippenbogen hervor, und in den Fällen, in welchen die Abscesse gross und zahlreich sind, oder in welchen die Hyperaemie des Organs einen hohen Grad erreicht, kann die um das Doppelte vergrösserte Leber die rechte Thoraxhälfte ausdehnen, das Hypochondrium hervorwölben und tief in die Bauchhöhle hinabragen. — Wenn die Leberabscesse ihren Sitz an der convexen Fläche des Organs haben und über das Niveau derselben prominiren, so trifft man bei sorgfältiger Palpation zuweilen auf leicht gewölbte Protuberanzen, und es kann sogar gelingen, eine Fluctuation an denselben wahrzunehmen. — Ikterus ist keineswegs ein constantes Symptom der Leberabscesse, sondern fehlt sogar in der Mehrzahl der Fälle. Die Gallenstauung und Gallenresorption, von welchen der etwa vorhandene Ikterus abhängt, ist theils Folge von Com-

pression der Gallengänge, theils Folge von Obstruction derselben durch eiweiss- und faserstoffige Gerinnungen (*Rokitansky*). Durch grosse Leberabscesse können die Verzweigungen der Pfortader und durch solche, welche an der concaven Fläche prominiren, der Stamm der Pfortader comprimirt werden. In solchen Fällen erfolgt gewöhnlich ausser den beschriebenen Symptomen eine Anschwellung der Milz und ein seröser Erguss in die Bauchhöhle. — So lange die Abscesse klein sind, pflegt das begleitende Fieber unbedeutend zu sein oder gänzlich zu fehlen, und während dieser Zeit ist das Allgemeinbefinden oft wenig getrübt, der Kräftezustand befriedigend, so dass die Kranken zuweilen Jahre lang sich einer erträglichen Gesundheit erfreuen. Sobald aber die Abscesse einen grösseren Umfang erreicht haben, wird das Fieber heftiger, es treten von Zeit zu Zeit Schüttelfröste auf, wie wir sie auch anderweitig bei chronischen Vereiterungen beobachten, die Kräfte und die Ernährung der Kranken leiden, das Ansehen derselben wird kachektisch, und die meisten gehen, aufs Aeusserste abgemagert, endlich erschöpft und hydropisch an „Leberphthisis“ zu Grunde.

Tritt Perforation des Leberabscesses in die Bauchhöhle ein, so bilden sich schnell die Symptome der Peritonitis aus, unter welchen die Kranken nach kurzer Zeit sterben. — Verwächst der Leberabscess mit der vorderen Bauchwand, so werden die Bauchdecken anfangs oedematös, später entzündlich infiltrirt. In Folge dessen wird die etwa früher an der Leber wahrgenommene Fluctuation undeutlich, dagegen tritt allmählig eine oberflächliche Fluctuation in den Bauchdecken auf, bis dieselben endlich von dem Eiter durchbrochen werden. — Erfolgt die Perforation durch das Zwerchfell, so entstehen entweder die Zeichen einer Pleuritis, oder noch häufiger werden, da fast immer die Pleurablätter verwachsen sind, plötzlich dunkelrothe oder braune eiterige Massen ausgeworfen, auf deren Beschaffenheit *Budd* wiederholt die Diagnose eines Leberabscesses begründet haben will. — Bei Perforation in das Perikardium entwickelt sich Perikarditis mit schnell tödtlichem Verlaufe. Bei Perforation in den Magen werden die eigenthümlich gefärbten purulenten Massen ausgebrochen. Bei Perforation in den Darm kommt es dagegen zu purulenten Durchfällen.

Wenn der Eiter nach Aussen oder in den Magen oder in den Darm entleert, und selbst wenn er in die Bronchien gelangt und ausgehustet ist, pflegen sich die Kranken momentan erleichtert zu fühlen; indessen nur in seltenen Fällen und wohl nur, wenn der Abscess einen geringen Umfang hatte und erst kurze Zeit bestand, bleibt die Besserung von Dauer. In einem einzigen Falle beobachtete *Budd* nach Entleerung des Eiters Verschluss der Abscesshöhle und vollständige Genesung des Kranken. In den meisten Fällen besteht die Absonderung aus dem Abscesse fort, und die Kranken gehen, durch die Eiterung und das Fieber erschöpft, nach

längerer oder kürzerer Zeit zu Grunde. — Fälle von Genesung durch Einkapselung und allmälige Verkleinerung des Abscesses mit Eindickung seines Inhaltes gehören zu den Seltenheiten, und dieser Ausgang lässt sich während des Lebens wohl schwerlich mit Sicherheit verfolgen.

§. 4. Therapie.

Nur in den seltenen Fällen von traumatischer Hepatitis kann man es versuchen, die Entzündung durch die Anwendung kalter Umschläge und durch das Ansetzen von Blutegeln in der Umgebung des Afters zur Zertheilung zu bringen. Für den späteren Verlauf haben die Application von Vesicatoren in der Lebergegend und die innere Darreichung von Kalomel einen ziemlich verbreiteten, aber nur schwach begründeten Ruf.

Bei allen anderen Formen von parenchymatöser Hepatitis müssen wir uns, zumal da sie fast nie erkannt werden, ehe Abscesse gebildet sind, auf ein symptomatisches Verfahren beschränken. Der Standpunkt, auf welchem man hoffte, durch die innere und äussere Anwendung von Mercurialien die Resorption von Eiter zu befördern, ist zum Glück für die Kranken überwunden, obgleich man behauptete, dass gerade leberkranke Individuen die grössten Dosen Kalomel ungestraft gebrauchen könnten. — So lange noch keine Fluctuation zu fühlen, eine Eröffnung des Abscesses also noch nicht möglich ist, muss man sich darauf beschränken, die Kräfte der Kranken durch eine entsprechende Diät, durch Wein und Eisenpräparate aufrecht zu erhalten. — Gegen die Frostanfälle verordne man Chinin, welches auch gegen dieses Symptom eine antitypische Wirkung nicht selten glänzend bewährt. — Da die Erfahrung gelehrt hat, dass noch am Leichtesten Abscesse heilen, aus welchen ein mit Blut und zerstörtem Leberparenchym gemischter Eiter ausfloss, während die, aus welchen ein Pus bonum et laudabile ergossen wurde, fast niemals heilten, so muss man es sich zur Regel machen, die Abscesse so früh als möglich, ehe sich in ihnen eine sogenannte pyogene Membran gebildet hat, zu öffnen. Die Chirurgie lehrt, dass man bei der Eröffnung der Leberabscesse mit besonderer Vorsicht zu Werke gehen muss, und dass man, wo es sich nicht sicher entscheiden lässt, ob die Leber mit der Bauchwand verwachsen ist, bei der Eröffnung sich nicht des Messers, sondern des Aetzmittels bedienen soll.

Capitel III.

Chronische interstitielle Hepatitis. — Cirrhose der Leber — granulirte Leber.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der fibröse Ueberzug der Leber und das sparsame Bindegewebe, welches als Fortsetzung der Glisson'schen Kapsel die Leber-

gefässe begleitet und das Leberparenchym durchzieht, ist der Sitz der interstitiellen Hepatitis. Es kommt bei dieser Form der Leberentzündung weder zu einem freien Exsudate, noch zu Eiter- und Abscessbildung in der Leber; der entzündliche Vorgang besteht vielmehr nur in einer Wucherung des genannten Gewebes durch Bildung junger Bindegewebelemente aus den vorhandenen. Während das Bindegewebe in der Leber überhand nimmt, wird das eigentliche Parenchym mehr und mehr verdrängt. — In den späteren Stadien der Krankheit erleidet das neugebildete Gewebe eine narbige Retraction, wobei das Leberparenchym zusammengeschnürt wird und theilweise verödet; die Gefässe und Gallengänge werden nicht selten in grosser Ausdehnung unwegsam, und ein grosser Theil der Leberzellen atrophirt und geht unter.

Das Irritament, welches die interstitielle Hepatitis in der Mehrzahl der Fälle hervorruft, ist der Alkohol. Die englischen Aerzte bezeichnen die granulirte Leber schlechthin als Säuferleber (*Gin-drinker's liver*). Mit der Verschiedenheit der Verbreitung, welche der Branntweingenuss bei den verschiedenen Geschlechtern und in den verschiedenen Lebensaltern erreicht, hängt es wohl zusammen, dass die Krankheit bei Männern ungleich häufiger ist, als bei Frauen, und dass sie im Kindesalter nur sehr selten vorkommt. Selbst die scheinbaren Ausnahmen bestätigen die Regel. So beobachtete *Wunderlich* bei zwei Geschwistern von nur 11 und resp. 12 Jahren exquisite Cirrhose; aber eine nähere Nachforschung ergab, dass beide in grosser Menge Schnaps consumirt hatten.

Der Alkoholgenuss ist indessen nicht die einzige Ursache der interstitiellen Hepatitis, und nicht alle Individuen, welche an dieser Krankheit leiden und die Gewohnheit Branntwein zu trinken, in Abrede stellen, dürfen als heimliche Säufer betrachtet werden. Wenn man vielfach die einfache Stauungshypæmie, wie sie namentlich bei Herzkrankheiten vorkommt, beschuldigt hat, interstitielle Leberentzündung im Gefolge zu haben, so beruht dies nach *Bamberger's* sehr zahlreichen Beobachtungen wahrscheinlich auf einem Irrthum, und zwar auf einer Verwechselung der granulirten Leber mit der atrophischen Form der Muscatnussleber. Die anderweitigen Ursachen der interstitiellen Hepatitis sind uns nicht bekannt. *Budd* spricht sich an einer auch von *Bamberger* und *Henoch* citirten Stelle dahin aus, dass „unter der ungeheuren Menge von Stoffen, welche täglich in den Magen gelangen, sowie unter den Producten einer fehlerhaften Digestion sich wohl Substanzen finden möchten, deren Absorption so gut wie der Alkohol zu der Krankheit Veranlassung geben könnte“. *Budd* bezeichnet diese Annahme indessen selbst als hypothetisch. Ich habe einen Fall beobachtet, in welchem das Irritament, welches zu einer chronischen interstitiellen Hepatitis geführt hatte, eine Cholelithiasis war. Die meisten grösseren Gallengänge der betreffenden Leber, welche in frappantester Weise die Charaktere einer cirrhotischen Leber dar-

bot, waren in diesem von *Liebermeister* ausführlich publicirten Falle mit steinigen Concrementen angefüllt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Im ersten Stadium, welches nur selten zur Beobachtung kommt, ist die Leber vergrössert, namentlich im Dickendurchmesser; der Peritonealüberzug derselben ist leicht verdickt und getrübt, die Oberfläche bis auf einige seichte Hervorragungen noch glatt und eben. Bei einem Durchschnitte sieht man das Parenchym von einer blutreichen, succulenten, grau-röthlichen Masse durchsetzt, welche der Leber ein fleischartiges Ansehen verleiht und welche, wie die mikroskopische Untersuchung zeigt, aus zarten Bindegewebszügen mit spindelförmigen Zellen besteht. Zwischen diesem Gewebe erscheint das ursprüngliche Leberparenchym unter der Form grösserer und nur wenig prominirender Granulationen.

Das zweite Stadium, in welches das erste allmähig übergeht, schildert *Rokitansky* mit treffenden Worten. In exquisiten Fällen ist nach ihm die Leber auffallend kleiner, als im Normalzustande. Die Form derselben ist in der Weise verändert, dass die Ränder verjüngt erscheinen, bis sie endlich in einen schwieligen Saum, welcher kein Leberparenchym einschliesst, verwandelt sind, dass dagegen der Dickendurchmesser, namentlich im rechten Lappen, relativ grösser ist. Schliesslich besteht oft das ganze Organ nur aus dem kugeligen rechten Leberlappen, dem der linke als ein kleiner, platter Appendix anhängt. Auf der Oberfläche der Leber bemerkt man in diesem Stadium körnige oder warzige Hervorragungen — Granulationen —, welchen die Krankheit den Namen der „granulirten Leber“ verdankt. Haben die Granulationen alle dieselbe Grösse, z. B. Hanfkorngrösse, so erscheint die Oberfläche gleichförmig, haben sie eine verschiedene Grösse, ungleichförmig drusig. Zwischen den Hervorragungen ist der seröse Ueberzug weisslich, sehnig verdickt, geschrumpft und nach Innen gezogen; scheiden tiefe Einziehungen grössere Partien der Leber von einander, so wird dieselbe gelappt. Gewöhnlich ist dabei der seröse Ueberzug theils durch kurze und straffe Verwachsungen, theils durch bandförmige Verbindungen an die Umgebungen, namentlich an das Zwerchfell, angeheftet. — Die Substanz der cirrhotischen Leber ist auffallend derb, hart und von lederartiger Zähigkeit. Nach einem Durchschnitte, bei welchem man oft auf einen skirrhusähnlichen Widerstand stösst, trifft man dieselben Granulationen, wie auf der Oberfläche, auch im Innern der Leber an. Sie sind in ein schmutzig-weisses, sehr dichtes, gefässarmes Gewebe eingebettet. An manchen Stellen ist das Leberparenchym völlig verschwunden und nur das schwielige Gewebe vorhanden. — Bei der mikroskopischen Untersuchung sieht man in diesem Stadium nicht mehr die ersten Elemente jungen Bindegewebes, sondern fertiges Bindegewebe, welches meist in concentrischen Schichten Gruppen von

Leberzellen (die Granulationen) einschliesst. Die noch vorhandenen Leberzellen sind theils in fettiger Rückbildung begriffen, theils erscheinen sie in Folge der Gallenstauung, zu welcher die Compression der Gallengänge führte, intensiv gallig gefärbt. Durch die Fettmetamorphose der Leberzellen und noch mehr durch das Pigment, welches in ihnen enthalten ist, erhält die ganze Leber, namentlich aber die Granulationen, die gelbliche Farbe, welche zu dem Namen Cirrhose geführt hat.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome des ersten Stadiums der interstitiellen Hepatitis sind denen der einfachen Leberhyperaemie sehr ähnlich; die entzündlichen Vorgänge im Innern der Leber und an ihrem Ueberzuge sind gewöhnlich nur von geringen Schmerzen begleitet, wenn auch Druck auf die Lebergegend für die Kranken empfindlicher ist, als bei der einfachen Hyperaemie. In einzelnen Fällen steigert sich indessen das Gefühl des Vollseins im rechten Hypochondrium zu dem einer schmerzhaften Spannung oder selbst zu einem brennenden Schmerze. Ausser diesen Symptomen sind im ersten Stadium der interstitiellen Hepatitis mannigfache Beschwerden vorhanden. Die Kranken klagen über Appetitlosigkeit, über das Gefühl von Druck und Vollsein nach der Mahlzeit, leiden an Flatulenz und Stuhlverstopfung. Auch die Ernährung kann bereits beeinträchtigt und die Gesichtsfarbe kachektisch sein. Doch gilt von diesen Erscheinungen dasselbe, was schon bei der Besprechung mehrerer Erscheinungen der einfachen Leberhyperaemie erwähnt wurde, dass sie nämlich zwar die Krankheit begleiten, aber doch nicht Symptome derselben sind. Der Alkoholgenuss führt fast immer zu chronischem Magenkatarrh, und von diesem, nicht von der interstitiellen Hepatitis, hängen die genannten Symptome ab.

Die Symptome des zweiten Stadiums lassen sich zum grössten Theile ungezwungen auf mechanische Verhältnisse zurückführen. Die Compression der Pfortaderäste muss Stauungserscheinungen in den Organen, aus welchen die Pfortader das Blut zur Leber führt, die Compression der Gallengänge, — so lange die Leberzellen, zu welchen sie gehören, noch Galle bereiten, — Gallenresorption und Ikterus bewirken.

Am Häufigsten und am Frühzeitigsten werden Stauungserscheinungen in der Magen- und Darmschleimhaut beobachtet. Der chronische Magenkatarrh, welcher das zweite Stadium der interstitiellen Hepatitis begleitet, ist nicht, wie im ersten Stadium, eine Complication, sondern eine nothwendige Folge der Krankheit. Die Symptome, welche er mit sich bringt, sind früher ausführlich geschildert. Der Darmkatarrh, welcher ebenso constant die Lebercirrhose begleitet, führt nur selten zu massenhafter Transudation von Flüssigkeit in den Darm, sondern, wie die meisten chronischen Katarrhe, zu einer reichlichen Production von Zellen

und zu der Secretion von zähem Schleime. Wir haben unter den Symptomen dieser Form des chronischen Darmkatarrhs die Stuhlverstopfung, den Meteorismus, das kachektische Ansehen kennen gelernt und verstehen daher leicht, wie diese Symptome auch unter den Symptomen der Lebercirrhose eine wichtige Rolle spielen. Nicht selten wird die Füllung der Capillaren der Magen- und Darmschleimhaut so bedeutend, dass es zu Rupturen derselben kommt. Wir haben dem entsprechend nächst dem Magengeschwür die Lebercirrhose als die häufigste Ursache der Magen- und Darmblutungen bezeichnet. Ebenso musste die gehemmte Entleerung der Pfortader, da sie zu Ueberfüllung der Vena mesenterica inferior und der Plexus haemorrhoidales führt, unter den Ursachen der Haemorrhoiden genannt und das Auftreten derselben als eines der häufigsten Symptome der Cirrhose erwähnt werden.

Da sich in die Pfortader auch die Vena lienalis ergiesst, und da durch Compression der Pfortaderäste auch der Abfluss aus der Vena lienalis gehemmt ist, so gesellen sich Stauungserscheinungen in der Milz zu denen im Magen und Darmkanal hinzu. Die Milz wird in den späteren Stadien der interstitiellen Hepatitis so häufig um das Doppelte oder Dreifache oder noch beträchtlicher vergrößert gefunden, dass *Oppolzer*, *Bamberger* und Andere den Milztumor für eines der wichtigsten Symptome der Lebercirrhose erklären. *Frerichs* fand die Milz unter 36 Fällen 18mal vergrößert. Wir nehmen indessen Anstand, die Milzvergrößerung allein von der Stauung des Blutes abzuleiten, einmal deshalb, weil dieselbe in manchen Fällen sehr frühzeitig, in anderen sehr spät auftritt, ohne dass damit der Eintritt der übrigen Stauungserscheinungen im Einklang steht, zweitens deshalb, weil in manchen Fällen von Cirrhose und in allen Fällen von atrophischer Muscatnussleber, welche wir beobachtet haben, trotz sehr hochgradiger Compression der Lebergefäße keine oder eine nur geringe Milzvergrößerung vorhanden war. Wahrscheinlich hängt die Schwellung der Milz wenigstens zum Theil von einem ähnlichen Prozesse ab, als der, welcher in der Leber Platz gegriffen hat. Dass indessen die Stauung des Blutes in der That einen Antheil an der Milzvergrößerung hat, ergibt sich daraus, dass die Milz nach einer Haematemesis, bei welcher die Capillaren des Magens eine Ruptur erleiden und der Abfluss des Blutes aus der Milz erleichtert wird, constant detumescirt.

Da sich auch die Venen des Peritoneum, namentlich die des visceralen Blattes, in die Pfortader ergießen, so ist auch das Zustandekommen des Ascites, welcher das in die Augen fallendste Symptom der Cirrhose bildet, leicht verständlich. Wir können hier auf das vorletzte Capitel des letzten Abschnittes verweisen, in welchem der verstärkte Seitendruck in den Venen des Peritoneum als das wichtigste Moment für das Zustandekommen seröser Transsudationen in die Bauchhöhle hervorgehoben wurde. In einzelnen

Fällen sind dem Transsudate, weil es hier und da auch im Peritonaeum zu einer Ruptur von Capillaren gekommen ist, kleine Mengen von Blut beigemischt. In anderen Fällen schwimmen Flocken von Faserstoff in der Flüssigkeit, welche dafür sprechen, dass sich zuweilen bei den entzündlichen Vorgängen in der Leberkapsel und in ihrer Umgebung auch geringe Mengen eines freien Exsudates bilden. Der Ascites, welcher Symptom der Lebercirrhose ist, wird besonders hochgradig; häufiger, als bei anderen Formen der Bauchwassersucht, entwickeln sich daher bei dieser in Folge der Compression, welche die Vena cava und die Venae iliacae erfahren, die blauen Venennetze in den Bauchdecken, das Oedem der unteren Extremitäten, der Genitalien und der Bauchdecken, sowie die oberflächliche Gangraen an diesen Theilen, die wir Seite 712 besprochen haben.

Wenn wir den chronischen Magen- und Darmkatarrh, die Magen- und Darmblutungen, die Haemorrhoiden, den Milztumor, endlich den Ascites als die fast constanten Symptome der Cirrhose und als die mechanischen Folgen der Compression der Pfortaderäste bezeichnet haben, so fragt es sich weiter, auf welche Weise die Ausnahmen zu erklären sind, in welchen diese Symptome fehlen oder nur angedeutet sind. Hier ist zunächst zu bemerken, dass die Pfortaderäste zuweilen trotz vorgeschrittener Cirrhose ziemlich wegsam bleiben, so dass es nach den Beobachtungen von *Förster* in manchen Fällen noch in der Leiche gelingt, dieselben sehr weit zu verfolgen. Dazu kommt aber, dass der Blutabfluss aus dem Magen, dem Darne, der Milz, dem Peritonaeum dadurch erleichtert und die Blutstauung in diesen Organen dadurch verhütet werden kann, dass das Blut sich andere Bahnen sucht, dass sich ein Collateralkreislauf entwickelt. Ein solcher ist 1) durch die Verbindung möglich, welche zwischen der Vena mesenterica inferior und der Vena hypogastrica durch die Plexus haemorrhoidales besteht; 2) durch die Anastomosen zwischen Pfortaderästen und denjenigen Venen des serösen Leberüberzuges, welche in die Venae diaphragmaticae und oesophageae münden; 3) durch neugebildete Gefässe in den Adhäsionen zwischen Leber und Zwerchfell. Ausser diesen Wegen und anderen zuweilen vorkommenden abnormen Verbindungen, durch welche das Blut aus den Pfortaderästen mit Umgehung der Vena hepatica in die Vena cava gelangen kann, bildet sich 4) in einzelnen Fällen eine sehr eigenthümliche Form des Collateralkreislaufes aus, welche sich schon während des Lebens durch in die Augen fallende Symptome zu erkennen gibt. Von dieser glaubte man früher, dass sie nur unter der Bedingung zu Stande komme, dass die Nabelvene nach der Geburt sich nur unvollständig geschlossen habe, und dass während des späteren Lebens ein feiner Kanal im Ligamentum teres fortbestehe. Bilde sich in solchen Fällen eine bedeutende Blutstauung in der Leber, so werde jener feine Kanal von dem andrängenden Blute allmählig ausgedehnt

und dadurch in den Stand gesetzt, das Blut zur vorderen Bauchwand zu leiten, wo es sich in die Verzweigungen der Vena mammaria interna ergiesse. Die dadurch entstehende Ueberfüllung der Vena mammaria hindere den Abfluss des Blutes aus den Hautvenen, so dass diese colossal erweitert würden und als blaue Wülste den Nabel umgeben. Die so entstehende Deformität, das Caput Medusae verdankt indessen ihre Entstehung nicht der Erweiterung der unvollständig obliterirten Nabelvene, sondern der Erweiterung der zwischen den Blättern des Lig. falciforme von der Leber zur vorderen Bauchwand verlaufenden Pfortaderäste, welche Anastomosen mit den Wurzeln der Venae epigastricae und mammariae internae bilden (*Sappey*).

Schwieriger, als für das Ausbleiben aller Stauungserscheinungen, ist die Erklärung dafür zu geben, dass zuweilen einzelne derselben ausbleiben, während die anderen vorhanden sind. Wir wissen nur zum Theil (siehe oben), weshalb die Milz, welche *Bamberger* unter 64 Fällen 58 Mal, *Frerichs* unter 36 Fällen 18 Mal vergrössert fand, in einigen wenigen Fällen klein bleibt, weshalb bei manchen Kranken wiederholt Haematemesis eintritt, während sie bei anderen während der ganzen Krankheit fehlt, und wollen es nicht versuchen, diese Verschiedenheiten zu erklären.

Ogleich bei der Cirrhose der Leber die Gallengänge denselben Druck erleiden, wie die Pfortaderäste, so kommt es doch nur selten zu hochgradiger Gallenstauung. Zwar haben die meisten Kranken eine schmutzig-gelbe Hautfarbe, eine gelbliche Färbung der Sklerotica, einen dunkel gefärbten Urin; aber intensiver Ikterus gehört keineswegs zu den häufigen Symptomen der Cirrhose. Diese Erscheinung erklärt sich leicht aus der Physiologie der Gallenbildung. In dem Blute, welches der Leber zugeführt wird, ist keine Galle vorhanden; erst in den Leberzellen wird aus dem zugeführten Materiale Galle bereitet. Das Auftreten von Gallenstauung und Gallenresorption setzt daher stets voraus, dass wenigstens ein Theil der Leberzellen erhalten ist und normal functionirt. Bei der Cirrhose der Leber sind auf der einen Seite Gallengänge comprimirt und damit die Bedingungen gegeben, welche am Häufigsten zu Gallenstauung und Gallenresorption führen, auf der anderen Seite ist eine grosse Zahl von Leberzellen untergegangen und damit die Bildung von Galle wesentlich beschränkt. Hieraus ergibt sich leicht, dass der Ikterus bei Cirrhose fast niemals fehlt, aber zugleich auch, dass er nur selten hochgradig wird. Im concreten Falle wird ein geringer Grad von Ikterus bei vorgeschrittener Cirrhose dafür sprechen, dass das eine Moment, der Untergang von Leberzellen, prävalirt, ein hoher Grad von Ikterus dafür, dass das andere Moment, die Compression der Gallengänge, vorherrscht, oder dass durch Complicationen ein neues Hinderniss für den Abfluss der Galle gesetzt ist. Diese Complicationen, namentlich der Katarrh der Gallenwege oder die Verstopfung derselben durch Gallensteine, treten

ziemlich häufig zur Cirrhose hinzu. Ist der Abfluss der Galle gänzlich aufgehoben, so genügt selbst die geringe Menge von Galle, welche in den noch vorhandenen Zellen bereitet wird, um intensiven Ikterus hervorzurufen. — Von der Compression der Gallengänge hängt auch zum grössten Theil die hellere und mehr graue als braune Färbung der Faeces ab. Da die Compression der Gallengänge wohl niemals zu einem absoluten Verschluss derselben führt, so kommen völlig entfärbte, thonartige Faeces, wie wir sie bei anderen Formen des Ikterus beobachten, bei der einfachen Cirrhose nicht vor. — Der Urin pflegt Spuren von Gallenpigment zu enthalten, aber weit mehr durch seinen Reichthum an harnsauren Salzen und an eigenthümlichen Farbstoffen aufzufallen, auf welchen wir später zurückkommen.

Zu den Symptomen, welche der Compression der Pfortaderäste und der Gallengänge angehören, kommen andere, welche von dem massenhaften Untergange der Leberzellen abzuleiten sind. Wir haben bereits bei der Besprechung der ikterischen Erscheinungen erwähnt, dass durch den Schwund der Leberzellen die Gallenproduction vermindert wird, und wir müssen die Entfärbung der Faeces vielleicht eben so sehr von beschränkter Bildung, als von Retention der Galle ableiten. — So wenig aber auch die Functionen der Leber in ihrem ganzen Umfange bekannt sind, so sicher wissen wir doch, dass die Bereitung der Galle nicht die einzige Function der Leberzellen ist. (Die Zeiten, in welchen man das *Fel tauri inspissatum* in Pillen verordnete oder gar die Kranken esslöffelweise frische Ochsgalle verschlucken liess, „um die Function der Leber zu ersetzen“, liegen zwar noch nicht lange hinter uns, aber der Standpunkt, von welchem derartige Verordnungen ausgingen, ist als überwunden zu betrachten.) Jedenfalls ist die Leber von grösster Bedeutung für die Ernährung überhaupt und namentlich für das Blut, und es steht fest, dass ein massenhafter Untergang von Leberzellen tief in die Oekonomie des Organismus eingreift. Die Beeinträchtigung der Ernährung bei Kranken mit Lebercirrhose hängt freilich zum Theil von dem vorhandenen Magen- und Darmkatarrh ab; vielleicht mag auch die strotzende Füllung der Darmvenen den Uebertritt von Substanzen aus dem Darm in diese Gefässe hemmen; es muss aber nothwendigerweise noch eine andere Ursache für die Störung der Ernährung vorliegen, da die Kranken kraftloser werden, stärker abmagern, eine trockenere Haut bekommen und kachektischer aussehen, als solche, welche an einfachem Magen- und Darmkatarrh leiden und bei welchen der Abfluss des Blutes aus den Darmvenen auf andere Weise gehemmt ist. Ob das Leiden der Ernährung auf der gehemmten Bildung von Zucker in der Leber beruhe, oder ob es von dem Ausfall anderer, unbekannter Functionen der Leber abhängt, lässt sich bei dem heutigen Stande der Physiologie nicht entscheiden. — In einzelnen Fällen treten kurze Zeit vor dem Tode schwere Ge-

hirnerscheinungen auf; manche Kranke verfallen in Delirien, und schliesslich in tiefen Sopor; bei anderen treten von Vornher ein Depressionserscheinungen, comatöse und soporöse Zustände auf. Da man bei der Section im Gehirn keine palpablen Veränderungen findet, aus welchen sich diese Symptome erklären liessen, ist man berechtigt, dieselben von einer Intoxication abzuleiten; aber die Substanzen, durch welche die Vergiftung hervorgebracht wird, sind uns unbekannt. Man hat früher allgemein die resorbirten Gallenbestandtheile beschuldigt, jene Gehirnerscheinungen, welche man deshalb als cholaemische Intoxicationsercheinungen bezeichnete, hervorzurufen. Indessen die Thatsache, dass die Häufigkeit ihres Vorkommens keineswegs im Verhältniss zur Intensität des Ikterus steht, dass im Gegentheil nicht selten bei ganz leichten Graden von Gelbsucht plötzlich und überraschend Convulsionen, Coma und Sopor eintreten, während sie sehr häufig in den schwersten Fällen, in welchen die Ueberladung des Blutes mit den resorbirten Gallenbestandtheilen viel bedeutender ist, ausbleiben, sprechen in schlagender Weise gegen die Richtigkeit dieser Erklärung. — *Frerichs* hat die Hypothese aufgestellt, dass nicht die Resorption von Galle, die sogenannte Cholaemie gefährlich sei, sondern die bei ausgebreiteter Entartung der Leber vorkommende Acholie, d. h. derjenige Zustand, bei welchem die schwer und diffus erkrankte Leber nicht mehr im Stande sei, aus dem ihr zugeführten Material Galle zu bereiten. Wenn dieser für die Oekonomie des Körpers überaus wichtige Prozess ausfalle, entstünden statt der normalen Producte des Stoffwechsels abnorme Umsatzproducte und aus diesen für den Organismus feindliche, giftige Substanzen. Diese seien es, durch welche jene schweren Innervationsstörungen herbeigeführt würden. Auch die Richtigkeit dieser *Frerichs'schen* Hypothese ist keineswegs über jeden Zweifel erhaben. Wir werden bei der Besprechung des Ikterus noch einmal auf die Erklärungen der in Rede stehenden Gehirnerscheinungen aus Cholaemie oder Acholie zurückkommen und zeigen, dass einzelne neuere Forscher sich wieder jener ersteren Theorie zuneigen, indem sie die resorbirten Gallensäuren für die vergiftenden Substanzen halten.

Auch das Auftreten grosser Mengen von abnormen Farbstoffen und von harnsauren Salzen im Urin bei Kranken, welche an Cirrhose leiden, scheint mit dem Untergange von Leberzellen und mit der verminderten oder veränderten Thätigkeit der Leber zusammenzuhängen. Welche Modificationen des Stoffwechsels die erwähnte Beschaffenheit des Urins als Endresultat haben, ist uns nicht näher bekannt. Wir können höchstens schliessen: wenn der Harnfarbstoff ein Derivat des Gallenfarbstoffes, der Gallenfarbstoff ein Derivat des Blutfarbstoffes ist, so muss bei ausgebreiteter Entartung der Leber, wo der Blutfarbstoff nicht in normaler Weise in Gallenfarbstoff umgewandelt wird, diese Anomalie

auch auf die Bildung des Harnfarbstoffes influiren und Modificationen desselben zur Folge haben.

Was endlich die physikalischen Zeichen der interstitiellen Hepatitis anbelangt, so lässt die Palpation und Percussion im ersten Stadium eine meist beträchtliche Vergrösserung der Leber und eine bedeutend vermehrte Resistenz derselben erkennen. Auch im zweiten Stadium ist die Leber der Palpation nicht so selten zugänglich, als man gewöhnlich angibt. Gelingt es dadurch, dass man den Kranken auf die linke Seite legt und die im Bauche vorhandene Flüssigkeit von der Leber entfernt, den Leberrand zu erreichen, so fällt die Resistenz desselben noch mehr auf, als im ersten Stadium, und man fühlt auch wohl auf der Oberfläche harte, rundliche Prominenzen von ungleicher Grösse. Durch die Percussion lässt sich, wenn der Ascites nicht zu hochgradig ist, im zweiten Stadium zuweilen auch eine Vergrösserung, in manchen — aber nach meinen Erfahrungen keineswegs sehr häufigen — Fällen dagegen eine Verkleinerung der normalen Leberdämpfung nachweisen. Man muss bei der Verwerthung dieses letzteren Befundes noch vorsichtiger sein, als bei einer abnorm grossen Ausbreitung der Dämpfung. Der Umfang der Leber und der Leberdämpfung bietet nämlich innerhalb der Grenzen der Gesundheit, wie die zahlreichen Messungen, welche *Frerichs* angestellt, beweisen, eine grosse Verschiedenheit dar. Ausserdem kann eine abnorme Stellung der Leber, welche vorzugsweise bei jeder bedeutenden Auftreibung des Bauches vorkommt, bewirken, dass die Leber nur mit ihrem scharfen Rande der vorderen Bauch- und Brustwand anliegt. Endlich kann durch lufthaltige Gedärme, welche sich zwischen die Leber und die Bauchwand drängen, die normale Leberdämpfung verkleinert werden oder völlig verschwinden. Wenn man diesen Verhältnissen Rechnung trägt, so ist die Abnahme der Leberdämpfung ein für die Diagnose der Lebercirrhose sehr wichtiges Symptom. Da der linke Leberlappen zuerst verkleinert wird, so fällt am Frühesten der abnorm volle Percussionsschall im Epigastrium auf; später kann die Leberdämpfung auch oberhalb des rechten Leberlappens so verkleinert werden, dass die Ausdehnung derselben in der Mammillarlinie auf 2 bis 1 Zoll reducirt wird (*Bamberger*). Den sichersten Anhalt für die Diagnose gibt die allmälige Verkleinerung des früher geschwellten Organs, welche durch von Zeit zu Zeit wiederholte Untersuchungen nachgewiesen wird.

Nachdem wir die Symptome der interstitiellen Hepatitis einzeln aufgeführt und in ihrem Zusammenhange gewürdigt haben, wollen wir ein kurzes und übersichtliches Bild der Krankheit hinzufügen. Die Kranken sind in den meisten Fällen männliche Individuen, stehen in einem mittleren oder vorgerückten Lebensalter und sind fast immer dem Branntweingenusse ergeben. Der Beginn der Krankheit ist von geringfügigen und dunklen Symptomen begleitet: die Kranken klagen über Druck und Vollsein im rechten

Hypochondrium, seltener, wenn der seröse Ueberzug sich stärker theiligt und intensiver entzündet wird, über Schmerzen in der Lebergegend. Die Vergrösserung der Leber, die Dyspepsie, die Flatulenz, die Abmagerung sind in diesem Stadium die hervorstechendsten Erscheinungen. Allmählig, oft erst nach Jahren, schwillt der Leib durch einen Erguss von Flüssigkeit in die Bauchhöhle an, ohne dass gleichzeitig Oedem der Füsse bemerkt wird. Die Hautfarbe wird schmutzig-gelb, der Urin dunkelroth und reich an harnsauren Salzen, die Faeces schiefergrau, die dyspeptischen Beschwerden mehren sich, die Abmagerung nimmt überhand. Die Leber ist in diesem Stadium zuweilen verkleinert, die Milz fast immer vergrössert. Bei manchen Kranken treten Blutungen aus dem Darmkanal, bei den meisten Haemorrhoidalknoten auf. Der wachsende Ascites erschwert das Athmen und führt zu Oedem der Beine, der Genitalien, der Bauchdecken. Endlich, nach Monaten oder Jahren, gehen die Kranken aufs Aeusserste abgemagert und erschöpft zu Grunde, nachdem nicht selten in den letzten Tagen Delirien und schliesslich soporöse Erscheinungen sich entwickelt haben.

§. 4. Diagnose.

Mit den bisher beschriebenen Leberleiden wird die Cirrhose nicht leicht verwechselt, dagegen kann die Unterscheidung derselben von Krebs oder Tuberculose des Bauchfells grosse Schwierigkeit darbieten. Bei diesen Degenerationen entwickelt sich, wie bei der Cirrhose, und zwar gleichfalls, ohne dass andere hydropische Erscheinungen vorhergegangen sind, sehr häufig Ascites; auch bei dem Krebs und bei der Tuberculose des Bauchfells werden die Kranken frühzeitig mager und kachektisch, und da die Geschwulstmassen nicht selten den Ductus choledochus comprimiren, so kann sich auch bei ihnen Ikterus entwickeln. Für die differentielle Diagnose der Cirrhose und der genannten Entartungen des Bauchfells kommen vorzugsweise folgende Momente in Betracht:

Für die Abhängigkeit des Ascites und der übrigen Symptome, welche beiden Krankheitszuständen gemeinschaftlich zukommen, von einer Lebercirrhose spricht in fraglichen Fällen 1) die Schwellung der Milz. Wir haben dieselbe als ein fast constantes Symptom der Cirrhose kennen gelernt. Dagegen bleibt die Milz bei den genannten Degenerationen fast immer von Tuberculose und Carcinom verschont; eben so wenig geben dieselben zu anderen Formen der Milzanschwellung Veranlassung. 2) Der saturirte, an abnormen Farbstoffen und harnsauren Salzen reiche Urin. Während auch dieses Symptom bei der Cirrhose fast niemals vermisst wird, zeigt der Urin bei Kranken, welche an Krebs und Tuberculose leiden, wie bei allen hydraemischen Individuen, meist eine auffallend helle und wässrige Beschaffenheit. Wenn zu den Degenerationen des Bauchfells Fieber hinzutritt, oder wenn die Compression der Nieren und der Nierengefässe durch Ascitesflüssigkeit

die Urinsecretion beschränkt, so kann allerdings in diesen Fällen der sparsame Urin eine gewisse Concentration zeigen; indessen fehlen auch dann meist die Sedimente, und die Farbe wird nicht so dunkel als bei der Cirrhose. 3) Der Nachweis, dass der Kranke dem Branntweingenuss ergeben war. Bei Weitem in den meisten Fällen kann, wie wir sehen, die Cirrhose von dem Missbrauche der Spirituosen abgeleitet werden, während dieser ohne Einfluss auf die Entwicklung von Krebs oder von Tuberculose ist.

Gegen die Lebercirrhose und für eine Degeneration des Peritoneum sprechen dagegen: 1) eine verbreitete Empfindlichkeit des Leibes gegen Druck; 2) schnelle Entwicklung des Ascites; 3) schneller Verfall der Kräfte; 4) Nachweis von Krebs oder von Tuberkeln in anderen Organen; 5) Geschwulstmassen, welche, wenn auch meist erst nach der Punction, im Bauche wahrgenommen werden; 6) Vorkommen von Fibrin später Gerinnung in der durch die Punction entleerten Flüssigkeit. — Die eigenthümliche Gesichtsfarbe, welche bei krebsskranken Individuen vorzukommen pflegt, und welche für die Unterscheidung carcinomatöser Entartungen von anderen Krankheiten Bedeutung hat, lässt sich für die Unterscheidung der krebssigen Degeneration des Bauchfells von der Lebercirrhose kaum verwerthen, da auch bei letzterer die Farbe der Kranken schmutzig-gelb und der sogenannten Krebsfarbe ähnlich ist.

§. 5. Therapie.

Wenn die interstitielle Hepatitis, was nur selten geschieht, im ersten Stadium erkannt oder vermuthet wird, so muss man durch ein strenges Verbot der Spirituosen zu verhüten suchen, dass der Prozess weiter um sich greife. Daneben passt das für die Leberhyperaemie empfohlene Curverfahren, vor Allem die zeitweise Application von Blutegeln in die Umgebung des Afters und die Darreichung von salinischen Laxanzen. Letztere verordnet man am Zweckmässigsten in der Form der natürlichen und künstlichen Mineralbrunnen von Karlsbad, Marienbad, Tarasp etc., in welcher sie besser vertragen werden, als ohne den Zusatz von Kohlensäure und kohlensauren Alkalien. Hat die Ernährung der Kranken schon wesentlich gelitten, so gibt man denjenigen Quellen den Vorzug, welche, wie der Eger Franzensbrunnen, der Kissinger Ragoczy, die Homburger Quellen, gleichzeitig geringe Mengen von Eisen enthalten.

Im zweiten Stadium, sogar im Beginne desselben, lässt sich nicht mehr darauf rechnen, der Krankheit Einhalt zu thun. Wie das neugebildete Gewebe, welches einen Substanzverlust in der äusseren Haut ausfüllt, so lange einschrumpft, bis sich eine feste Narbe gebildet hat, so contrahirt sich auch unaufhaltsam das neugebildete Bindegewebe in der Leber, bis die üblen Folgen entstehen, welche im §. 3. geschildert sind. Dann aber ist vollends eine radicale Hülfe unmöglich, da sich das schwielige Gewebe nie-

mals wieder ausdehnen kann. — Die Behandlung der Cirrhose kann hiernach nur eine symptomatische sein. Unter den Stauungsercheinungen verlangt vorzugsweise der Magen- und Darmkatarrh Beachtung, da durch diesen der Abmagerung und Entkräftung der Kranken Vorschub geleistet wird. Nach den früher ausgesprochenen Grundsätzen empfiehlt sich gerade bei dieser Form des Magen- und Darmkatarrhs am Meisten die Darreichung von kohlensauren Alkalien; durch die Zufuhr derselben scheint die Zähigkeit des Schleimes gemässigt und die Magen- und Darmschleimhaut leichter von der ihr anhaftenden Schleimdecke befreit zu werden. Die Magen- und Darmblutungen, sowie die Haemorrhoiden, müssen gleichfalls nach den früher gegebenen Regeln behandelt werden, wenn auch die Aussicht auf günstige Erfolge gering ist. — Von dem Ascites gilt vor Allem, dass man die Punction nur im äussersten Nothfalle vornehmen darf, da gerade bei dem auf Stauungen im Pfortadergebiete beruhenden Ascites die entleerte Flüssigkeit sehr schnell durch einen neuen Erguss ersetzt wird, sobald der die Transsudation hemmende Druck der Flüssigkeit aufgehoben ist. Hat aber die Punction gemacht werden müssen, so lässt sich gerade in diesen Fällen von der Compression des Bauches durch zweckmässig angelegte Tücher eine Verlangsamung der Wiederansammlung erwarten. Ebenso gilt vorzugsweise von dieser Form des Ascites die früher ausgesprochene Behauptung, dass die Darreichung der Diuretica eben so unwirksam als irrationell ist. — Die wichtigste Aufgabe bei der Behandlung der Cirrhose ist die, dass man die Kräfte und den Ernährungszustand des Kranken zu bessern sucht. So weit irgend der Zustand der Digestionsorgane es gestattet, gebe man den Kranken eine nahrhafte Kost und verordne Eisenpräparate, welche nicht selten gut vertragen werden und auffallend günstige Wirkung zeigen. Ich habe bei einem an Lebercirrhose leidenden Kranken, der später in einem Anfälle von Haematemesis zu Grunde ging, bei der dreisten Darreichung von Eisenpräparaten und bei einer Diät, welche hauptsächlich aus Milch und Eiern bestand, zu wiederholten Malen die Menge der im Bauch angesammelten Flüssigkeit sich vermindern sehen, bis sie, wenn der Kranke aus dem Spital entlassen war und schlechter gepflegt wurde, oder wenn eine Magenblutung eingetreten war, von Neuem zunahm.

Capitel IV.

Syphilitische Hepatitis. Syphilom der Leber (*Wagner*).

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Leber scheint unter den inneren Organen des Körpers dasjenige zu sein, welches am Häufigsten in Folge der constitutionellen Syphilis erkrankt. Jedenfalls ist die syphilitische Hepa-

titis oder das Syphilom der Leber unter den syphilitischen Affectionen der inneren Organe am Frühesten richtig gedeutet.

Die syphilitische Erkrankung der Leber wird nicht selten in der Leiche von Kindern gefunden, welche an Syphilis congenita gelitten haben. In der Reihe der Ernährungsstörungen, welche sich in Folge einer durch Ansteckung erworbenen Syphilis entwickeln, nimmt die syphilitische Hepatitis eine ziemlich späte Stelle ein, so dass sie fast allgemein nicht zu den secundären, sondern zu den tertiären Formen der syphilitischen Erkrankungen gerechnet wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Wagner ist zwar durch zahlreiche mikroskopische Untersuchungen syphilitisch erkrankter Organe zu dem Resultate gekommen, dass nicht nur die unter der Form umschriebener Herde (Gummigeschwülste, *Virchow*) auftretenden, sondern auch die diffusen syphilitischen Entartungen der Organe auf der Entwicklung einer specifischen Neubildung, des Syphiloms, beruhen; indessen das makroskopische Ansehen einer Leber, in welcher sich in Folge constitutioneller Syphilis Structurveränderungen gebildet haben, ist in den einzelnen Fällen in so hohem Grade von einander abweichend, dass die Aufstellung verschiedener Formen der syphilitischen Hepatitis noch immer berechtigt erscheint. Man kann eine syphilitische Perihepatitis, eine einfache interstitielle, zu diffuser Induration führende syphilitische Hepatitis, und eine dritte, von *Virchow* als gummosa Hepatitis bezeichnete Form unterscheiden. Die letztere, deren syphilitische Natur schon vor längerer Zeit durch *Dittrich* nachgewiesen wurde, ist am Leichtesten zu erkennen und von anderen Erkrankungsformen der Leber zu unterscheiden. Man findet bei derselben im Innern der Lebersubstanz hanfkorn- bis haselnuss- oder wallnussgrosse Herde, welche in frischeren Fällen ein markiges Ansehen haben, nach längerem Bestehen dagegen gelbe, käsige Massen darstellen. Diese Herde, welche man vor *Dittrich* für in Heilung begriffene Carcinome, mit welchen sie grosse Aehnlichkeit haben, gehalten hat, sind von einem schwierigen Gewebe eingeschlossen, und es erstrecken sich von demselben schwierige Bindegewebszüge nach verschiedenen Richtungen bis zur Oberfläche der Leber. Auf der Oberfläche selbst bemerkt man tiefe Furchen, welche der Leber ein eigenthümlich gelapptes Ansehen verleihen, und welche dadurch entstanden sind, dass das Leberparenchym stellenweise zu Grunde gegangen und durch schrumpfendes Bindegewebe ersetzt ist. — Bei der diffusen syphilitischen Induration der Leber findet man mehr oder weniger umfangreiche Partien des kranken Organes in ein derbes, dichtes Gewebe verwandelt. Die Drüsensubstanz ist zum grossen Theil untergegangen und durch Bindegewebe verdrängt. Vor einer Verwechselung der diffusen syphilitischen Induration der Leber mit der Cirrhose schützt

fast nur das gleichzeitige Vorkommen der oben beschriebenen Herde, doch gibt auch das mehr gleichmässige homogene Ansehen der Schnittfläche, das Fehlen der bei der Cirrhose fast nie vermissten Granulationen einigen Anhalt für die Unterscheidung. Für die syphilitische Perihepatitis ist, abgesehen davon, dass sie die bisher beschriebenen Erkrankungsformen des Parenchyms zu compliciren pflegt, einigermassen charakteristisch, dass die durch sie bewirkten Verdickungen des serösen Leberüberzuges beträchtlicher sind, als bei anderen Formen von Perihepatitis, und eine auffallend derbe, schwielige Beschaffenheit haben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

In zahlreichen Fällen ist die syphilitische Hepatitis während des Lebens weder zu erkennen, noch auch nur zu vermuthen. Zuweilen gelingt es, aus der eigenthümlichen Form der vergrösserten Leber, auf deren Oberfläche Wulstungen und Einziehungen zu bemerken sind, und aus gleichzeitig vorhandenen anderweitigen Zeichen von constitutioneller Syphilis die Diagnose zu stellen. — Bei einer Kranken in Greifswald, welche über die Erscheinungen einer chronischen Peritonitis klagte, konnte ich aus der eigenthümlichen Form der Leber mit grosser Wahrscheinlichkeit eine syphilitische Hepatitis diagnosticiren, noch ehe die Kranke zugestanden hatte, dass sie inficirt gewesen sei, und noch ehe die Adspection der Rachengebilde einen bedeutenden Defect in beiden Gaumensegeln nachgewiesen hatte. — Diese Kranke ist inzwischen gestorben, und die Section hat nach einer Notiz, die ich in den Greifswalder medicinischen Beiträgen gefunden habe, meine Diagnose bestätigt. — In den früheren Auflagen meines Lehrbuches habe ich mich dahin ausgesprochen: es sei nicht unwahrscheinlich, dass bei grosser Ausbreitung des Processes durch Compression der Pfortaderäste und der Gallengänge ein Krankheitsbild entstehen könne, welches dem der Cirrhose sehr ähnlich sei. Ich musste damals hinzufügen, dass in den bekannt gewordenen Fällen nur in einem ein mässiger Ascites, in keinem Ikterus vorhanden gewesen sei. Inzwischen habe ich Gelegenheit gehabt, einen Fall zu beobachten, welcher meine Vermuthung vollständig bestätigt hat: Ein Kranker, welcher in Abrede stellte, jemals syphilitisch gewesen zu sein, wurde mit Ikterus, hochgradigem Ascites, der wiederholt die Punction nöthig machte, und auffallend dunklem, an abnormen Farbstoffen reichem Harn auf die Klinik aufgenommen. Die Leber war vergrössert und man fühlte auf ihrer Oberfläche deutlich runde, nicht wulstige oder leistenförmige Protuberanzen. Die Diagnose auf ein Lebercarcinom mit consecutiver Verschlussung der Pfortader wurde durch die Section nicht bestätigt. Die Leber war exquisit gelappt, ihr Ueberzug stellenweise bedeutend verdickt, das Parenchym in grosser Ausdehnung im Zustande diffuser Induration; in der Tiefe des

rechten Leberlappens fanden sich drei bis vier noch frische, markig aussehende Gummigeschwülste.

§. 4. Therapie.

Von der Therapie der syphilitischen Hepatitis kann kaum die Rede sein, da es sich selbst in denjenigen Fällen, in welchen die Krankheit während des Lebens erkannt wird, um das Endstadium derselben handelt. Wir können nicht darauf rechnen, durch Jod- oder Mercurialpräparate das geschrumpfte Bindegewebe zu lockern oder aufzulösen, und sind deshalb allein auf eine symptomatische Behandlung angewiesen.

Capitel V.

Entzündung der Pfortader. — Pylephlebitis.

§. 1. Pathogenese und Aetiology.

Man versteht unter Pylephlebitis nicht nur diejenigen Zustände, bei welchen eine Entzündung der Venenwand zu einer Gerinnung in der Pfortader führt, sondern auch diejenigen, bei welchen die Gerinnung des Pfortaderinhaltes unabhängig von entzündlichen Vorgängen in der Venenwand zu Stande kommt.

Die erstere Form, die primäre Phlebitis, ist weit seltener als die letztere. Die veranlassenden Ursachen derselben sind theils Verletzungen der Pfortader, theils Entzündungen in ihrer Umgebung, welche auf die Venenwand übergreifen.

Die secundäre Phlebitis oder, wie man sie jetzt nennt, die Thrombose der Pfortader, lässt sich nicht immer auf nachweisbare Ursachen zurückführen. Zuweilen liegt derselben 1) eine Compression des Pfortaderstammes durch käsige oder krebsig entartete Lymphdrüsen, durch anderweitige Geschwülste oder durch das verdickte und narbig retrahirte Peritonaeum zu Grunde. — In anderen Fällen führt 2) Compression der Pfortaderäste, z. B. bei Cirrhose der Leber, zu so bedeutender Verlangsamung des Blutstromes, dass sich im Stamm oder in den Verzweigungen der Pfortader Gerinnungen bilden. — Noch häufiger scheint 3) die Thrombose der Pfortader durch die allmälige Vergrößerung und Ausbreitung eines Thrombus zu entstehen, welcher sich in einer Wurzel der Pfortader gebildet hat. Wir sehen in ganz analoger Weise bei Thrombosen der einen oder der anderen Vena cruralis nicht nur eine Gerinnung in den Venen des entsprechenden Beines zu Stande kommen, sondern auch den Thrombus nicht selten aufwärts bis in die Vena cava und sogar bis in die Venae renales sich ausbreiten. In der Pfortader und in den Verzweigungen derselben handelt es sich in solchen Fällen um eine primäre Thrombose, selbst wenn die ursprüngliche Gerinnung in einer oder der anderen Pfortaderwurzel durch eine Entzündung ihrer Wandung entstanden

ist. Auf diese Weise erklären sich am Leichtesten die Thrombosen der Pfortader bei Verschwärungen und Verjauchungen im Unterleibe, bei Entzündungen der Nabelvene neugeborener Kinder, bei Milzabscessen, bei Magengeschwüren, bei entzündeten und vereiternden Haemorrhoidalknoten und bei ähnlichen Vorgängen. — Ob 4) auch Emboli, welche aus Jaucheherden in die Leber gelangen, zu einer anfangs umschriebenen, später diffusen Gerinnung in der Pfortader führen können, ist unentschieden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Als der constante Befund im ersten Stadium der Pylephlebitis muss für beide Formen derselben die Gerinnung des Veneninhaltes bezeichnet werden. Es ist wichtig, dass man diesen Umstand kennt, damit man nicht in den Irrthum verfällt, die suppurative Phlebitis (s. unten) beginne mit Eiterbildung in der Vene. Das Gerinnsel adhärirt fest an der Venenwand. Diese ist bei primärer Phlebitis von Vornherein verdickt und serös durchtränkt, lässt eine Trübung der Intima und eine Injection der Adventitia erkennen. Bei der Thrombose ist die Venenwand anfangs normal, wird aber bald gleichfalls in der geschilderten Weise verändert. Die Gerinnung des Pfortaderinhaltes kann auf einzelne Zweige der Pfortader beschränkt sein, ist aber in anderen Fällen über den Stamm, die Wurzel und die Zweige der Pfortader verbreitet.

Die Ausgänge der Pylephlebitis sind verschieden, und nach der Verschiedenheit der Ausgänge theilt man die Pylephlebitis in die adhäsive und in die suppurative Form ein.

Bei der adhäsiven Pylephlebitis entsteht, während der Thrombus allmählig einschrumpft, fettige Degeneration eingeht und theilweise oder ganz resorbirt wird, eine entzündliche Wucherung der Venenwand, welche, ohne dass wir die einzelnen Phasen des Prozesses verfolgen könnten, mit einer Obliteration der Vene endet. Untersucht man eine Leber, welche der Sitz der adhäsiven Pylephlebitis gewesen ist, so findet man auf der Oberfläche derselben narbig eingezogene Stellen und im Innern des Organs, den Einziehungen entsprechend, ein schwieliges Gewebe, in welchem man noch die verödeten Pfortaderäste erkennen kann. Zuweilen enthalten dieselben fettige, durch Haematin mehr oder weniger gelb gefärbte Reste der Thromben.

Bei der suppurativen Pylephlebitis zerfällt der Thrombus, anstatt allmählig einzuschrumpfen, zu einer eiterähnlichen Flüssigkeit. Diese besteht zum grössten Theil aus einem feinkörnigen Detritus und enthält nur wenige rundliche Zellen, welche eben so gut erhaltene farblose Blutkörperchen als neugebildete Eiterkörperchen sein können. Nur selten zerfällt der Thrombus gleichzeitig in seiner ganzen Ausdehnung. Oft ist noch im Stamm ein festes Coagulum vorhanden, während in den Zweigen und Wurzeln sich eiterige Flüssigkeit befindet. Noch häufiger aber tritt gerade in

den feinsten Verzweigungen der Pfortader kein Zerfall ein, so dass die dort fortbestehenden Gerinnungen verhüten, dass die zerfallenen Massen in die Vena hepatica und weiter in den kleinen Kreislauf gelangen. Ich habe diese Sequestration des zerfallenen Inhaltes in zwei Fällen von suppurativer Pylephlebitis genau nachweisen können; sie erklärt auf einfache Weise das häufige Freibleiben der Lunge von secundären Erkrankungen, welche kaum fehlen könnten, wenn die Endigungen der Pfortader nicht verschlossen wären. — Wie aber bei einer Phlebitis an peripherischen Venen die Entzündung nicht selten von der Adventitia aus auf die Umgebung sich verbreitet und in dieser zu Eiter- und Abscessbildung führt, so gesellt sich auch sehr bald zu der suppurativen Pylephlebitis eine Entzündung des Leberparenchyms, welche mit der Bildung von Leberabscessen endet. Man findet dann in der Leber zahlreiche Herde mit eiterigen Massen gefüllt, welche die Pfortader umgeben und oft mit dieser communiciren.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Wenn die adhäsive Pylephlebitis auf einzelne Zweige der Pfortader beschränkt ist, so verläuft sie, ohne sich während des Lebens durch Symptome zu verrathen. Die nicht obliterirten Pfortaderäste reichen aus, um das Blut aus den Unterleibsorganen in die Vena hepatica überzuführen. — Ist der Stamm der Pfortader oder sind alle oder die meisten Zweige derselben obliterirt, so entsteht ein Krankheitsbild, welches mit dem der Cirrhose die grösste Aehnlichkeit hat. Der in dem einen, wie in dem anderen Falle gehemmte Abfluss des Blutes aus den Wurzeln der Pfortader führt zu Katarrhen der Magen- und Darmschleimhaut, zu Blutungen aus derselben, zu Haemorrhoiden, zu Vergrösserung der Milz (nicht constant), zu Bauchwassersucht. Die Compression der Gallengänge hat bei der adhäsiven Pylephlebitis häufiger, als bei der Cirrhose, Gallenstauung und Ikterus im Gefolge, da eine grössere Zahl von Leberzellen erhalten ist und Galle bereitet. Das Fortbestehen der Gallensecretion und das Zustandekommen des Ikterus bei der Pylephlebitis scheint zu beweisen, dass nicht nur die Pfortader, sondern auch die Leberarterie den Leberzellen Material zur Gallenbildung zuführt. Der Verlauf der Krankheit ist chronisch. Eine Heilung derselben ist unmöglich, aber es dauert oft Monate lang, ehe der Tod unter denselben Symptomen, wie bei der Cirrhose, eintritt. Es ergibt sich hieraus leicht, dass die Krankheit nur dann erkannt und von der Cirrhose unterschieden werden kann, wenn die Anamnese Aufschluss gibt. Ist es von einem Kranken erwiesen, dass er nicht dem Branntweingenusse ergeben war, gingen dagegen dem geschilderten Symptomencomplex chronische Entzündungs- und Eiterungsprozesse im Unterleibe vorher, so spricht dies, zumal wenn die Krankheit schneller verläuft, als eine Cirrhose zu verlaufen pflegt, mit grosser Wahrscheinlichkeit für eine adhäsive Pylephlebitis.

Die suppurative Pylephlebitis ist bisher nur in wenigen Fällen während des Lebens erkannt worden. Die Symptome derselben sind Schmerzen in der Lebergegend, Anschwellung der Leber, grosse Empfindlichkeit derselben gegen Druck, Frostanfälle, welche sich in unregelmässigen Pausen wiederholen, heftiges Fieber und fast immer Ikterus. Wenn sich diese Erscheinungen zu einer Entzündung oder Verschwärung in den Organen des Unterleibes gesellen, so darf man zwar mit einiger Bestimmtheit annehmen, dass sich eine acute Leberentzündung entwickelt habe, aber man weiss noch nicht, ob das Leberparenchym oder die Pfortader entzündet ist. Zu der letzteren Annahme ist man nur dann berechtigt, wenn sich zu den aufgeführten Symptomen die oft genannten Zeichen von Unwegsamkeit der Pfortader gesellen, wenn namentlich die Milz anschwillt, ein leichter Ascites sich entwickelt, wenn Magen- oder Darmblutungen eintreten. — *Schönlein* erkannte zuerst, auf die genannten Symptome gestützt, einen Fall von suppurativer Pylephlebitis während des Lebens und bewies dadurch eben so sehr seinen diagnostischen Scharfblick, als auch eine streng anatomisch-physiologische Richtung.

§. 4. Therapie.

Von der Therapie der adhäsiven Pylephlebitis gilt Alles, was von der Therapie der Cirrhose gesagt worden ist; die Therapie der suppurativen Pylephlebitis fällt dagegen mit der der suppurativen Hepatitis zusammen.

Capitel VI.

Fettleber. — Hepar adiposum.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Man hat zwei Formen von Fettleber zu unterscheiden. Bei der einen wird aus dem Blute der Pfortader überschüssiges Fett in die Leberzellen deponirt; bei der anderen erfahren die Leberzellen, deren Ernährung durch krankhafte Vorgänge im Leberparenchym gestört ist, eine regressive Metamorphose, bei welcher — wie es unter ähnlichen Bedingungen in anderen Zellen und in anderen Gebilden geschieht — Fettkörnchen in denselben auftreten. Diese zweite Form, die fettige Degeneration, ist Theilerscheinung vieler Texturstörungen der Leber; wir haben sie bereits bei der Cirrhose erwähnt und werden noch öfter auf sie zurückkommen. Hier beschäftigt uns nur die erste Form, die Fettleber im engeren Sinn oder, wie man sie mit *Frerichs* nennen kann, die fettige Infiltration.

Die Bedingungen, unter welchen die Fettleber entsteht, scheinen bei oberflächlicher Betrachtung sehr heterogen zu sein. Wir sehen die Fettleber nämlich auf der einen Seite neben massenhafter

Fettproduction im ganzen Körper bei einer über das Mass gesteigerten Zufuhr von Ernährungsmaterial und einem beschränkten Verbräuche desselben, auf der anderen Seite neben der hochgradigsten Abmagerung bei einer gesteigerten Consumption des Körpers auftreten. Dieser Contrast ist indessen nur scheinbar; die zuerst und die zuletzt genannten Bedingungen haben mit einander gemein, dass sie zu einem abnormen Fettgehalte des Blutes führen. In dem einen Falle werden Fett oder Substanzen, aus welchen sich im Organismus Fett bildet, von Aussen zugeführt; in dem anderen Falle wird das Fett aus dem Unterhautbindegewebe und aus anderen fettreichen Gebilden des Körpers resorbirt und in das Blut aufgenommen.

Wenn wir näher auf die zuerst erwähnte Entstehungsweise der Fettleber eingehen, so ergibt sich, dass hauptsächlich solche Menschen Fettlebern acquiriren, welche sich wenig Bewegung machen, während sie sehr reichlich essen und trinken. Die Einflüsse, unter welchen sie bei dieser Lebensweise stehen, sind denen ganz analog, in welche man Thiere versetzt, wenn man sie mästen will. Auch diese lässt man nicht arbeiten, sondern sperrt sie in den Stall und führt ihnen grosse Mengen von Kohlenhydraten zu. Wie aber dabei das eine Thier leicht und schnell, das andere spät oder gar nicht fett wird, so bemerkt man auch bei Menschen, dass bei einer gleichen Lebensweise einige Individuen fett werden und Fettlebern bekommen, während andere mager bleiben und eine gesunde Leber behalten. Die Ursachen der individuellen Anlage, welche, wie es scheint, zuweilen angeboren und in manchen Familien erblich ist, sowie die Ursachen der Immunität, welche andere Individuen gegen Fettleibigkeit und Fettleber haben, sind uns unbekannt. Sie können eben so gut in der leichten oder schweren Aufnahme von Nahrungsmitteln, als in einem langsamen oder schnellen Stoffwechsel liegen. Ist eine ausgesprochene Anlage vorhanden, so scheint sich die Krankheit bei gewöhnlicher gemischter Kost zu entwickeln, wenn nur mehr von derselben zugeführt wird, als zur Deckung des Verbräuches erforderlich ist; ist die Anlage zum Fettwerden gering, so tritt dieselbe nur bei übermässiger Zufuhr von Fetten, Kohlenhydraten und namentlich von Spirituosen auf. Dass letztere hauptsächlich dadurch wirken, dass sie den Stoffwechsel verlangsamen, ist wahrscheinlich, aber noch nicht hinreichend erwiesen.

Schon seit langer Zeit ist das häufige Vorkommen der Fettleber bei Lungentuberculose aufgefallen. Man hat den Zusammenhang der Lungentuberculose mit der Fettleber vielfach so zu erklären versucht, dass man annahm, die gehinderte Respiration habe eine unvollständige Oxydation der Kohlenhydrate und damit eine Umwandlung derselben in Fett zur Folge. Da indessen bei anderen Lungenkrankheiten, bei welchen gleichfalls die Respiration leidet, Fettlebern selten vorkommen, und da auf der anderen Seite Tuberculose der Knochen, des Darmes, carcinomatöse und andere Krankheitsprozesse, bei welchen die Kranken abmagern, häufig Fett-

leber im Gefolge haben, so kann die gehemmte Respiration nicht die einzige Ursache des Vorkommens der Fettleber bei Lungentuberculose sein. Der zuerst von *Larrey* ausgesprochenen Ansicht, dass dieselbe von dem vermehrten Fettgehalte des Blutes herrühre, und dass dieser die Folge der Abmagerung und der Resorption des Fettes aus anderen Körpertheilen sei, schliessen sich *Budd* und *Frerichs* an. — Der Leberthran, von welchem in neuerer Zeit die meisten an Lungentuberculose leidenden Kranken grosse Mengen zu sich nehmen, ist vielleicht nicht ohne Einfluss auf den Grad der vorhandenen Fettleber.

§. 2. Anatomischer Befund.

Geringere Grade der fettigen Infiltration verändern weder die Grösse noch das Ansehen der Leber und lassen sich nur durch das Mikroskop erkennen. — Bei höheren Graden ist die Leber vergrössert, erscheint aber gewöhnlich abgeplattet; die Ränder sind meist verdickt und abgerundet. Die Vergrösserung und die Gewichtszunahme des Organs ist in vielen Fällen nur gering, in einzelnen sehr beträchtlich. Der Peritonealüberzug der Fettleber ist durchsichtig, glatt und glänzend; zuweilen wird derselbe von varicösen Gefässen durchzogen. Die Farbe der Leberoberfläche ist, je nach dem Grade der Fettinfiltration, gelb-röthlich oder deutlich gelb. Oft bemerkt man, dass die gelbe Färbung von röthlichen Flecken und Figuren, welche der Umgebung der Centralvenen entsprechen, unterbrochen wird. Die Consistenz der Leber ist vermindert: sie fühlt sich teigig an und der Fingerdruck hinterlässt leicht eine bleibende Grube. Bei einem Durchschnitte trifft man geringen Widerstand; auf der erwärmten Messerklinge bleibt ein Fettbeschlag zurück. Die Durchschnittsfläche, von welcher nur wenig Blut abfließt, ist gleichfalls gelb-röthlich oder gelb und zeigt oft die rothen Flecken und Figürchen, welche wir oben erwähnt haben.

Bei der mikroskopischen Untersuchung erscheinen die vergrösserten und meist etwas abgerundeten Leberzellen, je nach dem Grade der Erkrankung, entweder mit feinen Fetttröpfchen erfüllt, oder die kleinen Tröpfchen sind zu einzelnen grösseren Tropfen zusammengeflossen, oder endlich einzelne Leberzellen sind ganz oder zum grössten Theil durch einen einzigen grossen Fetttropfen ausgefüllt. — Die Infiltration beginnt stets an der Peripherie der Leberinseln, also in der Nähe der Interlobularvenen, der Endverzweigungen der Pfortader; nur in seltenen Fällen verbreitet sie sich bis in die Umgebung der Centralvenen (durch deren Freibleiben die rothen Flecke in der gelben Leber entstehen), und auch dann sind die Leberzellen im Centrum meist weniger infiltrirt, als die in der Peripherie.

Die chemische Untersuchung des Leberparenchyms ergibt einen oft enormen Fettgehalt desselben. *Vauquelin* fand in einer hochgradigen Fettleber 45 Procent Fett, *Frerichs* in einem Falle 43 und

in der wasserfreien Lebersubstanz 78 Procent. — Das Fett besteht nach *Frerichs* aus Olein und Margarin in wechselnden Mengenverhältnissen mit Spuren von Cholesterin.

Eine Varietät der Fettleber ist diejenige Form, welche *Home* und *Rokitansky* als Wachsleber bezeichnen. Sie beruht auf derselben Texturveränderung, ist aber ausgezeichnet durch eine wachsähnliche Trockenheit, einen eigenthümlichen Glanz und eine intensiv gelbe Farbe.

§. 3. Symptome und Verlauf.

In den meisten Fällen von Fettleber fehlen subjective Symptome, und auch die objective Untersuchung lässt nur höhere Grade der Krankheit erkennen. Bei Individuen, welche an allgemeiner Fettleibigkeit leiden, oder bei Kranken mit Lungenphthisis etc. muss man, auch ohne dass sie über Beschwerden von Seiten der Leber klagen, von Zeit zu Zeit die Lebergegend untersuchen. Findet man bei ihnen eine Vergrösserung der Leber, welche um so leichter erkannt wird, als die Leber gewöhnlich verlängert ist, verdickte Ränder hat und wegen des schlaffen Zustandes ihres Parenchyms weit hinabreicht (*Frerichs*), ist dabei die vergrösserte Leber schmerzlos, ihre Oberfläche glatt, ihre Resistenz gering, so dass man den unteren Rand nicht deutlich fühlen kann, so reichen diese Symptome bei der grossen Häufigkeit der Coincidenz der Fettleber mit jenen Zuständen aus, um die Diagnose zu gestatten.

Bei sehr hohen Graden der Fettleber, wie sie sich namentlich bei Schlemmern und Trinkern finden, kann, wie bei jeder bedeutenden Vergrösserung der Leber, ein Gefühl von Vollsein im rechten Hypochondrium entstehen. Sind auch die Bauchdecken, das Netz, die Mesenterien sehr fettreich, so kann die Füllung des Bauches und die Spannung der Bauchwand die Bewegung des Zwerchfelles hindern und die Respiration erschweren. Bei derartigen Individuen pflegt die Absonderung der Talgdrüsen so bedeutend vermehrt zu sein, dass ihre Haut fettig glänzt, und dass, wenn sie schwitzen, der Schweiss in grossen Perlen von der schmierigen Haut abläuft; diese Hautbeschaffenheit, welche dieselbe Ursache hat, wie die Fettleber, hat man häufig als Symptom der Fettleber bezeichnet.

Da die Fettleber fast niemals zu weiteren Beschwerden führt, da man bei den meisten Obductionen die Galle anscheinend in normaler Menge und von normaler Beschaffenheit findet, da sich die Fettlebern meist gut injiciren lassen und da Zeichen von Stauungen in den Abdominalorganen fast immer fehlen, so hat sich mehr und mehr die Ansicht geltend gemacht, dass die fettige Infiltration weder die Functionen des Organs störe, noch die Circulation in demselben beeinträchtige. Diese Annahme scheint indessen nur für die niederen und mittleren Grade der Fettleber richtig zu sein. Bei den höchsten Graden findet man nach dem Tode oft nur wenig Galle

in den Gallenwegen und nur schwach gefärbte Faeces in den Därmen. Auch während des Lebens spricht die schwächliche Constitution solcher Kranken, namentlich ihre bekannte Intoleranz gegen Blutentziehungen, für die gestörte Function der Leber. Dass die Compression der Blutgefässe auch eine leichte Stauung vor der Leber bewirke, schliesst *Frerichs* schon aus den Varicositäten, welche sich nicht selten auf der Leberkapsel finden. Es kommt zwar nicht zu Milzanschwellung und Bauchwassersucht, indessen scheinen die Magen- und Darmkatarrhe der Kranken wenigstens theilweise auf diesen Stauungen zu beruhen. *Rilliet* und *Barthez* halten es nicht für unwahrscheinlich, dass auch die profusen Durchfälle, welche ohne nachweisbare Texturerkrankung des Darmes bei phthisischen Kranken mit Fettlebern vorkommen, von letzteren abhängen. In ähnlicher Weise sprechen sich *Schönlein* und *Frerichs* aus. Ich selbst habe hartnäckige Durchfälle bei nicht phthisischen Kranken beobachtet und bei der Section als einzige Anomalie in den Unterleibsorganen hochgradige Fettlebern gefunden.

§. 4. Therapie.

Die *Indicatio causalis* fordert bei der Fettleber der Schlemmer und Trinker dringend eine Umgestaltung der Lebensweise. Allgemein gehaltene Rathschläge helfen Nichts, weil sie schlecht befolgt werden. Man muss solchen Kranken die Zahl der Stunden für das Spaziergehen vorschreiben, man muss ihnen den Nachmittagsschlaf streng verbieten, man muss genaue Bestimmungen für das Mittagessen geben, in welche vor Allem das Verbot der Bratensaucen und anderer fetter Substanzen aufzunehmen ist; man darf als Abendmahlzeit nur eine Wassersuppe und etwas geschmortes Obst erlauben. Der Genuss von Kaffee und Thee ist zu beschränken, der von Spirituosen ganz zu untersagen. Bei der Fettleber, welche sich zu Consumptions-Krankheiten, namentlich zur Lungenschwindsucht, gesellt, sind wir fast niemals im Stande, der *Indicatio causalis* zu genügen.

Die *Indicatio morbi* schien schon seit langer Zeit Mittel zu fordern, welche die Gallensecretion verstärkten. Auch bei dem heutigen Stande der Physiologie müssen wir annehmen, dass das Gelingen dieser Intention den heilsamsten Einfluss auf die Fettleber haben werde. Man findet in der Lebervene weniger Fett als in der Pfortader. *Frerichs* sah mit der Zunahme des fettigen Inhaltes der Leberzellen die Producte der secernirenden Thätigkeit in denselben abnehmen, und wir können daher kaum zweifeln, dass unter normalen Verhältnissen das der Leber zugeführte Fett bei der Gallenproduction verbraucht werde, und dass das überschüssige Fett aus den Leberzellen verschwinden müsse, wenn die Gallensecretion vermehrt wird. Indessen in demselben Grade, als das Verständniss für die Dringlichkeit jener Indication gewachsen ist, ist auch das Verständniss gewachsen für die Schwierigkeit, derselben zu genügen. Wir können kaum noch darauf rechnen, dass ein indifferentes

Pflanzenextract die Gallensecretion wesentlich vermehren werde, seitdem wir in der Galle nicht mehr, oder doch nur in untergeordneter Weise, ein der Verdauung förderliches Secret, sondern ein Product sehen, dessen Quantität und Qualität mit der Beschleunigung und Verlangsamung des Stoffwechsels oder mit anderen Modificationen desselben verändert wird. Es ist möglich, dass die frisch ausgepressten Pflanzensäfte von *Taraxacum*, *Chelidonium* etc., wenn sie in der Form von Frühlingscuren gebraucht werden, bei welchen die Kranken früh aufstehen, mässig leben und sich viel Bewegung machen, einen heilsamen Einfluss haben; aber es ist wahrscheinlich, dass dieser zum grössten Theil von der veränderten Lebensweise abhängt. Anders verhält es sich mit den Curen in Karlsbad, Marienbad, Homburg, Kissingen etc. Auch bei den Erfolgen, welche durch diese erzielt werden, muss die an jenen Orten durchgeführte, überaus zweckmässige Lebensweise in Anschlag gebracht werden; aber eben so wichtig scheint der Einfluss zu sein, welchen die reichliche und anhaltende Zufuhr der differenten Salzlösungen auf den Stoffwechsel ausübt. Dass bei dem Gebrauche der genannten Quellen das im Körper überschüssig angehäuften Fett in kurzer Zeit schwindet, dass die meisten Kranken nach einem vierwöchentlichen Aufenthalt in Karlsbad um Vieles schlanker von dort zurückkehren, als sie hingereist sind, ist hinlänglich bekannt. Einfache Fussreisen haben bei dem mässigsten Leben keineswegs denselben Effect. Es sind hie und da sehr grobe Hypothesen über die Wirkung der alkalisch-salinischen Brunnen aufgestellt; man ist so weit gegangen, den Körper eines Karlsbader Curgastes mit einer Seifenfabrik zu vergleichen und die bekannten charakteristischen Stuhlgänge als Seife zu betrachten, welche aus dem zugeführten Natron und dem aus dem Körper schwindenden Fette gebildet sei. Wir dürfen nicht warten, bis wir eine bessere Erklärung finden, sondern müssen auch ohne eine solche nach wie vor Kranke mit allgemeiner Fettleibigkeit und fettiger Infiltration der Leber in jene Badeorte schicken. — Dass dies jedoch zuweilen auch mit solchen Kranken geschieht, deren Fettleber Folge einer bedeutenden Abmagerung ist, weil die Kranken oder ihre Aerzte die Bedeutung des Leberleidens verkennen, muss als ein grober Missgriff bezeichnet werden. — Die Contraindicationen der alkalisch-salinischen Quellen ergeben sich von selbst. — Ist Blutverarmung eingetreten, so versuche man vorsichtig, ob der Eger Franzensbrunnen oder der Kissinger Ragoczy vertragen werden, und wenn dies nicht der Fall ist, so beschränke man sich auf eine Regulirung der Diät und der Lebensweise. Auf diese Massregeln ist man auch in den Fällen angewiesen, in welchen Kranke mit Fettleber Neigung zu Durchfällen haben.

Capitel VII.

Speckleber. — Amyloide Degeneration der Leber (*Virchow*).

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die speckige Entartung der Leber beruht auf der Ablagerung eines Stoffes in die Leberzellen, und in die Wände der Lebergefäße (*Wagner*), dessen Natur wir noch nicht kennen, der aber in seinem Verhalten gegen Jod und Schwefelsäure Aehnlichkeit mit dem Amylum und der Cellulose zeigt. Auf diese vielleicht nur zufällige Aehnlichkeit der chemischen Reaction sich stützend hat man in neuerer Zeit fast allgemein den Namen der „amyloiden Degeneration“ für die Zustände adoptirt, welche man früher wegen ihrer äusseren Aehnlichkeit, namentlich aber wegen ihres eigenthümlichen Glanzes als „speckige Entartung“ bezeichnete.

Die Speckleber kommt niemals bei Individuen vor, welche im Uebrigen gesund sind; sie findet sich vielmehr immer bei vorgeschrittenen kachektischen Zuständen, und zwar namentlich bei denjenigen, welche aus scrophulösen, rhachitischen, syphilitischen Affectionen, aus Mercurialismus, langwierigen Eiterungen, langwieriger Knochencaries hervorgegangen sind. Auch bei Kranken mit Lungenschwindsucht wird Speckleber zuweilen beobachtet. In einzelnen Fällen führt die Malaria-Kachexie zu der in Rede stehenden Entartung der Leber.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Speckleber zeigt meist eine beträchtliche Vermehrung des Umfanges und des Gewichtes und eine ähnliche Form, wie die Fettleber, indem sie vorzugsweise verlängert, abgeplattet und an den Rändern verdickt erscheint. Der Peritonealüberzug ist glatt und prall gespannt, die Resistenz des Organs brettähnlich hart. Die Schnittfläche erscheint auffallend trocken und blutleer, glatt, fast ganz homogen, von mehr grauer Farbe und auffallend speckigem Glanze. Nur bei gleichzeitiger Fettentartung bleibt ein schwacher Fettbeschlag auf der Messerklinge zurück. Fast immer findet man analoge Entartung der Milz und nicht selten auch der Nieren.

Bei der mikroskopischen Untersuchung erscheinen die polygonalen Leberzellen auffallend rund und vergrössert; der fein granulirte Inhalt und meist auch die Kerne derselben sind verschwunden und die Zellen mit einem durchscheinenden, homogenen Inhalte gefüllt. Ist gleichzeitig Fettentartung vorhanden, so bemerkt man in den entarteten Zellen, namentlich in der Peripherie der Leberinseln, kleine discrete Fetttropfen. Nach Zusatz einer Jodlösung entsteht nicht eine gelb-braune, sondern eine eigenthümliche roth-braune, nach Hinzufügung von Schwefelsäure eine violette, später blaue Färbung des Präparates.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die sehr allmählig erfolgende Anschwellung der Leber verursacht keine Schmerzen, und die Kranken werden meist erst dann auf ihr Leiden aufmerksam, wenn das bedeutend vergrößerte Organ das rechte Hypochondrium füllt und dadurch ein Gefühl von Druck und Spannung hervorruft. *Budd* hält den Ascites für ein constantes Symptom der Speckleber und leitet denselben von der Compression der Pfortaderäste ab. Er glaubt, dass, zumal bei Kindern, die durch scrophulöse Drüsen und Knochenleiden heruntergekommen seien, eine schmerzlose, von Ascites begleitete Anschwellung der Leber hinreiche, um die in Rede stehende Krankheit zu diagnosticiren. Gegen die Ansicht, dass der Ascites bei der Speckleber eine Stauungserscheinung sei, macht *Bamberger* mit vollem Rechte geltend, dass dann auch in den übrigen Organen des Unterleibes Stauungserscheinungen auftreten müssten, dass solche aber niemals beobachtet würden. Es liegt weit näher, den Ascites aus der allgemeinen Kachexie und Hydraemie abzuleiten, an welcher alle Kranken mit Speckleber leiden. In den von *Bamberger* beobachteten Fällen ging der Bauchwassersucht immer Oedem der Füße vorher, und auch aus den von *Budd* erzählten Fällen folgt nicht, dass der Ascites vor dem Oedem der Füße vorhanden gewesen sei. — So wenig die vergrößerten Leberzellen die Blutgefäße comprimiren, eben so wenig comprimiren sie die Gallengänge, und das Fehlen des Ikterus muss als die Regel bezeichnet werden. Durch Complicationen, zu welchen auch die speckige Entartung der Lymphdrüsen an der Porta hepatis gerechnet werden muss, kann allerdings ein leichter oder intensiver Ikterus entstehen, so dass *Frerichs* davor warnt, das Fehlen des Ikterus für ein diagnostisches Kriterium der Speckleber zu halten. — Die beeinträchtigte Function der entarteten Leberzellen hat eine schwache Färbung der Faeces zur Folge. Wie weit von der Entartung der Leber auch der schlechte Ernährungszustand der Kranken, die blasse Farbe ihrer Haut und ihrer Schleimhäute, die Hydraemie, der Hydrops abhängen, ist schwer zu bestimmen, da die Speckleber nur bei ohnedies kachektischen Subjecten auftritt, und da fast immer gleichzeitig die Milz und oft auch die Nieren erkrankt sind. — Für die Diagnose der Speckleber ist die Aetiologie derselben, der harte und deshalb für die Palpation besonders zugängliche Lebertumor, der meist gleichzeitig vorhandene Milztumor, endlich, wenn sie vorhanden ist, die Albuminurie von Wichtigkeit. Höhere Grade der Krankheit sind bei einer Berücksichtigung dieser Momente ziemlich leicht zu erkennen.

§. 4. Therapie.

Es ist weder erwiesen, noch ist es wahrscheinlich, dass die speckige Entartung einer Rückbildung fähig sei, und wenn man beobachtet haben will, dass speckig entartete Lebern verkleinert und

zur Norm zurückgeführt worden seien, so bedürfen diese Angaben einer weiteren Bestätigung, ehe man ihnen Glauben schenken kann. Die anhaltend fortgesetzten Einreibungen von Jodsalbe in die Lebergegend, obgleich von *Budd* sehr dringend empfohlen, verdienen daher sehr wenig Vertrauen. Eine ausgedehnte Anwendung finden bei der Speckleber die Jodpräparate, und unter diesen namentlich der Syrupus Ferri jodati, ferner die Soolbäder, die Eisenpräparate. So wenig dieselben versprechen das Leberleiden zu bessern, so viel können sie dazu beitragen dem Fortschreiten desselben Einhalt zu thun. Das Jod steht mit Recht in dem Rufe eines Specificum gegen tertiärsyphilitische Affecte, und auch bei anderen dyskrasischen Erkrankungen ist die günstige Wirkung desselben hinlänglich bewiesen; die Eisenpräparate sind durch die bedeutende Blutverarmung indicirt. Welches von jenen Mitteln anzuwenden sei, ergibt sich leicht aus den Eigenthümlichkeiten des speciellen Falles.

Capitel VIII.

Leberkrebs. — Carcinoma Hepatis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Leber wird so häufig von Carcinom befallen, dass nach *Rokitansky's* Beobachtungen auf fünf Fälle von carcinomatöser Entartung in den verschiedensten Organen etwa ein Fall von Carcinom der Leber kommt, und dass *Oppolzer* bei 4000 Leichen dasselbe 53 Male, also etwa bei jeder achtzigsten Leiche, fand. — In vielen Fällen tritt der Leberkrebs primär auf, in anderen gehen ihm Krebs des Magens, des Mastdarms oder anderer Organe vorher; besonders häufig entwickelt er sich nach der Exstirpation von peripherischen Krebsgeschwülsten.

Die Ursachen des Carcinoms der Leber sind eben so dunkel, als die Ursachen dieser Neubildung überhaupt. Die Kranken sind zwar selten in Verlegenheit, wenn man sie fragt, durch welche Schädlichkeit sie ihr Leiden acquirirt hätten, aber diese Angaben beweisen Nichts für die wirkliche Aetiologie des Leberkrebses.

§. 2. Anatomischer Befund.

Von den verschiedenen Formen des Carcinoms kommt in der Leber am Häufigsten der Markschwamm vor. Er bildet bald umschriebene und scharf begrenzte Tumoren; bald breitet er sich diffus und ohne scharfe Grenzen zwischen den Leberzellen aus.

Im ersteren Falle bemerkt man in der Leber rundliche oder mehr drusige und gelappte Geschwülste, welche von einer zarten, gefässreichen Bindegewebskapsel eingeschlossen sind und da, wo sie an das Peritonaeum stossen, oft eine Abplattung oder eine seichte Vertiefung, einen sogenannten Krebsnabel, zeigen. Die Grösse und die Zahl derselben ist verschieden; man findet sie von Erbsengrösse

bis zu der Grösse eines Kinderkopfes, bald vereinzelt, bald in unzähliger Menge. Je näher der Peripherie der Leber sie liegen, um so leichter treten knollige Protuberanzen hervor. Die Consistenz der Krebsgeschwülste wechselt von der eines festen Speckes bis zu der einer weichen Gehirnmasse. Aus den weicheren Krebsen lässt sich eine reichliche, aus den harten eine nur geringe Menge von Krebsmilch ausdrücken. Die Farbe der Geschwülste endlich ist, je nachdem sie arm oder reich an Gefässen sind, milchweiss oder röthlich; auch können sie durch Blutergüsse dunkelroth und durch Ablagerung von Pigment schwarz gefärbt werden. — In dem vom Krebse verschonten Leberparenchym findet sich meist bedeutende Hyperaemie, welche zu der oft enormen Vergrösserung des Organs wesentlich beiträgt. Nicht selten ist das Leberparenchym durch Compression von Gallengängen und durch Gallenstauung intensiv gelb gefärbt. In der nächsten Umgebung der Krebsgeschwülste sind die Leberzellen meist fettig degenerirt. Im Ueberzuge der Leber oberhalb der Krebsknoten entsteht fast immer frühzeitig partielle chronische Peritonitis, durch welche derselbe verdickt wird und mit der Umgebung verwächst; in anderen Fällen entwickeln sich Krebsmassen in demselben und breiten sich über das ganze Peritoneum aus. — Die Bildung des Krebsnabels beruht beim Lebercarcinom, wie bei anderen Carcinomen, auf einer Atrophie der ältesten Partien der Neubildung, bei welcher die zelligen Elemente derselben fettig degeneriren und einschrumpfen; zuweilen beobachtet man aber auch Fälle von Leberkrebs, bei welchen diese Rückbildung sich auf die ganze Geschwulst erstreckt, so dass schliesslich von dieser nur eine gelbe bröckliche Masse, in narbig contrahirtes Bindegewebe (das erhaltene Krebsgerüst) eingeschlossen, zurückbleibt. Finden sich frische Krebse neben diesen narbigen Massen in der Leber, so kann man über die Natur der letzteren nicht zweifelhaft sein; ist dies aber nicht der Fall, so wird es sich schwer entscheiden lassen, ob wirklich geheilte Krebse oder Residuen anderer Prozesse vorliegen. — Sehr selten erweicht der Markschwamm und führt durch seinen Zerfall zu acuter Peritonitis oder zu gefährlichen Blutungen in die Bauchhöhle.

Bei der zweiten Form, welche *Rokitansky* als infiltrirten Krebs bezeichnet, findet man grössere Abschnitte der Leber in eine weisse Krebsmasse verwandelt. Die oblitterirten Gefässe und Gallengänge, welchen Rudimente von atrophischen, fettig entarteten und gallig pigmentirten Leberzellen anliegen, durchsetzen oft diese weisse Masse als ein grobes, gelbliches Balkenwerk. An der Peripherie geht der infiltrirte Krebs allmählig in das normale Parenchym über, indem es Stellen gibt, an welchen noch die Krebsmassen, andere, an welchen die Leberzellen überwiegen.

Der Alveolar- oder Gallertkrebs, welcher seinen Sitz fast ausschliesslich im Magen, im Darm und im Peritoneum hat, greift von letzterem in seltenen Fällen auf das Leberparenchym über. In

einem von *Luschka* beobachteten Falle war fast die ganze Leber in eine unförmliche Masse von der Structur des Alveolarkrebses verwandelt.

Noch seltener werden in der Leber einzelne kleine Knoten von der Structur des Epithelialkrebsses beobachtet.

Zuweilen gesellt sich Krebs der Pfortader, bei welchem der Stamm, die Wurzeln und die Aeste der Pfortader mit einem locker zusammenhängenden, aus Krebsgewebe bestehenden Thrombus angefüllt werden, zum Krebs der Leber hinzu. In einem Falle meiner Beobachtung verhielt es sich umgekehrt: ein derartiger Pfortaderkrebs hatte zunächst einen Magenkrebs complicirt und der auch hier bei der Obduction vorgefundene Leberkrebs war deutlich durch das Vorgreifen der Entartung von der Pfortader auf das Lebergewebe entstanden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome des Leberkrebsses sind im Beginn immer dunkel; im späteren Verlauf ist das Krankheitsbild gewöhnlich leicht zu deuten, doch kommen Fälle vor, in welchen bis zum Tode eine sichere Diagnose unmöglich bleibt. — Die ersten Klagen der Kranken sind auch beim Leberkrebs fast immer die über ein Gefühl von Druck und Vollsein im rechten Hypochondrium, welches alle Schwellungen der Leber, wenn sie schnell entstehen und bedeutend werden, begleitet. Wenn die Geschwülste ihren Sitz in der Nähe der Leberoberfläche haben und in Folge dessen frühzeitig zu partieller Peritonitis führen, so entstehen schon im Beginne der Krankheit schmerzhaft empfindungen in der Lebergegend, welche oft nach der rechten Schulter ausstrahlen. Gegen Druck ist die Lebergegend meist von Anfang an empfindlicher, als bei allen bisher besprochenen Leberleiden, mit Ausnahme der suppurativen Hepatitis. Nach einiger Zeit bemerken die Kranken oft selbst, dass ihre rechte Seite sich hervorwölbt, und dass im rechten Hypochondrium ein harter Tumor vorhanden ist. — Comprimiren die Geschwulstmassen grössere Pfortaderäste, so entsteht ein mässiger Ascites; comprimiren dagegen die an der Concavität der Leber emporwuchernden Krebsmassen die Pfortader selbst, so wird der Ascites bedeutend; in anderen Fällen fehlt derselbe, doch sind diese nicht häufig, da, auch abgesehen von der gehemmten Entleerung der Gefässe, eine consecutive Erkrankung des Bauchfells Ascites zur Folge hat. — Als Folgen der Blutstauung sind ferner die Magen- und Darmkatarrhe anzusehen, welche, auch ohne dass der Magen und der Darm gleichzeitig der Sitz carcinomatöser Entartungen sind, den Leberkrebs sehr häufig compliciren. Die Milz wird nur selten vergrössert, vielleicht deshalb, weil die Hydraemie das frühzeitige Eintreten des Ascites begünstigt und der Druck der hydropischen Flüssigkeit die Schwellung der Milz verhindert. — Aehnlich, wie mit dem Ascites, verhält es sich mit dem Ikterus. Durch Com-

pression grösserer Gallengänge entsteht partielle Gallenstauung und Gelbsucht mässigen Grades; aus den nicht comprimierten Gallengängen fliesst jedoch so viel Galle in das Duodenum ab, dass die Faeces normal gefärbt bleiben. Wird dagegen der Ductus choledochus comprimirt, so wird die Gallenstauung allgemein, die Gelbsucht hochgradig und die Faeces erscheinen entfärbt. Der Ikterus und die Entfärbung der Faeces hängt endlich zuweilen von dem Katarrh der Gallengänge ab (siehe das betreffende Capitel). In mehr als der Hälfte der Fälle fehlt der Ikterus ganz. Da bei den meisten Texturerkrankungen der Leber kein Ikterus zu Stande kommt, so legt das Vorhandensein desselben bei der Frage, ob eine Lebervergrösserung durch Carcinom oder durch andere Erkrankungen bedingt sei, ein grosses Gewicht für das Carcinom in die Wagschale; aber das Fehlen des Ikterus darf nicht als ein Beweis gegen das Carcinom angesehen werden. Bei umfangreichem Lebercarcinome zeigt der Urin dieselbe Beschaffenheit, welche wir früher beschrieben haben, und erscheint eigenthümlich roth oder bläulich durch die Anwesenheit abnormer Farbstoffe, eine Folge des Unterganges zahlreicher Leberzellen.

Während die geschilderten Symptome sich allmählig herbilden, lässt in den meisten Fällen auch der äussere Habitus der Kranken, das kachektische Ansehen, die Abzehrung derselben, die welke Beschaffenheit der Haut, das leichte Oedem der Knöchel ein carcinomatöses Leiden vermuthen. Bei manchen Individuen tritt der Krebsmarasmus sehr spät ein, und sie bleiben, wenn schon grosse Tumoren in der Leber fühlbar sind, eben so wohl genährt und von eben so frischem Ansehen, wie manche Kranke mit Carcinoma mammae von grossem Umfange, so lange dasselbe nicht ulcerirt. Indessen bleiben auch bei diesen Kranken die nachtheiligen und, wenn das Carcinom nicht verjaucht, schwer verständlichen Einwirkungen der Neubildung auf das Allgemeinbefinden und auf die Ernährung nicht aus. Allmählig werden auch sie marantisch und gehen, wenn die Abmagerung und Erschöpfung den höchsten Grad erreicht hat, meist unter hydropischen Erscheinungen zu Grunde. Als Terminalerscheinungen entstehen nicht selten Thrombosen der Schenkelvenen, folliculäre Dickdarmkatarrhe, und oft entwickeln sich kurz vor dem Tode Soormassen in der Mundhöhle.

Die physikalische Untersuchung gibt beim Leberkrebs in den Fällen, in welchen grosse Tumoren in der Leber vorhanden sind, wichtige Aufschlüsse. Bei keinem der bisher besprochenen Leberleiden erreicht das Organ die Grösse, welche dieselbe bei carcinomatöser Entartung erreichen kann. Gerade die durch Carcinom geschwellte Leber hebt am Häufigsten die unteren Rippen, treibt sie nach Aussen und bildet eine sichtbare Hervorwölbung am Bauche, welche oft die Form der Leber erkennen lässt und sich vom rechten Hypochondrium bis unter den Nabel und bis ins linke Hypo-

chondrium erstrecken kann. Bei der Palpation fühlt man meist deutlich die Grenzen des harten Organs und auf der Oberfläche desselben grössere und kleinere Protuberanzen, welche fast pathognostisch für die Krankheit sind. Ist der Peritonealüberzug oberhalb der Tumoren der Sitz einer frischen Entzündung, so fühlt und hört man zuweilen bei den Bewegungen der Leber während der Respiration ein deutliches Reiben. Ist bedeutender Ascites vorhanden, so kann derselbe die genaue Untersuchung der Leberoberfläche erschweren; wenn man aber durch schnelles Eindringen mit dem Finger die Flüssigkeit verdrängt, so lässt sich Wenigstens die Vergrösserung und die vermehrte Consistenz der Leber ausser Zweifel stellen.

In den meisten Fällen machen die geschilderten Symptome und der beschriebene Verlauf die Diagnose des Leberkrebses zu einer leichten Aufgabe; zuweilen aber ist dieselbe, wie wir oben erwähnten, schwierig, oder sogar unmöglich. Bei dem infiltrirten Krebs oder bei der Entwicklung nicht voluminöser, wenig zahlreicher Krebsknoten in der Tiefe der Leber ist diese oft nur wenig vergrössert, und selbst wenn sie unter den Rippen hervorragt, vermisst man bei der Palpation die charakteristische Beschaffenheit der Oberfläche. Die Schmerzhaftigkeit fehlt oder ist gering, weil der seröse Ueberzug nur selten entzündet wird. Ebenso fehlt meist der Ascites und der Ikterus, da weder die Pfortaderäste noch die Gallengänge erheblich comprimirt sind. In solchen Fällen ist es oft erst dann möglich, die Krankheit mit einiger Wahrscheinlichkeit zu vermuthen, wenn eine allmähig wachsende Kachexie, für welche sich bei den ungestörten Functionen des Organismus keine andere Erklärung finden lässt, den Verdacht auf eine carcinomatöse Erkrankung erweckt, und wenn sich Carcinome des Uterus, des Magens und anderer Organe, in welchen die carcinomatöse Entartung leichter erkannt werden würde, ausschliessen lassen. Die Wahrscheinlichkeit ist noch grösser, wenn der verdächtige Marasmus sich nach der operativen Entfernung eines peripherischen Krebses entwickelt hat. — Sind neben dem Leberkrebs, welcher ohne bedeutende Vergrösserung und ohne grosse Schmerzhaftigkeit der Leber, ohne Ikterus und Ascites verläuft, Magenkrebs, Morbus Brightii oder andere Krankheiten vorhanden, welche für sich den Marasmus erklären, so kann man die Krankheit oft nicht einmal vermuthen.

§. 4. Therapie.

Bei der Therapie des Leberkrebses kann von erfolgreichen und radicalen Massregeln nicht die Rede sein. Man hat sich in den meisten Fällen darauf zu beschränken, durch eine zweckmässige Ernährung die Kranken möglichst lange bei Kräften zu erhalten. Wird bei intensiver Perihepatitis die Leber sehr schmerzhaft, so setze man einige Blutegel und bedecke die Lebergegend mit warmen

Breiumschlägen; fast immer verlieren sich danach die Schmerzen oder werden wenigstens gemildert. — Unter den früher erwähnten dringlichen Umständen kann der Ascites, welcher den Leberkrebs complicirt, die Punction erforderlich machen.

Capitel IX.

Tuberculose der Leber.

Die Lebertuberculose ist niemals primär, sondern gesellt sich stets zu einer schon bestehenden Tuberculose in anderen Organen hinzu oder sie bildet eine Theilerscheinung der acuten Miliartuberculose. Im letzteren Falle sieht man nur matt durchscheinende, grieskorngrösse grauliche Granulationen, namentlich an der Oberfläche der Leber; neben vorgeschrittener Darm- und Lungentuberculose findet man dagegen in der Leber zuweilen gelbe, käsige Tuberkelmassen von Hanfkorn- bis Erbsengrösse und darüber. Ein Zerfall derselben zu kleinen, mit Tuberkelleiter gefüllten Vomiken kommt nur selten vor. Dagegen comprimiren sie häufig capilläre Gallengänge und führen zu Erweiterung derselben hinter der comprimierten Stelle. Hierdurch entstehen hirsekorn- bis erbsengrösse Höhlen mit gallig-schleimigem Inhalt, welche man nicht mit tuberculösen Cavernen verwechseln darf. — Während des Lebens ist die Lebertuberculose nicht zu erkennen.

Capitel X.

Echinokocken in der Leber.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Echinokocken verhalten sich zu der *Taenia Echinococcus* (*Siebold*) ebenso, wie der *Cysticercus cellulosae* zu der *Taenia solium*; d. h. sie sind die junge, geschlechtslose Brut jenes reifen Bandwurmes. Fütterungsversuche, welche man mit Echinokocken aus menschlichen Individuen bei Thieren angestellt hat, haben zwar keine beweisenden Resultate ergeben, wohl aber ist es gelungen, im Darne von Thieren, welche man mit Echinokocken aus anderen Thieren gefüttert hatte, die *Taenia Echinococcus* zu finden.

Die Art und Weise, in welcher die Eier und Embryonen der *Taenia Echinococcus* in die menschliche Leber gelangen, um sich dort zu Echinokockenblasen zu entwickeln, ist dunkel. In Island sind Echinokocken so verbreitet, dass nach den Mittheilungen der dortigen Aerzte ein Achtel aller daselbst vorkommenden Krankheitsfälle diesem Leiden angehören, und dass etwa jeder siebente Mensch Echinokocken beherbergt (*Küchenmeister*). Man schliesst aus der Analogie, dass die Einwanderung in folgender Weise zu Stande komme: Thiere, welche von der *Taenia Echinococcus* be-

wohnt werden, leeren von Zeit zu Zeit reife Glieder mit dem Kothe aus; die Eier oder Embryonen, welche in denselben enthalten sind, gelangen auf irgend eine Weise in das Trinkwasser oder kommen in Berührung mit Nahrungsmitteln, welche roh genossen werden. Mit diesen in den Darmkanal gelangt, bohren sich die kleinen Embryonen mit ihren sechs Häkchen in die Magen- oder Darmwand ein, bis sie, allmählig weiter wandernd, in die Leber gelangen. Dort schwillt der mikroskopisch kleine Embryo zu einer grossen Blase an, auf deren Innenwand eine Colonie junger, unreifer Taenien, Scoleces, emporsprosst. In den meisten Fällen entwickeln sich ausser den Scoleces in der Mutterblase oder Amme auch Tochterblasen und in diesen Enkelblasen, deren Innenwand gleichfalls mit Scoleces besetzt ist.

Das endemische Vorkommen der Echinokocken auf Island leitet *Küchenmeister* vorzugsweise ab von der grossen Zahl der dort gehaltenen Hunde und von der warmen Temperatur des Flusswassers, welches vielfach als Getränk benutzt wird. Die Hunde verzehrten wahrscheinlich die durch den Mund, durch den After oder aus vereiternden Säcken entleerten Blasen, mit welchen unvorsichtig umgegangen werde. Die warme Temperatur des Flusswassers sei, wie für alle niederen Thiere, so auch für die Embryonen der Echinokocken günstig. *Küchenmeister* hält es nicht für unwahrscheinlich, dass die Blasenwürmer, wenn sie in den Darm des Individuums gelangen, welches sie bewohnen, sich daselbst zu Taenien entwickeln, und umgekehrt, dass die im Darmschlüpfenden Embryonen in denselben mit der Taenia behafteten Individuen zu Blasenwürmern werden können.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Echinokockensäcke finden sich bald vereinzelt, bald in grosser Anzahl in der Leber, und zwar häufiger im rechten als im linken Lappen. Die Grösse derselben variirt von der einer Erbse bis zu der einer Faust oder eines Kinderkopfes. Sind sie gross und zahlreich, so hat gewöhnlich auch der Umfang der Leber bedeutend zugenommen. Die in der Tiefe des Organs gelegenen und von Leberparenchym umgebenen Säcke verändern die Form der Leber wenig. Sehr grosse oder peripherisch gelagerte Säcke überragen aber meist mit einem grösseren oder kleineren Segment die Leberoberfläche und führen zu bedeutender Deformität des Organs. Oberhalb der peripherisch gelagerten Cysten ist der Peritonealüberzug der Leber gewöhnlich ansehnlich verdickt und durch feste Pseudomembranen mit der Umgebung verwachsen. Das Leberparenchym ist durch die Parasiten verdrängt und, wenn diese gross und zahlreich sind, in grosser Ausdehnung untergegangen; das noch erhaltene Parenchym zeigt nicht selten in Folge partieller Stauungen grossen Blutreichtum. Die eigentliche Echinokockenblase ist von einer derben fibrösen Kapsel eingeschlossen, welche durch Bindegewebswucherung ent-

standen ist, lässt sich aber ziemlich leicht aus dieser herauschälen. — Die Hülle der Echinokockenblase selbst ist eine zarte, halbdurchsichtige, geronnenem Eiweiss ähnliche Membran, welche mikroskopisch aus mehreren feineren, concentrisch gelagerten Lamellen besteht. Oeffnet man die Blase, so entleert sich eine klare, seröse Flüssigkeit, in welcher fast immer eine grosse Zahl von Tochterblasen schwimmen. Die Flüssigkeit enthält nur etwa 15 pro Mille feste Bestandtheile, kein Eiweiss, sondern vorzugsweise Salze, namentlich Kochsalz, und nach *Heintz* etwa 3 pro Mille bernsteinsaures Natron. Die Tochterblasen sind ähnlich wie die Mutterblasen construiert, haben die Grösse eines Hirsekornes bis zu der einer grossen Haselnuss; die grösseren schwimmen frei in der Mutterblase, die kleineren sitzen fest an der Innenwand derselben. Die Enkelblasen, welche sich nur in den grösseren Tochterblasen finden, sind meistens von Stecknadelkopfgrosse. Auf der Innenfläche der Mutter-, Tochter- und Enkelblasen entdeckt man bei genauerer Betrachtung einen weisslichen, griesigen Anflug, und die mikroskopische Untersuchung ergibt, dass dies eine Colonie junger, unreifer Taenien oder Scoleces ist. Die einzelnen Thiere sind etwa $\frac{1}{4}$ Mm. lang und $\frac{1}{8}$ Mm. breit, haben einen dicken Kopf mit 4 Saugnäpfen und einen Rüssel, der von einem doppelten Hakenkranze umgeben ist. Der Kopf ist durch eine Einschnürung von dem kurzen Leibe getrennt, in welchem zahlreiche runde und ovale Kalkconcremente sich vorfinden. Gewöhnlich ist der Kopf in den Leib eingezogen; die Thiere haben dann eine rundliche oder herzförmige Gestalt, und der Hakenkranz sitzt in der Mitte. An dem hinteren Ende des Leibes inserirt sich ein kurzer Stiel, an welchem das Thier festsitzt, bis es sich später losstösst und frei in der Flüssigkeit schwimmt.

Die Echinokocken sterben häufig ab. Die Mutterblase und die Tochterblasen collabiren, ihr Inhalt wird trübe, fettig und endlich in eine schmierige oder kittartige Masse verwandelt. Diese besteht aus Kalksalzen, Fett, Cholestearin, und nur noch einzelne Haken aus den Hakenkränzen der untergegangenen Echinokocken, welche *Budd* mit den beim Untergange grösserer Thiere zurückbleibenden Zähnen und Knochen vergleicht, verrathen den Ursprung dieser Massen.

In anderen Fällen wird der Echinokockensack immer stärker ausgedehnt, bis er endlich berstet. Wenn dabei auch der ausgedehnte und verdünnte Peritonealüberzug einreiss, so tritt der Inhalt in die Bauchhöhle, und es entsteht eine heftige Peritonitis. Auf dieselbe Weise kann sich der mit der Umgebung verwachsene Sack in den Magen, den Darm, die Gallengänge, in benachbarte Gefässe oder, nachdem das Zwerchfell durch den Druck der Cyste allmählig verdünnt und endlich durchbrochen ist, in die Pleurahöhle oder in die mit der Pleura verwachsenen Lungen entleeren. — In noch anderen Fällen ruft der Echinokockensack in seiner Umgebung und zwar zunächst in der fibrösen Umhüllung, welche der Leber angehängt, eine intensive Entzündung hervor. Dies scheint vorzugsweise

in den Fällen zu geschehen, in welchen der Sack innerhalb der Leber berstet und sein Inhalt durch directe Berührung mit dem Parenchym eine heftige Irritation desselben bewirkt. In solchen Fällen enthält die Cyste neben Fetzen der Mutterblase und zuweilen neben einzelnen noch erhaltenen Tochterblasen eiterige und gallig gefärbte Massen. Dass man in diesen Fällen nicht mit einem entzündeten Echinokockensack, d. h. der entzündeten Amme eines Bandwurmes, zu thun hat, dass vielmehr der Eiter von Aussen eingebrungen ist, versteht sich von selbst. Der auf diese Weise entstandene Leberabscess kann alle Ausgänge nehmen, welche wir in dem zweiten Capitel geschildert haben. Perforirt er nach Aussen, so sind dem abfliessenden Eiter Rudimente der Echinokockenblasen beigemischt.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Es gehört zur Regel, dass Echinokocken Jahre lang die Leber bewohnen, ehe sie die Aufmerksamkeit auf sich ziehen, und ehe die Krankheit auch nur vermuthet werden kann. Das langsame Wachsen der Echinokocken erklärt hinreichend das Fehlen der Beschwerden oder das späte Eintreten derselben. In den meisten Fällen, in welchen die Krankheit erkannt wird, führen nicht subjective Symptome, sondern die zufällige Wahrnehmung, dass das rechte Hypochondrium aufgetrieben, und dass eine Geschwulst in demselben vorhanden ist, welche die Kranken selbst oder die Aerzte derselben machen, zur ersten Entdeckung des Leidens. Erreichen die Echinokockensäcke und mit ihnen die Leber selbst einen sehr bedeutenden Umfang, so entsteht allerdings zuweilen das oft erwähnte Gefühl von Druck und Spannung in der rechten Seite. Das nach Oben gedrängte Zwerchfell kann dann in seiner Action gehemmt werden, die Compression des rechten unteren Lungenlappens und die collaterale Hyperaemie in den nicht comprimierten Lungenabschnitten Dyspnoë und Bronchialkatarrh im Gefolge haben; ebenso können Ascites und Ikterus von entschiedener Intensität durch Compression der Pfortaderäste oder der Pfortader, der kleinen Gallengänge oder der Gallenausführungsgänge zu Stande kommen; aber alle diese Erscheinungen gehören zu den Ausnahmen.

Den wichtigsten und in den meisten Fällen den einzigen Anhalt für die Diagnose gibt die physikalische Untersuchung. Wie grosse und zahlreiche Carcinome, so verrathen sich auch grosse und zahlreiche Echinokockensäcke in der Leber oft schon bei der Adspection. Auch in diesen Fällen ist das rechte Hypochondrium bis unter den Nabel und bis zum linken Hypochondrium bedeutend hervorgewölbt, und während die Geschwulst im Ganzen an die Form der Leber erinnert, bemerkt man auf derselben flache Protuberanzen von verschiedener Grösse. Gleichzeitig kann die rechte Thoraxhälfte erweitert, und es können die unteren Rippen gehoben und auswärts gewendet sein. — Noch deutlicher erkennt man bei

der Palpation die Vergrößerung der Leber und die hügelige Beschaffenheit ihrer Oberfläche. Die Protuberanzen erscheinen nachgiebiger, als die durch die weichsten Carcinome entstandenen Knollen; zuweilen ist deutliche Fluctuation wahrnehmbar. — Der Percussionsschall ist im ganzen Umfange der vergrößerten Leber absolut leer; beim Percutiren der Säcke selbst empfindet man in einzelnen Fällen ein eigenthümliches Zittern — *Piorry's* *Frémissement hydatique* — ähnlich dem, welches man beim Anschlagen an eine ziemlich starre Gallertmasse wahrnimmt.

Unter den Symptomen der Ausgänge der Krankheit lassen sich die der allmäligen Verödung des Sackes nicht angeben, da dieser Ausgang nur bei kleinen, der Diagnose nicht zugänglichen Säcken eintritt. — Berstet der Echinokockensack in die Bauchhöhle, so entstehen ganz ähnliche Symptome, wie bei der Perforation von Magengeschwüren. Waren die Echinokocken nicht bereits früher diagnosticirt, so kann man auch dann nicht wissen, welche Substanzen in die Bauchhöhle ausgetreten sind. Die Kranken erliegen nach wenigen Tagen der sehr acut verlaufenden Peritonitis. — Nur wenn Theile von Echinokockenblasen ausgebrochen, mit dem Stuhlgang entleert oder ausgehustet werden, kann man eine Perforation, welche in den Magen, in den Darm oder in die Lungen erfolgt ist, erkennen. — Ruft der Echinokockensack in seiner Umgebung Entzündung hervor, so wird die bis dahin schmerzlose Anschwellung der Leber sehr schmerzhaft und namentlich gegen Druck sehr empfindlich. Es treten Schüttelfröste und heftiges Fieber ein, und so entsteht das Bild einer suppurativen Hepatitis und ihrer Ausgänge, wie wir es im Capitel II. geschildert haben. Perforirt der Leberabscess nach Aussen, so kann man in dem Eiter zuweilen Spuren der eigenthümlich geschichteten Häute oder einzelne Haken aus den Hakenkränzen nachweisen.

§. 4. Therapie.

Gegen die Echinokocken in der Leber hat man Fomentationen der Lebergegend mit starken Kochsalzlösungen empfohlen, und *Budd* spricht sich dahin aus, dass bei der besonderen Anziehungskraft und Affinität der Echinokockensäcke zum Kochsalze möglicher Weise die übermässige Anhäufung des letzteren in der Flüssigkeit, welche durch diese Prozedur erreicht würde, die Entwicklung und Vermehrung der Echinokocken verhüten oder dieselben zerstören könne. Von anderer Seite sind Jodpräparate empfohlen, ebenso Mercurialien, wegen ihrer bekannten „parasitociden“ Wirkung, und in ähnlicher Absicht die Anthelminthica. Diese Mittel verdienen wenig Vertrauen, da ihre Empfehlung sich auf aprioristisches Raisonnement, nicht aber auf wirklich erzielte Erfolge stützt. Will man sie anwenden, so wähle man wenigstens diejenigen aus, welche am Wenigsten nachtheilig auf den Organismus einwirken. — In Island scheint man mit der Eröffnung der Echinokocken-

säcke sehr dreist zu sein; bei uns hat man von dem unvorsichtigen Oeffnen derselben sehr schlimme Resultate gesehen, und es bedarf, wenn man sich zu der Eröffnung entschliesst, aller Vorsichtsmassregeln, welche die Eröffnung der Leberabscesse fordert.

Capitel XI.

Multiloculäre Echinokockengeschwulst.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

In neuerer Zeit hat man wiederholt bei Sectionen umfangreiche Abschnitte der Leber in eine eigenthümliche Geschwulstmasse verwandelt gefunden, welche aus einem Bindegewebsstroma und zahlreichen grössern und kleinern, mit einer Gallertmasse gefüllten Alveolen bestand. Die ersten Beobachter hielten diese Geschwülste für Alveolarcarcinome; indessen genauere mikroskopische Untersuchungen ergaben, dass der gallertartige Inhalt der Alveolen aus den für die Echinokocken charakteristischen Gebilden bestand, und stellten es somit ausser Zweifel, dass eine Einwanderung von Echinokocken vorliege.

Die Frage nach der Entstehungsweise dieser Geschwülste, welche man nach *Virchow's* Vorschlag als multiloculäre Echinokockengeschwülste bezeichnet, ist schwer zu beantworten; doch ist es wohl am Wahrscheinlichsten, dass es sich bei denselben nicht um eine besondere Species des Parasiten, sondern um eine eigenthümliche Art seiner Einwanderung, seines Sitzes oder seines Wachstumes handelt. *Virchow* glaubt, dass die in Rede stehende Krankheitsform dadurch zu Stande kommt, dass die Echinokockenembryonen in die Lymphgefässe der Leber einwandern, und dass sich die Säcke innerhalb der Lymphgefässe entwickeln; *Leukart* verlegt diese Vorgänge in die Blutgefässe, *Friedreich*, der in seinem Falle den Ductus hepaticus mit Echinokockenmassen vollgepfropft fand, in die Gallengänge. Einer brieflichen Mittheilung *Küchenmeister's* verdanke ich folgende sehr einfache, und wie ich glaube, richtige Erklärung: „Nach der Einwanderung eines Echinokockenembryo entsteht statt der gewöhnlichen Erkrankungsform eine multiloculäre Echinokockengeschwulst, wenn sich um den Embryo entweder gar keine Bindegewebskapsel bildet, oder wenn dieselbe, ehe sie derb und widerstandsfähig geworden ist, von dem Parasiten durchbrochen wird. Da bei dem Fehlen einer festen Umhüllung der Echinococcus frei und unbeschränkt nach allen Richtungen fortwachsen kann, breitet er sich besonders dahin aus, wo er den geringsten Widerstand findet. Ist er bei seiner Einwanderung in einen der vielen Kanäle gelangt, welche die Leber durchziehen, oder hat er später die Wand eines solchen Kanals durchbrochen, so kriecht er innerhalb desselben weiter, und kann schliesslich das Lumen des ganzen betroffenen Kanalsystems ausfüllen.

Da *Virchow*, *Leukart* und *Friedreich* bei ihren gewiss zuverlässigen Untersuchungen zu abweichenden Resultaten gelangten, indem jeder der genannten Forscher ein anderes Kanalsystem der Leber mit Echinokockenmassen angefüllt fand, so sind wir zu der Annahme berechtigt, dass die Einwanderung und resp. der Einbruch der Parasiten sowohl in die Lymphgefässe, als in die Blutgefässe, als in die Gallengänge erfolgen kann, aber dass auch jedes dieser Kanalsysteme von jenen Vorgängen verschont bleiben kann.“

§. 2. Anatomischer Befund.

Die multiloculären Echinokockengeschwülste haben ihren Sitz fast immer im rechten Leberlappen. Nur in dem einen der von mir beobachteten drei Fälle war auch der linke Leberlappen befallen. Die Grösse derselben kann die eines Kopfes erreichen, und sogar bedeutend übersteigen. Das Bindegewebsstroma lässt in der Regel eine weit vorgeschrittene Fettmetamorphose erkennen. Die bei einem Durchschnitt geöffneten Alveolen erinnern frappant an die Lücken, welche man auf den Durchschnittsflächen von gut ausgebackenem Schwarzbrot bemerkt. Bei der mikroskopischen Untersuchung der in ihnen enthaltenen Gallertmassen erkennt man sofort die charakteristischen Membranen der Echinokocken, welche mit zahlreichen kleineren und grösseren Kalkconcrementen besetzt sind. Dagegen gelingt es meist erst nach längerem Suchen, Hakenkränze oder einzelne Haken aus denselben und nur selten vollständige Scoleces zu entdecken. Nur in einem meiner Fälle fanden sich an der Peripherie der Geschwulst Blasen von Kirschengrösse, welche auf ihrer Innenwand mit einer Colonie gut erhaltener Scoleces dicht besetzt waren. In allen bekannt gewordenen Fällen, mit Ausnahme des letzten von mir beobachteten Falles, war das Centrum der Geschwulst verjaucht; die durch die Verjauchung entstandene Höhle enthielt eine schmutzig braun-graue Flüssigkeit, welche grösstentheils aus Detritusmassen, Kalkconcrementen, Fetttröpfchen und Cholestearinkrystallen bestand. Die durch zahlreiche kleine Grübchen (geöffnete Alveolen) unebene Wand zeigte an vielen Stellen einen ockerfarbigen Beschlag, in welchem sich bei der mikroskopischen Untersuchung schöne Haematoidinkrystalle nachweisen liessen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome der multiloculären Echinokockengeschwulst müssen selbstverständlich sehr verschieden sein, je nachdem das eine oder das andere Kanalsystem der Leber frei und wegsam, oder mit Echinokockenmassen angefüllt, und durch dieselben verstopft ist. Hieraus erklärt sich die auffallende Thatsache, dass die von *Friedreich* etwas voreilig entworfene Symptomatologie der multiloculären Echinokockengeschwülste für manche Fälle so genau zutrifft, dass auf jene Darstellung hin in der That die Krankheit

wiederholt diagnosticirt worden ist, während in anderen Fällen gerade die hervorstechendsten Züge des von *Friedreich* entworfenen Bildes fehlten. Ich werde in der folgenden Schilderung, welche sich theils auf die verhältnissmässig grosse Zahl meiner eigenen Beobachtungen, theils auf eine genaue Analyse der nicht sehr zahlreichen Publicationen fremder Beobachtung stützt, den von *Friedreich* begangenen Fehler zu vermeiden suchen.

Die Krankheit beginnt wohl immer latent, und die ersten Symptome derselben treten in der Regel erst, nachdem sie beträchtliche Fortschritte gemacht hat, zu Tage. Manche Kranke werden durch ein Gefühl von Druck und Vollsein im rechten Hypochondrium, oder durch die zufällige Entdeckung, dass sie eine Geschwulst im Bauche haben, zuerst auf ihr Leiden aufmerksam. Sie haben sonst keine Klagen, Appetit und Verdauung sind in Ordnung; die Kräfte und der Ernährungszustand lassen nichts zu wünschen übrig; Ikterus und Stauungserscheinungen im Bereich der Pfortaderwurzeln fehlen. Bei der Untersuchung des Bauches findet man im rechten Hypochondrium eine umfangreiche Geschwulst, welche unverkennbar der Leber angehört; die Leber hat entweder ihre normale Form bewahrt, oder es ragen an ihrer Oberfläche, ähnlich wie bei carcinomatösen und syphilitischen Erkrankungen, flache Höcker hervor. Selbst bei sehr umfangreichen centralen Verjauchungen ist die Resistenz des Lebertumors eine sehr beträchtliche, nur in einem von *Griesinger* beobachteten Falle war Fluctuation zu bemerken.

Wenn die Krankheit unter diesem Bilde auftritt und verläuft, ist sie nicht mit Sicherheit zu erkennen und von anderen Krankheiten der Leber, namentlich von Carcinomen und Syphilomen, zu unterscheiden. In meinem ersten Falle, von dem mir das Präparat als ein colossales verjauchtes Lebercarcinom übergeben wurde, war der Tod durch eine Apoplexie herbeigeführt. Der behandelnde Arzt war über die Natur des höckerigen, steinharten Lebertumors, dessen allmäliges Wachsen er seit Jahren verfolgt hatte, nicht ins Klare gekommen. In den letzten Jahren seines Lebens hatten sich bei dem Kranken keine ikterischen Erscheinungen gezeigt; der Kranke hatte nur einmal zehn Jahre vor seinem Tode an einem leichten Ikterus von kurzer Dauer gelitten. In einem zweiten Falle, welcher viele Monate lang auf meiner Klinik genau beobachtet worden ist, gesellten sich zu den besprochenen Symptomen Albuminurie und allgemeiner Hydrops; der Kranke starb mit der Diagnose eines Syphiloms der Leber und einer Amyloidentartung der Nieren. Nur die zweite Hälfte der Diagnose wurde durch die Section bestätigt. Die Leber enthielt statt eines Syphiloms eine kopfgrosse multiloculäre Echinokockengeschwulst. Dieser Kranke ist niemals ikterisch gewesen. Bei Beiden waren die Gallengänge und Gallenausführungsgänge vollständig wegsam.

Diese Beobachtungen widerlegen nicht nur die Behauptung

Friedreich's, dass ein hochgradiger Ikterus zu den constanten Symptomen der multiloculären Echinokockengeschwülste gehöre, sondern sie beweisen auch, dass in solchen Fällen, in welchen keine Verschlussung der Gallenwege durch Echinokockenmassen vorhanden ist, und in welchen dem entsprechend keine Gallenstauung und keine Gallenresorption zu Stande kommt, das Befinden der Kranken lange Zeit ein eben so erträgliches bleiben kann, als bei der gewöhnlichen Form der Echinokocken. Erst spät scheint durch die fortschreitende Verjauchung der Geschwulst, und durch das dieselbe begleitende Fieber, die Ernährung zu leiden und sich eine Kachexie zu entwickeln, der die Kranken schliesslich, wenn sie nicht an einer intercurrenten Krankheit sterben, erliegen. In meinem zweiten Falle wurde der Tod durch die secundäre Erkrankung der Niere (deren Vorkommen bei multiloculären Echinokockengeschwülsten *Friedreich* ausdrücklich in Abrede stellt) beschleunigt.

Ganz anders sind die Symptome und der Verlauf der Krankheit, wenn nach einer Einwanderung der Embryonen oder nach einem Einbruch der Echinokockenblasen in die Gallengänge das Lumen derselben und bald auch das Lumen der Gallenausführungsgänge durch den wuchernden Parasiten verstopft wird. Hier bietet das Krankheitsbild, wenigstens in den späteren Stadien der Krankheit, nicht selten so charakteristische Züge dar, dass man die Diagnose mit annähernder oder voller Sicherheit zu stellen im Stande ist. Die Reihe der Krankheitserscheinungen wird durch einen scheinbar unschuldigen Ikterus eröffnet; aber derselbe nimmt stetig zu. Alle gegen denselben angewendeten Mittel bleiben erfolglos, und er erreicht allmählig eine excessive Höhe. Gewöhnlich zeigt sich bald, dass die Faeces vollständig entfärbt sind, ein Beweis, dass sämtliche Gallengänge, oder dass die Gallenausführungsgänge verschlossen sind. Da dyspeptische Erscheinungen fehlen und da dem Eintritt des Ikterus keine heftige Schmerzparoxysmen vorausgegangen sind, lässt sich ein Katarrh der Gallenausführungsgänge und eine Verstopfung derselben durch steinige Concremente mit grosser Wahrscheinlichkeit ausschliessen; aber der eigentliche Grund des Verschlusses ist anfangs völlig dunkel. Ich habe bei einem Kranken, bei welchem die Diagnose schliesslich keinem Zweifel unterlag, mich bei den ersten Consultationen auf den Ausspruch beschränken müssen, „dass eine Verschlussung der Gallenausführungsgänge aus einer mir unbekannten Ursache vorliege.“ Frühzeitig findet man bei der Untersuchung des Bauches die Leber vergrössert; aber auch dieses Symptom gibt, so lange die Vergrösserung keinen sehr hohen Grad erreicht, so lange die Resistenz der Leber nicht auffallend vermehrt und ihre Oberfläche glatt ist, für die Diagnose keinen Anhalt. Es liegt vielmehr bei der Entfärbung der Faeces und dem hochgradigen Ikterus am Nächsten, auch die Leberschwellung von der Gallenstauung abzuleiten. Dagegen muss es bereits den Verdacht erwecken, dass es sich um

multiloculäre Echinokocken handelt, wenn man bei einem hochgradigen und hartnäckigen Ikterus, und bei einer vollständigen Entfärbung der Faeces zwar die Leber, aber nicht gleichzeitig auch die Gallenblase vergrößert findet. Man darf aus diesem Umstande mit Wahrscheinlichkeit folgern, dass nicht der Ductus choledochus, sondern dass der Ductus hepaticus verschlossen ist, da bei einem Verschluss des Ductus choledochus gewöhnlich auch die Gallenblase durch die sich stauende Galle ausgedehnt wird. Der im Allgemeinen seltene Verschluss des Ductus hepaticus kommt gerade bei multiloculären Echinokocken vielleicht noch am Häufigsten vor, und man hat daher, wo sich derselbe einigermassen sicher constatiren lässt, zunächst an diese Krankheit zu denken. Der Verdacht, dass es sich um eine multiloculäre Echinokockengeschwulst der Leber handelt, wächst und kann sich zur Gewissheit steigern, wenn bei dem geschilderten Symptomencomplex im weiteren Verlaufe der Krankheit die Leber uneben und höckerig wird. Von da ab lässt sich eine Anschwellung der Leber durch einfache Gallenstauung ausschliessen; es kann sich nur um eine von denjenigen Erkrankungsformen der Leber handeln, bei welchen die Gestalt des geschwellten Organes in der erwähnten Weise verändert wird, also um eine Cirrhose, um eine syphilitische oder carcinomatöse Erkrankung oder um Echinokocken. Von diesen Krankheiten sind nun aber die übrigen fast niemals, die multiloculären Echinokocken dagegen sehr häufig von einer vollständigen Entfärbung der Faeces und einer sehr hochgradigen und hartnäckigen Gallenstauung, an welcher die Gallenblase keinen Antheil nimmt, begleitet. Und findet man daher eine harte und höckerige Anschwellung der Leber neben jenen Symptomen, so ist man berechtigt, die Diagnose auf eine multiloculäre Echinokockengeschwulst zu stellen.

In vielen Fällen kommt es im Verlaufe der Krankheit zu Ascites, zu Anschwellung der Milz, zu Magen- und Darmblutungen, zuweilen auch zu Blutungen aus anderen Schleimhäuten und zu Blutergüssen in das Gewebe der Haut. Indessen alle diese Symptome sind keineswegs pathognostisch für die multiloculäre Echinokockengeschwulst; sie sind eine Folge der hochgradigen Gallenstauung und Gallenresorption, und werden, wie wir im nächsten Capitel zeigen werden, ebenso häufig bei anderen Formen von hartnäckiger Gallenstauung und Gallenresorption beobachtet.

§. 4. Therapie.

Gegen die multiloculären Echinokockengeschwülste ist die Therapie vollständig ohnmächtig; zuweilen trägt sogar die Erfolglosigkeit der gegen den Ikterus gebrauchten Mittel dazu bei, die Diagnose zu sichern. Es gelingt selbstverständlich auf keine Weise, weder die Geschwulst zu verkleinern, noch den Ikterus und die mit demselben verbundenen Beschwerden zu bessern, noch die Kräfte und den Ernährungszustand der Kranken für die Dauer

aufrecht zu erhalten. Auch die in dem *Griesinger'schen* Falle versuchte Punction fordert nicht zur Nachahmung auf.

Capitel XII.

Die Stauung von Galle in der Leber und der von derselben abhängende Ikterus.

Hepatogener Ikterus.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Gallengänge besitzen keine contractilen Elemente, durch welche sie ihren Inhalt austreiben können. Wir sind deshalb zu der Annahme gezwungen, dass die Galle in den Gallengängen hauptsächlich durch dieselben Kräfte, welche sie in den Anfang derselben hineinpressen, durch den Secretionsdruck, weiter befördert wird. Die Compression, welche die Leber bei der Inspiration durch das herabsteigende Zwerchfell erfährt, trägt zwar gleichfalls zur Entleerung der Gallenwege bei, aber wir dürfen die Wirkung dieses Druckes nicht überschätzen, da die Gallenblase, auf welche der Druck stärker wirken muss, als auf die starre Leber, bei ununterbrochenen Athembewegungen sich strotzend mit Galle füllen kann. Jedenfalls sind die Kräfte, welche die Galle in den Gallengängen fortbewegen, so schwach, dass der geringste Widerstand von ihnen nicht leicht überwunden wird, und dass ein unbedeutendes Hinderniss für die Entleerung der Galle ausreicht, um eine Anhäufung derselben in der Leber, eine Gallenstauung, hervorzurufen.

Wird die Füllung der Gallengänge und der Leberzellen bedeutend, und erreicht der Seitendruck in denselben eine gewisse Höhe, so tritt (filtrirt) ein grosser Theil ihres Inhaltes in die Blut- und in die Lymphgefässe über. Dieser Vorgang ist die häufigste Ursache der Gelbsucht, des Ikterus. Die Forschungen der neueren Zeit haben es ausser Zweifel gestellt, dass bei dem durch Gallenstauung und Gallenresorption entstehenden Ikterus, den man auch als Resorptionsikterus oder als hepatogenen — im Gegensatz zu dem später zu besprechenden haematogenen — Ikterus bezeichnet, nicht nur der Gallenfarbstoff, sondern auch die übrigen Bestandtheile der Galle, namentlich die Gallensäuren, in das Blut aufgenommen werden. Jene Säuren besitzen, wie durch zahlreiche Experimente festgestellt ist, in ausgezeichneter Weise die Eigenschaft, die rothen Blutkörper aufzulösen. Man kann durch Injection von schwachen Lösungen derselben in das Blut von Thieren, da der frei werdende Blutfarbstoff in Gallenfarbstoff verwandelt wird, künstlich einen sogenannten haematogenen Ikterus herbeiführen. Da beide Thatfachen feststehen, die, dass bei Gallenstauungen auch die Gallensäuren in das Blut gelangen, und die, dass durch die Aufnahme der Gallensäuren in das Blut Blutfarbstoff frei wird und in Gallenfarbstoff verwandelt wird, so dürfen wir mit voller Entschiedenheit aussprechen, dass sich zu jedem

hepatogenen Ikterus alsbald ein haematogener gesellt, oder genauer gesagt, dass jeder hepatogene Ikterus einen haematogenen herbeiführt.

Unter den bereits besprochenen Krankheiten der Leber führen einige, namentlich die Fett- und Speckleber, da sie nie zu Compression der Gallengänge Veranlassung geben, nie zu Ikterus. Andere, wie die Cirrhose, der Krebs, die Echinokocken, führen bald zu Gallenstauung und Ikterus, bald nicht. In den Fällen, in welchen Gallengänge comprimirt werden, ist die Gallenstauung nur partiell, die Gallenresorption und der Ikterus erreichen keinen hohen Grad, die Faeces behalten in Folge des ungehinderten Zuflusses aus den nicht comprimirten Gallengängen eine schwache Färbung. Anders verhält es sich, wenn durch Geschwülste der Leber der Ductus hepaticus oder choledochus comprimirt oder durch Echinokockenmassen verstopft wird: dann ist die Gallenstauung eine allgemeine, der Ikterus sehr hochgradig, die Faeces sind vollständig entfärbt.

Weit häufiger, als bei Erkrankungen der Leber kommt die allgemeine Gallenstauung mit ihren Folgen bei Krankheiten der Gallenausführungsgänge und bei Compression derselben durch Geschwülste vor. Diese Zustände werden uns im nächsten Abschnitte beschäftigen; wir wollen in diesem Capitel nur von den Veränderungen, welche die Leber durch Gallenstauung erfährt, und von den Folgen der Gallenstauung reden.

§. 2. Anatomischer Befund.

Durch allgemeine hochgradige Gallenstauung kann der Umfang der Leber ebenso, wie durch eine bedeutende Blutstauung, vermehrt werden; doch nimmt die Anschwellung sehr schnell wieder ab, sobald das Hinderniss für den Abfluss der Galle gehoben ist. Die Form des Organes wird bei dieser Vergrößerung nicht verändert. Sowohl die grösseren, als die kleineren Gallengänge erscheinen bei höheren Graden der Krankheit erweitert und strotzend mit Galle gefüllt. Die Farbe der Leber ist gesättigt gelb und bei den höchsten Graden olivengrün; gewöhnlich ist die Färbung nicht gleichmässig, sondern scheckig. Bei der mikroskopischen Untersuchung sieht man nach *Frerichs'* Beschreibung bald den ganzen Inhalt der Leberzellen blassgelb gefärbt, bald feinkörniges Pigment, namentlich in der Umgebung der Kerne, abgelagert. Nach längerem Bestehen enthalten die Leberzellen festere Pigmentausscheidungen in der Form gelber, rothbrauner oder grüner Stäbchen, Kugeln oder scharfkantiger Stückchen. Die pigmenthaltigen Zellen liegen vorzugsweise in der Umgebung der Centralvenen.

Auch wenn das Hinderniss für die Gallenexcretion nicht gehoben wird, kann die früher ansehnlich vergrößerte Leber verkleinert und sogar auf einen abnorm geringen Umfang reducirt werden. Gleichzeitig nimmt dann das verkleinerte Organ eine sehr dunkel-

grüne oder selbst schwarze Farbe an, verliert seine Consistenz, wird weich und matsch. In solchen Fällen hat durch Compression der blutführenden Gefässe und unter dem Drucke der ausgedehnten Gallengänge, vielleicht auch unter dem Drucke der in den Zellen selbst angehäuften Galle, die Ernährung der Leberzellen gelitten. Bei der mikroskopischen Untersuchung sieht man neben wenigen noch erhaltenen pigmentreichen Zellen die Mehrzahl derselben zu einem feinkörnigen Detritus zerfallen.

In fast allen Organen und Flüssigkeiten des Körpers lässt sich bei der Obduction ikterischer Leichen die Anhäufung von Gallenpigment sehr leicht erkennen. Abgesehen von der charakteristischen Färbung der Haut, der Conjunctiva, des Urins etc., auf welche wir im nächsten Paragraphen bei der Beschreibung der objectiven Krankheitssymptome näher eingehen werden, fällt schon bei der Eröffnung der Leichen die citronengelbe Färbung des Fettes im Unterhautbindegewebe, im Netz, im Perikardium und an anderen Stellen auf. Die im Herzen und in den Gefässen enthaltenen Fibrincoagula, die im Perikardium enthaltene Flüssigkeit und etwaige pathologische Transsudate und Exsudate des Perikardium, der Pleura, des Peritoneum haben ein deutlich ikterisches Ansehen. Je weniger roth die einzelnen Gebilde normaler Weise gefärbt sind, um so stärker markirt sich die pathologische gelbe Färbung, so dass sie deutlicher an den serösen und fibrösen Häuten, den Gefässwänden, den Knochen und Knorpeln hervortritt, als z. B. am Muskelfleisch und an der Milz. Nur das Gehirn, das Rückenmark und die Nerven machen eine Ausnahme, indem sich an ihnen nur selten ein leicht ikterischer Anflug bemerken lässt. *Frerichs* bestätigt die früheren Beobachtungen, nach welchen die eigentlichen Secrete, der Speichel, die Thränen, der Schleim kein Gallenpigment enthalten, während die eiweiss- und fibrinreichen Exsudate sehr reich an demselben sind. Vom höchsten Interesse sind die Veränderungen in den Nieren, welche der genannte Forscher zuerst genau beschrieben und abgebildet hat. Er fand bei älteren und intensiveren Formen des Ikterus die Nieren von olivengrüner Farbe und einzelne Harnkanälchen mit braunen oder schwarzen Ablagerungen gefüllt. Bei genauerer Untersuchung sah er in den blässeren Harnkanälchen die Epithelialzellen, welche sich selten vollständig fanden, durch Pigment braun gefärbt, die dunkel gefärbten Harnkanälchen mit einer kohlschwarzen, harten, brüchigen Masse angefüllt. Die Pigmentirung der Epithelien begann schon in den *Malpighi'schen* Kapseln, wurde stärker in den gewundenen Harnkanälchen, während in den *Tubulis rectis* sich hauptsächlich die schwarzen, kohlenartigen Massen fanden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Den charakteristischen Zeichen der Gallenstauung gehen fast in allen Fällen Vorboten voraus. Diese bestehen in den Symptomen desjenigen Leidens, welches zu Verengung und Verschliessung

der Gallengänge führt, und da dieses in der Mehrzahl der Fälle ein Katarrh des Duodenums ist, am Häufigsten in den Symptomen eines Gastro-Duodenal-Katarrhs. Haben diese kürzere oder längere Zeit bestanden, so documentirt sich das Uebergreifen des Duodenal-Katarrhs auf den Ductus choledochus oder der auf andere Weise eingetretene Verschluss der Gallengänge fast immer zuerst in der eigenthümlich dunklen Farbe des Urins und der hellen Färbung der Faeces. Gewöhnlich aber sind es nicht diese Symptome, welche die Kranken veranlassen, ärztliche Hülfe nachzusuchen, sondern die gelbe Färbung ihrer Haut und ihrer Augen. Die Haut ist bald nur leicht gelblich, bald intensiv safrangelb gefärbt, später und bei den höchsten Graden der Gelbsucht, welche man als Melan-Ikterus bezeichnet, kann sie grünlich, selbst mahagonifarbig werden. An den Theilen des Körpers, an welchen die Epidermis dünn ist, so dass die tieferen Schichten des Rete Malpighii, in welchen das Pigment seinen Sitz hat, durch die oberflächlichen Lagen stark durchscheinen, ist die Färbung am Intensivsten, so an der Stirn, an den Nasenflügeln, in den Ellenbeugen, auf der Brust. Sehr bezeichnend für den Ikterus und wichtig für die Unterscheidung der ikterischen Färbung der Haut von anderen Formen starker Pigmentirung ist die gelbe Färbung der Sklerotica, welche gleichfalls ziemlich gesättigt und dunkel werden kann. Die gelbe Färbung der Haut und der Sklerotica verschwindet vollständig bei Lampen- und Kerzenlicht, so dass man den Ikterus in den Abendstunden nicht erkennen kann. Dass auch die äusserlich sichtbaren Schleimhäute gelb gefärbt sind, erkennt man, wenn man das Blut aus den Lippen oder dem Zahnfleische eines Ikterischen durch Fingerdruck entfernt, indem dann nicht ein weisser, sondern ein gelber Fleck entsteht. Der Urin ist bald nur leicht bräunlich gefärbt, wie dünnes Bier, bald dunkelbraun, wie Porter; beim Stehen an der Luft färbt er sich fast immer grünlich. Schüttelt man den ikterischen Urin, so ist der Schaum deutlich gelb, ebenso wird ein Streifen weisser Leinwand oder weissen Papiers, welchen man mit demselben tränkt, gelb, und dieses Verfahren macht oft schon die Unterscheidung des Gallenfarbstoffes von anderen Farbstoffen des Urins möglich. Sicherer ist die Probe mit Salpetersäure, welche etwas salpetrige Säure enthält. Durch Zusatz derselben geht die braune Farbe des Gallenfarbstoffes allmählig in Grün, Blau, Violett, Roth und endlich in ein blasses Gelb über. Um die Farbenveränderung gut übersehen zu können, lasse man in ein Champagnerglas oder in ein Probirgläschen, welches den zu prüfenden Urin enthält, vorsichtig eine Quantität Säure am Rande herablaufen, so dass dieselbe den Boden erreicht und auf diese Weise nur ganz allmählig eine Mischung der Säure mit dem Urin zu Stande kommt. Lässt man es dann nur kurze Zeit ruhig stehen, so zeigen, wenn Gallenfarbstoff vorhanden ist, die verschiedenen Schichten zunächst über der Salpetersäure verschiedene Färbung, und zwar lässt sich die angegebene Reihenfolge der Farben entweder vollständig

oder auch nur zum Theil von Oben nach Unten deutlich verfolgen. Die Reaction kann unvollständig auftreten oder ganz ausbleiben, wenn der Urin bereits längere Zeit an der Luft gestanden und schon eine grünliche Färbung angenommen hat. Nach *Frerichs* fehlt dieselbe zuweilen umgekehrt bei ganz frischem Urin und tritt erst nach längerem Stehen an der Luft ein. — Das Vorkommen der Gallensäuren im Urin beim Ikterus ist bis in die neueste Zeit von namhaften Autoritäten geläugnet worden. Der Nachweis derselben durch die *Pettenkofer'sche* Probe, welche sehr geringe Mengen von Gallensäuren, wenn man einer Lösung derselben kleine Mengen von Zucker und dann allmählig concentrirte Schwefelsäure zusetzt, durch die eintretende purpurrothe Färbung erkennen lässt, bietet bei der Untersuchung ikterischen Urins besondere Schwierigkeiten dar. Jene Reaction ist nicht direct anwendbar, wenn in der zu untersuchenden Flüssigkeit, wie im Urin, zugleich Substanzen vorhanden sind, welche auf Zusatz von Schwefelsäure eine directe Färbung annehmen. *Hoppe-Seyler* hat sich das grosse Verdienst erworben, den Irrthum, dass der Urin beim Ikterus nur den Gallenfarbstoff, aber nicht die Gallensäuren enthalte, aufgeklärt und auch das Vorhandensein der letzteren im ikterischen Harn durch ein complicirtes, aber völlig zuverlässiges Verfahren unzweifelhaft nachgewiesen zu haben.

Constant tritt auch im Schweisse Gallenpigment auf, so dass die Wäsche, namentlich an den Stellen, an welchen die Kranken stärker schwitzen, gelb gefärbt wird. Ebenso hat man die Milch säugender Frauen von gelblicher Farbe gefunden.

Die am Meisten in die Augen fallende Veränderung, welche die Faeces bei einem gehinderten Abflusse der Galle in den Darm darbieten, ist ihre mehr oder weniger vollkommene Entfärbung. Bei unvollständigem Verschlusse der Gallenausführungsgänge oder bei partieller Gallenstauung haben sie eine Lehmfarbe, bei vollständigem Verschlusse des Ductus hepaticus oder choledochus sind sie thonartig. — Da man die innerhalb 24 Stunden in den Darm ergossene Galle auf etwa 2 Pfund schätzt, so erklärt sich leicht, weshalb die entfärbten Faeces fast immer gleichzeitig auffallend trocken sind. — Bei dem Abschlusse der Galle vom Darm ist aber ferner, wie die Physiologie lehrt, die Resorption der Fette, wenn auch nicht aufgehoben, so doch sehr beschränkt, und so erklärt sich weiter die längst bekannte Thatsache, dass die Faeces von ikterischen Kranken viel mehr Fett enthalten, als die von Gesunden. Herr Professor *Trommer*, welcher die Faeces von zweien meiner Zuhörer untersuchte, welche genau dieselben Quantitäten von Brod, Butter und kaltem Braten genossen, von welchen aber der eine ikterisch war, der andere vollkommen gesund, fand in den Faeces des Ikterischen weit mehr Fett, als in denen des Gesunden. — Durch die Einwirkung der Galle auf den Darminhalt scheinen endlich putride Zersetzungen desselben verhütet zu werden; daher leiden Kranke, bei welchen keine Galle in den Darm ergossen wird,

gewöhnlich an Flatulenz, und sowohl die abgehenden Blähungen als die Faeces haben einen höchst penetranten, fauligen Geruch.

Neben der abnormen Färbung der Haut, der Sklerotica, des Urins, des Schweisses, der Milch, und neben der Entfärbung der Faeces und den mit dem Abschlusse der Galle vom Darne zusammenhängenden Beschwerden bemerkt man, dass fast alle Kranke, welche an einem durch Gallenstauung entstandenen Ikterus leiden, schnell abmagern und auffallend schlaff und schläfrig sind. Da beim Abschlusse der Galle vom Darne sowohl die Amylaceen als auch die Proteïnsubstanzen verdaut werden, so kann die Abmagerung, wenn nicht gleichzeitig ein Magen- und Darmkatarrh vorhanden ist, fast nur aus der veränderten Aufnahme der Fette erklärt werden. Dass ein geringerer Verbrauch der Körperbestandtheile durch eine reichliche Zufuhr von Fett erzielt werden kann, ist, wie wir früher auseinandergesetzt haben, durch *Bischoff* experimentell erwiesen. Dass Entziehung des Fettes den entgegengesetzten Effect haben und namentlich zu einem vermehrten Verbräuche des im Körper angehäuften Fettes führen wird, liegt nahe. Selbst die Ausnahmen, in welchen ikterische Kranke, obgleich keine Galle in ihren Darm gelangt, in einem guten Ernährungszustande bleiben, sprechen keineswegs gegen diese Erklärung. Man hat nämlich bemerkt, dass, während die meisten Hunde, welchen man künstlich Gallenfisteln anlegt, bedeutend abmagern, einzelne, und zwar solche, welche auffallend viel fressen, gut ernährt bleiben; man hat dem entsprechend gesehen, dass gerade solche Menschen, welche während ihres Ikterus sehr starken Appetit und gute Verdauung haben, nicht mager werden. Hieraus lässt sich ungezwungen schliessen, dass der Ausfall der Fettzufuhr durch eine vermehrte Zufuhr von Kohlenhydraten und Proteïnsubstanzen ersetzt werden kann. — Durch den Nachweis, dass beim Ikterus auch die Gallensäuren resorbirt werden, und dass die Aufnahme derselben in das Blut Zerfall der rothen Blutkörperchen zur Folge hat, ist noch eine andere Ursache der Blutverarmung, der Abmagerung und der schliesslich oft aufs Höchste gesteigerten Kachexie bei langwierigem Ikterus zu Tage getreten. Auch die Schläffheit und die grosse Neigung zum Schlafen scheinen nicht allein von der schlechten Ernährung, sondern zum grossen Theil von dem toxischen Einflusse der Gallensäuren auf die Nerven und Muskeln abzuhängen.

Mit der Abmagerung und Entkräftung in genauem Zusammenhange schien die Verlangsamung des Pulses ikterischer Kranken zu stehen. Man glaubte nicht nöthig zu haben, dieses Symptom aus der Aufnahme von Gallenbestandtheilen in das Blut herzuleiten und die Wirkung derselben der der Digitalis gleich zu stellen, da man auch bei sogenannten Hungercuren und in der Reconvalescenz von schweren Krankheiten nach dem Aufhören des Fiebers dieselbe Verlangsamung des Pulses beobachtete; indessen durch die verdienstvollen Experimente von *Röhrig* hat sich herausgestellt, dass in der That

die Verlangsamung des Pulses bei ikterischen Kranken zum grössten Theil von der Anwesenheit der Gallensäuren im Blute herrührt.

Aehnlich verhält es sich mit dem lästigen Hautjucken, an welchem viele Kranke beim Ikterus leiden. Auch dieses Symptom hat man von der trockenen und spröden Beschaffenheit der Haut ikterischer Kranken ableiten wollen, da dasselbe auch beim Marasmus senilis beobachtet werde. Indessen das verhältnissmässig häufige Vorkommen beim Ikterus und das nur seltene Vorkommen desselben bei marantischen Zuständen sprechen mit einiger Wahrscheinlichkeit dafür, dass dasselbe von einer Reizung der Hautnerven durch die im Rete Malpighii abgelagerten Gallenbestandtheile abhängt. Freilich fehlt das Hautjucken oft bei den höchsten Graden des Ikterus, während es bei mässigen Graden sehr lästig sein kann; ebenso tritt es fast immer periodisch auf, Eigenthümlichkeiten, welche sich, wenn das in Rede stehende Symptom von dem Reize der Gallensäuren oder des Gallenpigmentes abhängt, schwer erklären lassen.

Gelbsehen, Xanthopsie, kommt beim Ikterus überaus selten vor. Es ist fraglich, ob dasselbe von der gelben Färbung der durchsichtigen Medien des Auges abhängt, oder ob es auf einer abnormen Innervation beruht und zu den ersten Symptomen der Acholie gehört, auf welche wir demnächst zurückkommen.

Der Verlauf und die Ausgänge der Krankheit hängen hauptsächlich davon ab, ob die Hindernisse für die Entleerung der Galle früh oder spät oder gar nicht zu beseitigen sind. Im ersteren Falle verschwinden mit dem obstruirenden Hindernisse die Symptome der Gallenstauung ziemlich schnell, und die Krankheit endet mit Genesung. Zuerst werden die Faeces gefärbter, bald verschwindet auch die dunkle Farbe des Urins und die Erscheinungen, welche von der Durchtränkung der Gewebe mit pigmentirter Ernährungsflüssigkeit abhängen. Am Spätesten, zumal wenn die Epidermis dick ist, verliert sich die Färbung der Haut. Liess sich eine Vergrösserung der Leber nachweisen, so lange der Abfluss der Galle gehemmt war, so verschwindet auch dies Symptom bald nachdem der Abfluss frei geworden ist. Ebenso kehren schnell die Kräfte und die bessere Ernährung zurück.

Da die Wiederkehr der normalen Färbung der Faeces bei dem durch Verschlussung der Gallenausführungsgänge entstandenen Ikterus fast immer das erste Zeichen der Besserung ist, so pflegen die Aerzte und oft auch die Kranken selbst mit grosser Spannung auf den Eintritt desselben zu warten. Es kommt indessen vor, dass die Faeces, ohne dass die Gallenausführungsgänge wieder wegsam geworden sind, eine schwache gallige Färbung bekommen. Diese Erscheinung hat ihren Grund in der Beimischung ikterischen Blutserums oder ikterischer Entzündungsproducte zu dem Darminhalte. (Der Darmschleim enthält selbst bei hohen Graden von Ikterus keinen Gallenfarbstoff, sonst würden die Faeces niemals ihre Farbe ganz verlieren.) Kleine Blutungen in den Darm,

welche sich bei länger dauernder Verschliessung der Gallenausführungsgänge ziemlich häufig ereignen (s. unten), geben am Häufigsten zu Täuschungen und später zu deprimirenden Enttäuschungen Veranlassung, um so leichter, als eine sehr geringe Beimischung von Blut zu den Faeces keine charakteristische Färbung derselben hervorbringt, besonders wenn das Blutserum ikterisch ist.

Dauert die Gallenstauung längere Zeit oder hängt sie von Hindernissen ab, welche gar nicht zu beseitigen sind, so erreicht der Ikterus den höchsten Grad, und die Ernährung der Kranken kann so bedeutend leiden, dass dieselben endlich marantisch und hydropisch zu Grunde gehen.

In seltenen Fällen wird das Ende durch das Hinzutreten von Magen- und Darmblutungen beschleunigt. Diese entstehen auf dieselbe Weise, wie die Magen- und Darmblutungen im Verlaufe der Cirrhose und der Pylephlebitis. Die Compression der Lebercapillaren durch die ausgedehnten Gallengänge hemmt ebenso den Abfluss des Blutes aus den Gefässen der Magen- und Darm-schleimhaut, wie in jenen Fällen die Compression der Lebergefässe durch das schrumpfende Bindegewebe oder die Obturation der Pfortader. Ausser dem mechanischen Hindernisse für den Abfluss des Blutes ist jedoch bei der Erklärung dieser Blutungen auch die gestörte Ernährung der Magen- und Darmcapillaren in Anschlag zu bringen, um so mehr, als im Verlaufe des Ikterus auch Blutungen in anderen Organen, namentlich in der Cutis unter der Form von Petechien, vorkommen. Dass die Neigung zu Blutungen, die sogenannte haemorrhagische Diathese, sich nur aus einer gestörten Ernährung der Gefässwände erklären lässt, aber auch, dass letztere bei vorgeschrittener Anaemie und Kachexie sehr häufig vorhanden ist, haben wir wiederholt ausgesprochen.

Noch weit bedenklicher ist das Auftreten schwerer Störungen im Nervensystem während des Verlaufes des Ikterus. Selten beginnen dieselben mit Delirien oder Convulsionen, meist treten von Anfang an mehr paralytische Erscheinungen auf. Die Kranken verfallen in eine unüberwindliche Schläfrigkeit, werden endlich soporös und gehen in diesem Zustande zu Grunde. *Henoch* macht darauf aufmerksam, dass bereits *Hippokrates* die üble prognostische Bedeutung dieser Zufälle gekannt habe, indem er sage: ex morbo regio fatuitas aut stupiditas mala est. Man hat über das Zustandekommen dieser Gehirn- und Nervenerscheinungen die verschiedensten Hypothesen aufgestellt. Neuerdings neigt man sich am Meisten der Ansicht zu, dass dieselben auf einer Vergiftung durch die Gallensäuren beruhen, da man nach Injection derselben in das Blut von Thieren gleichfalls Intoxicationerscheinungen, welche auf eine Lähmung des Nervensystems hindeuten, beobachtet. Dem Einwande, dass eine Aufnahme der Gallensäuren in das Blut bei jedem Ikterus vorkomme, während jene schweren Innervationsstörungen nur äusserst selten eintreten, sucht *Leyden* dadurch zu begegnen,

dass er auf die beständige Ausscheidung der Gallensäuren durch die Nieren, welche eine massenhafte Anhäufung derselben im Blute und damit die schwersten Folgen verhüte, aufmerksam macht. Für die Richtigkeit dieser Erklärung scheint allerdings der Umstand zu sprechen, dass eine auffallende Müdigkeit fast bei keinem, noch so unbedeutenden Ikterus vermisst wird, sowie der, dass eine Unterdrückung oder Beschränkung der Harnsecretion von jeher für ein bedenkliches Ereigniss im Verlaufe der Gelbsucht gegolten hat. Andererseits steht derselben die Thatsache entgegen, dass beim haematogenen Ikterus, für dessen Diagnose *Leyden* gerade besonderes Gewicht darauf legt, dass keine Gallensäuren im Harne nachzuweisen seien, dieselben schweren Nervenerscheinungen und sogar um Vieles häufiger, als beim hepatogenen Ikterus beobachtet werden. Ich halte die Frage noch keineswegs für entschieden. Das verhältnissmässig häufige Vorkommen von schweren Innervationsstörungen in solchen Fällen, in welchen ein nur leichter Grad von Ikterus besteht, aber eine schwere und ausgebreitete Entartung der Leber vorliegt, lässt sich weit leichter aus der früher (s. S. 741) mitgetheilten *Frerichs'schen* Hypothese, als aus der gleichfalls hypothetischen Vergiftung durch die Gallensäuren erklären. Ausserdem steht der Annahme, dass die übermässige Anhäufung der Gallensäuren im Blute und in den Geweben durch die beständige Ausscheidung derselben in den Nieren verhütet werde, die Thatsache entgegen, dass die übermässige Anhäufung des Gallenpigmentes durch die beständige und sehr reichliche Ausscheidung desselben in den Nieren keineswegs verhütet wird. Verhielte sich die Sache so einfach, wie *Leyden* vermuthet, so müsste doch die Häufigkeit der Intoxicationserscheinungen einigermaßen mit der Intensität des Ikterus im Verhältniss stehen, was bekanntlich keineswegs der Fall ist.

Die physikalische Untersuchung lässt bei geringen Graden der Gallenstauung keine Anschwellung der Leber erkennen. Bei höheren Graden dagegen, wie sie namentlich durch einen vollständigen Verschluss des Ductus hepaticus oder choledochus zu Stande kommen, kann man durch Palpation und Percussion eine oft sehr bedeutende Vergrösserung der Leber nachweisen. Die Oberfläche derselben erscheint glatt, und da die Consistenz vermehrt ist, so markirt sich deutlich der untere Rand. Ist der Ductus choledochus verschlossen, so kann man in der Regel neben dem Lebertumor die ausgedehnte Gallenblase fühlen. — Verkleinert sich die Leberdämpfung, ohne dass der Ikterus abnimmt, so ist dies ein übles Zeichen, da es für eine consecutive Atrophie der Leber spricht.

§. 4. Therapie.

Bei der Gallenstauung können nur in den Fällen günstige Erfolge erzielt werden, in welchen wir im Stande sind die Indicatio causalis zu erfüllen. Gegen die durch die meisten Leber-

krankheiten, namentlich durch Echinokocken, durch Carcinom, durch Cirrhose der Leber entstandenen Gallenstauungen sind wir daher ohnmächtig, während die durch Hindernisse in den Gallengängen entstandenen Stauungen zum Theil mit Glück behandelt werden. Die Mittel, welche im Rufe stehen, Specifica gegen den Ikterus zu sein, sind solche, welche einen günstigen Einfluss auf die Krankheiten der Gallenwege haben, von welchen wir in dem nächsten Abschnitte reden werden. Dies gilt vor Allem von den Karlsbader Quellen, welche wegen ihrer Wirksamkeit gegen die Gelbsucht einen weltberühmten Namen haben. Es kommen viele Kranke, welche mit dem intensivsten Ikterus nach Karlsbad gereist sind, nach wenigen Wochen geheilt von dort zurück, aber nur solche, bei welchen der Ikterus von einem Katarrh der Gallengänge oder von einer Verstopfung derselben durch Gallensteine abhängt. Gehen ikterische Kranke, welche an einem unheilbaren Verschlusse der Gallengänge leiden, nach Karlsbad, so wird durch den Gebrauch der dortigen Quellen ihr Ikterus keineswegs gebessert, sondern sie sterben, da durch die vermehrte Absonderung die Stauungserscheinungen verstärkt und die Colliquation der Leberzellen beschleunigt wird, bei der Cur früher als ohne dieselbe. Die Belege für diese Behauptung sind sehr zahlreich. — Eben so wenig, als der Gebrauch der Karlsbader Quellen, haben die innerliche und äusserliche Anwendung der Salpeter-Salzsäure, die Darreichung des Kalomel, der bitteren und auflösenden Extracte, der Brech- und Abführmittel einen günstigen Einfluss auf die Heilung des Ikterus, wofern sie nicht die *Indicatio causalis* erfüllen.

Wenn es gelingt, das Hinderniss zu beseitigen, welches der Gallenexcretion entgegenstand, so werden durch die *Indicatio morbi* keine neuen Massregeln gefordert; gelingt es nicht, so sind wir ausser Stande, der *Indicatio morbi* zu genügen.

Die *Indicatio symptomatica* fordert vor Allem, der bei der Gallenstauung darniederliegenden Ernährung des Körpers durch eine passende Diät Rechnung zu tragen. Zu empfehlen sind Fleischspeisen, namentlich kalter Braten, kräftige Suppen; dagegen ist, da die Fette beim Abschlusse der Galle vom Darne fast gar nicht resorbirt und deshalb schlecht vertragen werden, der Genuss von Bratensaucen, von Butter etc. ebenso streng zu verbieten, wenn die Kranken zu Hause bleiben, als wenn sie nach Karlsbad gehen, wo nach den Vorschriften der Brunnen-Diätetik der Genuss jener Substanzen ein schweres Vergehen ist. — Nächst dem verlangt die Stuhlverstopfung, an welcher die meisten Kranken mit Gallenstauung leiden, und welche theils von der Trockenheit der Faeces, theils von dem fehlenden Reize der Galle für die Darmschleimhaut abhängt, besondere Berücksichtigung; doch vermeide man salinische Laxanzen und verordne statt deren leichte Drastica, namentlich das Infusum Sennae compositum, das Electuarium lenitivum und allenfalls das aloëhaltige Extractum Rhei compositum. — Da grosse

Mengen von Gallenpigment mit dem Urin entleert werden, so kann man, um das Verschwinden des Ikterus wo möglich zu beschleunigen, auch diuretische Mittel, namentlich *Cremor tartari*, *Tartarus boraxatus*, *Kali aceticum* und *Kali carbonicum*, anwenden. Dringend sind dieselben indicirt, wenn die Diurese stockt, da die Verstopfung der Harnkanälchen durch Pigment, auf welche *Frerichs* aufmerksam gemacht hat, eine Retention der Harnbestandtheile im Gefolge haben kann, und da es möglich ist, dass durch eine verstärkte Urinsecretion die obturirenden Massen fortgespült werden. — Gegen das lästige Hautjucken und um die ikterische Färbung der Haut, nachdem die Gallenstauung beseitigt ist, möglichst schnell zu entfernen, empfehle man laue Bäder, Dampf-, Seifen- und Pottaschenbäder, durch welche eine schnellere Abstossung der Epidermis erzielt wird.

Capitel XIII.

Ikterus ohne Gallenresorption.

Haematogener Ikterus.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Seit langer Zeit ist es den Aerzten nicht entgangen, dass es Fälle von Ikterus gibt, welche sich nicht auf Gallenstauung und Gallenresorption zurückführen lassen.

Die Annahme, dass bei schweren und ausgebreiteten Entartungen der Leber sich die Gallenbestandtheile im Blute anhäufen, weil sie durch das kranke Organ nicht ausgeschieden werden, ist durch den zuverlässigen Nachweis, dass die Galle und ihre Bestandtheile keineswegs im Blute präformirt sind und durch die Leber nur ausgeschieden werden, dass die Galle vielmehr ein erst durch die Leber gebildetes Product ist, vollständig widerlegt.

Auch der Versuch, manche Fälle von Ikterus, bei welchen sich in den Leichen kein Hinderniss für die Ausscheidung der Galle nachweisen liess, auf einen Krampf der Gallenausführungsgänge zurückzuführen, kann als gescheitert bezeichnet werden. Da die Gallenausführungsgänge muskulöse Elemente besitzen, ist die Möglichkeit, dass sie vorübergehend durch eine krampfartige Contraction verschlossen werden könnten, zwar nicht in Abrede zu stellen, wohl aber ist es im höchsten Grade unwahrscheinlich, dass ein solcher Krampf so lange Zeit anhält, als nach den Ergebnissen physiologischer Experimente nothwendig ist, um den Grad von Gallenstauung hervorzurufen, bei welchem ein Uebertritt von Galle aus den Gallengängen in die Blut- und Lymphgefässe erfolgt und ikterische Erscheinungen zu Stande kommen. Das Vorkommen eines Ikterus spasticus ist mehr als zweifelhaft.

Endlich ist es auch im höchsten Grade unwahrscheinlich, dass

unter Umständen mehr Galle bereitet wird, als die Gallengänge und Gallenausführungsgänge fortzuschaffen im Stande sind, und dass eine solche Polycholie dadurch, dass ein Theil der im Uebermass producirten Galle in die Blut- und Lymphgefäße übertritt, zum Ikterus führt.

Frerichs hat für die Erklärung einzelner der in Rede stehenden Ikterusformen eine neue Hypothese aufgestellt; er hält es für wahrscheinlich, dass eine Filtration von Galle aus den Gallengängen in die Blutgefäße nicht nur bei einer Ueberfüllung der Gallengänge, sondern auch bei einer zu geringen Füllung der Blutgefäße erfolge. Der bei Thrombose der Pfortader nicht selten beobachtete Ikterus erkläre sich daraus, dass der Leber nur durch die Art. hepatica Blut zugeführt, und dass dadurch die Füllung der Lebervenen und Lebercapillaren sehr vermindert werde, manche Fälle von Ikterus neonatorum daraus, dass plötzlich die Zufuhr von Blut zur Leber aus den Nabelvenen aufhöre, der Ikterus beim gelben Fieber daraus, dass die Pfortaderwurzeln durch abundante Darmblutungen entleert würden.

Die Lehre von der Entstehung des Ikterus ohne Stauung und Resorption von Galle ist in eine neue Aera eingetreten, seitdem durch die bahnbrechenden Untersuchungen, namentlich von *Virchow*, *Kühne* und *Hoppe-Seyler*, nachgewiesen worden ist, dass sich aus freigewordenem Blutfarbstoff ohne Vermittelung der Leber Gallenfarbstoff bilden kann, und dass man bei Thieren durch Injection von Substanzen, welche Blutkörper auflösen, künstlich Ikterus hervorzubringen im Stande ist.

Für manche früher völlig räthselhafte Formen von Ikterus unterliegt es jetzt keinem Zweifel, dass sie durch den Zerfall von Blutkörperchen und durch Umwandlung des freigewordenen im Blute circulirenden Blutfarbstoffs in Gallenfarbstoff entstehen. Dies gilt vor Allem von dem Ikterus, welcher zuweilen nach Vergiftungen mit Aether oder Chloroform beobachtet wird, da diese Substanzen nach den Resultaten experimenteller Untersuchungen die Fähigkeit besitzen, die Blutkörper aufzulösen. Auch der leichte Ikterus, bei hohen Graden von Hydraemie, um dessen Erklärung man sich früher wenig bekümmert hat, beruht ohne Zweifel darauf, dass bei sehr hohem Wassergehalte des Blutes Blutkörperchen zu Grunde gehen.

Für andere Fälle von Ikterus ist diese Entstehungsweise, wenn auch nicht erwiesen, doch im höchsten Grade wahrscheinlich. Dies gilt zunächst von dem Ikterus nach Schlangenbissen, ferner von dem Ikterus, welcher constant beim gelben Fieber, ziemlich häufig im Verlaufe der Febris recurrens, der Septichemie und des Puerperalfiebers, seltener bei den übrigen Infectionskrankheiten und bei anderen mit heftigem Fieber verlaufenden acuten Krankheiten beobachtet wird. Es ist im höchsten Grade interessant, dass bei den zuletzt genannten

Krankheiten, wenn dieselben einen sehr perniciosen Verlauf nahmen, wenn das Fieber eine excessive Höhe erreichte, wenn eine grosse Prostration, schwere Krankheitserscheinungen von Seiten des Nervensystems und eine ikterische Färbung der Haut und der Conjunctiva auftraten, schon von den alten Aerzten eine Dissolutio sanguinis angenommen wurde. Wir lassen es dahin gestellt sein, ob der Zerfall der Blutkörperchen bei den genannten Krankheiten die Folge der sehr hohen Temperatur des Blutes ist, oder ob im Verlaufe intensiver Fieber durch den aufs Höchste gesteigerten Umsatz der Gewebe sich Producte bilden, welche die Blutkörper auflösen.

Auch der Ikterus bei Pylephlebitis, und selbst manche Fälle von Ikterus bei Leberabscessen gehören zu den haematogenen Formen. Ich habe vor Kurzem Gelegenheit gehabt, einen Kranken mit einem grossen Leberabscess zu beobachten, welcher, so lange ein intensives Fieber mit exquisit intermittirendem Verlauf und heftigen Schüttelfrösten bestand, an ikterischen Erscheinungen litt. Mit dem Aufhören des Fiebers verschwand der Gallenfarbstoff und das gleichzeitig mit demselben aufgetretene Eiweiss aus dem Urin, und bald auch die ikterische Färbung der Haut und der Conjunctiva. Auch der früher erwähnte, zuweilen bei ulcerativer Endokarditis vorkommende Ikterus scheint ein haematogener zu sein; dagegen halte ich es für sehr fraglich, ob auch manche Fälle von Ikterus neonatorum hierher zu rechnen sind.

Schliesslich muss ich meinen früheren Ausspruch, nach welchem jeder hepatogene Ikterus in Folge der Resorption der Gallensäuren zu einem haematogenen führt, wiederholen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Der nicht durch Gallenstauung und Gallenresorption entstandene Ikterus erreicht selten einen hohen Grad; man findet bei der Section in der Regel nur eine schwach gelbe Färbung der äusseren Decken des Fettes und der übrigen Gewebe. Wichtiger für die anatomische Diagnose des haematogenen Ikterus und für die Unterscheidung desselben von dem hepatogenen ist der Umstand, dass bei jenem die Leber nicht stärker ikterisch ist, als die übrigen Organe, während bei diesen die Zeichen der Gallenresorption in der Leber constant am Deutlichsten hervortreten. Die normale Färbung der Darmcontenta, besonders die grünliche Färbung der im Duodenum enthaltenen Massen, sowie der positive Nachweis, dass die Gallengänge und Gallenausführungsgänge völlig wegsam sind, lassen keinen Zweifel übrig, dass es sich um einen haematogenen Ikterus handelt. Aber man muss sich bei der Beurtheilung der Wegsamkeit der Gallengänge vor Täuschungen hüten. Der Umstand, dass man durch einen Druck auf die Gallenblase einige Tropfen Galle aus dem Ductus choledochus in das Duodenum auspressen kann, beweist keineswegs, dass während des Lebens jene

Passage vollständig frei gewesen ist; es gelingt diese Prozedur im Gegentheil nicht selten auch in solchen Fällen, in welchen aus dem Vorhandensein eines grauen, aus Schleim und epithelialen Maschen bestehenden Pfropfes in der Portio intestinalis des Ductus choledochus und aus der vollständigen Entfärbung der Darmcontenta mit voller Bestimmtheit geschlossen werden kann, dass man es mit einem Katarrh des Ductus choledochus und einem hepatogenen Ikterus zu thun hat. *Buhl* und *Liebermeister* haben sich das Verdienst erworben, auf die Veränderungen, welche beim haematogenen Ikterus in der Leber und in anderen Organen des Körpers vorgefunden werden, aufmerksam gemacht zu haben. Die Veränderungen in den Leberzellen und in den Epithelien der Harnkanälchen bestehen nach *Liebermeister* in manchen Fällen „in einer übermässigen Anhäufung von kleinen und feinen Fetttröpfchen, oder auch nur von trüber, wahrscheinlich eiweissartiger Masse im Innern derselben“; in anderen Fällen „sind die Zellen, und zwar unter Auftreten reichlicher Fettkörnchen, zu Detritus verfallen; analoge Veränderungen sind auch im Herzfleisch vorhanden.“ Diese parenchymatösen Entartungen (*Liebermeister*) der Leber, der Nieren und des Herzfleisches beweisen, dass unter dem Einfluss derselben Schädlichkeiten, welche einen Zerfall der Blutkörperchen — also eine parenchymatöse Entartung des Blutes — hervorrufen, auch die festen Gewebe des Körpers in analoger Weise erkranken.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der haematogene Ikterus bildet, wie wir im §. 1. gezeigt haben, nur eine Theilerscheinung ausgebreiteter Störungen. Ein abgeschlossenes Bild seiner Symptome und seines Verlaufs lässt sich daher nicht wohl entwerfen, und wir müssen uns darauf beschränken, diejenigen Momente hervorzuheben, welche bei dem Vorhandensein eines Ikterus dafür entscheidend sind, dass es sich nicht um eine Resorption von stauendem Lebersecret, sondern um die Umwandlung von Blutfarbstoff in Gallenfarbstoff innerhalb der Circulation handelt.

Schon die Berücksichtigung der aetiologischen Momente gibt wichtige Anhaltspunkte. Entsteht Ikterus nach der Einwirkung der im §. 1. aufgeführten Schädlichkeiten, oder im Verlaufe der dort genannten Krankheiten, so ist bereits zu präsumiren, dass es sich um einen haematogenen Ikterus handelt. — Diese Annahme findet eine wesentliche Bestätigung, wenn die Faeces eine normale oder sogar eine auffallend dunkle Farbe haben. — Wird mit dem Beginn der ikterischen Erscheinungen der Herz- und Pulsschlag unregelmässig und aussetzend, tritt gleichzeitig mit dem Gallenfarbstoff auch Eiweiss im Urin auf, und gesellen sich zu diesen Symptomen schwere Störungen im Bereiche des Nervensystems, so halte ich die Diagnose eines haematogenen Ikterus für ziemlich gesichert. — *Leyden* rechnet zu den Kriterien desselben auch die

im Verhältniss zu der ikterischen Färbung der Haut auffallend schwache Färbung des Urins, und besonders das Fehlen der Gallensäuren im Urin. Sollte es sich bestätigen, dass selbst bei mässigen Graden des hepatogenen Ikterus die Gallensäuren constant und mit voller Sicherheit nachgewiesen werden können, so würde in der That das Fehlen der Gallensäuren im Urin ein durchaus entscheidendes Kriterium des haematogenen Ikterus sein.

§. 4. Therapie.

Der haematogene Ikterus fordert keine besondere Behandlung; er verliert sich, wenn es gelingt, das Grundleiden zu beseitigen. Aber leider sind wir in dieser Beziehung in der Regel ziemlich ohnmächtig; noch am Meisten ist bei dem im Verlaufe sehr intensiver Fieber vorkommenden haematogenen Ikterus von einem antipyretischen Verfahren zu erwarten.

Capitel XIV.

Acute gelbe Leberatrophie.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der acuten gelben Leberatrophie, einer überaus dunkeln Krankheit, für die wir kaum ein Analogon kennen, wird die Leber in kurzer Zeit kleiner, nimmt eine weiche, matschige Beschaffenheit an, und man findet bei der mikroskopischen Untersuchung des geschwundenen und erweichten Organes, dass die Leberzellen zum grössten Theil zu Grunde gegangen sind. —

Gestützt auf die Erfahrung, dass auch die durch langdauernde Gallenstauung geschwellte Leber zuweilen sich verkleinert und erweicht und dass man auch bei dieser Form der Atrophie die Leberzellen zu Detritusmasse zerfallen findet, hat man auch die acute gelbe Leberatrophie von einer Stauung der Galle in den feinsten Gallengängen ableiten wollen. Gegen diese Annahme aber spricht einmal der Umstand, dass man bei der acuten gelben Leberatrophie die Gallengänge in der Regel leer oder nur mit Schleim gefüllt findet, und zweitens der, dass sich in den Gallengängen keinerlei Hinderniss für den Abfluss der Galle nachweisen lässt. —

Von anderen Forschern ist die Ansicht ausgesprochen, dass der Untergang der Leberzellen zwar die Folge eines Druckes sei, welchen sie selbst oder die sie ernährenden Gefässe erlitten, und dass dieser Druck von den ausgedehnten Gallengängen ausgeübt werde, dass aber die Ueberfüllung und Ausdehnung der Gallengänge nicht auf einer Stauung ihres Inhaltes, sondern auf einer übermässigen Bildung von Galle, einer Polycholie beruhe. Da indessen sowohl vor dem Eintritt der acuten gelben Leberatrophie, als im Anfangsstadium derselben alle Zeichen vermehrter Gallenausscheidung in dem Darm fehlen, so ist auch die Annahme einer excessiven Gallenbereitung

als Ursache der in Rede stehenden Krankheit unerwiesen und unwahrscheinlich. —

Die Mehrzahl der neueren Pathologen halten die acute gelbe Leberatrophie für den Ausgang einer eigenthümlichen Form von Hepatitis, und in der That sprechen der acute Verlauf und die schnelle und umfangreiche Zerstörung, welcher die Leberzellen anheimfallen, am Meisten für einen entzündlichen Vorgang. Dazu kommt, dass *Frerichs* bei mehreren Sectionen in solchen Theilen der Leber, in welchen der Prozess noch wenig vorgeschritten war, ein freies, die Leberinseln umgebendes Exsudat nachgewiesen haben will. Wenn wir von dieser wohl schwerlich constanten interstitiellen Exsudation absehen, so würde die acute gelbe Leberatrophie zu den parenchymatösen Entzündungen zu rechnen sein, d. h. zu denjenigen Entzündungsformen, bei welchen kein freies Exsudat zwischen die Gewebelemente zu Stande kommt, bei welchen vielmehr die Elemente des Parenchyms selbst durch Aufnahme einer wahrscheinlich albuminösen Substanz aufquellen und später einem zum Theil moleculären, zum Theil fettigen Detritus verfallen. Gegen diese namentlich von *Liebermeister* vertretene oder doch von ihm zuerst in der obigen Weise präcis formulirte Auffassung der acuten gelben Leberatrophie könnte man höchstens einwenden, dass der Verlauf parenchymatöser Entzündungen in anderen Organen, namentlich in den Nieren, ein wesentlich verschiedener ist, und dass es keine einzige parenchymatöse Entzündung gibt, bei welcher in kürzester Zeit wie bei der acuten gelben Leberatrophie die Gewebelemente des befallenen Organes unter schneller Verkleinerung und Erweichung desselben zu Grunde gehen.

Die acute gelbe Leberatrophie ist augenscheinlich, mag der Zerfall, welchen die Parenchymzellen der Leber bei derselben erleiden, entzündlichen Ursprungs sein, oder nicht, keine primäre und selbständige Krankheit, sondern die Folge eines schweren constitutionellen Leidens. Die Annahme, dass diesem constitutionellen Leiden die Einwirkung einer in das Blut aufgenommenen giftigen, miasmatischen Substanz, eine Infection zu Grunde liegt, lässt sich zur Zeit nicht entscheiden, wenn auch das zuweilen beobachtete epidemische Vorkommen der Krankheit einer solchen Auffassung günstig ist. Der sehr beliebte Vergleich der acuten gelben Leberatrophie mit der nach Phosphorvergiftung beobachteten Fettleber hinkt, und hat mancherlei Verwirrungen hervorgerufen. Bei der Phosphorvergiftung handelt es sich um eine fettige Infiltration, bei der acuten gelben Leberatrophie um eine fettige Degeneration der Leberzellen, also um wesentlich verschiedene Krankheitsformen. Für gänzlich verfehlt halte ich den Versuch, die acute gelbe Leberatrophie von einer Vergiftung durch die Gallensäuren abzuleiten. Schon der in den meisten Fällen ganz leichte Grad des Ikterus widerlegt die Berechtigung dieser Hypothese. Man wird zugeben müssen, dass für die Beurtheilung der Frage, ob viel oder wenig Galle resorbirt ist,

die grössere oder geringere Intensität des Ikterus den besten Anhalt gibt; denn wenn auch aus dem Grade der ikterischen Färbung zunächst nur auf die Menge des resorbierten Gallenfarbstoffes geschlossen werden kann, so gestattet doch diese den weiteren Schluss auf die Menge der resorbierten Gallensäuren. Zwar hat *Leyden* das häufige Ausbleiben der Vergiftungserscheinungen durch die Gallensäuren bei hochgradigem und langdauerndem Ikterus daraus zu erklären versucht, dass die Anhäufung der Gallensäuren im Blute in den meisten Fällen durch die Elimination derselben in den Nieren verhütet werde. Aber diese Erklärung schwebt gänzlich in der Luft. Die tägliche Erfahrung lehrt, dass bei einem Verschluss der Gallenausführungsgänge, trotzdem dass beständig sehr grosse Mengen von Gallenpigment durch die Nieren ausgeschieden werden, der Ikterus stetig zunimmt, so lange der Verschluss der Gallenwege anhält. Mit welchem Recht darf man in Betreff der Gallensäuren supponiren, dass ihre Aufnahme in das Blut durch ihre Ausscheidung in den Nieren compensirt wird, wenn in Betreff des Gallenfarbstoffes so eclatant am Tage liegt, dass eine solche Compensation nicht stattfindet.

Die Krankheit ist überhaupt selten; sie kommt im Kindesalter gar nicht vor. Bei Frauen wird sie häufiger als bei Männern beobachtet, am Häufigsten während der Schwangerschaft. Interessant ist die Thatsache, dass die Schwangerschaft, welche im hohen Grade zu parenchymatöser Entzündung der Nieren disponirt, unverkennbar auch eine Disposition für die analoge Erkrankung der Leber, die acute gelbe Leberatrophie, mit sich bringt.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Leber ist bei hohen Graden der acuten gelben Leberatrophie bedeutend, zuweilen um mehr als die Hälfte, verkleinert. Sie hat dabei durch vorwaltende Abnahme ihres Dickendurchmessers eine Abplattung erfahren. Ihr seröser Ueberzug ist schwach gespannt, oft selbst faltig. Das Parenchym ist schlaff und welk, und die Leber gegen die hintere Wand der Bauchhöhle zusammengesunken. Die Farbe des Organs ist gesättigt gelb, seine Consistenz vermindert, der acinöse Bau nicht zu erkennen. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man statt der normalen Leberzellen nur Detritusmassen, Fetttröpfchen und Pigmentkörnchen. Im rechten Lappen, in welchem die Veränderungen weniger vorgeschritten waren, fand *Frerichs* „zwischen den mit hyperaemischen Gefässen umgebenen Läppchen eine schmutzig grau-gelbe Masse eingetragen, durch welche dieselben von einander geschieden wurden. Weiterhin trat die Hyperaemie der Capillaren zurück, der Umfang der Läppchen wurde kleiner, ihre Farbe gelber, während die zwischenliegende graue Substanz die Oberhand gewann.“ — Die Gallengänge und die Gallenblase enthalten gewöhnlich ein spärliches, mehr schleimiges Secret. Auch die Faeces sind meist nur schwach gefärbt; oft

ist der Darminhalt blutig. In den meisten Fällen ist die Milz vergrößert. Häufig finden sich Ekchymosen, und zwar vorzugsweise im Peritoneum und in der Magen- und Darmschleimhaut, aber auch nicht gerade selten in anderen serösen Häuten und in der äusseren Haut. In den Nieren beobachtete *Frerichs* nicht nur Pigmentablagerungen in den Epithelien, sondern auch fettige Degeneration und Zerfall der Epithelialzellen. Im Blute fand derselbe Forscher grosse Mengen von Leucin, und auch in dem aus der Harnblase entleerten Harne liess sich dieser Körper, sowie Tyrosin und eine eigenthümliche, extractartige Substanz nachweisen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Das erste Stadium der Krankheit ist von wenig charakteristischen Symptomen begleitet. Die Kranken sind appetitlos, klagen über Druck und Vollsein im Epigastrium und über andere Beschwerden, welche an einen Gastro-Intestinal-Katarrh erinnern. Dazu gesellt sich in den meisten, aber nicht in allen Fällen ein mässiger Ikterus, welcher dann den Verdacht erweckt, dass sich der Katarrh vom Duodenum auf den Ductus choledochus fortgepflanzt habe. Nicht eine Erscheinung verräth die grosse Gefahr, in welcher die Kranken schweben. — Im zweiten Stadium nimmt der Ikterus zu, die Lebergegend wird empfindlich gegen Druck, die Kranken klagen über heftigen Kopfschmerz, werden sehr unruhig und aufgereggt, fangen an zu deliriren. Zuweilen breitet sich der Zustand gesteigerter Erregung auch auf die motorischen Nerven aus, so dass partielle oder allgemeine Muskelzuckungen entstehen. Bald aber und in einzelnen Fällen, ohne dass jene Reizungserscheinungen vorhergegangen sind, bemächtigt sich der Kranken eine unüberwindliche Abgeschlagenheit und Müdigkeit; sie verfallen in einen tiefen Schlaf, aus welchem man sie anfangs, namentlich durch einen Druck auf die Lebergegend, noch momentan zu sich bringen, später gar nicht mehr erwecken kann. Darauf wird der früher normale oder selbst verlangsamte Puls fast immer sehr frequent. Die Körpertemperatur steigt auf eine bedeutende Höhe; Zunge und Zahnfleisch erscheinen trocken und russig angeflogen; die Koth- und Harnentleerungen erfolgen unwillkürlich. Unter überhandnehmendem Collapsus, sehr hoch gesteigerter Frequenz des immer kleiner werdenden Pulses, Ausbruch von reichlichen Schweissen gehen die Kranken, ohne aus ihrem Koma zu erwachen, meist schon am zweiten, selten erst am vierten oder fünften Tage oder noch später zu Grunde.

Man könnte versucht sein, den Ikterus bei der acuten gelben Leberatrophie als einen haematogenen aufzufassen, und ihn daraus zu erklären, dass unter dem Einfluss der krankmachenden Schädlichkeiten die Blutkörperchen in derselben Weise wie die Leberzellen zerfallen. Indessen die wenn auch unvollständige Entfärbung des Darminhaltes, und der gegenüber den anderen Organen hohe Grad der ikterischen Färbung der Leber machen die Richtigkeit

dieser Erklärung sehr unwahrscheinlich. Dass die Entfärbung der Darmcontenta eine Folge der unterdrückten Gallenproduction, der Acholie, sei, wird durch die intensiv gallige Färbung der Leber widerlegt. Aber auch von einem Katarrh der Gallenausführungsgänge, an welchen die ersten Symptome der Krankheit erinnern, lässt sich der Ikterus nicht ableiten, da man weder die Gallenblase noch die Gallengänge strotzend mit Galle gefüllt findet. Ich schliesse mich der Meinung von *Buhl* und *Bamberger* an, nach welcher eine Verstopfung der Ursprünge der Gallengänge durch den fettigen und moleculären Detritus der Leberzellen der Gallenstauung und Gallenresorption zu Grunde liegt. — Die Gehirnerscheinungen, welche die hervorstechendsten Symptome der acuten gelben Leberatrophie bilden, lassen sich schwer erklären. Wir haben die Gründe, welche uns bestimmen, dieselbe nicht von einer Vergiftung durch die Gallensäuren abzuleiten, bereits oben ausgesprochen. Auch *Bamberger* erklärt: „soviel sei sicher, dass die Gehirnerscheinungen nicht als cholaemische zu betrachten seien, da sowohl der Grad, als die Dauer des Ikterus hierzu viel zu unbedeutend seien.“ Da die Leberzellen bei der acuten gelben Leberatrophie in grosser Ausbreitung zu Grunde gehen, und da man gerade bei der in Rede stehenden Krankheit abnorme Producte des Stoffwechsels im Urin gefunden hat, spricht Manches für die Abhängigkeit der Gehirnerscheinungen von einer Vergiftung durch schädliche Substanzen, welche statt der normalen Producte des Stoffwechsels bei einer Acholie gebildet werden (s. S. 741). Aber auch diese Erklärung halte ich keineswegs für erwiesen. Es ist möglich, dass ein und dieselbe unbekannte Schädlichkeit einerseits die Degeneration der Leber, andererseits die Störungen der Gehirnthätigkeit hervorruft. Die im Verlaufe der Krankheit auftretenden Blutungen sind augenscheinlich die Folge einer Ernährungsstörung der Capillarwände, einer acuten haemorrhagischen Diathese, deren Vorkommen auch bei vielen anderen die Blutmischung alterirenden schweren Erkrankungen beobachtet wird. Die Darmblutungen und die Anschwellung der Milz leitet *Frerichs* zum Theil von einer Compression der Lebercapillaren ab.

Die physikalische Untersuchung ergibt überaus wichtige Resultate, indem sie die schnell fortschreitende Verkleinerung der Leberdämpfung, das eigentlich pathognostische Symptom der acuten gelben Leberatrophie, erkennen lässt. Zuerst wird der Percussionsschall im Epigastrium auffallend voll, weil die Verkleinerung am linken Leberlappen beginnt; schon nach wenigen Tagen aber ist oft keine Spur von Leberdämpfung nachzuweisen. Das gänzliche Verschwinden der Leberdämpfung hängt theilweise davon ab, dass das schlaaffe Organ zusammengesunken und durch lufthaltige Gedärme gegen die Wirbelsäule gedrängt ist. — Neben der Verkleinerung der Leberdämpfung ist die Vergrösserung der Milzdämpfung für die Diagnose von Wichtigkeit; doch wird die

Schwellung der Milz nicht immer so bedeutend, dass sie sich physikalisch nachweisen liesse, und in manchen Fällen bleibt sie gänzlich aus.

§. 4. Therapie.

Ueber die Therapie einer Krankheit, von der es zweifelhaft ist, ob sie überhaupt mit Genesung enden könne, lässt sich selbstverständlich nichts Zuverlässiges und auf Erfahrung Begründetes sagen. Im ersten Stadium würde man Blutentziehungen, namentlich die Application von Blutegeln in die Umgebung des Afters, salinische Laxanzen und kalte Umschläge über das rechte Hypochondrium anwenden müssen, wenn man dieses erste Stadium von einem katarrhalischen Ikterus unterscheiden könnte. Im zweiten Stadium haben Blutentziehungen nach allen über sie gemachten Erfahrungen einen schädlichen Einfluss auf den Verlauf der Krankheit. Dagegen sind starke Drastica, Aloë, Extract. Colocynthis, Oleum Crotonis, namentlich von englischen Aerzten empfohlen. So lange Reizungserscheinungen im Nervensystem, grosse Aufregung, Delirien und Zuckungen vorhanden sind, pflegt man Eisumschläge auf den Kopf, wenn Paralyse eintritt, kalte Sturzbäder anzuwenden, eine Behandlung, welche man wegen ihrer zuweilen günstigen Wirkung bei entzündlichen Gehirnaffectationen auch auf die toxischen übertragen hat. Wenn auch fast alle komatösen Kranken während eines Sturzbades momentan zu sich kommen, so ist auf einen dauernden Erfolg bei der acuten gelben Leberatrophie nicht zu rechnen. Dasselbe gilt von der inneren und äusseren Anwendung der Reizmittel, welche während der paralytischen Erscheinungen, der Mineralsäuren, welche beim Auftreten von Petechien, und der Eispillen, welche gegen das heftige Erbrechen und gegen die Magen- und Darmblutungen empfohlen werden.

Zweiter Abschnitt.

Krankheiten der Gallenwege.

Capitel I.

Katarrh der Gallenwege.

Ikterus catarrhalis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

In den grösseren Ductus biliferi der Leber, im Ductus hepaticus, cysticus, choledochus und in der Gallenblase findet sich eine Schleimhaut mit Cylinder-Epithelien und traubenförmigen Drüsen. Diese wird, wie andere Schleimhäute von ähnlicher Textur, ziemlich häufig der Sitz einer katarrhalischen Entzündung. Das schwache Lumen der Gallengänge und Gallenausführungsgänge verleiht dieser an sich leichten Erkrankung eine besondere Bedeutung. Die engen Kanäle werden durch Schwellung ihrer Schleimhaut und durch Anhäufung von schleimigem Secret sehr leicht verstopft, und dieser Vorgang liegt den meisten Fällen von Gallenstauung und Gallenresorption zu Grunde.

Der Katarrh der Gallengänge entsteht in manchen Fällen durch hochgradige Hyperaemie der Leber, an welcher auch die Schleimhaut der Gallengänge Theil nimmt. So begleitet eine Hyperaemie des Leberparenchyms und der Gallengänge die Entwicklung von Carcinomen in der Leber; erreicht dieselbe einen höheren Grad, so kann sie zu Katarrhen der Gallengänge und damit zu Ikterus führen. Diese Entstehungsweise des Ikterus bei Lebercarcinomen ist bisher zu wenig berücksichtigt. Es gibt Fälle von Lebercarcinom, bei welchen nicht der geringste Zweifel obwaltet, dass der hinzutretende Ikterus von einem derartigen Katarrh der Gallengänge abhängt. Tritt der Ikterus nur vorübergehend auf und sind die Faeces mehr oder weniger vollständig entfärbt, so lange der Ikterus dauert, und werden sie wieder normal gefärbt, wenn der Ikterus verschwindet, so kann man den Ikterus nicht von einer Compression der Gallengänge oder der Gallenausführungsgänge durch eine Krebsgeschwulst ableiten, muss ihn vielmehr auf ein Moment zurückführen, welches kommt und geht, oder wenigstens wächst und wieder abnimmt. Ein solches ist die Hyperaemie, welche in

allen Organen in der Umgebung von Neubildungen, namentlich von Carcinomen, vorhanden ist, und zu Zeiten sehr hochgradig wird, während sie zu anderen Zeiten wieder abnimmt. Ganz in derselben Weise verhält es sich mit dem vorübergehenden Ikterus bei multiloculären Echinokocken und in vielen Fällen mit dem Ikterus bei Herzkrankheit, bei Lungenemphysem, bei Lungencirrhose und bei anderen Krankheiten, welche den Abfluss des Blutes aus der Leber erschweren. — Von den durch Gallensteine hervorgerufenen intensiven Katarrhen wird, da sie leicht zu Verschwärung führen und dann schwere und eigenthümliche Erscheinungen hervorrufen, in einem besonderen Capitel die Rede sein. — Endlich kann vielleicht der Reiz, welchen eine perverse, aus einem abnormen Material gebildete Galle auf die Gallenwege ausübt, zu einem Katarrh derselben führen. Doch ist diese letztere Entstehungsweise unerwiesen und im hohen Grade hypothetisch.

Bei Weitem am Häufigsten entsteht der Katarrh der Gallengänge und Gallenausführungsgänge dadurch, dass sich eine katarrhalische Entzündung, welche in der Umgebung der Ausmündungsstelle des Ductus choledochus ins Duodenum ihren Sitz hat, auf die Gallenwege fortpflanzt. Dieser Duodenalkatarrh ist fast immer mit Magenkatarrh verbunden, und man bezeichnet daher gewöhnlich den Ikterus, zu welchem derselbe Veranlassung gibt, als Gastro-Duodenal-Ikterus oder, wegen seiner grossen Häufigkeit und seines gefahrlosen und leichten Verlaufes, als Ikterus simplex. Der Magen- und Duodenalkatarrh, welcher sich auf die Gallenwege fortpflanzt, kann durch die verschiedensten Schädlichkeiten hervorgerufen sein, und wir müssen für die Aetiologie des Gastro-Duodenal-Ikterus auf das verweisen, was wir über die Aetiologie des Magen- und Darmkatarrhs gesagt haben.

§. 2. Anatomischer Befund.

Bei der acuten katarrhalischen Entzündung ist die Schleimhaut der Gallenwege geröthet, aufgelockert und geschwellt. Ihre Oberfläche ist mit Schleim und epithelialen Massen bedeckt. Ist die Schwellung der Schleimhaut irgend erheblich, so ist der Ductus choledochus, namentlich der in schiefer Richtung die Wand des Duodenum durchbohrende und einige Linien weit zwischen den Darmwandungen verlaufende Abschnitt desselben, seine „Portio intestinalis“, völlig unwegsam, während die Gallengänge in der Leber erweitert und mit Galle, welcher mehr oder weniger Schleim beigemischt ist, angefüllt sind. Auch das Leberparenchym zeigt die früher beschriebenen Charaktere einer mässigen Gallenstauung. — Bei längerem Bestehen des Katarrhs tritt die Röthe der Schleimhaut zurück, aber die Wulstung und Hypertrophie derselben und ein zäher aus Schleim und epithelialen Massen bestehender Pfropf bilden ein unüberwindliches Hinderniss für den Abfluss der Galle. In solchen Fällen sind die Gallengänge oft enorm erweitert, und

die vergrösserte Leber bietet das Bild einer hochgradigen Gallenstauung dar. Oft beginnt die Erweiterung und die strotzende Füllung mit Galle schon im Ductus choledochus unmittelbar oberhalb seiner verschlossenen Portio intestinalis. — Ueber das Verhalten der Gallenblase bei der Verengerung oder Verschliessung der Gallenausführungsgänge s. Capitel III.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der Katarrh der Gallenwege verräth sich in den meisten Fällen leicht durch die Symptome der Gallenstauung und Gallenresorption. Wenn diese allmählig auftreten und sich langsam steigern, so muss man bei der grossen Häufigkeit des katarrhalischen Ikterus gegenüber anderen Formen der Gelbsucht zunächst an einen Katarrh der Gallenwege denken. Da dieser aber fast niemals primär auftritt, sondern sich fast immer zu einem Katarrh der Magen- und Darmschleimhaut hinzugesellt, so ist es für den Katarrh der Gallenwege fast charakteristisch, dass Symptome des Magen- und Darmkatarrhs Tage oder selbst Wochen lang den ikterischen Erscheinungen vorhergehen und während der Dauer der Krankheit neben denselben fortbestehen. In diesem Sinne kann man die belegte Zunge, den schlechten Geschmack, das Aufstossen und andere dyspeptische Erscheinungen zu den Vorboten und zu den Symptomen des katarrhalischen Ikterus rechnen. — Je länger der Katarrh der Gallenwege anhält, je vollständiger durch denselben die Gallenausführungsgänge verschlossen werden, desto mehr werden die Faeces entfärbt, desto intensiver wird die ikterische Färbung der Haut und des Urins, desto bedeutender leidet das Allgemeinbefinden und die Ernährung der Kranken. In vielen Fällen erscheint die Leber deutlich, in einzelnen sogar bedeutend geschwellt.

Nimmt die Krankheit einen günstigen Verlauf, so pflegt sich die Besserung nach 8 bis 14 Tagen durch die Wiederkehr des Appetits, durch das Reinwerden der Zunge, durch das Abnehmen der dyspeptischen Erscheinungen anzukündigen. Man darf dann erwarten, dass mit dem Gastro-Duodenal-Katarrh sich auch der Katarrh der Gallenwege verliere, und in der That zeigt fast immer nach wenigen Tagen die wiederkehrende Färbung der Faeces, dass der Ductus choledochus wegsam wird, und die hellere Färbung des Urins, dass die Gallenstauung vermindert ist, und dass weniger Galle resorbirt wird. Langsamer verschwindet das im Rete Malpighii abgelagerte Gallenpigment. Nachdem die Faeces bereits stark mit Galle gefärbt sind, nachdem der Urin sein normales Ansehen wieder erlangt hat, bleibt noch für kürzere oder längere Zeit die Hautfarbe ikterisch, bis sich endlich auch dieses letzte Symptom der Krankheit verliert. — In anderen Fällen wird mit dem Magen- und Darmkatarrh auch der Katarrh der Gallenwege chronisch. Die Krankheit zieht sich Wochen und Monate lang hin, der Ikterus wird sehr hochgradig, die Kranken magern bedeutend

ab, die Leber erfährt eine beträchtliche Schwellung. Indessen endet auch in diesen Fällen die Krankheit, zumal bei einer zweckmässigen und energischen Behandlung, fast immer mit Genesung, und nur äusserst selten nimmt die Gallenstauung, welche durch Katarrh der Gallenwege entsteht, unter den früher geschilderten Symptomen einen üblen Ausgang.

§. 4. Therapie.

Da die Erfahrung lehrt, dass der Katarrh der Gallenwege sich schnell verliert, wenn der Katarrh der Darmschleimhaut, welcher sich auf die Gallenwege fortpflanzte, beseitigt ist, so verlangt die *Indicatio causalis* diejenigen Massregeln, welche wir für die Therapie des Magen- und Darmkatarrhs empfohlen haben. Unter den früher erwähnten Umständen kann ein Brechmittel indicirt sein, in anderen Fällen ein diaphoretisches Verfahren, in noch anderen kann eine sorgfältige Regulirung der Diät ausreichen. Wir wollen nicht das früher Gesagte weitläufig wiederholen, sondern nur noch einmal auf die glänzende Wirkung, welche die kohlen sauren Alkalien, namentlich aber die Karlsbader und Marienbader Quellen, auf den Katarrh der Magen- und Darmschleimhaut haben, aufmerksam machen. Wenn wir einer Karlsbader Brunnencur jeden directen Einfluss auf die Gallenstauung und den Ikterus abgesprochen haben, so passt nichtsdestoweniger für die meisten Kranken mit Ikterus kein Curverfahren besser, als der Gebrauch jener Quellen, weil bei den meisten keines besser der *Indicatio causalis* entspricht. Gestatten es die Verhältnisse der Kranken nicht, sie in ein Bad zu schicken, so lasse man sie zu Hause eine „Karlsbader Diät“ führen und verordne Sodawasser oder künstlichen Marienbader oder Karlsbader Brunnen. Schon von diesen Verordnungen wird man beim katarrhalischen Ikterus die günstigsten und schnellsten Erfolge sehen.

Der *Indicatio morbi* kann in manchen Fällen durch die Darreichung eines Brechmittels genügt werden. Während des Brechactes wird aus den Gallengängen und aus der Gallenblase die Galle mit grosser Gewalt gegen die Mündung des Ductus choledochus gedrückt, und dadurch kann ein obstruirender Schleimpfropf aus diesem herausgepresst werden. Man würde eine weit ausgebreitetere Anwendung von den Brechmitteln machen dürfen, wenn nicht die Anschwellung der Schleimhaut mehr, als die Obstruction durch Schleimpfröpfe, an der Verschliessung des Ductus choledochus Schuld hätte, und wenn man nicht fürchten müsste, dass die unzeitige Anwendung eines Brechmittels den Gastro-Intestinal-Katarrh verschlimmern könnte. Einen verbreiteten Ruf bei der Behandlung des katarrhalischen Ikterus geniesst die Salpeter-Salzsäure, die Aqua regia, welche man äusserlich in der Form von Fussbädern ($\frac{3\beta}{j}$ auf ein Fussbad) und von Fomentationen der Lebergegend oder innerlich ($\frac{3\beta}{j}$ auf $\frac{3}{4}$ vj eines schleimigen Vehikels, zweistündlich einen Esslöffel) anwendet. Die innere Anwendung könnte

möglicherweise einen günstigen Einfluss auf den Intestinal-Katarrh haben, vielleicht auch Contractionen in den Gallenausführungsgängen hervorrufen und dadurch die Austreibung verstopfender Schleimcoagula vermitteln. Die äussere Anwendung der Aqua regia hat schwerlich irgend welchen Nutzen. — Durch die Vermehrung der peristaltischen Bewegung des Darmes, welche sich dem Ductus choledochus mittheilte, liesse sich allenfalls auch die Wirkung der Drastica erklären. Im Ganzen haben dieselben indessen keineswegs einen günstigen Einfluss auf den katarrhalischen Ikterus, gegen welchen sie vielfach angewandt werden. Die Darreichung des Kalomel (Abends gr. j) und des Wiener Trankes (Morgens zwei Esslöffel) nach der sogenannten englischen Methode ist verwerflich, wenn auch gewiss trotz dieses Verfahrens viele Kranke von katarrhalischem Ikterus genesen. Nur wenn stärkere Stuhlverstopfung vorhanden ist, kann die Anwendung leichter Abführmittel indicirt sein. Man gebrauche dann weinsaure Salze, namentlich das Kali tartaricum, oder ein Tamarindendecoct (3i—ij ad 3vi—viij) mit Acid. tartar. (3i—3ß) und Syrup. Sennae c. Manna, oder man verordne das Infusum Sennae compositum oder das Electuarium lenitivum.

Capitel II.

Croupöse und diphtheritische Entzündung der Gallenwege.

Entzündungen mit fibrinösem Exsudat kommen in den Gallenwegen überaus selten und dann nur im Verlaufe schwerer Krankheitsprozesse, bei protrahirtem Typhus, bei der Septichaemie, beim Cholera-typhoid vor. — Bei der croupösen Entzündung findet man die Schleimhaut der Gallenblase mit einer mehr oder weniger festen Aftermembran bedeckt und in den Gallengängen röhrenförmige Gerinnungen, welche eingedickte Galle einschliessen und zu Gallenstauung Veranlassung geben. — Bei der diphtheritischen Entzündung ist das Gewebe der Schleimhaut an umschriebenen Stellen mit einem fibrinösen Exsudat infiltrirt, welches zu einer Verschorfung der Schleimhaut und, nach Abstossung der Schorfe, zu tiefen Substanzverlusten führt. — Die in Rede stehenden Vorgänge sind während des Lebens nicht zu erkennen. Selbst ein intensiver Ikterus, welcher sich im Verlaufe des Typhus, der Septichaemie, des Cholera-typhoids entwickelt, darf nicht auf eine croupöse oder diphtheritische Entzündung der Gallenwege bezogen werden, da er weit häufiger ohne palpable Veränderungen in den Gallenwegen vorkommt.

Capitel III.

Verengerung und Verschliessung der Gallenausführungsgänge und consecutive Erweiterung der Gallenwege.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Am Häufigsten werden die Gallenausführungsgänge durch eine katarrhalische Schwellung ihrer Schleimhaut und durch angehäuften Schleim verengert oder verschlossen. Zu den anderweitigen Ursachen, welche eine Verengerung und Verschliessung der Gallenausführungsgänge und eine consecutive Erweiterung der Gallenwege oberhalb der verengten Stelle im Gefolge haben, gehören 1) Geschwülste, welche auf die Gallenausführungsgänge drücken oder in das Lumen derselben hineinwuchern. Bald sind es Carcinome, welche von der Leber, dem Pankreas, dem Magen, dem Duodenum ausgehen, bald käsige und anderweitig entartete Lymphdrüsen, bald Abscesse, in seltenen Fällen Echinokockensäcke, Aneurysmen oder das von harten Kothmassen ausgedehnte Colon, in einzelnen Fällen endlich multiloculäre Echinokocken, welche in die Gallengänge eingewandert oder in dieselben eingebrochen sind und sich bis in den Ductus hepaticus ausgebreitet haben (s. S. 769), durch welche die Verengerung und Verschliessung herbeigeführt wird. Zuweilen führen 2) narbige Contractionen, welche in den Gallenausführungsgängen oder im Duodenum nach geheilten Geschwüren zurückgeblieben sind, oder die Verdickung und consecutive Schrumpfung des Peritoneum nach abgelaufener Peritonitis, zumal wenn die Gallenausführungsgänge gleichzeitig verzerrt und geknickt sind, zu einem mehr oder weniger vollständigen Verschlusse des Ductus choledochus, hepaticus oder cysticus. Endlich 3) können fremde Körper, namentlich steinige Concremente, die Gallenausführungsgänge verengern oder verschliessen.

Die consecutive Erweiterung der Gallenwege beschränkt sich, wenn der Ductus hepaticus verengert oder verschlossen ist, auf die Gallengänge der Leber. — Ist dagegen der Ductus choledochus unwegsam, so ist gleichzeitig der Ductus hepaticus, cysticus und die Gallenblase erweitert. — Ist endlich der Ductus cysticus allein verschlossen, so kann zwar die Galle eben so wenig in die Gallenblase hineindringen, als aus derselben abfliessen; aber die Schleimhaut secernirt nach wie vor Schleim, und da dieser nicht entleert werden kann, so wird die Gallenblase mehr und mehr durch das angehäuften Secret ausgedehnt. Dieser Zustand führt den Namen des *Hydrops vesicae felleae*.

§. 2. Anatomischer Befund.

Je nachdem die eine oder die andere der im vorigen Paragraphen aufgeführten Ursachen obwaltet, gestaltet sich der anatomische

Befund bis auf den gemeinsamen Effect der Verengerung und Verschliessung der Gallenausführungsgänge so verschieden, dass wir auf eine detaillirte Schilderung desselben verzichten müssen. Der Ductus choledochus kann, wenn seine Mündung verschlossen ist, die Weite des Dünndarms erreichen, und die Erweiterung erstreckt sich durch den Ductus hepaticus und seine Aeste bis auf die capillären Gallenwege. Auch die Gallenblase ist erweitert, aber die Erweiterung derselben erreicht gewöhnlich nicht den verhältnissmässig hohen Grad, welchen die Gallengänge darbieten, indem der Ductus cysticus wegen seiner spitzwinkligen Einmündung von dem sich erweiternden Ductus choledochus her zusammengedrückt wird. Die Leber bietet die Veränderungen dar, welche wir als charakteristisch für die höchsten Grade der Gallenstauung geschildert haben; sie ist anfangs vergrössert, und die erweiterten Gallengänge erscheinen auf dem Durchschnitte wie grosse, mit Galle gefüllte Cysten; später kann sie durch Atrophie der Leberzellen verkleinert werden. — Bei dem Hydrops vesicae felleae ist die Gallenblase in eine durchsichtige, prall gespannte Cyste von der Grösse einer Faust und selbst eines Kinderkopfes verwandelt, welche eine seröse, synoviaähnliche Flüssigkeit enthält. Ihre Muskelfasern sind auseinandergedrängt und atrophirt; die Schleimhaut hat ihre Textur verloren und ist einer serösen Membran ähnlich geworden. — In manchen Fällen führt der Verschluss des Ductus cysticus zu einer Verödung der Gallenblase: der schleimige und gallige Inhalt derselben wird eingedickt und in eine kreidige Masse verwandelt, während die Wände der Gallenblase durch einen chronischen Entzündungsprozess verdickt werden und einschrumpfen. Schliesslich bleibt eine kaum taubeneigrosse, harte, mit kalkbreiartigen Massen gefüllte Geschwulst zurück.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die Symptome der hochgradigsten Gallenstauung, nicht complicirt mit den Symptomen des Gastro-Duodenal-Katarrhs, sondern zuweilen mit den Symptomen von Neubildungen und anderen Geschwülsten im Leibe oder von chronischer Peritonitis oder von Gallensteinen etc. geben das Bild der Verengerung und Verschliessung des Ductus hepaticus und choledochus. Der Ikterus ist bedeutender; die Faeces sind vollständiger entfärbt, als bei jeder anderen Form der Gallenstauung. Gewöhnlich gelingt es, eine Vergrösserung der Leber zu constatiren und, wenn der Ductus choledochus verschlossen ist, gleichzeitig die gefüllte und erweiterte Gallenblase zu fühlen. Oft lässt sich später auch die consecutive Verkleinerung der Leber nachweisen. — Sind nachweisbare Krebstumoren im Bauche vorhanden, sind Gallensteinkoliken vorhergegangen oder geben anderweitige Erscheinungen Anhalt für die Art und Weise des Verschlusses, so gewinnt die Diagnose an Bestimmtheit. In den meisten Fällen ist es nur möglich, die Verschliessung, aber nicht die Ursachen derselben zu erkennen.

Der *Hydrops vesicae felleae* ist, wenn er einfach, ohne Complication mit Verengerung und Verschliessung des Ductus choledochus oder hepaticus, besteht, leicht zu erkennen. Findet man eine birnförmige, in der Gegend der Incisura vesicae felleae beginnende, nach Unten rundliche, ziemlich bewegliche, zuweilen fluctuirende Geschwulst bei einem Kranken, welcher nicht ikterisch ist, so darf man einen Verschluss des Ductus cysticus und eine Ausdehnung der Gallenblase durch schleimiges Secret, einen *Hydrops vesicae felleae*, diagnosticiren.

Da wir fast niemals im Stande sind, die Ursache der Verengerung oder Verschliessung der Gallenwege zu beseitigen, so ist eine erfolgreiche Behandlung der in Rede stehenden Zustände unmöglich.

Capitel IV.

Gallensteine und ihre Folgen. — Cholelithiasis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Bildung der Gallensteine ist trotz zahlreicher Arbeiten über diesen Gegenstand sehr dunkel. Schleimpartikelchen oder (weit seltener) fremde Körper in den Gallenwegen scheinen, da sie sich in fast allen Gallensteinen als Kerne derselben finden, eine wichtige Rolle bei der Gallensteinbildung zu spielen und wenigstens die Punkte abzugeben, auf welche sich leicht die festen Bestandtheile der Galle niederschlagen. Ob aber solche Niederschläge bei normaler Beschaffenheit der Galle zu Stande kommen, oder nur bei einer gewissen Concentration, oder bei einer abnormen Zusammensetzung derselben, lässt sich nicht bestimmen. — Da sich um den erwähnten Kern fast immer zunächst eine Verbindung von Kalk mit Gallenpigment niederschlägt, und da diese Verbindung in den meisten Gallensteinen bald in grösserer, bald in geringerer Menge auftritt, so glaubt man, dass der Reichthum der Galle an Kalk, welcher von einem kalkreichen Trinkwasser abhängt, bei der Bildung der Gallensteine mitwirke. Ausserdem aber ist es wahrscheinlich, dass die Galle, aus welcher sich cholestearinreiche Gallensteine bilden, ein geringes Lösungsvermögen für das Cholestearin besitzt, und da man gefunden hat, dass sowohl das Cholestearin, als der Pigmentkalk durch Taurocholsäure und taurocholsaures Natron gelöst wird, so liegt es nahe, eine Armuth der Galle an Taurocholsäure oder eine Zersetzung der Taurocholsäure in der Gallenblase für die mögliche Ursache der Gallensteinbildung zu halten.

Die Gallensteine kommen häufiger bei Frauen als bei Männern vor, häufiger bei alten als bei jungen Subjecten, auffallend oft, ohne dass wir ein genügendes Verständniss für diesen Umstand haben, bei Kranken, welche an Carcinom des Magens oder der Leber leiden. Vielleicht spielt hier der Katarrh der Gallenwege, von welchem wir

im Capitel I. gesagt haben, dass er sich oft zu Lebercarcinom geselle, eine Rolle.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die Grösse der Gallensteine variirt von der eines Hirsekornes bis zu der eines Hühnereies. Die kleinsten Concremente pflegt man als „Gallengries“ von den eigentlichen Gallensteinen zu unterscheiden. Zuweilen enthält die Gallenblase, in welcher Concremente am Häufigsten vorkommen, nur einen einzigen Stein, in anderen Fällen eine sehr grosse Anzahl derselben. Die solitären Steine sind meist rundlich oder eiförmig, oder sie haben genau die Form der Gallenblase. Ihre Oberfläche ist bald glatt, bald mehr rauh und drusig. Sind mehrere Gallensteine in der Gallenblase vorhanden, so haben sie sich fast immer gegenseitig abgeschliffen und zeigen eine mehr polyedrische Form mit Kanten, Ecken und glatten Flächen, oder man bemerkt an ihnen convexe und concave Facetten, durch welche sie oft eine sonderbare Gestalt bekommen. Die Gallensteine haben ein sehr geringes specifisches Gewicht, lassen sich frisch leicht zwischen den Fingern zerdrücken, zerklüften meist und zerfallen endlich zu Staub, wenn man sie trocknet. Die Farbe der Gallensteine ist sehr verschieden; es gibt Steine, welche weisslich oder durch Imbibition mit wenig Galle schwach gelblich gefärbt sind, andere, welche dunkelbraun, andere, welche grünlich oder schwärzlich sind. Sehr häufig bestehen die Gallensteine aus verschiedenen Schichten, und es wechseln hell gefärbte Strata mit dunkel gefärbten ab. Die vorzugsweise aus Cholestearin bestehenden Steine zeigen ein ausgezeichnet strahlig-krystallinisches Gefüge, während die vorzugsweise aus Pigmentkalk bestehenden einen erdig-pulverigen Bruch haben. — Was die chemische Zusammensetzung anbetrifft, so bestehen die meisten Gallensteine fast ganz aus Cholestearin und enthalten nur in der Umgebung ihres Kernes geringe Mengen von Pigmentkalk. Andere bestehen aus einem Gemenge von Cholestearin und Pigmentkalk, und zwar ist letzterer bald gleichförmig durch das Concrement vertheilt, bald wechseln Schichten von Cholestearin und Pigmentkalk ab. Selten sind Steine, welche gar kein Cholestearin enthalten, sondern nur aus einer Verbindung von Gallenpigment mit Kalk oder aus kohlen- und phosphorsaurem Kalk bestehen (*Lehmann*).

In den meisten Fällen sind in den Häuten der Gallenblase keine Texturveränderungen zu bemerken, selbst wenn sehr zahlreiche und scharfkantige Steine in ihr enthalten sind. Zuweilen aber findet man, namentlich im Fundus der Gallenblase, eine bedeutende Injection und Wulstung der Schleimhaut, oder es ist in derselben durch Verschwärung ein Substanzverlust von grösserer und geringerer Ausbreitung und Tiefe entstanden. Die Verschwärung kann zu Perforation der Gallenblase führen. Geschieht dies, ehe die Gallenblase mit benachbarten Theilen verwachsen ist, so tritt der Inhalt derselben in die Bauchhöhle aus, und es entsteht allgemeine

Peritonitis. Wird die Gallenblase dagegen perforirt, nachdem sie feste Verwachsungen mit ihrer Umgebung eingegangen ist, so können Communicationen mit dem Darm oder Perforationen durch die Bauchwand nach Aussen erfolgen. — In manchen Fällen hat die durch Gallensteine hervorgerufene Entzündung der Gallenblase einen weniger destructiven Charakter. Die Wände der Gallenblase werden verdickt und später narbig retrahirt; ihr Inhalt trocknet ein und verkreidet. Schliesslich findet man in solchen Fällen die Gallensteine in kreidige Massen eingebettet und ganz fest von der verschrumpften und verödeten Gallenblase umschlossen.

In den Gallenwegen der Leber können Gallensteine zu suppurativer Hepatitis Veranlassung geben. In den Ausführungsgängen eingeklemmt führen grosse Steine entweder zu Ulcerationen und Perforationen oder zu vollständiger Verschlussung der Gallenauführungsgänge, so dass die im Capitel III. beschriebenen Folgezustände: hochgradige Gallenstauung oder, wenn der Ductus cysticus verschlossen ist, Hydrops vesicae felleae, entstehen. In manchen Fällen werden die Gallenauführungsgänge durch die nachdringende Galle so ausgedehnt, dass die Galle neben den Steinen vorbeidringt, oder dass selbst verhältnissmässig grosse Steine in das Duodenum gelangen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Man findet sehr häufig bei Obductionen in der Gallenblase grosse Gallensteine oder zahlreiche kleine Concremente, welche nachweisbar während des Lebens das Wohlbefinden der Kranken in keiner Weise getrübt haben; man kann sogar behaupten, dass es zu den Ausnahmen gehört, wenn in der Gallenblase befindliche Steine Beschwerden veranlassen und sich durch bestimmte Symptome verrathen. Aber auch der Abgang steiniger Concremente von nicht unbedeutendem Umfange durch den Ductus cysticus und choledochus kann erfolgen, ohne Schmerzen oder anderweitige Symptome hervorzurufen. Die Erfahrungen an Badeorten, an welchen, wie in Karlsbad, die Dejectionen der Kranken sehr sorgfältig auf ihren etwaigen Gehalt an Gallensteinen durchforscht werden, liefern dafür zahlreiche Belege.

Von den krankhaften Vorgängen, zu welchen die Gallensteine nach §. 2. in anderen Fällen führen, haben wir die suppurative Hepatitis und die Verschlussung der Gallenauführungsgänge bereits früher besprochen, und wir können uns daher hier darauf beschränken, den Symptomencomplex zu schildern, welcher zuweilen während des Durchtrittes grösserer Gallensteine durch die Gallenauführungsgänge und während der vorübergehenden Einklemmung derselben entsteht, die sogenannte Gallensteinkolik, sowie die Symptome der Entzündungen und Verschwärungen der Gallenblase und der Gallenaufüh-

run g s g ä n g e darzustellen, welche in seltenen Fällen durch Gallensteine hervorgerufen werden.

Die Gallensteinkolik beginnt unerwartet und plötzlich in dem Momente, in welchem ein Concrement aus der Gallenblase in den Ductus cysticus eingetreten ist und sich in diesem eingeklemmt hat. Die Kranken werden von einem bohrenden oder kneifenden, unerträglichen Schmerze befallen, welcher vom rechten Hypochondrium ausgeht und sich über den ganzen Unterleib, oft auch in die rechte Thoraxhälfte und bis in die rechte Schulter verbreitet. Die Bauchmuskeln sind krampfhaft contrahirt und gegen Druck überaus empfindlich; die Kranken jammern und ächzen, krümmen sich zusammen, wälzen sich im Bette oder auf dem Fussboden umher. — Dabei fehlt alles Fieber, aber es gesellt sich eine Reihe anderer Erscheinungen zu jenen Schmerzen hinzu. Der Puls wird klein, die Haut kühl, das Gesicht bleich und entstellt; zuweilen treten wirkliche Ohnmachten ein. In manchen Fällen werden die Kranken von krampfhaftem Zittern oder von Schüttelfrösten befallen; in anderen Fällen entstehen allgemeine oder auf die rechte Körperhälfte beschränkte Convulsionen. Am Häufigsten kommt sympathisches Erbrechen von grosser Hartnäckigkeit vor. Nach Ablauf einiger Stunden, in schweren Fällen erst am nächsten Tage oder noch später, pflegen die Schmerzen der Kranken um ein Geringes erträglicher zu werden und die Störungen des Allgemeinbefindens nachzulassen. Diese Remission, in welcher die Kranken indessen noch immer schwer leiden und noch immer kleinen Puls, bleiche und kühle Haut zeigen, scheint dem Uebertritte des Concrementes in den Ductus choledochus und der Einklemmung desselben in diesem, mit Ausnahme seiner Portio intestinalis, etwas weiteren Kanal zu entsprechen. Erst wenn das Concrement den Ductus choledochus passirt hat und in das Duodenum übergetreten ist, wird die Scene wesentlich geändert. Die Kranken fühlen sich dann frei von Schmerz und von jeder Beschwerde; der Puls hebt sich, die Hautwärme kehrt zurück, die Entstellung des Gesichtes verschwindet. Dieser Umschwung von grossen Qualen zu einer vollständigen Euphorie erfolgt oft in kürzester Zeit, und dann ist der Contrast äusserst frappant. In anderen Fällen lassen die Schmerzen nicht plötzlich, sondern allmählig nach, was wohl darin seinen Grund hat, dass die insultirten Nerven des Gallenganges nur eine allmähliche Beruhigung zu gewinnen vermögen, ähnlich wie ein Auge, welches durch einen fremden Körper gereizt ist, auch nach Entfernung desselben noch eine Zeit lang im Zustande der Reizung verharret. — Ein tödtlicher Ausgang der Gallensteinkolik unter den Erscheinungen einer schweren Ohnmacht, welche in wahre Paralyse übergeht, ist äusserst selten. — Etwas häufiger kommt es vor, dass sich an einen Anfall von Gallensteinkolik die Symptome eines dauernden Verschlusses oder der Entzündung und Verschwärung der Gallenausführungsgänge anschliessen.

Ikterische Erscheinungen gehören keineswegs zu den constanten Symptomen der Gallensteinkolik. Durch Einklemmung des Steines im Ductus cysticus kann keine Gallenstauung und Gallenresorption entstehen, aber auch ein kurzer Verschluss des Ductus choledochus hat, wie wir früher erwähnt haben, keine Gelbsucht im Gefolge. Gewöhnlich wird ein leichter und, wenn der Stein nicht sehr lange im Ductus choledochus eingeklemmt bleibt, schnell vorübergehender Ikterus erst nach dem Aufhören der Einklemmungserscheinungen beobachtet. — Die in das Duodenum gelangten Steine werden nur selten durch Erbrechen entleert; weit häufiger gehen sie mit dem Stuhlgang ab, und zwar ist dieser Abgang nur ausnahmsweise von Leibschmerzen oder von schleimig-blutigen Durchfällen begleitet. Fast immer erfolgt er leicht und unmerklich, so dass man nur bei genauer Untersuchung der Faeces die Steine entdeckt. Gar nicht selten findet man, nachdem der Anfall vorübergegangen ist, selbst wenn man die Faeces auf ein Sieb bringt und sie sorgfältig durch Aufgiessen von Wasser auswäscht, keine Steine in denselben. In solchen Fällen muss man annehmen, dass die eingeklemmten Concremente aus dem Ductus cysticus in die Gallenblase zurückgetreten sind.

Es gibt in der Lehre von der Gallensteinkolik einzelne noch dunkle Punkte. So ist es auffallend und unerklärt, dass bei manchem Menschen die in die Gallenblase entfallenen Steine das ganze Leben hindurch keine Neigung zeigen, ihren Platz zu verlassen; während bei anderen die Wanderung der Steine durch die Gänge ein sich sehr häufig wiederholendes Ereigniss ist. — Selbst über den Mechanismus, durch welchen die Steine aus der Gallenblase in den Ductus cysticus eingetrieben werden, ist man keineswegs im Klaren, wenn es auch am Wahrscheinlichsten erscheint, dass die Steine bei energischen Contractionen der Blase durch die angesammelte Galle gleichsam fortgeflösst werden. Dafür spricht unter Andern die Erfahrung, dass die Gallensteinkoliken mit Vorliebe während der Verdauung beginnen. — Endlich sollte man annehmen, dass im Verlaufe der Gallensteinkolik sich durch einen Wechsel in der Intensität der Erscheinungen drei Perioden unterscheiden liessen, von welchen die erste der Einklemmung des Steines in dem sehr engen Ductus cysticus, die zweite dem Uebertritt desselben in den etwas weiteren Ductus choledochus, die dritte der Einklemmung in der wiederum sehr engen Portio intestinalis des Ductus choledochus entspräche; aber man beobachtet gewöhnlich Nichts, was auf diese Phasen zu beziehen wäre.

Die durch Gallensteine hervorgerufene Entzündung und Verschwärung der Gallenblase führt erst dann, wenn das Peritoneum an der Entzündung Theil nimmt, zu Beschwerden. Diese bestehen in den früher geschilderten Symptomen einer partiellen chronischen, zuweilen auch acuten Peritonitis. Der Sitz der Schmerzen in der Gegend der Gallenblase, sowie Anfälle von Gallenstein-

kolik, welche dem Auftreten der Schmerzen vorhergegangen sind, nur in den seltensten Fällen der Nachweis einer Ausdehnung und Anfüllung der Gallenblase mit Steinen durch die Palpation (*Oppolzer*), können den Verdacht erwecken, dass die Wände der Gallenblase durch die in ihnen enthaltenen Concremente entzündet und in Verschwärung begriffen sind. Tritt Perforation der Gallenblase ein, ehe dieselbe mit der Umgebung verwachsen ist, so entsteht das oft geschilderte, für den Eintritt heterogener Substanzen in das Cavum peritonaei fast pathognostische Krankheitsbild, und die Kranken erliegen in wenigen Tagen einer diffusen Peritonitis. Sind die benachbarten Organe mit der Gallenblase verwachsen, wenn diese perforirt wird, so bleiben die Schmerzen mehr oder weniger auf die Gegend der Gallenblase beschränkt; es gesellen sich zu denselben Erscheinungen gestörter Darmfunction, und häufig bleibt das Bild der Krankheit dunkel, bis der Abgang eines grossen Steines, welcher unmöglich den Ductus choledochus passirt haben kann, dasselbe aufhellt. Die durch abnorme Communicationen zwischen Gallenblase und Darm in den letzteren eintretenden Concremente können einen so bedeutenden Umfang haben, dass sie selbst das Darmrohr nur schwer passiren und zu den geschilderten Symptomen der Darmverengerung und Verschlüssung führen können. Ich besitze einen mehr als taubeneigrossen Cholestearinstein, welcher mir unter dem Titel eines Darmsteines übergeben wurde, und welcher einer Dame „nach wiederholten Anfällen von Hepatitis“ unter grossen Beschwerden aus dem Mastdarm abgegangen ist. — Verwächst die entzündete Blase mit der vorderen Bauchwand, so fühlt man dieselbe zuweilen als einen harten, umschriebenen Tumor; später werden die Bauchdecken selbst entzündet, es bildet sich in ihnen ein Abscess, aus welchem schliesslich Eiter, Galle und eine oft grosse Anzahl von Gallensteinen entleert wird. Der Abscess öffnet sich nicht immer an der Stelle der Bauchwand, unter welcher die Gallenblase liegt, sondern zuweilen weit davon entfernt, nachdem sich fistulöse Gänge in der Bauchwand gebildet haben. Nur selten schliesst sich die Fistel bald nachdem ein oder einige Concremente aus derselben entleert sind; häufiger besteht sie lange Zeit oder für immer fort, und es fliesst beständig oder mit Unterbrechungen Galle und, wenn der Ductus cysticus geschlossen ist, eine helle Flüssigkeit aus derselben ab.

Der Entzündung und Verschwärung der Gallenausführungsgänge durch steinige Concremente gehen die Symptome einer Gallensteinkolik vorher; diese endet aber nicht, wie sonst in eine vollständige Euphorie, sondern hinterlässt Schmerzen in der Lebergegend und grosse Empfindlichkeit derselben gegen Druck. Dazu gesellt sich bald, wenn die dauernde Einklemmung des Concrementes und die von demselben abhängende Entzündung im Ductus choledochus Statt hat, ein intensiver Ikterus und andere Symptome einer hochgradigen Gallenstauung. Weit seltener verschliesst der Gallenstein, wegen seiner eckigen Form, nur unvoll-

ständig den Ausführungsgang, so dass noch immer geringe Quantitäten von Galle in den Darm gelangen. In solchen Fällen werden die Faeces nicht gänzlich entfärbt, und der Ikterus erreicht einen weniger hohen Grad. Schliesslich kann es auch in diesem Falle zu Perforation und in Folge derselben zu Peritonitis kommen (*Andral*). Häufiger aber erliegen die Kranken den Folgen der Gallenstauung unter den Symptomen des Marasmus oder der Acholie.

§. 4. Therapie.

Man muss Kranke, welche einen oder wiederholte Anfälle von Gallensteinkolik überstanden haben, vor neuen Anfällen derselben und vor den anderweitigen Folgen der Gallensteine zu schützen suchen. Je häufiger sich Anfälle von Gallensteinkolik wiederholt haben, und je mehr die Flächen, Kanten und Facetten der abgegangenen Steine zu der Annahme berechtigen, dass noch andere Steine in der Gallenblase zurückgeblieben sind, um so dringender sind die Massregeln indicirt, welche jenen Schutz versprechen. Die Erfahrung lehrt, dass beim Gebrauche der Karlsbader Quellen oft colossale Mengen von Gallensteinen, und zwar mit verhältnissmässig geringen Beschwerden ausgeleert werden. Dasselbe gilt von dem Gebrauche anderer alkalireicher Mineralwasser, der Quellen von Vichy, Marienbad, Kissingen etc. Eine Erklärung dieser Erfolge zu geben sind wir ausser Stande. Ob ihre Wirksamkeit lediglich auf der reichlichen Bildung einer dünnflüssigen Galle beruht, durch welche die Gallensteine leicht fortgespült werden, ob durch den Genuss jener Wasser die Galle so stark alkalisch wird, dass sie den Pigmentkalk und das Cholestearin auflöst, wissen wir nicht; aber wir können auch in diesen Fällen nicht mit der Verordnung der Cur warten, bis die Wirkung derselben erklärt werden kann. — Einen besonderen Ruf bei der Behandlung der durch Gallensteine hervorgerufenen Zustände geniesst ferner das *Durande'sche* Mittel; dasselbe besteht aus Aether (3ij) und Oleum Terebinthinae (3ij). Man gibt von demselben nach der ursprünglichen Vorschrift Morgens eine halbe Drachme und allmählig mehr, bis etwa ein Pfund der Mischung verbraucht ist. Dass der Aether und das Terpenthinöl Gallensteine auflösen, welche man in sie hineinlegt, berechtigt durchaus nicht zu der Hoffnung, dass jene Substanzen, wenn man sie dem Magen zuführt, die in der Gallenblase befindlichen Concremente auflösen werden. Wenn daher das *Durande'sche* Mittel einen günstigen Einfluss auf die durch Gallensteine hervorgerufenen Zustände hat, wie man dies nach der Empfehlung zahlreicher und guter Beobachter annehmen muss, so kann es diesen nur auf eine andere, uns unbekannte Weise ausüben. In neuerer Zeit sind mannigfache Surrogate des *Durande'schen* Mittels und von der ursprünglichen Vorschrift abweichende Dosen desselben empfohlen worden. Sehr verbreitet ist namentlich eine Mischung von Ol. Terebinthinae (3ij) mit Spir. aethereus (3j), welche von *Rademacher* und seinen

Schülern tropfenweise nicht nur gegen Gallensteine, sondern gegen alle möglichen offenkundigen und heimlichen Leberleiden verordnet wird.

Für die Behandlung der Gallensteinkoliken verdient die dreiste Darreichung der Opiate das meiste Vertrauen. Man gebe die Tinct. Opii simplex zu 12 Tropfen oder das Morphinum aceticum zu $\frac{1}{4}$ Gran und wiederhole diese Dosis ein- oder zweistündlich, bis eine leichte Narkose eintritt. Behalten die Kranken, weil sie unaufhörlich brechen, innerlich gereichte Arzneien nicht bei sich, so mache man subcutane Einspritzungen mit einer starken Morphinumlösung, gebe Klystiere mit Opium-Tinctur oder lasse die Kranken vorsichtig Chloroform inhaliren. Auch warme Bäder, warme und narkotische Umschläge über die Lebergegend scheinen zuweilen die Schmerzen zu mässigen und den Anfall abzukürzen. Zieht sich derselbe dennoch in die Länge, und wird die Lebergegend sehr empfindlich gegen Druck, so setze man in das rechte Hypochondrium eine grössere Zahl von Blutegeln, welche in solchen Fällen eine günstige Wirkung zu haben pflegen, ohne dass dieselbe verständlich wäre. — Nicht selten wird der Collapsus der Kranken so bedeutend, dass man genöthigt ist, neben den bisher genannten Mitteln Analeptica zu verordnen. Gegen das heftige und zuweilen überaus hartnäckige Erbrechen sind Eispillen am Wirksamsten. Brechmittel oder Laxanzen vermehren während des Anfalles die Schmerzen und sind um so weniger anzuwenden, als ihre Darreichung nicht gefahrlos ist. Dagegen empfiehlt es sich, den Kranken, nachdem der Anfall vorüber ist, eine Zeit lang milde Laxanzen zu reichen, damit die im Darne befindlichen Concremente möglichst bald entleert werden.

Bei der Behandlung der durch Gallensteine hervorgerufenen Entzündungen und Verschwärungen der Gallenwege müssen wir uns, da wir ausser Stande sind, die fortwirkende Ursache der Entzündung zu beseitigen, auf ein symptomatisches Verfahren beschränken. Fluctuirende Abscesse in den Bauchdecken müssen frühzeitig geöffnet, zurückbleibende Fisteln nach den Regeln der Chirurgie behandelt werden. Verstopfungen des Darmrohres durch grosse Gallensteine fordern die früher empfohlenen Massregeln, sehr heftige und aufreibende Schmerzen die Darreichung der Narkotica.

Krankheiten der Milz.

Capitel I.

Hyperaemie der Milz.

Acuter Milztumor.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Die Schwankungen in der Menge des in einem Organe enthaltenen Blutes können um so bedeutender sein, je nachgiebiger das Parenchym und die Umhüllung desselben ist, und je zahlreicher und dünnwandiger seine Gefässe sind. Die Milz hat eine überaus nachgiebige Kapsel, ihre zahlreichen Gefässe haben sehr dünne Wände und scheinen mit weiten Hohlräumen im Innern zu communiciren. Daraus erklärt sich die Thatsache, dass man die Milz durch Injectionen von Wasser oder durch Aufblasen (*Fick*) colossal ausdehnen kann, sowie die Erfahrung, dass die Milz während des Lebens eine grosse Steigerung ihres Blutgehaltes erfahren und in Folge dessen sehr bedeutend vergrössert werden kann.

Je geringer die Elasticität ist, welche die Umhüllung und die Gefässwände eines Organes besitzen, um so langsamer verschwindet die durch eine vorübergehende Veranlassung entstandene Ausdehnung desselben. Denken wir uns ein Organ, dessen Umhüllung und dessen Gefässwände gar keine Elasticität besässen, so würde dasselbe für immer vergrössert bleiben, wenn es durch ein momentan verstärktes Einströmen von Blut oder durch ein momentan gehemmtes Abfliessen desselben eine Anschwellung erfahren hätte, ebenso wie eine aus Wachs geformte Röhre, durch welche Flüssigkeit strömt, dauernd weiter bleibt, wenn man momentan den Druck auf ihre Innenwand so sehr verstärkt, dass ihr Lumen erweitert wird. Die Kapsel, die Trabekel, die Gefässwände der Milz vermögen, wie sie der Vergrösserung einen geringen Widerstand entgegensetzen, so auch wegen ihrer geringen Elasticität eine Anschwellung des Organes nur langsam auszugleichen. Wird die Milz während eines Wechselfieberanfalles geschwellt, so bleibt sie nach dem Aufhören des Anfalles länger vergrössert als andere Organe, welche während des Anfalles gleichfalls eine Schwellung erfahren haben, aber reicher an elastischen Elementen sind und namentlich

Gefässe besitzen, welche eine grössere Elasticität haben, als die Gefässe und die Hohlräume der Milz. Wir werden später zeigen, dass die Anschwellung der vergrösserten Milz wahrscheinlich zum grossen Theile durch die contractilen Elemente derselben vermittelt wird.

Wir müssen in der Milz, wie in anderen Organen, zwei Formen von Hyperaemie, die Fluxion und die Stauung, unterscheiden.

Durch Fluxion entstehen 1) die Milztumoren bei acuten Infections-Krankheiten: der typhöse Milztumor, der acute Intermittentstumor, sowie die im Verlaufe der acuten Exantheme, des Puerperalfiebers, der Septichaemie etc. auftretenden Vergrösserungen. Ob das vermehrte Einstürmen des Blutes in die Milz bei diesen Krankheiten auf einer Relaxation des ohnehin nachgiebigen Milzgewebes oder auf der Paralyse der musculären Elemente der Gefässwände und des Balkengewebes beruhen, wissen wir nicht*). Eben so dunkel ist die Art und Weise, in welcher das inficirte Blut die Elasticität des Milzgewebes oder die Contractilität seiner Muskelemente alteriren mag. Die Schwellung der Milz im Wechselfieberanfall hat man auch daraus zu erklären versucht, dass die Circulation während des Froststadiums an der Peripherie des Körpers beträchtlich gestört sei, und dass in Folge der Ischaemie der Haut die inneren Organe und unter diesen namentlich die sehr nachgiebige Milz mit Blut überladen werden. Dass jedoch diese Verhältnisse nur von untergeordneter Bedeutung sind, beweisen die Thatfachen, dass die Grösse der Milzanschwellung keineswegs im Verhältnisse zu der Heftigkeit des Frostanfalls steht, dass die Milz auch während des Hitzestadiums anschwillt, und dass endlich Milztumoren bei Malaria-Infectionen vorkommen, welche ohne Fieber verlaufen. — Fluxion zur Milz kommt 2) bei Menstruations-Anomalieen vor, und es gilt von dieser Form Alles, was über die Entstehung der Hyperaemie und Haemorrhagie der Magenschleimhaut bei Menstruations-Anomalieen gesagt ist. — Zu fluxionären Hyperaemieen führen 3) Verletzungen, Entzündungen und Neubildungen in der Milz. Am Exquisitesten kann man diese Form der Hyperaemie, über deren Entstehungsweise wir uns wiederholt ausgesprochen haben, bei haemorrhagischen Milzinfarcten verfolgen (s. Capitel IV.).

Eine physiologische Stauung in der Milz kommt einige Stunden nach jeder Mahlzeit, also zu der Zeit zu Stande, in welcher der Seitendruck in der Pfortader durch stärkeren Zufluss aus den gefüllten Darmvenen vermehrt und der Abfluss aus der Milzvene gehemmt ist. Zu abnormen Stauungen führen Verengerungen und Verschliessungen der Pfortader, wie wir sie bei zahl-

*) *Jaschkowitz* beobachtete nach Durchschneidung der zu der Milz gehenden Aeste des Sympathicus bedeutende Vergrösserung der Milz und enormen Blutreichthum derselben. Durchschnitt er nur einzelne Nerven, so war die Hyperaemie auf die Theile der Milz beschränkt, zu welchen die durchschnittenen Nerven führten.

reichen Leberkrankheiten, der Cirrhose, der Pylephlebitis und anderen kennen gelernt haben. Da die meisten derselben einen längeren Bestand haben, so finden wir gewöhnlich neben der Hyperaemie der Milz die im nächsten Capitel zu besprechenden Folgezustände derselben. — Weit weniger constant und weit weniger hochgradig sind die Stauungshyperaemien der Milz bei Herz- und Lungenkrankheiten, welche den Abfluss des Blutes aus den Hohlvenen hemmen und diesen Einfluss über den Gefässapparat der Leber hinaus auf die Milzvene ausüben. — Die Thatsache, dass die Milz bei Herz- und Lungenkrankheiten trotz einer hochgradigen Cyanose und einem allgemeinen Hydrops sehr oft von normalem Umfang und ohne besonderen Blutreichthum gefunden wird, lässt sich schwer erklären. Noch auffallender ist es, dass bei der atrophischen Muscatnussleber sogar in der Regel eine hyperaemische Schwellung der Milz vermisst wird.

§. 2. Anatomischer Befund.

Mit Ausnahme der Fälle, in welchen die Milzkapsel verdickt und unnachgiebig ist, findet man die hyperaemirte Milz bedeutend grösser und schwerer, als eine gesunde Milz. Die Umfangs- und Gewichtszunahme kann einen so hohen Grad erreichen, dass das Organ das Vier- bis Sechsfache seines normalen Volumens und seines normalen Gewichtes zeigt. Die normale Milz eines gesunden erwachsenen Menschen hat eine Länge von 4 bis 5 Zoll, eine Breite von 3 bis 4 Zoll, eine Dicke von 1 bis 1½ Zoll; das Gewicht derselben beträgt etwa acht Unzen. Die durch Hyperaemie vergrösserte Milz hat ihre Form bewahrt; ihre Kapsel erscheint gewöhnlich straff gespannt und glatt, und nur in den Fällen, in welchen die Schwellung bereits wieder abgenommen hat, zuweilen welk und runzelig. Die Consistenz der Milz ist vermindert. Dies gilt auch von der bei Malaria-Krankheiten entstehenden Milzanschwellung, so lange dieselbe frisch ist und so lange nicht anderweitige, später zu besprechende Anomalieen der Textur eingetreten sind. Der Milztumor in den Leichen von Typhuskranken oder von Individuen, welche an Puerperalfieber, Septichaemie etc. gestorben sind, ist oft so weich, dass das Parenchym bei einem Durchschnitte breiig zerfließt. Bei der Beurtheilung der Consistenz dieser Tumoren muss man indessen die frühzeitige Fäulniss der Leichen in Anschlag bringen. Die Farbe der Milz ist um so dunkler, je frischer und hochgradiger die Hyperaemie ist. In den frischesten Fällen und bei sehr hohen Graden der Hyperaemie hat das Parenchym oft das Ansehen eines schwarz-rothen Blutklumpens, später erscheint es heller gefärbt oder zeigt durch Beimischung von Pigment eine mehr graue Färbung.

Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man neben den normalen Zellen der Milzpulpe und zahlreichen Blutkörperchen keine fremdartigen Elemente, so dass man durch Nichts berechtigt

ist, die in Rede stehende Anschwellung der Milz von einem Entzündungs- und Exsudationsprozesse herzuleiten. Der acute Milztumor scheint vielmehr entweder allein auf einem vermehrten Blutgehalte und einer serösen Durchfeuchtung des Milzgewebes, oder gleichzeitig auf einer vorübergehenden Vermehrung der Milzpulpe zu beruhen.

Die Vermehrung der Milzpulpe wird bei lange bestehenden Hyperaemien unverkennbar; das Ansehen und die Consistenz der Milz wird durch dieselbe wesentlich verändert; das Organ bleibt dauernd vergrößert, und es entsteht ein Zustand, welchen man als „chronischen Milztumor“ oder als Hypertrophie der Milz zu bezeichnen pflegt und welchen wir im nächsten Capitel besprechen werden.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Die hyperaemische Schwellung der Milz entwickelt sich fast immer, ohne dass die Kranken selbständig über Schmerzen klagen. Nur ein tiefer Druck in das linke Hypochondrium pflegt ihnen empfindlich zu sein. Dieser Beobachtung entspricht die allgemeine Erfahrung, dass die Zerrung von Gebilden, welche sehr dehnbar sind, wenig Schmerzen verursacht, während die Zerrung von Membranen, Ligamenten etc., welche sich schwer ausdehnen lassen, heftige Schmerzen hervorruft. Klagen die Kranken im Verlaufe einer Intermittens, eines Typhus oder verwandter Zustände selbständig über Schmerzen in der Milzgegend, so kann dies entweder darauf beruhen, dass die Milzkapsel durch frühere Erkrankungen verdickt und unnachgiebig geworden ist, oder darauf, dass entzündliche Vorgänge, welche gleichfalls im Verlaufe jener Krankheiten auftreten können, in der Milz oder in ihrer Kapsel entstanden sind.

In den meisten Fällen fehlen auch andere subjective Erscheinungen, wenigstens solche, welche mit Sicherheit von der Milzhyperaemie abgeleitet und nicht auf das Grundleiden bezogen werden können. Die Milzhyperaemie würde daher fast immer übersehen werden, wenn nicht der Arzt wüsste, dass sie bei gewissen Krankheitsprozessen fast constant vorkommt, und wenn er nicht im concreten Falle durch Palpation und Percussion zu ermitteln suchte, ob sich ein Milztumor nachweisen liesse. Ich will auf ein Symptom hochgradiger Milzhyperaemie aufmerksam machen, von welchem ich glaube, dass es sich einfach erklären und auf mechanische Verhältnisse zurückführen lässt. Die Erfahrung lehrt, dass manche Kranke, welche an Wechselfieber leiden, schon nach wenig Fieberanfällen auffallend bleich und anaemisch aussehen, und dass die bleiche Farbe ihrer Haut und ihrer Schleimhäute sich in wenigen Tagen verliert, wenn die Anfälle nach Darreichung einiger Dosen Chinin ausgeblieben sind. Diese Erscheinung kann unmöglich auf der schnellen Consumption des Blutes und dem schnellen Wiederersatz desselben beruhen. So hoch die Temperatur während eines Wechselfieberanfalles steigt, und so sicher wir wissen, dass ein heftiges Fieber mit

bedeutender und schneller Consumption des Blutes verbunden ist, so sehen wir doch bei keiner anderen Krankheit, bei welcher die Körpertemperatur dieselbe Höhe erreicht und sogar dauernd auf derselben sich erhält, als beim Wechselfieber, die Kranken in so kurzer Zeit anaemisch werden, als bei dieser. Hat auf der anderen Seite ein anhaltendes und heftiges Fieber Blutverarmung im Gefolge gehabt, so verlieren sich die Zeichen derselben weit langsamer, als das bleiche Ansehen der Kranken, welches nach wenigen Anfällen eines Wechselfiebers entstanden ist. Meine eigenen und die Beobachtungen Anderer, namentlich die von *Griesinger*, ergeben, dass die Schnelligkeit, mit welcher sich die Symptome der Anaemie entwickeln, und der Grad, welchen sie erreichen, in einem directen Verhältnisse stehen zu der Schnelligkeit, mit welcher die Milz anschwillt, und zu dem Grade, welchen diese Anschwellung erreicht; dass namentlich bei Kindern, bei denen der Milztumor schon nach wenigen Anfällen eine verhältnissmässig sehr beträchtliche Grösse zu erreichen pflegt, sehr bald bedrohliche Zeichen der hochgradigsten Anaemie sich entwickeln, aber eben so schnell nach Beseitigung der Anfälle und des Tumors wieder verschwinden; dass das Auftreten und Verschwinden dieser anaemischen Erscheinungen mit dem Eintreten und Verschwinden der Milzhypæraemie zusammenhängt, kann daher kaum bezweifelt werden. — Es ist aber auch nicht wahrscheinlich, dass die hochgradige Anaemie, welche sich in wenigen Tagen bei einem Wechselfieber ausbildet, auf Rechnung der durch die Hypæraemie gestörten Milzfunction zu bringen sei, obgleich sich bei tiefen Erkrankungen der Milz allmählig eine Blutverarmung entwickelt, welche in der That von dem gestörten Einflusse der Milz auf die Blutbildung abzuhängen scheint. Dagegen lässt sich, wenn auch nicht mit positiver Gewissheit, so doch mit der grössten Wahrscheinlichkeit, aus den aufgeführten Momenten schliessen, dass die bedeutende Ueberladung der Milz mit Blut zu einer Oligaemie im übrigen Körper führt, dass also das bleiche Ansehen der Kranken weniger von einer Blutverarmung, als von der abnormen Blutvertheilung abhängt. Man kann den Effect, welchen die Ueberladung der Milz mit Blut auf den Organismus hat, füglich mit dem vergleichen, welchen ein grosses, mit Blut gefülltes Aneurysma oder die durch den *Junod'schen* Schröpfstiefel hervorgerufene Ueberladung einer der unteren Extremitäten mit Blut auf den Organismus hervorbringt. — Kehrt die Milz nach dem Aufhören der Wechselfieberanfälle oder nach der Darreichung von Chinapräparaten durch ihre Elasticität oder durch die Contraction ihrer irritablen Gewebselemente auf ihren normalen Umfang zurück, so wird damit die Anomalie der Blutvertheilung ausgeglichen. Auf diese Weise erklärt sich leicht, dass im Verlaufe des Wechselfiebers die verschwundene Röthe der Haut und der Lippen in wenigen Tagen zurückkehren kann.

Die Milzhypæraemie, welche sich im Verlaufe des Typhus und verwandter Zustände entwickelt, pflegt mit dem Ablaufe der Grund-

krankheiten sich zu verlieren, ohne Texturveränderungen zu hinterlassen. Anders verhält es sich mit der Milzhyperaemie bei Intermittens und mit anderen fluxionären und Stauungshyperaemien, wenn sie bei fortgesetzter Einwirkung der veranlassenden Ursachen längere Zeit bestehen. Wir werden im nächsten Capitel versuchen, die sogenannte Hypertrophie der Milz als eine nothwendige Folge langdauernder Hyperaemien zu deduciren. — Einen tödtlichen Ausgang nimmt die Milzhyperaemie in sehr seltenen Fällen dadurch, dass die ausgedehnte Milz zerreißt. Dieses Ereigniss hat man sowohl in Wechselfieberanfällen, als auch im Typhus und im Cholera-typhoid eintreten sehen. Der Tod erfolgt unter den Symptomen einer inneren Verblutung entweder unmittelbar nach eingetretener Milzzerreissung oder erst nach Ablauf mehrerer Stunden oder Tage.

Die physikalische Untersuchung gibt für die Diagnose der Milzhyperaemie den wichtigsten und oft den einzigen Anhalt. Wir wollen auch hier der Besprechung der physikalischen Zeichen, welche bei der hyperaemischen Schwellung der Milz in Betracht kommen, einige Worte über die physikalische Diagnostik der Milzkrankheiten im Allgemeinen vorausschicken.

Der obere Theil der Milz liegt in der Excavation des Zwerchfells vom unteren Rande der linken Lunge bedeckt; der untere Theil derselben, welcher der Thoraxwand unmittelbar anliegt, reicht unter normalen Verhältnissen nicht bis zum Rippenbogen. Die Percussion ist oft das einzige Mittel, um eine Vergrösserung der Milz zu entdecken, da selbst beträchtliche Milztumoren oft keineswegs den Rippenrand überragen. Die normale Milzdämpfung reicht vom oberen Rande der 11. Rippe nach Aufwärts bis zur 9. Rippe, nach Vorn wird sie durch eine Linie begrenzt, welche man vom vorderen Ende der 11. Rippe zur Brustwarze zieht, nach Hinten ist die Milzdämpfung von der durch die linke Niere bewirkten Dämpfung nicht abzugrenzen. Ihr grösster Durchmesser beträgt etwa 2 Zoll. Vergrössert sich die Milz, so breitet sich die Dämpfung theils nach Vorn und Unten, theils, indem sie das Zwerchfell nach Aufwärts drängt, nach Oben, aber selten höher als bis zur 5. Rippe aus. Sind die Gedärme durch Gase aufgetrieben und die Bauchdecken gespannt, so erfolgt die Ausbreitung der Dämpfung mehr in der Richtung nach Oben, sind die Gedärme leer und die Bauchdecken schlaff, mehr in der Richtung nach Vorn und Unten. Die Milzdämpfung wechselt während der Respiration ihren Platz in der Weise, dass sie bei tiefer Inspiration um fast einen Zoll nach Unten, bei vollständiger Expiration etwa eben so weit nach Oben rückt. Bei der rechten Seitenlage wird die Milzdämpfung kleiner, und man thut daher wohl, den Kranken in verschiedener Lage zu untersuchen, und wenn man controliren will, ob die Milzdämpfung ab- oder zunimmt, sich genau zu merken, in welcher Körperlage man die letzte Milzdämpfung gezeichnet hat.

Durch die Palpation kann man Milztumoren, welche den

Rippenrand überragen, wenn sie nicht zu weich sind, leicht erkennen und von anderen Geschwülsten unterscheiden. So lange sie einen mässigen Umfang haben, fühlt man sie oft nur, wenn die Kranken tief inspiriren, während sie unter dem Rippenbogen verschwinden, wenn die Kranken expiriren. Bei stärkerem Wachsen breitet sich die Geschwulst allmählig vom linken Hypochondrium in schräger Richtung gegen den Nabel aus. Sie lässt dabei fast immer die charakteristische Form der Milz, namentlich die flachen Einkerbungen am vorderen stumpfen Rande, deutlich erkennen. Die Geschwulst folgt den Bewegungen des Zwerchfells, lässt sich leicht verschieben und verändert ihren Platz bei verschiedenen Körperlagen. Milztumoren von colossalem Umfange nehmen statt der schrägen Richtung oft eine mehr senkrechte an, stemmen sich schliesslich im Becken fest, werden dadurch weniger beweglich und folgen nicht mehr dem auf- und absteigenden Zwerchfell. In Folge der Verlängerung, welche das gezerzte Ligamentum phrenico-lienale durch sehr schwere und grosse Milztumoren erfährt, kann die Milzdämpfung am Thorax verschwinden.

In manchen Fällen verräth sich die Milzvergrösserung schon bei der Adspection durch eine Hervorwölbung des linken Hypochondrium und der linken Hälfte des Bauches, in welcher sich zuweilen die Contouren der vergrösserten Milz markiren.

Die durch Hyperaemie geschwellte Milz ragt durchaus nicht immer unter dem Rippenrande hervor und entgeht auch in diesem Falle, wenn sie von sehr weicher Beschaffenheit ist, in manchen Fällen der Palpation.

Ist die Hyperaemie der Milz Begleiterin eines Abdominaltyphus, so findet man bei der Percussion die Dämpfung, wegen des Meteorismus der Därme, gewöhnlich mehr nach Hinten gegen die Wirbelsäule ausgebreitet; ist sie dagegen Begleiterin einer Intermittens, so nimmt die Dämpfung mehr die Regio axillaris ein und breitet sich auf das linke Hypochondrium aus.

§. 4. Therapie.

Die Hyperaemie der Milz wird nach dem, was wir über ihren Verlauf gesagt haben, nur selten Gegenstand der Behandlung. Gelingt es, das Grundleiden zu beseitigen, so verschwindet sie fast immer auch ohne unser Zuthun in kurzer Zeit. Gegen diejenige Form, welche nicht von selbst verschwindet, nämlich gegen die unter dem Einflusse der Malaria-Infection entstandene Milzhyperaemie, besitzen wir ein überaus wirksames Mittel. Zieht man auch alle Uebertreibungen ab, und hält man sich nur an die zuverlässigen Beobachtungen, so erscheint doch die Behauptung gerechtfertigt, dass es im ganzen Arzneischatze nur wenige Medicamente gibt, welche eine ähnlich sichere Wirkung auf gewisse krankhafte Zustände ausüben, wie wir sie für das Chinin und die Chinapräparate bei der durch Malaria entstandenen Milzhyperaemie kennen.

Wir wissen nicht, ob das Chinin direct die musculären Elemente der Milz zur Contraction bringt, oder ob es als Antidot der Malaria in der Weise wirkt, dass sublata causa cessat effectus, oder ob es in anderer Weise die Hyperaemie der Milz beseitigt; aber wir wissen, dass, wenn nach dem Ausbleiben der Fieberanfälle die Milz vergrößert bleibt oder sich langsam verkleinert, durch dreiste Dosen Chinin die Detumescenz bewirkt oder beschleunigt wird. Gewiss kann der Einfluss, welchen die Chinapräparate auf die Hyperaemie der Milz haben, nicht daraus allein erklärt werden, dass durch dieselben das Fieber coupirt wird.

Nach *Fleury's* Beobachtungen wird während der Application der kalten Douche die geschwellte Milz um mehrere Centimeter verkleinert. *Fleury* beruft sich für die Zuverlässigkeit seiner Angaben auf das Zeugniß von *Piorry* und *Andral*, welche jene Beobachtungen controlirt hätten. Dies Verfahren verdient bei der Behandlung der Milzhyperaemie, wenn es die Umstände gestatten, berücksichtigt zu werden.

Capitel II.

Hypertrophie der Milz.

Chronischer Milztumor. — Anaemia et cachexia splenica.

§. I. Pathogenese und Aetiologie.

Ich halte den Namen Hypertrophie der Milz am Passendsten, um diejenige Form der Milzvergrößerung zu bezeichnen, bei welcher das Organ eine Zunahme seines Umfanges und seines Gewichtes, aber keine Abweichung seiner Textur erkennen lässt. Die Vermehrung des Balkengewebes tritt indessen bei den Milztumoren, welche wir im Auge haben, gegen die weit beträchtlichere Vermehrung der Pulpe zurück, und letztere bildet das wesentlichste Moment bei der Vergrößerung.

Die Frage, ob die Vermehrung der Milzpulpe auf einer excessiven Bildung, einer „Hyperplasie“, ihrer zelligen Elemente, oder auf einer abnormen Anhäufung derselben in Folge gehemmter Ausfuhr beruht, ist für die meisten Fälle auf dem heutigen Stande der Wissenschaft nicht genügend zu beantworten. Die Ansicht, dass die Räume zwischen den Milztrabekeln, welche die Pulpe einschliessen, in irgend einer Weise mit den Gefäßen communiciren, hat sich fast allgemeine Geltung verschafft. Wenn diese Ansicht wirklich die richtige ist, wenn also das Blut jene Räume durchströmt, und der Blutstrom aus denselben constant zellige Elemente mitnimmt, ähnlich wie der Lymphstrom, welcher die Alveolen der Lymphdrüsen durchströmt, zellige Elemente aus diesen in die Lymphe überführt, so liegt die Annahme nahe, dass bei einer bedeutenden Verlangsamung des Blutstromes in der

Milz die Milzpulpe sich anhäufen müsse, weil weniger Zellen derselben in das Blut übergeführt werden. Die Erweiterung des Strombettes, welche durch die Ausdehnung der Gefässe und noch mehr durch die Ausdehnung der intertrabeculären Räume bei der hyperaemischen Schwellung entsteht, bewirkt eine sehr bedeutende Verlangsamung des Blutstromes in der Milz; und da langdauernde Hyperaemie der Milz constant zu Hypertrophie führt, so ist es wenigstens für diese Formen von Milzhypertrophie sehr wahrscheinlich, dass sie durch Anhäufung der Milzpulpe, nicht durch übermässige Bildung derselben entstehen.

Wir werden bei der Besprechung der Leuchaemie (s. d. Anhang zu diesem Abschnitte) von einer Entartung der Milz reden, welche sich anatomisch von der hier in Rede stehenden nicht unterscheidet, aber deshalb von ihr getrennt werden muss, weil die durch dieselbe bewirkte Veränderung in der Zusammensetzung des Blutes so eigenthümlich ist, dass daraus auf eine wesentliche functionelle Verschiedenheit geschlossen werden muss. Wir werden in dem Folgenden zeigen, dass bei der Leuchaemie der Milztumor nicht von einer Retention der zelligen Elemente, sondern von einer vermehrten Bildung derselben abzuleiten ist.

Unter den verschiedenen Formen der fluxionären Hyperaemie führen die, welche durch Malaria-Infection entstehen, am Häufigsten zu Hypertrophie der Milz, und zwar finden wir nicht nur chronische Milztumoren, wenn die Malaria-Infection unter dem Bilde eines intermittirenden Fiebers verläuft, sondern auch, wenn sich unter dem Einflusse derselben ein remittirendes Fieber oder ein ohne Paroxysmen verlaufendes chronisches Siechthum entwickelt. In Gegenden, in welchen die Malaria endemisch herrscht, gibt es eine grosse Zahl von Leuten, welche an colossalen Milzhypertrophieen leiden, und es scheint sogar, als ob dort gerade bei Individuen, welche von regelmässig wiederkehrenden Fieberanfällen verschont bleiben, die grössten Milztumoren vorkommen.

Unter den Stauungshyperaemieen haben die, welche sich bei Cirrhose der Leber und Obliteration der Pfortader entwickeln, am Häufigsten Milzhypertrophie im Gefolge, und diese Entstehung spricht am Meisten für die Richtigkeit der Hypothese, dass sich auf rein mechanische Weise durch Anhäufung zelliger Elemente in Folge gehemmter Ausfuhr die in Rede stehende Form der Milzerkrankung entwickle.

In neuerer Zeit sind in einer Reihe von Fällen sehr beträchtliche Hypertrophieen der Milz, welche sich ohne nachweisbare Veranlassung gebildet hatten, beobachtet und beschrieben worden. Da das anatomische Verhalten dieser „idiopathischen“ Milztumoren mit dem der leuchaemischen Milztumoren, über welche wir später reden werden, vollständig übereinzustimmen scheint, und da auch die während des Lebens beobachteten Symptome —

mit alleiniger Ausnahme der Vermehrung der farblosen Blutkörper — eine grosse Aehnlichkeit mit denen der Leuchaemie zeigten, hat man für die in Rede stehenden Krankheitsfälle den Namen Pseudoleuchaemie vorgeschlagen, während sie von anderen Forschern als Anaemia oder Kachexia splenica bezeichnet werden. Mit der Erkrankung der Milz ist bei der sogenannten Pseudoleuchaemie fast immer eine analoge Erkrankung der Lymphdrüsen, d. h. eine beträchtliche auf einfacher Vermehrung der normalen Elemente beruhende Schwellung derselben verbunden. In manchen Fällen überwiegt die Erkrankung der Milz (lienale Form), in anderen die der Lymphdrüsen (lymphatische Form).

§. 2. Anatomischer Befund.

In Folge von Hypertrophie kann die Milz einen so ungeheuren Umfang erreichen, dass ihr Längendurchmesser 1—1½ Fuss, ihr Querdurchmesser mehr als 6 Zoll, ihr Dickendurchmesser mehr als 4 Zoll beträgt. Auch die Gewichtszunahme kann so bedeutend werden, dass die Milz ein Gewicht von 12 Pfund und darüber erreicht. Die Form des geschwellten Organs ist nicht verändert; die Resistenz desselben ist vermehrt, zuweilen bis zu dem Grade, dass der Tumor eine brettähnliche Härte zeigt. Die Farbe des Parenchyms ist in frischeren Fällen dunkelbraun-roth, in älteren gewöhnlich der des Muskelfleisches ähnlich oder blassröthlich. Hat sich die Hypertrophie unter dem Einflusse der Malaria-Infection entwickelt, so zeigt die blasse, homogene und trockene Durchschnittsfläche gewöhnlich einen grauen Anflug, oder man findet in derselben an einzelnen Stellen schwärzliche Einsprengungen. — Auf die massenhafte Pigmentablagerung, welche zuweilen nach perniciosen Wechselfiebern in der Milz zurückbleibt, werden wir im Anhang zu diesem Abschnitte bei der Besprechung der Melanaemie näher eingehen. Die Kapsel der hypertrophirten Milz ist gewöhnlich verdickt, trübe und nicht selten mit ihrer Umgebung verwachsen. Die verdickten und rigiden Milztrabekeln erscheinen als weissliche Züge in der Durchschnittsfläche.

Die mikroskopische Untersuchung lässt neben den normalen, dicht an einander gedrängten Elementen der Milzpulpe und eingesprenktem Pigment keine fremdartigen Bildungen erkennen. In den idiopathischen Milztumoren findet man nicht selten, ebenso wie in den leuchaemischen Milztumoren keilförmige Herde, welche mit den im Capitel IV. zu beschreibenden haemorrhagischen Infarcten vollständig übereinstimmen.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Nicht selten findet man zufällig bei einem früher gesunden und blühenden Menschen, den man wegen einer acuten Krankheit untersucht, einen grossen Milztumor. Solche Fälle beweisen, dass entweder auch eine vergrösserte kranke Milz im Stande ist, ihre

Functionen zu verrichten, oder dass andere Organe für die kranke Milz vicariiren können. Zu Gunsten der letzteren Annahme spricht die bekannte Thatsache, dass Hunde, denen man die Milz extirpirt, zuweilen längere Zeit am Leben bleiben, einen guten Ernährungszustand bewahren, sich fortpflanzen etc.

Das relative oder eigentlich absolute Wohlbefinden, welches bei vielen Menschen mit alten Milztumoren beobachtet wird, hat ein frappantes Analogon in dem gleichfalls oft vollständigen Wohlbefinden und dem blühenden Aussehen solcher Personen, welche am Halse oder an anderen Körperstellen grosse, vor Jahren entstandene Paquete angeschwollener Lymphdrüsen haben. Nimmt man eine genaue Anamnese auf, so stellt sich heraus, dass zu der Zeit, in welcher der Milztumor entstanden ist oder in welcher die Drüsen angeschwollen sind, das Befinden keineswegs ein so gutes gewesen ist, als jetzt, dass vielmehr damals mehr oder weniger ausgesprochene Zeichen von Anaemie und Kachexie vorhanden gewesen sind. — Dieses Auftreten von anaemischen Erscheinungen zu der Zeit, in welcher sich die in Rede stehenden Milz- und Lymphdrüsengeschwülste bilden, und das spätere Verschwinden der Anaemie trotz des Fortbestehens der entstandenen Geschwülste, steht mit der Lehre, nach welcher die Milz und die Lymphdrüsen die Bildungsstätte der Blutkörper sind, durchaus im Einklange. Augenscheinlich verhält es sich nämlich folgendermassen: Wenn die in den intertrabeculären Räumen der Milz oder in den Alveolen der Lymphdrüsen gebildeten Zellen durch irgend ein Hinderniss zurückgehalten und nicht in normaler Weise durch den Blut- oder Lymphstrom fortgeschwemmt werden, so häufen sie sich in jenen Räumen an; die Milz oder resp. die Lymphdrüsen schwellen an, das Blut, dem der nothwendige Ersatz für die verbrauchten Blutkörper entzogen wird, verarmt. Ist das Hinderniss für die Abfuhr der jungen Zellen in der Circulation beseitigt, so hört das Wachsen der Milz- und Drüsengeschwülste auf, und das Blut erholt sich allmählig durch die genügende Zufuhr von jungen Zellen, auch wenn die geschwellte Milz oder die geschwellten Lymphdrüsen nicht detumesciren, sondern vergrössert bleiben.

Wenn die Schwellung der Milz längere Zeit hindurch zunimmt, so erreicht die Blutverarmung einen sehr hohen Grad. Die Kranken werden äusserst matt und kraftlos; ihre Haut bekommt ein wachsbleiches und bei brünetten Personen ein erdfahles („milzsüchtiges“) Ansehen. Auch die Lippen und die sichtbaren Schleimhäute erscheinen auffallend blass und blutleer. Da die Zahl der Blutkörper, welche den Gasaustausch in den Lungen vermitteln, vermindert ist, so genügt die gewöhnliche Anzahl von Athemzügen nicht, um dem Blute hinlänglich Sauerstoff zuzuführen und die im Körper gebildete Kohlensäure abzugeben. Die Kranken sind daher kurzathmig, und es stellt sich bei einer Steigerung des Athembedürfnisses durch Körperanstrengung und ähnliche Veranlassungen

Dyspnoë ein. — Auch die Ernährung der Capillarenwände leidet in Folge der Blutverarmung Noth, es entsteht eine krankhafte Zer-reisslichkeit derselben, eine haemorrhagische Diathese. Ohne nachweisbare Veranlassung, scheinbar spontan, kommt es zu capillären Blutungen, besonders zu abundantem Nasenbluten und durch Blutungen in dem Gewebe der Haut zu Petechien. Die vielfach aufgestellte Behauptung, dass das Nasenbluten bei Milzkranken vorzugsweise aus dem linken Nasenloche erfolge, ist falsch. — Die Anaemie oder richtiger die Hydraemie steigert sich, wenn die Krankheit immer weitere Fortschritte macht, schliesslich zu einer sogenannten hydropischen Krase; es entstehen Oedeme zumeist an den unteren Extremitäten und in schweren Fällen allgemeine Wassersucht.

Wenn das entworfene Krankheitsbild bei einem Kranken beobachtet wird, bei welchem sich ein Milztumor in Folge einer Malaria-Infection oder als Complication einer Lebercirrhose entwickelt hat, so kann die Entscheidung der Frage, welchen Antheil die Milz-erkrankung, welchen das Grundleiden an dem vorliegenden Symptomencomplexe habe, schwierig sein, indessen die Thatsache, dass der Grad der Hydraemie auch bei Malaria-Infectionen und bei Lebercirrhose in einem gewissen Verhältniss zu der Grösse des Milztumors steht, berechtigt uns, den Einfluss des Milzleidens auf die Blutverarmung, auch in solchen Fällen, nicht zu niedrig anzuschlagen.

Weit eclatanter tritt dieser Einfluss freilich in solchen Fällen hervor, in welchen sich der Milztumor, unabhängig von anderen Erkrankungen, als ein primäres und selbständiges Leiden entwickelt. Ich wäre in Verlegenheit, wenn ich den Unterschied der sogenannten Pseudoleucaemie — ein möglichst unpassender Name — und der chronischen Milzleiden, welche seit den ältesten Zeiten allgemein bekannt und vielfach genau beschrieben worden sind, angeben sollte. Eine stetig wachsende Verarmung des Blutes, ein auffallend bleiches Ansehen der äusseren Haut und der sichtbaren Schleimhäute, eine haemorrhagische Diathese, in schweren Fällen hydropische Erscheinungen bilden neben der oft sehr beträchtlichen Vergrösserung der Milz, die Symptome der angeblich neuen Krankheit. Dass bei den idiopathischen Milztumoren jene vielfach als pathognostisch für Milzkrankheiten bezeichneten Symptome einen ungewöhnlich hohen Grad erreichen und schliesslich zum Tode führen, liegt erstens darin, dass es nur äusserst selten, vielleicht sogar niemals gelingt, dem stetigen Wachsen des Milztumors Einhalt zu thun, zweitens darin, dass sich in vielen Fällen zu der Erkrankung der Milz eine analoge Erkrankung der Lymphdrüsen gesellt. Unter 7 Fällen von idiopathischen Milztumoren meiner eigenen Beobachtung, welche durch meinen Assistenten Dr. Müller in der Berliner klinischen Wochenschrift publicirt worden sind, war in fast allen neben der Anschwellung der Milz eine sehr beträchtliche Anschwellung zahlrei-

cher Lymphdrüsen vorhanden. Nach dem von uns früher gegebenen Exposé kann es nicht befremden, wenn die gleichzeitige Erkrankung der Milz und der bei der Bildung der Blutkörper gleichfalls betheiligten Lymphdrüsen eine sehr gefährliche Complication ist, und wenn dieselbe zu den höchsten Graden der Blutarmuth führt.

Die physikalische Untersuchung lässt, da die Hypertrophie am Häufigsten zu sehr grossen Milztumoren Veranlassung gibt, gewöhnlich sowohl bei der Adspection, als bei der Palpation, so wie bei der Percussion, die Vergrösserung der Milz erkennen. Der Tumor zeigt die charakteristische Form der Milz; die Resistenz desselben ist vermehrt, wenn auch nicht in dem Grade, als bei der Speckmilz, von welcher wir im nächsten Capitel reden werden.

§. 4. Therapie.

Frisch entstandene Milzhypertrophieen, welche sich in Folge der Malaria-Infection entwickelt haben, fordern dieselben Massregeln, welche wir im vorigen Capitel für die Behandlung der chronischen Milzhyperraemieen empfohlen haben. Ein Wechsel des Aufenthaltsortes und der Gebrauch von Chinapräparaten, namentlich von Chinin, leisten gewöhnlich vortreffliche Dienste, nur dürfen die Kranken nicht zu früh in die Malaria-Gegend zurückkehren und müssen die Chinapräparate lange Zeit hindurch mit Consequenz fortgebrauchen. Selbst bei schon veralteten Milzhypertrophieen muss der Versuch gemacht werden, ob das angegebene Verfahren Erfolg hat. — Von den zahlreichen Ableitungen auf die Haut, welche für die Behandlung der chronischen Milztumoren empfohlen werden, scheint wohl nur die kalte Douche Anwendung zu verdienen, während Blasenpflaster, Anlegung von Fontanellen, Application des Glüheisens auf die Milzgegend wenig Erfolg versprechen. — Eine sehr ausgedehnte Anwendung finden bei der Behandlung der chronischen Milztumoren mit Recht die Eisenpräparate, unter welchen der Eisen-Salmiak und das Jod-Eisen einen besonderen Ruf geniessen. Ob dieselben einen Einfluss auf die Verkleinerung der Milz haben, oder ob sie nur dadurch günstig einwirken, dass sie die Blutverarmung bessern, lassen wir unentschieden. Am Zweckmässigsten ist es, wenn man die Darreichung der Eisenpräparate mit der der Chinapräparate verbindet, oder wenn man den Gebrauch einer Stahlquelle an einem hochgelegenen Orte verordnet und gleichzeitig anhaltend China nehmen lässt. — Gegen die durch Cirrhose, Pylephlebitis etc. entstehende Milzhypertrophie ist die Therapie ohnmächtig.

Capitel III.

Speckmilz. — Amyloide Degeneration der Milz.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der Speckmilz entarten die Wände der Milzgefäße und die zelligen Elemente der Milzpulpe in derselben Weise, wie die Leberzellen bei der Speckleber. — Seltener, bei der sogenannten Sago-milz, bleibt die Milzpulpe verschont, während nur die Zellen und Kerne der *Malpighi'schen* Körper die speckige oder amyloide Entartung eingehen.

In Betreff der Aetiologie der Speckmilz können wir auf das über die Aetiologie der Speckleber Gesagte verweisen. Es sind dieselben Dyskrasieen, welche wir dort aufgeführt haben, die Scrophulose, die Rhachitis, die tertiäre Syphilis, der Mercurialismus, welche auch die speckige Degeneration der Milz hervorrufen. Nur ausnahmsweise complicirt eine Speckmilz die Tuberculose; ziemlich häufig dagegen, wenn auch weit seltener als die einfache Hypertrophie, kommt sie bei Malaria-Krankheiten vor.

§. 2. Anatomischer Befund.

Durch speckige Entartung können Milztumoren von demselben Umfange entstehen, wie durch die im vorigen Capitel besprochene Hypertrophie. Die Speckmilz ist sehr schwer und ausserordentlich derb; versucht man es sie zu biegen, so zeigt sich, dass die Milz neben der derben Beschaffenheit eine eigenthümliche Brüchigkeit erlangt hat. Die Farbe der Speckmilz ist gewöhnlich eine blassviolett-rothe; das sparsame Blut, welches sie enthält, hat eine wässrige Beschaffenheit; die Schnittfläche ist auffallend homogen, glatt, trocken und zeigt einen speckig-wächsernen Glanz. Bei der mikroskopischen Untersuchung findet man die zelligen Elemente der Milzpulpe vergrössert, von mattem Glanze, mit blassem, homogenem Inhalte. Nach Zusatz von Jodlösung färbt sich das Präparat gelbroth und nach einem weiteren Zusatze von Schwefelsäure violett und blau.

Ist die Entartung auf die *Malpighi'schen* Körper beschränkt, so ist das Organ gewöhnlich weniger vergrössert. Nach einem Durchschnitte durch die Milz findet man rundliche, gallertartig glänzende Granulationen, welche Aehnlichkeit mit aufgequollenem Sago haben, in das mässig derbe Parenchym eingestreut. Die mikroskopische Untersuchung ergibt, dass die Zellen und die Kerne der *Malpighi'schen* Körper in derselben Weise verändert sind, wie wir es oben für die der Milzpulpe beschrieben haben.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Auch bei der speckigen Entartung der Milz sind die Kranken in hohem Grade anaemisch und kachektisch. Häufiger als bei der einfachen Hypertrophie, treten bei der Speckmilz Blutungen aus der Nase, Petechien und Hydrops auf. Indessen ist es bei dieser Form der Milztumoren noch schwieriger, als bei den früher beschriebenen, zu entscheiden, wie weit jene Symptome von dem Grundleiden, wie weit sie von der Entartung der Milz abhängen. Dazu kommt, dass neben der Speckmilz gewöhnlich die analoge Degeneration der Leber und auch der Nieren vorhanden ist, und dass diese ebenfalls zu der Blutverarmung beiträgt. — Die physikalische Untersuchung lässt bei der speckigen Entartung der Milz gleichfalls eine oft enorme Vergrößerung des Organs erkennen.

Trotz der Aehnlichkeit der Symptome ist die Unterscheidung beider Arten von chronischen Milztumoren gewöhnlich leicht. Das Auftreten eines Milztumors im Verlaufe der oben genannten Dyskrasieen, die gleichzeitige Erkrankung der Leber und der Nieren, das stetige Wachsen des Tumors, der keiner Rückbildung fähig ist, endlich die ungewöhnliche Resistenz desselben sprechen für Speckmilz und gegen einfache Hypertrophie.

§. 4. Therapie.

Gegen die speckige Entartung der Milz ist jede Therapie erfolglos. Zwar hat das Jod-Eisen einen gewissen Ruf, und es ist möglich, dass bei dem Gebrauche desselben die Blutarmuth und die der Speckmilz zu Grunde liegende Dyskrasie gebessert wird; aber selbst wenn dies geschieht, ist es unwahrscheinlich, dass die Milz verkleinert wird und ihre normale Textur wieder erlangt.

Capitel IV.

Der haemorrhagische Infarct und die Entzündung der Milz. — Splenitis.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Der haemorrhagische Infarct ist in keinem Organe häufiger als in der Milz und geht in den meisten Fällen unverkennbar aus einer Verstopfung kleiner Milzarterien durch fortgespülte Emboli hervor. Die Weite der Milzarterie und die Schnelligkeit des Blutstromes in derselben — eine nothwendige Folge des geringen Widerstandes, welchen das Blut in der Milz findet — erklären, dass Emboli aus der Aorta am Leichtesten in die Milzarterie geschleudert werden. Die Emboli stammen gewöhnlich aus dem linken Herzen und sind Fibrincoagula, welche sich auf rauhe Stellen der Klappen bei Endokarditis und bei Klappenfehlern niedergeschlagen haben und später von dem Blutstrom abgespült worden sind. Es gehört fast zu den Seltenheiten, dass man nicht in der

Milz alte oder frische Infarcte fände, wenn die Obduction erhebliche Klappenfehler mit Rauigkeit oder Zerreißungen der Klappen und Sehnenfäden nachgewiesen hat. Weit seltener stammen die Emboli aus nekrotischen Herden in der Lunge und haben die Lungenvenen und das linke Herz passirt, ehe sie in die Aorta und die Lienalarterie gelangten.

Ausserdem kommen im Verlaufe derjenigen Krankheiten, welche gewöhnlich nur zu hochgradiger Hyperaemie der Milz führen, ausnahmsweise haemorrhagische Infarcte in der Milz vor. Man findet sie sowohl bei den Malaria-Infectionen, als beim Typhus, bei der Septichaemie, bei den acuten Exanthemen. *Jaschkowitz* fand, wenn er einzelne Nerven der Milz durchschnitten hatte, zuweilen in den entsprechenden Stellen des Organs diejenigen pathologischen Veränderungen, welche man als haemorrhagischen Infarct bezeichnet.

Da es zweifelhaft ist, ob in der Milz ein Parenchym besteht, welches unter normalen Verhältnissen durch Gefässwände vom Blutstrome getrennt ist, so fragt es sich, ob der haemorrhagische Milzinfarct auf einem Austritte von Blut aus den Gefässen und nicht vielmehr auf einer Gerinnung des Blutes innerhalb der Gefässe und innerhalb der intertrabeculären Räume der Milz beruhe. Der haemorrhagische Milzinfarct würde dann gleichsam die „Thrombose“ jener Räume darstellen und, wie andere Thrombosen, die Folge einer Verlangsamung des Blutstromes sein.

Die primäre Milzentzündung ist eine überaus seltene Krankheit. Selbst traumatische Einflüsse rufen leichter Ruptur als Entzündung der Milz hervor. Häufiger führen haemorrhagische Infarcte, namentlich die, welche sich im Verlaufe von Infections-Krankheiten entwickelt haben, zu einer consecutiven Entzündung und Vereiterung der Milz. Wenn der Infarct eine primäre Gerinnung in den Gefässen und in den intertrabeculären Räumen darstellt (was mindestens eben so wahrscheinlich ist, als das Gegentheil), so würde die Milzentzündung zum Infarct sich verhalten, wie die Phlebitis zu der Venenthrombose.

§. 2. Anatomischer Befund.

Die haemorrhagischen Infarcte der Milz bilden rundliche oder häufiger keilförmige, mit der Basis nach Aussen, mit der Spitze nach Innen gerichtete Herde von der Grösse einer Erbse bis zu der eines Hühnereies. Anfänglich sind dieselben dunkelbraun oder braunroth und von derber Beschaffenheit. Die ganze Milz ist durch fluxionäre Hyperaemie geschwellt, der Peritonealüberzug oberhalb der Infarcte frisch entzündet. Später entfärben sich die Herde von der Mitte aus und nehmen eine schmutziggelbe Farbe an. Der endliche Ausgang ist verschieden: entweder es kommt zur Resorption der fettig degenerirten Massen, und es bildet sich an der Stelle des Infarcts eine eingezogene, schwielige

Narbe, oder es bleibt ein gelber, käsiger Herd, welcher später verkreiden kann, in der Milz zurück, oder endlich der Infarct erweicht, und es entsteht ein mit Detritusmasse gefüllter Abscess, in welchem später auch Eiterkörperchen auftreten. Den letzteren Verlauf nehmen vorzugsweise die haemorrhagischen Infarcte, welche sich von geringem Umfange, aber oft in grosser Anzahl, im Verlaufe des Typhus und verwandter Krankheitsprozesse bilden.

Die anatomischen Veränderungen, welche der primären Splenitis angehören, sind uns erst in dem Stadium bekannt, in welchem bereits Abscessbildung eingetreten ist. Zuweilen findet man den Milzabscess durch eine Wucherung von Bindegewebe abgekapselt; in anderen Fällen ist er von dem zerfallenden Bindegewebe umgeben, oder es ist die ganze Milz, mit Ausnahme der Kapsel, zerfallen, so dass letztere einen colossalen, mit eiteriger Flüssigkeit gefüllten Sack darstellt. Endlich wird die Milzkapsel perforirt, und der Inhalt des Abscesses gelangt entweder in die Bauchhöhle, oder auch wohl, wenn die Milzkapsel vor der Perforation mit ihrer Umgebung verwachsen war, in benachbarte Organe. Es sind Fälle beschrieben, in welchen der Eiter eines Milzabscesses in den Magen, in das Colon, durch das Zwerchfell in die Pleurahöhle oder durch die Bauchdecken nach Aussen gelangt ist. — Nur in den seltensten Fällen verödet der Milzabscess, nachdem sein Inhalt eingedickt und in eine kreidige Masse verwandelt ist, oder nachdem er die Milzkapsel durchbrochen hat und nach Aussen entleert ist.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Der haemorrhagische Infarct wird in fast allen Fällen, in welchen sich derselbe im Verlaufe von Infections-Krankheiten bildet, erst bei der Obduction entdeckt. Dagegen kann man ihn, wenn er sich zu Herzkrankheiten gesellt, nicht selten schon während des Lebens erkennen. Hat man bei einem Kranken eine Endokarditis oder einen Klappenfehler diagnosticirt, und klagt ein solcher über Schmerzen im linken Hypochondrium, welche sich beim Druck vermehren, gesellt sich Erbrechen hinzu und findet man bei der physikalischen Untersuchung eine Vergrösserung der Milz, welche wenige Tage zuvor nicht vorhanden war, so darf man die Diagnose auf einen haemorrhagischen Milzinfarct stellen. Die Schmerzen rühren von der partiellen Peritonitis her, welche den Infarct fast immer complicirt. Das Erbrechen ist eine sympathische Erscheinung. Die Vergrösserung der Milz endlich ist Folge einer fluxionären Hyperaemie. Der geschilderte Symptomencomplex wurde in fast allen von mir beobachteten Fällen durch einen Schüttelfrost eingeleitet und war von wiederholten Schüttelfrösten begleitet. Dass man aus diesen keineswegs auf eine septichaemische Infection schliessen darf, haben wir früher ausgesprochen.

Die meisten Fälle von Milzabscessen, welche beschrieben sind, verliefen latent und wurden während des Lebens nicht er-

kannt. Frostanfälle, hektisches Fieber, kachektische Gesichtsfarbe, schnelle Abmagerung, hydropische Erscheinungen verriethen zwar ein schweres Leiden, aber die Natur desselben blieb verborgen. Traten zu diesen Erscheinungen Schmerzen im linken Hypochondrium hinzu und liess sich eine Schwellung der Milz nachweisen, so war es zuweilen möglich, eine Wahrscheinlichkeits-Diagnose zu stellen. Nur in ganz seltenen Fällen liess eine deutliche Fluctuation einen Milzabscess mit Sicherheit erkennen. — Perforirt der Abscess die Milzkapsel und wird sein Inhalt in die Bauchhöhle ergossen, so treten die Symptome einer diffusen oder, wenn der Erguss in einen abgekapselten Raum der Bauchhöhle erfolgt, die einer circumscripten Peritonitis ein; wird sein Inhalt in den Magen oder in das Colon ergossen, so wird mit Blut gemischter Eiter durch Erbrechen oder mit dem Stuhlgang entleert. Erfolgt die Perforation in die Pleurahöhle, in die Lunge oder nach Aussen, so entstehen Erscheinungen, welche denen ähnlich sind, welche wir für die Perforation von Leberabscessen nach diesen Richtungen beschrieben haben.

§. 4. Therapie.

Die Therapie ist gegen den haemorrhagischen Infarct, wie gegen die suppurative Splenitis ohnmächtig. Wir sind allein darauf angewiesen, die dringendsten Symptome durch ein palliatives Verfahren zu bekämpfen. Bei stärkeren Schmerzen sind örtliche Blutentziehungen und Kataplasmen zu verordnen, gegen das sympathische Erbrechen kohlensaure und doppeltkohlensaure Alkalien und, wenn es sehr quälend wird, Narkotica zu reichen; fluctuirende Abscesse müssen frühzeitig und mit derselben Vorsicht, wie Leberabscesse, eröffnet werden.

Capitel V.

Tuberculose, Carcinom, Echinokocken in der Milz.

Die Tuberculose der Milz tritt theils unter der Form zahlreicher grauer Miliartuberkel als Theilerscheinung der Miliartuberculose auf, theils complicirt sie unter der Form gelber, käsiger Tuberkelconglomerate, welche selten die Grösse einer Haselnuss erreichen und nur ausnahmsweise zerfliessen und Vomiken bilden, die Tuberculose des Darmes und der Mesenterialdrüsen. Die Tuberculose der Milz ist während des Lebens nicht zu erkennen, und es kann schon deshalb von einer Behandlung derselben nicht die Rede sein.

Auch das Carcinom wird in der Milz nur selten beobachtet. Unter den verschiedenen Formen desselben scheint ausschliesslich der Medullarkrebs vorzukommen. In fast allen Fällen, welche beschrieben sind, trat das Carcinom der Milz nicht primär auf,

sondern gesellte sich zu Krebs des Magens, der Leber oder der Retroperitonealdrüsen. Durch grosse Krebstumoren kann die Milz ein uneben höckeriges Ansehen bekommen. — Bei der grossen Seltenheit des Milzcarcinoms muss man, wenn es sich darum handelt, die Natur eines Milztumors zu bestimmen, an eine carcinomatöse Entartung zuletzt denken. Nur, wo der Milztumor nicht die charakteristische Form der Milz bewahrt hat, sondern auf seiner Oberfläche Unebenheiten und Hervorragungen erkennen lässt, darf man, wenn sich gleichzeitig Carcinome im Magen oder in der Leber nachweisen lassen, die Diagnose auf Carcinom der Milz stellen.

Echinokockensäcke von verschiedener Grösse und Anzahl kommen in der Milz gleichfalls selten und fast nur neben gleichzeitigem Auftreten von Echinokocken in der Leber vor. Sie können während des Lebens nur dann erkannt werden, wenn es gelingt, halbkugelige Protuberanzen von der früher beschriebenen Eigenthümlichkeit der Echinokockensäcke auf der vergrösserten Milz zu fühlen.

Anhang zu den Milzkrankheiten.

Wir ziehen es vor, die Leuchaemie und die Melanaemie nicht im zweiten Bande unter den Krankheiten des Blutes abzuhandeln, sondern dieselben, da sie in den meisten Fällen von einer Erkrankung der Milz abhängen, den Milzkrankheiten anzureihen. Da es aber Fälle von Leuchaemie und selbst einzelne Fälle von Melanaemie gibt, in welchen die Blutanomalie nicht von einem Milzleiden hergeleitet werden kann, so musste die Darstellung derselben in einen Anhang verwiesen werden.

Capitel I.

Leuchaemie (Leukocythaemie, *Bennett*).

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Eine vorübergehende Vermehrung der farblosen Blutkörperchen kommt vor bei einer Reihe von physiologischen und pathologischen Vorgängen, z. B. während der Schwangerschaft, bei entzündlichen Krankheiten, nach bedeutenden Blutverlusten. Diese Abweichung des Blutes von seinem normalen Verhalten ist eben so wenig als die Hyperinose und die Hypinose, die Anaemie oder die Hydraemie eine selbständige Krankheit, sondern das Product sehr verschiedener Zustände.

Anders verhält es sich mit der Leuchaemie. Bei dieser höchst interessanten Krankheit, welche man mit *Virchow* als eine „veränderte Gewebsbildung des Blutes“ definiren kann, wenn man das Blut zu den Geweben rechnet, werden an der Stelle der rothen Blutkörperchen zum grossen Theile weisse Blutkörperchen gebildet, so dass die Zahl der ersteren abnimmt, während die Zahl der letzteren zunimmt. *Virchow*, dessen classische Arbeiten über die Leuchaemie wir unserer Darstellung zu Grunde legen, hat dargethan, dass die Leuchaemie sowohl von einem Leiden der Milz, als von einem Leiden der Lymphdrüsen abhängen kann, und dass man zwei Formen von Leuchaemie, die lienale und die lymphatische, unterscheiden muss.

Die Veränderungen, welche bei der lienalen Leuchaemie die Milz; bei der lymphatischen Leuchaemie die Lymphdrüsen erleiden, bestehen vorzugsweise in einer Vermehrung der zelligen Elemente, welche die Milzpulpe bilden, oder welche die Alveolen der Lymphdrüsen füllen. Da wir bei der Leuchaemie das Blut mit denselben Elementen überladen finden, deren Anhäufung in der Milz und in den Lymphdrüsen die Schwellung dieser Organe hervorbringt, so liegt augenscheinlich den leuchaemischen Tumoren eine vermehrte Bildung von zelligen Elementen, nicht, wie es uns für andere Formen von Anschwellung der Milz und der Lymphdrüsen wahrscheinlich schien, eine Retention derselben zu Grunde. Es fragt sich, ob die bei der Leuchaemie in der Milz und in den Lymphdrüsen massenhaft gebildeten Zellen gleichzeitig in irgend einer Weise von den unter normalen Verhältnissen gebildeten abweichen. Dürften wir annehmen, dass aus den farblosen Zellen der Lymphe und der Milzpulpe nur weisse Blutkörperchen würden, so würde zur Erklärung der Leuchaemie die Annahme einer einfachen Hyperplasie ausreichen. Da sich aber, obgleich man die Umwandlung nicht direct beobachtet hat, nicht bezweifeln lässt, dass unter normalen Verhältnissen auch rothe Blutkörper aus farblosen Lymphkörpern und aus farblosen Zellen der Milzpulpe hervorgehen, so müssen wir für die Erklärung der Leuchaemie, bei welcher diese Umwandlung in sehr beschränkter Weise eintritt, annehmen, dass die massenhaft gebildeten Zellen nicht die Fähigkeit besitzen, in rothe Blutkörperchen überzugehen.

In einzelnen Fällen von Leuchaemie, welche von *Virchow*, *Friedreich* und *Böttcher* beschrieben sind, producirten auch andere Organe, die Leber, die Nieren, die Darmschleimhaut, die Pleura an umschriebenen Herden lymphatische Elemente, so dass es sich in diesen Fällen nach *Virchow's* Aussprache nicht nur um eine lymphatische Dyskrasie, sondern gleichzeitig um eine lymphatische Diathese handelte.

Die Aetiologie der Leuchaemie ist völlig dunkel. Die Krankheit kommt bei beiden Geschlechtern vor, aber häufiger bei Männern als bei Frauen; bei Kindern ist sie überaus selten. Die meisten Fälle, welche beschrieben worden sind, betrafen Individuen in den mittleren Lebensjahren. Ein Zusammenhang der Leuchaemie mit Malaria-Infection oder mit Scrophulose ist nicht nachzuweisen. In einzelnen Beobachtungen schien die Krankheit in einer gewissen Beziehung zur Menstruation und zum Puerperium zu stehen.

§. 2. Anatomischer Befund.

Während im normalen Blute auf ein weisses Blutkörperchen etwa 350 rothe kommen, kann bei der Leuchaemie die Zahl der weissen Blutkörperchen so excessiv vermehrt und die Zahl der rothen so excessiv vermindert werden, dass die weissen ein Sechstel oder sogar die Hälfte und mehr von der Zahl der rothen bilden.

Bei der lienalen Form der Leuchaemie unterscheiden sich die weissen Blutkörperchen nicht von denen, welche im normalen Blute vorkommen: sie bilden deutliche, gut entwickelte Zellen. Bei der lymphatischen Form dagegen fanden *Virchow* und andere Beobachter im Blute theils zahllose freie Kerne, theils kleinere Zellen, welche beide genau mit den in den Lymphdrüsen gefundenen Elementen übereinstimmten. Waren gleichzeitig die Milz und die Lymphdrüsen erkrankt, so fanden sich im Blute, je mehr die Erkrankung der Milz prävalirte, um so mehr die grösseren, zelligen Gebilde, je ausgedehnter dagegen die Erkrankung der Lymphdrüsen war, um so zahlreicher die kleinen lymphatischen Elemente. — Die Untersuchungen des leuchaemischen Blutes haben ergeben, dass das specifische Gewicht desselben bedeutend niedriger ist, als das des normalen Blutes; während man dieses durchschnittlich zu 1055 ansetzt, betrug das specifische Gewicht des leuchaemischen Blutes 1036 bis 1049. Geringer und weniger constant war die Abnahme des specifischen Gewichtes, welche das Blutserum zeigte. Im leuchaemischen Blute hat das Wasser zugenommen, während die geformten Bestandtheile, trotz der Vermehrung der weissen Blutkörperchen, in Folge der excessiven Verminderung der rothen Blutkörperchen abgenommen haben. Auf diesem Umstande und auf dem geringen specifischen Gewichte der weissen Blutkörperchen beruht die Abnahme des specifischen Gewichtes, welches das Gesamtblut zeigt. Das Eiweiss, das Fibrin, die Salze des Blutes lassen keine wesentliche und constante Anomalie erkennen. Eine ziemlich bedeutende Abnahme des Eisengehaltes erklärt sich aus der Verminderung der rothen Blutkörperchen. Endlich fand *Scherer* im leuchaemischen Blute gewisse Bestandtheile der Milzflüssigkeit, Hypoxanthin, Milchsäure, Ameisensäure, Essigsäure, und ausserdem einen in seinen Reactionen mit dem Glutin übereinstimmenden Körper; dagegen ist es bisher noch nicht gelungen, andere von *Scherer* in der Milzflüssigkeit nachgewiesene Substanzen, namentlich die Harnsäure, das Leucin etc., im leuchaemischen Blute nachzuweisen.

In den Leichen von Individuen, welche an Leuchaemie gestorben sind, findet man im Herzen, namentlich im rechten Herzen und in den grossen Gefässen, oft gelbe oder gelb-grünliche, erstarrtem Eiter ähnliche Gerinnsel von weicher und schmieriger Beschaffenheit. Auch in den feineren Aesten der Lungenarterie, in den Venen des Herzens, in den Venen der Gehirnhäute hat man zuweilen einen völlig entfärbten, eiterähnlichen Inhalt gefunden. Die Zahl der weissen Blutkörperchen ist in dem aus verschiedenen Körpertheilen entnommenen Blute verschieden. Sie ist im Blute des rechten Herzens, der Hohlvenen und der Lungenarterien grösser, als in dem des linken Herzens, und war in einem von *de Pury* beobachteten Falle in dem Blute der Milzvene doppelt so gross, als in dem der Jugularvenen.

Die Milz wurde in den meisten Fällen von Leuchaemie, welche

bekannt geworden sind, bedeutend vergrössert gefunden; ihr Gewicht betrug nicht selten 5 bis 7 Pfund und darüber. Die Resistenz des Milztumors war in manchen Fällen wenig oder gar nicht, in anderen — anscheinend älteren — Fällen sehr bedeutend vermehrt. Die Milzpulpe war stets sehr reichlich vorhanden; die verdickten Trabekeln bildeten weissliche Züge zwischen derselben. Die mikroskopische Untersuchung ergab, wie bei dem früher beschriebenen hypertrophischen Milztumor, mit welchem der leuchaemische auch makroskopisch übereinstimmt, „die normalen Elemente nur in sehr dichter Zusammenfügung“ (*Virchow*). Die Milzkapsel war in den meisten Fällen verdickt, oft mit ihrer Umgebung verwachsen. — In vielen Fällen waren ausser der Hypertrophie frische oder ältere haemorrhagische Infarcte in der Milz vorhanden.

Die Lymphdrüsen bildeten bei der lymphatischen Form der Leuchaemie oft colossale Tumoren. Von den im Innern des Körpers gelegenen hat man vorzugsweise die Mesenterialdrüsen, die Lumbaldrüsen und die epigastrischen Drüsen geschwellt gefunden, von den peripherischen die Cervical-, die Axillar-, die Inguinaldrüsen. Gewöhnlich war die Milz gleichzeitig erkrankt, doch beobachtete *Virchow* einen Fall, in welchem die Milz von normaler Grösse war. Ich selbst habe einen Fall von Leuchaemie beobachtet, welcher nicht zur Section kam, in welchem sich aber während des Lebens keine erhebliche Vergrösserung der Milz, sondern nur colossale Anschwellungen der Lymphdrüsen nachweisen liessen. Die geschwellten Lymphdrüsen waren in allen Fällen ziemlich weich und blass, ihre Oberfläche war glatt und von wässerigem Glanze, die Rindensubstanz derselben war vorzugsweise vergrössert, in manchen Fällen bis zur Dicke von $\frac{1}{2}$ bis $\frac{3}{4}$ Zoll; sie hatte ein homogenes, fast markiges Ansehen und entleerte beim Druck eine trübe, wässrige Flüssigkeit. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, dass die Vergrösserung allein durch eine massenhafte Bildung von Kernen, Zellen und Körnchen, ähnlich denen, welche in normalen Drüsen vorkommen, entstanden war.

Die Leber wurde in den meisten Fällen von Leuchaemie vergrössert gefunden; sie zeigte zuweilen eine weiche, meist aber eine derbe und dichte Beschaffenheit.

Von höchstem Interesse ist eine pathologische Neubildung von lymphatischen Elementen ausserhalb der bestehenden Lymphdrüsen, welche in einzelnen Fällen von Leuchaemie beobachtet worden ist. *Virchow* fand in zwei Fällen im Leberparenchym und in einem Falle auch in der Niere kleine grauweisse Stellen, aus welchen sich beim Druck eine weissliche Flüssigkeit entleerte, und welche nur aus dicht stehenden freien Kernen und einzelnen kleinen Stellen, welche von ihren Kernen fast völlig ausgefüllt waren, bestanden. Die Neubildung war von einer feinen Membran eingeschlossen, liess sich ziemlich leicht aus dem umgebenden Parenchym loslösen und schien von den Wänden

der Gefässe und der Gallenwege auszugehen. Eine ähnliche Beobachtung machte *Böttcher*. *Friedreich* endlich fand bei einem Falle von Leuchaemie nicht nur in der Leber und in den Nieren, sondern auch in der Pleura und in der Magen- und Darmschleimhaut an umschriebenen Herden eine massenhafte Wucherung von Kernen und kleinen Zellen, durch welche partielle Verdickungen der Pleura und zahlreiche grössere und kleinere, flachere und prominente Erhebungen von markiger Beschaffenheit im Magen, im Dünndarm und im Rectum gebildet wurden. *Friedreich* gelang es auch für die leuchaemischen Tumoren der Pleura und der Darmschleimhaut den positiven Nachweis zu liefern, dass die Neubildung von den vorhandenen Bindegewebskörperchen jener Häute ihren Ausgang nahm.

§. 3. Symptome und Verlauf.

Gewöhnlich sind Anschwellung des Leibes, ein Gefühl von Druck und Vollsein im linken Hypochondrium und andere Zeichen einer Vergrösserung der Milz die ersten Symptome der Leuchaemie. Die Milzanschwellung hat sich entweder schmerzlos und ohne Fiebersymptome entwickelt, so dass die Zeit ihrer ersten Entstehung nicht zu ermitteln ist, oder sie hat sich in einzelnen Absätzen, während welcher Zeit die Milzgegend schmerzhaft war und die Kranken fieberten, gebildet. In ähnlicher Weise pflegen bei der lymphatischen Form die Anschwellungen der Lymphdrüsen am Halse, in der Achselhöhle und in den Weichen, welche sich langsam oder stossweise entwickelt haben, zuerst auf das Uebel aufmerksam zu machen. In einzelnen gut beobachteten Fällen, welche besonders klares Licht über die Abhängigkeit der Dyskrasie von der Erkrankung der Milz und der Lymphdrüsen verbreiten, wurde constatirt, dass die Milz- und Drüsentumoren Monate und Jahre lang bestanden, ehe sich die Anomalie des Blutes zeigte. — Mit der wachsenden Verarmung des Blutes an gefärbten Elementen wird die Hautfarbe der Kranken bleich und kachektisch, und da die Abnahme der rothen Blutkörperchen bei der Leuchaemie nicht selten bei Weitem bedeutender wird, als bei den höchsten Graden der Chlorose, so bekommen die Kranken in exquisiten Fällen ein wachsbleiches Ansehen. Dazu gesellen sich fast immer Klagen über Luftmangel und beschleunigtes Athmen, Erscheinungen, für welche sich in den Respirationsorganen kein ausreichender Grund nachweisen lässt und welche gleichfalls, da die farbigen Blutkörperchen den Gasaustausch in den Lungen zu vermitteln scheinen, von der Verminderung derselben abgeleitet werden müssen. Wird durch die vergrösserte Milz das Zwerchfell bedeutend in die Höhe getrieben, oder entwickelt sich im Verlaufe der Krankheit, wie es sehr häufig geschieht, Bronchialkatarrh, so kann die Dyspnoë einen sehr hohen Grad erreichen. — Ein derartiger Symptomencomplex muss immer den Verdacht erwecken, dass die Kranken an Leuchaemie

leiden, und zu einer Untersuchung des Blutes auffordern. Es bedarf zu diesem Ende keines starken Aderlasses, und ein solcher verbietet sich fast immer durch die Schwäche und Blutleere der Kranken. In dem entzogenen Blute findet man an der Grenze zwischen der Speckhaut und dem rothen Kuchen einzelne Knötchen oder eine zusammenhängende Schichte von lockerer Beschaffenheit und grauer oder grau-röthlicher Farbe, welche aus mit einander verklebten farblosen Blutkörperchen bestehen. Befreit man das entzogene Blut durch Schlagen von seinem Faserstoff, so senken sich bei längerem Stehen in einem engen Glase die schweren rothen Blutkörperchen zu Boden, und die leichteren farblosen Zellen bilden eine weisslich gefärbte, eiterartige oder milchige Schichte im oberen Theile des Gefässes. Bringt man einen Tropfen frischen Blutes unter das Mikroskop, so sieht man nicht, wie im normalen Blute, nur einige wenige weisse Blutzellen im Sehfelde, sondern grosse Mengen derselben, welche nicht zerstreut zwischen den rothen liegen, sondern vielmehr, da sie sehr klebrig sind, zu unregelmässigen Klumpen zusammengehäuft sind.

Der Verlauf der Krankheit ist verschieden. In manchen, aber bei Weitem nicht in allen Fällen gesellen sich zu den geschilderten Symptomen die einer haemorrhagischen Diathese. Die Kranken bekommen wiederholte Blutungen, welche vorzugsweise aus der Nase, seltener aus dem Darmkanal oder in das Gewebe der Cutis, in manchen Fällen in das Gehirn erfolgen. Durch diese Complication wird das Ende bedeutend beschleunigt. Die Kranken gehen entweder plötzlich apoplektisch zu Grunde, oder werden durch wiederholte und abundante Blutverluste so entkräftet, dass sie frühzeitig unter den Symptomen der Erschöpfung und der Anaemie sterben. Bildet sich keine haemorrhagische Diathese aus, so nimmt die Krankheit, mit wenigen Ausnahmen, einen langwierigen Verlauf und kann sich selbst Jahre lang hinziehen. Die Anschwellungen der Milz und der Lymphdrüsen erreichen in solchen Fällen einen sehr hohen Grad; die Spannung der Milzkapsel und die entzündliche Reizung, welche sich in derselben, vielleicht in Folge dieser Spannung entwickelt, oder auch wohl haemorrhagische Infarcte, welche sich zu der Hypertrophie hinzugesellen, bewirken zeitweise Schmerzen in der Milzgegend und Fiebererscheinungen. Bei diesen protrahirten Fällen wird auch die Leber fast immer vergrössert. Die Kranken magern bedeutend ab, und das bleiche, kachektische Ansehen derselben erreicht einen hohen Grad; die Dyspnoë wächst und wird äusserst quälend. Im Urin werden sehr häufig Sedimente von harnsauren Salzen und von reiner Harnsäure beobachtet. Es ist möglich, dass die Bildung derselben zum Theil von der Dyspnoë und von fieberhaften Zuständen abhängt; doch liegt auch die Vermuthung nahe, dass sich die Harnsäure durch höhere Oxydation des im Blute reichlich vorhandenen Hypoxanthin

bilde. In vielen Fällen entwickeln sich Katarrhe der Bronchien, so dass die Kranken heftigen Husten mit schleimigem Auswurf bekommen. Noch häufiger treten Katarrhe des Darmes auf, welche zu sehr hartnäckigen Durchfällen führen. Oft gesellen sich gegen das Ende hydropische Erscheinungen hinzu. Dass dies nicht häufig schon früher geschieht, wie man nach der Analogie mit anderen Zuständen bei dem bleichen und kachektischen Ansehen der Kranken erwarten sollte, erklärt sich wohl daraus, dass bei der Leuchaemie die Verminderung der rothen Blutkörperchen nicht wie bei anderen erschöpfenden Krankheiten mit einer entsprechenden Verarmung des Blutserums an Eiweiss verbunden ist. In den letzten Stadien der Leuchaemie pflegt das früher zeitweise auftretende Fieber anhaltend zu werden. *Uhle*, welcher in einem Falle von Leuchaemie genaue Temperaturmessungen vornahm, fand während der letzten Lebenswochen eine constante Erhöhung der Körpertemperatur um 1 bis $1\frac{1}{2}$ Grad. — Der Tod erfolgt, wenn nicht Complicationen eintreten, durch allmälige Erschöpfung, oft, nachdem Erscheinungen gestörter Gehirnfuction, Delirien oder Sopor vorhergegangen sind.

§. 4. Therapie.

Es ist bisher kein Fall bekannt, in welchem die Leuchaemie mit Genesung endete, so dass sich keine Behandlungsweise, welche sich wirklich bewährt hat, empfehlen lässt. Man hat Chinin, Eisen, Jodpräparate wegen ihrer Wirksamkeit bei manchen Milzkrankungen und anaemischen Zuständen auch gegen die Leuchaemie angewandt. Ich sah in dem von mir beobachteten Falle von lymphatischer Leuchaemie bei dem entgegengesetzten Verfahren, bei dem Gebrauche des *Zittmann'schen* Decoctes, die Drüsengeschwülste vorübergehend detumesciren. Die Kranke, welche ich später in eine Wasserheilanstalt schickte, erholte sich dort und bekam ein blühendes Ansehen. Nach einigen Monaten jedoch recrudescirte das Uebel, machte schnelle Fortschritte und endete mit dem Tode.

Capitel II.

Melanaemie.

§. 1. Pathogenese und Aetiologie.

Bei der Melanaemie findet sich im Blute ein körniges Pigment theils frei, theils eingeschlossen von Zellen, theils eingebettet in kleine hyaline Gerinnsel. Es kann nicht zweifelhaft sein, dass dies Pigment aus dem Farbstoff des Blutes hervorgegangen ist, aber es ist fraglich, an welcher Stelle und unter welchen Umständen es sich aus diesem gebildet habe.

Von fast allen Forschern wird bei der Melanaemie die Milz als der Bildungsherd des Pigmentes angesehen. Das häufige Vor-

kommen pigmenthaltiger Zellen in der Milz von Thieren, welches von einigen Beobachtern als ein physiologischer, von anderen als ein pathologischer Zustand angesehen wird, sowie der Umstand, dass bei der Melanaemie das Pigment in der Milz fast immer am Reichsten angehäuft ist, sprechen allerdings dafür, dass das Pigment vorzugsweise in der Milz entstehe, beweisen aber nicht, dass es dort allein, und dass es nicht gleichzeitig auch an anderen Orten gebildet werde. *Frerichs* beschreibt einen Fall, in welchem er in der Milz kein Pigment und in der Leber so grosse Mengen fand, dass er dieses Organ als den Bildungsherd desselben ansehen musste.

Das massenhafte Auftreten von Pigment im Blute setzt ein massenhaftes Zugrundegehen von rothen Blutkörperchen voraus. Mag dieses ausschliesslich in der Milz, oder mag es gleichzeitig auch an anderen Stellen vor sich gehen, so ergeben doch alle Beobachtungen, dass es durch den Einfluss der Malaria-Infection zu Stande kommt. Die leichteren Formen des einfachen Wechselfiebers scheinen indessen die Pigmentbildung im Blute entweder gar nicht, oder in sehr mässiger Weise zur Folge zu haben, und nur die schweren und hartnäckigen Formen desselben, vor Allem aber die perniciösen Wechselfieber scheinen bei uns die höheren Grade von Melanaemie hervorzurufen. Die übereinstimmenden Angaben der Aerzte in den Tropen über die dunkle Färbung der verschiedenen Organe, namentlich des Gehirns, in den Leichen von Individuen, welche an remittirenden Fiebern gelitten haben, machen es sehr wahrscheinlich, dass auch diese Form der Malaria-Krankheiten constant oder doch sehr häufig zu Melanaemie führt. — Es liegt die Vermuthung nahe, dass die Erweiterung des Strombettes und die von ihr abhängende Verlangsamung der Blutströmung in der Milz (s. S. 816) bei den perniciösen Wechselfiebern und den remittirenden Sumpffiebern der Tropen so bedeutend werde, dass das Blut in der Milz stagnire, und man könnte dann weiter schliessen, dass in dem stagnirenden Blute die Blutkörperchen untergingen, und dass sich in Folge dessen ein verändertes Pigment aus ihrem Haematin entwickle, Vorgänge, welche wir sehr häufig im stagnirenden extravasirten Blute beobachten. Gegen diese Erklärung der Pigmentbildung aus rein mechanischen Verhältnissen spricht die Thatsache, dass bei intermittirenden Fiebern die Schwellung der Milz und damit die Verlangsamung des Blutstromes in derselben sehr bedeutend werden kann, ohne dass Melanaemie entsteht, und dass umgekehrt Melanaemie in Fällen gefunden wird, in welchen die Milz nur sehr mässig geschwellt ist. Wir müssen daher annehmen, dass die Infection des Organismus mit Sumpfmiasma in irgend einer anderen, bisher nicht bekannten Weise einen perniciösen Einfluss auf die rothen Blutkörperchen ausübt, und dass dieser Einfluss in unseren Gegenden nur bei einzelnen Epidemien, in den Tropen aber bei den endemischen Fiebern sehr häufig oder constant eine ausgebreitete „Nekrose“ der rothen Blut-

körperchen und die Bildung von Pigment aus ihrem Haematin zur Folge habe (*Griesinger*).

Dass das im Blute gefundene Pigment nicht allein unter der Form freier Körnchen, sondern auch eingeschlossen in farblose Zellen vorkommt, ist nach den Arbeiten von *Virchow* über die pathologischen Pigmente leicht erklärlich. Derselbe sah bei der Auflösung des Haematin in einem Blutstropfen durch Zusatz von Wasser, dass das Haematin am Meisten an den farblosen Blutkörperchen zur Erscheinung kam, und so ist anzunehmen, dass das Haematin bei dem massenhaften Untergange von Blutzellen in der Milz auch an die farblosen Elemente der Milzpulpe tritt und mit diesen in das Blut gelangt. Schwieriger zu erklären ist das Vorkommen des Pigments im Blute unter der Form von unregelmässigen Schollen. Es ist möglich, dass diese Schollen aus Faserstoff bestehen, welcher sich auf die eckigen Körnchen niedergeschlagen hat; es ist aber wahrscheinlicher, dass die Substanz, welche die Pigmentkörnchen verklebt und sie als ein heller Saum umgibt, aus der Proteinsubstanz entstanden ist, welche in den untergehenden Blutkörperchen mit dem Farbstoffe derselben verbunden war (*Virchow*).

§. 2. Anatomischer Befund.

Das bei der Melanaemie im Blute des Herzens und der Gefässe gefundene Pigment ist schwarz, seltener findet man neben dem schwarzen braunes oder gelb-braunes, sehr selten gelb-rothes Pigment. Gegen Säuren und kaustische Alkalien zeigt dasselbe das von *Virchow* für pathologische Pigmente überhaupt gefundene charakteristische Verhalten: die jüngeren Bildungen werden gebleicht und verlieren endlich ganz ihre Farbe, während die älteren lange Zeit der Einwirkung jener Reagentien widerstehen (*Frerichs*). Die kleinen Pigmentkörnchen haben eine unregelmässig rundliche Form. Fast immer ist, wie schon *Meckel*, der erste Beobachter von Pigment im Blute, sah, eine grössere oder kleinere Zahl derselben durch eine farblose Substanz zu rundlichen, spindelförmigen oder unregelmässig gestalteten Schollen vereinigt. Die pigmenthaltigen Zellen haben theils die Grösse und die Form der farblosen Blutkörperchen, theils sind sie grösser, von keulen- oder spindelförmiger Gestalt. Letztere gleichen den in der Milzpulpe gefundenen spindelförmigen Zellen, welche *Kölliker* für Epithelien der Milzvenen hält. Ausser diesen Formen beobachtete *Frerichs* grössere Pigmentklümpchen von unregelmässiger Form, sowie cylindrische Gebilde, welche die Abdrücke feiner Gefässe darzustellen schienen.

Mit dem Blute gelangt das Pigment in sämmtliche Organe des Körpers und bringt, je nachdem es sich in grösserer oder geringerer Menge in den Capillaren derselben anhäuft, eine mehr oder weniger dunkle Färbung der betreffenden Gewebe hervor. Nach den Angaben von *Planer* und von *Frerichs* findet man die grösste Pigmentmenge fast immer in der Milz, so dass dieselbe

schiefergrau und oft fast schwarz erscheint. — Nächst dem findet man die bedeutendste Pigmentmenge in der Leber und im Gehirn, namentlich in der Corticalsubstanz des letzteren. Die Leber zeigt oft eine stahlgraue oder schwärzliche Färbung, die Corticalsubstanz des Gehirns eine chocoladen- oder graphitähnliche. — Nicht selten zeigt sich auch eine stärkere Pigmentanhäufung in den Nieren, in Folge deren gewöhnlich die Corticalsubstanz grau punctirt erscheint. In den Lungengefässen, besonders den kleineren, ist das Pigment zuweilen in sehr bedeutender Menge vorhanden. In den Gefässen der übrigen Gewebe und Organe ist es zwar nie in einer bemerkenswerthen Weise angehäuft, aber auch die äussere Haut, die Schleimhäute, das Zellgewebe, die Lymphdrüsen zeigen eine mehr oder minder auffallend graue Färbung. *Frerichs* resümiert den Befund bei der Melanaemie in dem Satze, „dass bei ausgebildeten Formen der Krankheit überall Pigment gefunden wird, wohin Blut gelangt, und um so mehr, je enger die Capillaren der Theile sind, je leichter sich also eine Veranlassung zur Einkeilung der Schollen findet.“

§. 3. Symptome und Verlauf.

Sehr viele Fälle von Melanaemie veranlassen keine nachweisbare Störung in den Functionen der mit Pigment überladenen Organe und werden bei der Obduction von Individuen gefunden, welche den verschiedenartigsten Krankheitsprozessen erlegen sind. In dieser Weise verhielt es sich in mehr als einem Drittel der von *Planer* beobachteten Fälle. — Auf der anderen Seite sterben Kranke oft schnell unter schweren Gehirnerscheinungen, und man findet bei der Section derselben die Zeichen der Melanaemie, namentlich eine Anhäufung von Pigment in den Gehirngefässen oder gleichzeitig zahlreiche kleine Blutextravasate im Gehirn. Frühere Beobachtungen von starker Pigmentirung der Gehirnssubstanz bei Individuen, welche an *Intermittens comatosa* gestorben waren, sowie die Nachrichten aus den Tropen, nach welchen eine auffallend dunkle Färbung des Gehirns bei den meisten Individuen gefunden wird, welche an den schweren remittirenden Malaria-Fiebern der Tropen gelitten haben, gewannen an Bedeutung, seitdem man wusste, dass die dunkle Färbung des Gehirns auf einer Anhäufung des Pigmentes in den Gefässen desselben beruhe, und machten es sehr wahrscheinlich, dass die Verstopfung der Gehirngefässe (mit oder ohne consecutive Zerreissung der Capillarwände) den Gehirnerscheinungen bei schweren Malaria-Erkrankungen zu Grunde liege. Diese schon von *Meckel* ausgesprochene Ansicht schien durch zahlreiche Beobachtungen von *Planer* und *Frerichs* bestätigt zu werden. Beide Forscher beschrieben Fälle von Melanaemie, in welchen bei den kranken Individuen schwere Gehirnerscheinungen auftraten, und zwar theils heftige Kopfschmerzen und Schwindel, theils Delirien, theils Convulsionen, namentlich aber Koma. Die von *Frerichs* beob-

achteten Fälle kamen sämmtlich zur Zeit einer bösartigen Intermittens-Epidemie vor, entwickelten sich zum Theil aus einfachen Wechselfieberanfällen, zeigten einen unregelmässig inter- oder remittirenden Verlauf und wichen zum Theil dem Chinin; sie boten überhaupt ganz das Bild einer Febris intermittens comitata, maniaca, epileptica, comatosa, apoplectica dar. — Bei alle dem sprechen wichtige Gründe gegen die Abhängigkeit, wenigstens gegen die constante Abhängigkeit der Gehirnerscheinungen bei perniciosen Malaria-Fiebern von einer Verstopfung der Gehirngefässe durch Pigment. *Frerichs* macht gegen die Annahme eines solchen Causalnexus geltend, dass sich in vielen Fällen, auch wenn die Färbung des Gehirns eine dunkle ist, eine bedeutende Störung der Circulation keineswegs nachweisen lässt, ferner, dass trotz der dunklen Färbung des Gehirns oft keine cerebralen Erscheinungen vorkommen und endlich, dass schwere Gehirnerscheinungen ohne jegliche Pigmentirung des Gehirns beobachtet werden (unter 28 Fällen von Intermittens cephalica, welche *Frerichs* beobachtete, fehlte eine dunkle Färbung des Gehirns in 6 Fällen). Ein eben so wichtiges Bedenken gegen die Abhängigkeit der genannten Gehirnsymptome von Pigmentverstopfungen der Gehirngefässe scheint mir in dem typischen Auftreten jener Erscheinungen, so wie in der zum Theil erfolgreichen Behandlung derselben mit Chinin zu liegen. Es ist in der That nicht einzusehen, wie die Verstopfung während der Zeit der Fieberanfälle vorhanden sein und während der Apyrexie verschwinden soll, und es ist eben so wenig anzunehmen, dass die Darreichung des Chinin einen günstigen Einfluss auf die Verstopfung der Gehirngefässe ausüben könne.

Nach dem Gesagten lässt sich bei dem heutigen Stande unseres Wissens Sicheres über den causaln Zusammenhang der Melanaemie und der Störung der Gehirnfunktionen nicht sagen. Es ist wohl möglich, dass die Vergiftung des Blutes durch Sumpfmiasma bei bösartigen Wechselfiebern neben einer Pigmentanhäufung in den Gehirngefässen und unabhängig von derselben cerebrale Störungen hervorruft.

In einer anderen Reihe von Fällen beobachteten *Planer* und *Frerichs* bei der Melanaemie Anomalieen der Nierenthätigkeit: zuweilen war die Harnsecretion völlig unterdrückt, in anderen Fällen trat Albuminurie, in noch anderen Haematurie ein. Dieselben Bedenken, welche gegen die Abhängigkeit der cerebralen Störungen von einer Verstopfung der Gehirngefässe sprechen, müssen auch gegen die Abhängigkeit, wenigstens gegen die constante Abhängigkeit der Functionsstörungen der Niere von einer Verstopfung der Nierengefässe geltend gemacht werden. *Frerichs* sah unter Anderem Albuminurie eintreten, ohne dass die Nieren pigmentirt waren, und umgekehrt die Albuminurie in fünf Fällen fehlen, in welchen sich eine, wenn auch nur geringe Menge von Pigment in den Nieren fand. War aber Albuminurie vorhanden, so beobachtete derselbe

Forscher, dass der Eiweissgehalt des Urins während des Fieberanfalles ansehnlich vermehrt wurde, zur Zeit der Intermission abnahm oder völlig verschwand. Es kann nach der Analogie mit anderen miasmatischen Krankheiten gewiss nicht in Abrede gestellt werden, dass die Infection des Blutes mit Sumpfmiasma die Ernährung und die Function der Niere auch ohne Gefässverstopfung stören kann.

Endlich beobachtete *Frerichs* bei Melanaemie erschöpfende Darmblutungen, profuse Diarrhoeen, acute seröse Ergüsse in den Peritonealsack und blutige Suffusion der Darmserosa. Es erscheint gleichfalls bedenklich, diese Erscheinungen von Gefässverstopfungen in der Leber und von einer Stauung des Blutes in den Wurzeln der Pfortader abzuleiten; denn obgleich die Leber in allen von *Frerichs* beobachteten Fällen nächst der Milz den grössten Pigmentgehalt zeigte, waren die Erscheinungen, welche auf eine gestörte Circulation in den Pfortaderwurzeln zu deuten schienen, keineswegs constant und bei Weitem nicht so häufig, als die cerebralen Erscheinungen. Dazu kommt, dass gerade die Darmblutungen, welche *Frerichs* in drei Fällen beobachtete, deutlich intermittirten und, während sie der direct gegen die Blutung gerichteten Therapie widerstanden, auf reichliche Gaben von Chinin wichen. *Frerichs* schiebt sogar den tödtlichen Ausgang des einen dieser drei Fälle auf die versäumte Darreichung des Chinin. — Es wird auch für diese Fälle schwer, an eine intermittirende Verstopfung der Gefässe zu glauben.

Nach den gegen die Ableitung der angeführten Symptome aus der Melanaemie aufgestellten Bedenken bleiben nur wenige Erscheinungen übrig, von denen wir mit Sicherheit wissen, dass sie der Melanaemie selbst angehören und nicht die unmittelbaren Folgen der Malaria-Infection sind. Hierher gehört die dunkle Farbe der Haut, welche durch den Pigmentreichthum in den Gefässen der Cutis bedingt wird, sowie der mikroskopische Nachweis von Pigment im Blute. Die Hautfarbe ist bei leichteren Graden aschgrau, bei schwereren Formen gelbbraun. Findet man ein solches Colorit bei einem Individuum, welches vor kürzerer oder längerer Zeit an einem hartnäckigen und heftigen Wechselfieber gelitten hat, oder stellt sich heraus, dass dieses Wechselfieber einer bösartigen Epidemie angehört und die Erscheinungen einer Febris comitata dargeboten hat, so muss dies den dringenden Verdacht auf Melanaemie erwecken und zu einer mikroskopischen Untersuchung des Blutes auffordern.

§. 4. Therapie.

Der Prophylaxis und der Indicatio causalis entsprechen diejenigen Massregeln, welche wir im zweiten Bande für die Behandlung der perniciosen Wechselfieber empfehlen werden. — Die Indicatio morbi zu erfüllen sind wir ausser Stande, da uns kein Mittel bekannt ist, durch welches wir das Pigment aus dem Blute

entfernen könnten. — Die Indicatio symptomatica kann bei frischen Fällen die Darreichung von Eisenpräparaten und eine entsprechende Diät fordern, da, wie *Frerichs* sehr treffend bemerkt, der massenhafte Untergang von rothen Blutkörperchen neben der Melanaemie eine chlorotische Beschaffenheit des Blutes bewirkt. Später verschwindet oft die letztere, während die erstere fortbesteht. In einem von mir beobachteten Falle vergingen mehrere Monate, ehe sich der betreffende Kranke bei dem Gebrauche von Eisenpräparaten erholte. Später verrichtete derselbe die schwersten Arbeiten und bot bis auf die auffallende Färbung seiner Haut keine Anomalien dar. Nachdem er mehrere Jahre später einer Pneumonie erlegen war, ergab die Obduction noch immer sehr deutlich die Zeichen der Melanaemie.











