Ueber Gehirndruck / von B. Naunyn und J. Schreiber.

Contributors

Schreiber, Julius, 1849-1942. Naunyn, Bernhard, 1839-1925. Royal College of Physicians of Edinburgh

Publication/Creation

Leipzig: F.C.W. Vogel, 1881.

Persistent URL

https://wellcomecollection.org/works/u4h54gbp

Provider

Royal College of Physicians Edinburgh

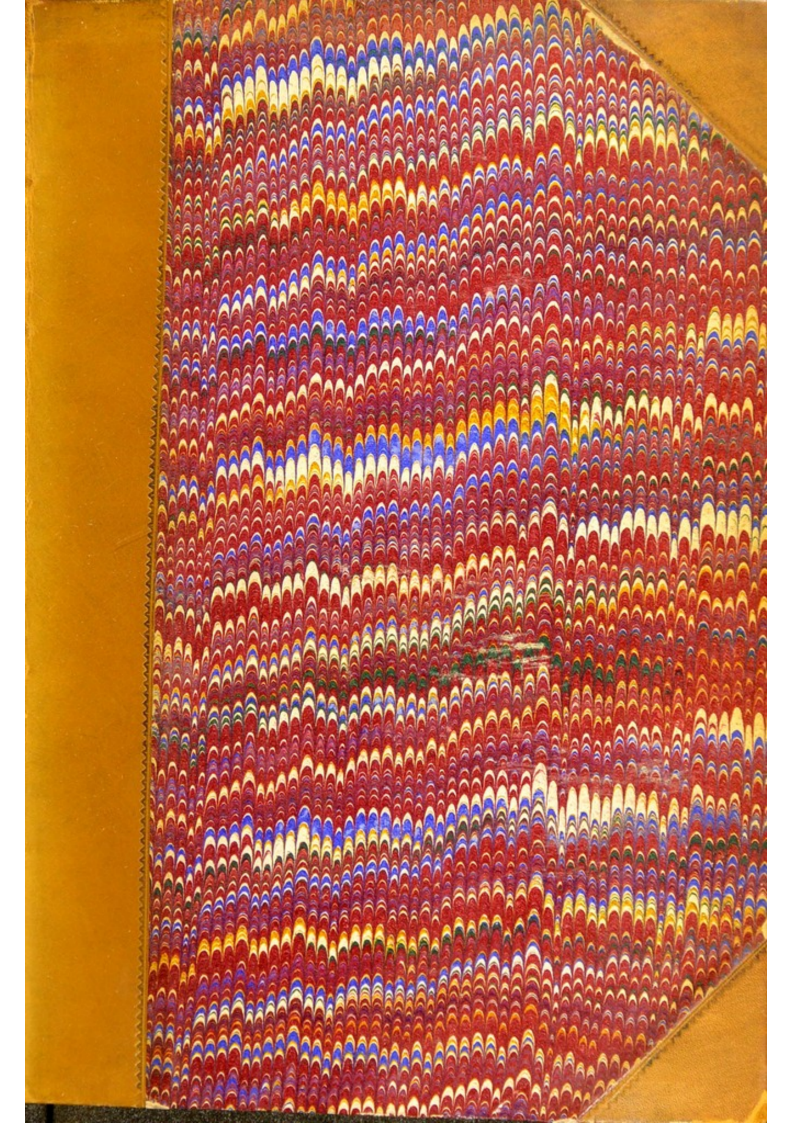
License and attribution

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.

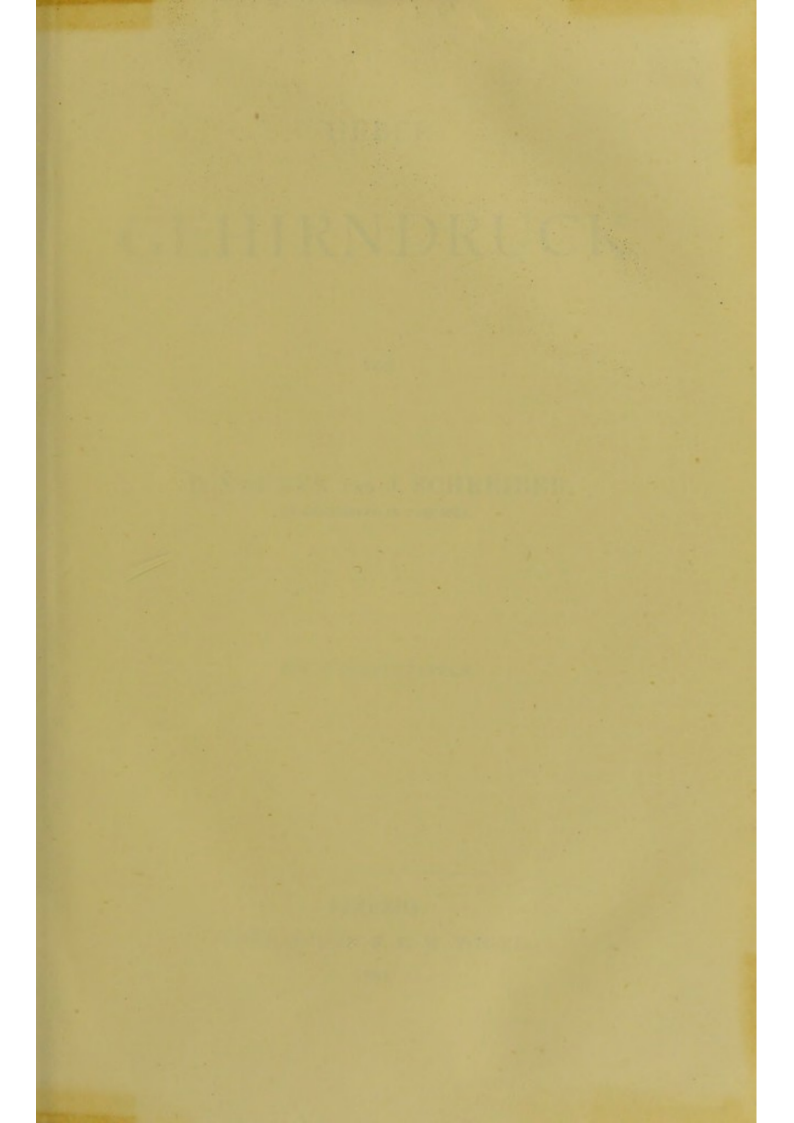




F64.7.30









UEBER

GEHIRNDRUCK.

VON

B. NAUNYN UND J. SCHREIBER, IN KÖNIGSBERG IN PREUSSEN.

MIT 7 CURVENTAFELN.

LEIPZIG,
VERLAG VON F. C. W. VOGEL.
1881.

UEBER

CEHIRNDRUCK.

Separat - Abdruck

aus dem Archiv für Experimentelle Pathologie und Pharmakologie. Band XIV.

THE T CONTRACTOR

VERLAG TON E. C. W. YOUGH

Einleitung.

Hirn und Rückenmark füllen bekanntlich die Schädel- und Rückgrathöhle nicht vollständig aus; vielmehr ist das ganze Centralnervensystem (die Totalität von Hirn und Rückenmark) von der Pia mater eingescheidet. Die freie Fläche der Pia ist von der Arachnoidea bekleidet und diese liegt der freien Innenfläche der Dura mater fast unmittelbar an; wenigstens enthält der zwischen der freien Fläche der Arachnoidea und der freien Fläche der Dura mater gelegene Raum, welcher als Subduralraum bezeichnet wird, im normalen Zustand, beim lebenden Thiere nur ein sehr geringes Quantum von seröser Flüssigkeit.1)

Die Pia mater füllt also den ganzen Raum zwischen Dura mater und Oberfläche der Hirn- und Rückenmarkssubstanz aus; in den Räumen der Pia - den Subarachnoidealräumen - die an den verschiedenen Stellen von sehr verschiedener Mächtigkeit sind, ist enthalten und circulirt die Cerebrospinalflüssigkeit und diese Räume stehen mit den Ventrikeln durch das Foramen Magendii und die

¹⁾ Der Beweis, dass in dem Cavum subdurale überhaupt Flüssigkeit enthalten sei ist schwer zu führen. Am Schädel ist die Verletzung der Arachnoidea bei der Eröffnung der Dura mater überaus schwer zu vermeiden; wir sahen hier einige Male nach Eröffnung der Dura keine Flüssigkeit ausfliessen; in den Fällen, wo solche ausfloss, konnten wir stets den Verdacht auf Verletzung der Arachnoidea nicht ausschliessen. Leichter gelingt die Eröffnung der Dura mater spinalis ohne Verletzung der Arachnoidea über dem hintern Rückenmarksende; hier sahen wir niemals Flüssigkeit austreten wenn nur die Dura eröffnet war; vielmehr lag dann die Arachnoidea vollkommen trocken vor; erst nach Eröffnung dieser trat reichlich Cerebrospinalflüssigkeit aus (vgl. dagegen Hitzig, Archiv f. Anatomie u. Physiologie. 1873).

aperturae laterales ventriculi quarti (Key und Retzius¹) in offener Verbindung. Die Cerebrospinalflüssigkeit findet aus den Subarachnoidealräumen Abfluss durch die Pacchionischen Granulationen in die venösen Blutlakunen der Dura und auf noch nicht genau bekannten Bahnen in die Lymphgefässe des Kopfes, besonders der Nasenschleimhaut (Key und Retzius). Bei der Blutcirculation im Gehirn und in den Vorgängen, welche im Schädelinhalt statthaben, wenn eine Erhöhung des im Schädel herrschenden Drucks entsteht, d. h. in den Vorgängen beim krankhaft erhöhten Hirndruck spielt offenbar die Cerebrospinalflüssigkeit in den Arachnoidealräumen und in den Ventrikeln eine grosse Rolle.

Dies ist in den der Neuzeit angehörigen Arbeiten, welche das Thema des Hirndrucks behandeln, allerseits anerkannt, und auch fast selbstverständlich, denn die Cerebrospinalflüssigkeit umspült überall die durch die Arachnoidealräume verlaufenden gröberen und feineren arteriellen und venösen Gefässe, ferner bedingen die offenen Verbindungen, welche zwischen den Arachnoidealräumen unter sich und zwischen ihnen und den Ventrikeln bestehen, dass die in ihnen von aussen und innen das Centralnervensystem umgebende Flüssigkeitsschicht sehr geeignet ist, bei Druckerhöhungen, welche die Folge örtlich beschränkter Vorgänge sind (Tumoren, Blutergüsse u. s. w.), den Druck in gleichmässiger Weise über den ganzen Schädelrückgratsraum zu verbreiten, und so weit möglich durch Ausdehnung seiner hier und da nachgiebigen Wandung Raum zu schaffen. Ueber alle diese Verhältnisse haben sich namentlich Bergmann jun.²), Althann³) und Huguenin⁴) ausführlich verbreitet.

Da wo, wie bei den chronischen oder acuten Exsudationsprocessen auf den Hirnhäuten, die ausgeschwitzte Flüssigkeit die Ursache des Hirndrucks wird, handelt es sich wieder um Vorgänge in den Arachnoidealräumen und in den Ventrikeln. Die Flüssigkeit beim Hydrocephalus und der Meningitis findet man in diesen, nicht im Cavum subdurale; wenigstens ist Hydrops dieses letzteren ein höchst seltenes Ereigniss.

Durch zahlreiche Arbeiten der letzten Jahre ist unsere Einsicht

2) Bergmann, Lehre von den Kopfverletzungen in Billroth-Pitha's Handbuch. III. 1.

Axel Key und Gustav Retzius, Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. Stockholm. 1875—76.

³⁾ Althann, Beitr. zur Physiol. u. Pathologie d. Circulation. Dorpat 1871.

⁴⁾ Huguenin, Acute und chronische Entzündungen des Hirns und seiner Häute in v. Ziemssen's Handbuch XI. 1. 1878.

in die Vorgänge beim Hirndrucke sehr gewachsen; es werden die wichtigen Arbeiten der bereits genannten Forscher sowie die experimentellen Arbeiten von Leyden¹), Jolly²), Pagenstecher³); Duret⁴), Cramer⁵) u. A. später vielfach berücksichtigt werden, hier muss bemerkt werden, dass in den genannten Arbeiten so weit diese sich experimentell mit dem Hirndruck beschäftigt haben, der Hirndruck nie durch Erhöhung des Drucks in den Subarachnoidealräumen selbst hervorgerufen worden ist. Leyden und Duret erzeugten den künstlichen Hirndruck im Cavum subdurale.

Wenn es nun auch von vornherein wahrscheinlich erscheint, dass Drucksteigerung im Cavum subdurale zu Steigerung des Drucks in den Subarachnoidealräumen führen muss, so schien es doch wünschenswerth, Untersuchungen darüber anzustellen, wie sich die Erscheinungen des Hirndrucks gestalten, wenn derselbe durch primäre Drucksteigerung in den Subarachnoidealräumen hervorgerufen wird.

Der grosse das Rückenmark einscheidende Subarachnoidealraum setzt sich nach hinten um die Cauda equina genügend weit
fort und besitzt hier selbst bei kleinern Hunden eine genügende
Mächtigkeit um zugänglich zu sein; die Entfernung der Bögen der
untersten Lendenwirbel gelingt ohne Schwierigkeit wenn auch hier
und da nicht ohne erhebliche Blutung; nach Blosslegung der Dura
von ihrer hintern Fläche her kann man dann meist durch dieselbe
hindurch die Stelle des Uebergangs der Medulla spinalis in das Filum terminale bezw. die Cauda equina wahrnehmen; unmittelbar
hinter dieser Stelle ist der Subarachnoidealraum ausreichend gross
um das Einlegen einer Canüle zu gestatten; dieselbe wird durch
einen die Dura mitumfassenden Faden in vollkommen genügender
Weise fixirt.

Auf diese Weise gelingt es also den Subarachnoidealraum im lebenden Thiere Injectionen u. s. w. zugänglich zu machen.

Die nachfolgenden Mittheilungen beziehen sich auf Versuche, die seit Herbst 1879 von uns an Hunden angestellt worden sind über die Erscheinungen, welche an diesen Thieren durch Erhöhung des

¹⁾ Leyden, Beiträge und Untersuchungen zur Physiologie und Pathologie des Gehirns. Virchow's Archiv. Bd. 37. 1866.

Jolly, Untersuchungen über den Gehirndruck u. s. w. Würzburg 1871.
 Pagenstecher, Experimente und Studien über den Gehirndruck. Heidelberg 1871.

⁴⁾ Duret, Etudes expérimentales et cliniques sur les traumatismes cérebraux. Paris 1878.

⁵⁾ Cramer, Dorpater Inauguraldissertation. 1873.

Drucks in dem Cavum subarachnoideale und im Cavum subdurale hervorgerufen werden.

I. Beziehung des subduralen zum intrapialen Druck.

Dass eine Steigerung des Drucks im subarachnoidealen Raum am hintersten Ende des Rückenmarks sich fast ungeschwächt bis an die Hirnbasis und bis in die Ventrikel hinein fortpflanzt, ist nach den Kenntnissen, die wir von der Anatomie des genannten Raumes Dank Key und Retzius und anderen Forschern haben nicht zweifelhaft und ausserdem auch leicht zu zeigen.

Schon Salathé 1) stellte Versuche an, welche hier nicht übergangen werden dürfen. Er trepanirte einem Thiere den Schädel und die Rückgrathöhle, eröffnete beiderseits die Dura und brachte in jeder der erhaltenen Trepanöffnungen eine Glascanüle an, dann verhielt sich die Flüssigkeit in diesen Canülen wie solche in communicirenden Röhren. In diesen Versuchen wurde indessen offenbar die Communication nicht durch die Subarachnoidealräume sondern durch den Subduralraum hergestellt.

Bindet man in der oben beschriebenen Weise eine Glascanüle in den Subarachnoidealraum am Filum terminale ein und legt das Dach des 4. Ventrikels nach Blosslegung und Abtragung der Membrana occipitalis frei, so kann man sich leicht davon überzeugen, wie eine Drucksteigerung hinten im Subarachnoidealraum um wenige 6—8 Mm. Quecksilber bereits zu einer durch Gesicht und Gefühl wahrnehmbaren Spannungszunahme und Hervorwölbung der Pia am Dach des 4. Ventrikels führt, während andererseits ein ganz leichter Druck auf diese mit dem Finger oder dem Scalpellstiel sofort eine Steigerung des Hg in einem mit der Subarachnoidealcanüle am Fil. term. verbundenen Manometer bewirkt.

Es muss also gelingen von jenen Arachnoidealräumen an der Cauda equina aus den Druck in dem System der Arachnoidealräume bis in das Hirn hinein zu steigern.

Freilich, dass sich der Druck ungeschwächt auch bis in die Subarachnoidealräume der Grosshirnconvexität fortpflanzt, ist ganz unsicher und nicht zu beweisen.

Wir stellten Versuche folgender Art an: Einem Hunde wurde eine Trepanöffnung im Scheitelbein angelegt und hier eine Canüle luftdicht eingefügt, welche mit dem später zu beschreibenden Hg-Druckapparat und mit einem Manometer in Verbindung stand; eine

¹⁾ Salathé, Travaux du laboratoire de Marey 1876.

zweite Canüle mit gleichem Apparate wurde in den Subarachnoideal-

sack der Cauda equina eingebunden.

Bei Drucksteigerung in der Schädelhöhle mittelst der Schädelcanüle stieg das Arachnoidealmanometer hinten am Rückenmark fast stets im Verlaufe von wenigen Secunden, höchstens einer Minute bis auf 2-5 Mm. genau zur gleichen Höhe, in welcher das Hg im Schädelmanometer stand. Wurde umgekehrt der Druck im Arachnoidealsack von der Cauda equina aus gesteigert, so blieb die Drucksteigerung im Schädelmanometer oft ganz aus, zuweilen trat ein langsames im Verlauf mehrerer (2-5) Minuten sich vollziehendes Steigen des Hg in letzterem ein, welches indessen stets erheblich unter der Höhe des hinten am Rückenmark angewandten Drucks zurückblieb; so stieg das Schädelmanometer z. B. auf 30-40 wenn hinten 80-120 Mm. Hg-Druck wirkte, auf 60-70 wenn hinten 110-140 Mm. wirkte. In einem Versuche stieg das Schädelmanometer auf 100 Mm. Hg bei Erhöhung des Drucks auf 136 Mm. Hg im Subarachnoidealsack der Cauda equina.

Offenbar beweisen diese Versuche zunächst, dass vom Schädel her ein im Cavum subdurale gesteigerter Druck sich schnell in unverminderter Stärke auf den ganzen Arachnoidealsack und bis hinunter zur Cauda equina überträgt. In Bezug auf die Fortpflanzung des Drucks von den Subarachnoidealräumen des Rückenmarks auf die der Hemisphärenoberfläche sind die Ergebnisse weniger stringent. Fälle, in welchen das Schädelmanometer gar nicht den Einfluss der Druckerhöhung im Arachnoidealsack der Cauda equina erkennen liess, erklären sich dadurch, dass das Grosshirn in Folge des von der Basis her wirkenden Drucks mit seiner Convexität in die Trepanöffnung

hineingedrängt wird und diese verlegt.

In den Fällen aber, in welchen eine Steigerung im Stande des Schädelmanometers eintrat, hat die Druckübertragung wohl nicht durch den Subduralraum stattgehabt. Dafür spricht am Bestimmtesten das allmähliche Statthaben dieser Druckausgleichung. Ausserdem ist es (vgl. Anmerkung S. 1) für Hunde wenigstens nicht sicher, dass der Subduralraum überhaupt Flüssigkeit enthält und also zur Druckübertragung geeignet ist. Doch ist dadurch noch nicht bewiesen, dass die Druckübertragung durch den Subarachnoidealraum der Grosshirnoberfläche zu Stande gekommen ist; vielmehr liegt noch die Möglichkeit vor, dass der hinten am Rückenmark ausgefübte Druck sich durch die Subarachnoidealräume bis an die Hirnbasis und in die Seitenventrikel fortpflanzte und dann von hier durch die Hirnsubstanz selbst auf den Subduralraum über der Hirncon-

vexität, in dem er durch das Schädelmanometer gemessen wurde, übertragen war.

Es mag hier noch bemerkt werden, dass ebenso da wo der Druck vom Subduralraum des Schädels her im Subarachnoidealraum des Rückenmarks, wie wenn umgekehrt vom letzteren aus der Druck in jenen gesteigert wurde beim Heruntergehen des Drucks der secundär erzeugte dem primären nur sehr allmählich folgte. Z. B. durch das Schädelfenster wird auf die Hirnconvexität mit 100 Mm. Hg gedrückt: es steigt der Druck in dem am Rückenmarkssubarachnoidealraum angebrachten Manometer schnell auf 100; dann wird der Druck am Schädelfenster auf 0 herabgesetzt und nun folgt das Rückenmarksmanometer schnell (20—30 Sec.) bis ungefähr auf 30, dann aber fällt es weiter nur sehr allmählich, so dass es den 0-Punkt nach 5 Minuten und mehr erreicht; ganz das gleiche Verhalten zeigt sich, wenn der Versuch umgekehrt angewendet wird.

Da Steigerung des Drucks im Subduralraum den Druck im ganzen Subarachnoidealraum in gleicher Höhe steigert, lag es nahe, dieses von den früheren Experimentatoren angewendete Verfahren behufs experimenteller Erzeugung von Hirndruck auch in unseren Versuchen zu gebrauchen, denn unzweifelhaft ist dies Verfahren das bequemere; dennoch haben wir die Mehrzahl der Versuche so angestellt, dass der Hirndruck durch Druckerhöhung direct im Subarachnoidealsack der Cauda equina erzeugt wurde.

Es gelingt dies, wie die folgenden Versuche zeigen, in sicherster Weise und es zeigt sich bald, dass bei der Anwendung kurzdauernder Drucke vom Hirn her Schwierigkeiten entstehen: wie schon erwähnt, verlegt die Grosshirnconvexität leicht die Trepanöffnung bis zum Verschlusse, verhindert dadurch die unter dem höheren Druck eingepresste Flüssigkeit am Zurückweichen aus dem Schädel beim Nachlasse des Drucks, d. h. es liegt nicht in der Hand des Experimentators die Dauer der Druckerhöhung genau zu bestimmen. In der in den Arachnoidealraum der Cauda equina eingebundenen Canüle zeigt sich dem gegenüber stets ein vollkommen freies ungehindertes Hin- und Zurückströmen der bei Druckerhöhung eingetriebenen und beim Drucknachlasse zurückweichenden Flüssigkeit.

II. Versuchsanordnung.

Die Versuche wurden an Hunden sehr verschiedener Grösse angestellt, doch ergab es sich bald, dass kleinere Hunde von 8-12 Kgrm. die geeignetsten sind; es sind bei diesen die Operationen wegen des geringeren Blutverlustes leichter ausführbar.

Die Operationen wurden stets in der Narkose vorgenommen und starker Blutverlust möglichst vermieden, wo dies nicht gelang ist es bemerkt.

Darüber ob Curare angewendet wurde und alles weitere auf die einzelnen Versuche Bezügliche finden sich die nöthigen Bemerkungen bei diesen.

Die Einblasungen bei der künstlichen Respiration geschahen aus

freier Hand nach dem Tacte einer Uhr.

Zur Einlegung in den Arachnoidealraum kam stets eine bajonnetförmig gebogene genügend weite Glascanüle zur Anwendung; dieselbe ist mittelst eines kurzen und starkwandigen Gummischlauchs unter Anwendung eines T-Rohres einerseits mit einem Hg-Manometer, andererseits mit einer Wulf'schen Flasche in Verbindung; in diese war die Leitung unter den Spiegel einer 3/4 proc. im Versuche erwärmt gehaltenen Chlornatriumlösung geführt. Durch einen andern Tubulus mündet in die gleiche Wulfsche Flasche oberhalb des Flüssigkeitsspiegels eine Röhre, die ihrerseits in Verbindung steht mit einem Hg-Druckapparat: derselbe besteht aus 2 Flaschen, deren jede mit einem oberen und einem seitlichen unmittelbar über dem Boden befindlichen Tubulus versehen ist; diese beiden seitlichen Tubuli sind mittelst eines starkwandigen Gummischlauches untereinander verbunden; die erste Flasche ist mit Hg gefüllt und kann auf einem geeigneten Stative mittelst Kurbel, Zahnrad und leicht auszuschaltender Sperrvorrichtung um jede beliebige Höhe leicht gehoben und gesenkt werden. Von der oberen Oeffnung der 2. Flasche führte die Leitung zu der mit Kochsalzlösung gefüllten Flasche.

An dieser befindet sich an einem dritten Tubulus ein mittelst Schraubenklemme zu schliessender Gummischlauch, um wenn nöthig, augenblicklich den Druck in derselben, d. h. in der Leitung zum Arachnoidealraum auf \mp 0 bringen zu können. So konnte auf den Subarachnoidealraum dauernd oder vorübergehend jeder beliebige Druck ausgeübt werden, dessen Höhe am Manometer abgelesen wurde. Bei Application des Drucks auf den Subduralraum (über der Grosshirnconvexität) wurde ein Fenster an der genannten Stelle in der Schädelkapsel angelegt; in diese passte luftdicht ein Stahlcylinder mit scharfen Schraubenwindungen; dieser wurde mittelst eines passenden Ansatzes mit dem eben beschriebenen Apparat in Verbindung gesetzt.

In den ersten auf diese Weise angestellten Versuchen mit künstlich erzeugtem Hirndruck versuchten wir Respiration und Puls, wie früher Leyden, nach der Uhr zu zählen, doch stellte sich uns bald die Unmöglichkeit heraus, solche Zählungen an den Thieren während der Wirkung des Hirndrucks ohne Störung durchzuführen, namentlich an nichteurarisirten Thieren. Hier treten - wie noch ausführlicher zu erörtern - stets gleichzeitig mit oder auch noch vor der Wirkung des Hirndrucks auf den Puls und die Respiration Krämpfe ein, welche genaues Zählen des Pulses und der Athemzüge häufig unmöglich machen. Wir setzten deshalb die Carotis - gewöhnlich die linke - der Thiere mit dem Manometer des Ludwig'schen Kymograph in Verbindung und liessen die Pulse auf das Papier durch den Schwimmer mit gefärbter Flüssigkeit aufschreiben.

In den Fällen, in welchen wir ohne Curare operirten, wurde gleichzeitig die Respiration aufgezeichnet; in einigen Fällen benutzten wir dazu eine in ein Nasenloch eingeführte Glascanüle, welche mit einem Marey'schen Tambour, der die Schreibfeder trug, in Verbindung stand; meist wurde mit diesem Tambour eine am Thorax der Thiere angebrachte Coquille des Marey'schen Cardiographen verbunden.

Demgemäss zeigt in den auf die erste Weise gewonnenen Respirationscurven die Curvenascension die Exspiration an, während in den durch die zweite Uebertragungsart erhaltenen die Ascension der Inspiration angehört.

Die Erhöhung des subarachnoidealen Drucks wurde, wie schon gesagt, durch Eintreiben erwärmter Kochsalzlösung in den Subarachnoidealraum bezw. den Subduralraum (dann vom Schädel aus) bewerkstelligt. In den Versuchen der ersteren Art zeigte sich, dass die eingetriebene Kochsalzlösung in grosser Menge resorbirt wird.

Es wurden in allen Fällen allmählich bedeutende und in manchen Fällen erstaunliche Mengen der Kochsalzlösung verbraucht.

So verschwanden bei einem Hunde von 91/2 Kilo im Verlauf von einer Stunde und 44 Minuten über 400 C.-Ctm. in dem Subarachnoidealraum; dabei hatte in diesem Falle allerdings mit kurzer Unterbrechung fast unausgesetzt während der genannten Zeit erhöhter Druck gewirkt; doch waren die angewendeten Druckhöhen geringe, nur ganz vorübergehend über 100 Mm. Hg steigend.

Die Flüssigkeit fliesst zum Theil wohl jedenfalls aus den Subarachnoidealräumen auf den Lymphbahnen der Nasenschleimhaut ab (vgl. Key und Retzius); wir sahen wenigstens in allen solchen Fällen reichlichen Ausfluss einer anfangs schleimigen, später dünnen

Flüssigkeit aus den Nasenlöchern statthaben.

Ausserdem stellte sich in allen diesen Fällen gewöhnlich gleich nach den ersten stärkeren Druckerscheinungen eine bedeutende Protrusio bulbi mit Chemosis ein, die nicht wieder verschwand.

III. Symptomatologie des experimentell bei Hunden erzeugten Hirndrucks.

Wir haben, wie bereits gesagt, zwei Formen des Hirndrucks zur Anwendung gebracht: den Subarachnoidealdruck vom Subarachnoidealsack an der Cauda equina aus und den Subduraldruck vom Cavum subdurale des Schädels her; wir bezeichnen im Folgenden den im ersteren herbeigeführten Druck als "intrapiale", den in letzterer Weise erzeugten als "extrapiale" Compression, als "combinirte Compression" bezeichnen wir die gleichzeitige Anwendung intrapialer und extrapialer Compression. Es versteht sich dann, sofern es sich überhaupt um Vorgänge in den Experimenten handelt, von selbst, dass bei Erzeugung der intrapialen Compression der Druckapparat am hintersten Ende des Rückenmarks, und beim extrapialen über der Grosshirnconvexität (im Scheitelbein) angebracht war. Wo es nicht darauf ankommt auseinanderzuhalten ob intra- oder extrapiale Compression zur Anwendung kam, werden wir schlechtweg Hirncompression sagen, während die Ausdrücke: Hirndruck - Hirndruckerscheinungen - Hirndruckphänomene, zur Bezeichnung der als Folge der Hirncompression auftretenden Erscheinungen gebraucht werden.

Die Hirndruckerscheinungen treten, so weit unsere Versuche bisher reichen, in vollkommen gleicher Weise auf, gleichgiltig ob sie durch intrapiale oder extrapiale Compression erzeugt werden. Die Zeit des Eintritts von Krämpfen, Pulsverlangsamung, Respirationsstörung u. s. w. nach dem Beginn der Compression ist ganz die gleiche; ebenso die Intensität der Wirkung und auch die so hochwichtigen Beziehungen des Hirndrucks zur Höhe des arteriellen Blutdrucks gestalten sich in beiden Fällen ganz gleich.

In dem Hg-Manometer, welches wir mit dem Subduralraum (bei extrapialer) mit dem Subarachnoidealraum (bei intrapialer Anwendung der Compression) in Verbindung brachten, traten von der Herzaction und von der Respiration abhängige Schwankungen erst ein, nachdem die Höhe der Compression 60—70 Mm. Hg erreicht hatte.

Die respiratorischen Schwankungen wurden nur dann bedeutend, wenn die Thiere beim Schreien und Heulen gewaltsam exspirirten.

Mit dem Eintreten des Hauptphänomens (vgl. unten) wurden die pulsatorischen Excursionen des Hg im Manometer sehr bedeutend, bis 20 Mm. und mehr betragend.

1. Die Schmerzen.

Die am frühesten oder bei den geringsten Graden der Hirncompression eintretenden Erscheinungen sind Schmerzäusserungen, wie Leyden schon beobachtete; sie treten selbst bei den indolentesten Hunden in der Regel bei Druckhöhen von 70-80 Mm. Hg ein; sie fehlen bei höheren Compressionsgraden, welche zur Erzeugung von Hirndruck genügen niemals, nur gehen sie da, wo schnell Bewusstlosigkeit folgt, schnell vorüber.

Die Schmerzen sind gelegentlich ganz enorm heftig und werden von den Thieren geäussert selbst wenn sie schon in Folge des wachsenden Hirndrucks erheblich benommen sind, oder wenn das Thier sich in nicht vollkommener Narkose befindet.

Sie bleiben nicht aus wenn die Hirncompression in ganz allmählich wachsenden Graden angewandt wird; doch scheinen sie nach dem Gebahren der Thiere stärker bei plötzlicher Drucksteigerung auf höhere Grade, z. B. 0—100 Mm.; die Schmerzen scheinen auch bei ganz allmählicher Compression mit jeder neuen Steigerung derselben wieder heftiger zu werden; wohingegen sie wenigstens bei geringeren Druckhöhen 50—60—70 Mm. sich nach einiger Zeit wenn auch nicht völlig, so doch etwas beruhigen.

Bei curarisirten Hunden tritt regelmässig wenige Secunden nach Beginn der Hirncompression eine meist schnell vorübergehende Steigerung des arteriellen Blutdrucks ein, auch dann wenn der Grad der Compression ein zu geringer ist um andere Hirndruckerscheinungen, Pulsverlangsamung u. s. w. hervorzurufen.

Diese vorübergehenden Blutdrucksteigerungen, welche erheblich früher wie die anderen Hirndruckerscheinungen als Folge mässiger Hirncompression in den Curareversuchen eintreten, müssen wohl als durch Erregung sensibler Nerven bedingt angesehen werden (vgl. unten III. 5).

Soweit stimmt Alles mit der Annahme überein, dass die Compression und Zerrung der Dura wohl auch der sensiblen Wurzeln und Nervenursprünge es sei, welche die Schmerzen hervorrufen; auch wir haben uns von der gewaltigen Empfindlichkeit der Dura mater beim Handtieren mit derselben sattsam überzeugen müssen, ebenso wie die früheren Experimentatoren. Doch ist es fraglich, ob beim Hirndruck die Schmerzen allein auf diese Weise zu erklären sind; fast regelmässig sieht man nämlich, dass auch da, wo die Compression allmählich gesteigert wird, die Schmerzäusserungen ganz plötzlich und dann meist kurz vor dem Eintreten der weiteren und charakteristischen Hirndruckserscheinungen (Pulsverlangsamung, Krämpfe u. s. w.) sehr heftig werden.

Ob auch diese letzte Steigerung der Schmerzen durch Zerrung der Dura bedingt sei, ist mindestens sehr zweifelhaft (vgl. unter Pathogenese des Hirndrucks IV).

2. Störungen des Bewusstseins.

Wie Leyden schon auseinandersetzt, kommt von Störungen des Bewusstseins beim Hunde nur die Bewusstlosigkeit in Betracht.

Man erkennt das Eintreten derselben in den Versuchen noch am sichersten aus dem Verhalten der Respirationscurve, d. h. es verliert die Respiration den activen Charakter, die Descensionen und Ascensionen der Curve werden minder steil auch weniger hoch und tief und gewöhnlich wird gleichzeitig die Respiration etwas verlangsamt. Aus dem Verhalten der Hunde gegen äussere Reize den Zustand ihres Bewusstseins zu beurtheilen, ist, wie wohl jeder Experimentator weiss, sehr schwer; selbst die Sensibiliät der Cornea gibt unsichere Resultate.

Gewöhnlich scheint bedeutende Benommenheit oder Bewusstlosigkeit in allen hohen Graden des Hirndrucks zu bestehen, d. h. da, wo bedeutende Pulsverlangsamung eintritt; die Bewusstlosigkeit wird sicherer bewirkt durch plötzliche Steigerung der Compression und es ist nicht selten, dass selbst bei ziemlich hohen Drucken, welche bedeutende Pulsverlangsamung u. s. w. bewirken, später das Bewusstsein wenigstens etwas wiederkehrt.

Bei geringeren Compressionsgraden, welche keine deutliche Pulsverlangsamung machen, ist das Verhalten des Bewusstseins sehr verschieden.

Bestimmte Druckhöhen anzugeben, bei deren Anwendung das Bewusstsein erlischt, ist unmöglich, da ausser allem Anderen in dieser Hinsicht dasselbe gilt, was für den Hirndruck im Allgemeinen gilt, dass nämlich die Höhe, in welcher die Compression wirksam wird, von der Höhe des herrschenden Blutdrucks abhänge (vgl. diesen Abschnitt III. No 4).

3. Krämpfe.

Das Eintreten von Krämpfen gehört zu den regelmässigsten und zu den früheren Erscheinungen des Hirndrucks.

Leyden sah Krämpfe erst bei höheren Compressionsgraden von 120 ¹) und mehr nur in einem Falle bei 80 eintreten, während Pulsverlangsamung in seinen Versuchen schon bei 70 — 75 Druck constant und bei 90 entschieden und deutlich ausgesprochen war. In

¹⁾ Es sind hier die Leyden 'schen Zahlen gegeben, ohne die wie unter III. 4. gezeigt werden wird nöthige Correctur (vgl. S. 13). Sie müssen, wie dort gezeigt wird, verdoppelt werden, d. h. also L. sah Krämpfe erst bei 160—240 Mm. Hg eintreten, während er Pulsverlangsamung schon bei 140—180 fand.

unseren Versuchen traten Krämpfe schon bei Druckhöhen von 80 bis 100 Mm. regelmässig ein, welche noch nicht Pulsverlangsamung herbeizuführen im Stande waren. Zuweilen kamen leichte Krämpfe schon gleichzeitig mit den ersten Schmerzenserscheinungen vor. Hirncompression, die erhebliche Pulsverlangsamung bewirkt, löst auch fast ausnahmslos Krämpfe aus und zwar früher als die Pulsverlangsamung, nur wenn die Drucksteigerung sehr schnell zu einer stark pulsverlangsamenden Höhe erfolgt, sieht man die Krämpfe ungefähr gleichzeitig mit dem Beginn der Pulsverlangsamung ausbrechen.

Am regelmässigsten treten die Krämpfe im Moment der Drucksteigerung selbst, oder kurz danach auf, um dann so lange die Compression auf gleicher Höhe bleibt aufzuhören und bei irgend bedeutender Steigerung der Compression wieder aufzutreten. Doch dauern sie auch nicht selten unausgesetzt fort bis die Compression beseitigt wird. Da wo hohe Compressionsgrade, d. h. solche, die starke Pulsund Respirationsverlangsamung bewirken (120–180–200 Mm.) angewandt sind, stellt sich dann nach dem Vorübergehen der Krämpfe nicht selten vollkommenste todtenartige Schlaffheit der gesammten Musculatur ein, obgleich Puls und Respiration noch lange fortdauert; dann gelingt es durch weitere Steigerung des Drucks fast nie mehr neue Krämpfe auszulösen, ehe man nicht nach Beseitigung der Hirncompression das Thier wieder hat zu sich kommen lassen.

Sehr bemerkenswerth ist, dass Krämpfe häufig gerade in dem Momente auftreten, in welchem die Compression plötzlich von einer bedeutenderen Höhe + 80 oder mehr auf 0 herabgesetzt wird.

Die Krämpfe beginnen meist mit schnell vorübergehenden klonischen tremorartigen convulsiven Bewegungen; dann gehen sie über
in und hauptsächlich stellen sie sich dar als tonische von geringer
Dauer. Bei hoher Compression (stark pulsverlangsamender!) sind
sie meist über die Musculatur des ganzen Körpers verbreitet und oft
enorm heftig, bei niederen Compressionen sind Krämpfe einzelner
Glieder sehr gewöhnlich; eigentliche epileptische Anfälle haben wir
nur selten und (wie schon Leyden) dann beobachtet, nachdem
schon seit langer Zeit das Thier gar keinem Druck mehr unterlag.

4. Verhalten von Herzaction und Respiration beim Hirndruck.

Wie schon Leyden in seiner bekannten Arbeit hervorhob, stellen die im Verhalten der Herzaction und der Respiration hervorgerufenen Veränderungen die wichtigsten Hirndruckphänomene dar; wenigstens ist dies unbedingt richtig für das experimentelle Studium der Vorgänge beim Hirndruck.

Wir gewannen in unseren Versuchen mittelst Aufschreiben der Pulse und der Athemzüge am Ludwig'schen Kymograph ein sehr brauchbares Material für das Studium des Hirndrucks.

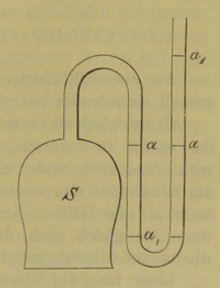
Die Schilderung und Erörterung der hier in Rede stehenden Phänomene macht, wie bereits ersichtlich geworden ist, häufig ein Zurückgehen auf die Leyden'schen Versuche und den Vergleich unserer Ergebnisse mit den seinigen nothwendig. Es ist daher unvermeidlich hier auf einen Fehler hinzuweisen, welcher sich in die Berechnung der von Leyden angewendeten Druckhöhen eingeschlichen hat.

Leyden hat in seinen Versuchen (wie es scheint, überall) das Doppelte der Druckhöhen angewendet, welche er in der Besprechung seiner Versuche angibt.

Leyden drückt sich in seinem Versuch II (S. 22 des Separatabdrucks), dem ersten Versuche, in welchem eine genauere Messung des angewendeten Druckes durch ihn statthat, da wo es sich darum handelt, den Grad der Drucksteigerung anzugeben, so aus "Drucksteigerung von 90 Mm. Hg über das ursprüngliche Niveau".

Hier kommt also ein Druck von 180 Mm. Hg zur Anwendung. So klar dies auch ohne Weiteres ist, so macht doch die Wichtigkeit des Gegenstandes eine kurze Auseinandersetzung nöthig. Die

nebenstehende Figur S stellt den Schädelraum dar; durch das angefügte Manometer wird der Druck in dem Schädelraum der Druck erhöht, so dass im offenen Manometerschenkel das Hg von seinem Anfangsniveau a bis a, steigt, so fällt das Hg gleichzeitig natürlich in dem geschlossenen Schenkel um ebensoviel von a bis a,; es ist also der Druck, welcher im Schädel herrscht = dem Doppelten von a bis a,; also ist im Leyden'schen Versuche II da aa, = 90 der wirklich angewendete Druck 180 Mm. Hg.



In dem gleichen Versuche wird dann weiter immer von einer Drucksteigerung um u. s. w. Mm. Hg gesprochen, d. h. wohl unzweifelhaft ebenfalls über das ursprüngliche Niveau.

In den späteren Versuchen wird allerdings Drucksteigerung "bis auf", "um" und "bis" promiscue gesagt, doch ist offenbar immer eine Steigerung um die gegebene Anzahl Mm. Hg über das Ausgangs-

niveau gemeint, wenigstens fehlt in der Arbeit jeder Hinweis darauf, dass in den späteren Versuchen nicht wie in dem II. die Höhe des Hg-Standes über dem Ausgangsniveau sondern die Höhe des wirklich angewendeten Drucks angegeben sei, auch correspondiren die in den verschiedenen Versuchen von Leyden genannten Druckhöhen miteinander und es ist der Verdacht ganz ausgeschlossen, dass dieselben in den späteren Versuchen den wirklichen Werth des angewendeten Drucks dagegen in dem II. nur die Hälfte desselben geben. In den Besprechungen der Versuche wird dann überall die Zahl der Mm., um welche das Hg-Niveau (scil. über das Ausgangsniveau) gesteigert war, als die angewendete Druckhöhe angeführt.

Sonach ist bei dem Vorhandensein des gleichen Fehlers in allen Leyden'schen Versuchen der daraus erwachsende Schaden nicht gross; es wären eben nur die von Leyden gegebenen Druckwerthe überall mit 2 zu multipliciren. Zu erwähnen ist aber, dass die späteren Bearbeiter des Thema Hirndruck (z. B. Bergmann — Althann — Huguenin) die von Leyden mitgetheilten Werthe ohne die nöthige Correctur in ihre Besprechungen einführen.

Aber auch bei einer mit der nothwendigen Correction ausgeführten Berechnung der von Leyden angewendeten Drucke ist eine Uebereinstimmung zwischen seinen Werthen und den Resultaten unserer Versuche nicht vorhanden, wovon am Schluss noch Einiges.

a) Schnell eintretende energisch wirksame kurzdauernde Compression.

Am übersichtlichsten gestaltet sich der Versuch bei Anwendung schnell eintretender energisch wirksamer Compression.

Als energisch wirksame Compression bezeichnen wir solche, welche das später zu definirende Hauptphänomen herbeiführt; dieselbe bewirkt dann auch immer eine bedeutendere Verlangsamung des Pulses um mindestens den vierten Theil seiner Anfangsfrequenz selbst um mehr als die Hälfte. Kurzdauernd nennen wir die Compressionen wenn sie gleich nach dem Eintreten der entschiedenen Wirkung wieder auf 0 herabgesetzt werden.

Lässt man auf einen Hund, gleichgiltig von welcher Grösse, einen Druck von ungefähr 100 Mm. bis 120 Mm. Hg intrapial oder extrapial wirken, so sieht man im Allgemeinen nach ungefähr 10—20—40 Secunden eine deutliche Pulsverlangsamung eintreten. Dieselbe erreicht gewöhnlich schnell, d. h. im Verlauf von 10—20 längstens 30 weiteren Secunden ihr Maximum; oft setzt auch die Pulsverlangsamung sofort mit dem Verlangsamungs-Maximum oder wohl

gar einem vorübergehenden Aussetzen des Pulses ein. Die Pulsfrequenz vor dem Druck betrug in der Regel zwischen 20 und 30 in 10 Secunden (120-180 per Minute) und selbst noch mehr, die Maximalverlangsamung beträgt dann 15-6, selbst 3 in 10 Secunden (90-18 in der Minute).

Mit dem Eintreten dieser Maximalverlangsamung und selbst schon 10-20 Secunden früher ändert sich vollkommen das Bild der Pulscurve, die respiratorischen Wellen verschwinden und die einzelnen Pulselevationen und Descensionen werden gewaltig hoch und steil. Kurz der Puls zeigt gänzlich das Verhalten wie bei Vagusreizung. Diese Pulse mit hohen und steilen Elevationen und fehlenden Respirationswellen bezeichnen wir als "Hauptphänomen".

Wird der Druck sofort mit dem Eintreten der ersten Zeichen des Hauptphänomens auf 0 herabgesetzt, so dauert letzteres in der Regel 20-30 Secunden, zuweilen auch viel länger (vgl. Versuch I vom 15. III.) an und es stellt sich dann oft schnell im Verlauf von weiteren etwa 20-40 Secunden die normale Pulsfrequenz wieder her oder es kann ein viel allmählicheres "Abklingen" der Pulsverlangsamung im Verlauf von 60 Secunden und mehr statthaben.

Das ganze Pulsphänomen entwickelt sich um so schneller und gestaltet sich im Allgemeinen um so energischer je höher der angewendete Druck ist und bei energisch wirksamen Compressionen auch je länger derselbe wirkt. Doch kommen im Einzelfalle die gewaltigsten Ausnahmen von dieser Regel vor, d. h. eine Compression von 100 Mm. ruft einmal ein sehr starkes Pulsphänomen hervor mit eminentem Hauptphänomen, während ein anderesmal eine Compression von selbst 120-140 auch bei dem gleichen Thiere unwirksam sein kann und, während Compressionen unter 90 Mm. für gewöhnlich unwirksam sind, kann gelegentlich eine Compression von selbst nur 50-60 bei demselben Thiere ein ganz stürmisches und bedrohliches Hauptphänomen hervorrufen. So ist es auch unmöglich, die Höhe des Drucks zu bestimmen, bei welcher die Compression unbedingt tödtlich wird. Da gelegentlich Compressionen von 200 Mm. Hg und mehr selbst Minuten hindurch vertragen wurden, während gewöhnlich viel geringere Compressionen, von 160 z.B., leicht gefährlich werden.

Die Gründe für diese Verschiedenheiten werden später ganz ausführlich behandelt werden.

Die Curve 1 (Taf. I) (Versuch I. vom 15. III. 1880) stellt den Erfolg einer intrapialen Compression von 100 Mm. Hg und 45 Secunden Dauer bei einem Hunde von 111/2 Kilo dar; die Druckwirkung war in diesem Falle eine sehr ausgesprochene und im Verhältniss zur Höhe des angewandten Hg-Drucks (100 Mm.) namentlich das Hauptphänomen ungewöhnlich stark entwickelt; denn es lässt ebenso das Aussetzen des Pulses für 15 Secunden eine sehr intensive Wirkung erkennen wie auch die Dauer der Pulsverlangsamung für die nur kurz dauernde Compression eine ungewöhnlich lange ist (170 Secunden).

Curve 2 (Taf. I) (Versuch vom 10. XII. 2) stammt von einem etwa 71/2 Kilo schweren Hunde; sie wurde bei einer intrapialen Compression von 100 Mm. Hg und 68 Secunden Dauer erhalten; sie gibt ein gutes Bild von Intensität und Dauer der Wirkung, welche ge-

wöhnlich durch einen solchen Druck erreicht wird.

Curve 3 (Taf. II) zeigt von demselben Hunde die stärkere Wirkung eines Drucks von 120 Mm. Hg und 41 Secunden Dauer.

Curve 4 und 5 (Taf. II) (Versuch vom 6. III. 3 und 4) zeigen die vollkommen gleiche Wirkung der intrapialen und extrapialen Drucke; Curve 4 (der 3. Versuch an diesem Thiere) wurde mittelst extrapialem Druck von 110 durch 36 Secunden erhalten.

Curve 5 (der 4. Versuch, 4 Minuten später) durch intrapialen

Druck von gleicher Höhe und Dauer erhalten.

Tab. Ia gibt die ausgerechneten Werthe der Curve 1-5.

Bei curarisirten Thieren gestaltet sich die Wirkung des Hirndrucks auf den Puls in vollkommen gleicher Weise; nur scheinen zur Erzielung gleicher Wirkung im Allgemeinen etwas höhere Drucke zu gehören; ein Punkt, den wir indessen noch nicht genügend verfolgt haben.

Versuch vom 25. XI. B. 1 (Tab. Ib) gibt die Wirkung einer intrapialen Compression von 144 Mm. Hg und 62 Secunden Dauer

bei einem grossen curarisirten Hunde.

Curve 7 (Taf. III) (vom 25. XI. B. No. 7. Tab. Ib) zeigt die schnell vorübergehende Wirkung einer intrapialen Compression von 160 Mm. Hg und 34 Secunden Dauer bei einem curarisirten Thiere.

Versuch vom 8. XII. 26 (Tab. Ib. mit Curare) zeigt mässige Wirkung und regelmässigen Ablauf derselben und ist dadurch interessant, dass er als 26. Versuch an dem gleichen Thiere angestellt war und also lehrt, wie wenig das Resultat der Compression dadurch beeinflusst wird, dass das Thier bereits längere Zeit hindurch (in diesem Falle 3 Stunden) den Versuchen unterlegen hatte.

Versuch vom 4. VII. 1880. 1. gibt in Curve 8 (Taf. III) ein schönes Beispiel einer für seine Höhe und Dauer ungewöhnlich wirksamen

Compression von 100 Mm. Hg (Tab. Ib).

Die Grösse der durch die Compression erreichten Wirkung ist

in hohem Maasse abhängig nicht nur von der Höhe jener sondern auch von der Dauer derselben: es tritt dies schon bei der Vergleichung von Compressionen hervor, welche sämmtlich noch in die Kategorie der kurzdauernden gehören, d. h. bei welchen sofort nach dem Eintreten des Hauptphänomens die Compression auf 0 herabgesetzt wurde.

Noch deutlicher tritt die Abhängigkeit der Wirkung von der Dauer der Compression hervor, wenn man die kurzdauernden wirksamen Compressionen mit langdauernden von gleicher Höhe vergleicht.

Es erhellt dies aus dem später im Abschnitt über die langanhaltenden energisch wirksamen Compressionen Mitgetheilten.

Der Einfluss der Hirncompression auf die Respiration tritt ebenfalls in ganz gleicher Weise bei intra- wie bei extrapialen Compressionen auf. Auch ist es für den Ablauf der Wirkung gleichgiltig, ob das Thier in der bei Hunden häufig zu beobachtenden jagenden Weise (1—2 Pulse auf 1 Respiration) oder wie gewöhnlich langsamer (3—6 Pulse auf 1 Respiration) athmete.

Bei kurz dauernden, entschieden wirksamen Compressionen gestaltet sich die Wirkung auf die Respiration in folgender Weise: wenige Secunden (ungefähr 10) nach dem Einsetzen des Druckes zeigt sich eine schnell vorübergehende Steigerung der Respirationsfrequenz, welche dann nach pp. 6-10 Sekunden sofort in die Verlangsamung übergeht, diesen folgt bei stark wirksamen Drücken wieder nach wenigen Secunden das Aussetzen der Respiration; beim Wiederbeginn der Respiration ist nicht selten sofort normale Frequenz vorhanden; meist ist noch kurze Zeit, ungefähr 15-40 Secunden hindurch eine Verlangsamung der Respiration zu beobachten. zeigt sich die Beeinflussung der Respiration durch die Compression, selbst die Verlangsamung, früher als die Pulsverlangsamung und ebenso erlischt sie fast immer früher, ehe der Puls wieder auch nur annähernd die normale Frequenz erreicht. Das Aussetzen der Respiration dauert in vielen Fällen ziemlich genau so lange, wie das Hauptphänomen, d. h. so lange, als die charakteristischen Vaguspulse bestehen.

Das Aussetzen der Respiration bleibt nicht selten aus, so in Curve 2, 4, 5, in welchen ein deutliches Hauptphänomen auftrat und die Pulsverlangsamung eine erhebliche Dauer (85—95 Secunden) zeigte. Dann geht die Wirkung auf die Respiration überhaupt ziemlich schnell vorüber, in den beigefügten Curven hat sie 40—60 Secunden vor der Pulsverlangsamung ihr Ende erreicht.

Die kürzere Dauer der Respirationsverlangsamung zeigt auch Curve 1 sehr deutlich, hier ist die Respiration 100 Secunden früher normal als die Pulsfrequenz.

In Fällen in welchen das Hauptphänomen bis zum Aussetzen des Pulses während mehrerer Secunden entwickelt ist, fehlt das Aussetzen der Respiration nicht; und hier bleibt, wenn nicht beim ersten Aussetzen des Pulses sofort Nachlass des Druckes erfolgt, die Respiration leicht dauernd fort. So in Versuch No. 19 vom 2. III. 1880, (Tab. III); hier setzt nach einer 26 Secunden dauernden intrapialen Compression von 160 Mm. Hg die Respiration zunächst für 120 Secunden ganz aus, um erst nach weiteren 300 Secunden künstlicher Respiration spontan wieder einzutreten; im Ganzen blieb also die spontane Respiration hier für 420 Secunden fort.

Es ist darnach wohl klar, dass das Verhalten der Respiration gegenüber kurdauernden, wirksamen Drücken nicht das regelmässige Verhalten wie die Pulsfrequenz zeigt, und also die Wirkung der Hirncompression auf Respiration und auf Pulsfrequenz sich keineswegs deckt, wenn auch ein Hand in Hand gehen beider Wirkungen nicht zu verkennen ist; ferner macht sich hier schon bemerkbar, wie die Beeinflussung der Respiration durch die Compression, an und für sich für den Ablauf der Versuche entscheidend werden kann, denn unzweifelhaft wäre das Thier im letzten angeführten Versuche ohne die künstliche Respiration an dem 7 Minuten hindurch dauernden Aussetzen der Athmung gestorben.

b. Allmählich gesteigerte kurzdauernde energisch wirksame Compression.

Es scheint für den Erfolg der Compressionen gleichgiltig, ob der Druck sogleich in wirksamer Höhe einsetzt, oder ob eine langsamere Steigerung desselben bis zum schliesslich wirksamen Grade statthat. Bei den allmählich gesteigerten Compressionen wurde entweder so verfahren, dass von 0 aus der Druck schrittweise um je 10 Mm. Hg gesteigert wurde, nachdem er sich jedesmal 30—60 Secunden auf dem vorigen Stande als unwirksam erwiesen hatte, oder es wurde sofort die Compression in einer der Höhe des bereits bekannten wirksamen Druckes naheliegenden Höhe gegeben; nachdem die Compression auf dieser ungefähr 60 Sekunden verweilt und sich als unwirksam erwiesen hatte, wurde sie um weitere je 10—20 Mm. Hg schrittweise bis zur wirksamen Höhe gesteigert.

Die angeschlossene Tabelle IV giebt 2 vergleichbare Versuche. Versuch vom 10. XII. No. 2 und 3 bezieht sich auf einen nicht curarisirten Hund; hier fällt die Wirkung der Compression in Versuch 3 (bei allmählicher Steigerung derselben) erheblich geringer aus als in Versuch 2 bei sofort mit 100 einsetzender Compression; während hier nämlich bei 100 Mm. Hg bereits energische Wirkung mit Hauptphänomen eintritt, bleibt bei allmählicher Steigerung 90 Mm. durch 85 Secunden, 100 Mm. durch 140 Secunden wirkungslos.

Auch in anderen Versuchen gestaltete sich die Sache oft so; doch ebenso oft war die Wirkung auch bei den allmählich zur wirksamen Höhe gesteigerten Compressionen eine stärkere als bei den sofort

hoch einsetzenden.

Es treten im Allgemeinen die Hirndruckerscheinungen in Circulation und Respiration in ziemlich gleicher Intensität ein, gleichgiltig ob die Hirncompression schnell oder langsam statthat; die Unterschiede, welche sich in den zahlreichen vergleichenden Versuchen der Art zeigten, waren ganz wechselnde und überhaupt unbedeutende und gingen nicht über die Ungleichheiten hinaus, welche auch bei vollkommen gleich angeordneten Versuchen in dem Grade der Wirkung beobachtet wurden: doch tritt die Wirkung unverkennbar schneller ein, wenn die Compression, ehe sie schliesslich zur schnell wirksamen Höhe gesteigert wurde, bereits längere Zeit hindurch auf einer dieser nahe liegenden Höhe gehalten war.

c. Schwach wirksame Compression.

Als schwach wirksame Compression bezeichnen wir solche, welche nicht zum Auftreten des Hauptphänomen führen, sondern nur eine stets unbedeutende Verlangsamung der Pulsfrequenz bewirken, selten beträgt dieselbe hier mehr wie den 3. Theil der Anfangsfrequenz.

Im Allgemeinen sind Compressionen, welche um 10—20 Mm. Hg niedriger sind als die energisch wirksamen, ganz unwirksam. Dies zeigt sich am Besten in den Versuchen, in welchen der Druck allmählich bis zur vollen Wirksamkeit gesteigert wird: so Versuch vom 19. XII. No. 3 (Tabelle IV), hier bleibt ein intrapialer Druck von 100 Mm. Hg durch 140 Secunden vollkommen unwirksam, während dann nach Steigerung auf 110 schon nach 16 Secunden ein ganz energisches Hauptphänomen eintritt. In Versuch 20 vom 2. III. 1880 (Tab. V) bleibt 110 durch 35 Secunden und dann 120 durch 47 Secunden ohne jede verlangsamende Wirkung, während bei 130 Mm. Hg schon nach 20 Secunden entschiedene Verlangsamung und nach 60 Secunden ein schwaches Hauptphänomen eintritt.

In Versuch 4 vom 15. III. 1880 (Tabelle Va) bleibt 110 durch 115 Secunden vollständig wirkungslos, während 120 Mm. Hg nach

45 Secunden wirkt und dann schnell zu einem energischen Hauptphänomen führt. Vgl. auch Versuch vom 9. III. No. 1 (Tab. Va).

Dies ist das gewöhnliche Verhalten; zuweilen aber sieht man bei Compressionsgraden, welche um 10-20 und mehr Mm. Hg niedriger sind als kurz vorher oder nachher ausgeübte energisch wirksame, geringe Pulsverlangsamung eintreten, welche ganz ohne Hauptphänomen bleibt oder zu welcher sich dies erst spät nach ausserordentlich langer Dauer der Compression hinzugesellt.

Es kommt auch nicht selten vor, dass Compressionen, die das einemal sich energisch wirksam zeigen, das anderemal nur schwach wirksam sind; es wurde ja schon früher bemerkt wie dieselben einmal stark wirksamen Compressionen, das anderemal sogar ganz

und gar unwirksam sein können.

Es macht sich da, wo eine unvollkommene Wirkung der Compression eintritt, fast ausnahmslos ein erhebliches Schwanken der Pulsfrequenz bemerkbar. Es zeigt sich in periodischem Wechsel eine Zunahme und Abnahme der Pulsfrequenz. Die Differenz in der Zahl der Schläge ist pro 10 Secunden meist nur gering, gewöhnlich nicht grösser als 4-5, d. h. die Pulsfrequenz schwankt z. B. zwischen 25 und 21 in 10 Secunden, oder etwa 23 und 19; doch kommen auch Schwankungen um 10 und mehr Schläge pro 10 Secunden vor, so in Versuch 2 vom 25. XI. A. (Tab. VI) zwischen 27 und 16 pro 10 Secunden; dabei ist fast immer noch eine dauernde Verlangsamung vorhanden, d. h. die periodische Beschleunigung ist nur eine relative und es bleibt die Pulsfrequenz auch noch zu den Zeiten derselben unter der normalen (Ausgangs-)frequenz, doch kommen auch Fälle vor, in welchen die periodische Beschleunigung über die Normal-(Ausgangs-)frequenz hinausgeht, wenn auch stets nur wenige Schläge (1-2 in 10 Secunden). Der Grad der Pulsverlangsamung ist unter solchen Umständen gering, oft sinkt die Pulsfrequenz überhaupt nur um einige wenige Schläge (25-21, 26-20 in 10 Secunden) zuweilen 10-13 Schläge, (26-16, 32-19 in 10 Secunden) vergl. auch Tab. VIII. Die Frequenz geht sehr selten unter 15 pro 10 Secunden (90 in der Minute), es gelang nie dieselbe auf 10 pro 10 Secunden, d. h. 60 in der Minute zu treiben, ohne dass alsbald das Hauptphänomen eintrat und die Compression damit in eine stark wirksame überging.

Das Eintreten der energischen Wirkung kann dann sehr spät erfolgen; so wird in Versuch vom 9. III. No. 3 (Tabelle VII) eine Compression von 120 erst nach 170 Secunden energisch wirksam, nachdem schon 20 Secunden nach Beginn geringe Verlangsamung eingetreten war und also 150 Secunden hindurch schwache Wirkung

bestanden hatte; im letzten Versuch vom 10. XII. (Tab. VII) wird ein Druck von 106 Mm. Hg nach 80 Secunden stark wirksam, nachdem er schon 50 Secunden eine deutliche Schwachwirkung gezeigt. Das Eintreten der Vollwirkung geht dann ziemlich schnell im Verlauf von 20—40 Secunden bis zur Erreichung des ausgesprochenen

Hauptphänomen von Statten.

Häufig ist dies späte Zustandekommen der Vollwirkung aber nicht; meist tritt dieselbe vielmehr wie aus den beiden vorhergehenden Abschnitten hervorgeht, wenn überhaupt schnell und längstens in 40-50 Secunden nach Beginn der Compression ein, und gewöhnlich fehlt dann überhaupt jede eigentliche Schwachwirkung, es steigert sich vielmehr die Verlangsamung, sowie sie überhaupt beginnt schnell zur Vollwirkung mit Hauptphänomen. Hat die Schwachwirkung länger wie die angegebene Frist hindurch gedauert, so kann sie unter gleichbleibender Compression, wie es scheint, sehr lange fortbestehen; so hielt in Versuch 25 XI. A 2 (Tab. VI) 5 Minuten, in Versuch 25 XI. B No. 1 (Tab. VIII) 220, in Versuch vom gleichen Datum No. 4 (Tab. VIII) 250 Secunden geringe Pulsverlangsamung mit den erwähnten Schwankungen in der Frequenz an; leichter kommt dies bei curarisirten Thieren vor, doch kann auch bei diesen ebensowohl ein spätes Uebergehen in Vollwirkung wie andrerseits eine vollkommene Ausgleichung trotz fortbestehender gleich hoher Compression statthaben; dieses Vorkommniss veranschaulicht Versuch vom 25. XI. A No. 7 a (Tab. IX. Curve 10, Taf. VI), hier gleicht sich die Pulsverlangsamung, welche bei einer Compression von 100 Mm. Hg unter den angeführten Schwankungen 250 Secunden hindurch bestanden hat, im Verlaufe weiterer 50 Secunden vollständig aus, obgleich der Druck von 100 Mm. unverändert fortbesteht.

Bei nicht curarisirten Thieren bleibt dieser Zustand schwachen Hirndruckes bei gleich bleiben der Compressionshöhe selten längere Zeit fortbestehen; vielmehr geht er unter dieser Bedingung entweder unter Eintreten einer stärkeren Respirationsverlangsamung oder gar von Aussetzen derselben in Vollwirkung über, oder die Respirationsverlangsamung gleicht sich zuerst aus und es folgt dann bald eine Ausgleichung der Pulsfrequenz zur Norm. Man muss bei solchen — nicht curarisirten Thieren, wenn man längere Zeit hindurch die Erscheinungen des schwach wirksamen Druckes festhalten will, den Compressionsgrad häufig ändern, verringern sowie die Wirkung intensiver zu werden anfängt, um das Eintreten der Vollwirkung zu verhindern, oder steigern, wenn Zeichen beginnender Ausgleichung eintreten, damit nicht die herrschende Compression schnell ganz unwirksam werde.

Ist einmal die Neigung zum Eintreten der Vollwirkung vorhanden oder ist gar das Hauptphänomen bereits eingetreten, so kann oft die Compression erheblich gemindert werden, ehe die Ausgleichung erreicht wird, hierüber vergleiche den folgenden Abschnitt (von den Nachdrücken).

Die Versuche vom 9. III. No. 2 (Tab. X.) und 3 (Tab. VII.) und vom 10. XII. No. 11 (Tab. X) erläutern dies.

Was die mehrfach erwähnten periodischen Schwankungen der Pulsfrequenz anlangt, so treten sie deutlicher in den Curareversuchen hervor (cfr. Tab. No. VI, Versuch vom 25. XI. A. 2), doch fehlen sie auch bei nicht curarisirten Thieren nicht (Tab. X. 10. XII. 11. und Tab. VII. Versuch vom 9. III. 3.), sie sind oft von eigenthümlichen Schwankungen des Blutdrucks begleitet. Vergleiche Tab. VI Versuch 25. XI. A. 2. und Tab. IX. Versuch vom 25. XI. A. 7a. Curve 10 (Taf. VI) giebt einen Theil des letztgenannten Versuchs.

In Versuch vom 25. XI. A. No. 10 (Curve 11, Taf. III) und No. 12 Tab. XII. u. a. Versuchen kommen ganz kurzdauernde hohe Compressionen bei curarisirten Thieren zur Anwendung, 160 u. 180 Mm. von circa 8 und 9 Secunden Dauer. Danach treten beide Male die gleichen Erscheinungen ein. D. h. es wirken solche kurzandauernde hohen Compressionen bei curarisirten Thieren ganz wie lang dauernder niederer Druck, nur erfolgt die Pulsverlangsamung viel schneller als bei solchen, nach 9 resp. nach 5 Secunden.

Man kann dies wie folgt zu erklären versuchen:

Es bedarf einiger Zeit um die Compression in ihrer vollen Höhe auf den subarachnoidealen Raum zu übertragen; solche ganz kurzdauernde hohe Compressionen kommen also in ihrer vollen Höhe gar nicht zur Geltung, weil die Compression schon wieder zu sinken beginnt, ehe sie im cavum subarachnoidale die volle Höhe erreicht hat; freilich ist nicht recht einzusehen, warum dabei eine so lange dauernde Nachwirkung der schnell vorübergehenden Compression (in Versuch 25. XI. 10. 140 Secunden) statthat.

Die andere Erklärungsmöglichkeit, dass es sich hier bei den Wirkungen ganz kurzdauernder hoher Compressionen um ein Phänomen handelt, welches nur zufällig sich dem bei längerdauernder schwacher Compression eintretenden, gleichgestaltet aber ganz andern Ursprungs, nämlich eine Reflexerscheinung in Folge der starken Reizung der sensiblen Fasern bei der plötzlichen Ausdehnung des Subarachnoidealsacks sei, lässt sich durch nichts wahrscheinlich machen.

Bemerkenswerth ist, dass, wie schon erwähnt, die erste Pulsverlangsamung bei den kurzdauernden hohen Compressionen sehr schnell eintritt, viel schneller als selbst bei ebenso starken, längere Zeit anhaltenden Compressionen, dies scheint darin zu beruhen, dass überall beim Einsetzen einer nicht momentanen hohen Compression (von 150 Mm. Hg und darüber) sofort eine bedeutende schnell wachsende Steigerung des Carotidendrucks eintritt; diese Blutdrucksteigerung scheint zunächst das Zustandekommen der Pulsverlangsamung zu verhindern; bei den ganz schnell vorübergehenden hohen Drücken kann sich die Pulsverlangsamung früher bemerkbar machen, weil hier die Blutdrucksteigerung mit dem Nachlassen der Compression sofort aufhört, vgl. Curve 10 mit Curve 11 (Taf. III) und vgl. Tab. IX mit Tab. XI (vgl. III. 5. — Verhalten des arteriellen Blutdruckes u. s. w.).

Die Beeinflussung der Respiration durch schwachwirksame langdauernde Compressionen zeigt noch grössere Unregelmässigkeiten

wie die der Pulsfrequenz.

Es tritt jene im allgemeinen schon bei den geringeren Compressionen deutlicher auf; es kommt bedeutende Verlangsamung der Respiration schon bei Compressionen vor, die den Puls noch wenig beeinflussen, so in Versuch 15. III. No. 2 (Tab. XII) und 10. XII. No. 11. (Tab. X). Dann wird die Respiration gewöhnlich flacher und zuweilen so oberflächlich, dass sie auch in der Curve kaum noch zu bemerken ist; solche Vorkommnisse sind es die in den Protocollen als "fast aussetzende Respiration" vermerkt sind; wirkliches mehr wie 10 Secunden währendes Aussetzen der Respiration wurde nie beobachtet, ohne dass auch die energische Pulswirkung mit Hauptphänomen auftrat. Periodische Schwankungen in der Respirationsfrequenz wurden bei diesen Compressionen nicht bemerkt; es kann ja wie schon bemerkt, eine schwachwirksame Compression bei nicht eurarisirten Thieren nicht längere Zeit auf gleicher Höhe erhalten werden, weil sie hier leicht starkwirksame werden, oder die Wirkung ganz erlischt; es müssen, wie bemerkt, die Compressionshöhen um eine fortdauernde Wirkung zu erhalten, bald gesteigert bald gemindert werden; unter solchen Umständen treten allerdings Schwankungen der Respirationsfrequenz ein, die indessen von dem Wechsel der Compressionshöhe abhängig sind; im Allgemeinen folgt dann jeder Steigerung der Compression eine Abnahme, jeder Verminderung derselben eine Vermehrung der Respirationsfrequenz, welche bald schnell nach der Aenderung des Compressionsdruckes bald erst 20 bis 30 Secunden danach eintritt; unmittelbar nach jeder solchen Aenderung pflegt eine vorübergehende (10-20 Secunden dauernde) Beschleunigung der Respiration von 1-3 Schlägen in 10 Secunden zu folgen, gleichgiltig ob die Compression gesteigert oder vermindert wurde; häufig konnte man zu gleicher Zeit bei den Thieren vorübergehende Schmerzäusserungen beobachten, danach ist wohl auch diese vorübergehende Respirationsbeschleunigung reflectorisch bedingt.

d. An und für sich schwachwirksame oder unwirksame Compressionen im Anschluss an stärker wirksame (Nachdrücke).

Bei der Anwendung von kurzdauernden starkwirksamen Compressionen geht die dadurch bewirkte Pulsverlangsamung ziemlich schnell vorüber; es dauert die Wirkung um so länger, je intensiver sie war, und die Intensität der Wirkung der Compression hängt von der Höhe des angewendeten Druckes, in hohem Maasse aber auch davon ab, wie lange die wirksame Compression bestanden hat.

Setzt man nun die bestandene wirksame Compression nicht von ihrer vollen Höhe sofort auf 0 herab, sondern vermindert man sie nur auf eine Höhe, die an und für sich unwirksam ist, so sieht man ganz unzweifelhaft die Pulsfrequenz sich immer viel langsamer ausgleichen als ohne dies; es wird also die Wirkungsdauer wirksamer Compressionen durch an und für sich absolut unwirksame vergrössert, d. h. an und für sich unwirksame Drücke werden als Nachdrücke hinter an und für sich wirksamen ebenfalls wirksam.

Am schönsten zeigt dies Versuch vom 25. XI. 8. (Tab. XIII.) (curarisirtes Thier) hier ist eine Compression von 70 durch 70 Secunden und eine sich daran unmittelbar anschliessende von 90 durch 60 Secunden vollkommen wirkungslos, dann folgt eine wirksame Compression von leider nicht genau zu bestimmender Höhe und Dauer (im Verlaufe von 40 Secunden wird der Druck dreimal langsam auf 140 erhöht und wieder auf 90 erniedrigt) und jetzt zeigt der Druck von 90 eine ganz unzweifelhafte und zwar recht bedeutende Wirkung. Die starke Pulsverlangsamung (Hauptphänomen) besteht 130 Secunden hindurch fort und noch bei dem Heruntergehen auf 0 (170 Secunden nach der wirksamen Compression) hat der Puls bei Weitem nicht die frühere Frequenz erreicht.

Uebrigens ist in dem angeführten Versuch ganz unverkennbar, wie doch die durch einen wirksamen Druck hervorgerufene Pulsverlangsamung selbst unter einem recht erheblichen und als solchen keineswegs wirkungslosen Nachdruck sich allmählich ausgleichen kann, wenn auch die Ausgleichung viel langsamer erfolgt, als wenn nach dem starkwirkenden Druck sofort 0 eintritt, denn in jenem Versuche war die Pulsfrequenz schon wieder auf 20 in 10 Secunden von 8 in 10 Secunden gestiegen, während noch der Nachdruck von 90 Mm. Hg bestand.

Der Vergleich von Versuch vom 13. XII. 2 und 7 (Tab. XIII.),

zeigt die Bedeutung solcher Nachdrücke sehr hübsch. In Versuch 2 wirkt ein Druck von 120 Mm. Hg 60 Secunden hindurch. Schon nach 30 Secunden ist deutliches Hauptphänomen mit Verlangsamung auf 9 in 10 Secunden eingetreten; dennoch gleicht sich die Verlangsamung nach Heruntergehen der Compression auf 0 schnell aus, so dass 90 Secunden nach 0 bereits die Normalfrequenz erreicht ist. Dem gegenüber wirkt in Versuch 7 eine weniger wirksame Ausgangscompression, 110 ebenfalls durch 60 Secunden; erst nach 40 Secunden, die ersten Anzeichen des Hauptphänomen und nach 60 die Verlangsamung von 10 pro 10 Secunden erreicht; Aussetzen der Respiration, welche dort nach 30 Minuten eintritt, fehlt hier ganz; dennoch dauert hier die Wirkung unter der fortbestehenden Compression von 90 Mm. 360 Secunden hindurch an, um sich schliesslich allerdings bei noch fortbestehendem Druck von 90 fast vollständig auszugleichen (bis

auf 16 pro 10 Secunden, gegen 18 normal).

Auch aus Vergleich der Versuche 12a vom 10. XII. (Tab. Ia) mit 5 und 6 vom 10. XII. (Tab. XIII) geht die Wirkung solcher an und für sich unwirksamer Compressionen als Nachdrücke hervor. In Versuch 6 wird durch Anwendung einer nur 30 Secunden währenden Compression in Höhe von 110 Mm. Hg mit einem Nachdrucke von nur 60 Mm. und 94 Secunden Dauer, ein sehr viel grösserer und namentlich länger dauernder Effect erzielt als durch die Compression von 40 Secunden Dauer und 120 Mm. Höhe in Versuch No. 12 a. In Versuch 5 ist die Primär-Compression annähernd gleichwerthig der in Versuch 6; der dann folgende Nachdruck von 40 Mm. Hg (und 272 Secunden Dauer) bleibt allerdings nicht ganz ohne Wirkung, sondern führt ebenfalls noch eine etwas verzögerte Ausgleichung der Verlangsamung herbei; doch hat die Ausgleichung noch während der fortbestehenden Compression von 40 Mm. Hg und schliesslich fast vollständig zur Normalfrequenz statt. Dass die als Nachdrücke hier zur Geltung gelangten Compressionshöhen von 60 bezw. 40 an und für sich wirkungslos waren, geht aus Versuch No. 3 des gleichen Datum (Tab. IV) hervor: in diesem bleibt ein Druck von 90 Mm. Hg durch 85 Secunden vollkommen ohne jeglichen Effect.

Es stellt sich hiernach die Wirkung solcher an und für sich wirkungsloser Drücke als Nachdrücke nach einem wirksamen Drucke

in einer Verzögerung der Ausgleichung dar.

Bei Vergleich verschiedener sonst ganz gleich angeordneter Versuche mit Nachdrücken stellt sich heraus, dass der Nachdruck von gleicher Höhe bald eine stärkere bald eine geringere Wirkung entfaltet. Es hängt dies hauptsächlich davon ab, in welcher Stärke

bereits die Primärcompression ihre Wirkung entfaltet hat, ehe sie zum Nachdruck erniedrigt wird, wie der Vergleich von Versuch No. 7 von 10. XII (Tab. XIIIa.) mit Versuch 5 und 6 vom gleichen Datum (Tab. XIII) sehr deutlich zeigt. In Versuch No. 7 war der Nachdruck 60 schon eingeführt, ehe noch eine erhebliche Wirkung des Anfangsdrucks erreicht ist, namentlich ehe das Hauptphänomen eingetreten ist, und bleibt fast wirkungslos, denn 24 Secunden später ist nach schnellem Vorübergehen des Hauptphänomen schon sehr weitgehende Ausgleichung (20 in 10 Secunden) erreicht: dem gegenüber geschieht in Versuch 5 und 6 die Herabsetzung des Hauptdruckes zum Nachdruck erst nachdem deutliche Pulsverlangsamung und Hauptphänomen eingetreten ist, hier ist dann wie oben ausgeführt, die Wirkung des Nachdrucks selbst von nur 40 eine ganz unzweifelhafte.

Die Beeinflussung der Respiration bei Verlängerung der wirksamen Compression durch Nachdrücke gestaltet sich wiederum in den verschiedenen Versuchen viel wechselnder wie die der Pulsfrequenz, die Respiration kann durch den Nachdruck sehr wenig oder gar nicht, auch unverhältnissmässig bedeutend beeinflusst werden.

So lange seitens des Pulses das Hauptphänomen unter dem Einflusse eines Nachdruckes besteht, pflegt bedeutendere Verlangsamung der Respiration mit zeitweiligem Aussetzen nicht zu fehlen.

Es wird dieser Punkt im folgenden Abschnitt ausführlicher behandelt werden.

e. Lang anhaltende stark wirksame Compression.

Ein Compressionsgrad der in dem oben (S. 14) auseinandergesetzten Sinne energisch wirksam ist, wird stets früher oder später tödtlich, sofern er lange genug unterhalten wird.

Es gilt dies zunächst für die Compressionen, welche stark genug sind, um sofort (d. h. 20 bis 40 Secunden) nach ihrem Eintritt starke Pulsverlangsamung mit Hauptphänomen (bis auf 10 und weniger in 10 Secunden) herbeizuführen; hier beginnt die Pulsverlangsamung oft mit einem vorübergehenden Aussetzen des Pulses; gleichzeitig setzt die Respiration aus und gelegentlich würde, wie in Versuch vom 2. III. (Tab. III) das Aussetzen der Respiration sofort zum Tode führen.

Durch die künstliche Respiration bei curarisirten oder auch bei nicht curarisirten Thieren, bei letzteren aber auch ganz gewöhnlich ohne Zuhülfenahme der künstlichen Respiration wird der erste Shoe überwunden und es verläuft der Versuch dann in höchst eigenartiger

Weise weiter.

Auch solche Compressionsgrade die nicht sofort stark wirksam werden, sondern welche zunächst nur eine geringere Verlangsamung der Pulsfrequenz (15 bis 12 in 10 Secunden) hervorrufen, ohne sogleich zum Auftreten des Hauptphänomen zu führen, also anfangs schwach wirksame, gehen bei längerem Bestehen (vgl. S. 20) gelegentlich in stark wirksame mit Hauptphänomen über und sowie letzteres erreicht ist, findet, wie es scheint, niemals eine Ausgleichung des Hirndrucks mehr statt, ohne dass die Compression beseitigt wird.

Geschieht letzteres, so kann auch noch nachdem bereits 20 Minuten und länger die höchsten Grade des Hirndrucks bestanden, Puls und Respiration wieder fast vollständig normal werden.

Hirndruck der stark genug ist um zu recht erheblicher Verlangsamung von Puls und Respiration sogar mit vorübergehendem Aussetzen der letzteren zu führen, gleicht sich nicht selten aus, d. h. Puls
und Respiration werden allmählich wenigstens annähernd wieder normal, obgleich die Compression in ihrer vollen Höhe fortbesteht, so
lange das Hauptphänomen nicht eingetreten war, ja es kann dann
sogar, wenn die Ausgleichung einmal begonnen hat, eine weitere geringere Steigerung der Compression statthaben, ohne jene zu hindern.

Ein gutes Beispiel solchen Verhaltens ist Versuch X vom 6. II. 1880 (Tab. XIV). Hier wird durch Compression von 116 Mm. Hg durch 120 Secunden und daran sich anschliessend eine solche von 120 ein ganz erheblicher Hirndruck (Pulsverlangsamung von 23 auf 12, Respirationsverlangsamung von 17 auf 3) ohne Hauptphänomen hervorgerufen; es gleicht sich im Verlauf von 780 Secunden während welcher die Compression sogar noch allmählich auf 124 gesteigert wird, die Pulsverlangsamung bis zu 19, die Respiration bis 9 wieder aus. Weitere Steigerung bis auf 138 Mm. Hg führt dann ziemlich schnell mit Pulsverlangsamung von 11 in 10 Secunden zum Eintritt des Hauptphänomens. Es ist der Vorgang schon bei der Besprechung der langdauernden schwachwirksamen Drücke angeführt; es sollte derselbe hier aber nochmals in Erinnerung gebracht werden, um die Berechtigung zur Unterscheidung zwischen stark wirksamen Compressionen und den schwach wirksamen weiter zu begründen. Stark wirksame Compressionen werden wie schon gesagt, fast immer tödtlich, sofern sie genügend lange dauern, oft ganz schnell, wie oben gesagt; es tritt dann der Tod durch sofortiges bleibendes Aussetzen der Respiration ein (vgl. S. 18).

Wird künstliche Respiration unterhalten, so ist ein plötzlicher Tod durch Hirndruck, wie es scheint, überhaupt nicht zu erzielen; wenigstens haben wir in Versuch 7—10 vom 4. VII. 1880 (Tab. XV)

kolossale Drücke — von 280 durch 80 Secunden, für 34 bez. 24 Secunden, sogar auf 320 und schliesslich 360 Mm. Hg gesteigert, wirken lassen können, ohne das Leben des Thieres zu vernichten.

Hiernach wäre von absolut und sofort lethalen Drucken nur in soweit zu sprechen, als die künstliche Respiration ausgeschlossen wird, doch bleibt auch dies misslich; denn wie schon auseinandergesetzt, wirken Compressionen von der gleichen Höhe auch bei demselben Thiere sehr verschieden und ferner werden selbst ohne künstliche Respiration hohe und höchste Compressionen, die sofort zu starken Hauptphänomen mit Aussetzen der Respiration führen, keineswegs immer schnell tödtlich, sondern es kommt trotz fortdauernder Compression in gleicher Höhe die Respiration in eigenthümlicher Weise von selbst wieder in Gang.

In solchen Fällen erscheinen gewöhnlich nach kurzer Zeit (40 Secunden), zuweilen auch erst nach einigen Minuten, sanft ansteigende und abfallende Blutdruckwellen, welche in 15—20—50 Secunden ablaufen und eine Höhe von 20—60 Mm. Hg über dem herrschenden Mitteldruck erreichen. Nachdem sich solche mehrfach wiederholt haben, werden sie allmählich steiler oder es treten auch nicht selten im ansteigenden Schenkel einer solchen Welle ganz schnell ansteigende und wieder abfallende Blutdrucksteigerungen, förmliche Sturzwellen des Blutdrucks, auf: im Verlauf von 10 Secunden steigt der Blutdruck plötzlich um die kolossale Höhe von manchesmal mehr wie 200 Mm. und fällt er wieder auf die früher bestandene Höhe herunter. Diese Blutdruckwellen werden im folgenden Abschnitt (III. 5) eine ausführlichere Würdigung erfahren; hier werden sie nur soweit berücksichtigt, als es für die Schilderung des ganzen Vorgangs unumgänglich ist.

Die Respiration ist zuweilen sehon mit oder selbst vor dem Auftreten der ersten Blutdruckwelle wieder in Gang gekommen oder sie beginnt auf dem Gipfel einer der ersten Wellen, nachdem sie 30—60 Secunden und auch noch etwas länger ganz ausgeblieben war.

Die jetzt spontan wieder erscheinende Respiration zeigt indessen einen ganz besonderen Charakter, wesentlich verschieden davon, wie sie sich bei kurzdauernden selbst sehr energisch wirkenden Compressionen zu gestalten pflegt.

Ruft man nämlich durch eine schnell wirksame Compression Respirationsstillstand hervor und geht dann mehr minder schnell selbst 30 Secunden und noch etwas länger nach Eintreten desselben mit der Compression auf 0 herunter, so tritt wenn überhaupt nach längstens 70 oder 80 Secunden die Respiration zunächst mit ganz flachen, schnell tiefer und bald in Tiefe und Frequenz normal wer-

denden Athemzügen wieder ein.

Dem gegenüber tritt bei Fortdauer des hohen Druckes die Respiration, wenn überhaupt, wieder ein mit einer gewaltigen seufzenden, besser krampfhaften Inspiration, welche bis 4 Secunden auf höchster Inspirationshöhe anhält, um in eine gewaltig active krampfhafte Exspiration überzugehen. An dieser Respiration betheiligen sich oft sämmtliche Körpermuskeln, selbst Streckkrämpfe der Extremitäten, weites krampfhaftes Aufsperren des Maules kommt dabei oft vor. Gewöhnlich treten, wie schon gesagt, diese krampfhaften Respirationen gleich mit den ersten Blutdruckwellen ein und nun gehen die beiden Phänomene Hand in Hand weiter; es verschwinden dabei dann oft die sanften Blutdruckwellen ganz und machen den Sturzwellen Platz.

Die einzelnen Respirationen und die Blutdrucksturzwellen treten keineswegs in regelmässigen Abständen ein; die Pausen wechseln von 4—30 Secunden; nach längeren Pausen erfolgen in der Regel schnell nach einander im Verlauf von 10 Secunden mehrere Athemzüge oder ein ganz besonders gewaltsamer Athemzug. Von sofort schneller nach einander eintretenden Athemzügen fallen dann oft mehrere bis 6 auf eine Blutdruckwelle. Die einzelnen Athemzüge sind keineswegs von gleicher Tiefe, aber immer krampfhaft.

Die hier besprochenen Phänomene sind in den tabellarischen Protocollen der Versuche vom 25. XI. A. 1., vom 10. XII. 12., vom 9. III. 7., 15. III. 3. und Finalversuch (Tab. XVI) und 15. III. 1. (Tabelle 1a) und 15. III. 4. (Tab. Va) zum Ausdruck gebracht; es gelingt dies übrigens selbstverständlich nicht gut was die Blutdruck-

wellen anlangt.

Gute Beispiele von sanften Blutdruckwellen finden sich in Versuch vom 15. III. No. 3 und in 10. XII. No. 12; Beispiele der Blutdrucksturzwellen in 9. III. No. 7 gegen das Ende; wo sie regelmässig die Höhe von 200 Mm. Hg bis selbst zu 260 Mm. erreichen. Versuch vom 15. III. 1. (Tab. 1a) ist ausgezeichnet durch das sehr frühzeitige Eintreten einer sanften Blutdruckwelle, bei einer überhaupt unverhältnissmässig stark wirkenden Compression von 100; Versuch 25. XI. A. No. 1 zeigt bei einem curarisirten Thiere sehr frühzeitig eintretende sanfte Blutdruckwellen, mit Sturzwellen bei intrapialer Compression von 140. Die Sturzwellen erreichen hier sofort Höhen von 200—250 Mm. Hg (vgl. Curve 12, Taf. VII).

In Curve No. 12 vom 25. XI. A. No. 1 finden sich Blutdrucksturzwellen in ihrem Verhältniss zu den sanften Blutdruckwellen; Curve No. 13 (Taf. IV) giebt einige sanfte Blutdruckwellen aus dem Final-Versuch 3. vom 15. III.; Curve No. 14 (Taf. VII) giebt aus Versuch 4 vom 9. III. das erste Auftreten einer Blutdrucksturzwelle mit seufzender (krampfhafter) Respiration nach 40 Secunden dauerndem Aussetzen, letzterer bei anhaltender Compression. Curve No. 15 (Taf. V) vom 10. XII. No. 12 giebt eine Episode aus einem lang hingezogenen Versuche mit andauerndem Hirndruck, sie giebt ein gutes Bild des Verlaufs eines solchen Versuches.

So kann das Phänomen lange Zeit fortgehen bis zu einer Stunde. Dabei bleibt die Pulsfrequenz (bis auf vorübergehende mit den Blutdruckwellen Hand in Hand gehende geringe Aenderungen derselben) ungeändert, d. h. zwischen 5—8—12 in 10 Secunden schwankend; endlich zeigt sich eine grössere Steigerung zur Pulsbeschleunigung die im absteigenden Schenkel der Blutdruckwellen zuerst stärker hervortritt, dann hört die Respiration die bisher in der krampfhaften Weise fortging, meist ganz plötzlich auf. Die Blutdruckwellen werden sehr viel niedriger, hören auf, die einzelnen Pulse werden auch niedriger, bald ganz niedrig, schliesslich kaum noch sichtbar und der Blutdruck sinkt fast in einer geraden Linie allmählich auf 0; nach dem Aufhören der Blutdruckwellen und dem dauernden Eintreten grösserer Pulsfrequenz und dem Aufhören der Respiration erfolgt der Tod längstens in 1—4 Minuten.

Die Pulsfrequenz wird übrigens dabei nicht sehr bedeutend, jedenfalls nicht grösser als sie vor der Hirncompression bei dem aufgebundenen zum Versuche vorbereiteten Thiere war; wir fanden diese finale Beschleunigung der Pulsfrequenz nie weiter gehend als bis zu 22 in 10 Secunden; sie erreichte demnach im Widerspruch zu Leyden's Angaben niemals die Höhe wie nach Vagusdurchschneidung (Tabelle XVII).

In einem Falle trat der Tod ein bei noch fortbestehender starker Pulsverlangsamung (6 in 10 Secunden) Finalversuch vom 13. XII.

(Tabelle XVIII.)

Wie schon gesagt, kann bei Beseitigung der Compression bis auf 0 noch normale Pulsfrequenz und Respiration wieder eintreten, selbst nachdem wiederholt und für längere Zeit (600 Seeunden und länger) solche Zustände dauernden höchsten Hirndruckes bestanden haben, es verschwinden dann auch die erwähnten Blutdruckwellen vollständig, und es treten die normalen von der Respiration abhängigen Blutdruckwellen wieder ein.

Steigert man im Gegentheil den bereits wirksamen Compressionsdruck über den Grad der zur Erhaltung starken Hirndrucks nothwendig ist, hinaus, so bewirkt dies jetzt keine weitere Verlangsamung der Pulsfrequenz, es bleibt diese schwankend zwischen 6 und 12 (für 10 Secunden), dagegen sieht man der weiteren Steigerung des Compressionsdruckes bis z. B. 150 Mm. Hg den Blutdruck im Ganzen sehr in die Höhe gehen und namentlich erreichen die Blutdrucksturzwellen dann eine ganz erstaunliche Höhe von 300 Mm. Hg und mehr. Vergleiche den folgenden Abschnitt (III. 5.).

Geht man dann mit dem Compressionsdruck wieder zu geringerer Höhe herab, so sinkt auch der Blutdruck etwas und die Blutdruckwellen zeigen eine geringere Höhe, obgleich das Phänomen, sofern man den Druck noch auf genügender wirksamer Höhe hält, in alter

Weise weiter geht.

Uebrigens kann das Phänomen unter so starken Compressions-drücken von mehr wie 150 Mm. Hg bis 15 Minuten und mehr, in gleicher Weise d. h. mit den gewaltigen an 300 Mm. Hg herangehenden oder selbst darüber hinausgehenden Blutdrucksturzwellen und krampfhaften Respirationen fortdauern, ohne schon lethal zu werden, doch findet dann schwer, selbst bei vollständiger Beseitigung der Compression noch eine Ausgleichung zur Norm statt und unzweifelhaft wird durch die längere Anwendung solch' sehr hoher Drücke das Eintreten des Todes sehr beschleunigt.

Besonders bemerkenswerth ist noch folgendes Verhalten der Respiration unter fortdauernder hoher Compression: nachdem einmal diese krampfhaften Respirationen eingetreten sind, ist ein Aussetzen der Respiration auch durch die allergewaltigsten und selbst ganz plötzlichen Steigerungen des Compressionsdruckes nicht mehr zu erzwingen.

Compressionen von 200 und mehr, welche sonst stets ein längeres Aussetzen der Respiration herbeiführen, bringen nachdem einmal die krampfhaften Respirationen eingetreten sind, kaum irgend eine Aenderung in der Respiration hervor; höchstens dass nach dem Einsetzen des hohen Druckes eine oder einige besonders gewaltsame Athemzüge erfolgen. Lässt man aber nach rechtzeitigem Heruntergehen mit dem Compressionsdruck, Respiration und Circulation der Thiere normal werden, dann wird eine weit geringere Compression auch wieder mit dem gewöhnlichen Verflachen und Aussetzen der Respiration beantwortet.

Die hier beschriebenen Zustände des höchsten andauernden Hirndruckes lassen sich fast immer durch genügend starke Compression erzwingen; doch zeigt es sich ganz unzweifelhaft, dass dieselben leichter bei bereits etwas erschöpften Thieren eintreten; bei nicht

curarisirten Thieren ereignet es sich bei den ersten am Thiere angestellten Versuchen häufig, dass unter einem stark wirksamen Druck der zum Aussetzen der Respiration führte, diese überhaupt spontan nicht mehr wiederkehrt. Weiterhin, wenn die Thiere durch eine Anzahl von Versuchen bereits etwas erschöpft sind, wird dies zur Seltenheit; dann führt fast regelmässig die dauernde starkwirksame Compression jenes eigenthümliche Verhalten herbei.

Weitere Erhöhung des Compressionsdruckes bei bereits bestehendem dauerndem hohem Drucke bringt Krämpfe — die unabhängig von jenen krampfhaften Respirationen sind — nicht oder wenigstens höchst selten hervor; meist besteht bei den Thieren dauernde Erschlaffung der Musculatur nur durch die krampfhaften Respirationen

unterbrochen.

Niemals wurde, so lange der hohe Hirndruck bestand, ein Zeichen von Bewusstsein bei den Thieren bemerkt.

5. Verhalten des arteriellen Blutdruckes beim Hirndruck.

A. Die "primäre Erhebung".

Unter dem Einfluss des künstlichen Hirndrucks treten mannigfache Veränderungen im mittleren arteriellen Blutdruck auf. Eine solche erscheint im Beginn der Hirncompression als Erhöhung des Mitteldrucks. Diese nennen wir die "primäre Erhebung". Sie ist nahezu constant zu beobachten, nur ein Mal bei einer Compression von 110 Mm. Hg und 20 Secunden Dauer bei einem ätherisirten und zwei Male bei curarisirten Thieren mit Compressionen von je 140 Mm. Hg und 20 Secunden Dauer, welche im Uebrigen sich allerdings nur schwach wirksam zeigten, wurde sie nicht gesehen; sonst ist sie selbst in übrigens unwirksamen Fällen sicher vorhanden und sie stellt zugleich fast ausnahmslos das erste graphisch nachweisbare Sympton des experimentallen Hirndrucks dar; sie beginnt bei ätherisirten Thieren in den meisten Fällen etwa 2-3 Secunden nach dem Beginn der intra- oder extrapialen Compression, so in 16 von 22 Fällen; zuweilen allerdings verläuft ein Zeitraum von 12 und mehr Secunden (so z. B. in Versuch 1 vom 15. 3. bei einer energisch wirksamen Compression von 100 Mm. Hg und 45 Secunden Dauer; in zwei andern Fällen schwach wirksamer Compression von 104 Mm. Hg von 135 bezw. 80 Secunden Dauer betrug das Zeitintervall sogar 16 und bezw. 22 Secunden).

Bei curarisirten Thieren ist unter sonst gleichen Versuchsbedingungen der spätere Beginn das Häufigere; das Durchschnittsintervall zwischen Beginn der Hirncompression und Beginn der Primärerhebung ist 8 Secunden, in einzelnen Fällen 22-27 Secunden; so war dies z.B. in zwei schwach wirksamen Compressionen von 110 und 100 Mm. Hg und 70 bezw. 55 Secunden Dauer.

Auf die Grösse des Intervalls zwischen Beginn der Hirncompression und Beginn der primären Erhebung, sowie auch das Hervortreten der letzteren überhaupt scheint der Grad der Compression keinen Einfluss auszuüben, da man bei gleichen Compressionsgraden und bei einem und demselben Versuchsthiere die primäre Erhebung bald früher und bald später auftreten sieht.

Datum der Versuche.	Höhe der angewendeten Hirncompression in Mm. Hg.	Zeit zwischen Beginn der Hirncompression und Beginn der primären Erhebung in Secunden.	Bemerkung.
10. XII.	50	1	keine primäre Ei hebung ohne Erhebung.
	50	4	
4. III.	72	4	
4 4	70	momentan	
10. XII.	52	16	
44 44	55		
25. XII. A.	80	8	
	70		
11 11 11	50	6	
S. XII.	70	27	
4 4	60	5	
	45	5	
	55	momentan	
	60	22	

Die primäre Blutdruckerhebung ist in ihrem Eintreten unabhängig davon, ob die Compressionen im Sinne von Puls und Respiration wirksam werden oder unwirksam bleiben; sie schwankt in ihren maximalen Werthen zwischen 7 und 26 Mm. Hg, nur in einem Falle erreichte sie eine Erhöhung von 52 Mm. Hg bei einer intrapialen Compression von 100. Die Höhe der "maximalen Erhebung" geht nicht parallel mit der Höhe der Compression, aber auch nicht zu den letzteren entgegengesetzt; so zeigt der Versuch vom 10. XII. bei einer Compression von 104 Mm. Hg eine maximale Erhebung von 20 Mm. Hg und bei einer Compression von 120 eine solche von nur 14 Mm. Hg.

In No. 10 und 11 vom 4. III. ergibt eine Compression von 72 eine maximale Erhebung von 8 Mm. Hg, eine Compression von 70 eine solche von 20 Mm. Hg. In No. 11 und 8 vom 10. XII. führt die gleiche Compression von 52 Mm. Hg das eine Mal zu einer maximalen Erhebung von 18, das andere Mal von 9 Mm. Hg.

Bei curarisirten Thieren ist die maximale Erhebung bei Anwen-

dung gleicher Compressionsgrade durchweg eine viel höhere. Die Werthe schwanken hier zwischen 18 und 60 Mm. Hg, zuweilen sogar bis zu 74 Mm. Hg (Versuch vom 15. XI. 1). Die Höhe der primären Erhebung ist eben so wenig wie von dem Grade der Compression, von der Dauer derselben abhängig. Die Dauer der primären Erhebung schwankt bei nicht curarisirten Thieren zwischen 18 und 36 Secunden, bei eurarisirten zwischen 14 und 55 Secunden, unabhängig von höheren oder niederen Compressionsgraden, aber im Ganzen parallel gehend der sog. Wirksamkeit der letzteren; nur als Ausnahme überdauert die primäre Erhebung die Hirncompression, so in einem Falle energisch wirksamer Compression von 100 Mm. Hg und 30 Secunden Dauer um 30 Secunden, Versuch vom 4. VII. 1.. in einem anderen schwach wirksamer Compression von 50 Mm. Hg und 27 Secunden Dauer um 9 Secunden, Versuch vom 9. III. 3. und endlich bei einer 7 Secunden dauernden Compression von 160 Mm. Hg um 2 Secunden, Versuch vom 15. XI. 1., dagegen erreichte sie unter 43 Fällen in 40 ihr Ende vor Beendigung der jeweiligen Hirncompression.

Die Ursache der primären Erhebung ist wahrscheinlich in einer durch die Hirncompression bewirkten Reizung sensibler Nervenfasern, welche zu einer reflectorischen Erregung der mit dem spinalen Nervensystem zusammenhängenden vasomotorischen Nerven führt, zu suchen.

Es ist unwahrscheinlich, dass die primäre Erhebung lediglich der Ausdruck der mechanisch bewirkten Compression der Gehirngefässe ist; denn es steht der Grad der primären Erhebung, wie wir gesehen haben, in keiner Beziehung zu dem Grad der angewandten Compression, auch nicht bei ein und demselben Thier; es müsste dies aber der Fall sein, sollte eine solche Annahme statthaben können.

Zweitens beobachtet man, dass bei momentanen Compressionen die primäre Erhebung nicht selten erst dann auftritt, wenn die Compression bereits wieder aufgehoben ist und also die in das Cavum cerebrospinale hineingetriebene Flüssigkeit längst wieder entfernt worden ist.

Drittens, und wie uns scheint sehr wichtig, ist, dass häufig (cfr. oben) die primäre Erhebung bereits vollständig schwindet, während die Compression in alter Höhe fortdauert. Die Thatsache endlich, dass bezüglich des Maximums der Primärerhebung, sowie des Zeitintervalls zwischen Eintritt der Compression und Eintritt der Primärerhebung nicht unwesentliche Unterschiede zwischen curarisirten und nicht curarisirten Thieren zu finden sind, führt nahezu mit Noth-

wendigkeit zu der Annahme, dass die Ursache jener Druckänderung in den peripheren Arterien in anderen als in den genannten mechanischen Vorgängen zu suchen ist.

Tonische oder klonische Krämpfe, krampfhafte Contractionen des Thorax und eventuell auch eine selbstständige oder hierdurch angeregte Steigerung der Herzthätigkeit sind hier als Ursache gleichfalls bestimmtest auszuschliessen, einmal weil die Erhebungen bei eurarisirten Thieren nicht fehlen und weil die zuvor beschriebenen Krampfzustände der Thiere sich fast immer später als die primäre Erhebung einstellen, endlich weil eine Vermehrung der Herzschläge von der Art, dass eine Erhöhung des mittleren Blutdrucks daraus resultiren könne, wie noch weiter sich ergeben wird, in diesem Stadium des Hirndrucks in keinem Falle hat beobachtet werden können.

Dasselbe ist bezüglich der Athmung zu sagen, welche ja mechanisch oder indirect durch Vermittlung des Chemismus der Blutgase eine Erhebung des Blutdrucks zu bewerkstelligen im Stande ist, da das in Rede stehende Phänomen sich eben so bei der absolut regelmässigen künstlichen, wie bei der allerdings nicht selten zu der Zeit der primären Erhebung bereits etwas veränderten natürlichen Athmung darbot.

Es wird so, wie gesagt, am wahrscheinlichsten, dass diese Primärerhebung des arteriellen Blutdrucks reflectorischer Natur ist und durch die Zerrung sensibler Nervenfasern hervorgerufen wird. Die Unwahrscheinlichkeit der Annahme, dass hier etwa primäre Erregungsvorgänge in den Fasern des N. accelerans oder aber in den excitomotorischen intracordialen Ganglien sich abspielen, wird aus dem Folgenden noch ersichtlich werden.

B. Die maximale Erniedrigung.

Die primäre Erhebung sinkt weiterhin in der überwiegend grösseren Anzahl der Fälle und vornehmlich in solchen von energisch wirksamen Compressionen, nachdem sie zuvor, wie gezeigt worden, zwischen 18 und 36 bezw. 55 Secunden angedauert hat, bald mehr allmählich, bald plötzlich, immer aber mit einer hochgradigen Verlangsamung der Pulsfrequenz weit unter den Ausgangsmitteldruck der Arterien ab.

Im Allgemeinen entwickelt sich dieser Vorgang bei kurzdauernden energisch wirksamen Compressionen etwa so, dass die maximale Primärerhebung in circa 8 Secunden zur Norm zurückkehrt, auf dieser sich etwa 10 bis 12 Secunden hält und nunmehr meist in einer einzigen, häufig aber auch in 8 bis 12 Secunden zur maximalen Erniedrigung absinkt.

Diese "maximale Blutdruckerniedrigung" beträgt in energisch wirksamen Fällen 52 bis 60 ja sogar bis 100 Mm. Hg, so dass der absolute mittlere Blutdruck hierdurch in ganz erstaunlicher Weise nicht selten zu 20 Mm. Hg erniedrigt werden kann. (Vgl. Versuch vom 15. III. 1. Curve 1, Taf. I.)

Die Dauer dieser maximalen Blutdruckerniedrigung hängt wesentlich davon ab, ob die Pulsverlangsamung während derselben sich bis zum längeren Aussetzen der Herzaction gesteigert hat, oder ob nur eine, wenn auch noch so bedeutende Verlangsamung derselben besteht; im letzteren Falle kann die maximale Erniedrigung sich 25, ja sogar bis 90 Secunden hinziehen, während beim Aussetzen des Pulses als äusserste Zeitgrenze 30 Secunden beobachtet worden ist. (Vgl. Curve 1, Taf. I.)

Bei schwach wirksamen oder bei im Sinne der Pulsund Respirationswirkung unwirksamen Compressionen längerer Dauer, zeigt sich zunächst eine Verlängerung des Uebergangs von der maximalen Erhebung zur maximalen Erniedrigung des Blutdrucks, diese letztere beträgt unter Umständen nur wenige Mm. Hg oder fehlt vollständig; es beginnt alsdann in diesem Stadium nicht selten jene periodische Pulsverlangsamung, welche unter III. 4. bereits ausführlich beschrieben worden ist.

Ein Unterschied in dem Verhalten der maximalen Blutdruckerniedrigung für energisch und schwach wirksame Compressionen, dadurch hervorgerufen, dass diese gleich von vorn herein oder erst durch allmähliche Steigerung ihre jeweilige Wirksamkeit erlangen, ist nicht nachzuweisen; dagegen besteht ein solcher je nach der Dauer der Compressionen aber gleichgiltig, ob die letzteren an sich oder durch sog. Nachdrucke andauernd erhalten werden.

Wird die Hirncompression sogleich aufgehoben, sowie die erste ausgesprochene Verlangsamung mit Vergrösserung der einzelnen Pulsausschläge kenntlich wird oder auch etwas später, aber spätestens mit dem ersten Sichtbarwerden der Maximalerniedrigung, so sieht man nach Ablauf der zuvorgenannten Zeit von in maximo 90 Secunden den mittleren Blutdruck sich ziemlich plötzlich bis zur Norm ausgleichen, ja sogar um ein nicht umbedeutendes (etwa 32 Mm. Hg) (Curve 1, Taf. I) den Ausgangsmitteldruck übersteigen. Diese letztere Höhe wird dann im Durchschnitt etwa in 5—10 Secunden erreicht und nach einem abermaligen etwa 3—4 Secunden währenden Abfall unter die Norm (10 Mm. Hg) kehrt der mittlere Blutdruck schliess-

lich in Verlauf von 50-100 Secunden zur letzteren allmählich zu-

rück (vgl. Curve 1, Taf. I).

Wird dagegen die wirksame Compression auch nur um wenige Secunden später sistirt, so dauert einerseits die Druckerniedrigung in den Arterien länger (im Durchschnitt 20—40 Secunden) an, andererseits erfolgt auch der Ausgleich der letzteren zur Norm viel allmählicher und ohne durch die oben besprochene einmalige Ausgleichswelle unterbrochen zu werden (vgl. Curve 2, Taf. I).

Noch länger dauert die Erniedrigung, wenn zwar der wirksame Druck mit dem Kenntlichwerden des Hauptphänomens sistirt, an seine Stelle aber ein im übrigen unwirksamer Nachdruck für längere Zeit eingeführt wird; oder wenn eine der Compression vorangeschickte Abschnürung der Halsarterien noch einige Zeit nach dem Sistiren der Hirncompression fortbesteht (vgl. IV). Es kann alsdann die maximale Druckerniedrigung 90—100 Secunden dauern und der allmählich ablaufende Ausgleich zur Norm noch weitere 200 Secunden, unabhängig davon ob der Nachdruck noch darüber hinaus wirkt oder nicht.

Wird aber endlich die energisch wirksame Compression selbst für eine so lange Zeit (100 bis 120 Secunden) festgehalten oder mit dem Eintritt des Hauptphänomens ein andauernder schwächerer aber an und für sich noch wirksamer Nachdruck gesetzt, dann erfolgt der Ausgleich des Stadiums der maximalen Blutdruckerniedrigung weder in der einen noch in der andern beschriebenen Form, sondern es verläuft dasselbe weiterhin unter rhythmischen, bald regelmässigen, bald unregelmässig gestalteten Wellen, die unter III. 4. kurz erwähnt sind und im folgenden Abschnitt näher erläutert werden sollen.

Der bisherige Modus des Verlaufs der primären Erhebung zur maximalen Erniedrigung etc. bezieht sich vor allen auf Versuche an ätherisirten Thieren. An curarisirten beobachtet man nun sehr bemerkenswerthe Unterschiede, welche, wie sich bald ergeben wird, geeignet sind, die den beschriebenen Erscheinungen im Circulationssystem zu Grunde liegenden Vorgänge in den Apparaten des Centralnervensystems deutlicher hervortreten zu lassen: zunächst ergiebt sich, dass die ausgeprägtesten kymographischen Bilder des Hauptphänomens (besonders der mit starker "maximaler Erniedrigung") bei curarisirten Thieren erst erreicht werden durch relativ hohe Compressionsgrade (140 Mm. Hg und darüber); bei niedrigeren (80 bis 100, selbst bis 140 Mm. Hg), im Uebrigen energisch wirksamen Compressionen ist bei den curarisirten Thieren die maximale Erniedrigung eine zuweilen nur momentane und kaum 26 Mm. Hg

unter den Ausgangsmitteldruck reichend, ja sogar in der überwiegend grösseren Anzahl energisch wirksamer Compressionen fehlt hier eine ausgesprochene Erniedrigung des Blutdrucks in dem in Rede stehenden Stadium ganz, so dass die Primärerhebung mit den gekennzeichneten Vagus-Pulsen und der ihnen entsprechenden Verlangsamung der Herzthätigkeit weiter fortbesteht (vgl. Curve 8 und 7, Taf. III).

Die weiteren Unterschiede, welche im Verhalten der in Rede stehenden Veränderung des Blutdrucks sich bei curarisirten Thieren gegenüber nicht curarisirten zeigen, sind nach dem bereits Gesagten selbstverständlich.

Zur Erklärung der zuletzt beschriebenen Vorgänge im mittleren Blutdruck als des zweiten Stadiums der Wirkung der Hirncompression ist vor allem daran zu erinnern, dass mit ihm gleichzeitig zur Beobachtung gelangt eine hochgradige bis zur Pulslosigkeit sich steigernde Verlangsamung der Herzthätigkeit, sowie eine
Verflachung der Respiration bis zum Stillstand derselben; der bekannte enge Zusammenhang zwischen Blutdruck, Pulsfrequenz und
Athmung legt die Frage nahe, wie weit die erstere etwa von den
beiden letzteren direct oder indirect abhängig gedacht werden müsse,
oder wie weit sie selbst als Folge directen nervösen Einflusses aufzufassen sei ebenso wie die primäre Erhebung.

Dass die maximale Blutdruckerniedrigung nicht ausschliesslich abhängt von der so hochgradigen Verlangsamung des Pulses geht aus folgendem hervor: erstens gleicht sich die maximale Erniedrigung häufig bis über die Norm aus trotz fortbestehender Pulsverlangsamung, welche während des Ausgleichs sogar noch ausgesprochener sein kann als diejenige, unter welcher der Blutdruck sich so sehr erniedrigt hatte (Curve 1 und Curve 13, Taf. IV). Zweitens führt die gleich grosse Verlangsamung des Pulses nicht selten nur zu einer minimalen, wenige Mm. Hg betragenden maximalen Blutdruckerniedrigung, ja in einzelnen Fällen erscheint, wenn die Pulsverlangsamung nicht zu hochgradig, immerhin aber als Hauptphänomen ausgesprochen ist, statt der Erniedrigung eine nicht unbeträchtliche Erhöhung des arteriellen Mitteldrucks in demselben, in Rede stehenden Wirkungsstadium des Hirndrucks (vgl. Curve 7 und 8, Taf. III).

Endlich zeigt sich noch, dass in Fällen, in welchen die "primäre Erhebung" ausnahmsweise nicht als erstes Phänomen erscheint, sondern die ausgesprochene Pulsverlangsamung früher auftritt¹), die

¹⁾ Es ist dies dann der Fall, wenn bei einem erneuten Versuch die Pulse noch eine gewisse geringe Reizung des Vagus erkennen lassen.

erstere schliesslich zur Entwickelung gelangt trotz und während gleichzeitiger höchster Pulsverlangsamung (vgl. Versuch v. 4. VII. 8.). 1) Dahingegen muss dem jeweiligen Verhalten der Respiration — wie es scheint — ein grösserer Einfluss zugesprochen werden, wenn auch vorweg betont sein mag, dass dieser Einfluss wiederum kein unbedingt Ausschlag gebender ist: man beobachtet nämlich die maximale Druckerniedrigung um so weniger entwickelt, je weniger die Hirncompression die Respiration beeinflusst hat.

Beweisend erscheint hierfür, dass erstens unter der regelmässigen künstlichen Athmung bei eurarisirten Thieren es fast zur Regel gehört, dass das Hauptphänomen ohne die maximale Blutdruckerniedrigung auftritt (Curve 8, Taf. III); dass dies, wenn auch weit seltener und weniger ausgeprägt, bei ätherisirten Thieren der Fall ist, wenn zufällig unter dem künstlichen Hirndruck die Athmung eine gewisse Tiefe und Regelmässigkeit bewahrt (vgl. Curve 1, 2, 3, 4, 5, Taf. I und II), und schliesslich in viel höherem Maasse noch, wenn statt einer mässigen Verlangsamung bei nicht ermüdeten Thieren eine Vermehrung der Athemfrequenz eben im Beginn des Versuchs sich zeigt. (Versuch vom 10. XII. 4.)

Es muss somit der Form der jeweiligen Athmung ein wesentlicher Einfluss auf die zuvor beschriebene weitere Gestaltung des Blutdrucks von der primären Erhebung zur maximalen Erniedrigung und bis zum Ausgleich der letzteren zugesprochen werden, wenn auch derselbe wie die Versuche an curarisirten Thieren mit thatsächlicher maximaler Druckerniedrigung lehren, durchaus kein absoluter zu nennen ist.

Es scheint nunmehr das ganze in Rede stehende Phänomen im Blutdruck sich so zu erklären: durch die Hirncompression findet zunächst eine reflectorische Erregung der vasomotorischen Nerven statt, welche die "primäre Erhebung" schafft. Zu dieser Wirkung gesellt sich als zweite, meist spätere eine centrale Erregung des Vaguscentrums hinzu.

Es werden somit zwei Apparate in Erregung versetzt, welche auf den Blutdruck den entgegengesetzten Einfluss ausüben; die Erregung des Vagus scheint unter den in Rede stehenden Versuchsbedingungen später und weniger constant zu erfolgen, als die der vasomotorischen Nerven. Die ersten Zeichen der Vaguserregung werden daher bald in einem früheren bald in einem späteren Stadium

¹⁾ Vgl. die analoge Schlussfolgerung von S. Mayer, Sitzungsbericht der Wiener Academie der Wissenschaften. 1876.

der "primären Erhebung", bald erst dann sich kundgeben, wenn diese bereits zu sinken beginnt; je später die Vaguserregung einsetzt, umsomehr wird sie den Blutdruck erniedrigen können und um so schneller, da die Erregung der Vasomotoren dann bereits im Schwinden begriffen ist; je früher sie erfolgt, desto mehr wird ihre Wirkung auf den Blutdruck compensirt werden durch die noch in Kraft bestehende vasomotorische Erregung. So erklären sich die Curvenbilder, in welchen die verlangsamten, exquisiten Vaguspulse auf der Höhe zunächst der "primären Erhebung" aufsitzen, während die maximale Erniedrigung erst um viele Secunden später erfolgt. Hier hält also die vasomotorische Erregung bei der Hirncompression so sehr der Vaguserregung Stand, dass eine wesentliche Erniedrigung des Blutdrucks für längere Zeit oder ganz ausbleibt.

Tritt aber zur Vaguserregung als weiteres den Blutdruck erniedrigendes Moment Aussetzen der Respiration hinzu, so erhält sie hierdurch eine bedeutende Unterstützung in ihrer Blutdruck erniedri-

genden Bestrebung.

Das Aussetzen der Respiration ist bei diesem Phänomen aber noch von Bedeutung für die Herstellung der Ausgleichung der maximalen Erniedrigung; denn in Folge des Aussetzens der Respiration kommt mit Nothwendigkeit eine Ansammlung von CO2 im Blute zu Stande, welche, wie bekannt, eine Erregung des vasomotorischen Centrums in der Med. oblong. bewirkt.

Diese centrale Erregung führt zu einer bedeutenden Steigerung des Blutdrucks, welche die Wirkung der mittlerweile auch etwas verminderten Vaguserregung auf den Blutdruck häufig mehr als compensirt und dies um so leichter, als zugleich oder nur wenige Secunden später die Respiration wieder eintritt und regelmässig wird. So erklärt sich, dass die maximale Erniedrigung bei den kurzdauernden energisch wirksamen Compressionen, nachdem sie häufig sogar für wenige Secunden die Norm noch überholt hatte, sich schnell ausgleicht.

Wie oben erwähnt, bleibt bei curarisirten Thieren als Regel, bei nicht curarisirten in Ausnahmefälle die maximale Blutdruckerniedrigung aus; dies erklärt sich wie folgt: bei den nicht curarisirten bleibt in den abweichenden Fällen die Respiration bald annähernd normal, bald sogar beschleunigt; so fällt allemal in diesen Ausnahmefällen die Blutdruck erniedrigende Wirkung der Respiration fort.

Schliesslich ist daran zu denken, dass die Reizbarkeit sowie die Leistungsfähigkeit der einzelnen nervösen Apparate bei demselben Thiere nicht immer die ganz gleichen ist; hierdurch kann leicht bei einer etwa gleichzeitigen und gleich starken Reizung des Vagus und des vasomotorischen Centrums nur der eine oder das andere von beiden erregt werden, oder die Ermüdung des einen oder des anderen früher erfolgen; so wird schliesslich der Einfluss jedes derselben auf die von ihnen abhängigen Funktionen bald weniger bald mehr gesondert und präcisirt erscheinen.¹)

Unter dieser Voraussetzung wird denn auch trotz normaler künstlicher Respiration gelegentlich die Vaguswirkung von der Mächtigkeit sein können, dass sie allein die maximale Erniedrigung des

Blutdrucks bewerkstelligt.

Es liegt nahe zur Erklärung der maximalen Blutdruckerniedrigung an die Möglichkeit zu denken, dass im Anschluss an die reflectorische Erregung der Vasoconstrictoren (primäre Erhebung) eine solche der dilatirenden Gefässnerven erfolgt — und dass diese die Ursache jenes Phänomens ist. Dagegen spricht aber die zuvor hervorgehobene Thatsache, dass die maximale Erniedrigung der Regel nach bei curarisirten Thieren nicht auftritt. Etwaige Einflüsse durch zu starke Curarevergiftungen als solche sind auszuschliessen, da das geschilderte Verhalten einerseits bei verschieden stark curarisirten Thieren statthatte, andererseits ja auch bei nicht curarisirten constatirt wurde, bei letzteren aber nur wie gesagt, wenn die Respiration annähernd regelmässig blieb.

C. Die Blutdruckwellen.

Ausser den bisher erörterten Veränderungen des mittleren Arteriendrucks, sieht man in höherem Maasse und deutlicher ausgeprägt während langdauernder Hirncompressionen, mehr weniger rhythmisch wiederkehrende Blutdruckschwankungen, d. h. Wellensysteme von

Jedoch liegt für unsere Versuche durchaus kein Grund vor, eine primäre selbstständige Erregung des N. accelerans für die reflectorische Erregung der vasomotorischen Nerven anzunehmen, da eine Vermehrung der Pulsfrequenz, wie sie in Bowditsch's Versuchen mit der Blutdruckerhöhung eintrat, in unsern Versuchen, wie bereits erwähnt, nicht regelmässig erfolgte.

¹⁾ Die geschilderten Vorgänge im Blutdruck im Verein mit der gleichzeitigen Aenderung der Pulsfrequenz erinnern im äussern Bilde sehr an die Versuchsresultate von Bowditsch (über die Interferenz der retardirenden und beschleunigenden Herznerven — Arbeiten aus Physiol. Anstalt zu Leipzig 1873), welcher abwechselnd Reizungen des N. accelerans und Vagus vornahm. In jenen Versuchen zeigt das Kymographion gleichfalls Erhebungen des Blutdrucks analog der "primären Erhebung" als Folge der Reizung des N. accelerans, welche durch eine interferirte Reizung des Vagus unterbrochen wird und umgewandelt in eine Blutdruckerniedrigung mit Verlangsamung des Pulses.

der mannigfachsten Form. Von ihnen seien nur einige, welche vielleicht ein weiteres physiologisches Interesse besitzen, hier näher beschrieben und es sei vorweg bemerkt, dass sie nichts zu thun haben mit den durch "Interferenz" von "Herz- und Athemschwankungen" (S. Mayer) zufällig oder künstlich hervorgerufenen Blutdruckwellen.

Bei curarisirten Thieren, bei welchen, wie bereits gesagt, die maximale Blutdruckerniedrigung ein seltenes Vorkommniss ist und somit das Hauptphänomen meistens allein in den der "primären Erhebung" folgenden sehr verlangsamten, mit allen Zeichen der Vagusreizung ausgestatteten Pulsen besteht, ist das Nachstehende zu beobachten: wird der energisch wirksame Druck in dem Moment unterbrochen, in welchem zwei bis drei Herzactionen den Beginn der erregenden Vaguswirkung auf das Herz andeuten, dann geht der durch die primäre Erhebung veränderte Blutdruck im Verlaufe der nächsten 100 bis 120 Secunden anscheinend ganz allmählich zur Norm zurück; bei genauerer Prüfung indess sind häufig zwei gesonderte Wellensysteme zu bemerken, das eine bildet die Schwankungen der Mitteldrucklinie, welche durch die Entstehung sowie durch das Verschwinden der primären Erhebung angeregt wird; auf das Ansteigen der Mitteldrucklinie folgt nämlich häufig nicht nur ein durch eirea 50-70 Secunden verlaufender allmählicher Abfall der Primärerhebung, sondern abermals steigt durch etwa 30-60 Secunden der Blutdruck etwas über den Ausgangsdruck an und erst jetzt kehrt er recht eigentlich in bald kürzerer bald längerer Zeit zur Norm zurück. Diese durchaus unregelmässigen, inconstanten im weitern Ablaufe sehr geringen Schwankungen des Blutdrucks seien "die primäre Schwankung der Grundlinie" genannt.

Dieser primären Schwankung der Grundlinie erscheint aufgesetzt ein zweites Wellensystem, welches beginnt während der Puls noch verlangsamt ist und aus etwa 6—12 Secunden breiten, zunächst aber noch sehr flachen Bögen besteht. Diese eigentlichen, kurzdauernden regelmässigen Wellen, welche zugleich die Tendenz der rhythmischen Wiederkehr erkennen lassen und von welchen hier ausführlicher gesprochen werden soll, seien der Kürze wegen "Erregungswellen" genannt, dieselben scheinen für Zeiten und namentlich wenn sie sehr flach sind von jenen Schwankungen der Grundlinie ganz verdeckt werden zu können, besonders im abfallenden Schenkel der letzteren; hierdurch geht die rhythmische Wiederkehr häufig verloren, überdies verflachen sie sich mit der zeitlichen Entfernung von dem gesetzten Reiz, so dass wenn die primäre Schwankung aufgehört hat, auch die Erregungswellen der Regel nach verschwunden sind (Curve 8, Taf. 4).

Hat die Compression etwas länger als bis zum Eintritt der maximalen Pulsverlangsamung bestanden, so erscheint nur die primäre Schwankung etwas deutlicher ausgesprochen, ohne die ihr etwa auf-

sitzenden Erregungswellen zu verändern.

Wird die Compression noch länger fortgesetzt, so dass 100 bis 300 Secunden lang eine ausgesprochene Vaguserregung auf das Herz fortbesteht, dann bleibt der Blutdruck nach einem zuweilen kurz vortübergehenden Absinken, welches auf die primäre Erhebung folgt, während der ganzen Dauer der Compression auf einer die Norm etwas überragenden Höhe stehen, wobei die Erregungswellen allmählich und in einem gewissen Rhythmus deutlicher hervorzutreten beginnen, bald früher bald später wachsen sie zu grossen Wellen an, deren Thäler eirea 20 Mm. Hg und mehr unterhalb, deren Gipfel eirea 50 Mm. Hg oberhalb des mittleren Ausgangsdrucks gelegen sind.

Diese grossen Erregungswellen 1) von im Durchschnitt 12 bis 30 Secunden Breite zeigen eine noch entschiedenere Neigung zur

rhythmischen Wiederkehr.

Wird nach der oben genannten Zeit die Compression aufgehoben, so verschwinden die grossen Wellen und es kehrt der Blutdruck jetzt unter einer mässigen primären Schwankung zur Norm zurück.

Setzt man aber die Compression nach der oben angegebenen Zeit statt auf 0 auf einen niedrigeren Grad, d. h. führt man einen an und für sich unwirksamen Nachdruck ein, so sieht man die grossen Erregungswellen unverändert andauern, unter Umständen bis zum letalen Ausgang des Thieres.

Unterbricht man diesen durch vorübergehende energisch wirksame Hirncompressionen, so werden die grossen Erregungswellen

noch um ein bedeutendes grösser.

Diese hochgradig vergrösserten Erregungswellen aber verändern mit den wiederholt in den Nachdruck eingeschobenen wirksamen Hirncompressionen ihre bis dahin nahezu regelmässige Form, indem vor allem eine Ungleichheit des auf- und absteigenden Schenkels der Wellen immer deutlicher hervortritt; so kann in extremen Fällen bei Erregungswellen von 20—30 Secunden Dauer der ansteigende Schenkel nur 3—5 Secunden, der absteigende 17—25 Secunden betragen.

Es ist unvermeidlich jetzt noch einmal auf kurz und langdauernde schwach wirksame Compressionen bei curarisirten Thieren zurück-

¹⁾ Auf dem Gipfel dieser Erregungswellen oder kurz vorher erscheinen nicht selten noch besondere meist mit Pulsvermehrung einhergehende plötzliche Erhebungen; es sind dies die bereits früher beschriebenen sog. Blutdrucksturzwellen.

zugehen, weil bei diesen ähnliche Wellen des Blutdrucks zur Beobachtung gelangen, deren Verständniss erst durch das oben besprochene ermöglicht wird.

Bei kurzdauernden schwach wirksamen Compressionen, welche etwa nur 5—10 Secunden bestanden haben, ist der Verlauf häufig so: die Primärerhebung gleicht sich aus und zeigt in dem nicht unter den Ausgangsmitteldruck abfallenden Schenkel die früher erwähnte Pulsverlangsamung; darauf erscheint eine zweite Erhebung des Blutdrucks von dem gleichen Höhenwerth und der gleichen Dauer wie die erste und abermals im Abfall Pulsverlangsamung.

Dieser Vorgang wiederholt sich so, zuweilen aber auch ohne jede Pulsverlangsamung, zwei bis drei Male, wobei die Breite der einzelnen Wellen etwa 10 Secunden und ihre Höhe 12—15 Mm. Hg, die freien Intervalle 4—6 Secunden betragen. Aber in nicht gar seltenen Fällen und, wie später dargethan werden soll, offenbar veranlasst durch die Individualität des Thieres werden durch jene nur momentane Hirncompression Wellen der eben beschriebenen Art für viele Minuten angeregt, deren übrigens bereits bei Gelegenheit der Besprechung der periodischen Pulsverlangsamung (III. 4.) Erwähnung gethan worden ist (Curve 11, Taf. III).

Die gleiche Erscheinung zeigt sich bei schwachwirksamen lang anhaltenden Compressionen; es treten nicht nur für die Dauer der Compression, sondern darüber hinaus solche Wellen des Blutdrucks ein und fallen diese Wellen hier etwas grösser aus bis zu 25 Mm. Hg (Curve 10, Taf. VI).

Beide Male verschwinden diese Erregungswellen nicht plötzlich, sondern allmählich unter Abnahme der freien Intervalle und der Höhe, sowie unter Verminderung der Pulsverlangsamung, jedoch findet man hier mannigfache Unregelmässigkeiten in der zeitlichen Aufeinanderfolge der letzteren. Diese soeben erwähnten Blutdruckwellen bei schwach wirksamer Hirncompression kommen überhaupt bei nichteurarisirten Thieren nicht vor.

Die Wirkung der energisch wirksamen als solche oder mit an sich unwirksamen Nachdrücken andauernden Hirncompression gestaltet sich bei nicht curarisirten Thieren noch vielfach complicirter und unregelmässiger als bei den curarisirten; es kommt hier die in den verschiedenen Versuchen sehr verschieden gestörte Respiration hinzu mit dem Einfluss, den sie ihrerseits auf den Blutdruck ausübt.

Es gewinnen im Allgemeinen die grossen Erregungswellen noch an Höhe, während sie ihre regelmässige Gestalt verlieren; es lassen sich dann drei Formen der Erregungswellen unterscheiden. a) Geht der unter III. 4. beschriebene primäre Stillstand der Respiration weiterhin in die krampfhafte Respiration des dauernden hohen Hirndrucks tiber, bleibt diese aber dabei, wie es gelegentlich vorkommt, annähernd regelmässig, so erscheinen im Blutdruck Erregungswellen von grosser Regelmässigkeit, einer durchschnittlichen Höhe von etwa 30—60 Mm. Hg und einer Breite von etwa 6—12 Secunden unter Fortdauer der exquisiten Vaguspulse (Curve 13,

Taf. IV).

b) Wird dagegen wie gewöhnlich als Folge des andauernden hohen Hirndrucks die Respiration nicht nur krampfhaft, sondern auch unregelmässig, wobei der krampfhafte Charakter der einzelnen Athmungen noch stärker ausgesprochen zu sein pflegt, dann werden die Blutdruckwellen viel breiter, nämlich 40—60 Secunden breit, sie verlaufen ohne freies Intervall, und während früher Thalwellen auf Bergwellen folgten, ist von ersteren kaum etwas zu bemerken, so dass man jetzt nur von aufgesetzten Bögen der genannten Secundenbreite reden kann, die eine maximale Durchschnittshöhe von etwa 70—80 Mm. Hg erreichen. Die Schenkel dieser Bögen sind nahezu gleich lang und während bei den nicht curarisirten Thieren die Pulsfrequenz im aufsteigenden und absteigenden Schenkel gleich war, zeigt sich jetzt nahezu regelmässig eine ganz auffallende Verlangsamung der Pulse im aufsteigenden Schenkel.

Im absteigenden Schenkel ist die Pulsfrequenz nicht selten mehr als um das Doppelte gegenüber dem aufsteigenden vermehrt, ohne dass die Pulse den sonstigen Charakter des Vaguspulses einbüssen.

Zwischen diesen hohen und breiten, d. h. lang dauernden Erregungswellen (Bögen) sind nicht selten untergeordnetere Wellen zu beobachten, die häufig wenn auch nicht immer, eine bestimmte Beziehung zur seufzenden Respiration einzuhalten scheinen, nämlich eine solche, dass nahezu synchron mit der Inspiration und von gleicher Dauer mit dieser plötzliche mit Pulsvermehrung einhergehende Erhebungen des Blutdrucks statthaben, welche zugleich mit der eintretenden Exspiration in eine Erniedrigung übergeht. Diese plötzlichen Erhebungen des Blutdrucks unter vermehrter Pulsfrequenz treten bald am Abhang, bald am Fusse, bald auf dem Gipfel der letztgenannten grossen Erregungswellen auf, so dass sie vorübergehend den Blutdruck bis zu einer ganz enormen Höhe, bis zu 300 Mm. Hg und darüber erheben; es sind dies die III. 4. beschriebenen Blutdrucksturzwellen.

Es sei auch hier ausdrücklich hervorgehoben, dass die Respiration nicht die Ursache derselben ist, denn sie treten in einzelnen

Fällen schon kurz vor den Inspirationen auf, ja wie bereits hervorgehoben, auch ganz unabhängig von der Respiration (bei curarisirten

Thieren) (vgl. Curve 14 und 15, Taf. VII und V).

c) Werden in dem Stadium der zuletzt beschriebenen Erregungswellen neuerdings energisch wirksame Compressionen hoher Grade gesetzt, so führen dieselben dahin, dass die geschilderten grossen Erregungswellen (Bögen) noch mehr wachsen, sich zuspitzen einem gleichschenkligen Dreieck ähnlich, dessen Basis im Durchschnitt 60 Secunden Länge und dessen Höhe 120 Mm. und darüber beträgt. Im aufsteigenden Schenkel zeigt sich unter Umständen nur der dritte Theil der Pulsfrequenz von der im absteigenden; Verhältnisszahlen wie: 12:30, 12:33, kommen häufig vor (Curve 15, Taf. V).

Zugleich aber wird für die Dauer der jeweilig neuerdings eingeführten Compression der mittlere Blutdruck erhöht, d. h. es tritt wieder eine primäre Schwankung der Grundlinie auf; indem nun so die grössten Erregungswellen auf einen successive sehr hoch gebrachten Schenkel der Grundlinienschwankung aufgesetzt erscheinen, steigt der Blutdruck im Gipfel der ersteren zu Werthen an, die selbst dann, wenn das Manometer mit Verzicht auf die Erkenntniss des absoluten Blutdrucks am Ludwig'schen Kymographion die möglichst tiefe Einstellung erfährt, auf der Höhe des gebräuchlichen unendlichen Papierstreifens nicht mehr verzeichnet werden kann.

Vorübergehendes Ansteigen des Blutdrucks bis über 300 Mm. Hg gehört unter den genannten Bedingungen zu den regelmässigen Vorkommnissen.

Zu bemerken ist schliesslich nur noch, dass 1) die jeweiligen langsamen In- und Exspirationen ihre eigenen bekannten Veränderungen des Arterienmitteldrucks und damit im Rhythmus der Respiration sich wiederholende primäre Schwankungen der Grundlinie bewirken, und 2) dass im absteigenden Schenkel der zuletzt beschriebenen Erregungswellen schliesslich mit der Pulsvermehrung im weitern Verlaufe der Versuche sich eine erhebliche Verkleinerung der Einzelpulse verbindet — ein Zeichen der in wenigen Minuten bevorstehenden tödtlichen Erschöpfung des Thieres.

Wird dieser Ausgang durch die Andauer des hohen Hirndrucks gefördert, dann erfolgt in der That nach 2—3 Minuten der — Tod indem nach einer momentanen Erhebung des jeweiligen Schenkels der Grundlinie derselben allmählich absinkt unter allmählich sich erniedrigenden Erregungswellen aber unter gleichbleibender Pulsfrequenz (Curve 15, Taf. V).

Die im Voranstehenden ausführlicher beschriebenen "Erregungs-

wellen" stellen unabhängig von der Athmung auftretende Blutdruckschwankungen dar, welche alle das Gemeinsame haben, dass sie für eine bestimmte, bald kürzere bald längere Zeit nahezu rhythmisch wiederkehren. Sie entstehen bald durch einen momentanen, bald durch einen lange Zeit fortgeführten Eingriff (Hirncompression) und sie kommen selbst, wie sich zeigen wird, ganz unabhängig hiervon als spontane Phänomene vor.

Derartige Schwankungen des Blutdrucks hat zuerst Traube kennen gelehrt in den bekannten, bei curarisirten Hunden nach Suspendirung der künstlichen Athmung auftretenden selbstständigen Blutdruckschwankungen, den sog. Traube-Hering'schen Wellen. Das genauere Stadium dieser Erscheinung im Gefässsystem hat zu der erweiterten Kenntniss geführt, dass dieselbe auch beobachtet werden kann unabhängig von dem genannten Eingriff, dann, wenn der Lungenwechsel verringert worden ist (Hering); sie kommen aber auch nach S. Mayer, allerdings schwächer ganz spontan bei dem einfach zum Versuche aufgespannten Versuchsthiere vor.

Nach den Versuchen dieses Autors stellen dieselben den Ausdruck einer central bedingten vasomotorischen Reizung dar; unfraglich trifft diese Erklärung auch für die von uns beschriebenen Erregungswellen zu, wenn auch deren äusseres Bild nach der obigen Schilderung nicht immer übereinstimmt mit den bekannten sehr regelmässigen eigentlichen Traube'schen Wellen.

Aber die Abweichungen, die in unsern Versuchen in dieser Beziehung hervortreten, und die darin bestehen, dass bei demselben Versuchsthiere und unter anscheinend denselben Versuchsbedingungen der Rhythmus sowie die Dauer und die Höhe der einzelnen Schwankungen schliesslich auch das Verhältniss des aufsteigenden Schenkels zum absteigenden und die Pulsfrequenz sich vielfach ändern, lassen sich in Berücksichtigung der bisherigen Auseinandersetzungen leicht erklären.

- 1) Die Erregungswellen sind mit den Traube'schen Wellen zu identificiren; sie sind durchaus nicht vermittelt durch eine Aenderung der Herzaction und können auch von der Athmung absolut unbeeinflusst entstehen und verbleiben; somit sind sie lediglich der Ausdruck einer selbstständigen Thätigkeit des Gefässnervensystems.
- 2) Dass diese Wellen, wie gezeigt worden, früher vornehmlich bei curarisirten Thieren und dann namentlich bei langdauernden Versuchen vorkommen, rührt daher, dass offenbar die in Anwendung gebrachte Art der künstlichen Athmung leichter zu einer venösen Beschaffenheit des Blutes führt, welche an sich, wie bereits hervor-

gehoben, ein geeignetes Mittel zur Erzeugung derselben darstellt. Hiermit stimmt auch die Thatsache überein, dass auch unabhängig von den in Rede stehenden Eingriffen des künstlichen Hirndrucks in unseren Versuchen derartige Wellen bei curarisirten Thieren beobachtet werden können. Sie treten dann etwa 5-8 Male in der Minute auf; aber sie sind viel niedriger als die unter dem Einfluss der Hirncompression erscheinenden Erregungswellen; ihre maximale Höhe schwankt zwischen 3 und 16 Mm. Hg.

Es sind auch diese spontanen Blutdruckwellen offenbar dieselben, wie sie bereits von andern Beobachtern bemerkt und in der wiederholt erwähnten Arbeit von S. Mayer (S. 39) genauer beschrieben worden sind. Dieselben müssen auch nach unsern Versuchen mit den Traube'schen Wellen identificirt werden, da sie sehr häufig in die grösseren von uns genannten "Erregungswellen" übergehen. Man kann zugleich öfter die Beobachtung machen, dass die grösseren Erregungswellen auch vornehmlich bei solchen Thieren sich zeigen, bei welchen diese spontanen kleineren Wellen vorkommen; hiernach können wir uns das Hervortreten der grösseren Erregungswellen in vielen Fällen vorstellen als den Ausdruck einer durch den Versuch gesetzten intensiveren Reizung eines bereits zuvor zur erhöhten Thätigkeit prädisponirt gewesenen vasomotorischen Centrums.

3) Die verschiedene Häufigkeit mit der die Erregungswellen in den verschiedenen Versuchen auftreten, wird somit ihren Grund haben in der individuell oder aus andern Ursachen verschiedenen Reizbarkeit der vasomotorischen Apparate, sowie eventuell in der Höhe und der Dauer des gesetzten Reizes. Wie mehrfach erwähnt, treten bei nicht curarisirten Thieren jene kleinen Erregungswellen spontan gar nicht auf und bei der Hirncompression erst dann, wenn durch langdauernden stark wirksamen Hirndruck eine dauernde Verlangsamung der Athmung erzielt worden ist; es sei denn, dass der selbst unwirksamen Hirncompression der Abschluss der Gehirnarterien vorausgeschickt ist; alsdann sieht man nämlich gelegentlich als Folge des Abschlusses der Gehirnarterien sehr flache Wellen auftreten, welche nach erfolgter Hirncompression sich rasch vergrössern (Curve 17, Taf. VI); dies erklärt sich daraus, dass zum Zustandekommen derselben eine höhere Reizbarkeit des vasomotorischen Centrums nothwendig ist; dies wird bei curarisirten Thieren schon durch die künstliche Respiration und bei den nicht curarisirten durch jene verlangsamte Respiration bewirkt oder aber durch die künstliche Hirnanämie, da ersteres zu einer gesteigerten Venosität des Blutes, die letztere durch Anämie zu einer Erregung des vasomotorischen Centrums führt.

4) Aus der Steigerung der Erregbarkeit des vasomotorischen Centrums durch die zunehmende Venosität des Blutes erklärt sich dann auch die Thatsache, dass die grossen Erregungswellen um so breiter und meist noch höher werden, je länger das Thier bereits dem Versuche unterworfen ist, in der Regel bis kurz vor dem Tode.

5) Leicht begreiflich ist es, dass dann die Erregungswellen durch lange Zwischenräume von einander getrennt sind, da dem Zustande der Erregung des vasomotorischen Centrums bei jeder solcher Wellen eine Erschöpfung folgen muss, die um so bedeutender ist, je stärker

die Erregung war.

6) Die in Folge von Gefässverengerungen bewirkten Erhöhungen des Blutdrucks führen gelegentlich zu einer Verlangsamung des Pulses als Folge einer Erregung des Vagus-Centrums (Asp); hiernach werden die früher besprochenen mässigen periodischen Pulsverlangsamungen, welche die kleineren Erregungswellen bei langdauernder schwach wirksamer Compression begleiten als die Folge der periodischen auf Gefässverengerung beruhenden Erhöhung des Blutdrucks anzusehen sein.

Bei den grossen Erregungswellen andauernder energisch wirksamer Compressionen mit charakteristischen Vaguspulsen und andauernder Pulsverlangsamung handelt es sich dagegen um eine intensivere Reizung des vasomotorischen Centrums; dabei besteht gleichzeitig eine andauernde selbstständige Erregung des Vaguscentrums.

7) Die eben erwähnte Beziehung der Erhöhung des Blutdrucks zur Pulsfrequenz ist keineswegs constant - wie dies auch nach unsern Versuchen bestätigt werden kann; vielmehr führt der gleiche Vorgang bekanntermaassen (v. Bezold, Ludwig und Thiry) nicht selten auch zu einer Vermehrung der Pulsfrequenz, in Folge Erregung der intracardialen excitirenden Herzganglien. Andererseits vermag eine solche Vermehrung der Herzthätigkeit die zufällig aus anderen Ursachen bedingte Erhöhung des Blutdrucks noch ihrerseits zu fördern, wie dies namentlich die vielfachen Untersuchungen über den Einfluss der Athmung auf den Blutdruck gezeigt haben. Dementsprechend wird es nicht überraschen, wenn gelegentlich als Folge der periodischen Blutdruckerhöhungen Pulsvermehrungen statuirt werden, welche letztere auch für die Dauer ihres Bestehens die blutdrucksteigernde Wirkung noch unterstützen, d. h. den Blutdruck vorübergehend noch besonders stark erhöhen helfen. Dieses Zusammenfallen von besonders hochgradiger Blutdrucksteigerung und vermehrter Pulsfrequenz in einzelnen Erregungswellen ist denn auch thatsächlich bereits erwähnt worden und es ist dabei darauf hingewiesen worden, dass diese secundäre Pulsvermehrung bald schon im ersten Anstieg der grossen Erregungswellen, bald auf dem Gipfel, bald erst hinter demselben — offenbar je nach der früher oder später erfolgenden Erregung der excitomotorischen Herzganglien — eintritt. Zugleich ist aber dabei bemerkt worden, dass diese vorübergehende Pulsvermehrung je an ihrer Stelle der Erregungswelle eine selbstständige momentane Erhöhung des Blutdrucks setzt, die namentlich auf dem Gipfel oder im letzten Theile des Anstiegs zu momentanen ganz auffallend hohen Blutdruckswerthen führte — den wiederholt erwähnten Blutdrucksturzwellen.

8) Aus dem sub 4, 5 und 6 Gesagten ist denn auch ersichtlich, warum der sehr bedeutenden Steigerung, welche die Pulsverlangsamung regelmässig — die Frequenzsteigerung bei den Sturzwellen ausgenommen — im aufsteigenden Schenkel der Erregungswellen auftritt, im absteigenden Schenkel der Welle bald nur ein Zurückgehen der Verlangsamung auf die frühere Frequenz bald sogar eine mässige Beschleunigung folgt. Dieses letzte Ereigniss weist auf die beginnende Ermüdung des Vaguscentrum hin. Hiermit stimmt auch überein, dass alle diese Vorkommnisse, soweit sie die Pulsfrequenzen betreffen, aufhören nach Vagusdurchschneidung.

Es ist bereits früher darauf hingewiesen worden, dass diese verschieden gestalteten Erregungswellen nicht die einzigen sind, welche im Verlaufe der Versuche zur Beobachtung gelangen. Es lässt sich auch von vornherein erwarten, dass durch die mannigfache Combination der Hirncompressionen noch anderweitige vorübergehende Erhebungen des Blutdrucks bewirkt werden können und dass das Gleiche auch erfolgen kann unter dem Einfluss der Respiration. Die Aneinanderreihung solcher einzelner durch die Hirncompression oder durch die Athmung ausgelöster Blutdruckänderungen führt in der kymographischen Darstellung, namentlich wenn der Versuch stundenlang fortgesetzt wird, naturgemäss abermals zu scheinbar zusammengehörigen Wellen. Dieselben sind unter Umständen sehr deutlich ausgeprägt, so dass die "Erregungswellen" ihnen hie und da als Wellen zweiter Ordnung aufgesetzt scheinen. Wir haben diese Wellen soweit sie von jeweilig in langdauernde Compressionen neuerdings eingeführten wirksamen Hirncompressionen abhängen, bereits erwähnt und sie als primäre Schwankung der Grundlinie bezeichnet.

Die primären Schwankungen der Blutdruckgrundlinie stellen somit sehr unregelmässig sich folgende und ablaufende Erhebungen und Senkungen dar, deren Höhe nur dann die maximalen Werthe der primären Erhebung überschreitet, wenn sie nicht durch die Athmung ausgelöst sind, sondern durch eine Hirncompression und auch in diesem Falle nur dann, wenn die letztere eine Steigerung bestehen-

der, sehr wirksamer Compressionen darstellt.

Aber hiermit sind die Ursachen für die Componenten der primären Grundlinienschwankung, keineswegs erschöpft; man findet solche Schwankungen in lange Zeit fortgeführten Versuchen auch ohne die Athmung oder eine erneute Hirncompression als Ursache beschuldigen zu können. Selbst bei aller Berücksichtigung vorübergehender, gesteigerter Pulsfrequenz, Bewegungen des Versuchsthieres oder erneuter Curareinjection etc., welche vorübergehend den Arterien-Mitteldruck erhöhen können, fehlt uns für einzelne solche, langsam sich ausgleichende Erhöhungen eine genügende Erklärung. Man begegnet solchen in Intervallen von 1—3 Minuten, ihre Höhe beträgt 8—22 Mm. Hg. Sie erinnern an die u. a. von S. Mayer beschriebenen spontanen arhythmischen Blutdruckschwankungen 1), bei welchen nach ihm das Centralvervensystem eine wichtige Rolle spielt:

"Es können die Herz- und Gefässnerven sowohl durch psychische Alteration als auch durch irgend welche andere Aenderungen im Stoffwechsel und auf dem Wege des Reflexes von ihren cerebralen Centren in einen Zustand vermehrter oder verminderter Thätigkeit versetzt werden und so Anlass zu vorübergehenden Blutdruckschwan-

kungen geben."

D. Erscheinungen an den Pupillen.

Zu den Symptomen des Hirndrucks beim Menschen gehört bekanntermaassen auch eine bald beiderseitige, bald einseitige Pupillenerweiterung. Auch Leyden konnte in seinen Versuchen die Beobachtung machen, dass allgemein "mit dem Eintritt des comatösen Stadiums, später als die Convulsionen," eine Erweiterung der Pupillen auftrat; einige Male erfolgte dieselbe schon früher und sie war bis auf einen Fall (Exp. VII) stets beiderseitig vorhanden. Für diese Ausnahme nimmt Leyden an, es sei möglich, "dass die Ausgleichung des Druckes innerhalb der Schädelhöhle nicht ganz gleichmässig geschieht."...

Mit diesen Befunden stimmen im Ganzen auch die Resultate von Pagenstecher überein, nach welchem "Veränderungen der Pupillen sich in den leichten Fällen von Gehirndruck noch nicht bemerklich machen". Dem Schwererwerden der andern Symptome

¹⁾ S. Mayer, Sitzungsbericht der Wiener Academie der Wissenschaften. Bd. LXXIV S.-A. pag. 21.

reihen sich die Pupillenphänomene so an, dass den schwersten Symptomen eine gleichmässige Erweiterung beider Pupillen ad maximum entspricht, während gemäss seinen unterschiedlichen Experimentalbedingungen in minder schweren Fällen eine ein- oder beiderseitige

mässige Verengerung besteht.

Eine Verschiedenheit der Pupillenweite beider Augen haben wir in unseren recht zahlreichen Versuchen niemals gesehen, aber es war auch bis auf ein einziges, bald zu beschreibendes Phänomen ein constantes Verhalten derselben nicht zu bemerken. Allerdings trat häufig eine bald mässige, bald hochgradige Erweiterung im Stadium des Hauptphänomens ein, gleichviel durch welchen Compressionsgrad dasselbe erzielt worden war; in andern Fällen aber fehlte die pathologische Erweiterung ganz, oder wenn sie einmal da war, bildete sie sich auffallend langsam, in einem Versuche erst nach circa 1/2 Stunde zurück unabhängig davon, dass mittlerweile die alte Compression längst aufgehoben war und erneute Compressionen an dem Thiere vorgenommen wurden. Nicht selten hielt die Erweiterung der Pupillen sich zusammen mit vorübergehenden Blutdruckerhebungen. Constant war in einem Versuche das folgende Verhalten: in demselben Stadium langdauernder energisch wirksamer Compressionen oder Nachdrücke, in welchem die höchsten Erregungswellen (Bögen) und vornehmlich diejenigen mit verlangsamten Pulsen im aufsteigenden, mit vermehrten Pulsen im absteigenden Schenkel sich zeigten, begann ein eigenthümlicher Wechsel in der Weite beider Pupillen. Mit dem Ansteigen der Erregungswelle erweiterten sich die letzteren, mit dem Abfall verengerten sie sich; dabei fiel mit dem Wellengipfel eine maximale Erweiterung mit dem Fusspunkt der Welle eine hochgradige Verengerung zusammen.

Es war dieses Spiel der Pupillen ein so regelmässiges, dass die wechselseitigen Beobachter aus dem Stande der Blutdruckwelle das Verhalten der Pupillen und aus dem letzteren das erstere ansagen konnten; es hielt ebenso lange an als jenes Stadium der Erregungswellen; sobald die letzteren sich verflachten, seltener wurden und schliesslich in die letal absinkende Grundlinienschwankung sich verloren, begann der Pupillenwechsel träger zu werden und schliesslich verharrten sie in der Erweiterung.

Zur Erklärung des in Rede stehenden Phänomens ist daran zu erinnern, dass die den Dilatator pupillae innervirenden Nervenfasern aus der medulla oblongata entspringen also aus demselben Theile des Centralnervensystem, welcher auch die Hauptrolle für die vasomotorische Innervation spielt. So ist es leicht begreiflich, dass die

Erregung dieses Theiles einerseits sich durch die Blutdruckwellen, andererseits durch das Spiel der Pupillen äussert: die Erregung der medulla oblongata führt gleichzeitig zur Contraction der Gefässe, d. h. Erhöhung des Blutdruckes und zur Contraction des Dilatator der Pupille und umgekehrt.

IV. Die Pathogenese des Hirndrucks.

Seit Althann's Auseinandersetzungen über diesen Gegenstand ist die am weitesten verbreitete Ansicht über die Pathogenese des Hirndrucks die, dass die Erhöhung des Drucks in der die feineren Hirnarterien umspülenden Cerebrospinalflüssigkeit zu einem Verschluss derselben führe, d. h. dass eine durch die Gefässcompression herbeigeführte Hirnanämie das Eintreten der Hirndruckerscheinungen vermittle.

Dieser Ansicht haben namentlich die Arbeit von Cramer und Duret eine Stütze gegeben; sie fanden beide beim Hirndruck eine Verminderung des Blutabflusses aus der Vena jugularis und des Blutdrucks in dieser und wiesen so die Verlangsamung der Circulation im Hirne durch den Hirndruck nach.

Bergmann und seine Schüler und Huguenin und Duret haben sich den Auseinandersetzungen von Althann angeschlossen und seine Anschauungen weiter begründet und erweitert.

Unzweifelhaft besteht eine recht weitgehende Uebereinstimmung zwischen den Erscheinungen des Hirndrucks und denen der Hirnanämie.

Kussmaul und Tenner¹) zeigten, dass Krämpfe mit Bewusstseinsverlust als Folge der Hirnanämie eintreten.

Landois hat die Pulsverlangsamung bei der künstlich erzeugten Hirnanämie beobachtet.

Couty²) sah die Blutdrucksteigerung bei derselben und S. Mayer³) hat in seinen werthvollen Arbeiten über diesen Gegenstand eingehend den Einfluss der Hirnanämie auf den Blutdruck studirt und ähnliche Wellen des Blutdrucks ausführlich beschrieben wie wir sie in unsern Versuchen mit Hirndruck kennen lernten.

Wir haben unter einer Anzahl von 12 Hunden 3 mal die Erscheinungen der Hirnanämie besonders Anämie des Centralnerven-

¹⁾ Kussmaul und Tenner: Ueber Ursprung und Wesen der Fallsuchtartigen Zuckungen.

²⁾ Etude relative etc. in Archives de physiologie norm. et pathol. II. Ser. III. Dazu vgl. S. Mayer: Prager medic. Wochenschrift 1877.

³⁾ S. Mayer: Studien zur Physiologie des Herzens und der Blutgefässe. Wiener Academieberichte. Abtheilung III.

systems durch Verschluss der beiden Carotiden und der beiden Subclaviae (vor dem Abgang der Vertebralis) erzeugen können; in einem Falle handelte es sich um ein curarisirtes, in den anderen um nicht curarisirte Thiere; in den meisten Fällen gelang es — wie bekanntlich gewöhnlich bei den Hunden — nicht.

Da wo die Compression der genannten 4 Arterien beim Hunde Hirnanämie herbeiführt, treten im Wesentlichen genau die gleichen Erscheinungen und im gleichen Ablauf wie beim Hirndruck ein: zunächst sofort nach Verschluss der Arterien heftige Schmerzäusserungen, dann meist sehr schnell (10-12 Secunden) folgend Krämpfe, welche allerdings auch nicht entfernt die Heftigkeit zeigen wie (nach Kussmaul und Tenner) beim Kaninchen, und ungefähr 40 Secunden nach Beginn des Verschlusses Pulsverlangsamung, welche sich durchaus so gestaltet wie die beim Hirndruck als Hauptphänomen beschriebene. Gleichzeitig mit dem Eintreten der Pulsverlangsamung wird die Respiration seltener, und mit dem Erscheinen des Hauptphänomen setzt sie häufig für 10-40 Secunden aus; nach Beseitigung des Blutabschlusses beginnt die Respiration wieder mit etwas selteneren und oberflächlicheren Athemzügen um ebenso wie der Puls schnell zum Normalen zurückkehren. Versuch I vom 27. XII. (Tab. XIX) zeigt die vollständige Uebereinstimmung des Phänomens bei Hirnanämie mit dem des Hirndrucks.

Das Pulsphänomen verlief bei dem curarisirten Thiere mit Hirnanämie ganz in der gleichen Weise.

Freilich fehlt es nicht an mancherlei unwesentlichen Unterschieden: es gleicht sich nach Aufheben des Verschlusses das Phänomen der Anämie viel schneller aus als der Hirndruck; ferner findet meist eine vollständige oder unvollständige Ausgleichung der Puls- und Respirationsfrequenz auch bei Fortdauer des Verschlusses statt.

Diese Unterschiede sind aus der Art wie hier die Hirnanämie hervorgerufen wurde leicht erklärlich, so dass sie unerörtert bleiben können.

Im Allgemeinen schien es ferner, dass die Wirkung der Hirnanämie auf die Respiration im Verhältniss zu der auf die Pulsfrequenz weniger intensiv sei als bei dem Hirndruck; nicht selten blieb sie ganz aus, wenn selbst eine recht bedeutende Pulsverlangsamung erzielt wurde, doch sind die über diesen Punkt angestellten Versuche nicht zahlreich genug um ein sicheres Urtheil zu erlauben.

Die eigenthümlichen krampfhaften Respirationen des anhaltenden starken Hirndrucks durch Hirnanämie herbeizuführen gelang nur in einem Falle und zwar bei einem Thiere, bei dem das Hirn durch

zahlreiche vorangegangene Versuche mit Abschluss der Blutzufuhr und mit Hirndruck bereits erheblich erschöpft war; sie traten übrigens ganz in der gleichen Weise wie beim Hirndruck auf.

Die für den andauernden hohen Hirndruck so charakteristischen Wellen des Blutdrucks konnten wir in keinem Falle beobachten.

Wir halten die hier erwähnten Verschiedenheiten zwischen der Gestaltung des ganzen Phänomens beim Hirndruck und bei der Hirnanämie nicht für bedeutsam genug um darauf hin die Entstehung des Hirndrucks durch Hirnanämie zu bezweifeln; doch ist diese auch keineswegs bewiesen; selbst die vollständigste Identität der Phänomene in einem und im andern Falle könnte diesen Beweis nicht liefern. Es ist vielmehr sicher, dass ganz verschiedenartige, z. B. chemische, mechanische und elektrische Reizung der Nervenfasern die gleichen Erregungserscheinungen herbeiführt; so könnte auch sehr wohl hier durch ihrem Wesen nach ganz verschiedene Reizung des Hirnes, das eine Mal durch die Anämie, das andere Mal durch irgend welche andere Vorgänge im Hirn, welche die Folge der Compression sind, vielleicht durch den Druck selbst die gleiche Erregung, d. h. das gleiche Phänomen herbeigeführt werden.

Die Frage, ob die durch den Hirndruck erzeugte Anämie die Ursache der bei jenem auftretenden Erscheinungen ist oder nicht, könnte voraussichtlich auf folgende Weise entschieden werden:

Ist die Hirnanämie die Ursache des Hirndrucks, so müssen aller Voraussicht nach die Erscheinungen des letzteren um so leichter, d. h. durch geringere Compressionsgrade zu erzwingen sein, wenn der Blutdruck in den Arterien des Hirns herabgesetzt wird, um so schwerer, d. h. erst bei höheren Compressionsgraden, dürfen sie eintreten wenn jener gesteigert wird.

Die folgenden Versuche wurden in der Weise angestellt, dass bei dem Hunde zunächst die linke Carotis wie gewöhnlich, blossgelegt und nach peripherer Unterbindung zur Einlegung der Manometercanüle benutzt wurde.

Dann wurde der Truncus anonymus, oder wenn wie in einzelnen Fällen die rechte Carotis und die rechte Subclavia jede für sich aus der Aorta entsprangen, jedes dieser Gefässe und ebenso die linke Subclavia jede an ihrem Ursprunge aus der Aorta blossgelegt und ein starker Faden um jede der Arterien geführt; durch das Anziehen der Fäden konnte ein zeitweiliger vollständiger Verschluss der Arterie herbeigeführt werden.

Bei der Operation an der linken Subclavia ist einige Vorsicht

nöthig um eine Verletzung der Pleura mit linksseitigem Pneumothorax zu vermeiden.

Zu den folgenden Versuchen wurden nur solche Thiere verwendet, bei welchen der Verschluss der Arterien allein nicht die Erscheinungen der Hirnanämie hervorrief.

Bei solchen Thieren lässt sich nun in deutlichster Weise zeigen wie das Eintreten der Hirndruckserscheinungen ganz und gar abhängig ist von der Höhe des Blutdrucks, welcher in den Hirngefässen herrscht.

Z. B. in Versuch 1 vom 21. II. (Tab. XXII) bleiben intrapiale Compressionen von 100 Mm. Hg durch 70 Secunden vollkommen wirkungslos unmittelbar danach wird der gleiche Druck von 100 Mm. Hg angewendet, während durch Anziehen der Fäden die Arterien verschlossen werden, d. h. der Druck in den Hirnarterien vermindert wird, und jetzt führt der vorhin wirkungslose Druck schon nach 30 Secunden sehr starke Pulsverlangsamung mit Hauptphänomen und Aussetzen der Respiration für 50 Secunden herbei.

In ganz gleicher Weise zeigen sich in diesem Versuch Compressionen von 90 und von 80 Mm. Hg durch 70 bezw. 55 Secunden angewendet vollkommen wirkungslos, während sie bei gleichzeitigem Arterienverschluss wieder starke Wirkung mit Hauptphänomen und Aussetzen der Respiration schon nach 30 Secunden hervorrufen.

Vielleicht noch schlagender gestaltet sich der Versuch in folgender Anordnung: eine einfache Compression (ohne gleichzeitigen Verschluss der Hirnarterien) blieb bei dem Thiere unwirksam, selbst wenn 100 Mm. Hg durch 70 Secunden angewendet wurden, ebenso ist bei dem Thiere der Verschluss der 4 grossen Arterien allein ohne gleichzeitige Compression des Hirns beliebig lange Zeit hindurch wirkungslos.

Es wird nun ein intrapialer Druck von 70 gesetzt, derselbe bleibt während seines Fortbestehens durch 50 Secunden vollkommen wirkungslos; es werden dann die Hirnarterien bei Fortbestehen des an und für sich wirkungslosen Drucks geschlossen und sofort (20 Secunden später) tritt Pulsverlangsamung mit Hauptphänomen ein. Im folgenden Versuche vom gleichen Datum bleibt 90 Mm. Hg durch 120 Secunden so gut wie vollkommen wirkungslos, während beim Fortbestehen der genannten Compression nach Verschluss der Kopfarterien sofort wieder Pulsverlangsamung mit Hauptphänomen und 10 Secunden dauerndem Aussetzen der Respiration eintritt; nach Aufhebung des Arterienverschlusses kehren dann die Pulse vollkommen zur Norm zurück, obgleich die Compression von 90 ungeschwächt

fortbesteht zum vollgültigen Beweise, dass sie an und für sich wirkungslos ist und bleibt.

In dieser Weise in grosser Anzahl angestellte Versuche geben alle das gleiche Resultat; in Tabelle XXII finden sich noch einige solche angeführt. Anfangs freilich erhielten wir zahlreiche widersprechende Resultate, welche sich indessen in sehr einfacher und

gerade lehrreicher Weise aufklärten.

Bei mehreren Thieren nämlich kam es vor, dass der Verschluss der Kopfarterien nicht nur nicht das Hervortreten der Hirndruckerscheinungen schon bei geringerem Compressionsdrucke begünstigte, sondern im Gegentheil gestaltete sich der Versuch so, dass selbst ziemlich hohe Drucke bei gleichzeitigem Verschlusse der Arterien wirkungslos blieben, z. B. 100 selbst 120; liess man dann die Compression fortdauern, während der Verschluss der Arterien aufgehoben wurde, so trat jetzt unmittelbar hiernach die Pulsverlangsamung etc. ein.

Die Untersuchung der Thiere nach dem Tode gab die Aufklärung; es war bei der Umschlingung der linken Subclavia der Faden peripher von der Vertebralis angelegt, d. h. also die letztere war bei dem Anziehen des Fadens nicht verschlossen worden; und so war die durch den Verschluss der 4 grossen Arterien regelmässig hervorgerufene Erhöhung des Blutdrucks bei offenbleibender Vertebralis mehr wie genügend um die durch Verschluss der übrigen Hirnarterien bedingte Herabsetzung der arteriellen Blutzufuhr zum Hirn, d. h. den Blutdruck in den arteriellen Gefässen desselben auszugleichen.

Versuch No. 7 vom 6. II. (Tab. XXIII) giebt ein Beispiel dieses Vorkommnisses. Bei bestehendem Verschluss der 4 grossen Arterien 80 Secunden bezw. 125 Secunden hindurch eine intrapiale Compression von 124 Mm. Hg wirkungslos, während 20 Secunden bezw. 40 Secunden nach Aufhebung des Arterienverschlusses starke Verlangsamung von Puls und Respiration mit Hauptphänomen eintritt.

In diesem Falle fand sich die wie oben erwähnt, fehlerhafte Umschlingung der Subclavia sinistra.

Es ist kaum zweifelhaft, dass hier das Verhalten des Arteriendruckes bestimmend mitwirkt: durch den Verschluss der Halsarterien wird der Blutdruck in der Carotis in den mitgetheilten Versuchen jedesmal um 24 bezw. 42 Mm. Hg gesteigert und es bleibt die Compression so lange wirkungslos, als diese Steigerung des arteriellen Druckes besteht; mit der Beseitigung des Verschlusses sinkt der Carotidendruck um 30 bezw. 40 Mm. Hg und jetzt kann die fortdauernde Compression wirksam werden.

Es zeigen also diese Versuche, dass wirksame Compressionsdrücke durch Steigerung des Blutdruckes unwirksam gemacht werden können.

Noch deutlicher gestalten sich die Versuche mit Compression der Aorta, von denen No. 6 vom 14. II. 1880 (Tab. XXIV) ein gutes Beispiel giebt (Curve 18, Taf. VI).

Hier wird durch Compression der Bauchaorta eine Erhöhung des Carotidendruckes von 100 Mm. Hg auf 170 Mm. Hg hervorgebracht, während des so gesteigerten Blutdrucks bleibt eine intrapiale Compression von 112 Mm. Hg durch 40 Secunden vollkommen unwirksam, es wird die Compression der Aorta aufgehoben und indem nun der Blutdruck wieder auf 100 sinkt, tritt sofort Pulsverlangsamung mit Hauptphänomen ein.

Die Abhängigkeit, in welcher die Hirndruckerscheinungen von dem herrschenden arteriellen Blutdruck stehen, lässt sich weiter nach verschiedenen Richtungen verfolgen.

Zunächst führen die ihrer geringen Höhe nach an und für sich absolut wirkungslosen Compressionsgrade, bei gleichzeitigem Verschlusse der Hirnarterien nicht nur zum Auftreten der Hirndruckerscheinungen, sondern es scheint sich die Wirkung dieser schwachen Compression dann ganz so zu gestalten, wie sich die starkwirksamen Compressionen ohne Hirnarterienverschluss zu gestalten pflegen; d. h. sie führen z. B., wenn man sie länger andauern lässt, zu den Erscheinungen des andauernden hohen Hirndruckes mit den eigenthümlichen Blutdruckwellen.

Sehr wichtig ist, dass auch die spontan bestehenden Schwankungen des Carotidendruckes einen ganz entschiedenen Einfluss darauf äussern, ob höhere oder geringere Compressionsgrade zur Erreichung des Hirndrucks erforderlich sind.

Die folgende Zusammenstellung (Tab. XXVI, vgl. auch Tab. XXVII) zeigt dies in ganz klarer Weise: bei niederm Blutdruck bringen niedre Compressionsgrade deutliche und zum Theil sehr erhebliche Pulsverlangsamung hervor, während der höhere Blutdruck auch höhere Compressionsgrade benöthigt um Hirndruck hervorzurufen.

Hiernach und nach den mitgetheilten Versuchen einerseits mit gelungenem Verschluss der Halsarterien und andererseits mit Erhöhung des arteriellen Blutdrucks durch unvollständigen Verschluss der Halsarterien oder durch Compression der Bauchaorta ist es recht wahrscheinlich, dass ebenso die Erniedrigung des Blutdruckes in den Hirnarterien das Zustandekommen des Hirndrucks ganz enorm begünstigt, wie die Erhöhung des Blutdrucks in denselben dazu führt, dass höhere Compressionsgrade zum Hervorrufen von Hirndruckerschein-

ungen erforderlich sind.

Da nun ausserdem die Hirndruckerscheinungen mit den durch Hirnanämie hervorzurufenden beim Hunde so gut wie vollkommen identisch sind, so kann es wohl kaum noch zweifelhaft sein, dass wenigstens beim Hunde der künstlich herbeigeführte Hirndruck dadurch wirkt, dass er Hirnanämie herbeiführt.

Offenbar ist es dann auch sehr wohl verständlich, dass recht erhebliche Compressionen des Centralnervensystems ertragen werden ohne zu den Hirndruckerscheinungen zu führen; nur die Schmerzen die (vgl. oben) von der Hirnanämie nicht ausschliesslich abhängen, treten regelmässig schon bei ganz niedern Compressionsgraden ein. Im Allgemeinen liegt bei dem Bestehen eines annähernd normalen Carotidendruckes (120 Mm. Hg) die Grenze bis zu welcher die Compression getrieben werden kann, ohne ausser den Schmerzen, Hirndruckerscheinungen hervorzurufen bei 100 Mm. Hg. Die Ueberschreitung dieser Grenze um wenige Millimeter Hg 10—20 genügt dann schon um den Hirndruck in vollster Energie zur Entwicklung zu bringen. Da wo eine beliebig langdauernde Compression von 100 Mm. Hg noch wirkungslos blieb, führt eine solche von 120 Mm. Hg, wenn sie dauernd gesetzt wird, ganz gewöhnlich unter den schwersten Hirndruckerscheinungen zum Tode.

Die Druckerhöhung im Subarachnoidealraume wird sich zunächst auf die Gefässe geltend machen, in welchen der geringste Druck herrscht, das sind die Venen dann die Capillaren; nun hat Kries gezeigt (für die Capillaren der Haut des Fingers), dass der Druck in ihnen beim Verschluss der abführenden Venen bis zur Höhe des in den zuführenden Arterien herrschenden Blutdrucks steigt; so wird dann auch hier zunächst durch die Drucksteigerung in den Capillaren die comprimirende Wirkung, welche die Hirncompression auf sie ausübt, ausgeglichen werden bis der Compressionsdruck die Höhe des in den zuführenden Hirnarterien herrschenden Blutdrucks erreicht hat und diese liegt natürlich etwas unter dem der Carotis.

Hiermit stimmen sehr wohl die Resultate unserer Versuche überein; Tab. XXVII giebt eine Zusammenstellung einiger uns vorgekommener, niedrigster wirksamer und höchster unwirksamer Compressionswerthe mit Angabe des gleichzeitig bestehenden Carotisdruckes; es ergiebt sich daraus, dass in den meisten Fällen die wirksamen Compressionswerthe unerheblich, d. h. 15—30 Mm. unter dem Carotidendrucke liegen; in nicht wenigen Fällen aber auch erst etwas über demselben. Letzteres ist leicht verständlich, da die Bedingungen

für die Fortpflanzung des hinten an der Cauda equina oder über der Hirnconvexität ausgeübten Druckes bis in die die Hirnarterien umgebenden Subarachnoidealräume nicht in allen Fällen die gleichen und zuweilen ungünstigere sein können.

Ist nun die Höhe des Compressionsdruckes erreicht, welche zum Verschluss der Arterien führt, so müsste sofort allgemeine Hirnanämie mit schnellem Tode eintreten, wenn nicht die Hirncompression selbst zur Steigerung des Blutdrucks führte; die bedeutende dauernde Blutdrucksteigerung, welche bei anhaltendem energischem Hirndruck regelmässig vorkommt, vor Allem die wellenförmigen vorübergehenden Erhebungen desselben verhindern die absolute Circulationsunterbrechung; hören sie auf, so lässt diese und damit der Tod nicht mehr lange auf sich warten.

Von den einzelnen beim experimentellen Hirndruck auftretenden Erscheinungen nehmen die Schmerzen eine besondere Stellung ein: man bezieht dieselben seit Leyden auf den Druck und die Zerrung, welche die Dura mater durch den Hirndruck erleidet; hiermit stimmt durchaus überein, dass sie viel früher und auch bei viel geringeren Compressionsdrücken eintreten als die übrigen Hirndruckerscheinungen. Andererseits zeigen die Hunde auch regelmässig Schmerzensäusserungen, wenn man durch Compression der Hirnarterien Hirnanämie hervorruft, und so müssen die Schmerzen bei dem Hirndruck wohl auf beides, auf die Zerrung der Dura und auf die durch den Hirndruck herbeigeführte Hirnanämie bezogen werden.

Eine Hindeutung auf diesen doppelten Ursprung der Schmerzen findet man auch in den Versuchen mit allmählicher Steigerung des Druckes. Gewöhnlich treten, wie schon auf S. 10 hervorgehoben, die Schmerzen frühzeitig und bei niederen Druckgraden, z. B. von 50 oder 60 Mm. Hg auf; wird nun der Compressionsdruck allmählich um je 10 Mm. gesteigert, so zeigen die Schmerzen anscheinend fortgesetzt die gleiche Heftigkeit; dann erfolgt plötzlich und gewöhnlich kurz ehe die eigentlichen Hirndruckerscheinungen, Pulsverlangsamung u. s. w. eintreten, eine gewaltige Steigerung der Schmerzäusserungen, der dann schnell die vollkommene Bewusstlosigkeit folgt. Diese letzte Schmerzsteigerung ist auf die eintretende Hirnanämie zu beziehen.

Auch die Krämpfe sind wohl in gleicher Weise doppelten Ursprungs: in der Hauptsache freilich und ganz unzweifelhaft treten sie als Folge der durch den Hirndruck hervorgerufenen Hirnanämie auf; am klarsten geht dies aus den Versuchen mit Verschluss der

Halsarterien bei gleichzeitiger Anwendung niederer - an und für

sich unwirksamer - Hirncompression hervor.

Zu diesen Versuchen kamen nur Hunde in Anwendung, bei welchen der Verschluss der Hirnarterien an und für sich keine Krämpfe macht. Bei solchen treten bei geringen Drücken, z. B. von 70-90, welche an und für sich wenigstens keine Krämpfe machen, regelmässig und gleichzeitig mit den übrigen Hirndruckerscheinungen (Pulsverlangsamung u. s. w.) heftige Krämpfe ein, wenn zur Zeit der Hirncompression die Kopfarterien verschlossen sind.

Doch kommen auch krampfhafte Zuckungen der Glieder im Experimente vor, welche reflectorischer Natur zu sein scheinen; diese treten dann oft vereinzelt schon lange vor den übrigen Hirndruckerscheinungen ungefähr gleichzeitig mit den ersten heftigen Schmerzen auf. Interessant ist das wiederholte Auftreten der Krämpfe in dem Moment der Aufhebung wirksamer Hirncompression. Wahrscheinlich wirkt hier das nach Aufhebung der Compression wieder zuströmende arterielle Blut als Reiz für die betreffenden Theile der Hirnsubstanz. (Vgl. S. Mayer: Berichte der Wiener Academie. Bd. 81. Abthlg. 3. März-Heft.)

Es muss übrigens ausdrücklich auch hier noch hervorgehoben werden, dass bei den Hunden die Krämpfe niemals das Aussehen eigentlich epileptischer Insulte zeigen.

Die Bewusstlosigkeit gehört zu den Hirndruckerscheinungen,

welche durch die Hirnanämie bedingt sind.

Wie Leyden schon gezeigt hat, beruht die Pulsverlangsamung auf Reizung der centralen Vagusursprünge, denn die Pulsverlangsamung bleibt nach Durchschneidung der Vagi bei Anwendung der höchsten Drücke von 200 und mehr auch dann aus, wenn sie noch unmittelbar vor der Durchschneidung in vollkommen gewohnter Weise bei viel geringerem Drucke statthatte.

Wir stellten 4 Versuche mit Vagusdurchschneidung an curarisirten und an nicht curarisirten Thieren an, welche alle das gleiche

Resultat ergaben. 1)

In gleicher Weise wie Vagusdurchschneidung wirkt Atropin. Nach Injection von Atropin. sulf. 0,01 bleibt die Pulsverlangsamung selbst bei den höchsten Drücken aus; es erklärt sich dies daraus, dass wie bekannt Atropin die intracardialen Endfasern des Vagus lähmt.

Viel unsicherer bleibt die Erklärung der Respirationsstör-

¹⁾ In keinem Falle fanden wir nach Durchschneidung der Vagosympathici (am Halse) beim Hunde eine so bedeutende Beschleunigung der Pulsfrequenz wie sie Leyden angibt.

ungen beim Hirndruck. Man muss zwei Weisen unterscheiden wie die Respiration durch den Hirndruck beeinflusst wird 1), einmal den initialen Respirationsstillstand der im Beginn bei starkwirksamem Hirndrucke vorkommt und die dauernd krampfhafte Respiration, wie sie bei lange anhaltendem starken Drucke auftritt nachdem der initiale Respirationsstillstand überwunden ist.

Das erste der beiden Phänomene erinnert an den Respirationsstillstand, der bei Reizung sensibler Nerven beobachtet wird (Hering und Kratschmer; Schiff; Falck; Wagner); er ist exspiratorisch und gewöhnlich vorübergehend. Für die reflectorische Natur spricht dass er in sehr viel ausgesprochener Weise bei frischen Thieren auftritt, als bei erschöpften (vgl. S. 32). Auch kann dieser initiale Respirationsstillstand nach Vagusdurchschneidung nicht hervorgerufen werden; vielmehr bleibt die Respiration nach Vagusdurchschneidung auch bei den allerhöchsten Graden der Hirncompression ganz unverändert, d. h. so wie sie sich sofort nach jener Operation einstellt. Immerhin ist die Annahme einer reflectorischen Natur dieses initialen Respirationsstillstandes nicht ohne Bedenken: es fällt sein Eintreten mit der ganz unzweifelhaft central bedingten Pulsverlangsamung zusammen, es kann ferner ganz das gleiche Phänomen durch Hirnanämie hervorgerufen werden und es gilt für ihn ganz ebenso wie für alle andern (centralbedingten) Hirndruckerscheinungen, dass er bei um so niederem Compressionsgrade eintritt, je niedriger der Carotidendruck ist.

Man könnte daran denken, dass es sich um central ausgelöste Vorgänge reflectorischer Natur handelt; Kronecker hat es wahrscheinlich gemacht, dass die Erregung des vasomotorischen Centrums bei Reizung des verlängerten Markes, Rückenmarkes u. s. w. reflectorischer Natur sei, so wäre es nicht undenkbar, dass centrale Vorgänge auch das Esxpirationscentrum reflectorisch erregen könnten (vgl. Kronecker und Nicolaides: Sitzungsberichte der physiolog. Gesellschaft zu Berlin vom 16. VII. 1880 und M. Markwald ibid. 30. VII. 1880).

Schliesst man sich der Auffassung vom normalen Respirationsvorgange an, welche Langendorff in seiner soeben erschienenen Arbeit: "Studien über die Innervation der Athembewegungen" (Archiv für Anatomie und Physiologie — Physiologische Abtheilung 1880 S. 545) lehrt, so würde man sagen dürfen, es handelt sich bei dem

¹⁾ Die Beeinflussung der Respiration durch die Schmerzen (Heulen, Schreien etc.) gehört nicht hierher.

initialen Respirationsstillstand um eine starke Erregung der Centren für die centripetalen Fasern des Vagus und Trigeminus, d. i. seines Regulationscentrum.

Diese Auffassung der Ursachen des initialen Respirationsstillstandes würde dann folgende Erklärung der eigenthümlichen unregelmässigen, verlangsamten krampfhaften Respirationen anbahnen, wel-

che anhaltender hoher Hirndruck hervorruft.

Ein ganz ähnlicher Respirationsmodus tritt nämlich nach M. Mark-wald, sofern wir dessen Schilderung richtig verstehen, dann ein, wenn man mit (reizloser) Durchtrennung der Vagi Durchschneidung der Medulla oblongata oberhalb der Ala einerea verbindet und so die respiratorischen Centren von allen centripetalen oder auch von höher oben gelegenen Centren zu ihnen gelangenden Impulsen befreit und sie gänzlich der Erregung durch das Blut überlässt.

Danach würde sich der Respirationsmodus im hohen anhaltenden Hirndruck, vielleicht am Besten durch die Annahme erklären, dass bei längerem Andauern des wirksamen Hirndruckes die dauernde Anämie des Centralnervensystems zu einer Lähmung derjenigen Organe führt, welche im Beginne jedes energischen Hirndrucks durch das Eintreten der Anämie vorübergehend erregt werden und deren Erregung den initialen Respirationsstillstand hervorruft; diese Organe sind dieselben, welche der Uebermittelung der centripetalen Einflüsse auf die Respirationscentren, deren Wichtigkeit für das Zustandekommen des normalen regelmässigen Respirationssystems von den neueren Autoren auf diesem Gebiete so sehr anerkannt wird, dienen (Langendorff's Regulationscentrum); so entwickelt sich dann der Respirationsmodus, wie in dem Markwald'schen Experimente: sehr verlangsamte unregelmässige Athemzüge mit krampfhaft bis zum Tetanus wachsenden In- und Exspirationen.

Diese Auffassung der durch den Hirndruck hervorgerufenen Anomalien der Respiration wird durch das unterstützt, was man gleichzeitig am Circulationsapparate beobachtet: die erste Wirkung des Hirndrucks auf den Blutdruck führt zu der oben (III. 5) als primäre Blutdrucksteigerung abgehandelten Erhebung desselben; diese ist reflectorisch bedingt. Unter den gleichen Bedingungen unter welchen dann die ebenfalls reflectorisch bedingte Respirationsstörung (der initiale Respirationsstillstand) der im eigentlichsten Sinne central bedingten krampfhaften, verlangsamten Respiration weicht, d. h. unter andauerndem hohen Hirndruck sehen wir auch die entschieden auf centraler Reizung des vasomotorischen Centrums beruhenden eigenthümlichen Blutdruckwellen auftreten. Vgl. hierüber III. 5.

V. Erörterung der Bedeutung vorstehender Mittheilungen für die Lehre vom krankhaften Hirndruck des Menschen.

Unzweifelhaft sind zwischen dem Symptomenbilde des experimentellen Hirndrucks beim Hunde und dem des krankhaften Hirndrucks beim Menschen nicht ganz unerhebliche Unterschiede vorhanden.

Zunächst ist es, was die Störungen des Bewusstseins anlangt, selbstverständlich (vgl. oben), dass diese beim Thiere sich nur in mehr minder vollständiger Bewusstlosigkeit zeigen, während sie beim Menschen in vielfachen verschiedenen Formen auftreten. Ferner Erbrechen tritt beim Hunde nicht als Folge des Hirndrucks auf, wie schon Leyden hervorgehoben hat; doch gehört für den Menschen das Erbrechen zu den Hirndruckerscheinungen; denn es findet sich gelegentlich überall wo Hirndruck besteht: bei Tumoren, bei Blutergüssen, bei chronischen und acuten Exsudationsprocessen u. s. w. Sein Fehlen beim Hunde bleibt vorläufig unerklärt, doch kann es nicht überraschen, da auch bei der Hirnanämie das Erbrechen beim Hunde fehlt, während es beim Menschen als eine sehr gewöhnliche Erscheinung derselben vorkommt. Krämpfe treten allerdings beim experimentellen Hirndruck des Hundes regelmässig auf, doch sind sie ganz anderer Art als die heftigen epileptiformen Anfälle, die sich beim Menschen unter den Hirndrucksymptomen finden.

Wohl charakterisirte epileptiforme Anfälle beobachtet man bei dem experimentellen Hirndruck des Hundes nicht, es ist dies um so bemerkenswerther, als der Hund zu den Thieren gehört, bei denen epileptiforme Anfälle, ja wie es scheint, wirkliche Epilepsie gar nicht selten sind. Andererseits werden auch beim krankhaften Hirndruck des Menschen Zuckungen einzelner oder mehrerer Glieder, wie sie beim experimentellen Hirndruck des Hundes nie fehlen, oft genug beschrieben, und auch die Thiere sind beim Eintreten dieser Krämpfe bewusstlos. Da nun noch heute, wie zur Zeit von Kussmaul und Tenner's bekannter Arbeit der epileptiforme Krampfanfall nur als ein vorübergehender Zustand von Bewusstlosigkeit mit Krämpfen definirt werden kann, dürfen wir in diesen Differenzen nur graduelle Unterschiede sehen. Jedenfalls ist es sehr bemerkenswerth, dass beim experimentellen Hirndruck des Hundes die Krämpfe zu den früheren Erscheinungen gehören, während sie beim Menschen erst in den höhern und höchsten Graden des Hirndrucks auftreten. Als Erklärung dafür darf angeführt werden, dass die Art wie der experimentelle Hirndruck beim Hunde erzeugt wird, vielfache starke sensible Reize mit sich bringt, die bei dem sich viel langsamer entwickelnden krankhaften Hirndruck des Menschen fehlen und dass wie oben ausgeführt, die Krämpfe bei dem experimentellen Hirndruck des Thieres zum Theil wohl durch diese sensiblen Reize bedingte Reflexkrämpfe sind.

Was Respiration und Circulation anlangt, so besteht ausreichende Uebereinstimmung zwischen dem Experimente und den pathologischen

Beobachtungen.

Es zeigen die Zustände, von länger anhaltendem schwachwirksamen Hirndruck die grösste Aehnlichkeit mit dem beginnenden Hirndruck beim acuten Hydrocephalus: mässige Verlangsamung des Pulses bei Erhaltenbleiben seiner normalen Curve, Schwanken der Pulsfrequenz in erheblichen Grenzen, mässige Verlangsamung und Verflachung der Respiration. — Längeres Aussetzen der Respiration mit krampfhafter Athmung ist ein dem hoch gesteigerten Hirndruck eigenes Symptom, ebenso wie starke Pulsverlangsamung (über die Hälfte); dann fehlt auch beim Menschen nicht die hohe steile Pulscurve, der bekannte pulsus cerebralis.

Die Chemosis war zuerst von Leyden als Symptom der Meningitis beobachtet; es ist dieselbe unzweifelhaft auch zu den Hirndruck-

symptomen zu rechnen (vgl. S. 8).

Vermittelt wird das Auftreten der Hirndruckerscheiuungen in allen Fällen durch die Steigerung des Druckes in der Cerebrospinal-flüssigkeit: es ist festzuhalten, dass ein in dieser gesetzter erhöhter Druck jeweilig durch Resorption von Flüssigkeit ausgeglichen werden kann, sofern nicht die Resorptionsvorgänge selbst krankhaft verändert sind; oben, S. 8, sind Beobachtungen mitgetheilt, welche die Lebhaftigkeit der Flüssigkeitsresorption im Subarachnoidealraum beweisen.

Dem dort Mitgetheilten mag hier noch zugefügt werden, dass in unseren Versuchen namentlich mit intrapialer Compression bei längerer Dauer derselben stets ein spontanes allmähliches Absinken des gesetzten Druckes bemerkbar war, welches von Zeit zu Zeit eine künstliche Ausgleichung durch Höherstellen des Hg-Druckgefässes nöthig machte, falls man die Compression auf gleichbleibender Höhe erhalten wollte. Dieses spontane Absinken des Compressionsdruckes ist offenbar die Folge der Resorption der eingepressten Flüssigkeit.

Das wichtigste Ergebniss der vorstehenden Untersuchung auch für die Pathologie ist die Thatsache, dass das Eintreten der Hirndruckerscheinungen auf Hirnanämie beruhe und die Erkenntniss der Rolle, welche der Blutdruck beim Zustandekommen des Hirndrucks spielt. Unzweifelhaft haben die hier im Experimente am Hunde gewonnenen Anschauungen auch für den Hirndruck beim Menschen

Geltung; auch bei ihm beruhen die Hirndruckerscheinungen auf Hirnanämie und diese wird in Folge der Hirncompression um so leichter eintreten, je niedriger der Blutdruck in den Hirnarterien ist.

Hieraus folgt, dass bei bestehendem oder drohendem Hirndruck alle Eingriffe, die den arteriellen Blutdruck herabsetzen, das Eintreten der Hirndruckerscheinungen beschleunigen oder dieselben da, wo sie schon bestehen, steigern. Also ist der Aderlass als Mittel gegen den Hirndruck nicht anwendbar, vielmehr ist Alles zu empfehlen, was den Blutdruck steigert.

So theilt schon Traube (Gesammelte Abhandlungen. II. S. 1048 49) Fälle von Meningitis cerebralis mit, in welchen nach seiner Ansicht der Aderlass durch die Beschleunigung der Hirnanämie schädlich wurde.

Die Empfehlungen des Aderlasses durch Bergmann gründen sich auf die nicht bewiesene Ansicht, dass stärkerer Druck in den Hirnarterien den intracraniellen Druck steigere, seine Behauptung aber dass durch solche Steigerung des arteriellen Drucks die Capillar-compression, welche die Hirndruckerscheinungen vermittelt, gefördert werde, ist nach unsern Versuchen ganz unzweifelhaft irrig.

Für den Vergleich der Resultate obiger Versuche mit den klinischen Thatsachen ist es vielfach von Wichtigkeit, den Unterschied zwischen örtlich begrenztem und allgemeinem Hirndruck festzuhalten. Leyden's, Duret's und unsere Versuche haben es mit dem allgemeinen Hirndruck, eigentlich Hirn-Rückenmarksdruck zu thun, Pagenstecher's dagegen mit örtlich begrenztem. Letzterer wird zum allgemeinen Hirndruck und unter Umständen zu den Symptomen desselben führen; doch können daneben gelegentlich sehr wohl Erscheinungen der örtlich begrenzten Störung der Hirnthätigkeit, Hemiplegien u. s. w. (Heerdsymptome) auftreten; so bei Compression des Hirnes durch Blutergüsse, Geschwülste u. s. w. In solchen Fällen kann nicht nur ein Schwinden der Hirndruckerscheinungen, ebenso der localen wie der allgemeinen, sondern ein wirkliches Zurückgehen der Hirncompression, wenigstens auf viel geringere Grade statthaben, ohne dass die Ursache der Compression geringer wird: das anfangs nämlich durch die comprimirende Geschwulst - namentlich wenn letztere plötzlich entstanden - bedrängte Gehirn passt sich dem ihm gegönnten Raume an unter Verdrängung - Resorption - von Cerebrospinalflüssigkeit und die Resorption dieser ist es, welche gleichzeitig das Zurückgehen der allgemeinen Hirndruckerscheinungen ermöglicht. Ein allgemein bedingter Hirndruck kann nie Herdsymptome machen; wenigstens sahen wir so wenig wie Leyden jemals etwas von solchen; wo sie bei Meningitis, Hydrocephalus u. s. w. vorkommen, handelt es sich nicht mehr allein um Hirndruck, sondern um eine complicirende Heerderkrankung.

Das Zurückgehen der Hirndruck symptome kann auch beim allgemein bedingten Hirndruck statthaben; ohne weiteres sicher ist dies aber nur für die geringeren Grade des Hirndrucks (die den als "schwachwirksam" bezeichneten Compressionen entsprechen); bei diesen gleichen sich die Hirndruckerscheinungen auch bei Fortdauer der Hirncompression auf gleicher Höhe aus. Für die energisch wirksamen höheren Hirndrücke, bei welchen das Schwinden der Erscheinungen nur mit Verminderung der Compression zu Stande kommt, liegt die Sache hier anders; dort beim lokal bedingten Hirndruck (bei Tumoren etc.) ist eine Resorption von Cerebrospinalflüssigkeit, die zu einer Verminderung des gesteigerten intracraniellen Drucks führt, leicht möglich, weil die Beschaffenheit des Piagewebes und damit die Resorption normal zu sein pflegt.

Beim allgemeinen bedingten Hirndruck liegt die Ursache desselben in der Regel in krankhaft gesteigerter Exsudation oder mangelhafter Resorption von Cerebrospinalflüssigkeit, welche die Folge krankhafter Vorgänge im Gewebe der Pia mater sind. Hier kann also eine Ausgleichung des einmal gesteigerten Hirndrucks durch Resorption von liquor cerebrospinalis nicht mit der Leichtigkeit zu Stande kommen, wie bei der lokal bedingten Steigerung desselben. Vielmehr müssen hier erst wieder durch Gesundung des Piagewebes selbst günstigere Resorptionsbedin ungen geschaffen werden; daher werden Zustände starken Hirndrucks (welche den oben als "starkwirksame" bezeichneten Compressionen entsprechen) beim allgemein bedingten Hirndruck sich seltener ausgleichen, d. h. eine ungünstigere Bedeutung haben als die gleichen Zustände, wenn sie beim lokal bedingten Hirndruck auftreten.

Dem scheint die klinische Erfahrung zu entsprechen: wir irren wohl nicht, wenn wir es als eine allgemein verbreitete Ansicht ansehen, dass schwere Hirndrucksymptome, z. B. Krämpfe cet. par. bei der Meningitis von schlimmerer Vorbedeutung sind als bei Heerderkrankungen.

Für das Verständniss der Erscheinungen des krankhaften allgemein wie lokal bedingten Hirndruckes sind dann folgende Betrachtungen nicht unwichtig.

Der Hirndruck muss eine gewisse Höhe erreichen, ehe er zu den eigentlichen Hirndrucksymptomen führt; diese Druckhöhe ist allerdings keine absolute, sondern abhängig von der Höhe des Drucks in der Carotis. Wahrscheinlich liegt die Grenze, bei welcher die Hirndrucksymptome eintreten für jeden Fall etwas unter der Höhe des Carotisdruckes.

Wird diese Grenze nach oben überschritten, so treten die schweren Hirndruckerscheinungen fast immer plötzlich und häufig sogleich in bedeutender Intensität auf.

Selbstverständlich aber ist eine Steigerung des Hirndrucks, welche die erwähnte Grenze nicht erreicht, keineswegs ein gleichgiltiges Ereigniss; sie bleibt nur zunächst functionell latent; hingegen wird auch ein solcher functionell latenter Hirndruck sofern er chronisch wird zu Ernährungsstörungen der Substanz des Centralnervensystems führen müssen; denn unmöglich kann es für die Circulation im Hirn und damit für die Ernährung der Hirnsubstanz gleichgiltig sein, ob der auf den Gefässen von aussen lastende Druck der normale äusserst geringe oder ein um viele Mm. Hg gesteigerter ist.

Diese Ernährungsstörungen des Centralnervensystems werden ihrer Zeit auch zu Functionsstörungen führen, welche nur eine indirecte

Folge des Hirndrucks sind.

Ein hübsches Beispiel solcher anatomischer Wirkungen eines functionell latenten Hirndrucks geben die Fälle von Stauungspapille mit Neuroretinitis bei sonst symptomlosem Hirntumor; dies Beispiel zeigt dann zugleich, wie die anatomische Wirkung des Hirndrucks auf das Gehirn zu Functionsstörungen führen kann, die man nicht mehr zu den directen Hirndrucksymptomen rechnen darf.

Man wird danach streben müssen, diese Unterscheidung zwischen directen und indirecten Hirndrucksymptomen weiter durchzuführen; die directen Hirndrucksymptome dürften am besten repräsentirt sein durch die anfallsweise auftretenden Kopfschmerzen mit starkem Schwindel bis zur Bewusstlosigkeit, Erbrechen, Pulsverlangsamung, Krämpfe beim Hirntumor; die Sehstörungen der Neuroretinitis mit Stauungspapille, die dauernden Zustände geringerer Kopfschmerzen mit Schwindelgefühlen allgemeiner Bewegungsschwäche bei demselben Leiden, sie sind indirecte Hirndruckerscheinungen und bezüglich auf die Störung der Ernährung des Hirns bezw. der Retina durch den ganz oder zeitweilig functionell latenten Hirndruck.

Ein derartiger functionell latenter Hirndruck kann dann plötzlich jederzeit mit heftigen directen Hirndrucksymptomen in die Erscheinung treten, sowie der Blutdruck in der Carotis aus irgend einer Ursache sinkt, so dass nun der Hirndruck dem Carotisdruck annähernd gleich wird, denn hierauf kommt es an, nicht auf die absolute Höhe des Druckes (vgl. oben); so mag nicht selten das plötzliche Eintreten

heftiger vorübergehender Hirndruckerscheinungen bei Hirntumoren etc. bedingt sein. Solche Zufälle treten allerdings häufig mit anscheinend vermehrter Blutfülle des Kopfes, "Kopfcongestionen" ein; doch ist es klar, dass solche "Kopfcongestionen" keineswegs Steigerung des Drucks in den arteriellen Hirngefässen beweisen.

Diese übrigens immer noch recht wenig klaren Zustände von vermehrter Blutfülle des Kopfes dürften vielmehr auf Erschlaffungsdilatation der Gefässe beruhen und also wohl stets mit Erniedrigung des arteriellen Blutdrucks in den Hirngefässen einhergehen, so ist es klar, wie das Aeussere des Menschen, welches "Kopfcongestion" erkennen lässt, gar nichts gegen die oben entwickelte Ansicht von dem Her-

gang beweist.

Wie solche plötzliche Erniedrigung des Blutdruckes in den Hirnarterien dazu führen kann, dass eine Hirncompression wirksam werde, welche zu schwach ist um bei dem höhern (normalen) Blutdruck directe Hirndruckerscheinungen zu bewirken, so wird die später etwa wieder statthabende Steigerung des Blutdrucks zum Normalen den Hirndruck auch wieder unwirksam machen; dies geht aus den obigen Versuchen (vgl. Versuch vom 24. Febr. Tab. XXII) hervor; diese zeigen, dass Hirndruckerscheinungen, welche bei an und für sich unwirksamer Compression (z. B. 92 Mm. Hg) auftreten, wenn gleichzeitig die Kopfarterien verschlossen werden, wieder schwinden, sowie nach Freigeben der genannten Arterien der Blutdruck in den arteriellen Hirngefässen wieder zum Normalen steigt.

Es liegt dann nahe, anzunehmen, dass auch im Menschen besondere Steigerung des Blutdrucks zum Schwinden der directen Hirndruckerscheinungen führen kann, da wo die Hirncompression genügend ist, um solche bei dem gewöhnlich bestehenden Blutdruck hervorzurufen. So mögen gelegentlich die plötzlichen Besserungen zu erklären sein, welche man beim Hydrocephalus acutus der Kinder sieht.

Die Erfahrung hat längst gelehrt, dass diese eintreten können ohne eine Wendung zum Bessern anzuzeigen; es ist dies leicht begreiflich, wenn man sie von solchen Steigerungen des arteriellen Blutdrucks ableiten will, denn diese sind ihrer Natur nach meist vorübergehende und so treten die directen Hirndruckerscheinungen bald wieder ein, da, oder sofern die Hirncompression (hier der krankhafte Exsudationsprocess in den Hirnhäuten) fortdauert.

Für das Verständniss der Vorkommnisse beim krankhaften Hirndruck des Menschen ist ferner die Thatsache nicht unwichtig, dass Druckhöhen, welche nicht hoch genug sind um directe Hirndrucksymptome hervorzurufen als "Nachdrücke" sehr wirksam sein können; d. h. wenn z. B. ein Hirndruck von 100 Mm. Hg noch functionell latent war und nach Steigerung desselben auf 110 Mm. Hg schwere directe Hirndruckerscheinungen eingetreten sind, so gentigt es nicht, dass der Druck wieder auf 100 Mm. sinkt, damit er wieder functionell latent werde — damit die directen Hirndruckerscheinungen wieder verschwinden; vielmehr gentigen jetzt viel geringere Druckhöhen um den einmal wirksam gemachten Druck zu erhalten als nothwendig waren um ihn wirksam zu machen. Wir sahen in den Versuchen häufig, dass der Druck nachdem er wirksam geworden war, um 20—30 Mm. Hg unter die zur Hervorrufung der Hirndrucksymptome nöthige Höhe erniedrigt werden konnte, ohne seine Wirksamkeit zu verlieren.

Dies erklärt, warum im Allgemeinen die directen Hirndrucksymptome in ihren Anfällen beim Menschen so viel schneller kommen, als sie schwinden und für manche Fälle mag wohl hierin der Grund dafür liegen, dass sie überhaupt nicht mehr schwinden.

Wiederholt ist schon von anderen Autoren und auch in vorstehenden Mittheilungen und Auseinandersetzungen darauf hingewiesen, dass die Erhöhung des Druckes in der Schädelkapsel durch Vermittelung der Cerebrospinalflüssigkeit sich auf Hirn und Rückenmark ziemlich gleichmässig geltend machen muss; hiernach wäre es besser, statt des bisher gebräuchlichen Ausdrucks "Hirndruck" die Bezeichnung Cerebrospinaldruck anzuwenden; die Bezeichnung des in Rede stehenden krankhaften Vorgangs als "Hirndruck" ist freilich in so fern gerechtfertigt, als die Symptome seitens des Hirnes dabei die Hauptrolle spielen und in der Mehrzahl der Fälle im Gehirne die ursächliche Erkrankung ihren Sitz hat.

Andererseits ist es nach Obigem kaum zu bezweifeln, dass Krankheiten der medulla spinalis — Entzündungsvorgänge, Geschwülste, Blutungen u. s. w. — so gut wie solche des Hirns Ursachen von Cerebrospinaldruck werden können, sofern sie auf die eine oder andere Art zu genügend weitgehender Raumbeschränkung in der Rückenmarkshöhle führen.

Die Beobachtungen am Kranken freilich zeigen, dass dies selten geschieht; immerhin giebt es Fälle von Rückenmarksleiden genug, so z. B. Fälle von acuter Meningitis und Myelitis in welcher namentlich im Beginn der Krankheit echte Hirndrucksymptome (besser also Symptome des Cerebrospinaldrucks) Kopfschmerzen, Störungen des Bewusstseins, Erbrechen, Pulsverlangsamung, Krämpfe auftreten. Es ist begreiflich, dass diese Erscheinungen des Cerebrospinaldruckes mehr dem Beginn der fraglichen Rückenmarksleiden angehören: der

später sich meist local begrenzenden Entzündung geht eine weiter verbreitete Entzündungshyperämie voraus, vielleicht auch verbunden mit vermehrter Exsudation von liquor cerebrospinalis.

Von den Forschern, welche bereits den Hirndruck experimentell bearbeitet haben, hat nur Leyden die angewandten Hirncompressionen gemessen und die von ihm gegebenen Werthe sind vielfach

als giltig angenommen.

Wir haben schon oben gezeigt, dass seine Werthe zunächst einer Correctur durch Verdoppelung zu unterwerfen sind, dann fallen sie aber viel höher wie die unsern aus: Leyden erhielt entschiedene Pulsverlangsamung erst bei 150—180 (corrigirte Werthe), wir erhielten im Allgemeinen bei 100—120 Mm. Hg und einem Druck von weniger als 1 Minute Dauer bereits Krämpfe, Pulsverlangsamung bis auf 60 und weniger Schläge mit Aussetzen der Respiration, d. h. also vollkommen energischen und bei dauernder Compression der genannten Grade sogar tödtlichen Hirndruck; wir sind nicht im Stande mit genügender Sicherheit den Grund dafür anzugeben, dass Leyden so viel höherer Drücke bedurfte.

Jedenfalls ist der Grund dafür nicht darin zu suchen, das Leyden extrapiale Compression anwandte, denn wir erhielten für diese, wie schon gesagt, ganz die gleichen Werthe wie für die intrapiale.

Schliesslich sei noch bemerkt, dass wir niemals in der Leiche der dem Versuche erlegenen Hunde irgend welche mit blossem Auge erkennbare Läsion im Centralnervensystem fanden.

Königsberg in Preussen, 23. December 1880.

Erklärung der Tabellen und Curven.

In den nachfolgenden Tabellen sind in der Rubrik: "Höhe des angewendeten Druckes u. s. w." die Zahlen gegeben wie sie direct in dem aufsteigenden Schenkel des Manometer abgelesen wurden; es geben also diese Zahlen nur die Anzahl der Mm., um welche das Hg im Manometer über das Ausgangsniveau gesteigert war, d. h. sie geben nur die halbe Höhe des wirklich zur Anwendung gebrachten Druckes; demgemäss sind im Text (auch bei der Besprechung der in den Tabellen erwähnten Versuche) überall diese Zahlen verdoppelt.

Ganz ebenso ist unter "Carotisdruck" in den Tabellen stets die Zahl der Mm. gegeben, um welche das Hg im aufsteigenden Schenkel des Manometer über das Ausgangsniveau gestiegen war; d. h. auch diese Zahlen geben nur die Hälfte der wirklichen Werthe, während

im Texte überall die letzteren selbst genannt werden.

Die Zahlen der 2. Rubrik unter Puls und unter Respiration (Frequenz) beziehen sich stets soweit es nicht ausdrücklich anders bemerkt, auf 10 Secunden und zwar auf die 10 vorhergehenden; wo Zahlen fehlen, bedeutet dies ebenso unter "Pulsfrequenz" wie unter "Respirationsfrequenz" und unter "Carotisdruck in Mm. Hg", dass eine Aenderung gegenüber der letztgegebenen Zahl nicht erfolgt war; die gleiche Bedeutung hat es, wenn in den Zeitcolumnen grössere Zeiträume als 10 Secunden übersprungen werden.

In den Curven geben die Zahlen wiederum die Hälfte der bei den Hirncompressionen in Anwendung gebrachten Druckwerthe an. Die Unterbrechungen des Zeitmessers entsprechen je einer Se-

cunde.

In den beigegebenen Curvenabbildungen sind die Respirations-, Puls- und Zeitmesserlinien im Interesse der Raumersparniss einander möglichst genähert.

Tabelle Ia.

			1000	-		Tant	JIIO I II	The later was			
-	Н	irncom	pressi ne d. a	A PROPERTY AND ADDRESS OF THE PARTY AND ADDRES	Carotis	sdruck:	Pu	ls:	Respir	ation:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	Comland Coml	extrapial.	Im . Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
= III		Appno	cat. a.	Compr.		64		26		61/2	in d.letzten 10 Sec.
5. III. Jo. 1.	45	50	Total and the least of		10 20 30 40 45 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 170 180 190 220	64 64 76—66 64 — 63—30 27—24 23 22—45 32—81 85—63 59—55 57—66 69—72 71 68—77 77 77	40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140	$\begin{array}{c} 25^{1/2} \\ 25^{1/2} \\ 27 \\ 25^{1/2} \\ 20 \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ $	10 20 30 40 — 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 170 180 190 220	$\begin{array}{c} 6 \\ 6 \\ 6 \\ 4 \\ 4 \\ -1 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 3 \\ 5^{1/2} \\ 5^{1/2} \\ 6 \\ 6 \\ 5^{1/2} \\ 5 \\ 5 \end{array}$	vor Beg. d. Compr. Carotisdruck relativ.
10. XII.						62		27		41/2	in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d.Compr.
79. Vers. 2.	68	50	1		10 20 30	62 —	10 20 30	281/2	10 20 30	3 7 5	Carotisdruck relativ.
The second secon		0		- 0.00	40 50 60—68 68 70 80 90 100 110 120 130	60 55 43 	40 50 60 	$\begin{array}{c} 26^{1/2} \\ 22 \\ 17 \\ 8 \\ \hline - \\ 9^{1/2} \\ 14 \\ 17 \\ 24 \\ 21^{1/2} \\ \hline - \\ 24^{1/2} \end{array}$	40 50 60 	3 1/2 3 1/2 0 0 0 3 6 5 4	- HAD
10. XII.	1		100	0	1	61		21	1	5	in d.letzten 10 Sec.
79. Vers. 12 a.	41	60	10001	-	10 20 30 40 41	64 67 68 55	10 20 30 40	22 21 12 ¹ / ₂ 9	10 20 30 40	4 4 ¹ / ₂ 4 5	Carotisdruck relativ.

	Н	irncom	pressi	on:			DIME				
tum hs.	8	Comp	pr. in 1	ngew. Im. Hg	Caroti	sdruck:	Pt	ıls:	Respir	ration:	doill
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial. ad	combinint	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec,	Frequenz.	Bemerkungen.
		Appli	cat.d.	Compr.							The state of the s
10. XII. 79.					50 60 70	44 48 46	50 60 70	10 10 13	50 60 70	2 0 0	MLO
Vers. 12 a. Forts.			1100	18	80 90 100	50 50 52	80 90 100	16 17 17	80 90 100	3 4 5 ¹ / ₂	as feet 1 .or
Name of the last	albor. Iclori				110 120 130 140	53 56 56 59	110 120 130 140	$\begin{array}{c} 18^{1/2} \\ 18^{1/2} \\ 22 \\ 20^{1/2} \end{array}$	110 120 130 140	5 1/2 5 4 5	
					150 160	60	150 160	21 1/2 22 1/2	150 160	5 5	
6. III. 80.						30		291/2		41/2	in d. letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
Vers.	36	-	55	-	10 20 30	30 31.37 38	10 20 30	$\frac{29^{1}/2}{29}$	10 20 30	4 5 3	Carotisdruck nur relativ.
-			U		36 40 50 60	40. 38 34(43) 32(44)	40 50 60	22 11 10	40 50 60	4 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂	
- 1000 - 1000 - 1000			VA.		70 80 90 100	30 (40) 30 (37) 28, 33 33	70 80 90 100	10 14 16 19	70 80 90 100	3 4 4 ¹ / ₂ 5 ¹ / ₂	1
93			2000	7 10	110 120 130	32 30 28	110 120 130	22 24 27	110 120 130	5 1/2 5 1/2 6 7	ans7
	The same		VE	7 6			1			777	
6. III. 80.			-			23		28		6	in d. letzten 10 Sec. vor Beg.d. Compr.
Vers. 4.	36	55	I was I	-	10 20 30 36	24 30. 34 36 —	10 20 30	27 23 28	10 20 30	7 7 5 1/2	Carotisdruck relativ.
			7	1 10	50	$ \begin{bmatrix} 37 \\ 25, 29 \\ 38 \\ 33, 39 \\ 30, 35 \end{bmatrix} $	50	27 14	50	5 5 ¹ / ₂	
CHI HO		all l	3		60 70 80 90	33. 39 30. 35 31. 38 35	60 70 80 90	12 11 14 ¹ / ₂ 18	60 70 80 90	5 ¹ / ₂ 5 ¹ / ₂ 6 6 ¹ / ₂	0 1 11X
32	in		Start !		100 110 120 130	34 33 31 29	100 110 120 130	19 23 25 26	100 110 120 130	6 5 1/2 6 1/2 6 1/2	

Tabelle Ib.

nd /er	in Sec.	Hōh Druck	ks in M	gow.	Carotis	druck:	Pu	ls:		4 6 6
No. und Datun des Versuchs.	ii	Druck	Höhe d. angew. Drucks in Mm. Hg bei							
Z	1	intrapial.	extrapial.	combinirt.	Zeit nach Beginn der	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr.	Frequenz.	Respiration:	Bemerkungen.
All the second	Daner		A. Livery		Compr. Sec.		Sec Sec	CALL THE PARTY OF		100
		Applic	cat. d.	Compr.		44.40	70	201/2		in d. letzten 10 Sec.
25. XI. 79.						44.40	100	281/2		vor Beg.d.Compr.
94743	62	72	_	_	- 8	1 00	- 10	14 141	1 3 1 3 1	Carotisdruck
Vers.					10	40.45	10 20	27 25		relativ.
1.					20	46. 53 (53. 47)		26	3 3 5 5 6	
					30	57 7	30	211/2		
					40	59. 56	40	211/2		
					50	$ \left\{ \begin{array}{l} 62.59 \\ 60.64 \\ 37 \end{array} \right\} $	50	16		
					60	28	60	6		
	-	0	-	_	62	_	-	-	100	
					70 80	23 20	70 80	5 1/2 5 1/2	-	The same
	100	123			90	20	90	7		332.2
Bloomball	long	01			100	25	100	5 8	100	
.717010	972				110 120	25. 20 22. 38	110 120	8		80
- 1					130	38. 43	130	201/2		
			1		140	45	140	22	No.	
		1			150	48	150 160	18 ¹ / ₂ 24		Pupille
					160 170	48 49	170	24		ad maximum
					180	52	180	24		dilatirt.
					190 200	50 50	190 200	26 26		
-	-				200		200	1		lin 1 latetan 10 g
25. XI. A.						56	138	30		in d. letzten 10 Sec vor Beg. d.Compr
THE REAL PROPERTY.	34	80	-		_	B NV	1 1 1	_ 0		
7.	Cart.		100		10	56	10	32		1 1 7537-1
3000	100				20	56.65 (66.75	20	30		100
	1				30	85. 73	30	17		18 10 Julia
		0	-	-	34	-	-	+ 19	1 - 1 -	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR
10 a					40	82.85 72	40	8	100	I ROPE
					50	60.48	50	9	-	
					60	149.45	60	21		
			1 =		70	44.48	70	26	The state of	1-11-11-11-11
					100 m	51.53		1 3 1 1 1 1		1-1-1-1
					80	57	80	28	de la	
					90	\$57.54 59	90	29		

hs.		Hōh Druck	e d.an		Carotis	druck:	Pu	ls:	- Party State of	
No. und Datum des Versuchs.	Daner in Sec.	intrapial.	extrapial. g	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Respiration: kunstlich.	Bemerkungen.
25. XI. A.	Carried Street				100	\$56.58 57	100	34 29		17,0
Vers.					110 120	59.57 57 55	110 120	32		
Forts.					10000	57 55.58		31		207
					130	55 58.55	130	31		1 3 1 1 1
					150	[58.55	150	31		
					160	58 58. 54	160	31		
					170	\$56.54 \$53.55	170	29		
) 54				
8. XII.						45		25		in d.letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
Vers.	32	-	-	60	-	-	_	_		Carotisdruck
26.					10 20	46 47. 52	10 20	26 26		relativ.
			100		30	52.64	30	25		1312
				0	32 40	66. 55	40	11		
	1915			1	50	50.39	50	12		
					60 70	43	60 70	19 22		
					80	41	80	27		
					90 100	40	90	26 27		-
					110	45.41	110	28		11230
				1	120 130	41.38	120 130	28 28		- A
-						10	1 100			
4. VII. 80.						50	1	211/2		in d. letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
Vers.	30	50	-	-	10 20	50 52. 61	10 20	221/2		The state of
1.					30	72	30	141/2		
	- 3	0	-	-	30 40	72	40	7		
				1	50	76	50	61/2		
	1	-		1	60 70	76 75	60 70	61/2		
		1			100	60	100	0		
				1	110 140	60 59	110 140	8 1/2 12		
				1	150	57	150	10		63/00 100 B
					160 170	58 59	160 170	19 22 ¹ / ₂		
				1	180	58	180	231/2		
								The state of the s	25	

Tabelle III.

						Tabe	110 111	•			THE OWNER OF THE OWNER,
в.	F	1 Hō	npressi he d. an	gew.	Carotis	druck:	Pt	ıls:	Respir	ration:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	ertrapial. pei	im. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm.Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
2. III.	10					26		37		17	in d.letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
No. 19.	26	80	The state of the s		10 20 26 30 40 50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160 170 180 190 200 210 220 230 240	33 35 	10 20 	$\begin{array}{c} 36\\ 35\\ -\\ 29\\ 8^{1/2}\\ 1/2\\ 2\\ 3\\ 4\\ 6^{1/2}\\ 7\\ 7^{1/2}\\ 7\\ 7^{1/2}\\ 7\\ 7^{1/2}\\ 8^{1/2}\\ 9\\ 8^{1/2}\\ 8\\ 9\\ 7^{1/2}\\ 6^{1/2}\\ 7^{1/2}\\ 6^{1/2}\\ 7^{1/2}\\ 6^{1/2}\\ 7^{1/2}\\ \end{array}$	10 20 	15 17 	Von jetzt ab künstl. Respiration durch Compression des Thorax. Erst 420 Sec. nach Beginn des Versuchs tritt wieder spont. Respiration auf.
1											
10. XII.			1			57	elle IV	271/2		5	in d.letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
79. No. 2.	70	0		-	20 40 50 60 70 70 80 90 100 110 120 140	62 62 60 55 43 40 42 47 50 56 57	20 40 50 70 70 - 80 90 100 110 120 140	$\begin{array}{c c} 28^{1/2} \\ 26^{1/2} \\ 26^{1/2} \\ 22 \\ 17 \\ 8 \\ \hline 9^{1/2} \\ 14 \\ 17 \\ 24 \\ 21^{1/2} \\ 24^{1/2} \end{array}$	20 40 50 60 70 - 80 90 100 110 120 140	4 5 4 ¹ / ₂ 3 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 0 1 1 1 ¹ / ₂ 3 ¹ / ₂ 6 5	Carotisdruck relativ.

-	н	irncom	nyonni	on.		-					
п.	**		e d. an		Carotis	druck:	Pu	ls:	Respin	ration:	
atur chs.	J.		r. in M			1000		-		1 199	the state of the s
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	Applial.	extrapial.	compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec	Frequenz.	Bemerkungen.
No. 3.						67		291/2	1	5	in d.letzten 10 Sec. vor Beg. d.Compr.
	85	45	_	-	15	72	15	29	15	41/2	Carotisdruck
				18	35	71	35	29	35	5	relativ.
2000		7	40	1 3	55	69	55	291/2	55	5	95 92
	140	50	-		75 85	68	75	30	75	51/2	4
	140	00	111		95	70	95	32	95	41/2	
			1	1 3	105	69	105	291/2	105	5	1
			20		125	72	125	291/2	125	5	
3 3				-1 1	135	71	135	32	135	41/2	
			00		165 215	72 67	165 215	30 30	165 215	5 4 ¹ / ₂	
7		1	100		225	62	225	31	225	5	
	60	55	-	-	225	-	-	-	-	-	
dr. to		190	133		245	71	245	25	245	51/2	
1.000		6	0		255	66	255	271/2	255	4	
dusphi		Tree ?	0		265 275	63 55	265 275	23 ¹ / ₂ 15	265 275	4 3	
		10	0.7	1 0	285	40	285	7	285	21/2	
10000		0	100	-	285	_		-	-	-	La Francisco
			1 10		295	39	295	8	295	11/2	
		100	l n		305 315	36 46	305 315	101/2	305 315	0	
			0		325	57	325	$\frac{17^{1/2}}{24}$	325	1_	
			9	1 9	355	61	355	25	355	5	
			0	0		Tab	elle V.		1		
o III	PELS	Pal	1							-	in d.letzten 10 Sec.
2. III. 80.						55		181/2		5	vor Beg. d. Compr.
No. 20.	135	40	-		15	59	15	18	15	6	Carotisdruck
100000000000000000000000000000000000000					35	63	35	161/2	35 55	8 8	relativ.
					55 95	64 70	55 95	17 21 ¹ / ₂	95	6	
1000	PHILIP.	100		1	135	70	135	23	135	81/2	
	35	50	-	-	135	-	-	-	_	_	100
20114	35	55		20	165 170	62	165	22	165	101/2	AL 101 185
.772	99	00		FA	185	61	185	231/2	185	111/2	2.08
					205	63	205	271/2	205	11	
	47	60	-	-	205	_	-	-		-	
		1		1 2	225 245	62 61	225 245	$\begin{array}{c} 25\sqrt{1/2} \\ 27\sqrt{1/2} \end{array}$	225 245	12 12	0 1
	148	65	1	_	252	01	240	21-/2	240	-	RESTRUCTION OF
	1-10	00	1	1 1	265	60	265	261/2	265	131/2	
4 13		1	313	1 30	285	70-53	285	27	285	111/2	
1				1 %	295	62	295	19	295	15 11 ¹ / ₂	
-		l B	1	1	325	58	325	20	325	11 /2	

-	Hi	rncom	pression	n:							otto Pile
E		Hőh	e d. an	gew.	Carotis	sdruck:	Pu	ls:	Respir	ration:	
No. und Datum des Versuchs.]	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial. g	m. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
2. III. 80. No. 20. Forts.		0		-	355 365 385 395 400 405 415 425 435 455 485 535	58 56 53 60 — 52 42 44 42 33 45 57	355 365 385 395 — 405 415 425 435 455 485 535	$\begin{array}{c} 16^{1/2} \\ 12 \\ 8^{1/2} \\ 6^{1/2} \\ \hline 5 \\ 4 \\ 5^{1/2} \\ 9 \\ 13 \\ 16^{1/2} \\ 21 \end{array}$	355 365 385 395 — 405 415 425 435 455 485 535	$\begin{array}{c} 8\\6^{1/2}\\3\\4^{1/2}\\\hline 2^{1/2}\\0\\0\\0\\1^{1/2}\\3\\6\end{array}$	AL ALL AND THE
						Tab	elle V	1.			
9. III. 80.						41		25		61/2	in d.letzten 10 Sec. vor Beg. d.Compr.
Vers.	85	50	-	-	10 30 60	43 45 44	10 30 60	$\begin{vmatrix} 25 \\ 24 \\ 22^{1/2} \end{vmatrix}$	10 30 60	6 5 4	Carotisdruck relativ.
	52	55	-	-	80 85 100	45 	100	221/2	100	5 - 4 4	
1	59	58	-	-	120 130 137 150	44 42 — 44	120 130 — 150	24 23 25 1/2	120 130 — 150	4 	ET I
		0	-	-	170 190 196 200 210	45 37 34 17 18	170 190 — 200 210	18 13 	170 190 — 200 210	3 0 - 0 0	
-	AT AL				215 220 230 240	24 31 35 39	220 230 240	12 ¹ / ₂ 15 17	220 230 240	6 6 ¹ / ₂ 6 ¹ / ₂	12/11
					260 280 290	40 44 44	260 280 290	18 20 ¹ / ₂ 22	260 280 290	6 7 6 1/2	THE LAND AS
15. III. 80.	1	1	1	1	1	34	1	32	1	5	in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d.Compr.
Vers.	160	40	-	-	10 20 50 80 130 170	33 35 35 40 35	20 50 80 130 170	32 ¹ / ₂ 31 30 30 30 33	20 50 80 130 170	3 ¹ /2 3 3 3 3 3	Carotisdruck relativ.

um 18.		Höh Druc	pressi e d. an ks in M	ngew.	Carotis	sdruck:	Pu	ls:	Respir	ation:	A
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, aq	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm, Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Freque z.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
15. III.	90	50	_	_	170	-	_	-	-	_	
80.					190	39	190	30 .	190	31/2	
Vers.		~ ~			260	36	260	30	260	3	
4.	115	55	-	-	260			-		_	
Forts.					300	40	300	32 30	300	3 3	
1777	325	60		Sec. 1	370 375	37	370	30	370	0	
	020	00			390	40	390	291/2	390	3	
					420	40	420	22	420	3	
					460	40	460	14	460	3	
					470	35	470	10	470	4	1 1 3 7 3 7
					480	34	480	31/2	480	2	
- 3					490	20	490	4	490	0	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR
					550	40	550	81/2	550	1	
					630	50	630	81/2	630	1	
A PROPERTY.		1			640	45	640	8	640	0	1 7 10 10
		The same of	11.5		650	57	650	9	650	1	and the second
		-			670	45	670	81/2	670	1	
2000	11111	F3 3			680 700	60 45	680 700	81/2	680 700	0	Mr. 100
	1 -12		1 1	-	100	40	100	81/2	100	0	-

Tabelle VI.

				10000	ALC: NO	2.0077	one in				
um ns.		Hőh	pressi e d. ar ks in M	igew.	Carotis	sdruck:	Pu	ls:		13 10	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial	extrapial. g	combinirt.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Respiration: künstliche.	Remerkungen.	
25. XI. A.						64		26		Letzte 10 Sec. vor Beginn d. Compr.	
Vers.	310	40		-	10 30 40	64 63 61	10 30 40	23 26 21			
			- 6	E	60 70 75	63 69 63	60 70 — 80	17 18 - 19		Jan.e.	
			Name of Assessed	- Comment	90 95 100 110 115	63 66 62 63 68	90 - 100	20 21 		on one say	

8.2	Н	Höhe	a d. ar		Carotis	Carotisdruck:		ls:		
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial. 3	Compr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Respir	Bemerkungen.
25. XI. A. Vers. 2. Forts.	0				240 250 310 310 340	63 60 63 63	130 140 170 180 190 200 220 230 240 250 260 270 280 290 300 — 310 320 330 340 360 370 390	20 19 17 18 16 17 16 18 25 27 20 18 16 17 18 19 18 20 21 22 23 25		Von 10 zu 10 Sec erfolgt eine schnel vorübergehende Drucksteigerung um 3-5 Mm.

Tabelle VII.

nim 18.	Hi	rncom	pressio	-	Carotis	druck:	Pul	ls:	Respir	ation:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec-	intrapial.	extrapial.		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm, Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz.	Bemerkungen.
9. III. Vers.						48		18		4	Letzte 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
3.	60	-	55	-	10	48	10	17	10 30	5 6	Carotisdruck relativ.
	40	-	58	-	50 60	50	50 - 70	$\frac{18}{19}$	50	5	ZOMET!
	200	-	60	-	100 100	51	100	18	90	6 7	
							120	19	120 130 140	5 3 2	13

-	Н	irncom	pressi	on:	-						
tum hs.		Hőh	e d. an		Caroti	sdruck:	Pu	ils:	Respir	ation:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	oilddw intrapial.	extrapial, e	combinirt.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm.Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
9. III.							150	17			
Vers.							160 180 190	16 17 13			
Forts.					220	50	200 210 220	15 19 16	200	3 4	Andeutung des Hauptphänomens.
							230 250 260	15 14 13	250		
		1			280	42	270 280	12 10	270	0	Respiration setzt
	100	1		100		42	290	8		-	Ausgebildetes Hauptphänomen.
	120		50		300 310 320	33 45	320	7		1-	
					335	39	340 350	9 13			
	50		47		380 420	45	410	14			
	00		7.		420	43	440	12	420	31/2	
	30	_	40	_	470	in	460	13	_		
	-				470	45	470 490	12 11	470	2	Respiration sehr flach, fast aus-
	70	-	35	-	500	-	500	10	-	-	setzend.
70000	State of			-	520	46	530 550	11 12		1	
	20	-	25	-	570	_	560	11	_	-	
17 225	10	-	20	-	580 590 600	46	_	-	I	-	
AND DE	Dir.		6	1 11	620	48	610 620	13 12		130	
	1		-	1 7	1	1 0	630 640 650	13 12 13	7 -9	100	
			0 10	1 100	680	47	660 670	14 13		100	
	-		1000			. 1 10	700 710	15 13			
				- 17	750	50	750	15	770	2	

num hs.	-	Höh	e d. a	-	Caroti	sdruck:	Pu	ils:	Respir	ation:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, a	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
10. XII.						68	4 12	23		5	letzte 10 Sec. vor Beg. der Compr.
Letzter Vers.	150	53	-	-	10	68	10 20 30	22 23 21	10	5	Carotisdruck relativ.
					40 50	77 73	40 50 60 70	22 20 19 21	40	4	
					80 100 110	73 75 75	80 100 110	22 17 14	80	3 2	
					120	72	120 130 140	10 5 7	-	_	Hauptphänomen.
	dien .	0			145	48	160	8	150	-	Beginnen krampfhafte seufzende Respirationen mit ungleichen 10-30 Sec. währenden Pausen. Der Versuch geht fort unter gleicher Compr. mit sehr lange andauerndem Hauptphänomen.

Tabelle VIII.

	Н		pressi		Caroti	sdruck:	Pn	ils:		
Datum suchs.		Hōh Druc		ngew. Im. Hg						
No und Datun des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, q	Compr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	nach Beginn in Beginn der Mm. Hg der Compr.		Frequenz.	Respiration: künstliche.	Bemerkungen.
5. XI. B.						49	DR ES	27		letzte 10 Sec. von Beg. der Compr.
Vers.	120	32	-	-	10	49	10	26	THE THE	Carotisdruak
1.					70 80	46	70	27		relativ.
	220	45	-	-	120	-	T	-	3 1 1 1 1 1 1	The Same
		-	-		140 160	52 45	140 160	25 27		
ASSESSED NAMED IN	all on	0		17	180	51	180	23		a la
	4/14				190	43	190	24	0 1-1-1	04 000 00
	15				200 210	49 50	200 210	25 22	4 1 1	100000
				1	220	56	220	25	0 100 100	

-	H	rncom	pressi	on:						1
-	44.		e d. ar		Carotis	druck:	Pu	ls:	Towns like	
No. und Datum des Versuchs.	ن	Drug	ks in M	m. Hg					THE RESIDENCE	- FO
Da	Sec.	1	bei	1 48	Zeit		Zeit		Respiration:	1200 100 100
Vei	Dauer in	intrapial.	extrapial.	combinirt.	nach	42	nach	***	künstliche.	Bemerkungen.
es u	ner	rap	raj	ibi	Beginn	in Was	Beginn	Fre-	Adiomono	2 1 1 1 1 1 1
No.	Da	int	ext	COH	Compr.	Mm. Hg	Compr.	quenz.		2 12 179
		Appli	cat. d.	Compr.	Sec.		Sec.		The second second	Process of the Park
25. XI.	191.3		1		230	55	230	25		0.00
В.					240	56	240	22		100
Vers.			1 2		250	40	250	21		THE PROPERTY AND ADDRESS OF
1.					260	41	260	22		
Forts.		100			270	48	270	18		
r orts.				0	280	48	280	21		
		0			290	45	290	24		
					300	49	300	25		
						1	320	24		
				10.11	330	47	330	25	TOTAL O	THE RESERVE TO SHARE
			1		340	53		4		
25.XI.			-			60		25		letzte 10 Sec. vor
В.		1								Beg. der Compr.
Vers.	250	58	-	-	10	60	10	24		Carotisdruck
4.		Con la		100	30	65		00		relativ.
		No.					50	22		
		100				100	60 74	21 24		
		1					80	22		
100		1000			90	64	90	23		
1000		200		1 3	00	0.1	-110	22		
7000		THE Y		100	120	65	120	23		
							130	22		
		1	100			JULY	140	20		
-		1	-		200		150	22		Married Tolland
				1	170	64				
							180	23		
			1	100			190	20		1 3 1 3 1
		100			000	0=	200	19	E UL PLU	2 2 2
		1	-	dien's	230	67	230	20	2 2 3	3 17 3
200				15	1 20	22 1 17	240 250	19 21	21-19-11	2 12 1 1 1
		-0		_	250	1	200	21		2121
1		0			270	61	270	20	338807 A AM	FORES.
- 4 - 9		2111		1	300	65	210	20	1	The state of the s
-		13 2 1	11-	1	3018		320	21	and the same of th	The same of the sa
						4-1-3	410	22		to bear and
						/D-7				
						Tab	elle IX			The same of the same of
25. XI.						64	0	32		letzte 10 Sec. vor. Beg. der Compr.
A. Vers.	60	45			10	64	10	33		Carotisdruck
7a.	330	50	_	-	60	-	_	_	R. S. S.	relativ.
	000	1		1	60	64	60	31	10 11 11	
							80	33	10 11 11 11	
				-	90	60	22 3	4.10	84	
					Fortse	tzung a	uf näch	ster Sei	te.	

-	н	irncom	pression	n:		land.	Pul			alesson.	
8.		Hab	e d. an	gew.	Carotis	druck:	Ful	5.7	1 100		
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, of	combinirt.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz.	Respir		Bemerkungen.
		Applic	cat. d. C	Compr.			110	20			Zwischen 150 u. 250
25. XI. A. Vers. 7a. Forts.		0	The state of the s	1 - 2 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	350 350 390 390 420 440 470	66 66 61 60 60	110 120 140 150 160 180 190 200 230 250 260 270 280 290 300 310 320 330 340 360 370 380 — 390 400 410	29 28 26 25 22 24 22 21 24 24 26 25 24 23 19 21 23 25 27 30 28 29 —————————————————————————————————	The state of the s		Sec. häufig in unregelmässiger Folge schnell in 5-10 Sec. vorüber- gehende Steige- rungen des Carotisdrucks bis 72 und 73, dazwischen der Druck: 140-68 190-64 200-66 220-64 240-63
		1	1	1 3	410	to the last	77. 77	1	1	1 .	
				do		Ta)	belle X	•	The same	Name .	10 100
atum chs.	Sec.	Hōl	pressi he d.an ks in M			sdruck:	Pu	ds:	Respir	ation:	
No. und Dutum des Versuchs.	Dauer in Se	Tintrapial.	extrapial.	Comprisit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz.	Bemerkungen.
9. III.	100	DE T				48	10	22	1 =	31/2	letzte 10 Sec. vor Beg. der Compr.
Vers.	70	50	Pe		10	48	10	21	10 20 30	4 51/2 3	Carotisdruck relativ.
	30	55	P-com	-	70	T	70 80 90	23 22 20	70 80 90	5 5 6	
					Forts	etzung	auf näcl	hster Se	eite.		

-				-							
	H		pressi		Carotio	sdruck:	The The	ls:	Respir	ations	
E .	1	Höb	e d. ar	m. Hg	Carott	suruck:	Pu	18:	Respir	acton.	ALL THE
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial. e	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
o III		1			1				10000		
9.III. Vers. 2. Forts	250	58	_	-	100				100 110 120 130	6 7 5 1/2 5	
				1 300	1 1		140	21	150	,	10000
							160 170 180	18 19 20	160 170	3 2 ¹ / ₂	
					190	48	200 220 280	19 20 19	190	3	Respiration fast : aussetzend.
					1 1 3		340	18		la l	
	50	55	-	-	350 350	47	350	17	-	-	The state of the s
	50	50	-	_	400	41	550		_	-	A CONTRACTOR OF
					400	45	430	16			
	40	45	-	-	450	40	-		-	-	
					450	42	480	15			
	60	40	-	-	490	_	-	_	_	_	
	400	0.5			490	44	490	16	Maria de la constantia della constantia de la constantia della constantia della constantia		
	160	35			550 550	46	550	15			
					600	48	000				
					660	49	630 650	17 18	620 630 660	5 3	krampfhafte Re-
	00	0-			740	36 1	670	20	670	3	spiration.
	30	25	-	-	710 710	52	710	18	-		-
		0	-	_	740	-		_	-	_	
		11		-	750	51	-	-	750	_	krampfhafte Re- spiration.
	La land	-		1 10	870	50	12_ 1	1	760	5	Spiration.
		B	-657	Charles .	0.0	00	910	19	_		
10. XII.			American St.	100		45	-	21	10 3	7	letzte 10 Sec. ver Beg. der Compr.
Vers.	50	52	-	_	10	45	10	21	10	7	Carotisdruck
11.				-		1			20	8	relativ.
			12116	1 6			30	15	30 40	6 3	Daniella Ca
	80	30	_	_	50	_	_			-	Respiration fast aussetzend.
				1 3	50	41	50	14	50	4	and the same
		1013	14	1 8			60	16	60	6	
			100	1 0	- 1 6	1 0	70	18	70 80	5 6	
					Fortse	etzung a	uf näch	ster Sei			

-	I		mpress		Caroti	sdruck :	Pı	ıls:	Resni	ration:		_
atum chs.	Sec.	Dru	he d. a cks in l	ngew. Im. Hg	-	1		1	- trospi	1	THE REAL PROPERTY.	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Se	intrapial	extrapial.	Compr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre-quenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz.	Bemerkung	en.
-		Appu	Cat. u.	Compr.			1 00	-				-
10. XII.	-	1	1		90	47	90	20	193	22200	age of the same of	
Vers.	1000	100	100			1 10	100	17		1 3 1	6 3 8 37	
11.			1			1 1 1 1 1 1	110	20	13			
Forts.	130	52			120	BES	120	21		1 3 1 1 1 1 1	SPECIFIC	
	150	34			130 130	49		-	The last	1 - 14		
					150	49	140	20				
200		F. C.	133			11 6	140	22	150			
100							160	10	150	4		
		1	1 3	177		11 0	180	19 21				
				18.3	200	51	200	20	200	5		
					200	0. 6	210	19	210	4		
							230	18	230	3		
Marine .	100			1			250	15				
1800	80	35	_	_	260	_	200	10	_	-		
Sec. 15	100		The same of the sa		200	1	260	17	1			
10	la l				270	45	270	15	270	4		
1/4	1				2.0	-	280	16	7			
100	Total Control				1		290	17				
	1991	FF				1 3 10	300	20				
1	2						310	19				
						1 0	310	10	320	5		
		14			2	1 3	330	21	020	9		
	60	40	_	_	340	-	-		-	Acres 1		
					340	43	1 0	20		1		
					040	10	350	21	350	6		
				1	3	i la co	360	22	361	5		
16	90	45	_		400	12 0	_	- 0	-	_		
					400	46		1.2	1			
					1 2/1	1 1 1 1	440	21	440	4		
	80	40	-	-	490	110	_ 1	-	_	-		
					490	49	490	18				
	- 1				27	1 2	500	19	500	4		-
	400				550	47	10 10	100	000			
	70	35	-	-	570	1-0	- 0	400	_	_		
		223			570	43	570	21	570	3		
	40	30	-	-	640	- 11	- 5	-				
	30	20	-	-	680	-01	- 10	- 0		_		1.0
		0	-	-	710	-	400	- 00	-	_	1	
					730	47	740	22				
		+1	-		1	000	1 10	The sale	100			

Tabelle XI.

-	TI	irncom	neagai	om e		-		-		1
tum lis.		Hōh	e d. an	gew.	Caroti	sdruck:	Pu	ls:		14 12 1
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	olddd intrapial.	extrapial, eq	compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz,	Respiration:	Bemerkungen.
25. XI. A. Vers. 12.	9	0		94	0 3 5 9 9 14 18 23 30 35 40 45 50	60 62 62 60 — 62 63 61 61 61 61 62 63	0 3 5 9 	$\begin{array}{c} 15 \\ 15 \\ 15 \\ 13 \\ \hline \\ 16 \\ 13^{1/2} \\ 13^{1/2} \\ 15 \\ 14^{1/2} \\ 14 \\ 14^{1/2} \\ 14 \\ \end{array}$		Curarisirter Hund, die Zahl d. Puls- frequenz bezieht sich hier nicht, wie sonst auf 10 sondern auf 5 Secunden. Carotisdruck relativ.
25. XI.						58		15		in d. letzten 5 Sec. vor Beg. d. Compr.
Vers.	8	90		- o'r	5 8 8 15	62 61 — 64	5 8 — 15	12 ¹ / ₂ 13 — 10 ¹ / ₂		Carotisdruck relativ. Die Zahlen der Pulsfrequenz be- ziehen sich auf je
				100	20 25 30 35	60 65 60 57	20 25 30 35	13 13 9 13		5 Secunden.
				95	40 45 50 55	61 60 63 63	40 45 50 55	13 ¹ / ₂ 14 ¹ / ₂ 11 13 ¹ / ₂		
				1 03	60 65 70 75	62 64 63 62	60 65 70 75	12 14 10 ¹ / ₂ 12		Paleston .
			-		80 85 .90	60 62 61 60	80 85 90	11 10 ¹ / ₂ 11 13		The Land
				1 05	100 105 110 115	63 62 61	100 105 110 115	11 ¹ / ₂ 13 ¹ / ₂ 11		10 10 10
					125 135 140	61 61 62	125 135 140	14 14 11		

Tabelle XII.

	. Н		npress		Caroti	sdruck:	Pu	ıls:	Respi	ration:	
atum chs.	Sec.	Dru	he d. a cks in l bei	Mm. Hg	1975000	1		1		-	West
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Se	dd intrapial.	extrapial.	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr, Sec.	Frequenz	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Bemerkungen.
15. III.						52		25		5	letzte 10 Sec. vo Beginn d. Compr
Vers.	150	40	1		10	52	10	25	10	5	Carotisdruck
4.	100	10			20	52	20	24	20	4	relativ.
		1	1	-	20	02	50	23	20	*	Vern
-		7				1000	60	24			HI SHI S
							70	23			
			1			3	90	24			
							110	25			
							130	24			
	90	45	-	-	150	-	-	-0	-	-	
100					150	51	150	23	150	3	
							160	24	THE REAL PROPERTY.		a la
						100	170	25	The last		
					190	51	1				
							200	24			
		15			1 0	63	220	25			
	40	47	-	-	240	1	-	- 11	-	-	
-					240	49	T 1	77.04	-	-	
		6 19			0	1 100	260	24			
	30	50			200	00	270	25	2 7		
	50	90			280 280	-	200	-	-	-	
					250	50	280	26	E. L.		
	150	53	-	100	210	. 04			300	4	
1					310	50	310	24	T	-	
	-				010	30	320	22	BE		
	1	-	131	1	F 860	100	330	25	220		
				3	350	52	350	24	330	2	
1 31						100	360	23	Mag.	1	
			1	1		1 3	370	25			
					1130	1000	390	27	1501		
	1 - 3				1 37		400	21	400	3	
1	1		1		410	49	410	20	100		
			1		T		440	21			
			1				450	22			
		0	-	-	460	-	-	-	_	-11	
		14	12		460	44	460	23	460	2	
-			107	-	The second		470	24			
	1	-	1	1		1			490	3	

Tabelle XIII.

S. III		Höhe d. angew. Drucks in Mm. Hg			Carotis	druck:	Pu	ls:		
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial.	Compinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Respiration künstliche.	Bemerkungen.
25. XI. A.						55		31		letzte 10 Sec. vor Beginn d. Compr.
Vers. 8.	80	35	-	-	10	55	10	32		Carotisdruck relativ.
				17.3			20	31		relativ.
					50	57	70	31	100	
	00	45			80	1 3 10	70	31		
	60	40	-		80	56	80	31		
					00	30	120	30		12 00 10
			100	179	130	55	130	31		-
	1	70		_	140	_		_		100,000,000
		45					140	30		
	40	70			150	62		419		
		45			160	57				
		70			170	62	170	26		DESIGN IN
	230	45	-	_	180	-	_	_		P. St. Co.
					180	41	180	21		
							190	15		
					200	52	200	10		13401 3
			1				210	8		The state of
		2	16.0		230	57		1		
							260	9		to land
					280	57				
					290	70	290	11		
			0.		310	48	000	0		
					320	54	320	9		
					100	1 100	330	10		
					250	50	340	11		1 1 1
					350	52	350 360	12		
			10	1-10	1 10 1	1 1 - 1	370	14		
Harris .	1				1 9 9		380	15		1 2 2
2 1					390	52	390	17		
		0	8 8	1	410	_	_	1000	100	1000000
		0		1	410	55	410	20	1 - 1 - 1	
			9 1	15	420	57	420	26		
			1		1			20	1- 1	1 1 2

-	H	lirncor	npress	ion:	Canati	sdruck:	Pos	ls:	Pannis	ration:	The state of the s
tum hs.	o co	Hō Dru	he d. a	ngew. Mm. Hg	Garota	suruck:	Eu	118:	Kespi	acion.	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	pe extrapial. aq	Compr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Bemerkungen.
13.		- Appr		l l		65		18		8	letzte 10 Sec. vor
XII.			-			00					Beginn d. Compr.
Vers.	70	-	55	-21	10	65	10 20 50	17 19 11	10 20 50	8 9 5 6	Carotisdruck relativ.
	360	-	45	-	70 70	65	60 70	$\frac{12}{10}$	60 70	8	
			0	1 27	Total Control	1	90 110 120	9 8 9	100	10	
	-		100	200	140	60	130 140 170	8 9 8			
			15		200	65	180 200 240 250	9 10 9 10	180 200 250	9 10 8	-
			A STATE OF	2000			260 270 300 350	9 10 11 10	200		Take 1
			100		380	63	400	12	360 390 400 410	7 9 7 8	
			0	-	430 450	- 60	420	16	_		
13. XII.						65		18		6	letzte 10 Sec. vor Beginn d. Compr.
Vers.	70	-	60	-	10	65	10	19	10	6	Carotisdruck
			Str.	1 00	30	65	20 30	18 14	30	4	relativ.
			10	1 2	50	47	40 50	9	40 50	4	Respirat. setzt für 10 Sec. aus.
			0	-	70	56	-	-	80	- 6	
			200	100		1 9	90	11 12			
			NI TO	100	120	59	120 130 150	11 14 15	120	5	
	1		-		160	58	160	17	-		

-	-										
9	H		pressi ne d. an		Carotis	sdruck:	Pu	ls:	Respir	ation:	Denis .
No. und Datum des Versuchs.	er in Sec.	intrapial.	extrapial. ex	combinirt. BH	Zeit nach Beginn	in	Zeit nach Beginn	Fre-	Zeit nach Beginn	Fre-	Bemerkungen.
No.	Daner		1	Compr.	Compr. Sec.	Mm. Hg	Compr. Sec.	quenz	der Compr. Sec.	quenz	1 3 2
10. XII.	1		-			57		24		5	in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
Nr. 5.	30	55	_	-	15	60	15	24	15	5	Carotisdruck
	NOT !		10	9	25	60-53		16	25	5	relativ.
	270	20	1	-90	30	_	_	- 1			See
			1		35	45-40	35	13	35	21/2	- Inited
			160		45	35	45	8	45	0	
		-	03		55	35	55	7	55	0	The state of the s
	- 3		111	1 11	65	40	65	9	65	0	1 3 3
			-		75	40	75	91/2	75	0	
		10			85	40	85	111/2	85	0	19.
		18			95	42	95	131/2	95	0	
		100			105	40	105	121/2	105	1	
			100	100	115	42	115	131/2	115	21/2	
			Lys.		135	52	135	171/2	135	41/2	
			7 "	3 01	155	54	155	21	155	51/2	118
		- 10			195	61	195	22	195	61/2	
					235	60	235	22	235	6	
					275	60	275	25	275	61/2	
		7 8	10	1 00	295	60	295	24	295	51/2	
		0	13	10	300	_		_		_	
					320	60	320	251/2	- 320	5	1 1 1
			18		350	60	350	251/2	350	5	
										S. III	
				1							
No. 6.	01.4	bil)				61		25		4 1/2	in d.letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.
100000	30	55	_	_	20	64	20	23	20	6	Carotisdruck
Meneda		0.1	10.	10	30	49	30	101/2	30	6	relativ.
100	93	30	-	-	30	-	-	_	-		
	-		4.	10	40 50	42 39	40 50	8	40 50	2 1/2 1	
Skitz		1380		9	70	45	70	8	70	1	
	8 41	1101	3	1 10	90	54	90	101/2	90	0	
			-		100	44	100	91/2	100	1	
	1	0	10	19 69	120	45	120	9	120	2	
		0			123	47	120	10	120	2	

 $\begin{array}{c} 10 \\ 10^{1/2} \\ 14 \\ 16^{1/2} \\ 21 \\ 22 \end{array}$

 $\begin{array}{c} 2 \\ 1^{1/2} \\ 2 \\ 4^{1/2} \\ 5^{1/2} \\ 5^{1/2} \end{array}$

Tabelle XIII a.

92					-	Lunci	IC ALL	Las		-	
an S.		Höl	1e d. :	angew.	Carotis	druck:	P	uls:	Respi	ration:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, a	Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
10. XII.						60		241/2		6	in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
No. 7.	25	55	-	-	15 25	60 62	15 25	24 18 ¹ / ₂	15 25	5 1/2 6	Carotisdruck relativ.
	50	30	-	-	25 35 45	50 54	35 45	16 16 ¹ / ₂	35 45	2 ¹ / ₂	29 00
			100		55 65 75	53 55 59	55 65 75	$\begin{array}{c} 21 {}^{1}\!/_{2} \\ 20 {}^{1}\!/_{2} \\ 19 {}^{1}\!/_{2} \end{array}$	55 65 75	1 4 ¹ / ₂ 5 ¹ / ₂	a w
		0	-	-	75 85 105	63 65	85 105	22 23 ¹ / ₂	85 105	61/2	
			1			1	lle XI	The state of	1		
6. II. 1880.	in the					65		23		17	letzte 10 Sec. vor Beginn d. Compr.
Vers. X.	130	58	-	-	10 20	65	10 20	21 20	10 20	17 13	Carotisdruck relativ.
					30 50 80	70 67 67	30 50 80	18 17 18	30 50 80	11	and the same of th
	280	60			130 130	67	90 110 120 — 130 160 170 180	16 14 ¹ / ₂ 15 	90 110 120 — 160 170 180	9 8 ¹ / ₂ 7 — 6 5	The state of the s
about the	ellon Colar				210	67	200 — 240 260	12 ¹ / ₂ 	200	41/2	41 MIL 407
	110	58	-	-	410		400	12	300 320 380 400	4 3 ¹ / ₂ 4 5	
	210	60	-	-	520		420 430 440 450 480 — 530 540	12 13 14 13 14 ———————————————————————————	430 440 450 480	6 7 5 7 —	

um IB.		Hōh	e d. a		Carotisdruck:		Pt	als:	Respi	ration:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, g	trinidmoo combr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
6. II. 1880.	THE REAL PROPERTY.				560	67	590	14	590	8	
Vers.		12		-			620	15			
X.		27	18			100	650 660	16 17			10 100 100
Forts.			9		700	67	700	19	700	7	and the last
	80	62	-	-	730	-	730	19	730	6	
					790	70	750 790	19 18	750 790	5 5 ¹ / ₂	
100	90	65		_	810	-	- 190	-	-	J-/2	
		10000	187			The same of	880	19	880	6	
	50	67	-	-	900	-	-	7.7	-	-	The same
	30	69	_	L	910 950	70	920	17	920	4_	
		00			000		950	15	950	3	
-					1	-111	960 970	13 11	960	3	
	-				980	60	-	11-1	-	-	Hauptphänomen.

Tabelle XV.

num		Höh	pressi e d. a ks in M	-1000	Carotisdruck:		Pt	ıls:			
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	Applicat. d.		combinirt.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm.Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Respiration:	Bemerkungen.	
4. VII. 1880.						40		211/2		in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d.Compr.	
Vers. 7—10.	115	50	-	_	15 25 35 45 55 65 85 95 105	$\begin{vmatrix} 40 - 44 \\ 54 - 69 \\ 70 \\ 65 \\ 60 \\ 65 \\ 75 - 66 \\ 58 \\ 78 \\ 67 \end{vmatrix}$	25 35 45 55 65	$\begin{bmatrix} 22 \\ 14 \\ 6^{1}/2 \\ 9^{1}/2 \\ 10 \\ 9 \\ 9 \\ 12 \\ 8^{1}/2 \\ 9 \end{bmatrix}$		Carotisdruck relativ.	
		0			115 125 135 145 165 175 Fortse	64 56 50 48 46 tzung a	125 135 145 165 175 uf näch	8 8 8 9 ¹ / ₂ 9	te.	on jore	

-	F	lirneo	mpress	sion:		-	1	-	1	-	7
am s.		Hō	he d.	angew. Mm. Hg	Caro	tisdruck:	1	Puls:	1		The state of the s
No. und Datum des Versuchs.	Daner in Sec.	intrapial.	extrapial, a		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit uach Beginn der Compr. Sec.	quenz	1 1 1 1 1 1	iration: stliche.	Bemerkungen.
4. VII. 1880. Vers. 7—10. Forts.	80	80	-	_	195 225 245 265 335 355 355 375 385 395 405	44 45 47 50 52 50 — 53' 62 70—100 105	195 225 245 265 335 355 — 375 385 395 405	9 13 16 ¹ / ₂ 15 16 15 ¹ / ₂ 14 8 10 ¹ / ₂ 9	-	_	
		0		- "	415 425 435 435 445 455 465 475	100 95 102 — 88 74 62 55	415 425 435 — 445 455 465 475	8 9 9 - 8 8 8	_	-	
	65	120		-	485 495 505 575 595 615 620 635 645 655 665	54 48 50 51 51 50 — 55-64 65-72 85-96 100-112	485 495 505 575 595 615 — 635 645 655 665	8 8 9 9 10 12 11 ¹ / ₂ 		1	
Tonas I	40	0	-	-	675 685 755 785 845 885 895	116—120 — 45 48 50 50 50		12 9 11 13 14	The same	-	Bis 735 ist der Ca- rotisdruck über 120 und daher auf dem Papier nicht mehr zu verzeichnen ge- t [wesen.
	10	140 160 180			915 925 935 945 945 955 965	55 63-65 78-86 - 86-100 105-116 100-85	915 925 935 — 945 955	10 ¹ / ₂ 9 9 - 9 8 ¹ / ₂			
			- Marie III		975 985 995 1085 1115 1175	78—74 66 66 66 51 53 53	975 985 1085 1095 1115 1175	9 ca. 10 9 10 10 13			Versuch wird wei- ter geführt.

Tabelle XVI.

		-	-			Tabelle 2	A 1 1.				
chs.	Sec.	Hōh	e d. a ks in M		Car	otisdruck:	Po	ıls:		11 11	
No. und Datum des Versuchs,	Dauer in Se	intrapial.	extrapial.		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Respira künstl	Bemerkungen.	
25. 11.		прри		Compre	1016	56		291/2		in'd.letzten 10 Sec. vor Beg.d.Compr.	
A. Vers. I.	180	70 65				75 74 74 75 77 76 76—108—72 90 58 75—124—80 63 74 80 68 —		29 27 16 ¹ / ₂ 9 ¹ / ₂ 9 10 12 — 14 11 13 13 11 12 12		Carotisdruck relativ.	
				-	380 400 430 450 490 530	65 61 65 65 61 62	380 400 430 450 490 530	17 16 16 ¹ ₂ 18 ¹ / ₂ 22 27			

um s.		Hőh Comt	e d.an	_	Carotis	Carotisdruck:		ls:	Respir	ration:		
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	Abblicat q. Com		combinirt,	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	nach Beginn in der Mm. Hg		Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.		Bemerkungen.	
10. XII.						49		19		1	letzte 10 Sec. vor Beginn d. Compr.	
Vers. 12.	30 325	70 53			10 20 30 30 40 50 60 70	49 50 53 — 65 65 55 66	10 20 30 40 50 60 70	19 ¹ / ₂ 14 ¹ / ₂ 8 ¹ / ₂ - 7 ¹ / ₂ 5 2 4	10 20 30 	1 1 0 - 1 2 2 1	Carotisdruck relativ.	

-	н	irncon	npressi	on:							100
E .		Hō	he d. a	-		sdruck:	Pu	ls:	Respir	ation:	
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial	extrapial. a	Compr.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
•••		Тарри	Case u.	Compr.	80	92	80	5	80	0	
Vers. 12. Forts.					90 140 156 180 190	85 55 84 75 61	90 140 156 180 190	12 6 6 10 6 ¹ / ₂	90 140 156 180 190	1 3 0 1 1	
			The same of		220 250 260 310 330	63 56. 80. 90 59 87	220 250 260 310 330	$ \begin{array}{c} 11 \\ 5^{1/2} \\ 6 \\ 5^{1/2} \\ 7 \end{array} $	220 250 260 310 330	0 0 0 1 ¹ / ₂	
			0	-	355 355 370 380	61 60 57	355 — 370 380	12 10 12 ¹ / ₂	355 370 380 410	1 0	10 Sec. vor 0 be- stand eine vor- übergehende Compression von 62.
					410 440	51 55	410 440	15 ¹ / ₂ 18	440	1	
9. III.						55		201/2		31/2	in d.letzten 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
1880. J.	256	50	-	-	- 16 36 56	54 59 57	16 36 56	18 19 ¹ / ₂ 16	16 36 56	6 ¹ / ₂ 7 4	Carotisdruck relativ.
					66 76 86 96	57 57 58 56	66 76 86 96	13 10 7 ¹ / ₂ 5	66 76 86 96	4 ¹ / ₂ 4 3 ¹ / ₂ 1	
					106 116 126 136	55 63 56 60	106 116 126 136	4 4 1/2 5 6	106 116 126 136	0 0 0	
1			-		166 176 186 216	80 46 60 53	166 176 186	8 ¹ / ₂ 9	166 176 186	1 4 2 ¹ / ₂	seufzende Respi- ration.
	105	55		-	236 256 256 276	53 65 — 58	236 256 —	13 9	236 256 —	2 1/2 3 2 1/2	100
			-		286 296 306 316	62 68 77 60	276 286 296 306 316	13 ¹ / ₂ 8 ¹ / ₂ 7 ¹ / ₂ 9	276 286 296 306 316	$2^{1/2}$ 1 1 1 1 ¹ / ₂ 3	
	225	60	1		326 336 346 356	55 63 62 68	326 336 346 356	13 10 8 9	326 336 346 356	3 2 1 2	22 100
	220	00			361 376 386	61 63	376 386	121/2	376 386	2 2	

-	н	irncom	pressio	n:							1
hs.		Hōh	e d ar	gew.	Carotis	sdruck:	Pu	ls:	Respir	ation:	White the said
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial. 9	Compinitr.	Zeit nach Beginn der Compr.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre-quenz	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Bemerkungen.
9. III.					396	72	396	91/2	396	1	
1880.					406	69	406	81/2	406	3	
J.					416	62	416	91/2	416	2	1 1000
Forts.					426	62	426	11	426	3	
0.000		1 3			436	63	436	7 1/2 10	436 516	0 3	- Hang
		1 3		15 1	516 526	63 64	516 526	10	526	3	
				7 1	536	69	536	81/2	536	2	
		148		2 4	546	69	546	9	546	2	
		1	12.11		566	63	566	11	566	3	
				12 16	576	63	576	9	576	3 2	
					586	64	586	11	586	2	
	70	62	-	-	586	-	-	-	-	-	
- 33					596	70	596	10	596	3	
-			100		606	64	606	10	606	2	
		1 8			626 636	72 69	626 636	8 ¹ / ₂	626 636	3	
-					646	62	646	10	646	3	
		400			656	69	656	9	656	2	- 1 100
	80	64		_	656	_	_	_	-	_	1100
					666	70	666	81/2	666	2 2	DE DE L'AND
					676	68	676	91/2	676	2	- 30 1 19
			100		696	73	696	9	696	2	
			19		716	74	716	8	716	1	
	00	0.0	20		736	68	736	9	736	21/2	
	80	66	-	-	736 746	78	746	10	746	31/2	
			-		756	70	756	9	756	4	
			100		766	78	766	91/2	766	21/2	
		10			796	65	796	8	796		
					816	77	816	71/2	816	2	
	40	68	-	-	816	-	-	-	-	-	
		2000	1		831	63					
1			18		836	04	836	8	836	3	
		-		11/3	846	81	846	91/2	846	3 2 1/2 2	
2	65	70	-		856 856	74	856	9	856	2	
	00	10			876	83	876	8	876	- 11/2	100 808 504
-		3	- 223		878	70	0.0		0.0	1-	
					886	83	886	8	886	2	The state of
- 500		3			896	73	896	9	896	1	
		-	12/3	1000	906	82	906	9	906	1 1/2	
The same	1	1	11 3		921	63					
	95	75	-	-	921	60	000	-	000	-	THE RESERVE OF THE PARTY OF THE
Y		1	100		926	63 73	926	9	926 956	3	The state of
			6		956 966	63	956 966	8 ¹ / ₂ 9	966	2 ¹ / ₂	
		1	1		996	78	996	91/2	996	21/2	W. 3022 1 1 1
			1		1016	62	1016	81/2	1016	ī	THE PARTY OF
			1) (1	200	10	188	19	100	1	

-	l u	ivneor	npressi	ion:				-	-		Town 11	
	- 1		he d. ar		Caroti	sdruck:	P	uls:	Respi	ration:	No.	
No. und Datum des Versuchs.	6	Com	pr. in A	Im. Hg			-	1		1	100	
Da	Sec.		bei	1 4	Zeit	1 1 1	Zeit		Zeit	13	Damask	
Ven	ii	intrapial.	extrapial.	cembinirt.	nach. Beginn	in	nach Beginn	Fre-	nach Beginn	Fre-	Bemerk	ungen.
es u	ner	l der	trail	abii	der	Mm. Hg	der	quenz.	der	quenz,	EIR	
Ne	Dauer	int	ex	1 30	Compr. Sec.		Compr. Sec.	1	Compr. Sec.	daona	B B	
		Appli	icat. d.	Compr.	D00.							
9. III.		0	-	-	1016	-	-	- 0		-		
1880.			1000	1 0	1026	76	1026	9	1026	6		
J.		1 3		1 3	1036	50	1036	71/2	1036	31/2	- 02	
Forts.			100	1 2	1056 1076	58 53	1056 1076	91/2	1056 1076	2 1/2 2 1/2		
10100	160	70	_		1076	_	-	-	_	2 /2	100	
	100			1	1096	55	1096	10	1096	1		
					1106	73	1106	81/2	1106	5	02	
					1116	62	1116	-9	1116	4		
Buss	2013		100	10	1126	73	1126	81/2	1126	3		
19. 9				1 3	1136	78	1136	8	1136	4		
			- Ch	1 1 13	1146 1166	74 80	1146	8	1146	3 2		
100			1000		1186	77	1166 1186	71/2	1166 1186	3		
					1196	84	1196	8	1196	2		
			1	1	1206	76	1206	91/2	1206	21/2		
				1 6	1236	86	1236	8	1236	1		
	45	80	-	-	1236	-	-	-	-	-		
				1 01	1256	74	1256	9	1256	2		
190			150	9 9 00	1266	92	1266	9	1266	5		
1000	35	85	1000		1276 1281	72 86	1276	9	1276	21/2	- 194-A	
1	00	00	186		1296	80	1296	81/2	1296	11/2		
			100	3	1306	83	1306	9 /2	1306	2		
3		3	1		1316	73	1316	8	1316	2	100	
		0	-6	-	1316	-	-	-	1	_		
10000			100	1 8	1326	87	1326	9	1326	2		
1000	1				1346	57	1346	10	1346	3		
76			1 3		1356	61 57	1356	13	1356	2		
1000					1376 1396	54	1376 1396	14 16	1376	4		
100				200	1406	53	1406	15	1396 1406	3 3		
100			4	100	1426	54	1426	15	1426	3		
				1	1456	53	1456	17	1456	3		
	40	85	-	-	1456	-	11-	0 - 0	-	-		
					1466	52	1466	13	1466	3		
					1476	49	1476	7	1476	0		
		1			1486 1496	68 53	1486	9	1486	4		
		0	-	-	1496	-	1496	71/2	1496	1		
Si	Trans.				1500	67		17-1				
				31-1	1506	54	1506	71/2	1506	6		
Charles !	4 305				1526	58	1526	7 ¹ / ₂	1526	6		
	20		-		1556	57	1556	16	1556	5		
Sec.	38		75	-	1556	F.0	-		-	-		
1		731			1566 1576	58	1566	12	1566	41/2		
-60	1000				1586	52 72	1576	7	1576	0		
10000	100	Will !	0	-	1594	-	1586	11	1586	61/2		
	1	1	1	100	1596	61	1596	11	1596	9		
					Forter	Maria de	0	-	1000	0		

-	H	Hirncompression:							1		
am 18,		H8	he d. a		Caroti	sdruck:	Pi	ıls:	Respi	ration:	1
No. und Datum des Versuchs,	Daner in Sec.	intrapial.	extrapial. e	combinirt.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
-		Appli	cat.d.	Compr.							
9. III. 1880. J. Forts.	70	_	85	-	1606 1626 1626 1646 1656	69 57 — 58 67	1606 1626 — 1646 1656	8 9 ¹ / ₂ - - - - 11	1606 1626 — 1646 1656	$ \begin{array}{c} 5 \\ 3^{1/2} \\ \hline 3 \\ 4^{1/2} \end{array} $	
	80	_	90	-	1676 1696 1696 1698 1706	78 72 — 86 72	1676 1696 —	8 6 ¹ / ₂ -	1676 1696 — 1706	2 1 ¹ / ₂	seufzende Respi-
			Section Section		1716 1726 1736 1746 1760	88 78 92 73 68	1716 1726 1736 1746	8 ¹ / ₂ 7 10 13	1716 1726 1736 1746	$\begin{cases} 1 \\ 1 \\ 7^{1/2} \\ 7 \end{cases}$	ration.
			0	- 4	1766 1776 1776 1786 1806	102 88 - 82 66	1766 1776 — 1786 1806	8 7 	1766 1776 — 1786 1806	1 1 14 17 ¹ / ₂	Respiration bald
	40	-	95		1806 1826 1836 1846 1846	68 82 83	1826 1836 1846	10 ¹ / ₂ 9 ¹ / ₂ 7	1826 1836 1846	$ \begin{array}{c} $	sehr flach u. fre- quent, bald etwas seufzend.
	70		100		1856 1866 1871 1876	83 103 104 92	1856 1866	5 1/2 7 1/2 9 1/2	1856 1866 1876	5	Respiration seuf-
	885	_	110	-	1886 1896 1906 1916 1916 1926	92 62 106 104 — 90	1886 1896 1906 1916 — 1926	12 7 8 9 ¹ / ₂	1886 1896 1906 1916 — 1926	4 0 1 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 6 6 6 6 6 6 6 6 6	zend.
				Charles de	1936 1946 1960 1966 1976	63 107 103 83 87	1946 1966 1976	12 ¹ / ₂ 9 12 ¹ / ₂ 8	1946 1966 1976	1 10 1	
				200	1986 1990 1996 2416 2736	110 87 103 107 103	2416	91/2	2416	1	Respiration senf- zend. In der Zwischen- zeit Gerinnung in der Arterie; Re-
	570	_	120	_	2746 2750 2756 2781	97 93 113	2746 2756	17 18	2746 2756	1 1 -	spiration zwischen 1—3 p. 10 Secund. schwankend. Abermalige Ge- rinnung u. s. w.

	H	irncom	pressi	on:	Carotis	druck:	Pu	ls:	Respir	ation:	
hum hs.	,	Höh	e d. an	gew. m. Hg	Carons					2010	Eal 6 55
No. und Datum des Versuchs,	Sec.	1	bei		Zeit	100	Zeit		Zeit		Bemerkungen.
Vend	in	ial.	extrapial.	nirt	nach Beginn	in	nach Beginn	Fre-	nach Beginn	Fre-	Demerada
. n	16r	intrapial	Itali	ibii	der	Mm. Hg	der	quenz.	der	quenz.	9 1 3 1 6 2
Na	Dauer	int	ext	combinirt.	Compr. Sec.	141111-16	Compr. Sec.	4	Compr. Sec.		
-		Applie	cat.d.	Compr.							
9. III.				1170	2786	123	0=00		2786	1	100
1880.	2 11			100	2796	93	2796	ca. 17	2796 2826	1 0	1
J.			3	059	2826 2906	113 90	2906	101/2	2906	21/2	
Forts.			10		2936	128	2000	10 12	2936	1	p l
Section.			0		2946	98			2946	0	1 Janes
			100		2966	133	2966	ca. 16	2966	0	
			1	DSI	3006	83	3006	8	3006	0	seufzende Respi-
	1			MAG	3046	99	3046	20	3046	11/2	ration.
			1	116	3076	88	3076	15	3076	1	a content
	-		-	-	3096	98	3096	20	3096	1	-
					3106	103	Esseries 1		3106	1	
	Design of the last		16.00		3116	93	3116	221/2	3116	1)	1 121 4
	-		-	944	3126	100	3126	ca. 21	3126	0	and days
NOTE	TOP		100	1910	3196	73	3196	18 19	3196	0	PH - PH - A231
913	No.			100	3206 3226	57 40	3206 3226	20	3206 3226	0	1 (31)
			100	100	3246	35	3246	191/2	3246	0	The second
				1135	3276	30	3276	18	3276	0	
				1300	3346	24	3346	201/2	3346	Ö	
100			119	-	3356	25	3356	17	3356	0	Dulama Han
		-		100	3366	24	3366	20	3366	0	Pulswellen minimal.
	1		0	-	3366	-	-	-	-	_	
		19-5		100000	0000		TO.	21. 20	00000		
				1000	3396	-	E	xitus le	talis.		
	-		10	200	3396		E:	13	talis.		Lind Jakoton to Co
15. III. 1880.			-	200	3396	40	E	xitus lei	talis.	2	ind.letzten 10 Se vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80	50	11000000	The state of the s	30	50	30	26	30	2	vor Beg.d.Comp
1880.	190000		A STORY OF THE	STATE OF THE PERSON NAMED IN	30 70		1 1 1 1 1	26		2	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80	50	A 100 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10	In It as a second	30 70 80	50 45	30 70	26 28 ¹ / ₂ 26	30 70	2 2 ¹ / ₂	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	190000		Andrew Plant	STATISTICS OF STREET	30 70 80 90	50 45 — 45	30 70 - 90	26 28 ¹ / ₂ 26 23 ¹ / ₂	30 70 90	2 2 ¹ / ₂	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80	55	A	SELECTION OF SELEC	30 70 80 90 160	50 45 — 45 46	30 70 — 90 160	26 28 ¹ / ₂ 26	30 70	2 2 ¹ / ₂	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	190000		A	Tatal ass	30 70 80 90 160	50 45 45 46 —	30 70 - 90 160	26 28 ¹ / ₂ 26 23 ¹ / ₂ 22	30 70 - 90 160	2 2 1/2 2 1/2 3	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80 50	55 58	A	STATE OF STA	30 70 80 90 160 — 210	50 45 	30 70 — 90 160 — 210	26 28 ¹ / ₂ 26 23 ¹ / ₂	30 70 — 90 160 — 210	2 2 ¹ / ₂	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80	55	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T	30 70 80 90 160 — 210	50 45 45 46 46 45	30 70 — 90 160 — 210	26 28 ¹ / ₂ 26 	30 70 - 90 160 - 210	2 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 3 2 ¹ / ₂	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A	THE PERSON SERVICES	30 70 80 90 160 — 210 — 240	50 45 	30 70 — 90 160 — 210 — 240	26 28 ¹ / ₂ 26 23 ¹ / ₂ 22	30 70 90 160 210 240	2 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 3 	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	80 50	55 58	A secondary to hale	STATE STREET OF STREET	30 70 80 90 160 — 210 — 240	50 45 	30 70 90 160 210 • 240	26 28 ¹ / ₂ 26 23 ¹ / ₂ 22 18 20 ¹ / ₂	30 70 90 160 210 240	2 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 3 	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A see that the halos	STATE OF STA	30 70 80 90 160 — 210 — 240	50 45 	30 70 — 90 160 — 210 — 240	26 28 ¹ / ₂ 26 	30 70 90 160 210 240 280	2 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 3 	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A special poly to the land	STATE OF STA	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300	50 45 45 46 46 45 47 50	30 70 90 160 210 240 280	26 28 ¹ / ₂ 26 	30 70 90 160 210 240 280 290	2 2 ¹ / ₂ 2 ¹ / ₂ 3 	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A specification to the land	STATE OF STA	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320	50 45 45 46 45 47 47 50 50 52 50	30 70 90 160 210 240 280 290 300 320	26 28 ¹ / ₂ 26 	30 70 90 160 210 240 280	$\begin{array}{c c} 2\\2^{1/2}\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ 2^{1/2}\\ \end{array}$	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A special of the language	新	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320 330	50 45 45 46 45 47 50 50 52 50 35	30 70 90 160 210 240 280 290 300 320 330	$\begin{array}{ c c c c }\hline 26\\ \hline & 28^{1/2}\\ 26\\ \hline & \\ 23^{1/2}\\ 22\\ \hline & \\ 18\\ \hline & \\ 20^{1/2}\\ \hline & \\ 18^{1/2}\\ 17\\ 16\\ 11\\ 4\\ \hline \end{array}$	30 70 90 160 210 240 280 290 300 320 330	$\begin{array}{c} 2\\ 2^{1}/2\\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ $	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A special of the land of the second	新書を 1121 第17 1 1 2 1 2 1 2 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320 330 360	50 45 45 46 45 47 50 50 52 50 35 55	30 70 	$ \begin{array}{ c c c c } \hline 26 \\ \hline & 28^{1/2} \\ 26 \\ \hline & & \\ \hline & 23^{1/2} \\ 22 \\ \hline & & \\$	30 70 	$\begin{array}{c c} 2\\2^{1/2}\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ 2^{1/2}\\ \end{array}$	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A special of the land of the second	SERVICE LEADING TO SERVICE SER	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320 360 410	50 45 45 46 47 47 50 50 52 50 35 55 65	30 70 	$\begin{array}{ c c c c }\hline 26\\ \hline & 28^{1/2}\\ 26\\ \hline & \\ 23^{1/2}\\ 22\\ \hline & \\ 18\\ \hline & \\ 20^{1/2}\\ \hline & \\ 18^{1/2}\\ 17\\ 16\\ 11\\ 4\\ 6\\ 8^{1/2}\\ \end{array}$	30 70 	$\begin{array}{c c} 2\\2^{1/2}\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ 2^{1/2}\\ 3^{1/2}\\ 0\\ 1\\ \end{array}$	vor Beg.d.Comp
1880. Vers.	50 30	55 58 60	A special plant below possess	STATE OF THE PARTY	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320 330 360 410 460	50 45 45 46 47 47 50 50 52 50 35 55 65 55	30 70 	$ \begin{array}{ c c c c } \hline 26 \\ \hline & 28^{1/2} \\ 26 \\ \hline & & \\ 23^{1/2} \\ 22 \\ \hline & & \\ 18 \\ \hline & & \\ 20^{1/2} \\ \hline & & \\ 17 \\ 16 \\ 11 \\ 4 \\ 6 \\ 8^{1/2} \\ 9 \\ \hline \end{array} $	30 70 	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	vor Beg.d.Comp
Vers.	50 30	55 58 60	A TON THE LAND TO LOUIS TO SERVICE	新	30 70 80 90 160 — 210 — 240 — 280 290 300 320 360 410	50 45 45 46 47 47 50 50 52 50 35 55 65	30 70 	$\begin{array}{ c c c c }\hline 26\\ \hline & 28^{1/2}\\ 26\\ \hline & \\ 23^{1/2}\\ 22\\ \hline & \\ 18\\ \hline & \\ 20^{1/2}\\ \hline & \\ 18^{1/2}\\ 17\\ 16\\ 11\\ 4\\ 6\\ 8^{1/2}\\ \end{array}$	30 70 	$\begin{array}{c c} 2\\2^{1/2}\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ \hline 2^{1/2}\\ 3\\ 2^{1/2}\\ 3^{1/2}\\ 0\\ 1\\ \end{array}$	vor Beg.d.Comp

Hirncompression:											
	Н		-	OV /	Car	otisdruck:	Pu	la.	Recni	ration:	culti I
B. B.		Hoh	e d. at	mgew. Im. Hg	- Car	o tradition :	24	10.	respr	acton.	
No. und Datum des Versuchs.	Sec.	Diuc	bei	Lini. 11g							012 32 1
d I	ii	-	1 7	1 1	Zeit	6430	Zeit		Zeit		Bemerkungen.
H A	1	intrapial.	extrapial.	combinirt.	Beginn	in	Beginn	Fre-	Beginn	Fre-	- american Benn
des	Dauer	- ti	th	di di	der Compr.	Mm. Hg	der	quenz.	der	quenz.	15 47 1
-	a	100	1000		Sec.		Compr. Sec.		Compr. Sec.		1212
		Appli	cat.d.	Compr.							
15. III.					670	64	670	91/2	670	1	1
1880.			100	1 7	730	60	730	91/2	730	0	
Vers.			- 11	12.00	780	65	780	9	780	1	1-1501
III.	1 3		100	100	820	64	820	8	820	1	
Forts.		0	-	-	870	54	870	9	870	0	1.010
			100	1 - 00	990	45	990	81/2	990	0	
				11.00	1020	55	1020	91/2	1020	1	
	1	100		100	1150 1260	55 57	1150 1260	15 ¹ / ₂ 17	1150 1260	1	
	1977			199	1350	55	1350	15	1350	1	
					1300	33	1330 13		1000		
			1 1		115		2 000				
15. III.				11 10		37		30		3	ind. letzt. 10 Sec.
Final-						31	C. Ospi			0	vor Beg.d.Compr.
vers.	305	60	_	_0	15	40	15	291/2	15	3	Carotisdruck
(IV.)				1 0	25	40	25	27	25	3	relativ.
()				100	35	40	35	26	35	3	
				-	45	40	45	22	45	31/2	
				1 17	55	38	55	20	55	21/2	
					65 75	40 40	65 75	19	65 75	21/2 31/2	
				100	85	40	85	15 ¹ / ₂ 14	85	31/2	
					95	35	95	10	95	3 /2	
				7	105	34 .	105	31/2	105	4	
			-	-	115	20-42	115	4	115	2	
					125	62	125	8	125	0	
		Bell B		1	135	35	135	8	135	0	
1971	7000				145	57	145	8	145	0	
	City on	0.1	40	1	155	46	155	8	155	0	
-77	1000		and		165 175	62 40	165 175	7 ¹ / ₂ 8 ¹ / ₂	165 175	1	
					195	45-60-34	195	8 .	195	1-2	
		1	1 1 1 1 1 1	1 19	205	36-57-40	205	9	205	1-0	bis 305 Secunden
	145	63	-	-	305	THE STATE OF	-2	-	_	-	Wiederholung d.
H KON	1			1	315	45-65	315	9	315	2	Blutdruck- Schwankungen-
			-	1 1	325	65-55-36			1	1	- Indiana de la companya de la compa
			-		335	36-72	335	9	335	2	his 150 Same las
11111	-	pir.			345	72-40	345	9	345	0	bis 450 Secunden Wiederholung d.
113 13	75	65	-	1	450 465	33-49	465	91/2	465	2	Blutdruck-
			1	1	475	63-72-57	475	91/2	475	1	Schwankungen. bis 525 Wieder-
	240	70	2	4	525		-	- 12	-	-	holung der
		1000	1	1	535	43	535	9	535	11/2	Blutdruck- Schwankungen
10 10 10				1	555	50	555	10	555	11,2	Souwankungen
		-	13.	1 1	565	60	565	10	565	1	
	1			1	575	42-47	575	10	575	2	
	199				585	59-69-49	585	10	585	2	
	-				595	40 27	595	101/2	595	11/2	
					605	and the same	605	101/2	605	-	
					Fortse	etzung auf i	nächster	Seite.			

No. und Datum des Versuchs.	Hi		d. ar		Carotis	druck:	Puls:		Respir	ation:	2000
	Daner in Sec.	intrapial.	extrapial. g	Combinit.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre-quenz	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz	Bemerkungen.
5. III.					615	25	615	10	615	1	III
inal-			100		625	20	625	10	625	0	1000
(Date 100					635	15	635	12	635	0	
vers.		7			645	12	645	141/2	645	0	34
(IV.)			13		655	10	655	191/2	655	0	The second second
orts.				1	665	8	665	20	665	0	The same of the sa
000			" 100		675	5	675	20	675	0	LABOR.
				To live or	685	2	685	21	685	0	-
					695	0	695	20	695	0	The state of the s
				1	765	1 21	765	19	765	0	100
				1 1	10000	9 3000	Exitus	letalis.	100		1

Tabelle XVII. Zur finalen Pulsfrequenz!

rum	Letal	wirke Druck	ender	Car	otis:	Pu	ıls:	
No. und Datum des Versuchs.	intrapial.	extrapial.	combinit.	Sec. nach der letzten Respi- ration.	in Mm. Hg	Sec. nach der letzten Respi- ration.	Frequenz.	Bemerkungen
10. XII. Vers. 12.	95	-		10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110 125	90 99 94 87 92 91 86 78 70 55 37 Ex	10 20 30 40 50 60 70 80 90 100 110	12 ¹ / ₂ 13 15 16 17 18 19 18 19 ¹ / ₂ 20 21 alis.	
Vers. IV. vgl.		-	-	10	-	10 20 30 40 50 60 70 90 100 110	$ \begin{vmatrix} 10^{1}/2 \\ 10 \\ 10 \\ 12 \\ 14^{1}/2 \\ 19^{1}/2 \\ 20 \\ 21^{1}/2 \\ 20 \\ 22 \end{vmatrix} $	

_								
am is.	Letal	wirk Druck	ender	Caro	otis:	Pul	ls:	
No. und Datum des Versuchs.	intrapial.	extrapial.	combinirt.	Sec. nach der letzten Respi- ration.	in Mm. Hg	Sec. nach der letzten Respi- ration.	Frequenz.	Bemerkungen.
15. III. Vers. IV. vgl. Nach- drücke.			100	- 616		120 130 140 150 160	21 20 21 20 19	
Forts.			9		1	170 180	19 Exitus letalis.	Die Pulswellen sind kaum noch kenntlich.
9. III. J.		120	1	80 90	and and	80 90 100 120 130	18 19 20 19 ¹ / ₂ 18	Ti Z ellester
			-			150 190 210 220 230 255	18 16 20 ¹ / ₂ 17 20 Exitus letalis.	

Tabelle XVIII.

	Hi	irncom	pression	on:	Du		
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	intrapial.	e d. angew. ks in Mm. Hg bei cat. d. Compr.		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
13. XII.	40	20			10 20 30	5 5 1/2 8	
		0	-	-	40 40 70 90	7	
					110 140 150	6 6 6 7 6 7	
					160 170 180 190	6 7 6 -	Exitus letalis

Tabelle XIX.

		-	11-11	- 12		-					-	
E 4		Höl	pressione d.an	gew.	Abschluss	Caro	tisdruck:	Pul	5:	Respira	tion:	13.43
No. und Datum des Versuchs,	Dauer in Sec.	intrapial.	extrapial, a	Compinit,	Gehirn- arterien und Dauer des Abschlusses.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm, Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
27.		Арри	Carb. u.	Сошрт.	75 6		45		271/2		3	letzte 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
XII. Vers. 1.				THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T	Abschluss 70 Sec. dauernd. 0 (NB.)	10 20 30 40 50 60 70 70 80 90 100 110 120 130 140 150 160	45 48 52 55 50 40—36 35—24 — 9 9 20 34 41 46 54 60 60	10 20 30 40 50 60 70 	$\begin{array}{c} 28 \\ 27 \\ 28 \\ 26^{1/2} \\ 26^{1/2} \\ 17 \\ 6^{1/2} \\ \hline \\ 2 \\ 25^{1/2} \\ 27 \\ 27 \\ 26^{1/2} \end{array}$	50 60 70 80 90 100 110 120 130 140 150	$\begin{array}{c} 3\\ 3^{1/2}\\ 3\\ 4\\ 4\\ 3^{1/2}\\ 3\\ -\\ 2^{1/2}\\ 2\\ 0\\ 2\\ 2^{1/2}\\ 4^{1/2}\\ 3\\ \end{array}$	Carotisdruck relativ. NB. 0 in jener Columne bedeutet Absobluss d. Hirnarterien aufgehoben!
0. T			100				le XXII.					letzte 10 Sec. vor
21. II. 1880.			1 13	1600	1 2 1 08	1	49		26		71/2	Beg. d. Compr.
No. 1.	70	50	I so al			20 40 60 70 70 100	45 50 50 50 50	20 40 60 70 — 100	25 1/2 24 23 1/2 23 - 25 1/2	40 60 70	$\begin{bmatrix} 5^{1/2} \\ 4 \\ 3^{1/2} \\ 3 \\ - \\ 6 \end{bmatrix}$	relativ.
	20	50			Abschluss 95 Sec. anhaltend.	100 110 120 130 140 140 150 160 160 170 180 190 195 210 220 240 260	58 60 66 71 	110 120 130 140 — 150 160	24 27 ¹ / ₂ 30 29 ¹ / ₂ 	110 120 130 140 — 150 160 — 170 180 190 — 210 220 240	7 6 5 4 - 4 5 - 3 ¹ / ₂ 0 0 - 0 2 ¹ / ₂ 4 ¹ / ₂	

-	ш	irncom	procei	on.			-					
11 8.		Hôh	d. ar		Abschluss	Caroti	sdruck:	Pa	ls:	Respira	tion:	
No. und Datum des Versuchs.	Daner in Sec.	trapial.		Gehirn- arterien und Dauer des Abschlusses.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen	
21. II. 1880. No. 1. Forts.	70	45				270 280 290 340 350 400 400	46 53 55 56 57 57	270 280 290 340 350 400	18 ¹ / ₂ 20 21 24 26 24 ¹ / ₂	270 280 290 340 350 400	6 5 ¹ / ₂ 5 5 5 ¹ / ₂ 5	
******		0		-		410 440 460 470 470 480 490	54 55 60 61 — 55 57	410 440 460 470 — 480 490	25 23 20 20 21 1/2 20 1/2	410 440 460 470 — 480 490	5 6 7 7 	
-	36	45			Abschluss 80 Sec. anhaltend.	490 500 510 520 530 530 540 560	63—75 83 77 74 — 76 77	500 510 520 530 — 540 560	$\begin{array}{c} 20^{1/2} \\ 24^{1/2} \\ 21 \\ 30^{1/2} \\ \hline \\ 35 \\ 28 \\ \end{array}$	500 510 520 530 — 540 560	8 10 11 ¹ / ₂ 14 	
		0		_	0	566 570 570 580 590 600 610 620	77—38 ——————————————————————————————————	570 580 590 600 610 620	6 -4 6 7 12 19	570 	3 0 0 1 3 3	
	==	40				630 640 660 680 690 720 740 745	60 60 60 58 58 58 58	630 640 660 680 690 720 740	20 ¹ / ₂ 21 ¹ / ₂ 23 23 ¹ / ₂ 24 28 27 ¹ / ₂	630 640 660 680 690 720 740	4 3 ¹ / ₂ 4 3 ¹ / ₂ 5 4 ¹ / ₂	
	55	0		-	Abschluss 90 Sec. anhaltend.	750 760 800 800 820 840 850 860	58 55 55 55 ———————————————————————————	750 760 800 820 840 850 860	26 26 25 — 24 ¹ / ₂ c. 24 23 25	750 760 800 820 840 850 860	4 ¹ / ₂ 4 4 3 12 13 ¹ / ₂ 15	
	360	40	-	-	T 925	860 870 880	83 91	870 880	26 31	870 880	17 ¹ / ₂ 18 ¹ / ₂	

Fortsetzung auf nächster Seite.

-	_										_	
8. B	H		e d. s	ion: ingew. Mm. Hg	Abschluss	Caroti	isdruck:	P	uls:	Respir	ation:	
Mo. und Datum des Versuchs.	Sec.	1	bei		Gehirn- arterien und	Zeit		Zeit		Zeit	1Z.	Bemerkungen.
d d	r ii	pia	ipis	ini	Dauer	Beginn	in	Beginn	Fre-	Beginn	neı	
de.	Daner	intrapial.	extrapial.	combinirt.	des Abschlusses.	der Compr.	Mm. Hg	der Compr.	quenz	der Compr.	Frequenz.	115 25
	D	10000	Anni Maria	A STATE OF THE PARTY OF		Sec.	100	Sec.	10 2	Sec.	1	
-	-	Appli	cat. d.	Compr.							1 5	
21. II.		1				890	78	890	271/2	890	10	
1880.	To the last	S . Ha	18			900	69	900	13	900	51/	2
No. 1.	100	1			0	910 920	30	920	6	020	-	1 1 1 1 1 1 1 1
Forts.	2020		10		Dies 1 of	930	30	930	6	920 930	0	1001
70.00	102			1		950	32	950	91/2	950	21/	
	-				1000	960	50	960	171/2	960	21/	2
						970	57	970	211/2	970	3	
					1000	980	58	980	23	980	3	
	00				200	1020	58	1020	241/2	1020	2	Zwischen 1020 bis 1220 Gerin-
	88	35	-		12 3 114	1220 1240	48	1240	211/2	1240	7	nung in der Ca-
100	1				00 (8)	1270	. 48	1270	24	1270	61/	rotis.
	Sa.			16 18	Abschluss	1275	1		10	12.0	0	
	448			3 14	35 Sec.	1280	58	1280	24	1280	6	
				1	anhaltend.	1290	74	1290	20	1290	101/	
		0				1300	78	1300	29	1300	91/	2
		0	-		0	1308	62	1210	10	4040	=	
12				11	NY 03	1310 1320	30-16	1310 1320	16 2	1310 1320	51/	2
					031 100	1330	19	1330	41/2	1330	0	
19.00		ES		1	00 10	1340	20	1340	51/2	1340	1	March william
		1		100	123 1 19	1350	40	1350	13	1350	3	1
		1			The state of	1360	60	1360	211/2	1360	6	
		1200		-	92 00	1370	60	1370	22	1370	61/	2
	230	45	_0		285 00	1390 1420	61 64	1390	241/2	1390	6	
3	und	10		2	35 . 03	1420	0.4	1420	29	1420	5	
	dar-					1440	62	1440	31	1440	4	1
	über hin-	1 11	3 8		101.00	1460	64	1460	30	1460	31/	
24	aus.	1			45 1	1480	65	1480	291/2	1480	31/2	
3		1 3		2 1 1	10 11	1520	66	1520	28	1520	61/2	1991
		1 4	1 03		Abschluss	1560	60	1560	30	1560	6	
		1 9	1 0	12 17	37 Sec.	1558 1570	65-85	1570	29	1550	011	
17/		1			anhaltend.	1580	91	1580	33	1570 1580	.61/2 111/2	
16		1303	13	-	The state of	1590	70	1590	24	1590	81/2	
135		1			0	1595	-	-	-	-	-	
180		1 0	1 10	2	0 100	1600	40	1600	13	1600	1	
1		1		611	Mr. I mile	1610 1620	37	1610	61/2	1610	1	The same
		5 1	,	5	121 100	1630	50	1620 1630	12	1620	2 2	HENRY CO.
12		100	1 4	211		1640	65	1640	16 21 ¹ / ₂	1630 1640	2	
	1992	199	1 2	200	100	1650	63	1650	261/2	1650	3	Versuch durch
		1	1 7		200	The same	3249			2000		Zerreissen d. Ca-
	1 69	11:29	1 0	3	100	1997	13.3	The same				rotis u. Verblu-
	-	17	1 11	7 1 4	22 . 00		827 100	1917				tung des Thieres
		1	1				13-11-	1	Carlot I			been det.
The state of the s	1		1 116	4 1 2	THE ROOM		100		THE REAL PROPERTY.			23 23 1 23 1 23 2

Tabelle XXII.

Tabelle XXII.												
	Hi	rncom	pressi	The same of	Abschluss	Carotis	druck:	Pul	8:	Respira	tion:	4 1 2 8 1
No. und Datum des Versuchs.	Dauer in Sec.	Druce Druce	extrapial. aq is	m. Hg	der Gehirn- arterien und Dauer des Abschlusses.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
24. II.		журин	ditto U.	Compr.			61		31		81/2	letzte 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
1880.	130	50	-	-	Abschluss 40 Sec. anhaltend.	10 30 40 40	65 70 72 —	10 30 40	28 ¹ / ₂ 26 19 ¹ / ₂	10 30 40 — 50	8 5 4 ¹ / ₂ 	Carotisdrucki relativ.
					Abschluss 40 Sec. anhaltend.	50 70 70 80 90 100	68 67 70 71 78—82	50 70 80 90 100	$ \begin{array}{c} 22 \\ 28^{4}/2 \end{array} $ $ \begin{array}{c} 24 \\ 26 \\ 23 \end{array} $	80 90 100	$9^{1/2}$ $9^{1/2}$ 7 5 $4^{1/2}$	
		0			0	110 110 120 130 130	63 - 54-35 34-38	110 — 120 130	13 - 4 2	110 — 120 130 —	6 - 4 0 -	711
			100			140 150 160 170 180	40—75 54—65 60 67 65	140 150 160 170 180	$\begin{array}{c} 14 \\ 14^{1/2} \\ 20 \\ 24 \\ 28^{1/2} \end{array}$	140 150 160 170 180	1 ¹ / ₂ 3 ¹ / ₂ 8 ¹ / ₂ 10 9 ¹ / ₂	
	45	60	-	_	THE REAL PROPERTY.	190 200 220 230 235	69 64 62	200 220 230	28 26 26	200 220 230	4 ¹ / ₂ 5 ¹ / ₂ 5	
	140		-	-	Abschluss 45 Sec. anhaltend.	240 260 260 270 280	66 67 79 90	240 260 270 280	24 26 21 20	240 260 270 280	6 5 ¹ / ₂ 5 6	
					0	290 300 305 310 320	88—84 75 — 54—36 33	300 - 310 320	17 ¹ / ₂ 18 - 6 1	290 300 — 310 320	6 6 1/2 5 1/2 0	
						330 340 350 360 370 390	35—43 50—65 44—60 60 60 63	340 350 360 370 390	$\begin{array}{c c} 5 \\ 7^{1/2} \\ 12^{1/2} \\ 15^{1/2} \\ 20^{1/2} \\ 22 \end{array}$	330 340 350 360 370 390	0 1 1 3 6 ¹ / ₂	2
	145	42	-		Abschluss 35 Sec. anhaltend	430	65 72—63 69 72	410 420 430 440	25 22 23 ¹ / ₂ 24	410 420 430 440	12 ¹ / ₇ 4 ¹ / ₃	

Hirscompression: Section Secti				-								-	
24. II. 1880. No. 7. 124 62	E .		Höh	e d. a	ngew.		Caroti	isdruck:	P	uls:	Respira	ation:	
24. II. 1880.	No. und Date des Versuchs	ij	intrapial.	extrapial, e	combinirt.	Gehirn- arterien und Dauer des Abschlusses.	nach Beginn der Compr.		nach Beginn der Compr.	- 1000	nach Beginn der Compr.	Frequenz.	Bemerkungen.
1880. Forts.	-		Appn	cat- u.	compr.		450	1 70	450	1.5	1 450	1 5 1 /2	
Forts. Forts.			1		100	0		A STATE OF THE PARTY OF THE PAR	400	10	450	3-/2	The state of the s
Abschluss 30 Sec. 490 65—83 490 24 490 6 6 8	The second second	1111	100	111	100				470	24	470	81/0	10000
Abschluss 30 Sec. 490 65—83 490 24 490 6 6 8	Forts.	100		1								7	COLL TO SE
anhaltend. $\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$			1 100		19 9	Abschluss		1 3 9	0.3				A THE PARTY OF
				113			490				490		A CONTRACTOR
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			PE		25	annaitend.							
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				191 3	AT I	1000							
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$					LA .	The state of							
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $	100				100 10	0		15	530	10*/2	1000000	9	
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $			100	100	16 1			75-50	540	7	100000000	31/0	N CONTRACTOR
124			0	1	L	DITE O		-	-	-		1000	
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $						State St		51-69	550	17	Contraction of	100	
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $					79 1	22 1 19			560	221/2		6	
$ \begin{array}{c c c c c c c c c c c c c c c c c c c $					2000	1500				23			
Tabelle XXIII.			130			100							
Tabelle XXIII. 124 62			100		No. 1	100						4	
124 62	1		1		H P	- 12 3			600	23	600	14	
No. 7. No. 7.	0 TT 1						Tabell	e XXI	п.				
No. 7.		1						56		371/2		7	
$\begin{bmatrix} 124 & 62 & - & - & \frac{80 \text{ Sec. }}{\text{dowernd.}} & \frac{20}{20} & \frac{59-67}{67} & \frac{20}{30} & \frac{41}{40} & \frac{20}{30} & \frac{7^{1/2}}{7^{1/2}} \\ & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	BORDON CONTRACTOR			-	1	43-33-1	10	0.7	10		40		beg. a. Compr.
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	The same of the sa		-	1	-	80 Sec.						71/2	
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$		124	62	-	-	dauernd.				41	100000000000000000000000000000000000000		
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$								67	30	40	70 7000	100000000000000000000000000000000000000	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$					1							7	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1	1000	DOM:	1								7	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$					3					421/2		9	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$				100	100	0		61	80	100000	80	71/2	
$\begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$								49_59	90	A COLUMN TO SERVICE AND ADDRESS OF THE PARTY		100000	
$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			-			Annual Property lies						11 72	
$\begin{bmatrix} 120 & 62-50 & 120 & 7^{1/2} & 120 & 7^{1/2} \\ 130 & 46-60 & 130 & 7 & 130 & 1 \\ 140 & 82-40 & 140 & 8^{1/2} & 140 & 1 \\ 150 & 50-58 & 150 & 12^{1/2} & 150 & 5 \\ 160 & 45 & 160 & 11^{1/2} & 160 & 3 \\ 170 & 50 & 170 & 22 & 170 & 7 \\ 180 & 48 & 180 & 24 & 180 & 6 \\ 190 & 51 & 190 & 34 & 190 & 6 \\ 220 & 55 & 220 & 33^{1/2} & 220 & 7^{1/2} \\ 240 & 56 & 240 & 34 & 240 & 8 \\ 250 & 270 & 54 & 270 & 35 & 270 & 9 \\ 125 & Sec. & 280 & 300 & 8 \end{bmatrix}$	1 1 1 1 1		1	10	6 1		110						
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$							120	62-50		71/2		71/2	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$					-				130	7		1	
$\begin{array}{ c c c c c c c c c }\hline & 150 & 50-58 & 150 & 12^{1/2} & 150 & 5 \\ 160 & 45 & 160 & 11^{1/2} & 160 & 3 \\ 170 & 50 & 170 & 22 & 170 & 7 \\ 180 & 48 & 180 & 24 & 180 & 6 \\ 190 & 51 & 190 & 34 & 190 & 6 \\ 220 & 55 & 220 & 33^{1/2} & 220 & 7^{1/2} \\ 240 & 56 & 240 & 34 & 240 & 8 \\ 250 & 55 & 250 & 36^{1/2} & 250 & 8 \\ 270 & 54 & 270 & 35 & 270 & 9 \\ \hline & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	1	180	0	-	_	-		82-40		81/2		1	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c }\hline & 160 & 45 & 160 & 11^{1/2} & 160 & 3 \\ 170 & 50 & 170 & 22 & 170 & 7 \\ 180 & 48 & 180 & 24 & 180 & 6 \\ 190 & 51 & 190 & 34 & 190 & 6 \\ 220 & 55 & 220 & 33^{1/2} & 220 & 7^{1/2} \\ 240 & 56 & 240 & 34 & 240 & 8 \\ 250 & 55 & 250 & 36^{1/2} & 250 & 8 \\ 270 & 54 & 270 & 35 & 270 & 9 \\ \hline & & & & & & & & & & & & & & & & & &$	10-21	9	1	9	Par III	P. 1		50 50		101	THE RESERVE AND ADDRESS OF THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IN COLUMN TO THE PERSON NAMED IN COLUMN TWO IN COLUMN TW		
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c } \hline & 180 & 48 & 180 & 24 & 180 & 6 \\ 190 & 51 & 190 & 34 & 190 & 6 \\ 220 & 55 & 220 & 33^{1/2} & 220 & 7^{1/2} \\ 240 & 56 & 240 & 34 & 240 & 8 \\ 250 & 55 & 250 & 36^{1/2} & 250 & 8 \\ 270 & 54 & 270 & 35 & 270 & 9 \\ \hline & & & & & & & & & & & & & & & & & &$			1									5	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c } \hline & 180 & 48 & 180 & 24 & 180 & 6 \\ 190 & 51 & 190 & 34 & 190 & 6 \\ 220 & 55 & 220 & 33^{1/2} & 220 & 7^{1/2} \\ 240 & 56 & 240 & 34 & 240 & 8 \\ 250 & 55 & 250 & 36^{1/2} & 250 & 8 \\ 270 & 54 & 270 & 35 & 270 & 9 \\ \hline & & & & & & & & & & & & & & & & & &$				1 1		705 17 20 10				29		3 7	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$		1	1		1038	20 9 9	180						
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$					1	1	190	51				6	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$	- 3				-			55	220			71/2	
$ \begin{array}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$			-	1	0	62 1			240	34	240	8	
Abschluss 125 Sec. 280 280 52—61 280 38½ 280 9 300 8						100000					250	8	
125 Sec. 280 52-61 280 38 ¹ / ₂ 280 9 8		200			2 1	Abschluse		54	270	35	270	9	
			1	1 6	3	125 Sec.	40.000	52_61	280	201/	200	0	
1		-	1			dauernd.				40			
						Fortset					000	0 1	

tum 18.	Hirncompression: Höhe d. angew. Drucks in Mm. Hg				Abschluss	Carotisdruck: Puls:	ls:	Respira	tion:			
No. und Datum des Versuchs,	Dauer in Sec.	intrapial.	pe extrapial.	Compinit.	Gehirn- arterien und Dauer des Abschlusses,	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.
6. II. 1880. No. 7. Forts.	145	62			0	310 320 320 330 340 350 370 390 395 400 410 420 430 460 465 470 480 500 510	$\begin{array}{c} 59 \\ 62 \\ \\ 66 \\ 66 \\ 66 \\ 70 \\ 71 \\ 75 \\ \\ 69 \\ 55 \\ 55 \\ 54 \\ 50 \\ 66 \\ 32 \\ 46 \\ 49 \\ 52 \\ \end{array}$	310 320 — 330 340 350 370 390 — 400 410 420 430 460 — 470 480 500 510	36 43 — 39 41 45 44 45 41 42 37 ¹ / ₂ 26 ¹ / ₂ 11 — 10 22 28 34	310 320 — 330 340 350 370 390 — 400 410 420 430 460 — 470 480 500 510	$\begin{array}{c} 9\\ 7^{1/2}\\ -\\ 9^{1/2}\\ 8^{1/2}\\ 8^{1/2}\\ 9\\ 10\\ -\\ 10\\ 9^{1/2}\\ 9\\ 9^{1/2}\\ 9\\ -\\ 3^{1/2}\\ 5^{1/2}\\ 6^{1/2}\\ 7\\ \end{array}$	

Tabelle XXIV.

No. und Datum des Versuchs.		Höhe d. angew. Drucks in Mm. Hg			Carotisdruck:		Puls:		Respiration:		100
	Dauer in Sec.	which the period of the period		Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Frequenz.	Bemerkungen.	
14. 2. 1880.						54 54. 45		27		5 1/2	in d. letzten 10 Sec. vor Beg. d. Compr.
Vers. VI.	116	56	THE SERVICE OF	_	10 20 30 40	$\begin{array}{r} -48\\ 52.59\\ 56.61\\ 56\\ 56\\ 36 \end{array}$	10 20 30 40	37 41 37 ¹ / ₂ 35	10 20 30 40	5 5 ¹ / ₂ 5 ¹ / ₂ 4 ¹ / ₂	Abschnürung der Bauchaorta bei Beginn des Ver- suchs.
			10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 1		40 50 60 70 80	33. 27 32 38. 36 25. 40 37	50 60 70 80	34 12 9 5 ¹ / ₂	50 60 70 80	6 ¹ / ₂ 5 4 ¹ / ₂ 5	wird aufgehoben.

No-und Datum des Versuchs,	Н	Höh	pressi e d. a	ngew.	Carotisdruck:		Puls:		Respir	ation:	
	Dauer in Sec-	intrapial.	extrapial, a	m. Hg	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	in Mm. Hg	Zeit nach Beginn der Compr- Sec.	Fre- quenz.	Zeit nach Beginn der Compr. Sec.	Fre- quenz.	Remerkungen.
14. 2. 1880. Vers. VI. Forts.		0	-	_	90 100 110 116 120 130 140 150 160	$\begin{array}{c} 42\\ 44\\ 43.41\\ -\\ 41.48\\ 56\\ 48.32\\ 30.25\\ 26\\ 25.33\\ 30\\ \end{array}$	90 100 110 — 120 130 140 150 160	$ \begin{array}{c} 8 \\ 9 \\ 9^{1/2} \\ \hline 17 \\ 37^{1/2} \\ 28 \\ 26^{1/2} \\ 30^{1/2} \end{array} $	90 100 110 — 120 130 140 150 160	$4^{1/2}$ $5^{1/2}$ $ 5$ $5^{1/2}$ 5 $5^{1/2}$	The latest

Tabelle XXVI.

Datum des Versuchs.	Grad der Com- pression.	Carotis- druck.	Effect, = Anfangsfrequenz: Maximum der erreichten Pulsverlangsamung, NB.	Bemerkungen.					
s. XII.	45	48	1	NB. der Coefficient 1 bedeutet					
	45	38	28/16	also das Fehlen jeder Wirkung d. h. jeder Pulsverlangsamung.					
25.	45	50	1						
XI.	48	44	27/18						
	50	71	1						
2. III.	70	56	1						
	80	71	1						
	80	27	36/2						
	45	23	20/8						
	50	50	1	The state of the s					
	- 55	50	1						
	35	15	26/18						
15. III.	55	46	1						
-	60	37	30/31/2						

Tabelle XXVII.

Datum des Versuchs.	Carotisdruck.	Intro	apiale ession:	Extrapiale Compression:		um rsuchs.	Carotisdruck.	Intra	apiale ession:	Extrapiale Compression:	
		mit Erlolg.	ohne Erfolg.	mit Erfolg.	ohne Erfolg.	Datum des Versuchs.	Carotis	mit Erfolg.	ohne Erfolg.	mit Erfolg.	ohne Erfolg
10. XII. 9. III.	66 (9 (0 62 65 59 61	53 52 53 52 52 52	40 40 50	Total Service	24.5	25. XI. B.	49 44 52 50 49 47 46 56 48	48	32 45 35 45 50 49 30		
9. 111.	45 47 48 50 48 47 45 43 40	58	55	58 55 50 45 40	50 55	10. XII.	52 41 61 59 60 70 70	60 60 50	39 50 45 50		
	46 48 51 46 45 48	58 60	55	60	35 55	14. II.	63 64 59 65	55 55 55	68		-
5. XI A.	63 62 65 64 id. 58 60	40 60 50 55	43 45 35			1880.	75 17 14 14 14	35 30 25 20	67		JIZ.

