

# Étude sur le scorbut en général : l'épidémie de 1871 en particulier / par Paul Charpentier.

## Contributors

Charpentier, Paul.  
Giraldès, Joachim Albin Cardozo Cazado, 1808-1875  
Royal College of Surgeons of England

## Publication/Creation

Paris : Adrien Delahaye, 1871.

## Persistent URL

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

## Provider

Royal College of Surgeons

## License and attribution

This material has been provided by This material has been provided by The Royal College of Surgeons of England. The original may be consulted at The Royal College of Surgeons of England. where the originals may be consulted. This work has been identified as being free of known restrictions under copyright law, including all related and neighbouring rights and is being made available under the Creative Commons, Public Domain Mark.

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

**wellcome  
collection**

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

74  
15



DE LA  
**PNEUMONIE CASÉEUSE**

PARIS  
LIBRAIRIE J. B. BAILLIÈRE ET C<sup>o</sup>

DU MÊME AUTEUR

CHEZ LES MÊMES LIBRAIRES

**De l'hémiplégie pneumonique.** Paris, 1870.

DE LA  
**PNEUMONIE CASÉEUSE**

---

THÈSE PRÉSENTÉE AU CONCOURS POUR L'AGRÉGATION  
(Section de médecine et de médecine légale.)

ET SOUTENUE A LA FACULTÉ DE MÉDECINE DE PARIS  
LE 22 AVRIL 1872



PAR

**Le D<sup>r</sup> R. LÉPINE**

Préparateur du Cours de pathologie expérimentale et comparée  
à la Faculté de Médecine de Paris, etc.

---

PARIS

LIBRAIRIE J. B. BAILLIÈRE ET FILS

Rue Hautefeuille, 19, près le boulevard Saint-Germain.

LONDRES

BAILLIÈRE, TINDALL and COX

MADRID

CARLOS BAILLY-BAILLIÈRE.

—  
1872

DE LA

PNEUMONIE CASERIEUSE

~~PNEUMONIE CASERIEUSE~~

TRAITÉ PRATIQUE DE PNEUMONIE CASERIEUSE  
(d'après les notions et les notions récentes)  
ET NOTAMMENT LA PNEUMONIE CASERIEUSE DE PARIS  
LE 29 AVRIL 1877

Le D. R. LÉPINE

PARIS

chez M. BAILLIÈRE ET FILS

1877

DE LA  
PNEUMONIE CASÉEUSE

---

**Considérations historiques.**

C'est depuis quelques années seulement que le mot *caséux* a reparu dans le langage médical. Né au xvii<sup>e</sup> siècle, il était assez promptement tombé en désuétude. Déjà Portal lui avait substitué celui de *tuberculeux*; et, grâce à l'autorité de Laënnec, ce dernier terme était seul employé pendant toute la première moitié de ce siècle. Depuis lors, et quand il fut mis hors de doute que tout ce qu'englobait cette expression n'était pas du tubercule, on a senti la nécessité de revenir au vieux mot, peu relevé et peu précis, je l'avoue, mais qui a du moins le mérite de ne rien préjuger sur la nature de l'état qu'il désigne.

Les créateurs de l'anatomie pathologique qui inventèrent l'épithète *caséux*, ne connurent pas,

pour cela, la pneumonie caséuse; car si l'analogie avec le fromage était facile à saisir, il était, au contraire, malaisé de découvrir dans le produit morbide le résultat d'une inflammation pulmonaire. Cette filiation eût-elle été soupçonnée, l'anatomie pathologique ne disposait pas alors de moyens suffisants pour établir la démonstration. Sylvius (1), le premier en date des phthisiologues, qui résuma dans son livre les connaissances de son temps, et qui eut le mérite plus rare, à cette époque, d'ouvrir des cadavres, Sylvius, dis-je, ne contient aucun renseignement qui ait trait à mon sujet. Bonnet (2) parle seulement de matière stéatomateuse, *instar steatomatum*, et sébacée, « *aliquid sebacei.* »

Manget (3) prononce le premier le nom de matière caséuse. Morton (4), le rival de Sydenham, dit que les humeurs du poumon se transforment par leur stagnation, en une matière « plâtreuse, lardacée, semblable à du miel. »

(1) Francisci Deleboe Sylvii, medicinae practicae in Academia Lugduno-Batava professoris opera medica et Avenione, MDCLXX. Praxeos medicae, liber I, caput xxiv, 51.

(2) Theophili Bonneti Sepulchretum sive anatomia practica, tomus I, liber II, sectio 1, édit. de Manget, Genève, 1700, p. 697.

(3) Theophili Bonneti Sepulchretum sive anatomia practica, etc. Editio altera, quam novis commentariis et observationibus innumeris illustravit, ac tertia ad minimum parte auctiorem fecit Joh. Jacob, Mangetus, Genevæ, 1700.

(4) Richard Morton, Phtisiologie. Aus dem lateinischen übersetzt. Helmstedt, 1780.

Van Swieten (1) a vu aussi la matière caséuse, qu'il nomme tantôt gypseuse, tantôt crétacée ou pultacée; comme Boerhaave, il pense que la phthisie peut succéder à la pneumorrhagie ou à la péri-pneumonie; mais sur la question de savoir si ces affections produisent directement la matière gypseuse, Van Swieten est moins explicite. Je passe à Portal (2), à Baillie (3) et à Vetter (4). Ils distinguent bien des tubercules l'infiltration, mais je ne trouve nulle part dans leur description la preuve qu'ils aient reconnu la nature pneumonique de cette dernière. Je n'ai pas à parler de Bayle, et j'arrive à Broussais et à Laënnec.

Broussais et Laënnec ne s'accordent que sur un point : avant eux la pluralité régnait dans l'histoire de la phthisie. Ils établissent l'unité; mais le premier n'y voit que l'inflammation des *glandes lymphatiques* du poumon, et pour Laënnec il n'y a que le tubercule. Ce tubercule est une production accidentelle n'ayant, au point de vue anatomique, rien

(1) Gerardi Van Swieten, Commentaria in Hermanni Boerhaave Aphorismos de cognoscendis et curandis morbis. Editio novissima. Würzburg, Stabel, 1789, tomus VIII, p. 96-102.

(2) Observations sur la nature et le traitement de la phthisie pulmonaire, par Antoine Portal, 2 tomes. Paris, chez Collin, 1809.

(3) Matthew Baillie, Anatomie der krankhaften Baues von einigen der wichtigsten Theile im menschlichen Körper. Aus dem englischen übersetzt von Sömmering. Berlin, 1794, Vossische Buchhdlg.

(4) Vetter, Aphorismen aus der pathologischen Anatomie. Wien, bei Schaumburg. 1803.



de commun avec la pneumonie. Quant à son étiologie, il résulte d'une disposition générale inconnue, d'une aberration de la nutrition.

Les classifications du *Traité de l'auscultation* firent loi. La pneumonie était décrite dans le premier volume ; la phthisie dans le second. La séparation absolue établie par le génie de l'auteur semblait définitive, car sur les ruines de la doctrine physiologique, la domination de Laënnec était solidement assise.

Mais il est une puissance devant laquelle toute autorité finit par s'incliner, c'est celle de la vérité ; or, c'est l'évidence même qui s'impose dans ces paroles de M. Andral :

« Lorsque plusieurs lobules pulmonaires sont enflammés à divers degrés, de manière à contraster, par leur couleur et par leur consistance, avec les lobules environnants, on trouve quelquefois, au sein de ces lobules malades, de très-petits points blanchâtres, dont quelques-uns, formés d'une matière liquide, ressemblent à une gouttelette de pus, et sont, à l'instar de celui-ci, facilement enlevés par le dos d'un scalpel légèrement passé au-dessus d'eux. D'autres de ces points ont une consistance plus grande ; la matière qui les forme n'est plus liquide : elle a un certain degré de consistance, et alors elle présente l'aspect de la matière dite *tuberculeuse* ; en d'autres termes, elle constitue une petite masse arrondie, d'un blanc jaunâtre et d'une notable friabilité, comme si les molécules qui la com-

posent, primitivement séparées par une matière plus liquide, avaient encore entre elles un peu de cohésion..... Ailleurs on n'observe, à la surface des lobules ou dans leur épaisseur, que quelques points blancs, très-petits, presque microscopiques; ailleurs ils se multiplient, ils se réunissent; et enfin, il arrive un point où les lobules entiers ne semblent plus formés que par ces points agglomérés. Il en résulte alors une grosse masse blanchâtre, dite *tubercule*, qui n'est autre chose qu'un lobule successivement envahi par les points blancs. .... Dans un cas récemment observé, nous nous sommes bien assuré que la matière qui constituait ces points blancs était renfermée dans les ramifications bronchiques ténues, là où l'on conçoit qu'elles sont sur le point de former les vésicules. Ce qu'il y avait aussi de remarquable dans ce même cas, c'est que le lobe inférieur des deux poumons était enflammé, mais à divers degrés. A droite, l'inflammation était plus récente, et le parenchyme pulmonaire était seulement hépatisé en rouge : il n'y avait aucune apparence de ces points blancs, aucune trace de tubercules. A gauche, l'inflammation était plus ancienne; le parenchyme du lobe inférieur du foie était en induration grise; il offrait un grand nombre de ces points blancs, les uns liquides, comme une gouttelette de pus; d'autres d'une consistance plus grande, et s'élevant par degrés, en quelque sorte, au rang du tubercule » (1).

(1) Andral, Clinique médicale, t. IV, p. 1-4, 1834.

C'est ainsi que M. Andral prouve la participation de la pneumonie.

Je dois cependant ajouter qu'il modifia plus tard sa manière de voir, et que, dans une note de son édition du *Traité* de Laënnec, il lui « semble plus conforme à la vérité, que, partout où se produit du tubercule, il se développe dans la trame même des différents organes, et spécialement dans le tissu cellulo-vasculaire » (1).

Écoutons maintenant M. Cruveilhier (2). D'après lui, les tubercules siègent exclusivement dans l'alvéole. « Ils sont constitués, dit-il, non par un tissu pathologique, mais bien par un produit de sécrétion morbide solidifié, se présentant tantôt sous la forme de granulations, tantôt sous celle de petites tumeurs ou tubercules ; d'autres fois sous celle de masses, plus ou moins considérables, déposées au sein de nos tissus ou infiltrées dans leur épaisseur. L'observation et l'expérimentation m'ayant appris l'affinité qui existe entre la sécrétion purulente et la sécrétion tuberculeuse, je me suis décidé, après mûr examen, à considérer la matière dite tuberculeuse comme le produit d'un mode particulier d'inflammation qui assurément n'est pas séparé de la phlegmasie purulente par un plus grand intervalle que celle-ci n'est séparée de la phlegmasie pseudo-membraneuse (pages 532 et 535)... . L'in-

(1) Laënnec, *Traité de l'auscultation*, note de M. Andral, t. II, p. 21, 4<sup>e</sup> édition, 1837.

(2) *Traité d'anatomie pathologique générale*, t. IV.

inflammation aiguë ou chronique du tissu pulmonaire intermédiaire aux tubercules est un des éléments les plus actifs et les plus graves de la phthisie pulmonaire; on l'y rencontre à tous les degrés et sous toutes ses formes : pneumonie aiguë, pneumonie chronique, pneumonie en masse ou diffuse, qui envahit une plus ou moins grande partie du poumon, en englobant un nombre considérable de tubercules; pneumonie circonscrite ou lobulaire, bornée aux lobules tuberculeux, à la partie de ces lobules qui a échappé à la tuberculisation, ou qui occupe les lobules non tuberculeux intermédiaires; pneumonie œdémateuse, pneumonie gangréneuse (p. 585). — Je ne saurais assez insister sur ce fait que les tubercules, considérés en eux-mêmes, ne constituent pas tout le danger de la phthisie pulmonaire; que si l'on pouvait garantir les poumons tuberculeux de la pneumonie consécutive, on guérirait beaucoup de malades (p. 586). Le mot phthisie pulmonaire comprend donc deux choses : *tubercules et pneumonie* » (p. 588).

Rayer, mettant à profit ses études de médecine comparée, insistait de son côté sur le passage de l'état d'hépatisation à l'état tuberculeux : « Dans ces derniers temps, dit-il, on est allé évidemment beaucoup trop loin en affirmant que l'inflammation du tissu pulmonaire était très-rare dans la phthisie. Non-seulement cette assertion n'est point exacte pour l'homme, mais elle est en opposition manifeste avec ce que l'on observe chez la vache phthi-

sique. Chez elle, on peut suivre autour des masses tuberculeuses ou dans leur voisinage tous les degrés de l'inflammation, depuis l'engorgement rouge du poumon jusqu'à son induration grise. »

Mais, malgré ces dissidences, la doctrine de Laënnec régnait en souveraine. Au tubercule, on rapportait, non pas seulement toutes les lésions de la phthisie, mais mêmes celles de la pneumonie chronique : lorsqu'on trouvait sur les poumons de vieillards quelques-unes de ces cicatrices qu'il est si commun d'y observer, on croyait à la *guérison* de tubercules ; aussi quelques observateurs arrivaient à cette conclusion singulièrement paradoxale qu'il n'est guère d'homme qui n'ait été tuberculeux à un certain moment de sa vie !

En l'année 1850, Reinhardt fit paraître son *Etude sur l'identité des dépôts tuberculeux avec les produits inflammatoires*. Ce titre ne donne pas une idée complète de son travail ; car ce que nous y trouvons surtout, c'est l'étude approfondie des lésions de la pneumonie chez les phthisiques. La marche de l'auteur est sûre : il commence par l'examen, aussi complet qu'on pouvait le faire à cette époque, des lésions de la pneumonie chronique (lésions intra-alvéolaires, lésions interstitielles), et, passant à la description des poumons des phthisiques, il montre la concordance des lésions. Voici, d'ailleurs, les conclusions de cet important travail :

« Les états qui ont été désignés sous le nom d'infiltration grise demi-transparente, etc., ne sont

autres que des pneumonies chroniques interstitielles dans lesquelles se trouvent ou non de véritables granulations tuberculeuses, tandis que les parties jaunâtres correspondent à la transformation caséuse du contenu des alvéoles. En effet, chez les individus qui ont succombé à une tuberculose aiguë, ou même à une tuberculose chronique (pourvu que peu de temps avant la mort il se soit encore produit des dépôts), on trouve toujours le tissu pulmonaire hyperémié sur une étendue plus ou moins grande et rempli de ces exsudats clairs et gélatineux. Dans plusieurs de ces cas, on trouve des portions assez grandes affectées de cette manière, mais le plus souvent elles sont plus petites, grosses comme un grain de millet, ou de chanvre et ces parties de parenchyme pulmonaire sont séparées les unes des autres par un tissu sain et aéré. Très-ordinairement, on trouve en outre des masses tuberculeuses jaunes disséminées également à travers les poumons et entourées d'une aréole de pneumonie gélatineuse. Très-souvent enfin on voit des portions assez étendues d'un lobe pulmonaire tellement altéré, que les espaces intermédiaires aux tubercules jaunes disposés les uns à côté des autres sont occupés en entier par l'infiltration gélatineuse; de telle sorte, que ces deux dépôts constituent une infiltration compacte. »

Reinhardt n'admet pas la transformation de l'infiltration gélatiniforme en substance tuberculeuse jaune. Pour lui, l'infiltration gélatineuse est

une phase antérieure de l'induration du tissu conjonctif et non du tubercule jaune. Comment naît donc le tubercule jaune ou caséux? Quelle est son importance et quelle liaison a-t-il avec les exsudats de l'inflammation?

« Quand on examine au microscope le liquide jaune exsudé dans les vésicules pulmonaires, on lui trouve une grande ressemblance avec le pus. A partir de cet état, le tubercule jaune passe par tous les degrés jusqu'au foyer solide; en effet, tandis que le pus s'épaissit de plus en plus et se transforme en une masse à moitié solide, compacte et entièrement adhérente aux vésicules pulmonaires, les corpuscules de pus prennent des contours irréguliers, mais plus fermes et plus consistants. En même temps leurs centres perdent de leur netteté et s'évanouissent à l'œil, de telle sorte que toute la cellule paraît transformée en une petite masse homogène solide, résistante à l'égard des réactifs et parfaitement semblable aux corpuscules dits tuberculeux (1). »

Telle est la marche du progrès, que toute conquête scientifique se présente entachée d'une certaine part d'erreur. Comme Cruveilhier, Reinhardt a parfaitement vu que c'est à des lésions alvéolaires de nature inflammatoire qu'il faut rapporter ce que l'on décrivait auparavant comme un pro-

(1) Annalen des Charité-Krankenhauses zu Berlin, erster Jahrgang, 1 quartalheft, p. 366-369. Berlin, 1850.

duit spécial dit *tubercule*. — Mais il a eu le tort de nier la transformation de l'infiltration grise en infiltration jaune, et, comme M. Cruveilhier, de n'avoir pas reconnu l'existence de la granulation grise (ou vrai tubercule).

Dans plusieurs publications successives, M. Virchow rectifie les erreurs de Reinhardt : il maintient l'importance du processus pneumonique dans la phthisie, mais, de plus, il caractérise le *tubercule* et en fait le synonyme rigoureux de granulation grise. A l'exemple des auteurs actuels, je serai fidèle à cette terminologie.

M. Virchow nomme *scrofuleuse* la pneumonie de la phthisie et en fait une espèce spéciale. Selon Niemeyer, il n'en est rien : toute espèce de pneumonie peut, non-seulement se terminer par la caséification, mais devenir l'origine d'une *tuberculose*. « Pour nous, dit-il, il n'y a pas une pneumonie spéciale à laquelle on soit en droit de donner le nom de tuberculeuse ou caséuse. Vouloir établir une pneumonie de cette espèce, c'est ouvrir la voie à de nouvelles confusions. Nous soutenons que chaque forme de pneumonie peut, dans de certaines circonstances, se terminer par infiltration caséuse, mais avec des différences sous le rapport de la fréquence avec laquelle le produit inflammatoire, au lieu d'être liquéfié et résorbé, s'épaissit et se transforme en une masse caséuse. Dans la pneumonie croupale, cette terminaison est rare. Dans la pneumonie catarrhale



aiguë, on l'observe assez fréquemment. Dans la pneumonie catarrhale chronique, cette terminaison est presque la règle. Ces différentes formes de pneumonie peuvent donc toutes devenir caséuses, mais aucune ne se termine uniquement et fatalement de cette manière. »

« Nous proposons donc de désigner ce processus morbide du nom de *pneumonie catarrhale chronique*, en ajoutant que la raison pour laquelle la pneumonie catarrhale chronique est plus souvent suivie d'infiltrations caséuses du tissu pulmonaire que la pneumonie catarrhale aiguë et la pneumonie aiguë, tient à la marche lente et traînante de la maladie qui détermine une accumulation toujours croissante de cellules dans les alvéoles et en détermine la nécrobiose par pression réciproque. — L'opinion de Laënnec et de ses élèves, d'après laquelle toute phthisie est héréditaire, niant ainsi l'influence des causes occasionnelles, me semble aussi peu motivée que dangereuse. Nous croyons, pour notre part, devoir compter au nombre des causes occasionnelles qui peuvent provoquer le développement de la phthisie pulmonaire, en cas de prédisposition, toutes les influences nuisibles entraînant à leur suite des hyperémies fluxionnaires du poumon et des catarrhes bronchiques : refroidissement, corps étrangers (poussières), sang retenu dans les bronches ou les alvéoles à la suite d'une hémoptysie ou d'une pneumorrhagie. . . . . »

« Les processus pneumoniques sont la base ana-

tomique de la phthisie ; la *tuberculose* reconnaît pour origine la résorption des matériaux caséeux : le plus grand danger auquel est exposé un phthique, *c'est de devenir tuberculeux.* »

Nous aurons à revenir sur plusieurs des propositions de Niemeyer. Qu'il nous suffise de dire ici qu'elles ont conquis des partisans nombreux et convaincus (1).

M. Lebert soutient aujourd'hui une opinion qui ne s'en écarte pas sensiblement : il admet que la pneumonie existe le plus souvent seule sans tubercules et que, lorsqu'on en rencontre, ils sont généralement de date plus récente que la pneumonie (2).

En Angleterre se manifeste aussi une tendance analogue, quoique moins prononcée. L'unité rigoureuse de la phthisie, il faut bien le reconnaître, semble parfois s'accommoder mal avec les faits, et depuis longtemps quelques-uns des hommes qui font honneur à l'école de Paris avaient pressenti l'utilité d'un démembrement ; mais je n'ai pas à parler ici des tentatives qui ont été faites dans ce sens, car elles ont surtout porté sur le tubercule et l'on s'est peu occupé de la pneumonie ; il me suffit de les rappeler. Je signalerai au même titre les leçons faites en 1858 par M. Gubler à la Faculté, et qui

(1) Voir : Aufrecht, Berliner klin. Wochenschrift, 1871, nos 9, 10, 11.

(2) Lebert, Gaz. méd. de Paris, 1867.

n'ont malheureusement pas été publiées. M. Perroud, dans son intéressant ouvrage sur la tuberculose, a reproduit en partie la distinction faite par M. Gubler entre les deux espèces de tuberculisation.

Dans son cours d'anatomie pathologique, M. Vulpian admet que la pneumonie caséuse n'est pas toujours accompagnée de tubercules et qu'elle résulte d'une inflammation lobulaire, et quelquefois lobaire ou pseudo-lobaire.

M. Jaccoud, dans son ouvrage, donne un exposé très-complet de l'état actuel de la science. « Il y a nécessité, dit-il, à admettre une phthisie tuberculeuse et une phthisie pneumonique ou caséuse... Les *processus pneumoniques phthisiogènes* sont multiples. » Parmi ces derniers, il décrit la terminaison de la pneumonie lobaire par caséification.

Je dois encore signaler, comme exposant d'une manière parfaite l'état actuel de la question et les tendances nouvelles, les articles publiés par M. Bouchard quelque temps avant l'importante discussion qui eut lieu à l'Académie de médecine. Je reviendrai sur quelques-uns des discours prononcés dans le cours de cette discussion.

Dans son traité d'anatomie pathologique, M. Lancereaux rapporte plusieurs faits intéressants de pneumonie caséuse développée en dehors de la diathèse tuberculeuse.

Cependant en France, la majorité des cliniciens reste fidèle à la doctrine de Laënnec. Elle est seule-

ment modifiée en ce que la réalité des lésions pneumoniques chez les phthisiques est admise ; mais ces lésions sont considérées comme nées sous l'influence de la même diathèse que les tubercules. M. Villemin qui, dans une première publication, avait séparé étiologiquement et anatomiquement la pneumonie caséuse du tubercule, a abandonné complètement cette manière de voir, entraîné surtout par ses idées générales sur la virulence de la tuberculose, et il est devenu un des adversaires les plus ardents de la « nouvelle doctrine » de Niemeyer. Même au point de vue anatomique, M. Villemin ne distingue pas absolument la pneumonie caséuse du tubercule, parce qu'il ne croit pas à la nature *épithéliale* des éléments de l'alvéole ; mais c'est là un point particulier sur lequel je ne veux pas insister ici.

L'opinion de MM. Hérard et Cornil qui, dans leur *Traité de la phthisie*, ont consacré à la pneumonie un chapitre important, et qui la décrivent sous le nom de *pneumonie tuberculeuse* diffère très-peu de celle de M. Villemin. Ces auteurs semblent cependant la considérer comme dépendant plutôt des granulations que de la diathèse. Dans les cas « excessivement rares, où la pneumonie n'est pas accompagnée de granulations apparentes (ni d'aucune des inflammations tuberculeuses des autres organes, de la trachée, du larynx, des intestins) », il admettent « que les granulations ont existé au début du processus morbide, et que, plus

tard, elles se sont confondues dans la dégénérescence caséuse ou ulcéralive du tissu pulmonaire. »

En résumé, les travaux modernes ont démontré que la matière caséuse des anciens ne caractérise pas nécessairement le tubercule et que, dans les lésions de la phthisie, les processus pneumoniques ont une part considérable. Mais si le débat ne porte plus sur le terrain de l'anatomie, il persiste sur la question de la nature : la plupart des cliniciens ne connaissent guère de pneumonie caséuse étio-logiquement indépendante de la diathèse tuberculeuse, tandis que, à côté d'eux, ceux qui s'intitulent la *nouvelle école* affirment avec assurance que la phthisie débute plus souvent par une pneumonie que par la tuberculose.

Nous aurons à nous expliquer sur ce point. Mais nous devons auparavant rechercher quelles sont les pneumonies caséuses que l'on observe en dehors de la phthisie vulgaire.

## CHAPITRE PREMIER.

### **Conditions dans lesquelles on rencontre les pneumonies caséuses.**

En se plaçant au point de vue de la nosologie, on peut se demander s'il existe réellement une pneumonie caséuse. Nous venons de voir qu'un des auteurs qui lui ont fait la plus large place, M. Niemeyer, se refuse à y voir une espèce particulière. Mais s'il est difficile d'admettre la réalité d'une pneumonie caséuse, il est aisé d'établir que certaines pneumonies deviennent ou peuvent devenir caséuses. M. Niemeyer va plus loin ; car il affirme que toute pneumonie peut subir la transformation caséuse.

Si les caractères anatomiques suffisaient pour établir l'existence d'espèces ou de variétés nosographiques, toute discussion sur ce sujet deviendrait superflue. Nul ne conteste que la plupart des infarctus caséux du poumon sont, par leur siège et par leur constitution, de véritables hépatisations

pneumoniques. Si l'on s'en tenait au point de vue anatomique pur, on n'aurait qu'à rechercher ce qui, dans les infiltrations caséuses du poumon, n'est pas à proprement parler de la pneumonie caséuse; à montrer, par exemple, qu'une telle dénomination ne saurait être appliquée au pus en *inspissations* de certains abcès pulmonaires ou aux collections d'hydatides mortes qui ont subi la transformation caséuse, etc.

Mais en nosographie, la circonstance anatomique n'est qu'un élément de détermination. L'élément étiologique, l'élément symptomatique ne doivent pas être négligés, si l'on ne veut pas courir le risque de constituer des espèces ou des variétés artificielles et arbitraires.

Il est donc prudent de ne négliger aucune source d'information : aussi dans la critique rapide que nous allons faire des observations rangées sous la dénomination de pneumonie caséuse, tiendrons-nous compte des causes et des symptômes autant que des lésions reconnaissables seulement à l'autopsie.

La pneumonie aiguë franche, la pneumonie lobaire, la pneumonie fibrineuse peut-elle se terminer par caséification? Il n'est pas possible de l'établir d'une manière rigoureuse si l'on se fonde uniquement sur les faits actuellement publiés. Beaucoup d'auteurs le nient; plusieurs considèrent cette terminaison comme impossible même quand la pneumonie franche se développe chez un phthi-

sique. Quelques médecins au contraire regardent cette transformation comme parfaitement démontrée. Il est facile de se rendre compte de ces divergences d'opinion. Quand un homme, qui se dit bien portant habituellement, présente, après avoir été soumis à l'action d'une des causes de la pneumonie aiguë, des symptômes qui font diagnostiquer cette maladie; quand cette pneumonie, dépassant la durée habituelle, ne montre pas de tendance à la résolution ou à la destruction purulente de l'organe; quand au souffle viennent se joindre des râles métalliques qui, augmentant graduellement de nombre et de volume, dénotent l'existence d'excavations multiples; quand l'expectoration devient purulente et quand le malade tombe dans la fièvre hectique, l'hypothèse la plus simple, c'est qu'une pneumonie s'est changée en phthisie, c'est qu'une pneumonie fibrineuse a subi la transformation caséuse; mais ce n'est là qu'une hypothèse et ce n'est pas la seule possible.

Quelques médecins supposent dans ce cas que la phthisie préexistait, mais en quelque sorte latente; et que, l'apparition subite des symptômes fonctionnels appelant l'attention vers le poumon, on a pris pour une pneumonie aiguë ce qui était une phthisie chronique. On suppose, en somme, une erreur de diagnostic, erreur possible à la rigueur, mais, en tout cas, grossière. D'autres admettent encore que la phthisie préexistait sans appeler l'attention par ses signes habituels; qu'une pneumonie fran-



che ou secondaire, peu importe, s'est développée dans le lobe pulmonaire déjà malade; que ce travail nouveau a accéléré le ramollissement des foyers d'infiltration jaune qui, d'abord masqués par l'hépatisation dans l'épaisseur de laquelle ils étaient cachés, se sont dévoilés au moment de la résolution de la pneumonie aiguë et ont ensuite poursuivi leur évolution avec une marche accélérée. Bien que cette hypothèse soit moins désobligeante que la précédente, elle suppose peu de rigueur d'observation chez les médecins qui affirment la transformation directe de la pneumonie aiguë en pneumonie caséuse. Sans doute c'est un point délicat de diagnostic; mais il n'est pas impossible de discerner ce qui appartiendrait à une pneumonie surajoutée et ce qui se rapporterait à une lésion chronique antérieure. Ce n'est pas tout encore; une quatrième supposition a été faite: on a pensé que la phthisie n'existait pas avant la pneumonie, mais que le malade était en état d'imminence morbide et que la maladie aiguë du poumon a été l'occasion favorable pour l'éclosion d'une phthisie aiguë, précisément dans le point occupé par l'inflammation pulmonaire. Il nous semble que, s'il s'agissait réellement de la succession de deux maladies, on pourrait s'en convaincre par l'examen attentif des symptômes. D'ailleurs cette hypothèse est à l'usage exclusif de ceux qui croient encore à la spécificité anatomique des lésions de la phthisie pulmonaire; elle ne saurait être formulée par ceux qui considèrent les

foyers d'infiltration jaune comme dérivant de véritables pneumonies, c'est-à-dire par l'universalité des anatomo-pathologistes.

Voilà donc quatre opinions en présence pour expliquer un fait. Celle que nous avons formulée en premier lieu, et qui veut qu'une pneumonie aiguë puisse subir la transformation caséuse, est la plus simple; elle n'est contraire à aucun principe de pathologie générale. Elle a été imaginée la dernière parce que la doctrine qui faisait des masses jaunes du poumon des phthisiques un produit hétéromorphe sans relations avec l'inflammation a longtemps dominé la clinique. Nous tenons cette hypothèse pour la plus vraisemblable; mais cela n'équivaut pas à une démonstration.

Quand la clinique a montré que, dans un poumon sain, un processus s'est développé qui se traduit par les signes habituels de la phlegmasie et qui aboutit au ramollissement destructif de l'organe, il faut, pour que la démonstration soit complète, que l'on puisse, à l'autopsie, trouver dans certains points la caséification de l'exsudat qui remplit les alvéoles, et dans d'autres des vestiges encore reconnaissables de la pneumonie fibrineuse.

C'est ce qu'on ne peut constater que dans un très-petit nombre de ces cas, d'ailleurs très-rares. D'ordinaire, dans les points où elle s'est caséifiée, la pneumonie a perdu ses caractères de pneumonie aiguë; partout ailleurs, elle n'a laissé aucune trace.

J'ai observé sur une petite fille un exemple

remarquable de pneumonie caséuse des deux sommets. L'enfant était antérieurement bien portante, dit-on ; elle avait au moins les apparences de la santé : c'était une enfant grasse et dont la constitution, peut-être un peu molle et lymphatique, paraissait bonne. Je ne rapporterai pas l'observation en entier, à cause de sa longueur et parce que au point de vue des symptômes locaux, elle n'a rien présenté de particulier que la lenteur de leur apparition et leur durée ; mais, quant à l'état général de cet enfant, il était tout à fait différent de celui qu'on observe d'ordinaire dans les affections thoraciques à cet âge : il y avait fréquemment de la somnolence, de l'abattement ; parfois l'enfant était inquiète et s'agitait dans son lit ; le ventre était un peu ballonné, surtout à la fin ; il y avait de la diarrhée, sauf au début, où l'on a dû combattre la constipation. Quant à la fièvre, elle était tout le temps intense, et voici ce qu'on remarque sur la courbe : pendant les sept premiers jours la température se maintient entre 39°,6 et 40°,6 ; puis, à partir de ce moment jusqu'à la mort, arrivée douze jours plus tard, la température, le matin, n'atteint pas 39°, mais arrive à 40° chaque soir.

Voici les détails de l'autopsie. Dans ce cas il n'y avait que de petits îlots caséifiés au milieu du lobe hépatisé. *La caséification était de date récente :*

Obs. I. — L. (Céline), 4 ans, entrée le 28 mars 1869, à l'hôpital Sainte-Eugénie, salle Sainte-Mathilde, n° 44, morte le 16 avril au soir.

*Autopsie*, 28 heures après la mort. — Tout le lobe supérieur du poumon gauche est atteint d'hépatisation grisâtre. En quelques points, on trouve des noyaux irréguliers, disséminés, variant entre le volume d'un pois et celui d'une noisette. Ces noyaux arrivent jusqu'à la surface du poumon; ils ont un aspect caséeux; le centre en est plus ramolli que la périphérie; ils paraissent entourés d'une membrane limitante; quelques-uns offrent un degré de ramollissement plus considérable, et au lieu d'un milieu caséeux, on y trouve un pseudo-pus qui, examiné au microscope, présente des granulations graisseuses extrêmement abondantes, et des éléments assez gros, plus volumineux que des globules blancs, réfringents, et n'étant pas très-modifiés par l'acide acétique.

Ces noyaux caséeux faisant saillie à la surface du poumon, ont provoqué une pleurésie purulente; on trouve un demi-verre de pus dans la plèvre; il y a quelques fausses membranes.

Du côté droit, tout le lobe supérieur, sauf une portion très-minime, la plus antérieure, est atteint de pneumonie: hépatisation grisâtre à un état moins avancé qu'à gauche; pas d'infarctus; un peu de pleurésie purulente, moindre que celle du côté gauche.

Les reins sont légèrement tuméfiés; la substance corticale offre un aspect blanchâtre, caractéristique de la néphrite parenchymateuse. Au microscope, l'épithélium de presque tous les tubes contournés et de beaucoup de tubes droits est atteint de dégénérescence graisseuse; on y trouve de fines granulations et des gouttelettes graisseuses; pas de cylindres hyalins.

La rate est petite, de consistance presque normale; le foie de volume ordinaire, pâle, assez graisseux; bile jaune abondante dans la vésicule. Les autres organes, cœur et encéphale, ne présentent rien à noter. *Nulle part on n'a trouvé de tubercules.*

J'emprunte à M. Traube l'observation suivante publiée par M. Fraentzel. Dans ce fait, plus que

dans le précédent, la maladie se présente avec un caractère spécial, de sorte qu'il s'agit ici, selon moi, d'une de ces pneumonies devant fatalement se caséifier dès l'origine plutôt que d'une phlegmasie se terminant accidentellement par la caséification.

OBS. II. — *Pneumonie caséuse à début brusque; hémoptysie très-abondante, marche rapide... mort le 14<sup>e</sup> jour (1).*

T..., employé, âgé de 28 ans, entré à la Charité le 30 mai 1867 au soir, dit avoir joui jusque-là d'une santé excellente, et notamment n'avoir jamais souffert des voies respiratoires. Le 24 mai, il fut saisi de frissons auxquels succédèrent une chaleur ardente et la toux. Ce n'est que quelques jours après que les crachements de sang commencèrent. Bientôt ils devinrent très-abondants. Le malade est d'une constitution assez faible, corps mal nourri; la peau sèche et chaude est couverte sur le tronc et aux extrémités supérieures, d'une couche assez épaisse de pityriasis versicolore. Le malade a l'usage de ses sens; sa physionomie exprime la souffrance; il se plaint de crachements de sang continus. Le thorax est rétréci à sa partie supérieure; dyspnée; les inspirations sont très-superficielles. A la percussion, la fosse sous-claviculaire droite rend un son moins clair que la gauche. Sous la clavicule gauche, le son est plus aigu et plus sourd; de même, dans le côté gauche, plus sourd que dans le droit. Par derrière, le son est, dans les parties supérieures du thorax, également intense; mais, à partir de l'angle inférieur des scapulums, existe une certaine matité. Les bruits respiratoires sont à peine perceptibles. Par-devant et à gauche, on entend au-dessus de la clavicule un râle dont le seul caractère est d'être abondant et à bulles moyennes; au-dessous de la clavicule, jusqu'au bord inférieur du poumon, la respiration est vésiculaire avec râle assez abondant; par-devant

(1) Berlin. Klin. Wochensch., 1867.

et à droite, du haut en bas, la respiration est purement vésiculaire. Par-derrière et à gauche, on entend partout une respiration faible, indistincte, un râle faible, sourd, à bulles moyennes; par-derrière et à droite, dans les parties supérieures, respiration forte, indistincte, avec râles isolés; dans les parties inférieures, respiration vésiculaire sans râles. Le sang expectoré depuis la veille au soir forme une masse rouge-brun, d'un volume d'environ 410 cent. cub., renfermant de nombreuses et fines bulles d'air. La matité du cœur ne peut être limitée que difficilement et ne paraît pas augmentée. (Poudre de digitale et acétate de plomb, alimentation froide.)

Les crachements de sang continuent; les volumes de sang perdus chaque jour mesuraient en moyenne 200, 400 c. m. c.

La fièvre continue, la température de la peau se maintient au-dessus de 39° centigrades; les pulsations ne descendent pas au-dessous de 100.

La respiration s'accélère; 60 respirations par minute.

Le 4 juin au soir. — A ce moment, commence aussi le délire; il continue tout le jour suivant; perte du *sensorium*; irrégularité du pouls, profond collapsus. On ne peut pratiquer de nouveau l'exploration complète des poumons à cause de l'hémoptysie continue. Néanmoins, on peut reconnaître à la partie inférieure de la moitié thoracique gauche, de la clavicule jusqu'à la région du cœur, un râle à bulles moyennes et de plus en plus bruyantes. L'auscultation ne montre aucune modification notable. Au-devant et à droite, on n'entend qu'une respiration vésiculaire.

Le 5, au matin. — T. 39°,8 c., P. 80, R. 46.

Le soir. — T. 40°, 2 c., P. 112, R. 56.

Le 6 au matin. — T. 40°,5 c., P. 144, R. 60.

Collapsus *maximus*, délire avec cris; cyanose de la face. La peau est couverte de sueur par tout le corps. Respiration stertoreuse. Les crachements de sang avec toux augmentent. Mort à midi.

*Autopsie.* — Le 7 au matin. Amaigrissement médiocre; la peau du tronc et des extrémités est couverte de nombreuses

taches brunâtres, grosses comme des têtes d'épingle. Les muscles du thorax sont secs, bruns-rouges; les cartilages costaux sont ossifiés. Après l'ouverture du thorax, les poumons ne se contractent que médiocrement, ils paraissent volumineux; celui de droite montre plusieurs adhérences; celui de gauche est intact, sauf une petite place de la grosseur d'une fève. Dans les deux sacs pleureux, peu de liquide séreux.

Le poumon gauche est très-gros, lourd. Sur la coupe pratiquée dans le lobe inférieur, infiltration lobulaire étendue. La surface de coupe des parties infiltrées est proéminente, ferme, gris-rouge, granulée; les parties intermédiaires contiennent de l'air. A l'intérieur des parties hépatisées, on voit çà et là des foyers gros comme des lentilles ou des pois en pleine métamorphose caséuse. Le lobe supérieur offre la même modification, à la seule différence que les foyers caséux y sont plus gros et plus nombreux.

Le poumon droit est également très-volumineux, gonflé de sang, œdémateux. Dans le lobe inférieur, on voit quelques petits foyers d'hépatisation d'un gris clair tirant sur le rouge. La surface de ce lobe est recouverte d'une couche de fibrine fraîche. Par-dessus, la plèvre est légèrement ecchymotique. Dans le lobe supérieur, l'aspect est le même, sauf que les foyers broncho-pneumoniques sont beaucoup plus nombreux.

Dans les parties supérieures des deux poumons, se rencontrent à côté des traces de la dernière maladie, des restes d'une affection plus ancienne, et qui consistent en foyers indurés, grisâtres, peu nombreux et de petit volume; quelques-uns de ces foyers contiennent une petite cavité grosse comme un noyau de cerise à paroi lisse, manifestement bronchectasique, et dont le contenu est caséux, friable.

Les bronches sont partout rouges, remplies d'un liquide mousseux; on n'y rencontre aucun coagulum de sang récent ou ancien. Dans le péricarde, un peu de liquide séreux. Le cœur est flasque, large, la musculature brunâtre, les valvules minces. Rate grossie de plus du double. Le parenchyme est également gris-sombre, rouge, les follicules très-indistincts.

Reins pâles, de consistance un peu augmentée. Foie flasque, gros, un peu brun. Acini de grandeur moyenne. Pour les autres organes, rien de remarquable.

Le cas précédent est surtout remarquable par la rapidité de la marche ; il prouve que la transformation caséuse peut s'accomplir en moins de quinze jours ; le malade présentait l'habitus phthisique, mais il n'avait pas d'antécédents héréditaires ou personnels. La cause de l'éclosion de la maladie est restée inconnue. Notons enfin l'abondance de l'hémoptysie.

Si les relations de ces observations suivies d'autopsie laissaient persister quelques doutes, d'autres faits où l'autopsie fait défaut pourraient peut-être entraîner la conviction, précisément parce que l'autopsie manque, parce que les malades ont guéri.

Un fait de ce genre nous a été communiqué par M. Ch. Bouchard ; nous en donnons le résumé :

Madame L..., âgée de 30 ans, mère de deux enfants, habituellement bien portante, quitte Paris au moment de l'insurrection de la Commune, et va s'installer à la campagne, dans le Berri. Là elle est prise, sans cause bien évidente, d'un frisson suivi d'un point de côté modéré à gauche ; elle tousse, expectore des crachats mêlés de sang et présente une réaction fébrile qui paraît avoir été très-peu intense, car la malade ne se décide à prendre le lit que trois jours après le début de la maladie, sur les instances de son médecin, qui a constaté, d'après les renseignements qu'il a communiqués ultérieurement, de la matité au-dessus de l'angle de l'omoplate gauche, du souffle mêlé de râles crépitants et de la bronchophonie. Les signes



locaux et fonctionnels de la pneumonie se confirment ; mais, à chaque visite, le médecin s'étonne de ne pas trouver une fièvre plus intense. Au bout de douze jours environ après le début de la maladie, des râles muqueux se joignent au souffle ; l'expectoration, qui de sanglante était devenue safranée et visqueuse, perd de sa cohésion et prend l'apparence puriforme. Peu à peu le souffle diminue lentement, mais les râles augmentent de nombre et de volume, les crachats deviennent franchement purulents et diffluent ; la malade pâlit, s'amaigrit, s'affaiblit ; elle a le soir un petit mouvement de fièvre. A aucun moment il n'y a eu de vomique. Dans le commencement de juin 1871, la malade revient à Paris. On constate alors une submatité notable vers le bord spinal de l'omoplate gauche ; au même point une respiration rude, surtout à l'expiration ; du retentissement de la voix et des râles bullaires sonores à timbre cavernuleux. La toux, rare pendant le jour, est quinteuse le matin et amène alors une expectoration abondante, pendant une heure au moins, de crachats déchiquetés, puriformes. Les symptômes généraux sont les mêmes. Pas de catarrhe bronchique. Rien sous les clavicules.

Peu à peu, la toux du matin s'apaise, l'expectoration diminue graduellement, les forces et l'embonpoint reviennent ; en même temps les râles deviennent plus rares, le timbre respiratoire plus normal. Au mois de décembre, la santé générale était parfaite, et il était impossible par la percussion et par l'auscultation de reconnaître le point primitivement lésé. La guérison ne s'est pas démentie jusqu'à ce jour. Le traitement a consisté en badigeonnages avec la teinture d'iode, en toniques joints à l'usage alternatif des eaux de la Bourboule et des Eaux-Bonnes. Dans le cours du traitement, l'apparition de ganglions engorgés au cou du côté malade, a motivé l'administration de l'iodure de potassium. La malade a passé tout l'été à la campagne.

Dans ce fait, malgré la bénignité des symptômes généraux au début, il s'agit bien évidemment

d'une pneumonie aiguë qui est devenue caséuse. Cette légère anomalie symptomatique est consignée par les auteurs dans un certain nombre de cas qui se sont terminés par la mort, et l'on ne doit pas s'étonner de trouver quelques symptômes anormaux dans une maladie qui marche vers une terminaison anormale. Si cette pneumonie s'était comportée comme les autres, elle ne se serait pas terminée par la caséification. D'ailleurs, une pneumonie aiguë à réaction fébrile modérée est moins inadmissible que la guérison radicale d'une tuberculisation véritable.

Comme conclusion de toute cette discussion, nous dirons que nous croyons devoir admettre la réalité de la transformation possible de la pneumonie aiguë en pneumonie caséuse.

Plus souvent, la pneumonie secondaire, la broncho-pneumonie, subit cette transformation.

Un enfant, jusque-là bien portant, contracte la rougeole. Cette maladie se complique de broncho-pneumonie. L'affection secondaire suit sa marche irrégulière; s'apaisant par intervalle pour reprendre ensuite avec une nouvelle intensité. Les râles sous-crépita<sup>n</sup>ts, mêlés de quelques sibilants, s'entendent des deux côtés de la poitrine, plus accusés vers les bases. Parfois un souffle fugace, accompagné de matité, apparaît en un point et montre que l'état congestif généralisé se complique à certains moments de l'hépatisation plus ou moins durable de lobules groupés, ou même d'un lobe

presque entier. La fièvre, assez intense, présente des exacerbations vespérines notables. Si l'inspection de la poitrine est faite d'une façon soignée et fréquemment répétée, il peut arriver qu'on reconnaisse que certains foyers d'hépatisation ont perdu cette mobilité propre à la broncho-pneumonie; le souffle et la matité se maintiennent avec persistance dans certains points. Bientôt des râles bullaires à bulles moyennes, sonores, apparaissent dans les mêmes points; les foyers augmentent d'étendue; des foyers d'abord isolés se réunissent; les râles deviennent plus volumineux et prennent les proportions d'un véritable gargouillement. La fièvre devient hectique, la face est pâle et bouffie, parfois les malléoles présentent un peu d'œdème; l'enfant meurt six semaines ou deux mois après le début de la maladie. A l'autopsie, on trouve, au milieu d'un poumon qui présente encore des traces évidentes de broncho-pneumonie, de véritables cavernes disséminées dans toute la hauteur de l'organe, mais sans prédilection marquée pour le sommet, et des noyaux de tissu induré, sec, d'un blanc jaunâtre, limités à un lobule ou à une portion plus considérable d'un lobe, véritables foyers de pneumonie caséuse non encore ramollis. Les granulations miliaires peuvent faire complètement défaut. C'est une broncho-pneumonie qui a passé à l'état caséux.

On a opposé à cette manière de voir toutes les hypothèses que j'ai examinées tout à l'heure quand

il s'agissait de la transformation caséuse de la pneumonie aiguë. Je ne veux pas prétendre que toutes les phthisies consécutives à la rougeole peuvent recevoir la même interprétation. Je reconnais que la phthisie ou la tuberculose préexistantes peuvent être activées par l'apparition de la rougeole. J'accepte que la rougeole prédispose à l'éruption des granulations, et que la débilité profonde dans laquelle tombent parfois les petits malades est une condition favorable à l'apparition d'une phthisie ultérieure; mais je n'irai pas jusqu'à concéder que la tuberculose prédispose à la rougeole (!), et que si les enfants atteints de rougeole meurent si souvent phthisiques c'est parce que les enfants phthisiques sont plus souvent atteints par cette maladie éruptive.

En faisant la part des cas où une phthisie préexistante est activée par la rougeole et de ceux où la rougeole est suivie à une distance plus ou moins longue de l'apparition d'une tuberculose miliaire ou d'une phthisie vulgaire, je crois rester dans les bornes de la stricte observation en disant que certains enfants atteints de rougeole avec complication de broncho-pneumonie deviennent phthisiques sans qu'on puisse saisir le moment où la broncho-pneumonie cesse et où la phthisie commence, de telle sorte qu'il y a évolution d'une même maladie plutôt que succession de deux maladies différentes. C'est donc au nom de l'étiologie, de la symptomatologie et de l'anatomie patholo-

gique, que je suis amené à affirmer la réalité de la transformation possible en pneumonie caséuse de la broncho-pneumonie de la rougeole (1). Ce qui n'est pas très-fréquent chez l'enfant a été observé chez l'adulte, mais dans des cas très-rares. Un fait de ce genre a été observé par M. le professeur Béhier à la clinique médicale de l'Hôtel-Dieu, et nous a été indiqué par M. Bouchard, qui, comme chef de clinique, avait observé le malade et pratiqué l'autopsie.

Ce que nous venons de dire de la broncho-pneumonie de la rougeole est applicable aux broncho-pneumonies qui apparaissent comme affections secondaires dans d'autres maladies, dans la coqueluche, dans la grippe, dans la fièvre typhoïde, même parfois dans la bronchite simple. On pourrait en dire autant peut-être de ces pneumonies catarrhales qu'on a vu se développer, sans bronchite préalable, dans le cours des épidémies de grippe.

L'observation suivante, qui m'a été communiquée par mon ami le docteur Tripiet (de Lyon), est un exemple de pneumonie catarrhale consécutive à une bronchite simple et qui a subi la transformation caséuse.

(1) La statistique pourrait permettre de résoudre cette question : soient 100 enfants affectés de broncho-pneumonie simple et 100 enfants atteints de broncho-pneumonie rubéolique ; si un nombre *beaucoup* plus grand devient phthisique dans la première série que dans la seconde, je dis qu'on sera pleinement fondé à incriminer la rougeole. — Voir au chapitre *Nature* une note de M. Chauveau.

OBS. III. — *Pneumonie caséuse du lobe inférieur; absence de granulations.*

X..., ouvrier teinturier, 40 ans, entré à l'Hôtel-Dieu de Lyon, salle Saint-Charles, 92 (service de M. Tripier), le 23 décembre 1871.

Rien du côté de l'hérédité. Rhumes fréquents pendant l'hiver depuis plusieurs années, et parfois crachements de sang.

Il y a six semaines, toux assez intense, sans troubles fonctionnels généraux. Travaux non interrompus. Ce rhume était à son déclin, lorsqu'il y a dix jours environ, le malade ressentit un violent frisson, un point douloureux à gauche; puis abattement, anorexie, céphalalgie et toux pénible.

*Le 23 décembre.* — Aujourd'hui, les symptômes persistent; dyspnée assez forte empêchant le malade de se coucher sur le côté gauche. Toux fréquente, crachats blancs, spumeux, légèrement safranés; langue saburrale; diarrhée. Circonférence du thorax, 0,78 c. Diminution des vibrations thoraciques dans la moitié inférieure postéro-latérale gauche; souffle bronchique aux deux temps de la respiration, avec expiration prolongée et œgophonie vers l'angle inférieur de l'omoplate. Au dessous de ce point, la respiration est à peu près nulle, et au-dessus, quelques râles crépitants. A droite, respiration puérile.

*Le 24.* — T. R. 40°, 2. — Soir, 40°, 2. P. 134.

*Le 25.* — T. R. 39°, 4.

*Le 26.* — T. R. 39°, 4. — Soir, 39°, 2. Le malade se trouve mieux; il est surtout moins oppressé. Circonférence du thorax, 0,76 c.

*Le 27.* — T. R. 39°, 4. — Soir, 40°,

*Le 28.* — T. R. 39°, 4. — Soir, 38°, 8.

*Le 29.* — T. R. 38°, 4. — Soir, 39°.

*Le 30.* — T. R. 38°, 4. — Soir, 38°, P. 120. Le souffle a presque disparu, et l'on entend de gros râles muqueux sur toute la région postéro-inférieure gauche. Depuis hier, vomissements de matières alimentaires; diarrhée depuis plusieurs jours;

amaigrissement rapide; affaiblissement considérable; voix éteinte.

*Le 31.* — T. R., 37°,7.

*Le 1<sup>er</sup> janvier.* — T. R., 37,6. Affaiblissement croissant, amaigrissement de plus en plus accentué, diarrhée persistante, refroidissement et cyanose des extrémités, surtout des mains; ventre aplati, peau molle, non élastique sous l'impression des doigts; les plis persistent longtemps; gargouillement abdominal, assoupissement.

Soir, T. R. 36°,7, P. 146, R. 26. Crampes d'estomac; meurt à 5 heures du soir.

*Autopsie.* — Adhérences pleurales avec exsudat, très-épaisses au niveau de la partie postérieure du lobe inférieur gauche, qui est plus volumineux et plus ferme. A la coupe, ce lobe présente une coloration rosée, avec de petits îlots blanchâtres, de la grosseur d'une tête d'épingle, isolés ou réunis pour former de petites masses blanc-jaunâtres, offrant une surface de section plane, et par dissociation produisant un liquide blanchâtre, épais, mêlé d'air. Des morceaux de poumon pris à ce niveau surnagent à la surface de l'eau.

Aucune granulation dans le tissu pulmonaire, ni sur les plèvres, ni ailleurs; cœur et foie normaux; substance corticale du rein un peu grasseuse; ganglions mésentériques engorgés;

Rien d'anormal dans l'encéphale ni dans l'intestin.

Abcès de la grosseur d'une noix dans la vésicule séminale gauche.

L'examen microscopique du poumon confirme l'existence de la pneumonie lobulaire devenant caséuse en quelques points, et l'absence de granulations.

Convient-il de rapprocher de ces faits les pneumonies caséuses qui se développent à titre d'affections secondaires, souvent avec un début aigu, dans d'autres maladies, dans l'état puerpéral, dans le diabète sucré?

Dans ces deux maladies elles ne sont pas très-rarees et elles y présentent ce caractère particulier de se compliquer fréquemment d'une mortification plus ou moins étendue des poumons, de sorte que parfois, à l'autopsie, on s'est demandé si c'était à une forme particulière de gangrène que l'on avait affaire. J'emprunte à un excellent article de M. Charcot les observations suivantes :

« Un jeune homme atteint de diabète, traité par M. Hodgkin (*loc. cit.*, p. 296, obs. 11), mourut rapidement d'une affection thoracique désignée sous le nom de pneumonie aiguë. A l'examen du corps une portion considérable du parenchyme pulmonaire, enveloppant un *gros* « tubercule (?) » *solitaire* et solide, fut trouvée dans un état plus semblable à un ramollissement gangréneux qu'à toute autre altération correspondant à l'un des degrés de la pneumonie. Il n'est pas dit que ces parties ramollies du poumon répandissent une odeur fétide. Nous avons observé, pour notre compte, le fait suivant à l'hôpital de la Charité, en 1855, dans le service de M. Rayer : Une femme d'une trentaine d'années, depuis longtemps diabétique, avait succombé rapidement après avoir présenté tous les signes de la phthisie galopante. Nous trouvâmes à l'autopsie de cette femme, disséminées dans toute l'étendue des deux poumons, cinq ou six masses arrondies parfaitement isolées les unes des autres, dont quelques-unes atteignaient le volume d'une petite noix et qui étaient constituées par de la ma-



tière tuberculeuse crue. Au pourtour de la plupart de ces noyaux et dans une certaine étendue, le tissu du poumon était réduit en une pulpe molle de coloration lie-de-vin et imprégnée d'une sanie brunâtre. Ces foyers de ramollissement ne répandaient pas d'autre odeur que celle qui s'exhale habituellement du cadavre des diabétiques. Il s'agit très-vraisemblablement, dans tous les cas, d'une forme particulière de la gangrène non fétide du poumon, qui, chez les diabétiques, se montre primitive ou consécutive aux tubercules et qui, jusqu'à présent, n'a pas été suffisamment décrite (1). »

M. Pavy pense que la phthisie des diabétiques est distincte de la phthisie tuberculeuse, c'est aussi l'opinion de M. Lancereaux, qui ne croit pas que les faits jusqu'ici connus établissent d'une manière suffisamment probante qu'une tuberculose puisse survenir comme complication du diabète. M. Lancereaux rapporte plusieurs observations personnelles; il pense que la pneumonie caséuse diabétique se présente habituellement disséminée par points, tandis que celle qui survient dans l'état puerpéral aurait une tendance à envahir tout un lobe.

Sur soixante-quinze cas de polyurie, M. Lancereaux a trouvé seulement deux phthisiques. Dans un troisième cas le malade avait été glycosurique.

(1) Charcot, Quelques documents concernant l'histoire des gangrènes diabétiques, *Gaz. hebdomadaire*, 1861.

On voit qu'il n'est pas possible de faire jouer un rôle à cette maladie dans la production de la pneumonie caséuse.

On a signalé la terminaison par caséification de pneumonies aiguës survenues chez des sujets atteints de la maladie de Brighth.

Il est encore une circonstance où l'on a pensé qu'une pneumonie secondaire à début aigu pouvait être l'origine d'une pneumonie caséuse. L'hémoptysie si fréquente chez les phthisiques serait pour M. Niemeyer, non-seulement un effet, mais même souvent une cause de phthisie. Le sang extravasé remplissant les alvéoles agirait à la façon d'un irritant local et provoquerait une pneumonie qui serait capable de subir la transformation caséuse. Qu'y a-t-il de fondé dans cette théorie? Une hémorrhagie dans les voies aériennes d'un homme jusque-là parfaitement sain peut-elle avoir de si grandes conséquences? C'est ce que nous devons examiner.

On sait que pour quelques auteurs cela ne faisait pas de doute : « Le sang, dit Hoffmann (1), extravasé des vaisseaux pulmonaires dans les vésicules aériennes se putréfie par la stase, érode les parties environnantes, et produit des nodules et des tubercules. Et certainement, s'il est permis de citer ma propre expérience, je puis affirmer que chez la moitié environ des phthisiques qui m'ont demandé

(1) Frederici Hoffmanni opera omnia, t. III, Genevæ, 1740, p. 285.

des soins, le mal avait pour origine une hémoptysie antérieure qui avait été mal soignée. »

Morton, quoique moins affirmatif, exprime une opinion analogue : « On peut voir, dans l'immense majorité des cas, l'hémoptysie suivie de phthisie pulmonaire; aussi le médecin prudent et sage qui sera appelé pour un cas d'hémoptysie devra-t-il, s'il a souci de sa réputation et de celle de son art, avertir à temps le malade de cette éventualité menaçante; il devra chercher à éviter, par tous les soins et toutes les précautions possibles, cette issue presque fatale; tout en soignant la maladie présente, il devra s'abstenir de toute tentative imprudente qui pourrait prédisposer le malade à devenir phthisique. (Citation d'Andral. Edit. annot. de Laënnec. *Traité de l'auscultation*, tome II, p. 173.)

Quant à Laënnec, il rejette bien loin une semblable supposition, et il ne comprend pas comment l'engorgement hémoptoïque pourrait se transformer en tubercules miliaires (1). Mais la théorie de Laënnec sur la genèse du tubercule rendait certainement l'hypothèse plus invraisemblable à ses yeux qu'elle n'est aux nôtres : il ne pouvait concevoir que du sang se transformât en un produit accidentel; nous pouvons, au contraire, supposer, sans faire violence à la logique, que ce sang extravasé est capable de causer une irritation de l'alvéole. La question est de savoir si le fait a lieu.

(1) Laënnec, *Traité d'auscultation*, t. II, p. 170.

Laënnec remarque fort justement qu'on ne voit jamais une hémoptysie due à un traumatisme être suivie de phthisie, et M. Andral ajoute que, pour son compte, il n'a pas encore vu de phthisique qui ait pu rattacher la cause de sa maladie à une violence extérieure exercée sur sa poitrine, et à la suite de laquelle il aurait craché du sang. Dans sa Clinique, il se borne à dire que l'hémoptysie est liée le plus souvent à l'existence d'une phthisie, mais il ne reprend pas la question pathologique agitée par les anciens. M. Louis ne la pose pas davantage.

Niemeyer, au contraire, a cherché à prouver par des faits l'influence d'une hémoptysie sur le développement d'une bronchopneumonie caséuse. Je n'analyserai pas ses observations; je renvoie à son travail (1).

Si Niemeyer n'a pas réussi à imposer ses convictions, il faut reconnaître qu'il est parvenu à faire quelques prosélytes, surtout en Angleterre. Voici l'indication de quelques publications sur ce sujet.

Bäumler (2) arrive à la conclusion, que dans certains cas, l'hémoptysie peut être suivie d'une bronchite plus ou moins développée, notamment des petites bronches, ou d'une inflammation du

(1) Berlin. klin. Wochensch., 1867, p. 1 et suiv., et même journal, 1869.

(2) Chr., Cases of hæmoptysis followed by inflammatory changes in the lungs. Clin. Soc. Transact., vol. II, 1869.

tissu pulmonaire; que ces processus inflammatoires sont susceptibles d'une résolution complète, mais qu'ils peuvent aussi amener une infiltration permanente et une induration du tissu avec ses suites ordinaires; et qu'il faut aussi que les hémoptysiques s'observent attentivement pendant quelques jours, quand même l'hémoptysie a cessé, qu'ils se tiennent en repos, si légers que soient les symptômes, jusqu'à ce que toute trace de fièvre ait disparu.

Burdon-Sanderson (1) adopte en partie les vues de Niemeyer sur la foi des observations citées par Bäumlér.

Weber (2) a rencontré trois cas d'hémoptysie dans lesquels, lors de la première hémorrhagie, on ne put trouver aucune trace d'une lésion pulmonaire: les processus inflammatoires n'apparurent dans les poumons qu'après quelques jours. Dans deux des cas, le malade avait une grande facilité à saigner du nez.

Niemeyer soutient deux propositions: la première, c'est qu'il y a des hémoptysiques qui ne sont pas tuberculeux. C'est l'opinion générale et j'y souscris. L'hémoptysie n'est pas fatalement un

(1) Burdon-Sanderson, Phtisis ab hæmoptysi, *Lancet*, april 17, 1869.

(2) Weber, H., On hæmoptysis as a cause of inflammatory processes and phtisis with remarks on treatment, *Clin. Soc. Transact.*, vol. II, 1869.

signe avant-coureur de tubercules ; on a vu des individus emportés par une némoptysie foudroyante dont les poumons étaient parfaitement sains. Nul doute sur la vérité de cette proposition.

Mais ces cas où l'intégrité absolue de l'organe pulmonaire (et des autres organes) est constatée à l'autopsie, ainsi que les faits d'hémoptysie qui ne sont pas suivis ultérieurement de phthisie ne prouvent rien en faveur de la deuxième proposition de Niemeyer, la plus importante, celle du développement d'une broncho-pneumonie caséuse *ab irritatione* ; ou plutôt les individus qui restent indemnes témoignent précisément contre elle. Ainsi, dans les cas où le malade meurt d'une hémoptysie foudroyante, on n'en peut rien conclure ; on ignore s'il serait devenu phthisique ; dans le cas où il guérit sans présenter d'affection thoracique, que devient cette assertion touchant l'influence pernicieuse du sang épanché dans les alvéoles ?

Relativement aux cas où l'individu présente des signes de phthisie consécutivement à une hémoptysie, je dirai que si l'on observe des signes non douteux de broncho-pneumonie, il n'est pas prouvé par cela qu'elle soit le résultat de l'hémorrhagie ; l'hémoptysie peut être l'effet et non la cause de la broncho-pneumonie (voir l'observ. de M. Traube relatée plus haut) ; elle peut survenir dès le début de celle-ci. On s'en rend facilement compte, si on la compare, comme fait M. Traube, à la petite hémorrhagie qui existe dans toute pneumonie franche

et à laquelle est due la coloration des crachats. Si, consécutivement à l'hémoptysie il ne se développe pas de fièvre, on ne peut admettre le développement d'une broncho-pneumonie; et dans ce cas l'hémoptysie pouvait dépendre d'une congestion pulmonaire.

Je crois, quant à moi, à l'existence de congestions de nature tuberculeuse et qui sont comme une tentative de la diathèse avant d'aboutir à une véritable phlegmasie. Elles peuvent être localisées au sommet. Je tiens de M. Potain un fait fort intéressant à cet égard. Il s'agissait d'un individu mort de méningite tuberculeuse, les poumons étaient absolument exempts de tubercules; mais il y avait une congestion parfaitement localisée aux sommets, surtout à l'un d'eux. Pendant la vie, on avait constaté de la matité correspondant aux parties trouvées hyperémiées sur le cadavre.

L'absence de fièvre avant et pendant l'hémoptysie, sur laquelle insiste Niemeyer, s'explique tout naturellement dans les cas où l'hémoptysie dépend d'une simple congestion. Mais on peut encore objecter à Niemeyer (cet argument est de M. Traube) qu'il n'a pas suffisamment fourni la preuve de l'absence de fièvre. Dans certains cas, M. Traube a observé au contraire que la fièvre a précédé l'hémoptysie; ce qui démontre la préexistence de l'inflammation pulmonaire.

D'ailleurs ce sang auquel Niemeyer attribue l'irritation des alvéoles, pénètre-t-il toujours dans

celles-ci ? reste-t-il des caillots dans les fines bronches ? cela est fort douteux. A l'autopsie on n'en rencontre que si la mort a suivi de peu d'instants l'hémoptysie (Traube).

L'expérimentation semble aussi conclure en faveur de l'innocuité du sang dans les voies respiratoires à l'état de santé. Mais on conçoit avec quelle réserve nous usons de cet argument : l'homme pourrait être sous ce rapport beaucoup plus susceptible que l'animal, et les preuves cliniques précédentes nous paraissent plus décisives.

Quoi qu'il en soit, voici l'analyse de quelques expériences (1) :

Elles ont été faites sur 25 lapins et 4 chiens *qui se trouvaient, autant que possible, dans les conditions normales*. La trachéotomie était pratiquée et l'on faisait couler dans la trachée deux à dix grammes de sang. Suivent les détails que je passe sous silence. L'autopsie faite à des temps différents après l'opération, a donné les résultats suivants : ce n'est que dans les cas où la suffocation avait été immédiate qu'il y avait des traces de caillots dans la trachée et les bronches ; dans tous les autres cas, le sang ne se *retrouvait que dans les plus fines bronches et dans les alvéoles*. Au bout de quelques jours, il était peu à peu résorbé sans produire d'autre modification du parenchyme qu'un peu d'emphysème,

(1) L. Perl et H. Lipmann, *Experim. Beitrag zur Lehre von den Lungenblutung*. Virchow's Arch. Bd. 51, p. 552.



et peut-être la pigmentation de l'épithélium alvéolaire.

Je suis pour ma part disposé à tenir grand compte de l'état d'intégrité du parenchyme pulmonaire. Chez un individu dont le poumon est absolument sain et dont toutes les parties jouissent de leur contractilité et de leur élasticité normales, l'invasion momentanée du sang dans les bronches et les alvéoles doit être sans conséquences graves. Si l'on partage les idées précédentes, on s'expliquera les résultats négatifs par l'état d'intégrité des organes respiratoires des animaux et l'on admettra que l'hémorragie dans les fines bronches et surtout dans les alvéoles puisse chez l'homme malade aggraver l'état du poumon et devenir la source de complications. Les conditions, on ne saurait trop le redire, diffèrent chez l'homme malade et chez l'animal qui sert aux expérimentateurs. Voilà pourquoi une grande réserve nous est imposée dans nos conclusions.

On peut se demander si les blessures du poumon, les divers traumatismes, et en particulier les perforations de cet organe par les projectiles des armes à feu, sont capables d'engendrer la pneumonie caséuse, en d'autres termes, si la pneumonie par irritation locale que déterminent ces violences est capable de subir la transformation caséuse. C'est une opinion qui, sans avoir été formulée d'une façon précise, a cours parmi les chirurgiens. Récem-

ment on a cité, mais sans démonstration suffisante, des cas où la blessure du poumon avait donné lieu à la formation de cavernes, mais on n'a pas fourni la preuve que ce fût par l'intermédiaire d'une pneumonie caséuse.

On dit généralement que la pneumonie caséuse de la phthisie ordinaire, est déterminée par l'irritation que les granulations produiraient sur le tissu pulmonaire. Je ne nie pas la possibilité de ce mécanisme ; mais je ne crois pas qu'il joue le principal rôle. Il suppose, en tous cas, la préexistence constante et nécessaire des granulations. Ce n'est pas ici le lieu d'exposer les raisons qui me rendent cette hypothèse fort suspecte. Je me contenterai de dire que, selon moi, dans les cas où l'on trouve sur le cadavre des lésions pneumoniques et des granulations, celles-ci sont ou secondaires, ou contemporaines (1).

La tuberculose n'est pas la seule affection générale qui tienne sous sa dépendance le développement de la pneumonie caséuse. Cette pneumonie, avec tous les caractères de la phthisie, soit rapide, soit chronique, peut reconnaître pour cause la scrofule.

Depuis Morton, qui insista beaucoup, comme on sait, sur l'existence d'une phthisie scrofuleuse, et qui en donna une description clinique, le rapport

(1) Voir plus loin, chap. III, l'Étude expérimentale de M. Chauveau sur l'inflammation caséuse et au chap. IV le paragraphe sur l'infection de voisinage.

de la scrofule avec les lésions pulmonaires de la phthisie a été accepté par les médecins comme une vérité incontestable, à tel point que pendant longtemps scrofule et tuberculose ont été, pour ainsi dire, considérés comme synonymes. Aussi, lorsque l'anatomie pathologique a voulu établir une distinction entre le processus de la phthisie ordinaire et celui de la granulation miliaire, on a donné au premier le nom de pneumonie scrofuleuse, réservant aux granulations le nom de tubercule (Virchow).

Il y a assurément une exagération dans cette dénomination de pneumonie scrofuleuse appliquée à l'infiltration du poumon des phthisiques, et nous nous proposons de démontrer plus loin que, dans la majorité des cas, ces pneumonies méritent de reprendre leur nom de tuberculeuses. Toutefois, il est hors de doute que la scrofule intervient dans la production d'un certain nombre de pneumonies caséuses, non-seulement à la façon d'une cause banale, mais en poursuivant en quelque sorte son action pendant toute l'évolution morbide. Cette variété de phthisie présente, comme nous chercherons à l'établir, une marche particulière.

Ce serait ici le cas de mentionner la pneumonie caséuse de la syphilis. Plusieurs observateurs ont décrit l'état caséux dans certaines portions de pneumonie syphilitique diffuse (Virchow). Mais l'état caséux n'étant, en quelque sorte, qu'un accident dans une lésion qui ne doit pas nous

occuper, ces faits ne rentrent pas dans l'objet de notre étude. Cependant, depuis Morton, les cliniciens ont souvent parlé de phthisie syphilitique. En limitant le sens du mot phthisie à la consommation pulmonaire, il est hors de doute que les lésions constatées à l'autopsie étaient le plus souvent des gommes pulmonaires, associées, dans quelques cas, à des lésions qui présentaient une grande analogie avec celles de la phthisie ordinaire. Ces faits demandent de nouvelles recherches.

Les vétérinaires ont fréquemment l'occasion, dans les autopsies de chevaux morveux, de constater l'existence de petits foyers de pneumonie caséeux; cette lésion a été aussi signalée chez l'homme dans quelques observations.

## CHAPITRE II.

### Anatomie pathologique.

CARACTÈRES MACROSCOPIQUES. 1° *De l'état caséux.*  
— Examinée sur une coupe fraîche, une masse caséuse se présente sous l'aspect d'une surface d'un blanc plus ou moins jaunâtre, et dont l'aspect est mat, terne et sec; cette masse est homogène, compacte; tous les espaces alvéolaires sont comblés et les parois des lobules détruites. Si la masse a une sécheresse bien marquée, sa friabilité est assez grande.

Souvent la coupe présente, quand on l'examine avec attention, un aspect grumeleux; ce n'est plus un plan lisse, uni, mais une surface chagrinée; quand ce caractère n'est pas apparent, on peut le rendre manifeste par le raclage. Cette opération démontre en même temps la sécheresse du tissu, qui ne cède pas de suc. Le produit du raclage ne s'émulsionne pas dans l'eau; les petits grumeaux restent isolés, sans se mêler au liquide.

Une masse de pneumonie caséuse résiste moins au raclage qu'une agglomération de granulations tuberculeuses ou qu'une gomme syphilitique arrivées à l'état caséux. — C'est là un caractère différentiel.

2° *De la pneumonie caséuse.* — Elle se présente à nous sous deux formes essentielles : la forme infiltrée et la forme miliaire.

De beaucoup la plus rare, quand elle est isolée, la forme miliaire se rencontre dans certains cas à marche rapide, et dont l'évolution s'est faite dans l'espace de quinze jours à six semaines. Vu extérieurement, le poumon est augmenté de volume, il est emphysémateux et comme boursoufflé. — Si on vient à en faire la section, ce qui frappe tout d'abord, c'est une quantité innombrable de petits îlots blanchâtres, uniformément disposés au milieu d'un tissu congestionné. Régulièrement espacés, ils offrent une surface plus ou moins grenue, mais sans faire aucun relief à la surface de section.

Généralement, avec une suffisante attention, il sera possible de distinguer, par le seul examen macroscopique, les points miliaires de pneumonie des granulations véritables; on se fondera surtout sur la disposition en grappes des points pneumoniques; mais dans beaucoup de cas, à moins d'une grande habitude, l'examen microscopique sera utile pour lever tous les doutes. Ce sont surtout les coupes de petites bronches que l'on est exposé à prendre pour des granulations tuber-

culeuses. Je suppose que, par suite d'un certain degré d'inflammation péribronchique, une zone étroite de tissu conjonctif se soit développée autour d'une petite bronche tenant à un groupe plus ou moins grand d'alvéoles caséifiées, et que l'on fasse une coupe transversale de ce tissu ; on pourra facilement confondre la zone de tissu conjonctif placée à la périphérie (grise) et la partie caséifiée placée à l'intérieur (jaune), avec un nodule tuberculeux véritable en voie de formation. Mais il suffirait alors de faire un nombre convenable de coupes dans ces poumons pour voir dans toutes les positions ce tissu suspect et reconnaître les bronches durcies et épaissies avec leur contenu caséeux. S'il restait des doutes, l'examen microscopique des parties les moins dégénérées ne manquerait pas de les lever.

La forme infiltrée est celle que l'on rencontre le plus habituellement, et elle se présente sous deux aspects différents : la forme d'infiltration simple et la forme d'infiltration avec cavernes.

Au début, la lésion présente les caractères que Laënnec a tracés en décrivant l'infiltration gélatiniforme, ou infiltration grise. L'infiltration peut être exactement limitée à un lobule primitif du poumon, qui se reconnaît facilement à sa forme (pneumonie catarrhale lobulaire); mais habituellement plusieurs lobules sont atteints et constituent une masse d'une forme assez irrégulière, dont les bords sont festonnés.

On peut quelquefois distinguer les îlots primitifs, soit à des traînées rouges dues à des vaisseaux non oblitérés, soit à des traînées noirâtres dues à du pigment accumulé dans le tissu conjonctif interlobulaire, soit à des transformations de la matière colorante du sang. On distingue facilement aussi les petites bronches, grâce à leur lumière qui apparaît comme un point noir. Lorsque ces colorations rouges et noires sont très-prononcées, le poumon ressemble à certains marbres blancs veinés de rouge et de noir.

Parfois à la périphérie des masses caséuses on peut rencontrer des granulations tuberculeuses parfaitement régulières faisant relief à la surface de section, mais il ne faut pas croire que ce soit le cas le plus fréquent.

A un degré plus avancé se produisent des cavernules ou cavernes. Si la coupe atteint perpendiculairement un tuyau bronchique, on peut voir qu'il offre une dilatation irrégulière à bords déchiquetés et qu'il vient aboutir à une sorte d'ampoule plus ou moins anfractueuse. Sa surface est rougeâtre par points, blanchâtre sur d'autres, ailleurs tomenteuse ou pulpeuse. Tout autour de ce conduit et de cette excavation terminale se trouve la masse caséuse lui formant une zone très-épaisse ; dans sa partie la plus extrême, tout autour de la caverne est une sorte de liseré allongé dans le sens du conduit bronchique. Si la coupe est moins heureuse et qu'on ait simplement sectionné une caverne dans



une de ses parties, on voit une anfractuosité plus ou moins remplie de sanie noirâtre et une zone périphérique de cette masse caséuse, s'étendant à une distance variable dans l'épaisseur du tissu pulmonaire. Dans une forme particulière de pneumonie caséuse à laquelle certains auteurs ont voulu réserver à tort le nom de phthisie caséuse, les poumons ne présentent que rarement des cavernes ou des cavernules, mais seulement des masses volumineuses uniformes ressemblant à du mastic de vitrier. Leur volume est énorme, leur densité est considérablement augmentée, leur élasticité fait complètement défaut. De malléable leur tissu est devenu si friable que la plus petite traction exercée sur eux les déchire. Les vésicules, les lobules, les petites bronches sont tout à fait effacés.

CARACTÈRES MICROSCOPIQUES. — A l'examen microscopique on ne peut rien reconnaître au niveau des parties les plus altérées qu'un détritüs amorphe et des débris d'éléments; si l'on veut se rendre compte de la marche du processus, il faut nécessairement faire l'examen sur des parties encore peu attaquées.

Pour les phases initiales, dans le cas le plus commun, celui où l'on a affaire à une pneumonie catarrhale lobulaire, nous suivrons la description de Colberg.

Dans presque toutes les alvéoles se trouve un épithélium plus ou moins complet adhérent encore

à la paroi et qui paraît plus épais. On trouve d'ailleurs toutes les variétés possibles. Cet épithélium en partie ou complètement détaché flotte dans la cavité alvéolaire quand on imprime des mouvements à la lamelle de verre. Le plus souvent les alvéoles ne laissent voir qu'un revêtement épithélial plus abondamment rempli qu'à l'état normal, de corpuscules réfringents (corpuscules de mucus). Souvent en traitant par l'acide acétique on obtient une coagulation striée dans les alvéoles. Dans les parties les moins altérées on n'aperçoit ni la participation des vaisseaux, ni celle du tissu conjonctif des alvéoles. Plus la coupe se rapproche des parties jaunes, plus les alvéoles sont abondamment remplies de masses dont le centre a subi la dégénérescence graisseuse. Nous voyons par conséquent que cette pneumonie catarrhale chronique commence d'abord par un gonflement des cellules épithéliales ; il semble aussi que la production de mucus augmente. Plus tard arrive la production de corpuscules de mucus et de pus dont les alvéoles sont remplies à l'excès. Cette matière, en même temps que les cellules épithéliales qui lui donnent naissance, dégénère en graisse et produit ou bien les nodules miliaires de pneumonie caséuse, ou bien une caséification qui s'étend progressivement.

Au point de vue anatomique la pneumonie catarrhale chronique ne se distingue aucunement de l'aiguë, du moins dans les commencements. Dans la forme aiguë les cellules produites se désagrègent

par la dégénérescence graisseuse et sont résorbées ou expectorées. Si les circonstances sont défavorables, les produits de l'inflammation se caséifient et l'on aboutit à la phthisie pulmonaire, exactement comme si dès le principe on avait eu affaire à une pneumonie catarrhale à marche chronique.

Dans la première période on n'observe la participation ni du tissu conjonctif ni des capillaires; néanmoins il se présente des cas où cette participation du tissu conjonctif a lieu d'assez bonne heure. Il se forme dans ce cas une ulcération, d'où le nom *pneumonie ulcérationnelle chronique*, sous lequel Colberg décrit cette variété. Mais, précisément à cause du processus ulcérationnel qui la caractérise, elle ne rentre pas directement dans mon sujet.

Lorsqu'il s'agit d'une pneumonie lobaire qui s'est terminée par la caséification, les parois alvéolaires présentent une augmentation des noyaux, l'alvéole est remplie de fibrine et d'éléments qui entrent bientôt en dégénérescence graisseuse. Ce ne sont guère les formes fibrineuses pures, croupales, comme disent les Allemands, qui se terminent par l'état caséux, mais des formes mixtes intermédiaires, quant aux caractères anatomiques, entre la pneumonie franche et la pneumonie catarrhale; c'est-à-dire que dans l'alvéole on voit à la fois un exsudat de fibrine assez abondant, des éléments épithéliaux et des globules purulents nombreux.

On attribue généralement la nécrobiose, qui est le degré nécessaire précédant la caséification, à la compression des vaisseaux de l'alvéole par les éléments surabondants. L'examen direct ne paraît pas justifier toujours cette manière de voir; car le plus souvent on ne trouve pas plus d'éléments dans les alvéoles qui vont être atteintes par la nécrobiose que dans celles de la pneumonie catarrhale qui se résout d'une manière régulière.

Cependant il me paraît résulter d'une note qui m'a été obligeamment communiquée par mon collègue M. Hayem, qu'il a observé chez des tuberculeux une forme particulière d'hépatisation, caractérisée par une abondante néoplasie des éléments, de telle sorte que le processus dans ces cas serait tout à fait spécial.

La note suivante, qui m'est communiquée par M. Chauveau signale bien l'ensemble du processus dans la pneumonie tuberculeuse. Elle comblera une lacune volontaire que j'ai laissée dans la description précédente où je n'avais pas en vue cette pneumonie d'une manière spéciale. Je reproduis donc intégralement la note de M. Chauveau :

« J'ai étudié les inflammations caséuses du p<sup>ou</sup>-mon, surtout sur des animaux qui avaient ingéré de la matière tuberculeuse ou dans les veines desquels on avait injecté une petite quantité de cette matière. Voici l'énumération et les caractères des principales lésions observées :

1° *Des granulations ou des nodules très-petits, isolés,*

occupant le tissu conjonctif péribronchique ou périvasculaire. Ces granulations grises et semi-transparentes, saillantes sur les coupes, jaunâtres et opaques au centre à une période plus avancée, représentent, dans le poumon, les néoplasies lymphoïdes formées par l'inflammation caséuse dans le tissu conjonctif sous-cutané ou à la surface des membranes séreuses. Seulement, au début tout à fait, elles présentent peut-être mieux encore que ces derniers processus la composition anatomique du tissu lymphadénoïde.

2° *Des granulations ou des nodules très-petits dispersés dans le tissu alvéolaire et présentant les mêmes caractères physiques et la même structure adénoïde que les néoplasies du tissu conjonctif péribronchique ou périvasculaire.* Elles ont pour point de départ une prolifération interstitielle dans l'épaisseur des cloisons, mais l'épithélium alvéolaire ne reste pas étranger à leur formation. Quelquefois même on peut constater que la prolifération épithéliale prend une grande part au processus en donnant naissance à des éléments cellulaires plus ou moins volumineux.

3° *Des noyaux irréguliers allant du volume à un pois à celui d'une noix et formés par une agglomération des granulations précédentes, accumulées sur un point et devenues coalescentes.*

4° *Des noyaux volumineux de même structure adénoïde, mais non constitués par une agglomération de granulations.* Ces noyaux représentent, en réalité,

d'énormes granulations dont la production tient à ce que des portions relativement grandes du tissu alvéolaire subissent dans tous leurs points à la fois l'atteinte du processus. Une fois formé, le noyau peut s'accroître. On voit alors la transformation caséuse envahir irrégulièrement les parties centrales, pendant que le noyau s'étend à la périphérie. C'est dans la zone périphérique que l'on constate le plus facilement le mode de formation du processus. On voit nettement qu'il est à la fois inter-alvéolaire et intra-alvéolaire. Ce dernier peut donner naissance à des exsudats et à des cellules, comme dans la pneumonie catarrhale. Ceux-ci forment parfois, dans les alvéoles rétrécies par la prolifération interalvéolaire, de petites masses irrégulières qui passent rapidement à la période nécrobiotique.

3° Enfin, j'ai à signaler *des lésions de pneumonie catarrhale pure, complètement indépendantes des noyaux précédents*. Toujours semblables à elles-mêmes par leur aspect gélatiniforme, elles varient beaucoup par leur forme et leur étendue. Je n'ai à m'occuper que de leur structure.

Au début du processus, les lobules pulmonaires envahis montrent leurs vésicules oblitérées par un exsudat séro-albumineux, semblable à celui de l'œdème, se colorant par le carmin sur les pièces durcies par l'acide chromique. Cet exsudat, complètement amorphe, prend dans certains cas un aspect granuleux. Il renferme des cellules nucléées

plus ou moins grandes, plus ou moins abondantes. Dans quelques points, il s'en amasse d'assez grandes quantités qui montrent une tendance marquée à la nécrobiose. Ça et là apparaissent des îlots de leucocytes. A cette période, il n'y a pas encore de transformation caséuse. Quand celle-ci survient, c'est par les amas de leucocytes et de cellules qu'elle débute. Puis elle envahit avec irrégularité et d'une manière graduelle la lésion tout entière.

Les bronches participent toujours à cette inflammation catarrhale à terminaison caséuse. La cavité centrale des infundibula, d'abord libre, et la bronchiole qui y aboutit finissent par s'obstruer complètement. Cette lésion des bronches n'est pas toujours simultanée ou consécutive. Parfois l'oblitération bronchique est primitive, et l'inflammation catarrhale survient ensuite dans le tissu alvéolaire atelectasié.

6° Disons enfin que toutes ces lésions peuvent, en s'accumulant dans le même point, former des lésions mixtes.

En résumé, quand le poumon subit l'influence irritative de la matière tuberculeuse, le processus inflammatoire qui en résulte peut être intra-alvéolaire ou extra-alvéolaire. Dans les cloisons, il provoque une prolifération nucléaire qui aboutit à la formation du tissu adénoïde. Dans les alvéoles, il détermine, soit des proliférations épithéliales qui participent à la formation de ce tissu adénoïde, soit,

comme dans la pneumonie catarrhale franche, des exsudats séro-albumineux ou colloïdes avec production d'éléments cellulaires plus ou moins volumineux et abondants. Les lésions déterminées ainsi dans le poumon sont tantôt des granulations disséminées, tantôt des granulations conglomérées, tantôt de gros noyaux de même structure que les granulations, tantôt la pneumonie catarrhale diffuse ou lobulaire. Toutes ces lésions ayant le tissu pulmonaire pour siège, l'inflammation pour origine, la transformation caséuse pour terminaison, doivent être considérées comme étant toutes des *pneumonies caséuses*. »

Les descriptions précédentes sont loin de reproduire toutes les formes anatomiques de la pneumonie caséuse; car il est des lésions plus rares; telles sont par exemple certaines formes chroniques, remarquables par leur bénignité, et ne s'accompagnant même pas de symptômes appréciables.

Ainsi M. Aufrecht a rencontré 8 à 10 fois des poumons dont les sommets renfermaient des foyers ardoisés, caséux, d'un volume variant d'une noisette à une noix, mais intacts du reste. Il s'agissait d'individus qui avaient succombé à d'autres maladies qu'à une affection de poitrine (épilepsie, etc.). L'examen microscopique lui a montré que ces foyers étaient formés par un détritüs qui comblait les terminaisons bronchiques et les alvéoles. Dans les foyers ardoisés on trouvait le plus souvent des



cellules passablement bien conservées, de la grosseur des globules blancs; en outre, entre ces cellules on rencontrait de grosses cellules rondes, renfermant d'abondantes granulations sombres, probablement, comme le veut Knauff, des cellules épithéliales bronchiques métamorphosées.

### CHAPITRE III.

#### **De l'inflammation caséuse du poumon, de la caséification et de ses suites.**

Nous avons précédemment établi qu'il faut entendre par pneumonie caséuse non pas toute caséification, mais *l'inflammation du parenchyme pulmonaire aboutissant à la caséification.*

En quoi diffère de l'inflammation ordinaire celle qui se termine par la caséification? Y-a-t-il quelque chose de spécial dans le processus?

Personne, que je sache, n'a encore tenté de répondre à cette question, et la résoudre complètement est d'ailleurs, il faut l'avouer, impossible, dans l'état actuel de la science, car pour élucider les particularités qu'elle peut présenter, il faudrait connaître d'une manière précise le processus de l'inflammation franche, et nous n'en sommes pas là.

Cependant, sans qu'elles aient encore abouti à une solution, les notions que nous avons sur l'inflammation se sont récemment modifiées. Après

avoir, pendant quelques années, un peu trop laissé dans l'ombre le rôle des vaisseaux dans le processus inflammatoire, on est revenu à une conception plus juste de l'ensemble des phénomènes. Il serait sans doute prématuré d'exposer dogmatiquement en quoi il consiste en réalité; mais nous pouvons affirmer la participation des vaisseaux, parce que dans des observations directes nous la constatons *de visu*. Ce qu'il nous importe de dire au point de vue de notre sujet peut se résumer en ceci : les globules blancs s'accumulant sur la paroi des veinules et des capillaires, il y a stase veineuse pouvant aller jusqu'à provoquer une thrombose. D'après M. Samuel, dans le processus inflammatoire franc, l'équilibre se rétablit par l'établissement d'une dilatation artérielle; sinon, la thrombose s'opère aussi dans les artérioles, et la mortification a lieu.

Au contraire, dans certaines conditions que réalise l'expérimentation, nous voyons les vaisseaux se comporter différemment; et à ces différences correspondre des modifications dans la marche du processus inflammatoire.

Parmi beaucoup de faits que je pourrais rappeler, quelques-uns de ceux qu'a observés M. Samuel, me semblent trouver ici leur place : il a recherché avec soin les relations de l'inflammation de la thrombose et de la mortification. Or, le processus qui mène à la nécrobiose ne diffère guère sans doute de celui qu'a étudié M. Samuel. Je reconnais

que dans ce dernier il n'y a eu que dessication et non caséification à proprement parler; mais la *caséification* est un effet secondaire; la phase initiale est la nécrobiose. Or c'est le processus de la nécrobiose que je voudrais élucider ici. Je ne prétends pas que les choses se passent de même au début de toutes les inflammations caséuses; mais il m'est permis de chercher des analogies et des vues probables.

On sait que le terrain exclusivement choisi par cet ingénieux expérimentateur est l'oreille du lapin. Mais ce champ restreint, il l'a exploité de mille manières. Sur cette oreille, il produit l'inflammation par des procédés variés et qu'il gradue avec précision : tantôt il l'immerge dans l'eau à la température de 60°, 70°, etc., et prolonge cette épreuve pendant des temps déterminés, tantôt il fait intervenir les caustiques. Il a étudié l'influence de la section des nerfs, celle de la ligature de la carotide du côté correspondant, qui produit un certain degré d'anémie, et celle de la ligature bilatérale qui amène naturellement une anémie plus prononcée. Voyons l'effet produit par la ligature de la carotide : sur une oreille anémiée l'action des caustiques, tels que l'acide sulfurique, l'acide nitrique fumant, les alcalis, etc., n'est ni moins immédiate ni moins intense que sur une oreille à l'état normal, mais la ligne de démarcation entre les parties saines et enflammées met plus de temps à s'établir.

Quant aux caustiques dont la présence s'annonce par une tuméfaction inflammatoire (chlorure de zinc, etc.), leur action se prononce beaucoup plus lentement.

Si l'on soumet une oreille anémiée à un agent assez énergique pour provoquer sur une oreille saine une thrombose seulement veineuse, on verra apparaître concurremment une *thrombose artérielle*.

L'huile de croton, la teinture de cantharides et d'autres caustiques dont l'action est plus lente provoquent l'inflammation plus tardivement encore sur l'oreille anémiée; et avec l'huile de croton notamment on peut observer alors deux phases dans le processus; d'abord une séparation dans les veinules des globules blancs d'avec les globules rouges, puis une congestion *secondaire* dans les artérioles. Si celle-ci fait défaut, le processus inflammatoire est arrêté; il y a stase générale, coagulation et mortification.

Une oreille anémiée n'offre pas la résistance normale à l'action de l'eau chaude. A la température de 60° il se produit une thrombose avec dessèchement de l'oreille; 6° ou 10° de plus seraient nécessaires, si l'oreille était saine, pour obtenir le même résultat.

Si la ligature artérielle n'est pratiquée que postérieurement à l'immersion, la partie qui se mortifie est notablement moins étendue.

Ces expériences viennent à l'appui d'un fait d'ailleurs déjà connu, le défaut de résistance des

tissus anémiés. L'inflammation y est plus grave, et ce qui nous importe particulièrement, la thrombose artérielle y est naturellement plus facile, ce qui augmente les chances de mortification. Il est cependant une condition expérimentale dont M. Samuel n'a pas tenu compte : la ligature de la carotide produit de l'anémie, mais ce n'est pas de l'anémie pure ; elle est compliquée par la paralysie inévitable de quelques fibres du nerf sympathique qui accompagnent le tronc artériel. Il y a donc en réalité section concomitante *partielle* de fibres vaso-motrices ; je dis *partielle*, car je trouve dans des expériences antérieures de M. Samuel, la preuve certaine qu'elle n'est pas complète : si la section du sympathique au cou est combinée avec la ligature de la carotide, les effets sont plus prononcés que si la ligature existe seule (1).

Dès le commencement de ce siècle Farre et Travers, Gregory, Creveld et M. Louis, avaient déjà observé des individus affectés de rétrécissement congénital de l'artère pulmonaire et qui avaient succombé à une phthisie pulmonaire. M. Frerichs a appelé l'attention sur le rapport étiologique qui pouvait unir cette dernière à l'altération artérielle. M. Traube a aussi insisté sur ce rapport, enfin, M. Lebert a repris récemment cette question et a réuni (outre 2 cas incomplètement décrits et 1 cas de rétrécissement congénital de la tricus-

(1) Virchow's Arch. Bd 51. — Centralbl. 1869.

pide), 21 faits dans lesquels la fréquence de la phthisie est en effet digne de remarque, (à peu près un tiers des cas) et le nombre des faits, quoique restreint est déjà assez considérable pour écarter la supposition d'une coïncidence fortuite (1).

- (1) 1. Farre und Travers, Meckel's Archiv., 1815, p. 235.
2. Gregory, Med. chir. Transact., vol. XI, 1821, p. 296. Meckel's Archiv., Bd. VII, 1822, p. 238.
3. Creveld, Hufeland's Journ., dec. 1826, p. 74.
4. Lexis, Hufeland's Journ., 1835, Archiv. générales de méd., 4<sup>e</sup> sér., t. XIV, p. 433.
5. Louis, Mémoires et recherches anatomo-pathologiques, Paris, 1826, p. 313.
6. Deguise, Bulletins de la Société anatomique de Paris, t. XVII, p. 18, 1843.
7. Bertody, Philadelphian Medical examiner, mai 1845, Arch. gén. de méd., 4<sup>e</sup> sér., t. XVI, 1848.
8. Shearman, Provincial medic and surg. journ., juli, n<sup>o</sup> 31, 1845. — Canstatt'sche Jahresber, III, 1845, p. 287. — Arch. gén. de méd., t. XXIII, 4<sup>e</sup> sér., p. 508 (travail de Chevers).
9. Spitta, Med. chir. Transact., t. XXIX. — Canstatt., Jahresb., 1846, III, Bd.
10. Escalier, Bull. de la Soc. anat., année XX, p. 213, 1845.
11. Le Gros Clark, Med. chir. Transact., t. XII, 1847.
12. Peacock, Report of the proceedings of the pathological society of London, second session 1847-48
13. Frerichs, Wiener medicinische Wochenschrift, n<sup>o</sup> 52 und 53, 1853.
14. Dorsch, Die Herzmuskelentzündung als Ursache angeborener Herzcyanose, Dissertation, Erlangen, 1855.
15. Le Page, De la cyanose dépendant de la perforation de la cloison interventriculaire du cœur, Thèse. Paris, 1858.
16. V. Dusch, Verhandlungen des naturforschenden, medicinischen Vereins zu Heidelberg, t. VI, p. 183. — Canstatt., 1859, III, 179.
17. Wilks, Transact. of the pathol. society of London, vol. X, p. 79, 1859.

Or, comment peut agir cette altération ? S'agit-il exclusivement d'un état général de l'organisme causé par les troubles apportés à la l'hématose ? Cela est peu vraisemblable ; car, dans les lésions mitrales qui gênent aussi l'hématose, on ne voit rien de semblable ; bien plus, les lésions caséuses en ce cas sont d'une rareté excessive. Je reviendrai d'ailleurs plus loin sur ce sujet. Il me paraît donc très-vraisemblable que pour les cas où la diathèse tuberculeuse n'était pas positivement établie, la caséification a été favorisée par l'état d'anémie du poumon.

Lorsqu'il existe un rétrécissement bien prononcé de l'artère pulmonaire, la circulation pulmonaire ne peut s'effectuer normalement : des anastomoses (artères bronchiques) ne peuvent annihiler l'influence de la coarctation ; ce fait est d'ailleurs prouvé par l'état d'atrophie plus ou moins prononcée du poumon.

Mais ici éclatent une fois de plus les différences qui existent nécessairement entre les conditions artificielles dans lesquelles se place l'expérimentateur et celles de la maladie spontanée. Dans le cas actuel, l'anomalie de la circulation alvéolaire a duré une longue suite d'années, il en est résulté

18. A. Stark, Rigaer Beiträge, IV, p. 20, 1859.

19. Schützenberger, Gaz. méd. de Strasbourg, n° 3, 1861. —  
Canstatt., 1862, III, 203.

20. Frerichs, Mannkopff, Ueber stenose des ostium arteriosum  
der rechten Herzkammer ; Charité-Annalen, Bd. XI.

21. Lebert, Wirch., Arch., XXVIII. Berlin, klin. Woch., 1867.



fatatement des modifications dans la nutrition des capillaires et des éléments de l'alvéole. Ces éléments ne sont pas dans les conditions de résistance normale. Sollicités par une cause morbide, ils ne réagissent pas comme des éléments sains.

Dans les lésions de l'artère pulmonaire, la nutrition du tissu pulmonaire est affectée d'une manière évidente; mais il se pourrait que chez certains individus par suite d'une disposition héréditaire ou autre, le poumon ne fût pas en possession de l'intégrité de ses propriétés vitales et que, indépendamment de toute dyscrasie, ce fût par suite d'une *débilité* locale que l'inflammation aboutît à la caséification. Ce n'est là, je l'avoue qu'une pure hypothèse, mais qui n'a rien en soi d'invraisemblable; en tous cas, elle me satisfait autant que le *vice scrofuleux*, si gratuitement attribué à des malades qui n'ont absolument rien de scrofuleux dans leurs antécédents.

Il se pourrait également que la prédilection des processus caséux pour les sommets trouvât une explication naturelle dans la débilité relative de ces parties, débilité qu'on peut attribuer vraisemblablement au rôle effacé qu'ils jouent dans les fonctions respiratoires.

Chez les individus qui deviennent phthisiques à l'âge de 20 ou 30 ans, on remarque fréquemment un habitus particulier; avant même que se déclarent les premiers symptômes de l'affection qui les menace, on est frappé du défaut de développement

de la partie supérieure de leur thorax ; non-seulement le sommet de la poitrine est étroit, mais les muscles qui s'y rattachent sont remarquables par leur gracilité ; il en résulte des formes particulières, des dépressions anormales qui, pour un œil exercé ont une valeur presque pathognomonique. Les muscles débiles n'exécuteront que des mouvements incomplets ; le fonctionnement des parties supérieures du poumon sera enrayé, et faute d'exercice, les propriétés vitales de l'organe subiront une déchéance. Sans doute, chez l'individu l'accomplissement défectueux de la fonction n'exerce pas toujours sur la nutrition une influence bien sensible ; mais il en est autrement si l'on considère la même action se continuant sur des générations successives. L'hérédité accumule ces vices de la nutrition et une *disposition* organique est créée.

Je me résume, et je dis que pour certains cas, une débilité organique locale favorise, selon toute vraisemblance, la terminaison par caséification d'une inflammation pulmonaire. Mais on dépasserait de beaucoup ma pensée, si l'on croyait que je ne mets pas de beaucoup au premier rang les influences générales.

Si nous ne connaissons que fort incomplètement le mécanisme intime du processus inflammatoire qui aboutit à la caséification, nous savons, au moins, qu'une cause y apporte un obstacle ; je l'ai déjà mentionnée plus haut ; c'est la maladie de l'orifice mitral.

C'est à elle seulement qu'il faut rapporter l'opinion de Rokitansky sur les affections cardiaques. On sait qu'il les regardait comme un préservatif de la phthisie. Mais nous avons déjà vu que le sténose pulmonaire est, au contraire, une condition favorable à la caséification, et les affections aortiques n'assurent pas au malade l'immunité à l'égard de la phthisie.

La maladie mitrale a donc seule ce privilège. D'après M. Traube (1), cela tient uniquement à ce que l'écoulement du sang des veines pulmonaires est gêné, et qu'il y a dans le tissu une transsudation abondante de sérum : « Le produit d'une pneumonie tuberculeuse se distingue, de celui d'une pneumonie ordinaire, par la faible proportion de liquide qu'il contient, et justement cette sécheresse paraît être la cause de la métamorphose caséuse. En réalité, nous trouvons chez les lapins qui, comme on sait, peuvent vivre sans boire, les produits d'une inflammation pulmonaire chronique, toujours parfaitement caséux, comme cela arrive quand on coupe les deux nerfs laryngés inférieurs, et que l'animal survit au moins une semaine à l'opération. Même dans les autres parties du corps de ces animaux, les produits de l'inflammation montrent une grande tendance à la métamorphose caséuse. »

La tendance à la caséification chez le lapin est

(1) Allgem. med. Cent. Zeitung, 1864, n° 100.

réelle; mais je doute que les choses soient aussi simples que le pense M. Traube, et je considère la théorie mécanique qu'il paraît adopter comme absolument insuffisante.

Pour moi, c'est surtout de modifications dans la marche du processus inflammatoire, et, comme je l'ai supposé plus haut, de modifications vasculaires que le mode de terminaison dépend.

J'ai admis dans le premier chapitre que des pneumonies en apparence franches peuvent aboutir à la caséification; mais ce sont des faits tout à fait exceptionnels, et j'incline à considérer l'inflammation caséuse comme spéciale dès le début dans le plus grand nombre des cas. Il en est certainement toujours ainsi pour les inflammations caséuses types. Cette opinion est en partie fondée sur les faits importants constatés par M. Chauveau et dont je tiens à placer sous les yeux du lecteur l'exposition complète.

Avec une libéralité dont je ne saurais trop le remercier, ce savant éminent m'autorise à tirer d'un travail encore inédit la note suivante relative aux lésions intimes de l'*inflammation caséuse* provoquée dans le tissu cellulaire sous-cutané par l'injection de matière tuberculeuse :

« Étudiée dans la première période de son développement, la tumeur se montre sous l'aspect d'une masse gélatiniforme, dans laquelle on distingue des points miliaires plus transparents. Quand on examine au microscope cette matière, soit sur des

coupes fraîches, soit sur des coupes durcies, elle se montre formée entièrement de *tissu inflammatoire ordinaire*, au début de son évolution, avec cette particularité que les amas de leucocytes le long des vaisseaux prennent généralement une disposition plus noueuse; et encore cette particularité n'est-elle pas toujours évidente. Plus tard, la composition de la tumeur accentue ses caractères spéciaux. Cette tumeur devient plus dure, plus opaque à l'œil nu; et on y distingue avec la plus grande netteté des *granulations grises* ou *légèrement rosées*, transparentes, noyées dans une gangue lardacée. Tantôt les granulations sont rares, tantôt, et c'est le cas le plus fréquent, celles-ci sont abondantes, pressées les unes contre les autres. Dans ce dernier cas, elles sont confluentes et coalescentes au centre de la tumeur, isolées et dispersées à la périphérie.

L'examen microscopique prouve que la matière lardacée est formée de tissu conjonctif jeune exactement semblable à celui des autres processus inflammatoires. Quant aux granulations, elles se présentent avec la composition d'un tissu adénoïde plus ou moins homogène, dans lequel la proportion des éléments cellulaires, par rapport aux fibres du réticulum, peut varier beaucoup. Celui-ci est toujours plus riche et plus évident à une période relativement plus avancée. Les éléments cellulaires sont, au contraire, plus nombreux à une période moins éloignée du début du processus et peuvent alors masquer entièrement la présence du

reticulum. Parmi ces cellules, dont le plus grand nombre rappellent par leur forme et leurs dimensions les leucocytes des glandes lymphatiques, on distingue presque toujours çà et là quelques grandes cellules irrégulières à noyaux multiples, très-analogues, par leurs caractères anatomiques, aux éléments désignés sous le nom de myéloplaxes. Il est quelquefois facile de constater la continuité de ces cellules par un ou plusieurs de leurs angles avec un ou plusieurs points du reticulum.

Vient enfin la phase nécrobiotique du processus, c'est-à-dire la transformation caséuse du tissu inflammatoire spécial qui vient d'être décrit. Si l'on incise par le milieu la tumeur arrivée au début de cette période et qu'on examine, à l'œil nu, les coupes ainsi obtenues, on constate sur les tumeurs formées d'un grand nombre de granulations que celles du centre ont perdu en partie leur teinte grise rosée. En ce point de la tumeur, le tissu adénoïde qui la constitue est devenu opaque et forme des îlots irréguliers, comme déchiquetés, reliés tous entre eux, qui se distinguent par une teinte grise jaunâtre ou jaune-paille. Ces granulations forment ainsi au centre de la tumeur un noyau très-inégal, dont la masse, considérée dans son ensemble, présente un aspect anémié tout à fait caractéristique. Quant aux granulations plus ou moins isolées, dispersées autour de ce noyau, les unes sont absolument saines, c'est-à-dire grises et transparentes dans toute leur étendue; les

autres présentent un point central opaque et jaunâtre. Sous cet aspect, *ces dernières ressemblent absolument aux granulations tuberculeuses types, trouvées chez l'homme, à la surface des séreuses dans les fausses membranes récentes.*

Quand on poursuit, à l'aide du microscope, l'étude de cette phase nécrobiotique, on peut observer un certain nombre de faits intéressants. Cette étude microscopique, pour donner les résultats les plus complets, doit être faite sur les coupes colorées au carmin provenant de pièces durcies dans l'acide chromique. Sur ces coupes, les points qui sont atteints par l'envahissement de la transformation caséuse sont les plus fortement colorés et se distinguent ainsi avec la plus grande netteté, soit dans le noyau central où la nécrobiose englobe à la fois un certain nombre de granulations, soit au centre des granulations isolées. La gangue conjonctive qui enveloppe les granulations se colore également, mais moins. Quant aux granulations elles-mêmes, elles restent presque incolores partout où elles ne sont pas sous le coup de la transformation caséuse; *sur les pièces durcies dans l'acide chromique*, il n'y a, en effet, que les grandes cellules et un certain nombre de fibres du reticulum qui puissent subir l'imprégnation de la teinture de carmin.

Presque toujours sur ces pièces fournies par des animaux qui ont été tués par effusion de sang les vaisseaux de la tumeur sont vides et revenus à

eux-mêmes, excepté dans les points qui sont envahis par le processus nécrobiotique. Là, en effet, au début du processus, le sang qui s'est arrêté dans les vaisseaux et qui les oblitère peut se distinguer encore pendant un certain temps. On observe donc là une disposition précisément inverse de celle qui est généralement décrite et qui ne permet pas d'accepter la théorie classique sur le mécanisme de l'oblitération vasculaire dans les inflammations caséeuses.

Tout autour des vaisseaux remplis de sang se montrent parfois des leucocytes paraissant échappés récemment de ceux-ci, en tout cas, non sensiblement modifiés par les altérations qui surviennent dans la zone atteinte par le processus nécrobiotique. A la période initiale du processus, celle qui est ici considérée, les changements chimiques ou morphologiques observés dans cette zone n'ont encore rien de commun avec l'état graisseux. Les éléments du tissu adénoïde primitif, réticuleux, fibreux et corps cellulaires ne s'y distinguent plus. Ces éléments se sont graduellement effacés en prenant des contours de plus en plus nuageux et se sont finalement fondus en une masse granuleuse dont la matière a beaucoup d'affinité pour le carmin, et au sein de laquelle on rencontre encore çà et là quelques leucocytes atrophies. C'est cette masse qui subit ultérieurement la dégénérescence graisseuse et la désagrégation qui en résulte quand survient la quatrième et dernière période.



Je ne dirai rien de cette période ultime, parce que je n'aurai que peu de chose à ajouter à ce qui est connu, mais je reviendrai sur quelques-unes des particularités relatives à l'envahissement de la tumeur par le processus nécrobiotique :

1° Le processus peut avoir plusieurs centres d'évolution.

2° Il débute toujours dans le tissu adénoïde des granulations, mais il s'étend parfois au tissu lardacé ambiant.

3° La rapidité avec laquelle survient la phase de transformation caséuse varie beaucoup. Elle est généralement beaucoup plus grande qu'on ne l'imagine. Parfois cette transformation débute dans des granulations qui n'ont pas mis plus de dix à quinze jours à se développer. Parmi les divers éléments de ces granulations, les grandes cellules (myéloplaxes) sont peut-être ceux qui sont le plus rapidement atteints par la nécrobiose.

4° La transformation caséuse n'est pas la seule forme du processus nécrobiotique dans les tumeurs du tissu conjonctif. Indépendamment de cette *nécrobiose caséuse*, il y a encore une *nécrobiose calcaire* souvent combinée avec la première. La transformation calcaire n'est pas un indice de l'ancienneté des lésions ; elle survient aussi rapidement que la transformation caséuse.

5° De véritables petits abcès peuvent se former en divers points de la tumeur ; dans ce cas, le processus inflammatoire, au lieu d'aboutir à la

formation du tissu lymphoïde de la granulation, aboutit à sa terminaison la plus habituelle, la formation des leucocytes, noyés dans une gangue intercellulaire liquide. Le pus retenu de ces petits abcès subit aussi la transformation caséuse, mais ceux-ci se distinguent toujours à la période du début, et même à une période beaucoup plus avancée des granulations caséuses.

En résumé, il résulte de ces faits que *l'inflammation caséuse du tissu conjonctif* est caractérisée par le développement et la nécrobiose de nodules, dont la composition initiale se rapproche beaucoup de celle des lymphadénomes et qui plus tard se montrent identiques aux granulations tuberculeuses types.

Dans une première phase, l'irritation est formative et aboutit à la production d'une néoplasie inflammatoire à caractères spéciaux; dans une deuxième phase, l'irritation tend à la destruction nécrobiotique de la néoplasie. La nécrobiose coïncide toujours avec l'oblitération vasculaire. Celle-ci n'est pas le résultat d'une compression exercée de dehors en dedans par les éléments de la néoplasie, sur les vaisseaux déterminant ainsi l'anémie. C'est l'effet direct de la stase inflammatoire, les vaisseaux se montrant toujours remplis de sang au début du processus nécrobiotique. »

Si je n'en étais empêché par la longueur du travail que M. Chauveau a bien voulu me communiquer, j'aimerais à le publier en entier et à repro-

duire ici les faits si importants qu'il a observé dans l'inflammation tuberculeuse des ganglions des séreuses et des muqueuses. Mais ces processus si dignes d'intérêt, n'ayant qu'un rapport éloigné avec mon sujet, je suis obligé de me restreindre et je me borne à faire connaître un fait découvert par M. Chauveau, et qui empêche d'attribuer la nécrobiose caséuse exclusivement à la compression des vaisseaux de l'alvéole par l'accumulation des éléments intra-alvéolaires en nombre exagéré. M. Chauveau décrit une forme d'inflammation tuberculeuse des ganglions dans lesquels *ceux-ci n'ont pas augmenté de volume*. Une nécrobiose par compression n'est pas dans ce cas admissible. Le processus est un degré plus avancé de l'inflammation parenchymateuse graisseuse qu'a décrite M. Virchow. Seulement, dans ce cas, par suite de conditions particulières (thromboses artérielles, par ex.), il y a une nécrobiose complète. « Dans l'épaisseur même du ganglion, dit M. Chauveau, et particulièrement, sinon presque exclusivement, au sein de la substance corticale, se montrent des points plus fermes que la substance ganglionnaire environnante, plus secs, d'une couleur jaune pâle, quelquefois marbrés de rouge. Ce sont les parties qui, à la suite de l'inoculation du tissu conjonctif, ont subi l'inflammation caséuse. Ces points forment souvent une ou plusieurs petites masses relativement volumineuses, irrégulières à la périphérie. On les trouve encore disséminées et alors très-

petites. Leur forme, dans ces derniers cas, est rarement sphérique ou nodulée; ce sont plutôt des flots d'apparence étoilée.

Des coupes préparées comme celles des tumeurs du tissu conjonctif, et examinées au microscope, permettent de suivre très-facilement l'évolution des différentes phases du processus. *L'inflammation ne détermine pas alors de néoplasie véritable, ce sont les éléments propres du tissu ganglionnaire qui subissent les atteintes du processus, et l'on comprend qu'il en soit ainsi, le tissu ganglionnaire normal étant, par sa composition anatomique, à peu près l'équivalent du tissu de la néoplasie, du tissu conjonctif, source de l'infection ganglionnaire.* L'inflammation formative n'est point alors absolument nécessaire pour préparer l'inflammation détentive. Voici comment les choses se passent. Les points atteints commencent par se vasculariser légèrement en même temps que le réticulum s'hypertrophie; ses fibres s'épaississent et présentent quelques-unes des grandes cellules à noyaux nombreux que j'ai déjà signalées dans la néoplasie du tissu conjonctif. Bientôt la stagnation du sang devient complète, les vaisseaux s'oblitérent, parfois même surviennent de petits infarctus (j'en ai vu aussi dans les tumeurs du tissu conjonctif); simultanément s'opèrent l'effacement graduel et la confusion des éléments, premier stade de la transformation granulo-graisseuse ou calcaire. C'est au sein même des lobules de la substance corticale que cette transformation débute de préfé-

rence. Elle peut s'accomplir avec une rapidité prodigieuse qui contraste singulièrement avec le caractère chronique qu'on lui attribue d'ordinaire. »

La description si nette du processus nécrobiotique de caséification dans le tissu conjonctif tracée par M. Chauveau me dispense d'entrer dans de bien grands détails. Une fois la nécrobiose commencée, les éléments éprouvent des altérations dans leur composition chimique et sont envahis par de la graisse ou par des sels calcaires; ils perdent de l'eau, se ratatinent et deviennent méconnaissables. Quand le processus de caséification est terminé, la matière apparaît sous le microscope comme amorphe; on n'y rencontre que quelques débris d'éléments figurés.

L'état caséux ne peut indéfiniment subsister sans modification. La terminaison la plus heureuse est la résorption progressive des matières caséuses ramollies et la formation d'une cicatrice; mais cette circonstance favorable ne peut guère se produire quand la masse est de grande dimension, et que les parties de l'organe ne se prêtent qu'imparfaitement à revenir au contact; il se forme alors nécessairement une caverne, résultat de l'élimination de la matière caséuse et de la formation d'un vide. Une zone d'enkystement se produit et la caverne est constituée.

Une terminaison un peu plus rare est la transformation crétacée de la matière caséuse par

dépôt ultérieur de sels calcaires (carbonate, phosphate de chaux); signalons enfin l'enkystement secondaire des foyers caséeux. (Cruveilhier.)

## CHAPITRE IV

### Nature.

#### § I. — *De l'infection consécutive aux foyers de CERTAINES pneumonies caséuses.*

On connaît depuis longtemps cette tendance des tumeurs malignes, à s'étendre de proche en proche et à se propager dans l'organisme, en suivant de préférence les voies lymphatiques. M. Virchow, dans sa *Pathologie des tumeurs*, a donné de ce mode d'infection, pour le cas de la tuberculose, une exposition magistrale, et l'observation journalière confirme la justesse de son interprétation. J'ai moi-même signalé la propagation du tubercule à la surface de la séreuse pleurale, et le développement de granulations dans les cas où un foyer caséux du poumon est venu s'ouvrir dans sa cavité ; j'ai montré qu'elles ont alors fréquemment sur la plèvre un siège de prédilection (1),

(1) R. Lépine, De la propagation du cancer et du tubercule à la surface de la séreuse pleurale. Soc. de Biol., 1869. Arch. de Phys. 1870.

correspondant au pourtour du foliole fibreux du diaphragme.

Mais cette *infection de voisinage* n'a pas, pour nous, un pur intérêt anatomique ; c'est grâce à elle que nous chercherons à caractériser avec certitude la nature de bon nombre de foyers caséeux ; et je m'étonne que M. Aufrecht, qui insiste aussi sur la lymphangite tuberculeuse du poumon, n'ait pas compris son importance, quant à la détermination nosologique de la pneumonie des phthisiques.

Voici ce que j'ai eu souvent l'occasion de constater :

Chez de jeunes sujets qui avaient succombé non pas à une tuberculose généralisée, mais à une maladie intercurrente, (croup ou fièvre éruptive), on rencontre fréquemment dans l'un des poumons, principalement sur le bord postérieur une masse caséuse, offrant une disposition lobulaire bien nette et généralement ramollie à son centre. De ce noyau caséeux part une traînée de granulations plus ou moins espacées, quelquefois assez rapprochées les unes des autres pour figurer une chaîne non interrompue ; tantôt la traînée est unique, tantôt, il y en a plusieurs circonscrivant les espaces polygonaux qui forment la base des lobules primitifs des poumons. Quoi qu'il en soit, la chaîne que je décris se rend au hile du poumon où elle aboutit *toujours* à un ganglion bronchique *caséeux*, tandis que les autres ganglions bronchiques, et parti-



culièrement ceux du côté opposé (si la lésion pulmonaire est unilatérale) sont parfaitement sains.

Ces granulations disposées en traînée siègent dans la paroi d'un vaisseau lymphatique facilement reconnaissable, et l'examen microscopique d'une coupe mince d'une pièce durcie permet à la fois d'étudier la structure de la granulation tuberculeuse et d'affirmer qu'elle s'est développée dans la paroi d'un vaisseau lymphatique. Souvent elles ne présentent qu'un petit point opaque à leur centre, alors que le ganglion bronchique auquel elles aboutissent est entièrement envahi par l'altération caséuse, ce qui n'a rien d'étonnant puisque le tissu adénoïde du ganglion est plus apte que la paroi d'un vaisseau lymphatique à donner naissance à du tubercule ; de même on voit souvent des ganglions mésentériques entièrement caséux sans que les chylifères qui y aboutissent présentent toujours une altération appréciable. Evidemment, il n'y a pas propagation de proche en proche des lésions tuberculeuses ; ce sont des substances charriées par la lymphe et provenant du foyer caséux périphérique, qui déterminent la formation des granulations sur les lymphatiques.

Ce mode d'infection me paraît prouver jusqu'à l'évidence la nature *tuberculeuse* du foyer d'où elle provient. Comment pourrait-il, s'il ne possédait des propriétés spéciales, donner naissance à des granulations, c'est-à-dire à des produits morbides spéciaux ? Personne ne met en doute la nature

spéciale du « suc » qui, provenant d'un cancer au sein, va provoquer le développement d'un cancer ganglionnaire de l'aisselle. Chez un tuberculeux, une irritation de cause banale amènera une adénite ou une lymphangite simple; si nous constatons une lymphangite tuberculeuse, nous devons admettre que l'irritation a été de même nature.

Les expériences de M. Chauveau pourraient fournir un supplément de preuve. Jamais cette expérimentateur, si attentif et si soigneux, n'a obtenu une inflammation caséuse dans le tissu cellulaire, à la suite d'une injection sous-cutanée de matière caséuse d'*origine non tuberculeuse*. Je parlerai tout à l'heure des « éruptions générales dites tuberculeuses, » que certains observateurs ont obtenues chez le lapin et le cochon d'Inde.

Ainsi donc, la pneumonie caséuse qui produit directement des granulations révèle, par le fait, sa nature tuberculeuse.

Il y a cependant une objection que je tiens à écarter tout d'abord : on pourrait me dire que la propriété infectante provient de granulations devenues méconnaissables, qui se trouveraient mêlées dans le foyer caséux aux lésions de la pneumonie; en d'autres termes, dans cette hypothèse, la propriété infectante serait attachée aux granulations, et non au tissu inflammatoire qui les unit. Mais je dis que c'est là une pure subtilité, car la distinction qu'on voudrait établir entre la nodosité (granulation) et le tissu inflammatoire au sein duquel elle

est logée, est purement artificielle. Les lésions intra-alvéolaires ne peuvent pas être d'une nature différente de la lésion inter-alvéolaire. Dans les inoculations faites par M. Chauveau dans le tissu cellulaire sous-cutané, peut-on dire que le tissu lardacé intermédiaire aux granulations soit de nature inflammatoire pure, tandis que les granulations seraient de cause spécifique? Je demande pardon au lecteur de l'arrêter sur de semblables puérilités.

L'infection locale prouvera donc la nature tuberculeuse des foyers que nous venons d'étudier, mais elle peut nous intéresser à cet autre point de vue, qu'elle est le degré initial, et en quelque sorte, la trace visible de l'infection générale dont nous devons maintenant parler.

Laënnec vit le premier que des lésions tuberculeuses peuvent être secondaires à une lésion primitive :

« Il est beaucoup plus commun, dit-il, de trouver une excavation et quelques tubercules crûs déjà avancés, dans le sommet des poumons, et le reste de ces organes encore crépitants et sains d'ailleurs, farci d'une multitude innombrable de très-petits tubercules miliaires demi-transparents, et dont presque aucun ne présente encore de point jaune central.

« Il est évident que ces tubercules miliaires sont le produit d'une éruption secondaire et fort postérieure à celle qui avait donné lieu aux excavations.

« Les résultats de l'ouverture des cadavres comparés à ceux de l'observation des malades m'ont convaincu que ces éruptions secondaires se font à l'époque où les tubercules formés les premiers commencent à se ramollir.

« Très-souvent on trouve dans le même poumon des preuves évidentes de deux ou trois éruptions secondaires successives, et presque toujours alors on peut remarquer que l'éruption primitive, occupant le sommet du poumon est déjà arrivée au degré d'excavation ; que la seconde, située autour de la première et un peu plus bas, est formée par des tubercules déjà jaunes, au moins en grande partie, mais peu volumineux encore ; que la troisième, formée de tubercules miliaires crûs, avec quelques points jaunes au centre, occupe une zone plus inférieure encore, et enfin que la base du poumon et son bord inférieur présentent une dernière éruption de tubercules miliaires tout à fait transparents, dont on trouve en outre quelques-uns çà et là dans les intervalles laissés par les éruptions précédentes.

« Les éruptions secondaires ne se bornent point au poumon. C'est encore à la même époque, c'est-à-dire au moment des ramollissements des tubercules formés les premiers que des productions semblables se développent dans une multitude d'autres organes. »

Quelle qu'ait été la théorie que Laënnec se soit faite des *éruptions secondaires*, il est certain qu'il a bien observé le fait, et on peut s'étonner que ses

successeurs n'en aient pas été frappés davantage.

Ce n'est qu'en 1857 que M. Buhl revint à l'idée qu'il pouvait exister un rapport entre une éruption générale de granulations et une lésion *primitive*. M. Buhl en tira une théorie fort originale sur le développement de la tuberculose (1).

Pour le professeur de Munich toute matière caséuse résorbée peut engendrer la tuberculose miliaire aiguë. Celle-ci est, d'après lui, une maladie d'infection (une maladie spécifique, dit-il), et elle n'a pas d'autre origine.

M. Hoffmann (de Bâle) écrit aussi que toute matière caséuse, quelle que soit son origine, pourvu qu'elle soit en détritüs, peut causer le développement d'une tuberculose miliaire aiguë (2). — C'est aussi la thèse de Niemeyer.

L'expérimentation a paru un instant apporter à cette doctrine un sérieux appui. On sait que peu de temps après les premiers travaux de M. Villemin, des faits ont été produits, montrant que des lapins et des cochons d'Inde avaient été rendus tuberculeux à la suite, non d'inoculation de matières tuberculeuses, mais de simple traumatisme, ou d'inoculation de substances non infectantes. (Vulpian, Pidou et Paul, Wilson Fox, Sanderson, etc.). Le développement de la maladie paraissait naturellement

(1) Zeitschrift für rat. Medicin, 1857. Bericht über 280 Leichenöffnungen.

(2) Deutsch. Arch. für klin. Medic., II.

devoir être interprété par la résorption de la matière caséuse d'un abcès développé au lieu de l'inoculation. (Cohnheim et Frankel, etc.).

Mais des expériences poursuivies par divers investigateurs (V. Ruge, Chauveau), et je me plais à citer ici M. Chauveau, dont les travaux se distinguent par une méthode si parfaite, ne permettent pas de maintenir l'interprétation que je viens de rappeler. Les expériences précédentes n'ont été *suivies de succès* que chez des cochons d'Inde ou des lapins, (je laisse de côté une expérience unique de MM. Cohnheim et Frankel, chez un chien, sur la signification de laquelle ces auteurs font les réserves les plus formelles); or selon plusieurs anatomo-pathologistes autorisés, il s'agit de productions lymphoïdes purement inflammatoires (1).

« *Les agents phlogogènes non virulents*, dit M. Chauveau, peuvent, dans certaines conditions et sur certains animaux, provoquer la naissance de processus inflammatoires disséminés et généralisés, ayant, par leurs caractères anatomiques, la plus grande analogie avec les processus multiples de la tuberculose. Encore une fois, ces caractères ne sont pas spécifiques, et je le prouve bien dans ce cas par l'expérience suivante. Une fois j'ai obtenu, à la suite d'une injection de quelques gouttes de pus très-irritant sous la peau d'un lapin, des no-

(1) Voir : Klebs, Virchow's Arch. Bd. 44. — Sanderson, Edinb. med. journal, nov. 1869. — E. Wagner, Arch. der Heilkunde, 1871, p. 20.

dules de pneumonie caséuse dans le poumon. J'ai inoculé comparativement la matière extraite de ces nodules et la matière extraite de nodules analogues pris sur un autre lapin, devenu tuberculeux après une inoculation très-authentiquement tuberculeuse. Les deux inoculations comparatives ont été faites dans le tissu conjonctif sous-cutané d'un veau et d'un cheval, avec les précautions usitées pour toutes mes inoculations. La première n'a donné lieu qu'à une tumeur inflammatoire qui a disparu complètement en quelques jours. La seconde a provoqué la naissance d'une tumeur tuberculeuse type qui est demeurée persistante. Les deux matières, malgré leur ressemblance anatomique, avaient donc des qualités physiologiques bien différentes. Je n'ai pu faire cette expérience qu'une fois, car j'ai été très-malheureux dans mes tentatives pour faire, sur le lapin, la prétendue tuberculose artificielle sans levain tuberculeux, et je n'ai pas eu d'autre occasion que celle dont il vient d'être question, d'essayer les propriétés des humeurs fournies par les lésions de cette sorte de pyohémie chronique. Mais mon expérience unique s'accorde trop bien, par ces résultats, avec l'ensemble de mes autres expériences, pour que je n'en accepte pas, sans aucune hésitation, la signification et les conséquences » (1).

On ne saurait donc accepter, sans plus ample

(1) Chauveau, Lettre à Villemin, Gaz. hebd., 1872, p. 218.

informé, l'identité de la tuberculose humaine et de l'affection survenue chez les lapins et les cochons d'Inde consécutivement à un traumatisme.

Les expériences de M. Chauveau, au nombre de cinquante environ, et qui ont été faites surtout chez des solipèdes, nous prouvent au contraire que de la matière en pleine régression, inoculée dans le tissu cellulaire ou injectée dans les veines, ne produit rien ou ne détermine que des lésions inflammatoires fugaces, tandis que chez des animaux se trouvant dans les mêmes conditions, la matière caséuse *tuberculeuse* amène toujours une inflammation tuberculeuse au point d'inoculation, puis une tuberculose générale.

Ces faits nous forcent à conclure qu'il y a une différence dans les propriétés de la matière caséuse suivant sa provenance; la matière caséuse n'est pas une : le produit *nécrobiotique* n'a pas simplement, comme on aurait pu le supposer, des propriétés qu'il tient de son état de nécrobiose, mais il conserve celles du foyer d'où il provient. Tout à l'heure, je prouvais qu'une matière caséuse inerte ne peut pas produire localement des granulations tuberculeuses; j'arrive maintenant à conclure que, passée dans le torrent circulatoire, élaborée dans l'organisme, cette même matière ne paraît pas davantage capable d'amener une tuberculose générale. Seulement il importe de le remarquer : l'existence de matière caséuse dans quelque point de l'économie, peut tenir à une dis-



position générale, bien voisine, peut-être, de l'état dans lequel l'organisme, en vertu de sa spontanéité, peut engendrer lui-même la tuberculose. Je reviendrai tout à l'heure sur ce point.

§ II. — Nous venons de mettre hors de doute, dans le paragraphe précédent, la nature réelle des foyers caséux, dans les cas où des granulations en naissent directement. Mais, il faut l'avouer, ces cas ne sont pas très-fréquents; et chez l'adulte où les lésions pneumoniques sont généralement moins localisées que chez l'enfant, il est rare de pouvoir saisir avec certitude le processus de l'infection de voisinage. Si le poumon renferme des granulations disséminées, elles peuvent résulter d'une poussée générale, et on ne devra rien en conclure relativement aux propriétés infectantes des lésions caséuses.

Enfin, il y a d'autres cas où l'examen, même minutieux des poumons, ne parvient pas à y démontrer l'existence de granulations. J'accorde que la proportion de ces cas est assez forte, quoiqu'il ne faille pas l'exagérer. Mais j'insiste surtout, si l'on veut rechercher la vérité d'une manière impartiale, sur la nécessité qu'il y a à tenir compte de tout ce que fournit l'examen du cadavre. Il ne suffit pas de constater l'absence de granulations *dans le poumon*; il faut encore établir l'absence de lésions tuberculeuses dans d'autres organes.

Je sais bien que pour la « *nouvelle école* » l'exis-

tence d'une tuberculose miliaire aiguë ne serait pas une difficulté; elle admet alors que la tuberculose a été engendrée par la matière caséuse préexistente.

Mais je crois, après les considérations dans lesquelles je suis entré précédemment, qu'on ne saurait accorder à cette interprétation une grande vraisemblance. En admettant même que l'inoculation de matière caséuse non spécifique donnât une tuberculose aux lapins et aux cochons d'Inde (Gerlach), je n'oserais conclure pour l'homme.

Sans doute, un homme porteur d'un foyer caséux non tuberculeux peut se tuberculiser tout comme un autre. Je vais plus loin, et je pense qu'il sera même d'autant plus prédisposé à la tuberculose qu'il avait déjà engendré une inflammation caséuse. Celle-ci témoigne le plus souvent d'un état de débilité de l'organisme bien voisin de celui que produit la tuberculose elle-même. Mais c'est l'individu qui aura fait lui-même la maladie, et encore une fois, admettre qu'elle provienne d'une matière inerte, c'est faire une hypothèse bien peu probable.

Je reviens à mon sujet et je dis que, sauf le cas exceptionnel que je viens de prévoir (celui d'un homme qui se tuberculiserait accidentellement, postérieurement au développement d'une inflammation caséuse), l'existence de tubercules, en quelques points de l'économie qu'ils existent, semble prouver la nature tuberculeuse de la lésion ca-

séeuse, quel que soit d'ailleurs l'âge de ces tubercules relativement à cette lésion.

Cela posé, quelle valeur possèdent les résultats de M. Slajansky? Cet observateur, sur 135 cas (1), a trouvé 123 fois une pneumonie pure; 16 fois seulement elle était compliquée de tubercules dans le poumon.

Je ne veux pas supposer que l'auteur ait pu se tromper et qu'il ait méconnu l'existence de granulations. J'accepte pleinement qu'il a bien examiné, et que tout autre observateur fût arrivé dans la série qu'il a étudiée aux mêmes résultats; mais je dois faire remarquer qu'il se borne à nous donner en bloc les chiffres relatifs à la coïncidence de la pneumonie caséeuse et des *tubercules dans le poumon*, et qu'il est muet sur l'état des autres organes; or, si je consulte le relevé de M. A. Valentin, et particulièrement la table II, qui présente toutes garanties d'exactitude, les autopsies ayant été toutes pratiquées par M. Klebs, je trouve que sur 36 cas de pneumonie caséeuse, il y en a 10 où existaient des tubercules pulmonaires. Restent 26 cas, dans lesquels 12 fois se trouvaient des granulations dans quelque autre organe, et 9 fois des ulcérations (tuberculeuses); 5 fois seulement, c'est-à-dire dans  $\frac{1}{7}$  des cas la pneumonie caséeuse était la lésion unique (2).

(1) Kronid Slajansky, Virchow's Arch. Bd. 44. (J'ai éliminé 2 cas de tuberculose miliaire aiguë).

(2) Klebs et Valentin, Virchow's Arch. Bd. 44.

Dans quelques phthisies vulgaires, il n'y a donc, je le reconnais, d'autre lésion que la pneumonie caséuse. Admettre alors, comme font MM. Hérard et Cornil, le développement primitif de granulations qui seraient actuellement confondues dans la masse caséuse, c'est trancher la question par une hypothèse, et je comprends qu'on hésite à se prononcer sans réserves sur la nature de la pneumonie.

Cependant, contrairement aux tendances actuelles, je suis disposé, je l'avoue, à accepter la nature tuberculeuse d'un certain nombre de ces pneumonies. Ainsi que je le disais en commençant, c'est sur l'ensemble des caractères que doivent être fondées les classifications nosologiques; ce n'est pas sur un seul d'entre eux. Si donc chez un sujet présentant l'*habitus phthisique*, ayant des antécédents héréditaires, et mort d'une phthisie à marche ordinaire, je trouve toutes les lésions habituelles de la phthisie (les seuls tubercules exceptés), je ne me croirai pas en droit d'affirmer sur un seul caractère (l'absence de la granulation spécifique) une différence absolue de nature; je dirai volontiers que la granulation met le cachet à la diathèse, mais je n'irai jamais jusqu'à prétendre qu'elle en soit la caractéristique absolue et nécessaire.

Outre les preuves tirées de la pathologie générale et qu'ont fait valoir des médecins éminents, on pourrait peut-être invoquer des arguments tirés de l'expérimentation. Je n'en userai qu'avec réserve,

d'autant plus que j'ignore si, à cette heure, l'expérimentation a été suffisamment variée, et si elle est près de dire son dernier mot sur cette question spéciale. Je sais toutefois que M. Chauveau, dont j'aime à invoquer l'autorité, connaissant la rigueur qu'il apporte dans ses études, a déjà souvent inoculé dans le tissu cellulaire sous-cutané la matière caséuse provenant de poumons qui, examinés minutieusement, ne présentaient pas de granulations. Or les inoculations ont été positives comme celles qui provenaient d'une source authentiquement tuberculeuse.

On est ainsi conduit à admettre l'identité de nature entre ces pneumonies et les granulations. Mais en prononçant le mot d'*identité de nature*, je tiens à bien expliquer ma pensée. La diathèse tuberculeuse n'est certainement pas toujours identique avec elle-même, en ce sens qu'il y a des degrés infinis, depuis ceux où la diathèse est le plus intense jusqu'à ceux où elle s'affaiblit et s'efface au point d'être méconnaissable.

Quand un malade succombe à une broncho-pneumonie caséuse, développée à la suite de la rougeole, par exemple, on peut ne pas trouver de tubercules. J'en ai observé un exemple à l'hôpital Sainte-Eugénie : il s'était formé une caverne volumineuse en peu de semaines ; mais le poumon, ainsi que tous les organes, examinés minutieusement, à l'œil nu et au microscope, étaient exempts de granulations ; et je puis l'affirmer avec d'autant

plus d'assurance que ce fait était alors nouveau pour moi. Je rencontrai, dans un ganglion bronchique, de la matière caséuse ; ce qui n'était pas étonnant, vu la lésion pulmonaire. Mais j'en rencontrai aussi dans *un ganglion mésentérique* (tubercule ganglionnaire).

Des faits de ce genre forment la transition entre les pneumonies caséuses sans tubercules et celles qui, étant accompagnées de granulations sont bien manifestement tuberculeuses.

Il est possible qu'à l'absence de granulations répondent les cas où la diathèse a le moins d'intensité. Mais en admettant même que la pneumonie des phthisiques soit de nature aussi peu *tuberculeuse* que possible, j'aime encore mieux la confondre étymologiquement avec le tubercule que de créer, un peu artificiellement, une espèce particulière fondée exclusivement sur la différence des caractères anatomiques de la pneumonie et du tubercule. — I. Virchow veut nommer *scrofuleuse* la pneumonie caséuse, mais dans bon nombre de cas, la maladie n'a certainement aucun rapport avec la scrofule.

Il est d'ailleurs permis de penser que les différences entre le processus qui fait la granulation et celui qui fait les lésions intra-alvéolaires ne sont pas bien grandes. On sait que l'épithélium des alvéoles est un endothélium, c'est-à-dire qu'il a des analogies certaines avec le tissu conjonctif. D'autre part le tubercule est une sorte de lymphome, ou de lymphadénome (Wagner) ; c'est une tumeur

à peine hétéroplastique ; de telle sorte qu'en tenant compte des nouveaux travaux sur le tubercule, on arrive, ainsi que l'ont fait plusieurs pathologistes (Lebert, Chauveau), à le rapprocher plus que M. Virchow des néoplasies inflammatoires simples.

D'un autre côté, on ne peut nier qu'une cause générale, indépendante de la diathèse tuberculeuse, mais capable de produire une inflammation caséuse, n'ait avec la diathèse tuberculeuse une certaine analogie. Voilà pourquoi j'ai admis plus haut qu'un individu porteur d'un foyer caséux peut se tuberculiser facilement à l'occasion d'une sollicitation légère.

« La spécificité n'est pas un fait inaliénable... elle peut s'acquérir ou manquer, suivant les cas, *suivant surtout le terrain individuel*. Il est des individus qui engendrent le caractère spécifique sous l'influence des incitations les plus communes ; ils rendent spécifiques la plupart des maladies qu'ils contractent, pour peu que ces maladies ne soient pas incompatibles à toute spécificité (1). »

Seulement, je n'ai pas accepté, *parce que rien ne le démontre encore*, que cette incitation puisse être la matière caséuse inerte, comme le veulent MM. Buhl et Hoffmann. Certainement cela n'est pas impossible ; mais il n'est pas scientifique d'affirmer ce qui n'est que vraisemblable.

(1) Chauffard. 3<sup>e</sup> Discours (Bull. de l'Acad. de méd., t. XXXIII).

Dans beaucoup de circonstances il y a dans l'économie des matériaux de détritius ; lorsque l'origine non tuberculeuse en est incontestable, combien de fois survient la tuberculose miliaire aiguë ?

Même dans une pneumonie tuberculeuse, l'élément inflammatoire entre pour une part importante. Avant l'explosion de la pneumonie, le malade était peut-être en puissance de diathèse ; mais si la cause occasionnelle qui a amené la pneumonie avait été écartée, rien ne prouve que la diathèse eût passé à l'état d'activité. Elle était insuffisante à faire du tubercule et fût vraisemblablement restée silencieuse et inactive si l'inflammation n'était venue la solliciter et l'aider.

J'accorde aux produits tuberculeux des propriétés infectantes spéciales, mais elles n'impliquent pas une *virulence* de la tuberculose analogue à celle de la morve. Cette question d'ailleurs a été traitée par M. Chauffard avec une élévation et une largeur de vues telles que nous ne pouvons que renvoyer le lecteur à la discussion de l'Académie (1).

(1) Bulletin de l'Acad. de méd., t. 32 et 33. Je dois seulement ajouter que les faits constatés par M. Klebs (Virchow's Arch., Bd. 49), et surtout les inoculations de M. Chauveau pratiquées avec un liquide tenant en suspension des *granulations* seulement (et non des éléments cellulaires), viennent apporter une analogie de plus entre les produits tuberculeux et les virus.



Quant à l'importance de la contagion dans l'étiologie de la pneumonie caséuse, je fais également des réserves. J'apprécie à sa valeur l'importance de la découverte de M. Villemin. J'accepte pleinement les conclusions des belles expériences de M. Chauveau sur des animaux de l'espèce bovine ; mais l'observation, chez l'homme, me porte à faire moindre la part de la contagion.

Les contagionnistes les plus ardents ne peuvent d'ailleurs nier que la réceptivité, le degré de la résistance vitale, c'est-à-dire la spontanéité de l'organisme, ne soit en réalité la condition essentielle du succès de la contagion.

Je ne vois donc aucune antinomie entre la théorie qui proclame la spontanéité de l'organisme et cette doctrine de la panspermie vers laquelle semblent pencher plusieurs éminents esprits ; car si les miasmes et les autres agents délétères livrent à notre frêle existence un assaut de tous les instants, si à toute heure et en tout lieu les germes infectieux nous inondent, et si tout homme est soumis à la même épreuve de sa naissance à sa mort, il n'y a qu'une explication possible de la maladie, c'est que dans cette lutte incessante contre un ennemi dont la puissance est toujours la même, nous opposons une force de résistance variable suivant les temps, les lieux et surtout suivant les individus.

§ III. — J'ai dû consacrer aux rapports de la pneumonie caséuse et de la tuberculose quelques

développements. Je n'aurai pas à m'étendre aussi longuement sur les pneumonies caséuses ayant une autre nature. Aussi bien, au point de vue pratique, les pneumonies dont il me reste à parler sont beaucoup moins fréquentes, et j'ai déjà, dans le premier chapitre, donné mon opinion sur leur nature. Je ne reviendrai donc pas sur ce que j'ai dit des pneumonies dans la scrofule, le diabète, la syphilis, la morve, etc., et je n'ajoute qu'un mot sur la pneumonie caséuse chez les individus dits arthritiques. On a beaucoup parlé au siècle dernier de phthisie arthritique, de phthisie rhumatismale goutteuse. En lisant les descriptions laissées par les auteurs anciens, il est impossible de se faire une conviction. La question a été reprise plus récemment, et l'on a pu constater chez un certain nombre d'individus rhumatisants des signes évidents de phthisie pulmonaire. On a même vu la phthisie se développer chez des sujets d'un âge avancé atteints de rhumatisme chronique ou de rhumatisme noueux (Charcot). Mais, d'après ce savant médecin, il n'y a là rien qui autorise à faire dépendre ces phthisies de la diathèse arthritique. Bien au contraire, quelques auteurs ont cru trouver un antagonisme entre les deux maladies. Sur 108 individus atteints de rhumatisme articulaire aigu, M. Wunderlich n'a vu qu'un seul cas de phthisie. Ce serait, en effet, une proportion bien faible, mais ce résultat n'a pas été confirmé.

On a pensé pouvoir trancher la difficulté, non

plus en recherchant la coïncidence des deux maladies, mais en examinant si la phthisie se substitue aux affections articulaires par voie d'hérédité ; or, Hamernjk a trouvé que la phthisie est exceptionnelle dans les familles vouées au rhumatisme articulaire, et, d'autre part, certains statisticiens anglais croient pouvoir établir que la goutte peut se transformer par voie héréditaire aussi bien en phthisie qu'en diabète, qu'en gravelle, etc. Ces contradictions suffisent pour nous dispenser d'admettre une phthisie arthritique, et si de nouvelles statistiques paraissaient constater une relation plus fréquente entre les deux maladies, nous serions tenté d'y voir une déchéance organique imposée par un père à ses enfants plutôt que la transformation héréditaire d'une maladie.

Si l'on tenait absolument à conserver l'expression de phthisie arthritique ou goutteuse, il faudrait alors entendre par là non une phthisie d'*origine* goutteuse, mais une phthisie influencée par la goutte. Il résulte, en effet, de l'observation journalière que la phthisie offre alors des caractères particuliers (Hardy). Nous y reviendrons plus loin.

La note suivante que je reçois de M. Chauveau exprime sa manière de voir sur la nature des diverses pneumonies caséuses :

« *Des lésions caséuses du poumon qui ont une autre origine que la dyscrasie tuberculeuse.* — Certaines

dyscrasies virulentes, comme la morve et la syphilis, ou non virulentes, comme le carcinôme, etc., comme encore le diabète, peuvent provoquer dans le poumon la naissance de produits qui subissent la transformation caséuse par un mécanisme plus ou moins rapproché de celui qui s'observe dans les lésions tuberculeuses. Mais en dehors de ces circonstances spéciales, l'inflammation du poumon est-elle susceptible de se terminer par la nécrobiose caséuse ou calcaire? *A priori*, on peut répondre : oui, si l'inflammation engendre des produits *qui meurent* et qui sont retenus « *morts* » dans les parties environnantes. Mais ceci est-il fréquent et peut-il se constater facilement? On ne met pas en doute que les pneumonies lobulaires de certaines maladies éruptives, comme la rougeole, ne soient dans ce cas. La vérité est qu'il est fort difficile de se prononcer sur l'origine des phthisies pulmonaires qui se développent quelquefois dans le cours de la convalescence d'une de ces maladies. Cet accident, relativement très-rare, du reste, doit-il être interprété comme le résultat de la transformation d'une pneumonie catarrhale simple en pneumonie caséuse? ou bien résulte-t-il de la naissance d'un autre processus, d'une pneumonie tuberculeuse, dont le germe a été excité par la fièvre éruptive? Je pencherais plutôt du côté de cette dernière interprétation; mais je ne pourrais l'appuyer sur des faits précis, et je ne m'y rattache que parce que ces faits précis

manquent encore plus du côté de l'autre interprétation.

Je suis loin de m'élever, du reste, contre l'existence de pneumonies caséuses ayant une origine purement inflammatoire. Dans les expériences que je viens de faire récemment pour comparer les éléments virulents et les agents phlogogènes simples, il m'est arrivé de produire, par des injections intravasculaires de substances phlogogènes convenablement choisies, — *en dehors de toute participation d'un processus embolique quelconque*, — des noyaux de pneumonie dont le centre était en train de devenir caséeux. Mais c'étaient là des processus à marche aiguë ou même suraiguë qui ne sont pas tout à fait comparables à la véritable pneumonie caséuse; et je ne considère ici que les caractères physiques et anatomiques des lésions. Je n'ai pas besoin de dire que, sous le rapport de la nature intime, ces lésions sont tout à fait dissemblables.

Au point de vue de cette nature intime des lésions caséuses qui peuvent être rencontrées dans le poumon, j'ai fait un certain nombre d'expériences qui m'ont démontré que, *seules*, celles qui appartiennent à la tuberculose peuvent reproduire les processus tuberculeux tels que je les ai décrits. Au moins, puis-je affirmer cette exclusion pour presque toutes les autres lésions caséuses. Il n'y a guère que celles du diabète sur lesquelles je n'ai pas eu encore l'occasion d'expérimenter. »

## CHAPITRE V.

### Symptomatologie.

FORME RAPIDE. — On l'observe chez des sujets ayant des antécédents tuberculeux et l'habitus phthisique, soit chez des individus qui n'ont jusqu'alors rien présenté d'anormal du côté de la poitrine, mais qui se trouvent dans des conditions particulières, par exemple chez de jeunes femmes épuisées par une grossesse ou par la lactation, etc. Tantôt l'affection débute sans cause occasionnelle appréciable, tantôt à la suite d'un refroidissement bien évident, quelquefois elle s'annonce par une hémoptysie venant brusquement surprendre un individu qui se trouvait jusque-là dans des conditions de santé passables. Les partisans de la doctrine de Niemeyer admettent alors que l'affection pulmonaire reconnaît pour cause l'irritation produite par le sang épanché dans les alvéoles. Nous nous sommes précédemment expliqué sur ce point. Dans notre opinion, l'hémoptysie est non cause,

mais symptôme initial de la congestion phlegmasique ; parfois elle ne survient, comme les crachats rouillés de la pneumonie, que plusieurs heures après un début bien net et bien accentué.

Cette forme de début est d'ailleurs la plus rare : habituellement, il n'y a ni frisson ni point de côté ; mais il survient une toux qui peut être quinteuse, fatigante, « accompagnée d'une sensation de déchirement dans la poitrine » (Hérard et Cornil). Chez les individus très-affaiblis, elle peut faire absolument défaut ; il en est de même quelquefois chez un sujet en apparence vigoureux.

Quand il n'y a pas une hémoptysie, l'expectoration est souvent au début nulle, ou bien elle se compose de crachats blanchâtres ou verdâtres. Mais bientôt elle devient abondante, spumeuse, purulente ou muco-purulente, et renferme plus ou moins de stases sanguinolentes.

La respiration est fréquente, et chez l'adulte arrive quelquefois au chiffre de 60, 70 par minute.

La fièvre est souvent assez intense. La température atteint le chiffre de 40 degrés et même plus ; mais, quand l'affection se prolonge, elle s'abaisse, surtout le matin.

Les courbes thermométriques que nous avons consultées ne présentent d'ailleurs rien de caractéristique. On y voit des oscillations irrégulières, de temps à autre un écart, une ascension, mais on y lit aussi en regard une complication qui peut être, soit une pleurésie, soit une péricardite.

Les symptômes locaux de la maladie sont plus tranchés, et c'est à eux en grande partie, ainsi qu'à l'état général, qu'on doit de pouvoir, dans certains cas, diagnostiquer la maladie : à la percussion, le point ou les points affectés dénotent au début une perte d'élasticité et très-souvent de la submatité. Plus tard, la matité devient complète.

D'après M. Traube, les lésions sont surtout unilatérales et siègent de préférence au sommet et en avant; mais souvent elles occupent la partie inférieure; dans ces deux cas, il y a sous la clavicule une exagération de la sonorité et même du tympanisme.

A l'auscultation, on peut entendre des râles crépitants, mais surtout des râles sous-crépitaux, fins ou à bulles moyennes. Le caractère des râles peut servir à distinguer cette affection de la pneumonie aiguë ordinaire. Les râles sous-crépitaux fins s'entendent pendant longtemps à la même place et sans changer de caractère. Il va sans dire que dans les parties avoisinantes on constate de la rudesse de la respiration, ou une simple diminution du murmure vésiculaire.

Aux râles que nous venons de mentionner, succède le souffle bronchique; d'après M. Traube, il n'apparaît que tardivement, au plus tôt le quinzième jour. C'est aussi ce que nous avons trouvé dans les observations que nous avons sous les yeux.

En dernier lieu, peut survenir un souffle caver-



neux ou amphorique, indiquant la fonte de la partie caséuse. La caverne est constituée et se reconnaît à ses signes ordinaires, râles caverneux, gargouillement, pectoriloquie, exceptionnellement du tintement métallique.

Les malades peuvent présenter des symptômes du côté d'autres organes. Souvent ils ont de la diarrhée : nous pouvons aussi mentionner l'anasarque et quelquefois l'albuminurie, surtout dans la dernière période.

Tous ces symptômes pulmonaires et autres s'accroissent de plus en plus; les sueurs nocturnes sont abondantes et se répètent souvent plusieurs fois dans la nuit. Un amaigrissement rapide s'empare des malades, la dyspnée devient souvent considérable; les hémoptysies peuvent reparaître, et dans une telle proportion qu'elles déterminent la mort subitement. Enfin, dévoré par une consommation rapide, le malade s'éteint après une agonie plus ou moins prolongée.

FORME SUBAIGUE. — La forme que nous venons d'étudier n'est pas très-fréquente; mais on peut la considérer cliniquement comme une affection bien déterminée, avec des caractères spéciaux, distincts, qui permettent de l'isoler. Dans la forme subaiguë, voici comment les choses se passent en général: dans le cours d'une de ces maladies fébriles communes au premier âge, ou plus rarement à la suite des mêmes affections développées chez un adulte,

un malade est atteint de broncho-pneumonie secondaire aiguë ; on en observe tous les signes : râles sous-crépitants, souffle erratique, submatité par places, fièvre et dyspnée intenses ; au bout de quelques semaines, on est frappé de voir que les symptômes persistent : on entend les mêmes râles, et même le souffle, jusqu'alors erratique, devient plus persistant, plus localisé ; les râles arrivent à prendre le timbre métallique, ils sont plus sonores, la fièvre persiste, l'appétit se perd de plus en plus ; la malade maigrit, s'étiole, le teint pâlit ou se cyanose, la dyspnée devient de plus en plus forte ; on observe de la diarrhée.

Les signes locaux qu'on a pu constater au début de cette nouvelle phase deviennent plus intenses : la matité augmente d'étendue, le souffle devient peu à peu amphorique, et, à un moment donné, on observe tous les signes de cavernes bien constituées ; ces excavations paraissent disséminées, sans affecter plus particulièrement le sommet.

A la suite de ces lésions les enfants qui ont déjà de la tendance aux éruptions ulcéreuses, aux gangrènes par le fait de la maladie aiguë primitive, peuvent voir ces diverses lésions prendre un caractère torpide, s'étendre même par le fait de la nouvelle cause de consommation qui vient d'envahir leur organisme. La scène pathologique devient alors celle de l'état hectique. L'anasarque, l'albuminurie peuvent s'observer, ainsi que l'œdème des malléoles : le teint est blafard et les enfants suc-

combent à la période de cachexie la plus avancée.

Cette affection peut se terminer en cinquante jours environ. Lorsqu'elle dépasse cette limite, elle rentre dans la forme chronique que nous allons étudier.

A l'autopsie d'un phthisique on est souvent frappé de l'étendue des foyers d'infiltration jaune de pneumonie caséuse, et l'on ne retrouve pas en consultant les souvenirs cliniques qu'on a gardés du malade, les symptômes par lesquels se révèle d'ordinaire la pneumonie et qui auraient dû correspondre au développement de ces foyers pneumoniques. Mais, à côté de ces cas où les symptômes sont négatifs, il y en a d'autres plus tranchés et dans lesquels les signes généraux concordent plus ou moins avec les signes locaux.

A la suite d'un catarrhe bronchique causé par refroidissement, ou par suite d'un séjour dans une atmosphère irritante, quelque fois après un simple refroidissement ou une hémoptysie, les individus déjà antérieurement phthisiques sont pris d'un léger frisson sans point de côté en général. A l'auscultation on trouve dans des points où on n'en avait pas encore constaté l'existence des râles à bulles moyennes, ou même de vrais râles crépitants, puis du souffle. Ce phénomène s'accompagne de fièvre. Il y a en même temps de la submatité et même de la matité. La toux peut devenir plus fréquente et aux crachats purulents ou mucoso-purulents qui existaient antérieurement on peut voir

succéder des crachats teintés de sang ou même franchement hémoptoïques.

Il paraît bien qu'il s'agit là d'une véritable pneumonie, quelquefois même d'une pneumonie franche développée chez un tuberculeux. Parmi ces pneumonies, il en est qui, suivant la remarque de MM. Andral, Louis et Grisolle, se résolvent comme chez un sujet antérieurement sain ; cela s'observe surtout chez ceux qui n'ont pas encore été profondément débilités par la phthisie. Dans d'autres cas, la pneumonie ne se résout qu'en partie. Le souffle disparaît et fait place à des râles de retour ; mais dans un point beaucoup plus restreint que l'étendue de la partie antérieurement hépatisée et surtout au voisinage des parties anciennement malades, on voit persister de la rudesse de la respiration avec diminution de la résonnance et de l'élasticité, un certain degré de bronchophonie, et au bout d'un temps variable surviennent dans la même région des craquements, puis les divers signes sthétoscopiques par lesquels se révèle la formation des cavernes. On voit qu'il s'agit bien là de pneumonies survenues chez des phthisiques et que dans un certain nombre de cas, cette affection intercurrente entraîne une augmentation plus ou moins notable de la lésion pulmonaire préexistante.

Entre la forme chronique, qui ne se révèle pas par des symptômes appréciables et que nous avons signalée plus haut, et la forme que nous venons

de décrire en dernier lieu, et qui est en quelque sorte un épisode plus ou moins aigu dans la marche de la phthisie, il y a certainement plusieurs formes intermédiaires dont les symptômes sont plus ou moins dessinés et qui répondent à la rapidité de la marche et à l'étendue variable des processus pneumoniques. — Mais nous avouons, dans l'état actuel de la science, notre impuissance à bien dégager ce qui, dans cette symptomatologie complexe, appartient en propre à ces pneumonies jusqu'à présent mal caractérisées, et nous renonçons à les décrire. C'est aussi à dessein que nous avons laissé de côté quelques symptômes qui s'observent journellement chez les phthisiques. Nous avons voulu ne rappeler que ceux que les cliniciens reconnaissent appartenir en propre à la pneumonie caséuse. Mentionnons toutefois la rougeur de la pommette et divers phénomènes du même ordre, sous la dépendance d'un trouble dans les fonctions du sympathique, qui s'observent si fréquemment, et qui peuvent, en donnant l'éveil sur l'existence d'une pneumonie, servir utilement au diagnostic. (Gubler, Perroud, Lépine.)

FORME CHRONIQUE BÉNIGNE. — Il nous reste à parler d'une forme qu'on observe quelquefois dans les hôpitaux, mais bien plus souvent dans la clientèle privée.

Un malade, sous le coup d'une diarrhée, tousse un peu, sa respiration est courte, l'expectoration

modérée. A l'auscultation, on trouve sous la clavicule quelques craquements et une expiration soufflante; quelquefois le souffle est plus accentué. Il n'y a ordinairement à la percussion qu'un peu de perte d'élasticité. Le malade ne présente un peu d'essoufflement que lorsqu'il monte un escalier; on n'observe ni sueurs nocturnes, ni hémoptysie. Sous l'influence d'un traitement ou d'une saison passée aux eaux, on voit ces phénomènes s'amender : il ne reste qu'un peu de diminution du bruit respiratoire, d'affaiblissement du murmure vésiculant, sous l'influence de refroidissements; mais les mêmes symptômes peuvent reparaître et le traitement les amender de nouveau : on a dans ces cas affaire à de la pneumonie caséuse, le plus souvent chez des sujets non tuberculeux.

Il est de ces malades chez lesquels on observe les mêmes signes locaux pendant des années, et malgré cela l'état général est excellent; il n'y a qu'un peu de toux, d'expectoration et de gêne respiratoire en montant un escalier. Les signes locaux que fournissent la percussion et l'auscultation, démontrent que l'affection peut persister longtemps sans aboutir à la formation de cavernes.

## CHAPITRE VI

### Diagnostic.

Parmi les symptômes de la pneumonie caséuse à marche rapide, quelques-uns méritent de fixer particulièrement l'attention. C'est, d'une part, le caractère des râles qu'on entend dans la poitrine ; et d'autre part, l'apparition très-tardive du souffle bronchique. Ces signes, joints à l'habitus des malades et aux hémoptysies, tendent à faire diagnostiquer plutôt cette pneumonie que la pneumonie aiguë franche.

Au reste, le début en est bien différent : dans la pneumonie aiguë, le frisson est plus intense, le point de côté plus violent, la fièvre est plus forte et surtout cette dernière affection a un cycle thermique bien nettement déterminé qu'on n'observe pas dans la pneumonie caséuse. On sait maintenant, depuis l'étude précise qui a été faite de la marche de la fièvre dans les maladies cycliques que la défervescence dans la pneumonie aiguë franche

survient du troisième au septième jour inclusive-  
ment; cette marche n'a donc rien de commun avec  
celle de la pneumonie caséuse. Le plus souvent,  
ces signes seront suffisants pour conduire au dia-  
gnostic.

Est-il aussi facile de reconnaître certaines autres  
pneumonies qui, sans être caséuses se prolongent  
au delà des limites habituelles? Plusieurs circons-  
tances peuvent ainsi favoriser cette prolongation  
de la maladie. Le développement d'un abcès pul-  
monaire, l'apparition d'une seconde pneumonie à  
la suite de la première, et sur un autre point,  
l'extension progressive de la lésion primitive, sont  
autant de causes qui feront traîner la maladie en  
longueur, et le clinicien peut alors se demander  
s'il a affaire à une pneumonie chronique simple  
ou compliquée d'un abcès pulmonaire, ou bien s'il  
sous les yeux une pneumonie caséuse.

C'est ici que les caractères de la fièvre peuvent  
être d'un utile secours. Chaque pneumonie nou-  
velle, chaque poussée ou récurrence aura son petit  
cycle qui ne ressemblera en rien au cycle indéter-  
miné de la pneumonie caséuse. Dans cette der-  
nière affection on verra les râles sous-crépita-  
nts persévérer pendant longtemps avant de se  
convertir en un souffle. Ce qui ne s'observera  
pas dans le cas contraire. Les sueurs nocturnes  
quelquefois profuses s'observeront de préférence  
dans la pneumonie caséuse qui pourra s'accom-  
pagner d'hémoptysie ce qui lèvera tous les doutes;



mais, malgré cela, ce ne sera le plus souvent qu'un diagnostic approximatif. Dans la grande généralité des cas, on ne pourra affirmer qu'une pneumonie est caséifiée qu'au moment où les cavernes se constitueront.

La pneumonie chronique simple, la sclérose pulmonaire peut être confondue avec la pneumonie caséuse ; la difficulté du diagnostic sera encore plus grande si la pneumonie chronique s'accompagne de dilatation bronchique. Dans ces cas on a parlé d'enfoncement, de rétraction partielle du thorax existant au point où se trouve la sclérose pulmonaire. Cette dépression partielle n'a rien de commun avec le rétrécissement de la partie supérieure du thorax qu'on a signalé dans quelques cas de la phthisie. Dans la sclérose pulmonaire essentielle on a noté un amaigrissement quelquefois rapide comme dans la phthisie, mais on y observe moins souvent des sueurs nocturnes, et ordinairement la sclérose pulmonaire ne se traduit que par du souffle et de la bronchophonie, ou bien il n'y a que quelques râles muqueux, mais jamais d'hémoptysies et pas de fièvre. Lorsque la pneumonie caséuse sera arrivée à la période de ramollissement, il n'y aura alors de doute que pour les cas complexes.

Il est une autre affection pulmonaire à début brusque et à marche rapide, qu'on pourrait confondre avec la pneumonie caséuse, c'est la tuberculose miliaire aiguë ; mais dans cette affection,

ainsi que le dit M. Jaccoud : « il y a souvent un contraste des plus frappants entre le peu d'intensité des signes physiques et la gravité des symptômes généraux ; dans la caséification ces deux ordres de phénomènes marchent de pair. » La forme catarrhale de la tuberculose miliaire aiguë offre plus de chances d'erreur, mais dans cette dernière affection les râles sibilants et sous-crépitaux sont généralisés et jamais on n'entend de souffle bronchique, encore moins de souffle caverneux.

Peut-on confondre la pneumonie caséuse avec la pleurésie ? Cette erreur pourra être commise lorsque la pneumonie occupe la base de la poitrine ou bien encore s'il existe une pleurésie du sommet (Grisolle), mais jamais la matité ne sera aussi complète que dans la pleurésie ; il n'y aura pas dans la première de diminution des vibrations thoraciques ni d'ægophonie.

La forme subaiguë de la maladie que l'on trouve surtout chez l'enfant dans les conditions précédemment indiquées, peut être insidieuse, et par cela même difficile à diagnostiquer ; il n'y a au commencement, aucun signe caractéristique, ce n'est en général, que lorsque les râles prendront le timbre métallique et deviendront plus gros et plus humides en même temps que le souffle deviendra plus aigu et plus persistant, qu'on pourra admettre le développement de la phthisie.

Il serait sans doute de la plus haute importance de

pouvoir reconnaître, avec certitude, qu'il se fait chez un individu atteint de pneumonie caséuse une poussée de granulations. Mais, sur ce point, nous sommes réduits aux conjectures. Il est cependant quelques signes qu'on a cru pouvoir indiquer : « Si la fièvre, dit M. Jaccoud, est rémittente, il y a pneumonie caséuse seule ; lorsqu'il y a des oscillations élevées, on doit supposer qu'il existe des tubercules ; dans ce dernier cas, la rémission du matin n'égale jamais celle de la pneumonie caséuse. » D'après Niemeyer, les altérations laryngées prouvent qu'il existe, non pas une simple pneumonie caséuse, mais des tubercules pulmonaires. « Lorsque la toux ne devient rauque et aphone que dans une période avancée de la phthisie, on a affaire à une *tuberculose* consécutive, lorsqu'au contraire elle a ce caractère dès le début, et surtout à une époque où les crachats sont encore visqueux et transparents, et où l'examen physique de la poitrine ne révèle aucune anomalie bien marquée, il y a fortement lieu de soupçonner l'existence d'une phthisie *tuberculeuse* primitive ».

Colberg dit que la plupart des ulcérations laryngées qu'il a trouvées à l'autopsie de phthisiques morts avec « des pneumonies catarrhales chroniques et ulcératives, » ne résultaient pas de vrais tubercules, mais d'une inflammation catarrhale

(1) Colberg, Deutsches Archiv. für klin. Medicin. II, p. 478 et 482.

chronique de la muqueuse avec caséification des éléments (1). Il tient, contre MM. Virchow et Rokitansky, le vrai tubercule laryngé pour rare.

Mais Colberg n'examine pas la question de savoir si ces lésions laryngées seraient plus communes dans la tuberculose pulmonaire; il se contente de dire qu'il les a trouvées très-fréquemment, ainsi que les ulcères intestinaux, précisément dans les cas de pneumonie.

D'après M. Rühle, la constatation d'ulcères laryngés ne peut servir à déterminer la nature des lésions pulmonaires présentes ou futures.

On dit généralement que les antécédents héréditaires sont une présomption en faveur des tubercules. Nous ne sommes pas de cet avis, et nous avons montré au chapitre III que l'influence de l'hérédité sur la production d'une pneumonie caséuse est parfaitement admissible.

Quand la pneumonie caséuse est de nature scrofuleuse, son évolution n'est généralement pas différente de celle qu'on décrit pour la pneumonie tuberculeuse. Elle peut se présenter soit avec la forme sub-aiguë, soit avec la forme chronique. Le plus souvent, on trouve dans les commémoratifs des signes de scrofule; souvent les malades sont atteints de maladies osseuses au moment où apparaît la maladie pulmonaire; mais ce début est d'ordinaire difficile à préciser. Il est presque latent,

(1) V. Reinher, Virchow's Arch., Bd. V.

sans fièvre, sans douleurs thoraciques, sans dyspnée notable ; l'embonpoint, les forces, l'appétit peuvent n'être pas modifiés ; il est même remarquable que certains scrofuleux portent de vastes cavernes dans les sommets, tout en gardant l'apparence d'une bonne santé ; même à une période avancée, les phénomènes hectiques sont peu prononcés. Cependant la cachexie s'accuse, mais suivant un type différent de celui qui appartient à la cachexie tuberculeuse. C'est dans ces cas surtout que l'on peut observer des urines fortement albumineuses ; c'est aussi dans ce cas qu'on peut voir les différentes altérations amyloïdes des organes de l'abdomen.

Lorsque la pneumonie caséuse est arrivée à la période d'excavation, on a à faire le diagnostic avec les dilatations bronchiques et avec les cavernes qui ont une autre origine ; or, cela n'est pas toujours facile, il existe même des cas dans lesquels, même à l'autopsie, on est dans le doute :

Green (1) décrit un cas de cavités anormales dans les deux sommets pulmonaires ; ces cavités ressemblaient extérieurement aux cavernes tuberculeuses et assurément pas aux bronchectasies ; et pourtant aucun signe ne dénotait la tuberculose ou la gangrène. Je rappelle enfin que certaines pleurésies avec souffle caverneux peuvent simuler une excavation.

(1) Green Chronic Pneumonic with the formation of cavities of the poth sac XX, 1870, Transac.

## CHAPITRE VII

### **Pronostic, marche et terminaison.**

La forme rapide et la forme subaiguë de la pneumonie caséuse sont très-graves. La première peut évoluer en 15 jours et se terminer par la mort; la seconde a une marche plus lente, mais n'est pas moins redoutable.

Quant à la forme lente, chronique, elle a une durée indéterminée, et aboutit quelquefois à la guérison.

La notion de la *nature* de la pneumonie est d'une grande importance pour le pronostic. Certaines phthisies scrofuleuses seraient remarquables par la lenteur de leur marche (?). Chez un goutteux, la marche et la forme de la phthisie sont évidemment influencées par la diathèse. Il y a des congestions pulmonaires et des hémoptysies abondantes, peu d'expectoration muco-purulente, une marche très-chronique et une tendance plus grande à la guérison (Hardy.)

La pneumonie caséuse n'a donc pas toujours une marche progressive, fatale, et nous pouvons puiser nos preuves dans la clinique et l'anatomie pathologique. Il n'y a pas de médecin qui, dans le courant de sa pratique, n'ait vu des gens réputés phthisiques fournir une longue carrière. Sans parler des faits anciens, depuis qu'on sait mieux distinguer ce qui appartient à la tuberculose et à la pneumonie, depuis que ces deux états ont été plus nettement délimités, des observateurs dignes de foi ont produit des faits qui ne laissent aucun doute à cet égard. Nous devons à M. René Briau deux observations inédites qui viennent corroborer les résultats qu'il annonçait déjà dans son intéressant travail inséré dans la *Gazette hebdomadaire* de 1862, et qui nous montrent deux malades présentant tous les caractères d'une pneumonie caséuse, vivre encore, l'un au bout de 9 ans, et l'autre au bout de 7 ans d'observation, en jouissant en apparence d'une bonne santé.

OBS. V. — M. X., 30 ans, a eu dans son adolescence quelques accidents scrofuleux. En septembre 1864, rhume qui a persisté en s'accompagnant d'une très-légère dyspnée, d'une toux et d'une expectoration très-modérées.

Arrivé aux Eaux-Bonnes le 6 juillet 1865, on constate à l'examen de la poitrine les signes suivants : sonorité normale et respiration pure dans tout le côté gauche ; matité et râles sous-crépitants nombreux, gros et confluent dans la moitié inférieure du poumon droit en arrière, et surtout en avant. Après un mois de traitement, ces bruits ont notablement diminué et ont pris les caractères des râles muqueux.

En 1869, on constate les mêmes symptômes à droite; de plus, il y a quelques râles sous-crépitaux à la base du poumon gauche; l'expansion vésiculaire est difficile partout.

En 1872, après un intervalle de 3 ans, on ne trouve pas de changement notable : râles sous-crépitaux, assez nombreux, sourds au-dessous du mamelon droit. Respiration à peu près normale partout ailleurs.

L'état général est d'ailleurs excellent.

OBS. VI. — M. B..., 24 ans, arrive aux Eaux-Bonnes le 22 juin 1862. Le malade est envoyé par M. Andral. D'un tempérament lymphatique, M. B... a eu des accidents scrofuleux, des adénites cervicales, etc. A son arrivée, on observe du côté de la poitrine les signes suivants : submatité sous la clavicule droite, résonance à peu près normale partout ailleurs; diminution du bruit respiratoire dans les fosses sus et sous-épineuses des deux côtés; râles sous-crépitaux, nombreux et confluent à la partie inférieure et postérieure du poumon droit; expansion difficile avec diminution très-grande de la respiration dans les deux régions claviculaires; toux, expectoration plus abondante le matin. Pas d'amaigrissement ni de sueurs nocturnes; pas d'hémoptysies.

Un mois après, les râles ont disparu: mais le murmure respiratoire manque de souplesse et de moëlleux.

Le 19 juin 1863, je revois M. B..., qui a passé l'hiver dans le Midi, et en a éprouvé un mieux sensible. La respiration est faible partout. A droite en arrière, légère submatité. Même état en avant et à gauche. L'air paraît pénétrer difficilement le poumon. Pendant l'hiver, M. B... a suivi pendant 2 ou 3 mois un traitement ayant pour base l'iodure de cuivre.

1864. — En juillet 1864, on ne constate qu'une grande faiblesse respiratoire; on saisit difficilement le murmure vésiculaire.

1865, 1866, 1867. — Pendant ces 3 années, M. B... jouit d'une bonne santé. On ne constate chez lui qu'une diminution de la respiration à gauche.

1868. — Le printemps a amené quelques accidents bronchi-



ques, et en août, à l'arrivée du malade aux Eaux-Bonnes, on constate un engouement général du poumon, avec expiration prolongée sous la clavicule droite. Le traitement thermal produit de bons effets.

J'ai revu M. B., en 1869 et en 1871, aux Eaux-Bonnes, et je n'ai pas trouvé son état modifié sensiblement. Le malade jouit en apparence d'une bonne santé, tousse peu, mais la respiration manque de force et d'ampleur.

Certaines pneumonies caséuses n'ont donc pas une marche fatale, les cavernes cicatrisées qu'on trouve dans un certain nombre d'autopsies en sont une autre preuve non moins évidente.

Ainsi donc, alors même qu'on aura constaté pendant un certain temps l'existence de cavernes, on ne devra pas désespérer; seulement, le praticien se rappellera que l'existence d'une caverne, quand même le processus pneumonique paraît éteint, est à elle seule une cause de dangers, l'état général étant d'ailleurs excellent. On a vu des morts subites survenues dans ces cas par rupture d'un vaisseau à l'intérieur de l'excavation.

Nous empruntons à M. Rühle l'observation suivante :

« J'ai eu, dit-il, l'occasion d'observer, dans les premières années de ma pratique médicale, un exemple surprenant de l'importance des altérations qui peuvent exister chez un malade sans que le moindre symptôme trahisse son état. Un jour, je fus appelé en toute hâte auprès d'une femme qui, me dit-on, « crachait le sang. » Quelques heures

auparavant, je l'avais vue debout devant sa porte ; c'était une personne d'un grand embonpoint, et qui passait pour n'avoir jamais été malade.

Quand j'arrivai chez elle, elle était morte ; l'autopsie que je pratiquai le lendemain me montra dans le sommet du poumon gauche une cavité grosse comme un œuf de pigeon, dans laquelle un vaisseau sanguin érodé, avait occasionné cette hémorrhagie mortelle. Dans le voisinage de la cavité, on pouvait d'ailleurs, remarquer sur une certaine étendue tous les caractères d'une tuberculose miliaire et d'infiltration (1).

(1) Rühle, Ueber den gegenwärtigen Stand der Tubercülofenfrage, 1871, p. 227.

## CHAPITRE VIII.

### Traitement.

Le traitement de la pneumonie caséuse devra varier selon que l'on aura affaire à la forme rapide ou à la forme chronique.

Le caractère principal de la maladie étant la consommation, l'indication fondamentale est de n'employer aucune médication débilitante et en particulier les émissions sanguines ou tout autre moyen spoliateur.

Nous sommes beaucoup moins absolu à l'égard de la saignée locale que nous recommandons même dans certains cas, *pro ratione virium*. (Forget).

Après avoir posé en principe qu'il ne faut à aucun prix déprimer l'économie, voyons quelles sont les ressources dont nous pouvons disposer :

Dans les formes rapide et subaiguë, tout en cherchant à saisir les indications qui pourront se présenter, on devra surtout s'efforcer de relever les forces du malade et l'empêcher de se consumer.

Dans ce but, il ne sera pas soumis à une diète rigoureuse, on lui laissera au contraire prendre les aliments que lui permettra son état.

La fièvre ne constitue pas en général un élément grave par son intensité; mais par sa persistance, elle contribue beaucoup à l'anéantissement de l'économie; il sera donc utile de la combattre par les médications qui ont la propriété d'abaisser la température, le sulfate de quinine et autres.

La médication par l'alcool a été conseillée depuis quelques années. Importée d'Angleterre où dans le traitement des affections aiguës, cette méthode avait produit de bons résultats, elle a été expérimentée chez nous avec ardeur, et a trouvé son application utile dans le traitement des pneumonies qui traînent en longueur. On peut l'administrer d'après la formule de M. Gubler, qui consiste à donner aux malades une potion alcoolique ainsi composée :

Alcool rectifié à 85° (Gay Lussac).....	50 gr.
Eau.....	50 gr.
Sirop simple .....	30 gr.

ou, comme le fait M. Jaccoud, en ajoutant à la potion cordiale ordinaire la quantité de rhum qu'on juge nécessaire, 40 grammes et plus.

Le tartre stibié a été employé pour favoriser, dit-on, l'élimination des foyers caséeux, M. Bernardeau (*Bull. thér.*, 1846) a proposé de le donner à la dose de 0,003 à 0,004. M. Fonsagrives a insisté sur

l'utilité de l'administrer à la dose de 0,20 à 0,30 pendant une quinzaine de jours environ, puis d'en diminuer la quantité, la tolérance s'établissant grâce à ce mode d'administration; mais d'après M. Gubler, le tartre stibié ne posséderait des propriétés thérapeutiques qu'à la condition de produire ses effets physiologiques ordinaires.

La poussée inflammatoire, si elle est intense, pourra être combattue avec avantage par des révulsifs, *loco dolenti* (teinture d'iode, vésicatoires, cautères), en évitant par ce dernier moyen de procurer une suppuration trop longue et par cela même débilitante et opposée à l'effet qu'on voudrait produire.

Pour ce qui est du traitement de la forme lente, chronique de la maladie, nous devons nous guider d'après le même principe : éviter d'affaiblir. Le caractère lent de la maladie peut toujours faire espérer que la thérapeutique et l'hygiène auront dans certains cas chance de réussir.

Les moyens médicaux sont assez variés. Nous passerons seulement en revue les substances les plus fréquemment administrées avec succès :

Le fer et le quinquina, qui se présentent en premier lieu, ont été accusés d'être une médication offensive dans la phthisie confirmée; nous reconnaissons ce qu'il y a de fondé dans cette remarque; mais nous devons dire aussi qu'on a obtenu quelquefois des résultats avec cette méthode. Elle doit être tentée avec beaucoup de soin. S'il n'y a pas

d'amélioration notable au bout d'un certain temps, il faut la supprimer immédiatement, car elle pourrait devenir plus nuisible qu'utile. Il va sans dire qu'on ne devra pas la continuer dès l'instant qu'elle semblera aggraver la situation.

Les divers autres médicaments toniques et amers pourront être employés comme adjuvants.

Le soufre a aussi été conseillé; c'est contenu dans les eaux minérales qu'on l'administre de préférence. Nous en dirons quelques mots alors que nous parlerons de ces eaux.

L'iode ne peut être donné en nature. Il existe aujourd'hui diverses préparations qui sont bien tolérées par l'estomac et qui ont paru rendre des services signalés.

Il est deux autres substances qui doivent tenir le premier rang dans le traitement de la pneumonie caséuse, ce sont l'arsenic et l'huile de foie de morue.

M. Cer soy (*Bull. thérap.*, 1870) conseille l'arséniate de soude (en granules) pendant dix jours, à la dose de 1 à 4 milligrammes; pendant les dix jours suivants il donne de l'huile de foie de morue, puis repos pendant le même temps, et reprise de l'arsenic (on peut porter la dose à 10 milligrammes). Il paraît s'être bien trouvé de ce mode d'administration. Quant à l'arsenic en général, il existe actuellement trop de témoignages en sa faveur pour qu'on puisse en nier les bons effets, et nous en conseillons l'emploi, soit qu'on veuille essayer

cette méthode, ou recourir aux autres préparations habituelles. L'huile de foie de morue pourra aussi être essayée seule.

Nous mentionnons enfin les cures de lait, de petit lait, de raisins, et l'administration des hypophosphites. Il faut aussi rappeler que les inhalations de vapeur d'eau ont procuré de bons résultats, et dans des conditions particulières on pourra les employer.

Les moyens hygiéniques consisteront dans une nourriture substantielle. Il faudra faire prendre de la viande crue aux malades ; on les déplacera ; on les enverra à la campagne ou dans le Midi, si la chose est possible, particulièrement à Pau, Madère, Cannes et Alger. Voici ce que nos renseignements personnels nous permettent de dire sur cette dernière station : nous la conseillons surtout pour les cas où les hémoptysies ne sont pas fréquentes. Il faut autant que possible que les malades s'en abstiennent dans les mois pendant lesquels souffle le sirocco. En hiver, ils devront habiter la allée de Mustapha (partie sud), qui est abritée contre les vents du nord-est qui sont terribles pour les hémoptysies, et en été se transporter au côté nord où les contreforts du Sahel les garantiront des vents du sud.

Il nous reste à parler des eaux minérales. Celles qui ont paru donner les meilleurs résultats sont les eaux sulfureuses et les eaux contenant de l'arsenic. Les eaux sulfureuses principalement em-

ployées sont les Eaux-Bonnes, de Cauterets, d'Allevard, d'Amélie-les-Bains, d'Enghien, etc. Ce que nous avons dit des Eaux-Bonnes au chapitre de la *marche* et du *pronostic*, nous autorise à croire qu'on peut en tirer très-bon parti; c'est alors qu'une station par année aux Eaux-Bonnes ou à Amélie-les-Bains pourra s'associer à l'hibernation dans le Midi, et produire les meilleurs résultats.

Les eaux arsénicales les plus renommées sont celles du Mont-Dore et de la Bourboule. Les premières jouissent d'une réputation méritée; les dernières, peu connues encore, et situées à une petite distance du Mont-Dore, sont riches en arséniate de soude.

Nous signalerons aussi les eaux bicarbonatées et sulfatées.

L'action très-stimulante de la plupart de ces eaux en rend l'emploi dangereux à une période aiguë de la pneumonie caséuse, à cause des hémoptysies qu'elles accroissent ou qu'elles provoquent. Elles doivent être réservées pour les formes lentes. Elles semblent agir alors autant contre la congestion et l'inflammation du poumon que contre le catarrhe des bronches concomitant.

Nous en avons fini avec le traitement de la pneumonie caséuse confirmée, mais nous devons dire quelques mots du traitement prophylactique. Nous avons fait entendre que les gens voués à la pneumonie caséuse avaient quelquefois un habitus spécial, et la poitrine rétrécie par en haut. Si cette



règle était immuable, on pourrait en tirer grand profit, mais il n'en est pas toujours ainsi. Cependant, comme cette conformation spéciale a été indiquée, on pourra faire un traitement prophylactique dans ces cas donnés.

Le traitement qui convient surtout alors doit être une alimentation substantielle, l'exercice en plein air, la gymnastique, l'accoutumance aux rigueurs des pays montagneux. Le fer, le quinquina et les autres toniques conviennent surtout à cette période.

C'est à ces moyens que se borne la thérapeutique de la pneumonie caséuse en dehors des indications spéciales qui peuvent surgir eu égard à l'âge des malades et aux complications.

Nous ne pouvons terminer sans répéter une dernière fois que certaines formes chroniques de la pneumonie caséuse sont curables, et que c'est surtout par une hygiène convenablement ordonnée qu'on en triomphera.

## CHAPITRE IX.

### **Pathologie comparée.**

Je regrette de ne pouvoir rien dire de la pneumonie caséuse chez les animaux; j'en suis empêché et par le manque de temps et par l'insuffisance des matériaux, car on ne la connaît bien que dans l'espèce bovine où elle est, comme chez l'homme, liée à la tuberculose, et chez le cheval comme lésion de la morve. Chez les autres animaux domestiques, on ne la rencontre pas; et quant aux animaux étrangers à notre pays, tels que les bêtes féroces et les autres animaux de ménagerie, les observations sont, pour une bonne raison, muettes quant aux symptômes et ne renferment qu'une description généralement peu précise des lésions pulmonaires. Je ne saurais donc en parler avec connaissance complète.

Sur la pneumonie caséuse chez le singe, je trouve quelques renseignements dans l'ouvrage de

M. Schmidt (1). Je les reproduis, les lésions présentant quelques particularités.

Tantôt un seul, tantôt les deux poumons sont atteints, et quelquefois dans une si grande étendue qu'on a peine à comprendre que la respiration ait pu avoir lieu. Les masses caséuses sont fréquemment ramollies à leur centre. Dans les masses anciennes, on trouve au contraire le centre plus dur, de consistance cartilagineuse; quelquefois offrant des dépôts de sels de chaux abondants. Plus rarement on rencontre des nodules d'une substance transparente, vitreuse ou gélatiniforme, de teinte grisâtre, de forme non point sphérique, mais plutôt radiée, et dont les saillies s'enfoncent dans le tissu pulmonaire. Ce tissu est rouge, gonflé par l'infiltration; il offre une certaine résistance au toucher, et cela surtout dans le voisinage de la masse gélatiniforme, car plus on s'en écarte, plus le tissu se rapproche de sa constitution normale.

Dans le cas d'infiltration, on trouve une partie plus ou moins considérable des poumons infiltrée d'une substance qui ressemble plus ou moins à celle dont nous venons de parler. Quelquefois les deux espèces se rencontrent concurremment; un poumon d'abord parsemé de nodules devient le siège d'une infiltration.

L'infiltration qui occupe souvent une portion considérable des poumons se compose souvent de

(1) Zoologische klinik. — Die Krankheiten der Affen, p. 71.

plusieurs couches déposées en des points différents et que l'on peut facilement distinguer les unes des autres.

Le ramollissement et la formation de cavernes sont encore plus communs dans l'infiltration que dans le cas de nodules, et ils amènent une destruction beaucoup plus considérable des poumons atteints, en raison de l'extension plus grande que prend l'infiltration. Dans ce cas, le poumon devient semblable à un sac divisé en compartiments, et ces poches sont remplies d'une sanie infecte, à travers les métamorphoses de laquelle il est souvent difficile de distinguer la moindre trace du tissu pulmonaire.

## PROPOSITIONS.

Une réforme complète a été opérée dans l'anatomie pathologique de la phthisie, telle que l'avait faite Laënnec. On sait maintenant que les lésions caséuses et ulcéreuses du poumon des phthisiques sont le résultat de l'évolution d'un processus pneumonique, coïncidant d'ailleurs souvent avec des granulations grises (vrais tubercules). La forme miliaire ne caractérise pas le tubercule ; il existe une pneumonie vésiculaire miliaire. L'examen microscopique est parfois utile pour éviter de confondre ces deux lésions différentes.

La pneumonie accompagnée de granulations tuberculeuses nées par une *infection de voisinage* est certainement tuberculeuse ; on ne peut comprendre la genèse de ces tubercules produits par

une action locale directe, qu'en admettant la nature tuberculeuse du foyer pneumonique caséeux, p. 85, 88.

J'admets aussi la nature tuberculeuse du plus grand nombre des pneumonies caséuses pures (non accompagnées de lésions tuberculeuses).

Je n'admets pas qu'un foyer caséux non spécifique puisse produire la tuberculose (théorie de Buhl), p. 90; j'accepte, au contraire, la spontanéité de l'organisme dans la production de la maladie.

Outre les pneumonies tuberculeuses il existe plusieurs autres pneumonies caséuses.

Pour le plus grand nombre d'entre elles, j'admets que la caséification n'est pas le résultat d'un simple accident fortuit, mais la conséquence d'un processus spécial, celui de l'inflammation caséuse. Recherchant en quoi il peut consister, j'arrive à admettre une altération du processus de l'inflammation franche, une modification vitale des vaisseaux produisant la nécrobiose peut-être au moyen d'une thrombose artérielle, p. 65. Me fondant sur les remarquables expériences de M. Chauveau, qui produit une inflammation caséuse ganglionnaire sans augmentation de nombre ou de volume des éléments, je ne puis croire que le processus nécrobiotique dépende exclusivement de la compression des vaisseaux de l'alvéole, p. 80.

Indépendamment des conditions générales qui sont de beaucoup les plus importantes, des causes locales paraissent capables de *favoriser* la termi-

raison par caséification du processus inflammatoire, par exemple, le rétrécissement de l'artère pulmonaire, p. 67.

---

En somme, il y a progrès depuis Laënnec et nous sommes sortis du cercle où nous enfermait son génie : le tubercule n'était, à ses yeux, qu'une production accidentelle, et, s'il décrivait en traits saisissants son évolution fatale et implacable, il ne pouvait nous expliquer son origine. Nous savons aujourd'hui, grâce à M. Cruveilhier et à Reinhardt, ce qu'est au fond le *tubercule cru* ou l'infiltration tuberculeuse, de sorte que, sans tomber dans des exagérations et des erreurs qui perdent les meilleures causes, nous pouvons faire sa part à l'influence de l'inflammation. C'est avec l'aide de l'anatomie pathologique que Laënnec avait confondu Broussais; c'est une anatomie pathologique mieux éclairée qui redresse Laënnec. Sans doute, sur la question importante, celle de la nature des pneumonies caséuses, nous ne pouvons nous flatter encore de

posséder rien de définitif; cependant les études expérimentales apportent chaque jour à l'observation clinique un nombre imposant de faits qui la complètent et l'éclairent. Abandonnée à des mains inhabiles, l'expérimentation est trompeuse, mais en des mains exercées, qui pourrait douter qu'elle ne soit un puissant moyen d'investigation et qu'elle n'ouvre à la pathologie des horizons inattendus?

Un dernier mot: c'est en France que furent créées dans le premier quart de ce siècle les méthodes précises de l'observation médicale. Un labeur incessant les a rendues fécondes, et il ne nous est pas permis de méconnaître que, dans les résultats acquis, il revient aux autres nations et surtout à l'Allemagne une part considérable. Mais aujourd'hui que l'expérimentation vient à son tour contribuer au progrès de la médecine, nous sommes heureux de constater que c'est dans notre pays qu'ont été obtenues les premières conquêtes de la pathologie expérimentale.



## TABLE DES MATIÈRES

CONSIDÉRATIONS HISTORIQUES .....	3
CHAP. I. — Conditions dans lesquelles on rencontre les pneumonies caséeuses.....	19
CHAP. II. — Anatomie pathologique.....	30
CHAP. III. — De l'inflammation caséeuse du poumon; de la caséification et de ses suites.....	63
CHAP. IV. — Nature.....	84
CHAP. V. — Symptomatologie.....	107
CHAP. VI. — Diagnostic.....	116
CHAP. VII. — Pronostic, marche et terminaison.....	123
CHAP. VIII. — Traitement.....	128
CHAP. IX. — Pathologie comparée.....	133
PROPOSITIONS .....	138

*Homage to the  
Dr. P. Charpentier  
Monsieur  
J. et*

174  
18c

ÉTUDE

SUR LE

**CORBUT EN GÉNÉRAL**

L'Épidémie de 1871 en particulier,

PAR

**LE D<sup>r</sup> PAUL CHARPENTIER**

INTERNE EN MÉDECINE ET EN CHIRURGIE DES HÔPITAUX DE PARIS



PARIS

ADRIEN DELAHAYE, LIBRAIRE-ÉDITEUR

PLACE DE L'ÉCOLE-DE-MÉDECINE

—  
1871

1000

PLATE

THE UNIVERSITY OF CHICAGO

LIBRARY

PHYSICS DEPARTMENT

CHICAGO, ILL.

18  
C  
TABLE DES MATIÈRES.

---

	Pages.
Historique.....	7
Étymologie.....	8
Définition et pathogénie.....	9
Anatomie pathologique.....	17
Symptômes..	22
Hémorrhagie de la peau du tissu cellulaire sous-cutané. . .	25
Hémorrhagie des diverses muqueuses, épanchements articu- laires.....	27
Marche.....	35
Durée, terminaisons et complication.....	36
Pronostic et diagnostic.....	37
Traitement.....	39
I. Traitement préventif.....	39
II. Traitement curatif.....	40
Observations.....	43

TABLE DES MATIÈRES

A MA FEMME, M<sup>m</sup><sup>e</sup> M.-G. CHARPENTIER.

AU D<sup>r</sup> E. CHARPENTIER, MON PÈRE.

A MA MÈRE.

A MON GRAND'PÈRE J.-C.-E. CHARPENTIER.

A MON BEAU-PÈRE ET A MA BELLE-MÈRE.

A MA FAMILLE.

A LA MÉMOIRE

DU D<sup>r</sup> E. DE SAINT-AMAND, MON GRAND'PÈRE,  
ET DE MON FRÈRE HENRI CHARPENTIER.

*Internat.*

M. LUYS,

Médecin de la Salpêtrière, etc.

M. LE PROFESSEUR LAUGIER,

Chirurgien de l'Hôtel-Dieu, etc.

M. GUENEAU DE MUSSY,

Médecin de l'Hôtel-Dieu, etc.

M. E. VIDAL,

Médecin de l'hôpital Saint-Louis, etc.

A MES AUTRES MAÎTRES DANS LES HÔPITAUX :

MM. LE PROFESSEUR RICHET,  
CRUVEILHIER, ANGER, LANCEREAUX,  
LANNELONGUE ET MEUNIER.

# ÉTUDE

SUR

# LE SCORBUT EN GÉNÉRAL

L'ÉPIDÉMIE DE 1871 EN PARTICULIER

---

Le scorbut est une affection très-rare à Paris. A peine dans les hôpitaux, refuge de la partie la plus pauvre de la population, en signale-t-on de temps en temps un cas isolé.

Grâce aux progrès de l'hygiène publique, cet état pathologique n'existe plus, à moins de rencontrer la succession des malheureuses circonstances que présentèrent les années 1870 et 1871, de fatale mémoire. Il fallait, pour lui donner naissance, les souffrances physiques et morales d'un siège de près de cinq mois, la famine, un froid excessivement rigoureux.

La rareté fort heureuse de cette réunion de causes, nous avait engagé à relater l'épidémie observée par nous à l'hôpital Saint-Louis dans le service du Dr Vidal.

Notre publication ayant été devancée par des recherches récentes et très-importantes, nous nous sommes proposé un but plus modeste, mais, suivant nous, plus utile; nous nous sommes contenté de faire l'histoire du scorbut en général, de l'épidémie actuelle en particulier, de résumer l'état des connaissances sur ce point en y ajoutant



les faits que nous avons été à même d'observer. Trop heureux si notre travail peut servir à réaliser quelques progrès dans l'histoire d'une maladie qui, malgré les grands travaux auxquels elle a donné lieu, offre encore cependant bien des points obscurs.

Parmi les ouvrages consultés et dont nous ne ferons pas une énumération fastidieuse pour le lecteur, nous citerons spécialement LIND, dont le vieil et admirable traité peut encore être considéré comme un des meilleurs écrits faits sur le scorbut. Les nombreux mémoires des médecins de la marine, enfin, parmi les documents actuels :

BUCQUOY, Mémoire sur les cas de scorbut observés à l'hôpital Cochin (Société médicale des hôpitaux. Séance du 28 avril).

CHALVET, Bulletins de la Société médicale des hôpitaux.

DELPECH, Étude étiologique du scorbut. *Gazette hebdomadaire*, 1871.

HAYEM, Relation clinique de l'épidémie de scorbut observée à la Charité. *Gazette hebdomadaire*.

HAYEM. Note sur l'anatomie pathologique du scorbut. Société de biologie. Séance du 18 mars 1871.

LABOULBÈNE, Note présentée à l'Académie des sciences sur l'examen microscopique du sang dans le scorbut. Séance du 3 avril 1871.

LEVEN, Note sur l'anatomie pathologique du scorbut. Séance de l'Académie du 21 mars.

#### ÉTYMOLOGIE.

Le scorbut tire son nom, suivant les uns du mot danois *schorbect*, ou du vieux mot hollandais *scorbect* qui signifient l'un et l'autre déchirement ou ulcère de la bouche. D'autres auteurs le font dériver du mot

esclavon *scorb*, qui signifie maladie. D'après Lind, le scorbut serait endémique en Russie et dans les pays septentrionaux.

Le scorbut a été signalé de toute antiquité.

Nous n'avons pas la prétention de refaire son histoire. On le retrouve à toutes les époques, aux pages tristes des annales de tous les peuples.

Il est une conséquence fatale de toutes les guerres, de toutes les expéditions lointaines, alors que les règles de l'hygiène ne peuvent être suivies.

#### DÉFINITION.

Le scorbut peut être défini une affection générale, ayant pour cause une modification profonde de l'économie, et pour manifestations un affaiblissement notable de l'énergie musculaire, des hémorrhagies multiples débutant généralement par les membres inférieurs, et une altération presque constante et plus ou moins prononcée des gencives.

#### PATHOGÉNIE.

Un grand nombre d'opinions ont été émises sur la nature du scorbut et le mécanisme de sa production. Trois sont généralement acceptées ; ce sont les seules dont nous discuterons la valeur.

La première attribue la maladie à une défibrination du sang.

La seconde à une augmentation des sels de soude coïncidant avec une diminution des sels de potasse.

La troisième à une altération particulière de la nutrition dépendant d'un trouble survenu dans la crase du sang.

D'après la première, la plus anciennement admise et

soutenue par M. Andral, dans son hématalogie pathologique, le sang des scorbutiques est fluide, de couleur foncée, le nombre des globules est peu affaibli, tandis que la fibrine subit une diminution notable. Les expériences de Magendie semblent confirmer cette opinion. En défibrinant artificiellement le sang chez des chiens, le savant physiologiste a pu produire un état rappelant le scorbut sous le rapport des lésions et sous le rapport des symptômes.

La seconde opinion s'appuie sur un fait vrai, mais dont l'importance est exagérée. En janvier 1848, Garrod, dans *Monthly Journ. of med. science*, a fait sur la nature et les causes du scorbut des recherches dont voici la conclusion :

« 1° Dans tous les aliments qui déterminent le scorbut, la potasse est en quantité beaucoup moindre que dans ceux dont l'usage est conciliable avec la conservation parfaite de la santé.

« 2° Toutes les substances dites antiscorbutiques renferment une grande quantité de potasse.

« 3° Le sang des scorbutiques contient peu de potasse, et la quantité de cette substance qui est expulsée par les reins est moindre qu'à l'état normal

« 4° Les sujets scorbutiques se rétablissent rapidement, aussitôt qu'on a ajouté de la potasse à leur alimentation, et cela sans en changer la quantité et la qualité, sans employer des végétaux ou du lait.

« 5° L'absence de potasse dans les aliments rend compte des symptômes de cette maladie. »

Mais l'ingestion des sels de potasse, même à base organique, a toujours donné des résultats assez médiocres. Jamais la limonade au citrate de potasse n'a pu remplacer avantageusement celle qui est faite avec le jus même du citron ou de l'orange.

Ce défaut d'équilibre entre les sels de potasse et de soude est loin d'être la cause unique; il ne joue dans la pathogénie du scorbut qu'un rôle secondaire.

La troisième opinion nous paraît la plus juste. Le scorbut serait dû à une altération particulière de la nutrition dépendant d'un trouble survenu dans la crase du sang.

Cette altération complexe est produite primitivement par le défaut d'alimentation, entretenue ensuite par l'état de langueur de l'organisme.

De nombreuses analyses, dont nous allons brièvement analyser les résultats, semblent confirmer cette opinion.

MM. Becquerel et Rodier ont trouvé une diminution notable du nombre des globules, de l'albumine soluble, une augmentation de la quantité d'eau normale; la fibrine au contraire se présentait dans ses proportions habituelles ou sensiblement augmentée.

MM. Chatin et Bouvier. Marchal de Calvi, Fauvel, Andral lui-même, arrivèrent en 1847 à des résultats semblables.

Les derniers travaux auxquels l'épidémie actuelle a donné lieu ont prouvé des faits analogues.

L'examen microscopique n'a fourni que des résultats insignifiants, mais il n'en a pas été de même de l'analyse chimique.

Une série de recherches entreprises par M. Chalvet, recherches sur lesquelles nous reviendrons en parlant de l'anatomie pathologique, lui a permis d'affirmer que le sang scorbutique est caractérisé par une diminution du nombre des globules et des sels de potasse coïncidant avec une augmentation de la fibrine et de l'albumine.

Les malades sont des inaniniés, et le scorbut reconnaît pour cause un état d'anémie particulier dont nous allons examiner l'origine.

ÉTIOLOGIE.

Les auteurs anciens ont cru longtemps que le scorbut n'attaquait que les marins; c'est en effet chez eux que se rencontrent le plus habituellement les causes dont la réunion donne naissance au scorbut. Grâce aux précautions hygiéniques prises à bord des navires, soit de l'État, soit du commerce, grâce aux améliorations apportées à la nourriture des équipages, la maladie est devenue rare. Elle ne s'observe guère aujourd'hui que dans les voyages de circumnavigation ou dans les garnisons des cités envahies, dont le ravitaillement est impossible, d'où sa synonymie de maladie des villes assiégées.

*Age.* — Bien que tous les âges puissent être atteints du scorbut, l'homme déprimé, soit par les années, soit par les fatigues ou les excès qui ont avancé son existence, y est bien plus exposé. Ainsi s'expliquent ces épidémies de scorbut qui ne sont pas très-rares à Bicêtre, à la Salpêtrière, alors que les autres hôpitaux, placés dans des dispositions absolument analogues, n'en présentent aucun cas.

*Dépression morale.* — Le découragement, le désespoir, l'ennui, la tristesse, favorisent le développement du scorbut, mais surtout ce singulier état qui porte le nom de mal du pays, la *nostalgie*.

*Sexe.* — Les hommes paraissent plus exposés au scorbut que les femmes. Sur un relevé de 200 scorbutiques, M. Legroux n'a trouvé que 3 ou 4 femmes. Sur 25 malades, nous n'avons trouvé que 2 femmes. La proportion contraire semblerait devoir exister. Dans la population féminine les causes d'anémie, de cachexie, étaient plus nombreuses

Sans travail, n'ayant point comme les hommes la ressource de ces ateliers nationaux qu'on nommait le service de la garde nationale (1), anémiques comme le sont presque toutes les ouvrières des grands centres industriels, elles ont été soustraites à l'influence du scorbut, malgré l'absence de combustible et l'insuffisance de l'alimentation.

A Saint-Louis, tandis que dans la salle des hommes nous observions de nombreux cas de scorbut, dans la salle des femmes, les anémiques étaient en majorité. La moitié des lits étaient occupés par des formes graves et profondes de cet état particulier. Anémies avec œdème des membres inférieurs, anémies avec diarrhée opiniâtre, avec gastralgie atroce.

Ce peu d'appétit des femmes pour le scorbut est inexplicable. Ajoutons cependant que le fait n'est pas constant ; en 1847, une épidémie sévit à la Salpêtrière n'attaquant que les femmes, aucun employé mâle n'en fut atteint.

*L'humidité, unie au froid*, joue un rôle important dans l'étiologie. La maladie n'a commencé, en 1871, qu'avec le radoucissement de la température et la cessation des gelées.

L'influence fâcheuse du froid s'explique facilement ; l'homme a besoin d'une plus grande quantité d'aliments pour lutter contre l'abaissement de la température ; si l'alimentation est insuffisante, le malade vit aux dépens de sa propre substance, il se dévore lui-même.

Dans son traité, qui est un des plus remarquables ouvrages publiés sur le scorbut, Lind a beaucoup insisté sur l'influence du froid humide. Il en fait à tort la cause la plus puissante.

Dans d'autres passages pourtant, il a l'air de revenir sur

(1) Ce passage avait été écrit le 8 mars, les faits ultérieurs ne m'ont malheureusement pas engagé à le supprimer.

cette opinion quand, outre le froid humide, il signale la dépression morale et la mauvaise alimentation.

C'est au froid humide qu'on doit attribuer l'influence que les marais exercent sur le développement du scorbut.

On sait, en effet, qu'en Écosse, en Russie, là où existent d'immenses marécages, le scorbut est endémique.

Cette coïncidence a fait naître cette opinion, brillamment soutenue par le Dr Devé, que le scorbut n'est qu'une intoxication paludéenne. Expression exagérée, suivant nous, d'un fait profondément vrai.

*Nature de l'alimentation.* — Nous venons de passer en revue les causes qui prédisposent au scorbut. La principale, celle qui paraît le développer indépendamment de toutes les autres, est l'alimentation qui peut agir, soit par sa qualité, soit par sa quantité.

La plupart des auteurs ont fait jouer à l'usage des salaisons un rôle prédominant dans la pathogénie du scorbut. On ne peut nier les inconvénients de leur abus. Les viandes salées ou fumées sont moins digestibles, leurs fibres durcies et resserrées se laissent moins facilement pénétrer par les fluides digestifs auxquels elles abandonnent moins de matériaux. Leur valeur nutritive est donc bien inférieure à celle de la viande fraîche, à égalité de poids, de plus, leur usage journalier entraîne vite le dégoût ; mais là se borne leur action.

Au contraire, l'absence de légumes frais exerce une influence incontestable sur le développement du scorbut.

Dans l'épidémie actuelle, sitôt que l'ouverture des portes permit l'introduction de végétaux frais, de fruits acides, l'état des scorbutiques soumis à ce régime s'améliora très-rapidement. Des citrons, des oranges, du cresson, du pissenlit, des pommes de terre crues, gros.

sièrement râpées, quelques pommes enfin, ajoutées à ce régime ordinaire, suffirent pour amener la guérison chez la plupart des malades. De nombreuses observations recueillies par M. Delpech et consignées dans son mémoire, prouvent ce fait que les nôtres constatent également.

Nous ne parlerons pas de la puissance préventive des végétaux frais. Le nom seul d'antiscorbutiques donné à ces substances nous dispense de plus longs détails.

Leur action est facile à comprendre ; les sels de potasse ont subi dans le sang des scorbutiques une diminution notable ; les fruits, les légumes verts en contiennent une grande quantité sous une forme assimilable : « L'action des sels de potasse, dit M. Chalvet, peut s'expliquer par ce fait que la potasse est aussi nécessaire à la constitution des globules que le fer lui-même. Souvent on obtient dans la chlorose de meilleurs résultats avec le jus de citron qu'avec les préparations martiales. L'hypoglobulie du scorbut est peut-être due à l'insuffisance des sels de potasse dans l'alimentation. »

La nécessité de la potasse dans l'économie reconnue, quel est le mode d'action des végétaux ? « Les principes minéraux, dit M. Chalvet, pour être assimilés, doivent être ingérés sous des formes chimiques déterminées. Les sels de potasse à base minérale traversent l'économie sans y être notablement décomposés, n'exerçant aucune action, ou une action insignifiante à dose modérée, produisant au contraire des accidents graves à dose élevée. »

« Les sels de potasse à acide organique, au contraire, à l'exception de l'acide oxalique, sont d'une absorption facile. Le sel organique se dédouble et l'économie se trouve en possession d'un sel peu stable. La nutrition utilise la base, et l'élimination de l'acide se fait aisément. « Ainsi se trouvent expliqués les bons résultats donnés par les légumes



verts et les fruits qui sont extrêmement riches en sels de potasse à acide organique. Ils ne peuvent être remplacés par les viandes fraîches, les légumes secs, qui contiennent la potasse à l'état de chlorure de potassium ou de phosphate de potasse.

L'alimentation n'agit pas seulement par sa qualité, elle agit aussi par sa quantité. Nous croyons devoir rappeler brièvement combien la nourriture de la population était insuffisante pendant le siège.

Au 15 octobre la viande est rationnée à 100 grammes par jour.

En novembre à 75 grammes.

En décembre à 50 grammes. A cette époque la viande de cheval seule pouvait être obtenue.

Enfin en janvier la ration de cheval n'était plus que de 35 grammes.

Le pain n'a été rationné que fort tard, le 19 janvier ; il était accordé à chaque individu 300 grammes d'un pain noir, mal préparé, indigeste, dans la fabrication duquel entraient une foule de substances, à l'exception peut-être de la farine de froment.

Quant aux légumes frais, ils avaient disparu de suite ; les légumes secs, pommes de terre, haricots, étaient dès le mois de novembre des aliments de luxe.

Fort heureusement le vin n'avait pas manqué ; il a pu suppléer, dans une certaine mesure, en raison de sa richesse en sels potassiques, à l'absence de végétaux frais.

En résumé, l'insuffisance de l'alimentation, jointe surtout à l'absence de végétaux frais, a été la principale cause de l'épidémie de 1871.

ANATOMIE PATHOLOGIQUE.

Les cadavres des individus scorbutiques, présentent un amaigrissement notable, mais en même temps un œdème ordinairement modéré des extrémités inférieures.

La *peau* a une teinte jaune, blafarde, sale ; elle est couverte de squames épidermiques sèches.

Elle est le siège d'hémorrhagies qui peuvent se présenter sous la forme de *pétéchies* ou *d'ecchymoses*.

Les *pétéchies* ou *piqueté scorbutique* s'offrent sous deux aspects différents. Le plus souvent, le sang épanché siège au niveau des follicules pileux ou autour d'eux, leur formant une petite auréole purpurine.

Les bulbes présentent alors de petites saillies papuleuses plus ou moins marquées, qui ont été comparées soit à l'acné, soit au lichen pilaris :

Dans une autre variété plus rare, les *pétéchies* sont constituées par des plaques purpurines violacées, irrégulières, à bord nettement délimité ; le sang est alors épanché dans les mailles du derme sans infiltration du tissu cellulaire sous-cutané.

Dans les *pétéchies*, l'épanchement siège dans la peau. Les *ecchymoses* sont dues, au contraire, à des infiltrations sanguines du tissu cellulo-adipeux sous-dermique, au niveau desquelles le liquide sanguin a pénétré les diverses couches de la peau dans une étendue variable. Elles offrent des teintes différentes suivant leur âge et reposent sur une base indurée diffuse.

Les épanchements sanguins les plus considérables ont lieu dans le *tissu cellulaire sous-cutané*, qui acquiert alors une consistance quelquefois très-grande et produit une sorte d'œdème dur et douloureux à la pression.

Outre les ecchymoses, les membres malades présentent souvent une teinte livide spéciale qui dévoile ainsi la nature hémorrhagique de l'œdème; dans quelques cas, le tissu offre des sortes de vergetures ou des plaques cyanosées qui disparaissent sous la pression.

Le *tissu cellulaire profond* des membres malades est généralement le siège d'infiltration sanguine et d'œdème.

« Dans la peau et le tissu adipeux, dit notre ami et ancien collègue d'internat M. Hayem, au niveau des hémorrhagies, on trouve au microscope une grande quantité de globules rouges, pressés les uns contre les autres, de plus, entre les trousseaux fibreux d'aderme, une certaine quantité de globules granulo-graisseux et pigmentaires et quelques globules blancs, plus ou moins altérés. La *paroi des vaisseaux* est tout à fait normale; à peine quelques capillaires présentent-ils des granulations grasses, les hémorrhagies se feraient donc par transsudation. »

Les *muscles* présentent toujours des altérations importantes. Ils subissent la dégénérescence granulo-graisseuse, ainsi que l'ont signalé MM. Leven et Hayem « Les muscles des membres malades sont le siège d'infiltrations sanguines qui, développées surtout dans le tissu interstitiel sous-aponévrotique, s'insinuent irrégulièrement entre les fibres musculaires. »

Il y a de plus une sorte d'œdème: au microscope, un grand nombre de fibres sont atrophiées et remplies de granulations fines, la plupart grasses.

Les muscles des membres, le cœur, présentent les mêmes altérations. Ce dernier organe, réduit aux deux tiers ou à la moitié de son volume, ressemble à un chiffon mou; les cavités de cet organe contiennent des caillots énormes.

Cette dégénérescence grasse n'atteint pas exclusivement les muscles; les *reins*, le *foie*, les *poumons* la su-

bissent également et présentent de plus une anémie considérable.

La *rate* est trois ou quatre fois plus grosse qu'à l'état normal; son ramollissement peut être tel « qu'elle tombe en pièces lorsqu'on la manie, absolument comme si elle n'était composée que de sang coagulé. » (Lind.)

Le *tube digestif* présente souvent de notables altérations, M. Hayem a trouvé dans l'estomac les caractères de la gastrite subaiguë récente ou entée sur une gastrite chronique et dans l'intestin de l'entérite simple ou ulcéreuse.

Dans quelques cas on a noté une dégénérescence pigmentaire des fibres musculaires lisses de la muqueuse stomacale.

Il est une lésion que nous n'avons pas vue signalée et que nous avons plusieurs fois rencontrée : c'est un décollement assez étendu du *périoste* par un épanchement sanguin, coïncidant avec un épaissement notable de cette membrane.

Dans les épidémies très-graves, on a signalé le décollement des épiphyses, la rupture du cal. Nous n'avons pas vu ces accidents, et nous ne croyons pas qu'ils aient été signalés dans l'épidémie de 1871 (1).

Avant de terminer par l'étude du sang, dont l'altération constitue avec la dégénérescence graisseuse la lésion caractéristique du scorbut, signalons le piqueté hémorragique que peuvent présenter le péricarde, le péritoine, les plèvres.

(1) Lind nous apprend que les côtes sont quelquefois séparées de leurs cartilages, la partie spongieuse des os ramollie et les ligaments articulaires corrodés et détachés. « Au lieu de trouver dans les jointures le doux mucilage qui les lubrifie, elles ne contiennent qu'une liqueur verdâtre.... Tous les jeunes gens au-dessous de 18 ans avaient, en partie, leurs épiphyses séparées du corps de l'os. »

*Etat du sang.* — D'après l'opinion générale, le sang des scorbutiques est fluide, d'une couleur foncée, la fibrine a diminué de quantité ou du moins perdu sa coagulabilité, les sels de soude sont en excès, ceux de potasse en moindre proportion. Les dernières recherches hématologiques ont donné des résultats fort intéressants.

M. Hayem a fait l'examen microscopique du sang pendant la vie sans y rencontrer d'altération bien appréciable. « Le nombre des globules blancs était normal, les globules rouges s'empilaient comme d'ordinaire et offraient leur teinte habituelle; cependant ils devenaient très-rapidement irréguliers et muriformes au contact de l'air ou par l'agitation; de plus, à côté des globules adultes, il existait un nombre peut-être plus considérable de petits globules (globulins) arrondis ou muriformes. »

Ces caractères microscopiques ne constituent pas une altération morphologique précise, il faut s'adresser à la chimie pour connaître les phénomènes qui se sont passés dans le sang. M. Chalvet est arrivé à d'importants résultats. Au moyen de saignées de 25 à 30 grammes faites sur les petites veines de l'avant-bras, il a pu se procurer un sang *fluide, séreux et pâle*. « Le caillot qui se forme dans le vase, dit M. Chalvet, est extrêmement dense, petit, et donne une quantité insolite de sérosité. En le traitant convenablement pour en extraire toute la fibrine, on obtient un excès de ce principe qui se chiffre par 4.30, 4.50. La proportion ne descend pas au-dessous de ce dernier chiffre dans la période ascendante. A mesure que la maladie tend vers la guérison, le chiffre de la fibrine se rapproche du chiffre normal qui est 2 et une fraction d'ailleurs variable. » *La quantité de fibrine augmenterait donc au lieu de diminuer.*

« La proportion des globules rouges est inférieure à celle

des anémies et des cachexies ordinaires. Ainsi le chiffre normal des globules étant 130 pour 1000 de sang, M. Chalvet a trouvé chez les scorbutiques, pendant la période de dénutrition, les chiffres 63 comme minimum et 100 comme maximum.» Becquerel et Rodier prétendent au contraire avoir trouvé 152, 176 p. 1000 dans deux cas de scorbut chronique. A quoi peut tenir cette différence? « M. Chalvet se demande si les analyses de ces auteurs ont eu pour objectif la même espèce morbide que celle qui est aujourd'hui en cause. Peut-être y a-t-il une différence d'intensité entre les scorbut de mer, ceux observés à la Salpêtrière par Becquerel et ceux observés aujourd'hui. Le mode des recherches ne peut être incriminé. Pour éviter toute cause d'erreur dans ses analyses, M. Chalvet a toujours opéré comparativement et simultanément sur une même quantité de sang normal et de sang scorbutique. Après avoir épuisé chacun des deux caillots par l'alcool et les avoir complètement desséchés, il les pèse. Le caillot pathologique présente déjà une différence de poids en rapport avec la diminution des globules donnés par les calculs. Cette première opération faite, chaque caillot est détruit par incinération et le peroxyde de fer est extrait de chaque résidu de cendre. Comme les mêmes relations dans la proportion de cet oxyde de fer existent dans ces deux analyses, et que le fer prévient des globules, on peut affirmer que les *globules sont en baisse dans le sang scorbutique.*

« M. Chalvet a également extrait des cendres la soude et la potasse, et en comparant toujours le sang physiologique au sang pathologique, il a toujours constaté les mêmes proportions dans les différences.

« Quant à l'albumine, voici les chiffres d'une de ses analyses :

« Sang normal, 68.717 d'albumine pour 1,000 grammes

de sérum ; sang scorbutique, 72.304 d'albumine pour 1,000 grammes. En somme, *diminution des globules, augmentation de la fibrine et de l'albumine.* »

#### SYMPTÔMES.

*Prodromes.* — Presque jamais l'affection n'a un début brusque. Les malades pendant un temps d'une durée variable d'ailleurs, éprouvent *un sentiment de lassitude générale* ; le moindre travail, la moindre fatigue leur est à charge. Nous avons vu des malades ne vouloir se lever que pour aller chercher leurs aliments aux cantines, revenir se coucher et ne sortir du lit que pressés par la faim.

En même temps ou peu après se remarquent la *pâleur de la face, sa bouffissure.*

A la suite de la moindre fatigue, les extrémités inférieures sont *œdématisées.*

Souvent enfin, à cette période, on a remarqué de la diarrhée. Tantôt elle n'a été que passagère, tantôt au contraire elle a revêtu les caractères d'une véritable lienterie.

Il est assez difficile de préciser la durée de cette première période. Cet état d'apathie peut persister sans autres symptômes quinze jours ou un mois.

Enfin la *moindre contusion* s'accompagne chez le malade d'une *tumeur molle et indolente.*

Le malade s'étonne de se voir des bleus dont il ne peut indiquer la cause.

Ce symptôme qui, indique combien l'organisation est profondément altérée, sert de transition entre les prodromes et la maladie confirmée.

*Lésions des gencives.* — Les lésions des gencives débutent

au niveau des dents malades, ce qui indique une fois de plus que le défaut d'hygiène de la bouche entre pour beaucoup dans le développement de la manifestation gingivale du scorbut. Chez la plupart des malades, elle a commencé au niveau des dents cariées (obs. 14), cassées ou encroûtées de tartre (obs. 10). Chez deux malades, elle s'est développée autour de l'encoche produite par le tuyau de la *pipe* (obs. 5, 9). Dans quelques cas, nous n'avons rencontré aucune manifestation buccale. Les malheureux n'avaient qu'une dent.

Très-rarement on a vu, soit avec les lésions gingivales, soit en leur absence (Marrotte), à la pointe de la langue, dans des points correspondant à des vides laissés par la chute de quelques dents, des tubercules rouges, non douloureux, du volume d'un pois chiche, analogues histologiquement à des bourgeons charnus.

*Gencives.* — Quand la maladie a fait quelques progrès, les gencives se tuméfient, s'ulcèrent légèrement sur les bords. Dans quelques cas rares, du sang s'échappe des solutions de continuité. Enfin la tuméfaction peut exister seule sans ulcération.

Au bout de quelque temps, à la tuméfaction succède une véritable hypertrophie ; les dents disparaissent dans le tissu gingival, qui ne tarde pas à prendre une teinte ecchymotique bleuâtre, puis violacée ; il s'élève enfin et donne lieu à des hémorrhagies plus ou moins abondantes.

Le ramollissement des gencives devient de plus en plus marqué ; elles s'œdématisent au point d'avoir une épaisseur de 1 à 2 centimètres, ou de produire des appendices gros comme l'extrémité de l'index, cachant les dents ; en même temps, elles deviennent fongueuses, prennent l'aspect de bourgeons charnus, irréguliers et infiltrés de sang. Alors



les dents vacillent dans l'alvéole et les chicots entraînés par la gencive, se déplacent en dedans ou en dehors de la ligne dentaire. On peut les cueillir facilement avec les doigts. Dans certaines épidémies, les accidents ne s'arrêtent pas là ; on peut observer la nécrose des maxillaires.

Dans l'épidémie que nous avons observée, l'extraction des dents n'a provoqué que de très-légères hémorrhagies, ce qui, joint à la rareté des hémorrhagies nasales, intestinales ou autres, indiquait son peu de tendance hémophilique.

Quelquefois, à la face interne des gencives, près de l'insertion des dents, sur le voile du palais, plus rarement sur les piliers, on a signalé des tissus ecchymotiques. M. Lasègue dit les avoir toujours rencontrées au début ; nous ne les avons trouvées qu'une fois. Dans les cas les plus marqués, le gonflement des gencives est souvent tel qu'il soulève les lèvres, les retourne, laissant la bouche toujours entr'ouverte. (Obs. 41).

La physionomie du malade est alors caractéristique.

En même temps s'exhale de la bouche une odeur infecte, et un liquide sanieux, teinté de sang s'écoule des gencives.

L'altération gingivale n'est pas, comme on l'a cru longtemps, un signe pathognomonique du scorbut.

Il existe souvent, dit M. Marcellin Duval, un contraste frappant entre la présence de larges ecchymoses aux membres inférieurs et l'état normal ou presque normal des gencives, de même qu'en l'absence de toute ecchymose, les gencives peuvent être fongueuses, même ulcérées.

HÉMORRHAGIE DE LA PEAU, DU TISSU CELLULAIRE SOUS-CUTANÉ.

Les hémorrhagies les plus constantes dans le scorbut sont celles qui siègent dans la peau ou dans le tissu cellulaire sous cutané. Elles se présentent sous deux formes :

Sous la forme de *pétéchies*,  
Ou sous celle d'*ecchymoses*.

*Pétéchies*. — Les pétéchies, ou piqueté scorbutique, sont de petites taches rouges ou pourprés, semblables à des morsures de puces, dues à un petit épanchement sanguin dans l'épaisseur du derme ; leur siège est la peau, tandis que celui des *ecchymoses* est le tissu cellulaire sous-cutané ou intermusculaire. Au niveau des follicules pileux, surtout de ceux des membres inférieurs, existe une extravasation sanguine qui produit des petites élevures chagrinées, analogues à celles qu'on observe dans le frisson, et appelées *chair de poule* ; c'est la peau ansérine de Rayer, de Cases et Rochoux. Ces pétéchies pileuses sont roses ou pourprés, arrondies, légèrement proéminentes et traversées à leur centre par un poil. Leur diamètre varie de 1 à 3 millimètres : dans quelques cas, elles présentent un diamètre plus large, qui peut atteindre 5 à 6 millimètres.

C'est alors qu'elles forment une auréole autour du poil légèrement soulevé.

Le piqueté scorbutique peut se produire aussi, quoique plus rarement, sur des parties dépourvues de poil.

La physionomie de cette éruption reste la même, un septénaire environ. Au bout de ce temps, les papules s'affaissent, le teint pâlit peu à peu, passe du rouge au violet foncé, puis au vert. En même temps la tache s'élargit et l'épiderme desquame à ce niveau.

L'origine de cette éruption, spéciale au scorbut, s'explique

facilement ; elle siège à la face externe de la jambe, à la face postérieure du mollet, à la partie antérieure et externe de la cuisse, c'est-à-dire dans tous les points exposés au frottement du pantalon.

Chez les hommes, ce frottement rase pour ainsi dire le poil à mesure que le bulbe le secrète, et détermine souvent chez les individus malpropres une légère éruption acnéiforme.

Cette irritation suffit pour appeler une des premières manifestations cutanées du scorbut. Ce piqueté est une des premières manifestations du scorbut ; à bord des bâtiments, dans les inspections sanitaires de chaque semaine, les médecins ont l'habitude de faire relever les manches et les pantalons des matelots et d'examiner l'état des gencives. C'est grâce à ces précautions qu'on peut étouffer la maladie dès sa naissance et la rendre si rare.

Quelquefois la peau devient le siège de taches pourprées ; ces taches sont irrégulières, mais nettement délimitées, elles ne présentent pas sur leurs bords la teinte dégradée des ecchymoses. Leur étendue varie de un à plusieurs centimètres ; à leur niveau, la peau n'offre aucun relief appréciable. Rares dans le scorbut primitif, elles ont été surtout signalées par M. Hayem dans le scorbut consécutif à une altération déjà ancienne de l'économie.

*Ecchymoses.* — Un autre phénomène caractérise la maladie, c'est la production d'épanchements sanguins dans le tissu cellulaire sous-cutané ou intermusculaire.

Ces épanchements se produisent soit spontanément, soit sous l'influence d'une pression ou d'une contusion légère, et donnent naissance à des ecchymoses variables, et par leur couleur et par leur étendue, qui varie du pointillé à toute la surface d'un membre ; tantôt elles ne forment aucune saillie, tantôt au contraire elles ont l'aspect de véritables

bosses sanguines; rares à la face, au crâne, elles le sont moins au xbras; elles sont fréquentes au membre inférieur, surtout aux jambes, et leur cause est facile à comprendre. La station debout facilite l'extravasation du sang aux environs du tarse, au niveau des mollets; plus tard quand la fatigue musculaire, la douleur que les malades ressentent pendant la marche les force à rester assis, l'action de la pesanteur explique le lieu d'élection de ces épanchements. Leurs sièges habituels sont alors le creux poplité, la partie inféro-interne de la cuisse, les creux sous-malléolaires.

Au début, ces larges suffusions sanguines sous-cutanées et intermusculaires donnent naissance à de larges taches d'un bleu foncé et à un *épaississement* sclérémateux de la peau.

Le membre atteint se tuméfie en totalité ou en partie, devient dur, empâté, douloureux, et la pression du doigt produit une fossette lente à disparaître. Aussitôt que le tissu cellulaire des membres est devenu le siège d'épanchements sanguins, le moindre mouvement provoque non-seulement une grande fatigue, mais encore une gêne extrême, souvent des douleurs plus ou moins vives si le malade persiste à marcher. En même temps que l'hémorrhagie, on voit augmenter l'œdème local, le membre ne peut plus ni se plier, ni s'étendre.

Il est le siège d'un œdème dur, séro-sanguinolent. Cette compression provoque des engourdissements, des élancements douloureux, des picotements dus à la gêne prolongée de la circulation.

#### HÉMORRHAGIES DES DIVERSES MUQUEUSES. ÉPANCHEMENTS ARTICULAIRES.

Le plus souvent les muqueuses sont le siège d'hémorrhagies quelquefois très-abondantes. Ces pertes de sang, jointes aux épanchements qui se sont produits dans le

tissu cellulaire, contribuent à jeter rapidement les malades dans une extrême prostration.

Parmi ces hémorrhagies, les plus fréquentes sont celles qui proviennent des muqueuses gingivale, pituitaire, intestinale et utérine.

Les autres sont beaucoup plus rares, l'hémoptysie, la gastrorrhagie, l'hématurie, le flux hémorrhoidal ne se rencontrent presque jamais. Elles ont complètement fait défaut dans l'épidémie de 1871. Les hémorrhagies qui peuvent être nommées symptomatiques ont été rares; l'épidémie du reste a été remarquable par sa bénignité et son peu de tendance aux épanchements sanguins.

Sur 20 observations nous avons noté l'épistaxis 5 fois (obs. 5, 7, 11, 15, 18).

La stomatorrhagie, 1 fois (obs. 11).

Les hémorrhagies intestinales, 3 fois (obs. 10, 17, 18).

Enfin, dans l'obs. 11, les règles, ordinairement très-peu abondantes, ont duré vingt jours, et pendant ce temps, la malade prétend avoir perdu une quantité énorme de sang.

Dans le scorbut, le sang peut s'épancher non-seulement en dehors ou dans le tissu cellulaire, mais encore dans les cavités closes. Nous avons observé une fois (obs. 12) une hydarthrose aiguë. La tuméfaction considérable du genou, les ecchymoses sur les parties voisines qui disparurent avec l'épanchement, la douleur vive à l'inspection du genou, permirent d'affirmer que du sang avait été épanché. D'autres observateurs ont signalé des cas analogues qui guérissent très-bien par l'emploi de la compression précédée de vésicatoires. Ces derniers ne donnèrent lieu à aucun des accidents que pouvait faire craindre la lecture des auteurs.

Les ulcères scorbutiques n'ont pas été signalés dans l'épidémie actuelle. Ce sont des ulcères phagédéniques à bords

élevés, dont le centre est rempli par une matière comparée par Lind au foie du veau, ou mieux par d'Ormay à la boue splénique. Ils rappellent la forme ulcéreuse de la pourriture d'hôpital par leurs caractères et leurs tendances à envahir les parties voisines.

*OEdème.* — Outre l'empâtement, les membres des scorbutiques présentent fréquemment de l'œdème.

Cet œdème se présente sous deux aspects; il est local ou général.

L'*œdème local* naît de la compression exercée par des extravasations sanguines considérables. Il peut occuper un segment de membre ou un membre entier; il est toujours proportionné à l'étendue des hémorrhagies internes dont il permet d'affirmer l'existence, même en l'absence d'ecchymoses cutanées (obs. 7, 14, 17).

Il atteint un seul membre, les deux membres d'une façon inégale, ou bien il est symétrique. Il a pour caractères pathognomoniques d'être limité aux parties infiltrées de sang et d'une dureté particulière. Le tissu cellulaire semble s'être induré, la sensation qu'il donne ne peut être mieux comparée qu'à la résistance qu'offrent à la pression les tissus du nouveau-né atteint de sclérème. Il y a, dit M. Marcellin Duval, « plutôt induration qu'œdème véritable. » La peau présente alors des taches livides au milieu desquelles le doigt éprouve une grande résistance et sent des plaques dures, d'une consistance ligneuse, sur lesquelles il faut bien se garder d'appuyer fortement; pour peu qu'il existât une ecchymose, on pourrait produire une phlyctène et à la suite une ulcération scorbutique. C'est en effet la pression du doigt ou une contusion qui lui donne généralement naissance. En dehors, le tissu cellulaire est pâteux. La peau, dépressible, conserve longtemps l'impression du doigt.

Blanchâtre d'abord, la peau prend bientôt toutes les

nuances qui indiquent les différents âges des ecchymoses.

Ces changements de coloration prouvent la présence d'épanchements sanguins qui ont eu besoin d'un certain temps pour imbiber les parties molles (obs. 8).

L'*œdème généralisé* du scorbut ne présente aucune particularité, c'est l'*œdème* de toutes les cachexies ; il est mou, symétrique, débute par les parties déclives, disparaît par le repos, augmente par la marche ; il est souvent un des symptômes prodromiques de la maladie (obs. 2, 8, 11, 12, 15, 17).

Limité d'abord aux malléoles et aux pieds, il augmente jusqu'à ce que les malades soient forcés de garder continuellement le lit. Son siège est alors différent ; il occupe les parties déclives, la face postérieure des membres, les cuisses, quelquefois il se généralise. Si le thorax, la face sont pris, il indique une profonde altération de l'économie et coïncide souvent avec de l'albuminurie. Cet œdème est loin d'exister dans tous les cas et d'avoir, sauf quand il est généralisé, une importance pronostique sérieuse. Il manque souvent, et lorsqu'il existe, son étendue n'est nullement en rapport, comme celle de l'*œdème* local, avec l'intensité des phénomènes hémorrhagiques.

*Anémie.* — L'état général est un des phénomènes les plus frappants chez les scorbutiques ; on observe chez eux les symptômes qui traduisent un appauvrissement considérable du sang.

Au début, dit Lind, le visage perd sa couleur naturelle, il devient pâle, bouffi, les muqueuses des lèvres, les caroncules lacrymales, paraissent de couleur verdâtre. Ces changements surviennent dès le début ; ils coïncident avec la répugnance à toute espèce d'exercice ; plus tard cette couleur devient plus obscure ou livide.

Le pouls est mou, dépressible, fréquent, quelquefois dicrote, anémique, en un mot, il ne présente une légère ac-

célération qu'au moment des poussées hémorrhagiques, et alors la température s'élève également de 37,1 degrés à 38 (obs. 10).

Si les bruits du cœur sont souvent normaux, souvent aussi, au premier temps et à la base, on trouve un souffle doux, inconstant, ayant en un mot tous les caractères des bruits anémiques; de même, dans les vaisseaux du cou, existe un bruit de souffle intermittent ou continu, avec redoublements, quelquefois un bruit musical intense. Comme autres symptômes fonctionnels d'anémie, signalons de la pesanteur de la tête, des étourdissements ou des éblouissements, des syncopes dans les cas graves.

*Troubles digestifs.* — Dans la grande majorité des cas, les troubles digestifs sont nuls. Les malades ont souvent, au début, une diminution ou une absence d'appétit; la mastication est impossible à cause de l'état des gencives, mais cet état dure peu, sauf lorsque la maladie se termine d'une façon funeste.

Le plus souvent on observe une constipation opiniâtre. La diarrhée, qui survient quelquefois, est toujours un accident des plus sérieux par ses rechutes fréquentes et sa ténacité.

Elle paraît due à la mauvaise élaboration des aliments. Les malades sont alors en état d'indigestion continuelle.

Ces diarrhées ont été parfois incoercibles; elles ont été le symptôme le plus grave dans les trois seuls cas mortels de scorbut simple que nous ayons observés (obs. 15, 16, 17).

*Douleurs.* — Les douleurs ont été signalées par tous les auteurs comme signe pathognomonique du scorbut. Elles siègent surtout dans les membres inférieurs, au niveau des articulations. Souvent elles se montrent avant que rien soit venu déceler la présence de la maladie. Ces



douleurs, plus ou moins vives, sans siège fixe, affectent, ainsi que nous l'avons dit, de préférence les lombes, la partie moyenne des membres, surtout les membres inférieurs. Les malades se plaignent d'avoir les os brisés, et cette sensation de douleur augmente encore la répugnance qu'ils ont pour toute espèce de mouvement. Ces douleurs changent d'abord de place, puis elles finissent par se fixer sur un des côtés de la poitrine; elles deviennent quelquefois telles, que le malade craint de suffoquer. Cette dyspnée est considérée par les physiologistes comme le résultat constant de la déglobulisation. Elle manque quelquefois, lorsque le malade, ayant horreur du moindre mouvement, reste constamment couché; mais, dès qu'il marche, elle reparait. « Difficilis, anhelosa, ad motus vel « parvos fere deficiens respiratio. » (Boerhaave.) Dans quelques faits, cette oppression est due à une lésion déterminée du poumon, du cœur ou de leurs enveloppes.

Les douleurs articulaires peuvent aussi avoir pour causes, soit un épanchement sanguin (obs. 12), soit un rhumatisme généralisé. Ce dernier *rhumatisme scorbutique* des anciens, ne doit pas être confondu avec celui qui peut en temps habituel se compliquer de manifestations hémorragiques; purpura arthritique, rhumatisme exanthémateux de MM. Legroux, Ferrand, Blachez et Worms. Dans un cas, le rhumatisme n'est qu'une complication, dans l'autre il est la maladie principale.

*Urines.* — Les urines présentent dans le scorbut des altérations constantes. Au début, elles sont rares, foncées, l'émission tombe de 1,250 grammes (chiffre normal) à 800, 1,000 grammes par jour, elles se troublent très-vite et laissent déposer une quantité plus ou moins abondante de sels, rarement il y a de l'albumine en grande quantité et d'une façon persistante, alors le pronostic doit être ré-

servé (obs. 15, 17). Tant que la maladie reste stationnaire ou fait des progrès, les urines conservent les caractères que nous venons d'indiquer, mais, dès que l'état s'améliore, l'émission augmente, arrive à 1,200, à 2,500 grammes en vingt-quatre heures. L'urine perd en même temps l'intensité de sa couleur; elle devient pâle, *anémique*, souvent à ce moment encore elle reste un peu trouble ou le devient facilement après son émission.

Nous emprunterons à MM. Carville et Hayem les conclusions qu'ils ont tirées d'analyses d'urines scorbutiques. Ces analyses, faites par le procédé qu'a indiqué M. Chalvet, ont donné les résultats suivants :

« 1° La quantité d'*urée* éliminée dans les vingt-quatre heures est égale ou inférieure à la normale.

« 2° La quantité des *matières albuminoïdes* (matières insolubles dans l'alcool) est augmentée toujours et quelquefois dans une proportion considérable (de 38 grammes dans les vingt-quatre heures).

« 3° Les matières extractives sont habituellement aussi plus abondantes qu'à l'état normal, mais le fait n'est pas constant. »

Telles sont les altérations que présentent les urines scorbutiques dans la période d'état de la maladie.

Mais, dès que les malades ont une bonne alimentation, que les forces leurs reviennent, « la quantité des matières albuminoïdes diminue et se rapproche peu à peu de la normale. » La sécheresse de la peau devient moindre, les sueurs reparassent.

Les analyses ayant donné des résultats identiques, nous n'en citerons qu'une, empruntée à M. Hayem :

31 mars. Le malade est entré depuis 2 jours. 1,808 grammes en 24 heures d'une urine un peu louche sans albumine.

Sur. . . . .	1,000 gr.		
Eau . . . . .			966 500
Mat. fixes. . .	33 500		
Matières solubles dans l'alcool. {	12,500	{ Urée. . . . .	8 640
Mat. insolubles dans l'alcool. {	21,000	{ Mat. extractives. .	3 860
		{ Mat. albumin. . .	20 905
		{ Mat. minérales. .	0 095
			<hr/>
			1,000 000

3 avril. A la suite d'une bonne alimentation, 2,173 grammes en 24 heures d'une urine un peu louche sans sucre ni albumine.

Sur. . . . .	1,000 gr.		
Eau. . . . .	976		
Mat. fixes. . .	22		
Matières solubles dans l'alcool. {	8,500	{ Urée . . . . .	5 520
Mat. insolubles dans l'alcool. {	13,500	{ Mat. extractives .	2 980
		{ Mat. albumin. . .	8 500
		{ Mat. minérales. .	5 000
			<hr/>
			1,000 000

Le 6. 2,373 grammes en 24 heures.

Sur. . . . .	1,000 gr.		
Eau. . . . .	978		
Mat. fixes. . .	20		
Matières solubles dans l'alcool. {	8,000	{ Urée. . . . .	5 666
Mat. insolubles dans l'alcool. {	12,000	{ Mat. extractives. .	2 334
		{ Mat. albumin. . .	5 500
		{ Mat. minérales. .	6 500
			<hr/>
			1,000 000

MARCHE.

La marche du scorbut est irrégulière.

L'ordre d'apparition des symptômes, leur existence même, leur intensité, peuvent varier. Pourtant à la rigueur on peut distinguer dans sa marche trois périodes.

Dans la première, période prodromique ou d'invasion, l'état général, les symptômes qui apparaîtront plus tard ne sont qu'indiqués. On remarque surtout faiblesse, lassitude, douleurs musculaires, articulaires, pâleur, œdème de la face, en un mot abattement physique et moral.

Dans la seconde période, qu'on peut nommer période d'état, existent les lésions caractéristiques.

Altérations des gencives, pétéchies, ecchymoses, suffusions sous-cutanées ou profondes.

Enfin la troisième période varie suivant la terminaison de la maladie.

L'amélioration est annoncée par la diminution de la constipation; la diarrhée, au contraire, est un accident toujours redoutable, par le retour des sueurs, la limpidité des urines, la cessation des hémorrhagies, le rétablissement des forces, et la résorption de l'œdème. Dans le cas contraire, les symptômes s'accroissent de plus en plus, un ou plusieurs d'entre eux prennent une importance fatale.

On peut observer des syncopes, des hémorrhagies diverses, des ulcères, une diarrhée plus ou moins tenace, des épanchements dans les articulations ou dans les divers séreuses, péritoine, plèvres, péricarde.

Telle est la marche habituelle du scorbut; en 1871, il se présenta avec tant d'anomalies, que M. Bucquoy a pu dire avec raison, que l'épidémie avait été caractérisée par beaucoup d'anémie et peu de scorbut. Un grand nom-

bre de symptômes, si fréquents dans les autres épidémies, comme les hémorrhagies nasales, pulmonaires, intestinales, ont été fort rares. Les ulcères scorbutiques n'ont été constatés par personne. L'épidémie a été bénigne, et la mort, qui a terminé quelques cas, a été due moins au scorbut qu'à des complications ou aux mauvaises conditions de santé habituelle du malade.

#### DURÉE.

Dans les cas les plus légers, après huit ou quinze jours de repos, les malades ont repris des forces, des couleurs et sont revenus à la santé après une convalescence très-courte. Dans les cas les plus graves, la guérison a pu demander deux ou trois mois. D'une façon générale, la durée de la maladie a été en rapport avec l'intensité des phénomènes hémorrhagiques.

#### TERMINAISONS ET COMPLICATIONS.

Le scorbut n'entraîne la mort qu'autant que les malades ne peuvent être soustraits à l'influence des causes qui l'ont produit et placés dans de meilleures conditions. Dans l'épidémie actuelle, les complications ont été bien plus redoutables que la maladie elle-même.

Comme toutes les causes d'anémie, le scorbut favorise le développement des prédispositions morbides latentes ou qui se sont déjà manifestées antérieurement.

Chez les individus dont les poumons présentent des tubercules ou une bronchite, on devra craindre l'épanchement pleural. Chez ceux qui ont des lésions intestinales tuberculeuses ou autres, la diarrhée sera l'accident fatal qui pourra amener l'épuisement et la mort.

Frédéric Hoffmann dit que la gangrène des pieds est

commune chez les scorbutiques, nous n'osons rattacher au scorbut les cas de gangrène des observations 18 et 20, non plus que l'eschare gangréneuse, survenue dans l'observation 21.

Parmi les complications du scorbut, il en est une terrible, qui, fort heureusement, a été très-rare cette année. L'acro-nyie, si commune dans la grave et meurtrière épidémie de la guerre de Crimée, n'a fait que peu de victimes à Paris. Nous en avons pourtant observé deux cas, un cas d'acro-nyie simple (obs. 13), un autre consécutif au scorbut (14).

#### PRONOSTIC.

Le pronostic du scorbut est grave, « moins grave pourtant qu'on ne pourrait le supposer. » Cette opinion, émise par Larrey, a été confirmée par les faits. Les campagnes d'Égypte, de France, de Crimée, etc., la dernière épidémie, entre autres, prouvent que le « scorbut est une affection grave, si le malade ne peut être soustrait aux causes qui l'ont développé; dans le cas contraire la guérison est la règle, à moins de complication splachnique. Enfin la gravité de la maladie est proportionnelle au nombre, à l'abondance des hémorrhagies et à la faiblesse des sujets.

#### DIAGNOSTIC.

Le scorbut est toujours d'un diagnostic facile. L'affaiblissement des forces, les hémorrhagies multiples, l'altération presque constante des gencives ne se rencontrent jamais réunis que dans cet état pathologique.

L'anémie simple offre bien de la pâleur, des bruits de souffle artériels, des douleurs névralgiques. Mais, outre que ces symptômes sont bien plus prononcés, ils ne s'ac-

compagnent ni d'hémorrhagies, ni d'altération des gencives.

La *cachexie mercurielle* produit une gingivite qui rappelle un peu celle du scorbut. Les gencives sont en effet molles, bleuâtres, saignantes ; la peau est décolorée, les tissus sont flasques ; il y a de l'anhélation, des pétéchies, quelquefois des hémorrhagies passives, mais jamais ces hémorrhagies ne sont ni aussi nombreuses, ni aussi graves. La fétidité de l'haleine est toute particulière ; enfin les antécédents sont tout autres ; il y a eu de la salivation, etc.

La *maladie de Werlohf*, purpura aigu, ne présente pas d'altération buccale ; son début est brusque, précédé de fièvre. Elle est caractérisée par une éruption très-abondante de petéchies, occupant toute la surface du corps, peau et muqueuses, de fréquentes hémorrhagies internes, épistaxis, métrorrhagies, hémorrhagies intestinales ; au contraire les grandes ecchymoses sont rares.

Nous ne distinguerons pas le scorbut du purpura cachectique. Ces deux états ne présentent de différences notables que dans les cas extrêmes, ils sont dus à la même cause. Le purpura nous paraît être au scorbut ce que le choléra européen est au choléra asiatique. L'un serait à l'état sporadique ce que l'autre est à l'état épidémique.

Il est une affection dont nous ne parlerions pas si l'épidémie de 1871 n'en avait présenté quelques symptômes. Le béribéri, observé surtout chez l'Indien, présente une tendance particulière à l'hydrémie. Il est caractérisé par une hydropisie aiguë sans albuminurie à marche continue et progressive ; il rentre dans la classe des maladies de misère, comme le scorbut, avec lequel on l'a vu coïncider à bord des bâtiments. Il est du à l'inanition, à l'insuffisance, à la mauvaise qualité des aliments, aux privations de toutes sortes, à la nostalgie ; mais, tandis que dans le scorbut, l'hé-

hémorrhagie est la lésion caractéristique, celle qui prédomine dans le bérubéri est l'hydropisie.

## TRAITEMENT.

**TRAITEMENT PRÉVENTIF.** — Les règles de l'hygiène bien comprises et sagement appliquées constituent le seul spécifique du scorbut. Nous allons indiquer brièvement la conduite à tenir pour éviter l'atteinte de cette maladie.

*Nourriture.* — Alternier l'usage des viandes fraîches avec celui des viandes salées, fumées ; joindre aux repas des légumes frais, des fruits mûrs.

En l'absence de végétaux frais, la choucroute, tant prôchée par Lind, la drèche, du capitaine Cooke, donnent de bons résultats.

*Boissons.* — Si l'abus des alcooliques peut être funeste, une quantité modérée de vin est fort avantageuse. Le vin peut être considéré comme un antiscorbutique, grâce à l'abondance des sels de potasse qu'il renferme, il peut, dans une certaine mesure, suppléer aux légumes verts, c'est grâce à lui que les ivrognes, si nombreux dans la garde nationale, ont fourni relativement peu de cas de scorbut. Dans les prisons le scorbut s'est montré principalement parmi les détenus qui n'avaient pas d'argent pour procurer un supplément de vin. L'alcool a une action opposée à celle du vin. L'augmentation de la ration d'eau-de-vie, alors qu'on diminuait celle du vin, n'a pas été sans influence dans le développement du scorbut dans l'armée. Aux différentes liqueurs alcooliques dont nous venons de signaler les effets, il faut ajouter la limonade sucrée et aromatisée avec du suc de citron, qui donne toujours d'excellents résultats.



*Froid, humidité.* — Se couvrir de vêtements chauds en laine ou en flanelle, en changer fréquemment, éviter de les garder lorsqu'ils sont humides. Lind regardait à tort l'humidité comme la seule cause occasionnelle de la maladie. Bien qu'exagérée, cette opinion n'en est pas moins prouvée par des faits nombreux.

*Propreté.* — Le défaut de propreté favorise le développement du scorbut. Le soin de la bouche, des dents, de fréquents lavages, ne sauraient être trop recommandés. Les altérations des gencives débutent toujours autour d'une dent cariée ou encroûtée de tartre.

¶ Enfin, *exercice, distraction* pour essayer de combattre la nostalgie.

TRAITEMENT CURATIF. — *Antiscorbutiques.* — Tant de plantes ont été vantées contre le scorbut à l'exclusion de toutes les autres, que la longueur même de leur liste, suffit pour prouver qu'il n'existe pas de spécifique contre cette maladie.

Sa guérison ne dépend pas, en effet, de l'emploi plus ou moins bien réglé de tel ou tel agent curatif, mais elle est subordonnée à un ensemble de précautions hygiéniques, auxquelles il n'est malheureusement pas toujours possible de se conformer.

Les moyens qui viennent d'être indiqués comme préservatifs sont également les premiers qui doivent être employés comme curatifs.

Il y a longtemps que, pour la première fois, l'existence d'une classe de médicaments antiscorbutiques avait été niée. Dès 1757 Jean Vierus écrivait qu'il n'y avait pas de spécifique contre le scorbut, et que tous les végétaux frais étaient également indiqués.

Le temps a confirmé la justesse de cette assertion. Bien

qu'il n'existe pas de plantes spécialement douées de vertus antiscorbutiques, les crucifères, certaines synanthérées, les acides végétaux, fournissent les remèdes les plus efficaces.

Les sucres des végétaux acides jouissent de vertus antiscorbutiques très-marquées. Ils sont d'excellents prophylactiques et peuvent jusqu'à un certain point arrêter les progrès de la maladie. Leur action est du reste fort anciennement connue. Boerhaave en 1709, Kramer en 1757, Lind avaient indiqué tout l'avantage que l'on retire des sucres de limon, d'orange et de citron. Depuis 1757 en Angleterre, cent ans plus tard seulement en France, le jus de limon (*lemon juice*) fut donné réglementairement à bord des navires. La ration journalière est fixée à :

Suc . . . . .	15 grammes.
Sucre . . . . .	45
Eau. . . . .	120

Les vrais antiscorbutiques sont les fruits acides, citrons, oranges, groseilles, cerises, ou en leur absence leurs sucres épais et conservés dans des bouteilles bien fermées.

« Ne cherchez la guérison du scorbut ni dans la trousse du médecin, ni dans la boutique de l'apothicaire ; la pharmacie vous réussira aussi peu que l'art chirurgical, mais ayez des végétaux frais, du jus de plantes antiscorbutiques fraîches, des oranges et des citrons ou des jus de ces fruits conservés dans du sucre ; sans autres moyens vous viendrez à bout facilement de cette terrible maladie. »

(*Medicina castrensis*; Kramer, 1721.)

Voyant les bons effets retirés des fruits acides, plusieurs auteurs leur ont substitué par analogie des acides minéraux, mais le résultat a été tout différent. Nous avons déjà

vu, du reste, à l'article *Pathogénie*, que le grand avantage de la limonade faite avec le jus du citron, de l'orange était de contenir du citrate et d'autres sels de potasse à acide organique, avantages que n'ont pas les limonades à acides minéraux.

Avec les acides minéraux, l'état général n'a été nullement modifié, et les préparations employées n'ont été utiles que contre les symptômes locaux, contre la gingivite en particulier.

Parmi les crucifères, citons le cresson, le raifort, le radis, le cochléaria, la moutarde, le chou frais ou fermenté (choucroute), enfin dans d'autres familles l'oseille, les pommes de terre cuites ou crues.

*Toniques.* — Le *quinquina* sous toutes les formes. C'est en lui que Franck avait le plus de confiance. — Les *amers* (fumeterre, houblon, gentiane) doivent être prescrits sous forme de tisane.

Les *ferrugineux* sont indiqués contre l'anémie consécutive, mais leur usage n'est pas constamment avantageux.

Nous n'énumérerons pas la longue suite de médicaments tour à tour vantés outre mesure et tombés dans l'oubli. Ils ont eu le sort de leurs pronateurs ; nés avec eux, ils doivent être rangés dans la classe des médicaments qui encombrent et obscurcissent la thérapeutique sans l'enrichir.

INDICATIONS SYMPTOMATIQUES. — Le *gonflement et l'ulcération putride des gencives* doivent être traités localement, en même temps qu'on attaque par les remèdes indiqués précédemment la cause générale qui les a produits.

Les gargarismes acides alunés ont été employés dans ce but. Ce qui réussit le mieux est le contact des gencives malades avec une solution de perchlorure de fer, d'acide chlorhydrique, d'acide chromique. Dans l'intervalle les ma-

lades appliquent de temps en temps du citron sur leurs gencives ou mâchent du cresson, des pommes de terre crues grossièrement râpées.

*Ulcères.* — Lotions astringentes avec eau vinaigrée, vin aromatique, quinquina en poudre.

*Constipations.* — Au début laxatif léger.

*Diarrhée sanguinolente.* — Lavements astringents; perchlorure de fer.

OBSERVATION I (personnelle).

Scorbut simple, diarrhée; guérison.

Villette (Noel), 54 ans, cordonnier, demeurant rue Rebeval, 86. (Salle Saint-Léon, 40.)

*Antécédents.* Bonne santé habituelle, prétend n'avoir jamais été malade de sa vie; à deux reprises, gale.

Un mois avant son entrée à l'hôpital, vers le 10 février, commence à se mal porter. Il se plaint du froid, de la fatigue; pendant quelques jours, faute de ressources, il n'a pu se procurer qu'une quantité fort insuffisante d'aliments.

Le malade se sent fatigué; autrefois très-laborieux, il n'a plus *e cœur* à l'ouvrage, pâlit, s'étonne de se voir sur le corps des bleus dont il ignore la cause. Voyant son état s'empirer, il entre à l'hôpital.

10 mars. *Etat actuel.* Le teint est pâle, les lèvres, les caroncles lacrymales sont verdâtres.

Les gencives sont saignantes; autour des dents existe un sillon peu large de 2 à 3 millimètres; dans ce point la muqueuse rappelle l'aspect des bourgeons charnus.

Peu d'appétit, pas de bruit de souffle cardiaque ni vasculaire.

Les jambes présentent quelques taches isolées siégeant au niveau des follicules pileux. Ces pétéchies ne sont pas très-nombreuses, en revanche existent de vastes *ecchymoses*.

La jambe droite, la plus malade, présente un œdème du dos du pied considérable et une ecchymose qui s'étend de la racine des orteils au niveau du genou; la couleur diminue de vivacité à mesure que l'on se rapproche de la cuisse. Les muscles du mollet sont très-sensibles.

A la jambe gauche, large ecchymose, violette sur la ligne médiane au niveau de la crête du tibia.

La peau est sèche ; le malade prétend ne pas avoir sué depuis sa maladie, les urines présentent comme toujours l'acidité, la tendance à la putréfaction, l'abondance du dépôt, l'absence du sucre et d'albumine.

Jamais le malade n'a eu d'autres hémorrhagies.

Macération de quinquina, vin de quinquina.

Citron, salade, cresson.

Bagnols, compresses imbibées d'eau blanche.

Les 11, 12, 13, 14. Amélioration notable.

Le 15. Se plaint de la bouche.

Le 16. Phlegmon du voile du palais du côté droit. Un coup de bistouri donne issue à un liquide séro-purulent assez abondant.

De plus, diarrhée, 5 ou 6 selles.

Même traitement, plus diascordium, 4 grammes.

La diarrhée continue le 17, le 18, le 19, le 20, puis cesse pour ne plus revenir.

Le 3 avril, le malade sort complètement guéri. Les gencives, les jambes ne présentent plus de traces de scorbut, les urines sont limpides, un peu anémiques. Le malade retourne à son ancienne échoppe.

Depuis nous l'avons rencontré, il n'avait pas eu après cette époque le moindre accident.

#### OBSERVATION II (personnelle).

##### Scorbut avec larges ecchymoses. Guérison.

Bernard (Jean), 42 ans, coutelier, demeurant impasse des Célestins, 3. (Salle Saint-Léon, 27.)

*Antécédents.* Bonne santé habituelle, la fièvre typhoïde à vingt ans, une blennorrhagie.

Depuis trois semaines, le malade, qui faisait partie d'une compagnie de guerre de la garde nationale, était mal portant, il se plaignait de la bouche. Il avait eu à souffrir le froid, l'humidité ; il se nourrissait tant bien que mal ; depuis les premiers jours d'octobre il n'avait pas mangé le moindre légume frais.

A son entrée, 27 février, il présente l'état suivant :

Le *facies* est pâle, jaunâtre, les caroncules lacrymales présentent une teinte verdâtre.

Au premier temps et à la base du cœur existe un bruit de souffle anémique doux, qui se prolonge également dans les vaisseaux du cou.

Depuis quelque temps, le malade avait remarqué qu'à la suite de la moindre fatigue les jambes enflaient. On constate un léger œdème des pieds.

Les jambes, les cuisses présentent au niveau de leurs follicules pileux l'éruption pétéchiale caractéristique. De plus, le creux poplité droit est excessivement dur, gonflé, tendu, la peau n'a pas changé de couleur à ce niveau. Aux jambes, larges taches ecchymotiques violettes, les cuisses sont jaunâtres.

Les urines donnent un dépôt très-abondant, fétide. Le lendemain matin, elles sont acides, ne contiennent ni sucre, ni albumine ; le malade fait remarquer que les sueurs, très-fréquentes et très-abondantes chez lui lorsqu'il était en bonne santé, ont complètement disparu. La peau est sèche.

Pas de diarrhée.

Enfin les gencives sont fongueuses, ont une teinte d'un bleu violacé, saignent au moindre contact ; les dents sont déchaussées et branlent dans l'alvéole.

Jamais d'épistaxis, d'hémorrhagies intestinales.

Mâchonner du citron, des pommes de terre crues et grossièrement râpées, salade, cresson.

Sirop antiscorbutique, vin de quinquina.

Les gencives sont touchées avec une solution, par parties égales, de perchlorure de fer et d'eau.

Compresses imbibées d'eau blanche aux membres inférieurs.

1<sup>er</sup> mars. Les gencives sont roses, présentent l'aspect des bourgeons charnus, les dents commencent à se raffermir.

Le gonflement du genou a diminué ; on ne voit plus que la trace des anciennes ecchymoses ; enfin les urines sont moins chargées.

Même traitement.

Le 27. Le malade sort complètement guéri, les gencives sont normales, le creux poplité seul présente du côté droit une tache jaunâtre, l'épanchement sanguin est complètement résorbé, les urines ne présentent plus aucun dépôt.

OBSERVATION III (personnelle).

Scorbut simple, guérison.

Gontier (Joseph), 39 ans, bijoutier, passage de l'Isly, 7. (Salle Saint-Léon, 6.)

*Antécédents.* Il se portait assez bien, quand, quelques jours après la distribution du mauvais pain, vers le 20 janvier, il commença à souffrir des gencives. En même temps apparurent sur les jambes et les cuisses des taches d'un demi-centimètre environ, ainsi que des points violets, lie de vin, saillants, de la grosseur d'une tête d'épingle.

Le moindre travail l'essouffle, il avait eu à souffrir du froid, de l'humidité de la faim. Vient une première fois à la consultation; faute de place ne peut être admis, puis entre le 4 mars.

*Etat actuel.* Les gencives sont douloureuses, gonflées, brûlantes; en certains points perte de substance; les dents sont déchaussées, vacillent dans l'alvéole. Les gencives saignent au moindre contact et exhalent une odeur fétide.

Plus de taches, le malade a remarqué qu'elles ont disparu avec le vilain temps et après la potion qui lui avait été donnée à la consultation.

Eau, 240 grammes.

Perchlorure de fer, 4 grammes.

Il n'y a pas d'œdème, le malade ne se plaint plus que du froid.

Les urines sont normales.

Macération de quinquina, vin antiscorbutique.

Bains sulfureux.

Salade, cresson, citron.

Toucher les gencives avec une solution par moitié de perchlorure de fer.

18 mars. Les gencives ont l'aspect de bourgeons charnus, elles sont bien encore violettes, mais sans odeur. Le malade peut manger des aliments assez résistants; les dents ne branlent plus; il n'existe plus qu'un point noir mortifié au niveau de la canine.

Bruit de souffle léger à la base et au premier temps qui n'existait pas lors de son entrée à l'hôpital.

Le 27. Sort complètement guéri.

OBSERVATION IV (personnelle).

Scorbut simple, guérison.

Perillat (Pierre), 39 ans, douanier rappelé, caserne d'Auteuil. (Salle Saint-Léon, 62.)

*Antécédents.* Habituellement bien portant, ancien soldat, a servi en Piémont, en France. Une blennorrhagie.

Vers le jour de l'an, *lassitudes extrêmes et fréquentes, pâleur*, douleur à la bouche, gencives douloureuses, saignent facilement, haleine peu fétide.

Il traîne ainsi jusqu'au 24, entre alors à Lourcine ; on ne lui fait rien ; il est évacué de Lourcine à Saint-Louis, de Saint-Louis dans une ambulance où il ne subit aucun traitement ; on lui fait prendre des bains, enfin rentre à l'hôpital le 16 février.

L'histoire de ce malheureux peut montrer l'intelligence avec laquelle étaient faites la plupart des évacuations.

16 février. Alors palpitations, lèvres pâles, facies verdâtre, gencives ramollies, gonflées, putrides, une dent tombe, haleine fétide.

Bruit de souffle au premier temps et à la base se prolongeant dans les vaisseaux du cou, urines très-colorées, acides, ne contiennent ni sucre, ni albumine ; conservées jusqu'au lendemain, elles ont acquis rapidement une odeur très-fétide.

Taches de purpura depuis le genou jusqu'aux pieds.

Large tache ecchymotique occupant les deux jambes.

La jambe droite est rouge, la gauche plus malade, d'un violet noir au-dessus du genou ; des deux côtés, taches de purpura s'arrêtant au milieu de la cuisse ; les sueurs fréquentes auparavant se sont complètement arrêtées, la peau est sèche, rugueuse.

Douleurs articulaires dans les jambes.

Constipation. Jamais d'épistaxis, ni d'autres hémorrhagies.

Depuis son entrée à l'hôpital, à deux reprises différentes, diarrhée cessant spontanément.

1<sup>er</sup> mars. Jambe gauche présente trois tumeurs, une au niveau de l'épine du tibia ; l'autre au niveau du milieu de la jambe ; la troisième à quelques centimètres du tarse.

Les gencives vont bien.

Les urines sont normales.



*Traitement.* Tisane de macération de quinquina .

Sirop de térébenthine.

Puis vin antiscorbutique.

Vin de quinquina.

Pommes de terres crues.

Citron.

Sur les jambes, eau avec extrait de Saturne et alcool camphré.

Le 16. Le malade demande à s'en aller.

La jambe droite est guérie, plus d'empâtement; au niveau de la crête du tibia, légère coloration jaunâtre.

À la jambe gauche, empâtement généralisé, coloration violette au niveau des malléoles.

Les gencives sont complètement guéries, roses.

Les taches de purpura ont complètement disparu.

Un léger bruit de souffle persiste à la base.

Il sort et retourne dans les Alpes avec ses compagnons d'armes.

#### OBSERVATION V (personnelle).

##### Scorbut léger, guérison.

Ourse, (Jean-André), musicien, 49 ans. (Salle Saint-Léon, 28.)

*Antécédents.* D'une excellente santé, n'a été à l'hôpital que deux fois dans sa vie, une première fois, étant soldat, pour une hémorrhagie nasale très-abondante qui dura onze jours par intervalles et nécessita à deux reprises différentes le tamponnement des fosses nasales.

Depuis, santé excellente. Il y a environ deux mois, une nuit pendant quatre ou cinq heures, violente épistaxis pour laquelle le malade venait à l'hôpital quand en chemin l'hémorrhagie s'arrêta.

Depuis, le malade tousse beaucoup, s'affaiblit de plus en plus, en même temps apparaissent des taches de purpura, des douleurs dans la bouche. L'extrême lassitude est le symptôme dont le malade se plaint le plus.

À son entrée, amaigrissement, face pâle.

Gencives altérées légèrement des deux côtés de la bouche autour de l'encoche produite par le tuyau de la pipe, liséré gingival violacé.

Les avant-bras, les jambes, les cuisses des deux côtés sont couvertes de taches de purpura.

Quelques ecchymoses légères au niveau des malléoles.

Les taches sont arrondies, d'une couleur variant du rose au violet; elles siègent à la base des poils et sont assez proéminentes pour que la main promenée sur la peau éprouve la sensation de la chair de poule.

Pas de diarrhée.

1 pot de macération de quinquina.

Potion avec 10 gouttes de perchlorure de fer.

1 pot de limonade vineuse.

Citron, salade.

Dix jours après son entrée, le malade sort complètement guéri.

#### OBSERVATION VI (personnelle).

Scorbut simple, guérison.

Kruskoff (Frédérique), 24 ans, couturière. (Salle Saint-Thomas, 61.)

Cette femme, pilier d'hôpital, a eu successivement depuis son séjour à Paris, qui remonte à quatre ans, la scarlatine, la syphilis, trois fois elle est entrée à l'hôpital pour l'anémie; enfin elle est atteinte de tuberculisation pulmonaire à marche lente.

Se trouvant dans la misère, mourant de faim, elle est reçue par charité à l'hôpital dans les premiers jours de février.

Vers le 15 mars, elle reste au lit, se plaint de la fatigue. Le grand nombre de scorbutiques que nous observions alors nous fait examiner ses gencives; les dents sont entourées d'un sillon profond, saignant facilement; pas de fongosités, haleine infecte, exulcérations linguales, ecchymoses légères, peu étendues sur les jambes.

La peau est sèche, au niveau des follicules pileux; légère tuméfaction, piqueté scorbutique.

Bruit de souffle anémique, existant du reste lors de l'entrée à l'hôpital, urines chargées, peu abondantes.

Vin antiscorbutique, quinquina; toucher les gencives avec du citron; pommes de terre crues, cresson, salade.

Quinze jours après, le scorbut avait disparu.

OBSERVATION VII (personnelle).

Scorbut simple, œdème local, ecchymoses considérables,  
pas de gingivite; guérison.

Darcy (Louis), 54 ans, bonnetier, rue Leverre, 40. (Salle Saint-Léon, 54.)

*Antécédents.* Bonne santé habituelle, variole en 1828, depuis prétend n'avoir jamais été malade. Cet hiver, ce malade s'est trouvé comme tous les Parisiens dans de mauvaises conditions. Pas de feu, même pendant les plus grands froids, pas de ressources pour subvenir à ses besoins, alimentation très-insuffisante. Il y a une quinzaine de jours, vers le 20 février, commence à se mal porter, *pâleur, faiblesse, rougeurs* à la jambe, *roideurs* malgré lesquelles il continue à marcher. Il entre le 19 mars.

A son entrée, les jambes, les cuisses présentent l'œdème dû à l'existence d'hémorrhagies internes. Les deux membres sont à peu près atteints également, plus cependant à gauche qu'à droite. La peau est tendue, luisante; en certains points existent des taches d'un violet très-foncé, au niveau desquelles le doigt éprouve une très-grande résistance. Dans les autres points, la peau conserve l'impression du doigt; elle présente sur les deux membres, aux jambes principalement, toutes les variétés des nuances de l'ecchymose, depuis le jaune clair jusqu'au violet foncé.

A la pression, les jambes sont excessivement douloureuses, je ne parle pas des mouvements. Ils sont complètement impossibles; suivant une comparaison vulgaire, les jambes ressemblent à des poteaux. Le malade a dû être apporté à l'hôpital sur un brancard.

Sur les bras existent de nombreuses *pétéchies*; la respiration est difficile, rien à l'auscultation. Le malade a des battements de cœur, le premier temps est très-légèrement prolongé, l'état général est celui de l'anémie profonde. La face est pâle, les lèvres, les caroncules lacrymales, les gencives sont d'un blanc verdâtre.

Les *gencives* ne présentent d'altération qu'en un point, là légère exulcération sans fongosités. Le malade n'a conservé que deux dents; il a perdu toutes les autres depuis très-longtemps déjà.

Le malade est atteint d'une constipation opiniâtre. Les urines sont colorées, chargées, normales quant aux substances contenues.

Repos au lit, élévation des membres inférieurs; compresses trempées dans de l'eau blanche et de l'alcool camphré; vin de quinquina, macération de quinquina, citron.

Le 20 mars, dix jours après, les gencives sont normales, les urines n'ont plus de dépôt, sont anémiques.

L'œdème commence à disparaître et les teintes ecchymotiques décroissant d'intensité annoncent que l'épanchement inter-musculaire et sous-cutané a été en grande partie résorbé.

Le 30. Le mieux continue; même traitement, sauf enveloppement des membres dans un bandage de Burgrøve; le malade se lève. Les jours suivants, le mieux continue.

10 avril. Il sort complètement guéri, sans avoir jamais présenté d'hémorrhagie par les muqueuses, sauf un léger saignement de nez avant son entrée à l'hôpital.

#### OBSERVATION VIII (personnelle).

Scorbut léger, manifestations gingivales; guérison.

Jacquart (François), 60 ans, bijoutier, faubourg du Temple. (Salle Saint-Léon, 49.)

*Antécédents.* Cet homme, d'une santé relativement bonne, a beaucoup souffert pendant le siège. Il habitait passage d'Isly, dans le faubourg du Temple, une cabane de bois située au rez-de-chaussée, sans fenêtre, dans laquelle on descendait par six marches. Depuis le 1<sup>er</sup> septembre, il n'a pas mangé de légumes frais; depuis la fin du même mois, il n'a pas mangé de viande. Il vivait tant bien que mal aux cantines. Huit jours avant son entrée, il se nourrissait presque exclusivement de chocolat. Dans les derniers jours, son malaise général a encore augmenté, les dents sont devenues douloureuses, friables, se sont cassées en grand nombre.

A son entrée, 4 mars, facies anémique; toutes les dents sont déchaussées, branlent dans l'alvéole.

Les gencives sont ulcérées, fongueuses, fétides; au niveau des dents cariées existent de larges pertes de substance qui mettent à nu le maxillaire; l'épaisseur des gencives dans les points fongueux atteint de 1 centimètre à 1 centimètre et demi.

Quelques taches de purpura aux jambes. Pas d'ecchymoses, mais œdème aux membres inférieurs. Le soir, après la marche, sans que l'examen des organes puisse faire connaître la cause de cet œdème, le cœur est normal ; les urines chargées ne présentent ni sucre, ni albumine.

Toucher les gencives tous les deux jours avec une solution par parties égales d'eau et de perchlorure de fer ; mâcher cresson, salade, pommes de terre ; macération de quinquina, vin de quinquina.

Le 11. Huit jours après, les gencives ont l'aspect de bourgeons charnus.

Le 27. Les gencives sont normales ; trois des dents qui s'étaient cassées avant son entrée se sont cariées à l'hôpital et ont dû être enlevées. Il sort complètement guéri.

#### OBSERVATION IX (personnelle).

##### Scorbut simple, ecchymoses ; guérison.

J. Richard, 44 ans, employé de commerce, entre le 4 mars salle Saint-Léon, n° 25.

Cet homme était placé dans des conditions hygiéniques relativement satisfaisantes. Il n'a été exposé au froid, à l'humidité que dans les gardes. Dans les derniers jours du siège, au mois de janvier, il commença à ressentir une grande lassitude ; il pâlit, perdit peu à peu ses forces. Le malade insiste sur un phénomène propre au scorbut : la moindre contusion était immédiatement suivie d'une large ecchymose. Enfin huit jours avant son entrée à l'hôpital, il se plaignit des gencives et de grandes douleurs dans les membres ; tels sont les phénomènes particuliers qu'il présenta.

*Etat actuel.* La bouche offre à droite les dents creusées pour recevoir le tuyau de la pipe. Il la fume en effet et la porte toujours de ce côté. A ce niveau seulement, les dents sont déchaussées légèrement, les gencives ramollies, fongueuses, saignent facilement ; dans les autres points elles sont intactes.

Les lèvres sont pâles, le facies est verdâtre, l'haleine est peu fétide.

Les jambes ne présentent pas la moindre tache de purpura, mais de nombreuses ecchymose.

A droite, au-dessous de la malléole interne, est une ecchymose large comme la main ; à gauche, au côté externe de la jambe, au côté interne de l'épine du tibia, mêmes lésions. Enfin le côté interne du creux poplité est tendu, douloureux, la jambe est en demi-flexion sur la cuisse et tout le creux poplité est le siège d'une large ecchymose.

Toutes ces parties sont douloureuses, tendues.

Les urines sont à peu près normales, peu chargées.

Tisane ratanhia, citron.

8 mars. Diarrhée. Le malade se plaint encore des jambes, mais le gonflement n'existe plus; on n'observe que de légères ecchymoses à peine violacées à la face externe de la jambe, au niveau de la tubérosité du tibia.

Le 18. Les taches ecchymotiques ont presque entièrement disparu; il n'en existe plus qu'une large comme une pièce de 5 francs au-dessus de la tubérosité du tibia, au-dessous de la rotule gauche; une autre au niveau de l'angle interne du creux poplité.

Le 25. Diarrhée. Suppression du vin antiscorbutique, potion avec sous-nitrate bismuth, teinture cannelle.

Sort le 1<sup>er</sup> avril complètement rétabli.

#### OBSERVATION X (personnelle).

Scorbut léger, diarrhée, hémorrhagies intestinales; guérison.

Bernardin (Arsène), 27 ans, garde national. (Salle Saint Léon, n° 22.)

*Antécédents.* Ce malade est d'une bonne santé habituelle, il dit traîner depuis une quinzaine de jours; la fatigue, l'absence d'argent, la mauvaise nourriture qu'il prenait sont les causes auxquelles il attribue le malaise qu'il éprouvait.

Il était *pâle*; il insiste sur ce signe que ses anciens camarades d'atelier lui avaient fait remarquer; en même temps il était *indolent*, le moindre travail lui était pénible, il aurait volontiers passé ses journées sur son lit. Sur ses jambes il avait remarqué des petits points rouges qu'il attribuait à des piqûres de puce, enfin les gencives étaient sensibles, saignaient facilement.

Il entre le 14 mars.

A son entrée, les jambes, les cuisses sont couvertes de *petéchie*,

les follicules pileux sont saillants, engorgés de sang, d'un rouge violacé.

Le creux poplité présente des deux côtés une teinte violacée *ecchymotique*, des deux côtés également il est empâté, dur, douloureux.

La face est *pâle*, les *gencives* sont peu altérées; au niveau des dents encroûtées de tartre, existe en avant et en arrière une légère exulcération qui saigne très-facilement; les dents ne sont nullement déchaussées, l'haleine est normale.

Le soir de son entrée il se plaint de diarrhée.

Macération de quinquina, vin de quinquina, cresson.

Compresse imbibées d'eau blanche.

Potion avec sirop diacode	30 grammes.
Teinture de cannelle	4 grammes.
S. n. bismuth	2 grammes.

16 mars. Dans la nuit, il a eu trois selles sanglantes. Le sang qui a été conservé est rouge, nullement digéré, il n'existe pas d'hémorrhoides, il ne peut venir que du gros intestin.

Les urines conservées de la veille sont peu abondantes, excessivement chargées, fétides; elles ne contiennent, d'ailleurs, ni sucre, ni albumine. Temp. 38°.

Le pouls est à 27 au 1/4, le malade est très-pâle, très-affecté.

Tisane de ratanhia.

Potion avec perchlorure de fer.

Lavements alunés.

La journée et la nuit se passent sans nouvel accident.

Le 18. Deux nouvelles selles sanglantes. Temp, 38°.

Le 19. Rien, une selle normale. Temp. 37°5.

Depuis, la diarrhée a cessé complètement ainsi que l'extravasation sanguine.

Le 22. Les préparations hémostatiques sont abandonnées, et sous l'influence du régime, le malade revient promptement à la santé.

Il sort complètement guéri dans les premiers jours d'avril.

L'observation précédente est la seule dans laquelle on ait remarqué cette tendance aux hémorrhagies si commune dans les autres épidémies de scorbut, si rare au contraire dans celle que nous avons été à même d'observer.

OBSERVATION XI (personnelle).

Scorbut simple, altérations types; guérison.

Prax (Marie-Louise), 44 ans, dessinateur en tapisserie, rue de la Chopinette, 27. (Salle Saint-Thomas, n° 54.)

*Antécédents.* Cette femme a eu la syphilis il y a huit ans, elle avait été très-heureuse jusque il y a sept ans, époque à laquelle elle devint paraplégique. Elle gagnait auparavant 8 francs par jour et se trouvait dans les meilleures conditions de nourriture, et d'aération.

Il y a quatre ans, gommages, douleurs névralgiques. Traitement par l'iodure de potassium; depuis, état assez satisfaisant.

Elle habitait rue de la Chopinette, au sixième, mais l'appartement était sain; elle a souffert du froid, n'a pu faire de feu; ayant un grand appétit, a manqué souvent d'aliments. Elle est atteinte du scorbut depuis cinq semaines. N'ayant pas les moyens de se faire transporter à l'hôpital, elle reste chez elle sans soins. A cette époque, *douleurs* dans les jambes, *bleus* à la racine des cuisses, lassitudes fréquentes, accès d'étouffement, *gencives* douloureuses, saignant au moindre contact.

Enfin le 6 mars, à bout de ressources, elle vint à l'hôpital sur un brancard.

*État actuel.* La face est pâle, jaunâtre, infiltrée, les gencives sont tellement tuméfiées, que les lèvres sont béantes et retournées. De la bouche s'exhale une odeur infecte, assez forte pour incommoder ses voisines. La bouche reste ouverte.

A la mâchoire inférieure, la gencive a une épaisseur de 2 cent. 1/2 en avant des dents, de 1 cent. en arrière. La gencive inférieure se décompose en avant en quatre gros bourgeons de la grosseur du pouce d'un adulte, bourgeons tendus, douloureux, violacés, saignant facilement; toutes les dents sont déchaussées et branlent dans leurs alvéoles.

A la mâchoire supérieure, l'état est le même, les dents sont également déchaussées, la gencive a en avant une épaisseur de 1/2 cent. environ. Elle aussi est mamelonnée, mais les mamelons sont beaucoup plus nombreux et partant plus petits. En arrière, la gencive présente une épaisseur de 1 cent., là existent des ulcérations sanieuses.



La voûte palatine présente des ecchymoses nombreuses, elle est marbrée.

La malade a eu une violente épistaxis, il y a huit jours, un saignement de la bouche abondant hier.

La malade a eu pendant vingt jours ses *règles*; l'écoulement, ordinairement peu abondant, a été cette fois remarquable par son abondance et sa persistance.

Les urines sont troubles, fétides, rares, la malade du reste a remarqué ce phénomène. Elles ne contiennent ni sucre, ni albumine.

Les deux jambes sont tuméfiées, couvertes de purpura; taches de purpura plus fréquentes au niveau des follicules pileux. Autour des malléoles, gonflement très-marqué et taches ecchymotiques; les cuisses sont infiltrées, mais sans tache.

Prolongement du premier temps avec maximum à la base. Macération de quinquina. Un pot de limonade vineuse avec citron, bagnols, vin ant. : cresson, pommes de terre crues, viande crue.

12 mars. Toucher avec perchlorure de fer, eau et perchlorure de fer, parties égales. Amélioration légère; les gencives commencent à être dégonflées, l'odeur infecte existe toujours, mais moins forte; les gencives sont touchées tous les deux jours avec une solution d'eau et de perchlorure de fer parties égales. La malade parle plus facilement, les dents sont encore déchaussées, branlent encore dans leurs alvéole, mais bien moins qu'à l'entrée de la malade à l'hôpital.

Les taches ecchymotiques n'existent plus qu'autour des malléoles, la malléole externe gauche est encore verdâtre.

Les épanchements siégeant dans les follicules pileux n'ont plus la saillie qu'ils présentaient auparavant, ils se sont élargis, ont pâli et présentent aujourd'hui une couleur d'un violet pâle. A leur niveau existe une légère desquamation; l'œdème des membres inférieurs, si notable chez cette femme à son entrée à l'hôpital, a aujourd'hui entièrement disparu. Les taches ecchymotiques qui se montraient sur la voûte du palais n'existent plus.

Le 18. Les dents se raffermissent, les gencives ont l'aspect de bourgeons charnus, les urines sont normales, à partir de cette époque la guérison marche à grands pas.

Le 23. Les gencives sont normales.

Le 26. Il n'y a plus de traces d'ecchymoses, dans les premiers ours d'avril, la malade demande à sortir. Elle était complètement rétablie.

OBSERVATION XII (personnelle).

Scorbut avec épanchement sanguin du genou droit ; guérison.

Tessier (Louis-Alfred,) 47 ans, bijoutier en cuivre, garde national sédentaire, demeurant rue Fontaine-au-Roi, 4. (Salle Saint-Léon, 33).

*Antécédents.* Très-bonne santé, pas d'autres accidents que des coliques de cuivre, un eczéma des mains, de la figure, ayant duré deux mois à deux reprises, hernie inguinale droite.

Son père et sa mère sont morts tous deux, l'un à 39 ans, l'autre à 37 ans, de la fièvre typhoïde.

Vers la fin de décembre, commence à tousser, maigrit.

19 janvier. Sort avec son bataillon pour une fausse attaque, fait environ trois ou quatre lieues dans les terres labourées avec armes, bagages et trois paquets de cartouches. Pendant la marche, douleurs assez vives ; surmonte la douleur, et, rentré chez lui, se frictionne pendant huit jours avec de l'eau-de-vie camphrée.

Au bout de ce temps, il met deux vésicatoires sur le point douloureux (genou droit), il épuise ainsi ses ressources. Enfin, se voyant souffrir de plus en plus, sans argent, il se décide à entrer à l'hôpital.

Depuis deux mois, sa nourriture consistait en blé cuit, pain noir, mauvaise soupe, un litre de vin par jour ; pas de viande, le malheureux la donnait à sa femme et à ses enfants. Pendant tout ce temps jamais de feu, mais vêtements suffisants, il dit n'avoir jamais souffert du froid.

Quelques jours avant son entrée, vers le 17 février, il avait commencé à souffrir en mangeant. Il ne pouvait plus mâcher d'aliments solides, surtout du pain, les gencives saignaient au moindre contact.

Il n'avait eu ni saignements de nez, ni diarrhée.

Il entre le 20 février, avec une bronchite peu intense.

La face est pâle, terne, bouffie, les jambes, les pieds surtout, sont œdématiés.

Les gencives sont très-tuméfiées, bleuâtres, détachées des dents, végétantes, saignant abondamment, haleine fétide.

Les deux jambes sont parsemées de plaques ecchymotiques ; en outre, existent de nombreuses pustules d'ecthyma : quelques

petéchie au niveau des follicules pileux des cuisses et des jambes.

Le genou droit est douloureux, très-gonflé, violacé, la rotule est mobile, très-facilement déplaçable. Immobilisation du genou par la compression avec la ouate; ce traitement ne peut être continué plus de deux jours, à cause des douleurs intolérables qu'il détermine.

Citron pour mâchonner.

Sirop de térébenthine, quatre cuillerées à bouche.

Du cresson et de la pomme de terre crue sont ordonnés, mais ne peuvent être donnés au malade.

Le 22. Douleur du genou très-vive, cataplasmes laudanisés.

Le 28. La douleur diminuant, deux vésicatoires en croissant sur le genou, embrassant la rotule.

1<sup>er</sup> mars. Les gencives vont mieux; elles sont encore fongueuses, mais font corps avec les dents, sauf à la mâchoire supérieure et surtout à la face postérieure; elles saignent très-peu.

Les urines continuent à donner un dépôt considérable, moindre pourtant qu'à l'entrée; elles sont foncées, acides, ne contiennent ni sucre, ni albumine.

Le genou continue à être fort douloureux, le malade se plaint d'insomnie, depuis son entrée, les souffrances l'empêchent de dormir de plus en plus.

Potion avec 4 grammes de chloral.

Cette potion lui procure trois quarts d'heure de sommeil seulement.

Le lendemain, insomnie complète, malgré la potion.

M. Vidal lui donne alors une pilule de 0,10 cent. d'extrait de belladone, le malade dort.

Les jours suivants l'insomnie avait complètement disparu.

Une seconde application de vésicatoire fait disparaître l'épanchement sanguin du genou, qui prend successivement toutes les teintes de l'ecchymose.

Les gencives redeviennent normales ainsi que les urines, et le 28 mars, le malade sort de l'hôpital complètement guéri, avec une genouillère qui lui permet de marcher et le met à l'abri de toute rechute.

A son départ, nous recommandons au malade de revenir à la consultation en cas de récurrence, depuis on ne l'a pas revu.

OBSERVATION XIII (personnelle).

Acrodynie simple ; guérison.

Mondet (Etienne), 37 ans, emballleur, rue Brunel, 37. (Salle Saint-Léon, 19.)

*Antécédents.* à 17 ans, pneumonie, diarrhée, fièvre typhoïde, il garde le lit quatorze mois.

Depuis, assez bonne santé ; chaudepisse, syphilis (soignée par un charlatan de la rue Réaumur).

En 1860, douleurs rhumatismales pour lesquelles il entre à la Charité ; l'état aigu dure six semaines, le malade reste six mois, et sort incomplètement guéri. Paralyse rhumatismale du bras, durant trois mois et cédant à l'électricité.

La maladie actuelle a commencé il y six semaines, en même temps que le mauvais pain. Il n'avait pas beaucoup souffert des privations, l'appétit était normal, mais après chaque repas la *diarrhée* survenait, en même temps *maux de tête* atroces, *toux sèche*, *fièvre à quatre heures*, fatigue extrême.

Il y a quinze jours, les souffrances augmentent. Huit jours avant son entrée à l'hôpital, le malade a par moments de l'*œdème* de la *face*, sans conjonctivite.

Dans les six semaines il avait maigri de 18 livres.

Il entre le 4 mars.

*Etat actuel.* Fatigue extrême, le malade ne peut tenir sur ses jambes.

Face colorée, sans œdème, *œdème des pieds et des mains*. Membres inférieurs : varices très-nombreuses, énormes ; à la jambe gauche plaques d'érythème noueux.

Les *fourmillements* qui existaient avant son entrée ont disparu, mais il se plaint de douleurs généralisées ; en certains points, anesthésie, en d'autres, élancements, hyperesthésie musculaire et cutanée. Cauchemars, maux de tête atroces.

Quelques crampes, mais ni spasmes, ni soubresauts des tendons, le malade se plaint d'un froid continuel aux pieds et aux mains.

Poitrine normale.

À quatre heures, *fièvre intense*, peau chaude, brûlante, 132 pulsations, sueurs abondantes vers onze heures du soir ; douleurs violentes dans les genoux jusqu'à quatre heures. Le malade s'endort alors et se trouve très-soulagé.

Urines normales, ni sucre, ni albumine.

5 mars. Le lendemain matin pas de fièvre, 80 pulsations.

Les muscles de la jambe et de la cuisse embrassés par les mains, sont le siège de douleurs excessivement violentes, le malade bondit sur son lit, la peau est peu sensible; rachialgie au niveau des trous d'émergence des premiers nerfs dorsaux.

Le 6. Vers dix heures du matin, le malade souffre, frissonne jusqu'à une heure de l'après-midi. Dans la nuit chaleur brûlante, soif vive, un pot de tisane est absorbé en quelques instants; à la suite la sueur est tellement abondante, que chemise, draps, couvertures, sont appliqués, collés sur le malade.

Dans la nuit diarrhée, quatre selles liquides.

En somme, journée mauvaise, le malade se dit abasourdi, abruti.

La nuit au contraire est excellente, sommeil profond.

Le lendemain matin le malade se trouve très-bien, il insiste avec plaisir sur le bien-être qu'il éprouve.

Les mains ne sont plus enflées, mais elles sont hyperesthésiées, surtout à la racine des doigts, et en ce point, non au niveau des articulations mais dans les tendons.

Aux pieds absence d'œdème; hyperesthésie au niveau de la racine des orteils, là où le pied appuie généralement.

Menthe; potion avec bromure de potassium 2 grammes.

Le 8. Le malade marche devant nous, il se plaint alors d'une vive douleur dans les genoux, il traîne le pied, applique successivement le talon, puis la plante du pied; bien que l'œdème des mains soit diminué, elles ne peuvent être pliées; pour s'appuyer le malade se sert de la paume, non des doigts.

Le 13. Le malade se sentant mieux, se lève, il est encore faible sur ses jambes; il marche comme un homme affaibli, appuyant le talon d'abord, puis la plante des pieds sans la glisser comme autrefois.

L'érythème a disparu.

Il se plaint d'une douleur, qui, partie du milieu du dos, irait du côté gauche jusqu'au sternum. L'auscultation et la percussion donnent des symptômes négatifs, la douleur dure deux jours et disparaît spontanément.

Le 25. Desquamation de l'épiderme des pieds et des mains. Bains sulfureux.

Peu à peu les forces reviennent. Nous perdons le malade de vue pendant un mois; à notre retour il va bien, et sort dans les derniers jours de juin.

Nous n'aurions pas cité ce cas d'acrodynie s'il ne s'était présenté pendant l'épidémie de scorbut, si surtout nous n'avions eu sous les yeux un autre malade, qui entré scorbutique, devint peu à peu acrodynique (obs. 14).

OBSERVATION XIV (personnelle).

Scorbut, acrodynie consécutive.

Robin (Louis), 60 ans, maçon, vétéran dans la garde nationale, rue Richard Lenoir, entre le 21 février (salle Saint-Léon, n° 64).

Ce malheureux homme, bien portant toute sa vie, habitait Paris, depuis un an, amené par les travaux de démolition et de reconstruction. Jusqu'au 1<sup>er</sup> janvier, assez bonne santé, travaillait aux terrassements, mangeait aux cantines, logeait dans un cabinet humide, sous les toits, sans avoir eu jamais de feu de l'hiver; il sentait seulement ses forces peu à peu diminuer.

A partir du 1<sup>er</sup> janvier, la faiblesse est telle qu'il ne peut plus quitter le lit que pour aller chercher ses aliments qu'il prend dans la même maison.

Les gencives deviennent douloureuses.

Quelques jours après, surviennent dans les jambes de violentes douleurs, qui l'empêchent de se lever, puis un beau jour il crache un morceau de gencive gros, dit-il, comme le bout du doigt.

Effrayé, il est porté à l'hôpital, et, après avoir été traîné plusieurs fois d'un hôpital au bureau central, il entre à Saint-Louis, le 20 février, dans l'état suivant.

Les gencives sont gonflées, ramollies, autour de chaque dent existe un sillon profond, formé en dehors par des fongosités qui saignent avec la plus grande facilité.

Ses dents sont peu déchaussées, ne remuent que peu sous le doigt.

L'haleine est fétide.

La face est d'un blanc verdâtre, amaigrie, les lèvres, les caroncules lacrymales sont pâles.

Le malade éprouve peu de difficulté à respirer, mais le moindre mouvement le fatigue, quelques palpitations.

Au cœur, bruit de souffle au premier temps et à la base, bruit de souffle vasculaire.

Les deux jambes sont énormes, la gauche surtout; la peau est tendue, douloureuse; on sent un empâtement profond.

A la face externe, existe une ecchymose d'un noir violacé très-accentué qui s'étend du milieu du dos du pied à la moitié inférieure de la jambe; la malléole externe seule n'a pas été envahie et a conservé sa couleur.

Macération de quinquina, vin de quinquina; citron, salade, cresson, bagnols, compresses imbibées d'eau blanche.

Sous l'influence de ce régime, les forces revenaient peu à peu, les ecchymoses disparaissaient, quand, vers la fin d'avril, survint de l'anorexie, l'appétit qui était revenu disparut; en même temps on observa un léger œdème de la face, sans conjonctivite. De violents maux de tête; les mains, les membres inférieurs deviennent le siège de *fourmillements*, de douleurs assez vives, en même temps hyperesthésie très-marquée.

Le malade se plaint d'un froid continu, surtout aux pieds et à la main droite; il marche avec grand'peine en appuyant d'abord le talon et en glissant ensuite la plante du pied pour éviter la douleur.

Sur les jambes existe un érythème noueux, les jambes et les pieds n'ont pas subi d'œdème appréciable, mais les ongles ont changé de couleur, ils sont devenus noirs et présentent la même teinte que s'ils avaient été touchés avec du nitrate d'argent.

Dans les premiers jours de juin, les symptômes commencent à décroître peu à peu. Desquamation de l'épiderme des pieds et des mains.

Aujourd'hui 20 juillet, le malade, qui est encore dans les salles, présente l'état suivant: peu de fourmillements, marche assez facile, plus d'anesthésie ni d'hyperesthésie des pieds ou des mains. L'absence des forces est le symptôme dominant.

#### OBSERVATION XV (personnelle).

Scorbut simple, albuminurie, diarrhée; mort. Autopsie.

Delabierre (Gustave), 46 ans, employé, demeurant rue des Trois-Couronnes. (Salle Saint-Léon, n° 42).

*Antécédents.* Psoriasis; vérole à 18 ans. A 26 ans, chancre phagédénique dont on voit encore aujourd'hui les cicatrices, qui demanda cinq ans et demi pour guérir, et atteignit successivement le gland, le fourreau de la verge, le bas-ventre, la racine des cuisses; depuis 1867, se portait assez bien. Pendant le siège, souffre du froid, mais surtout de la faim; le malade revient avec

instance sur l'insuffisance de son alimentation. Dans les premiers jours de janvier, il sent ses forces s'en aller, pâlit, continue ses occupations et son service de la garde nationale.

15 janvier. Il commence à souffrir des gencives, à avoir des points rouges sur les jambes; bientôt il lui survient des ecchymoses dans le creux poplité; voyant son état empirer, il se décide à entrer à l'hôpital.

A son entrée, 14 février, il présente l'état suivant :

Le moindre travail l'éreinte, l'essouffle, la face est pâle, verdâtre, il a des battements de cœur au moindre mouvement, les lèvres, les caroncules lacrymales sont anémiques.

Les *gencives* sont ramollies, ulcérées, putrides, d'un violet foncé, l'haleine est assez peu fétide; les dents sont déchaussées, tiennent à peine dans l'alvéole; le malade, qui est fort intelligent, me fait remarquer que les parties de gencives qui entourent les dents cariées ont été les premières le siège de la maladie.

Les cuisses à leur partie externe ainsi que les jambes (ces dernières surtout à leur partie postérieure) sont couvertes de *taches roses*, arrondies, légèrement proéminentes, situées à la base des poils. En d'autres points, ces taches ont l'aspect d'une auréole autour du follicule pileux. Les creux poplités sont gonflés, tendus, douloureux, présentent une teinte violacée; les pieds sont gonflés. La peau est sèche, les sueurs ont disparu au dire du malade; enfin, les urines conservées jusqu'au lendemain donnent les caractères suivants: elles sont acides, sans sucre, mais avec un léger nuage d'albumine, contiennent un dépôt excessivement abondant et sont très-fétides. Le malade n'a jamais eu de diarrhée; selles normales, deux épistaxis au début.

Pouls normal; au cœur, léger bruit de souffle anémique au premier temps et à la base avec prolongation dans les vaisseaux du cou.

Macération de quinquina, vin de quinquina, gargarisme avec chlorate de potasse, cresson, salade, pommes de terre crues, bagnols, compresses imbibées d'eau blanche sur les genoux.

Au bout de quelques jours amélioration notable.

Les gencives sont normales au bout de quinze jours.

Les gencives, les ecchymoses guérissent, mais l'œdème des membres inférieurs, loin de diminuer, tend à augmenter. Un nouvel examen des urines en donne l'explication. Le dépôt d'albumine est bien plus abondant que dans les premiers jours. Si



l'état local s'améliore, l'état général reste stationnaire, tendant plutôt à s'aggraver.

27 mars. Diarrhée dure trois jours et cède enfin au sous-nitrate de bismuth; l'œdème continue à augmenter; le 1<sup>er</sup> avril la diarrhée revient, ne peut être arrêtée, et le 7, le malade succombe.

*Autopsie* faite par notre ami et collègue Laforest. L'autopsie, pratiquée trente-six heures après la mort, n'a montré que les altérations de la maladie de Bright. Sous l'influence du traitement, les manifestations scorbutiques avaient depuis longtemps disparu.

Les reins étaient gras ainsi que le foie. La rate était énorme; épanchements dans les plèvres, le péritoine. Injection de la muqueuse intestinale; le réseau sanguin est très-développé.

#### OBSERVATION XVI (personnelle).

Diathèse scorbutique. Nouvelle attaque, diarrhée incoercible; mort. Autopsie.

Marie (Pierre), 55 ans, journalier, demeurant rue Rebeval, 12. (Salle Saint-Léon, n° 40.)

*Antécédents.* A deux reprises différentes, il y a deux ans, puis il y a un an, cet homme avait eu des attaques de scorbut pour lesquelles il avait dû entrer à l'hôpital.

La dernière fois il était sorti incomplètement guéri pour soigner une de ses filles gravement malade.

Il s'était rétabli tant bien que mal, quand, à la suite de fatigues, de l'alimentation insuffisante, cause sur laquelle il insiste lui-même, il entre à l'hôpital présentant les caractères du scorbut.

5 février. Le *facies* du malade est assez coloré, mais les gencives sont dans un état affreux.

Les *gencives* sont gonflées, ramollies, putrides, saignent avec une très-grande facilité au moindre contact; elles sont spongieuses, d'une couleur d'un gris bleuâtre qui disparut quelques jours après, pour être d'un rouge foncé.

L'haleine n'est nullement fétide, et pendant tous le cours de la maladie, grâce au traitement, jamais nous n'avons remarqué ce phénomène sur lequel les auteurs insistent en général. Les gencives étaient éloignées des dents, qui, se trouvant déchaussées, branlaient sous le doigt.

Le malheureux malade ne pouvait absorber aucun aliment solide ; il ne pouvait prendre que des potages et du vin. Sur les jambes existent de larges *ecchymoses* et des *pétéchies* nombreuses.

Les follicules pileux de la partie externe et postérieure des jambes et des cuisses sont gorgés de sang et font une légère saillie sous le doigt.

En d'autres points, il y a une auréole autour du poil légèrement soulevé.

Les urines sont chargées, donnent un dépôt abondant, rapidement fétide ; elles sont acides, ne contiennent ni sucre, ni albumine.

*Traitement.* Sirop antiscorbutique, citron, salade, pommes de terre crues grossièrement râpées, vin de quinquina.

Cet homme n'allait pas trop mal à son entrée à l'hôpital, il reprenait ; mais une semaine environ après son entrée, il fut atteint de diarrhée qui cessa à plusieurs reprises, et huit jours avant la mort, la diarrhée augmenta malgré tous les moyens employés.

Le malade alla sous lui et succomba épuisé le 24 février 1871.

A l'autopsie, faite trente heures après la mort, *pétéchies*, *épanchements sanguins* dans le tissu cellulaire sous-cutané, inter-musculaire ; entre les muscles, infiltration séro-sanguine ; *muscles* flasques ; les fibres musculaires paraissent atrophiées ; épaissement du périoste des jambes, décollé par l'épanchement sanguin ; *cœur* flasque ; contenant un caillot volumineux dans le ventricule gauche ; sang noirâtre, diffluent ; reins et *foie* gras ; *rate* énorme, diffluyente ; *estomac* et *intestin* injectés, réseau sanguin de la muqueuse très-développé.

Ce fait présente une particularité. Il semble indiquer que le scorbut et le purpura constituent un même état pathologique.

Il s'agit en effet d'un homme qui, à trois reprises différentes dans sa vie, à eu des attaques de scorbut.

Cet homme, sans être dans d'excellentes conditions, ne s'était jamais trouvé, sauf la dernière fois, dans la misère ; jamais il n'avait eu à souffrir de la faim, du froid, qu'on reconnaît comme causes du scorbut, il y avait chez lui une véritable diathèse hémorragique. Contrairement à l'opinion reçue, chaque fois le

scorbut l'attaquait dans toute la vigueur de l'âge et de la santé, sans qu'il eût été soumis à une influence morbide appréciable, et bien que toujours il ait eu une alimentation saine.

OBSERVATION XVII (personnelle).

Scorbut intense, diarrhée incoercible, hémorrhagies intestinales. Mort.

Landouche (Victor), 39 ans, géomètre-mètreur, demeurant rue Saint-Sauveur, 12. (Salle Saint-Léon, n° 38).

*Antécédents.* Habitant Chaville, où il exerçait sa profession ; il fuit devant l'invasion et se réfugie à Paris. Le 6 octobre une voiture le renverse, lui fracture la calvicule ; il entre à l'hôpital, en sort le 19 décembre sans ressource aucune. Ne pouvant ni travailler, ni s'engager dans la garde nationale où il est réformé à cause de l'état de sa vue (il avait eu, à 19 ans, l'œil droit crevé accidentellement), il se nourrit dans les cantines ; le matin 1 bol de bouillon, 150 grammes de pain ; le soir 30 grammes de viande, ou bouillon, ou riz, 150 grammes de pain.

Pendant tout ce temps, n'a bu que *trois fois* du vin, jamais de feu, habite une pièce humide, cabinet éclairé par une porte vitrée donnant dans un couloir obscur. Le malheureux ne se levait que pour aller aux cantines et se recoucher immédiatement.

1<sup>er</sup> février. Depuis quelques jours il souffrait de la jambe droite ; à la suite d'une course assez longue (de la rue Saint-Sauveur à la rue de Turin), il ne peut plus se traîner qu'avec la plus grande peine ; bientôt l'autre jambe enfle également, les gencives deviennent douloureuses, saignent facilement ; pas d'épistaxis, de diarrhée, au contraire constipation opiniâtre, touse beaucoup.

Le 14. Il est apporté à l'hôpital sur un brancard, les jambes sont gonflées, raides, la peau est excessivement tendue, mais a conservé sa coloration normale.

Les gencives sont fongueuses, saignantes, les dents sont déchaussées, mais encore peu ébranlées ; odeur de la bouche caractéristique. Souffle anémique, râles de bronchite, sirop antiscorbutique, citron, salade, gargarisme au chlorate de potasse, 4 gr. baume tranquille sur les jambes, enveloppement avec de la ouate.

Le 25. L'ecchymose paraît à la jambe droite qui est d'un

jaune safrané, à la jambe gauche quelques taches de purpura seulement, œdème du dos du pied.

1<sup>er</sup> mars. Toute la jambe a une coloration jaunâtre, du genou au bout des orteils. Le gonflement est marqué surtout au dos du pied ; au côté interne de la jambe tache violacée de la grandeur de la main.

Compresses imbibées d'eau-de-vie camphrée.

Le 3. Le gonflement de la jambe augmente, le mollet, les pieds sont tendus, chauds, douloureux, les teintes de l'ecchymose sont très-prononcées, elles s'accroissent de jour en jour.

Souffle cardiaque anémique, souffle vasculaire.

Le dépôt des urines augmente sans cesse depuis l'entrée, il est excessivement abondant, les urines sont acides, sans sucre, mais elles contiennent de l'albumine.

Le 4. Diarrhée.

Outre le traitement du scorbut qui est continué, tisane de ranthia, tisane de menthe :

Potion avec sirop diacode	30 grammes.
Teinture de cannelle	4 »
Sous-nitrate de bismuth	2 »

Le 6. La diarrhée loin de diminuer augmente, le malade va sous lui, les selles ne peuvent plus être comptées. Pouls fréquent.

Le 7. Dans la journée, le malade rend à deux reprises différentes du sang presque pur, les draps qui le garnissent rappellent les serviettes qui ont servi aux femmes lors de l'époque menstruelle ; le soir, selles diarrhéiques, le sang a disparu.

Potion avec 10 gouttes de perchlorure de fer. Depuis ce moment le malade s'affaiblit, veut de moins en moins manger.

Le 8. Nouvelle hémorrhagie, la diarrhée a toujours continué. 2 lavements avec 8 grammes d'aiun ; potion avec 20 gouttes de perchlorure de fer.

Le 19. Ecchymoses au niveau de l'origine de la troisième phalange, à la paume de la main, à la racine du pouce.

Les jambes sont toujours dans le même état.

Les gencives vont mieux, mais la diarrhée est incoercible.

A partir du 13 mars, les symptômes continuent à s'aggraver, la faiblesse augmente, 28 pulsations au quart, cet état dure jusqu'au 14 avril, époque à laquelle il meurt.

L'autopsie a été faite, trente heures après la mort, par notre ami Laforest.

Ecchymoses énormes, épanchements sanguins considérables dans le tissu cellulaire intermusculaire, mais surtout sous-cutané.

Flaccidité extrême des muscles dont les fibres paraissent atrophiées.

Epaississement, injection du périoste du tibia, décollé par un épanchement sanguin. Cœur flasque, mou, sang noirâtre, peu de caillots.

Reins et foie gras, rate énorme, diffluyente.

Injection énorme de l'estomac et des intestins; les muqueuses sont ramollies, ont leur réseau sanguin excessivement développé, taches ecchymotiques nombreuses sous le péritoine viscéral.

#### SCORBUT SECONDAIRE.

Le scorbut ne s'est pas contenté de frapper des individus bien portants, en présentant ses caractères habituels. Il a atteint également des valétudinaires, des gens affectés de maladies anciennes, et dans ce cas la symptomatologie a été différente, fait que M. Hayem a fort bien signalé dans son mémoire.

Nous n'avons pas la prétention de refaire son travail; il nous suffira de citer à l'appui de son opinion les quatre faits que nous avons observés. Ils doivent être regardés, moins comme des cas de scorbut, qu'attribués à la constitution médicale scorbutique qui régnait alors. Ils tendent à prouver qu'à côté du scorbut proprement dit existait un état morbide spécial, qui n'avait avec cette maladie que des rapports assez éloignés, état qui nous paraît relier le scorbut au purpura des auteurs.

#### OBSERVATION XVIII (personnelle).

Anémie profonde, gangrène des extrémités, scorbut; mort. Autopsie.

Nivault (François), garçon boulanger, 72 ans, boulevard de la Villette, 159. (Salle Saint-Léon, n° 58.)

N'a jamais souffert du froid, mais a souffert de la faim; ne

voulant pas bêtement manger du cheval, il s'est nourri de pain et de vin.

Malade depuis le 18 février, frissons, *fatigue*, lassitude. Sur les jambes petits boutons au niveau des follicules pileux. Deux épistaxis, pas d'autres hémorrhagies, diarrhée, a fait des *selles sanglantes* (sang rouge).

Entré le 11 mars.

Les deux pieds sont gonflés, ont une rougeur érythémateuse.

A gauche le gros orteil entier, le quatrième, le cinquième à moitié se trouvent gangrenés; il sont d'un noir violacé, insensibles à la piqure.

A droite les extrémités des orteils sont insensibles, mais non encore violacées.

Avec l'œdème des pieds existe un amaigrissement des membres inférieurs qui présentent, au niveau des follicules pileux, les taches sur lesquelles insiste Lasègue.

Elles sont plus nombreuses à gauche et s'étendent des pieds au ventre. Pas d'ecchymoses étendues, larges.

Gencives pâles, anémiées, léger sillon d'ulcération au niveau des dents inférieures, les dents n'existent plus à la mâchoire supérieure.

Quelques jours après les gencives bourgeonnent et deviennent scorbutiques. Bruit de souffle anémique au cœur et dans les gros vaisseaux.

Les urines sont chargées, acides, ne contiennent ni sucre ni albumine. Le lendemain elles exhalent une odeur très-fétide.

Le 13. Diarrhée incoercible, la gangrène augmente sans se limiter, le sillon se creuse de plus en plus à la mâchoire inférieure.

Mort le 15 mars.

*Autopsie.*—*Poumons.* Des deux côtés adhérences anciennes organisées; les deux poumons présentent des tubercules crétacés.

*Cœur.* Peu chargé de graisse; droite caillot fibrineux jaunâtre adhérent aux valvules tricuspides; injection de ces mêmes valvules, le sang est noir, diffluent.

A gauche, valvules mitrales et aortiques saines, sans athérome.

*Foie.* Adhérences au diaphragme, foie muscade, ramolli, pas de dégénérescence graisseuse, d'hypertrophie.

*Reins* gras.

*Rate* énorme, très-ramollie, formée d'une bouillie s'écoulant sous un jet d'eau, pour ne laisser que la trame celluleuse.

*Intestins* injectés, mais légèrement; le gros intestin, l'intestin grêle ne présentent ni ulcérations, ni ecchymoses.

*Membres.* Les membres inférieurs, l'abdomen même, présentent des taches ponctuées, saillantes, rouges, siégeant au niveau des follicules pileux. Ecchymoses larges en certains points des jambes.

Gangrène des extrémités non limitée, occupant à droite la moitié du pied, à gauche les orteils des deux côtés; les artères sont athéromateuses, obstruées par des caillots de formation récente, rouges, mais adhérents aux rugosités que présente la face interne des artères.

Pas d'épanchements sous-périostiques.

#### OBSERVATION XIX (personnelle).

Bronchite chronique, scorbut, diarrhée incoercible; mort. Autopsie.

Gourgerault (Philippe), 56 ans, quai Napoléon, 7. (Salle Saint-Léon, 10.)

Cet homme, d'une santé précédemment assez bonne, quoique toussant tous les hivers, a eu à souffrir beaucoup cette année de la faim, du froid.

Il entre dans les premiers jours de janvier pour une bronchite aiguë, greffée sur un vieil emphysème.

Liséral gingival violet, lassitude extrême, ecchymoses aux jambes.

Comme particularité, il présente un corps étranger articulaire sorti de l'articulation du genou, placé dans un prolongement de la synoviale; l'accident est consécutif à une ancienne fracture.

Vers le 15 janvier, le malade se rétablissait quand les gencives commencent à se ramollir, à bourgeonner; les jambes se couvrent de pétéchies, de larges ecchymoses; les urines sont chargées, fétides; la lassitude qui avait disparu renaît.

17 janvier. Les symptômes continuent à s'aggraver, quoi qu'on fasse; 5 selles dans la journée.

Le 18. La diarrhée augmente malgré tous les moyens employés contre elle.

Le 20, le malade succombait.

*Autopsie.* Ecchymoses aux jambes; infiltration sanguine du

tissu cellulaire sus-aponévrotique, sous-aponévrotique, du périoste qui est également décollé et épaissi d'une façon notable : caillot fibrineux, très-adhérent au cœur droit ; ramollissement et tuméfaction énorme de la rate ; ecchymoses, injection énorme des valvules conniventes de l'intestin grêle ; foie, reins gras.

Poumons : lésions du catarrhe pulmonaire, uni à l'emphysème, anciennes adhérences.

#### OBSERVATION XX (personnelle).

Anémie profonde, gangrène des extrémités, diarrhée incoercible, purpura. Autopsie.

Barc (Léon), 56 ans, journalier, rue Victor-Cousin, 11, (Salle Saint-Léon, 20.)

Le 13 février 1871, ce malheureux homme entre à l'hôpital dans un état affreux.

Depuis le commencement du siège, il avait eu à souffrir simultanément de la faim et du froid.

Il était à son entrée d'une faiblesse extrême, prostré, avait une stupeur troublée par des hallucinations. Au bout de quelques jours d'une alimentation suffisamment réparatrice et dont la quantité est progressivement augmentée, survient un mieux sensible, le malade se lève un peu, s'assied sur son lit, mais bientôt, vers le 16 février, la diarrhée se déclare, diarrhée incoercible, et les deux pieds deviennent le siège de fourmillements, combattus d'abord par des frictions. Bientôt la sensibilité devient obtuse, la température moins élevée, bien que les battements artériels soient perceptibles.

A l'extrémité de chaque gros orteil se forme une tache d'un rouge-brun qui s'élargit bientôt en prenant une teinte plus foncée, le mal gagne et la rougeur de la peau était arrivée au milieu du pied quand la mort arriva.

Dans la dernière semaine, les cuisses, les jambes se couvrent de nombreuses taches de purpura et le malade s'éteint le 1<sup>er</sup> mars, sans jamais avoir eu d'ulcérations, de fongosités des gencives.

L'autopsie est faite vingt-quatre heures après la mort.

Les deux pieds présentent le gros orteil dur, noir, sphacelé ; la moitié antérieure du pied est des deux côtés d'un brun rougeâtre, gonflée ; la lésion n'est nullement limitée.

Les artères pédieuses, tibiales antérieures, suivies dans toute



l'étendue de leur trajet, ne présentent aucune oblitération, elles sont perméables. Mais leur tissu est épaissi, la paroi a environ 3 millimètres d'épaisseur, sans présenter de plaques d'athérome.

La jambe gauche offre sous la peau une infiltration séro-sanguinolente; sous l'aponévrose existent de larges *épanchements sanguins*.

Le *périoste* est épaissi, *infiltré de sang*, son épaisseur est de 3 millimètres à la face interne; il est décollé. De la malléole à quelques centimètres au-dessous de l'épine du tibia, les muscles sont décolorés; à la coupe, ils laissent suinter un sang liquide noirâtre, et dans les interstices musculaires existent partout des épanchements d'un sang noir, diffluent.

A la jambe droite, les mêmes lésions existent, mais moins prononcées, les taches de purpura sont plus nombreuses.

Le cœur est chargé de graisse, le tissu est pâle, anémié, sa couleur est havane et pourrait se comparer au mélange produit par du jaune et du rouge. Les colonnes du premier ordre ont subi la dégénérescence graisseuse.

Le ventricule gauche est rempli de *sang noir* diffluent. On ne trouve pas à proprement parler de caillot, on ne peut donner ce nom à quelques grumeaux noirâtres et d'une faible consistance.

Les valvules sont épaissies, athéromateuses; l'aorte est athéromateuse.

Le ventricule droit est normal, très-anémié comme le gauche.

Les poumons sont normaux, congestionnés à la base seulement, dans les parties déclives qui baignent dans une petite quantité de sérosité sanguinolente.

Les reins sont pâles, anémiés, gras, sauf à la surface corticale où quelques points sont ecchymotiques.

La *rate* est énorme, son volume est triplé, supérieur à celui d'une large main d'adulte étendue. Son aspect est cendré au niveau du hile, elle est marbrée de taches noires. A la pression de la main, elle ne fait plus entendre son cri caractéristique et laisse échapper une boue rougeâtre très-liquide. Au lavage, toute cette boue disparaît, il ne reste plus alors que la trame cellulaire.

Le tube digestif est sain, non congestionné; les intestins sont peut-être un peu rétrécis, mais sans ulcérations.

L'estomac est petit également.

Le foie est gras, mais a son volume normal.

OBSERVATION XXI (personnelle).

Lichen hémorrhagique, pleuro-pneumonie tuberculeuse, scorbut, érysipèle gangréneux à la suite d'un vésicatoire; mort. Autopsie.

D... (Jacques), 22 ans, mobile du Cher, entre le 3 janvier, salle Saint-Léon, 21.

Il entre avec une affection cutanée que M. Vidal nomme lichen hémorrhagique; la veille à la consultation M. Hardy avait cru à un érythème hémorrhagique. Il entre, non pas pour cette affection cutanée, mais pour son état de faiblesse; il se sent très-mal à son aise, il est très-anémique, ses membres inférieurs sont couverts de pétéchies et d'énormes taches ecchymotiques.

Son état reste stationnaire pendant huit jours environ, il continue à tousser, sans présenter à l'auscultation d'autres signes que ceux d'une bronchite.

Le 16. Matité, râles sous-crépitants, souffle au sommet gauche; à la base, absence du murmure vésiculaire, des vibrations thoraciques. Traitement tonique.

La pleuro-pneumonie allait mieux quand un érysipèle phlegmoneux atteint les surfaces des vésicatoires placés l'un en avant, l'autre en arrière; en trois jours, le malade est emporté.

Le malade n'avait pas présenté d'altération appréciable des gencives; en revanche, les urines étaient franchement scorbutiques, peu abondantes, chargées, fétides.

*Autopsie*, 10 mars. Poumon droit normal; plèvre gauche, épanchement purulent limité; tubercules miliaires sur la plèvre; poumon gauche hépatisé, également infiltré de tubercules miliaires; cœur ramolli, anémié, sang fluide; foie normal, non gras; rate énorme, très-dure; reins normaux; injection très-considérable de l'intestin; ecchymoses sous-muqueuses; épanchements sus et sous-aponévrotiques, sous-périostiques. Les eschares ont la largeur de la paume de la main.

CHRONIQUE XVII (1870-1871)

Le 1er janvier, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1870.

Le 15 janvier, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1871.

Le 1er février, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1872.

Le 15 février, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1873.

Le 1er mars, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1874.

Le 15 mars, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1875.

Le 1er avril, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1876.

Le 15 avril, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1877.

Le 1er mai, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1878.

Le 15 mai, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1879.

Le 1er juin, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1880.

Le 15 juin, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1881.

Le 1er juillet, le conseil municipal a tenu sa séance ordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1882.

Le 15 juillet, le conseil municipal a tenu sa séance extraordinaire. L'ordre du jour était l'adoption du budget pour l'année 1883.