Contributors

Pohl, Carl. Royal College of Surgeons of England

Publication/Creation

Berlin : Gustav Lange, 1874.

Persistent URL

https://wellcomecollection.org/works/jp56me7f

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

Dr Sherrington.

Ueber Sklerose des Gehirns und Rückenmarks. (19)

INAUGURAL - BISSERTATION.

ZUR

ERLANGUNG DER DOCTORWÜRDE

IN DER

MEDICIN UND CHIRURGIE

VORGELEGT DER

MEDICINISCHEN FACULTÄT

DER FRIEDRICH-WILHELMS-UNIVERSITÄT

ZU BERLIN

UND ÖFFENTLICH ZU VERTHEIDIGEN

am 7. November 1874

VON

Carl Pohl

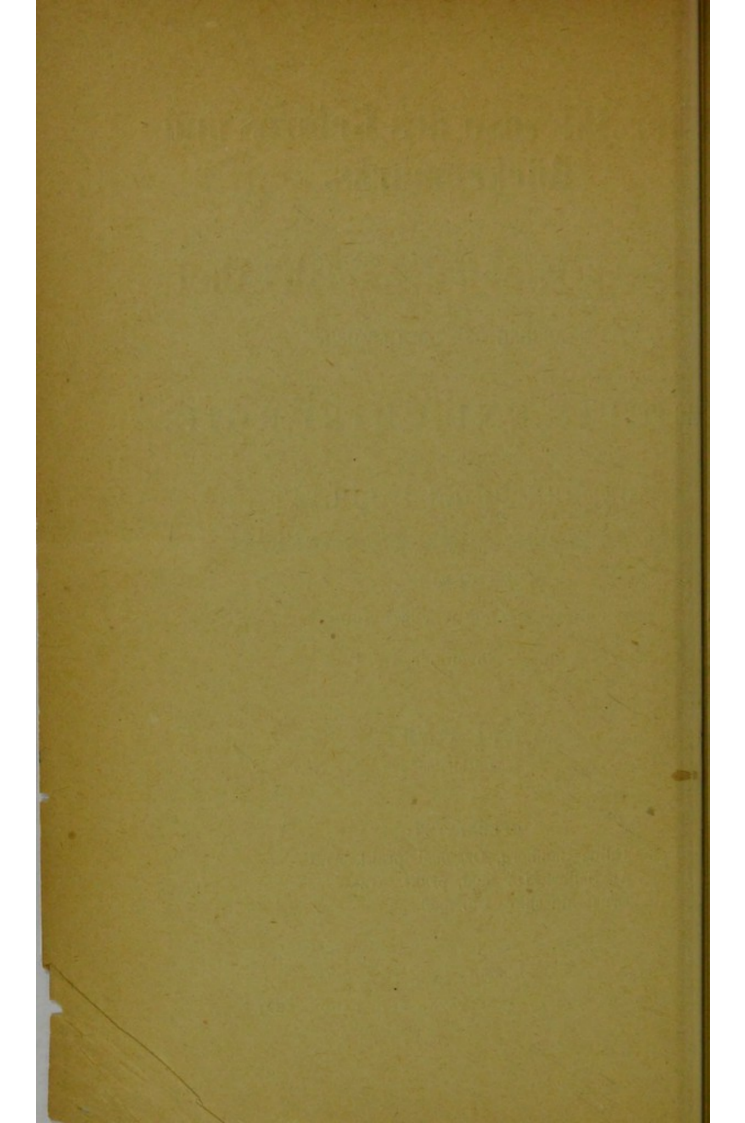
aus Schlesien.

OPPONENTEN:

Julius Bamberg, Dr. med. prakt. Arzt. Al. Seifert, Dr. med. prakt. Arzt. Ernst Maschke, Dd. med.

BERLIN.

BUCHDRUCKEREI VON GUSTAV LANGE (PAUL LANGE). Friedrichs-Strasse 103.

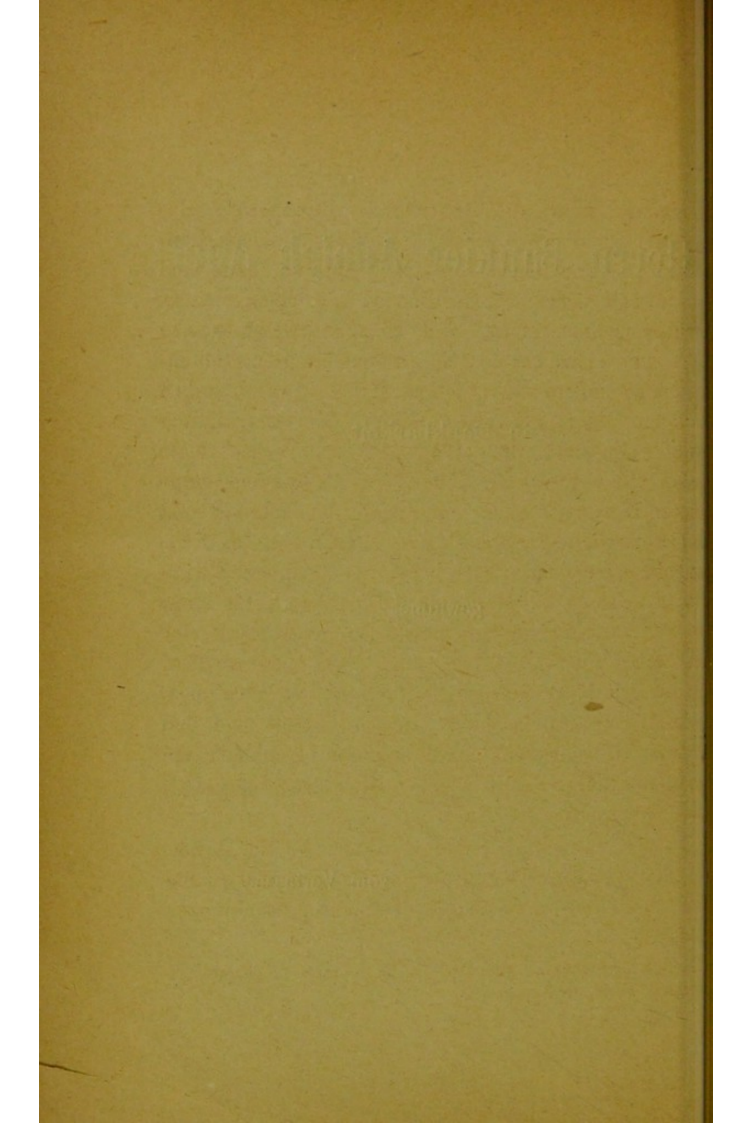


Herrn Bankier Adolph Abel

in Dankbarkeit

gewidmet

vom Verfasser.



Nachdem durch die Arbeiten Cruveilhier's das Krankheitsbild der Sklerose des Gehirns und Rückenmarks eine deutlichere Gestaltung erhalten hatte und die pathologischen Veränderungen derselben genauer normirt worden waren, wurde diese Krankheit, welche noch vor nicht langer Zeit als pathologische Seltenheit angesehen werden musste, und von der Leyden noch im Jahre 1863 sagte, sie sei bis jetzt klinisch ohne wesentliche Bedeutung und ihr Verlauf biete nichts Charakteristisches, bald der Gegenstand sorgfältiger Untersuchungen von Seiten der Kliniker und pathologischen Anatomen. Besonders waren es französische Gelehrte, hauptsächlich Jaccoud und Charcot, welche, in Begeisterung und Verehrung für ihren grossen Landsmann, ihre ganze Aufmerksamkeit der genauern Erforschung dieser Krankheitsform zuwandten, und die, gestützt auf ein sehr bedeutendes Beobachtungsmaterial, im Stande waren, die Symptome und den Verlauf der Sklerose näher zu beschreiben und ein genaueres klinisches Bild mit bestimmteren diagnostischen Merkmalen zu geben.

In neuester Zeit hat dieses Bild durch die Arbeiten der französischen Autoren Bourneville und Guérard¹), sowie durch die deutschen Abhandlungen

¹⁾ Bourneville et L. Guérard: De la sclerose en plaques disseminées. Paris, 1869.

von Valentiner²), Leo³), Jolly⁴), Schüle⁵), Leube und Anderer noch genauere Umrisse erhalten, so dass es bis jetzt in ziemlich vielen Fällen von Skleross gelang, schon intra vitam eine ganz bestimmte Diagnoss zu stellen.

Einer der ersten, dem eine solche Diagnose glückter ist unter den deutschen Klinikern wohl Frerichss welcher schon im Jahre 1854 mit bekannter, scharfte Diagnostik, nachdem er jede andere Erkrankung der Gehirns ausgeschlossen hatte, bei einem jungen Manm von 21 Jahren auf der Breslauer Klinik die Diagnoss auf Sclerosis cerebri gestellt hatte, und der später diese Diagnose durch die Autopsie auf das Glänzendste bestätigt sah. An diesen Fall reihen sich viele auf der Neuzeit, in denen es ebenfalls möglich war, schoo intra vitam eine Sklerose richtig zn diagnosticirem wie die von Zenker, Leo, Jolly, Leube, Schüll und Anderen veröffentlichten Fälle beweisen.

Wenn es aber dennoch nicht in allen Fällen ge lang, eine bestimmte Diagnose schon intra vitam zu stellen, so hat dies wohl hauptsächlich seinen Grun darin, dass erstens die Symptome der Sklerose sa grosse Aehnlichkeit mit denen anderer Erkrankunge des Gehirns und Rückenmarks haben, dass eine Em

- 4) Archiv für Psychiatrie und Nervenkrankheiten Band III No. 8
- 5) Deutsches Archiv für klinische Medicin Band VIII.
- 6) Deutsches Archiv für klinische Medicin Band VIII No. 1

²) Haeser's Archiv, Band X. (Ueber Sklerose des Gehirns um Rückenmarks von Wilh. Valentiner).

³⁾ Archiv für klinische Medicin 1868. pag. 153.

scheidung für die eine oder andere Krankheit höchst schwierig wird, und dass es zweitens oft nicht möglich ist, die während des Lebens beobachteten Erscheinungen mit dem Sitze und der Ausbreitung der anatomischen Veränderungen in Beziehung zu bringen, weil sich nicht immer Funktionsstörungen und Degeneration gewisser Nervencentra vollständig decken. Mit Recht bemerkt daher Jolly, dass bei den complicirten Leitungsverhältnissen, die vom Grosshirn aus durch die grossen Ganglien, die Hirnschenkel, die Medulla oblongata und Medulla spinalis nach den peripherischen Nerven bestehen, offenbar an den verschiedensten Punkten Hindernisse eintreten können, die den gleichen Effekt haben. Es giebt in der That viele Fälle, in denen eine gleiche Funktionstörung bestand, ohne dass bei der Autopsie das gleiche Leitungshinderniss nachgewiesen werden konnte, und man muss daraus den Schluss ziehen, dass entweder die Leitung an ganz verschiedenen Punkten mit gleichem Effekte eine Störung erleiden kann, oder dass unsere Hilfsmittel viel zu mangelhaft sind, um die geringen Hindernisse nachzuweisen, die schon hinreichen, um derartige Störungen zu bewirken.

Da die Erkrankungsherde im Verhältniss zu dem bedeutenden Volumen des Gehirns resp. Rückenmarks meistens sehr klein sind, so wird in dem Symptomencomplex oft dieses oder jenes Symptom fehlen, und es stets seine besonderen Schwierigkeiten haben, ein scharf abgegrenztes Bild von dieser Krankheit geben zu können. Deshalb wird vor allen Dingen die Frage aufzuwerfen sein: Welche Symptome sind bei Skleros stets beobachtet worden und daher als charakteristisch für den Krankheitsprocess, gewissermassen als Haupt symptome aufzufassen, und welche sind nur als accesso rische anzusehen, bedingt durch das Weitergreifen de Erkrankungsherde auf ihre Umgebung? — In Folgen dem will ich versuchen, durch Zusammenstellung de in den bis jetzt veröffentlichten Fällen von Sklerose beobachteten Symptome ein Bild des klinischen Verlaufs dieser Krankheit zu geben.

In fast allen Fällen begann die Sklerose mit Schwin del und unsicherem Gange, sowie mit Schwäche in den unteren Extremitäten; die Kranken schwankten wie wenn sie trunken wären. In einzelnen Fällen wan dieser Zustand mit Erbrechen verknüpft. Bald darau zeigten sich, meist binnen wenigen Tagen, nicht vollständig entwickelte Lähmungen, Paresen einzelner Cerebral- oder Cerebrospinalnerven. Mit ihnen stellte sich das ganz charakteristische, besonders bei intendirten Bewegungen auftretende Zittern ein, mit welchen oft ein Tremor capitis, ein beständiges Hin- und Herrwackeln des Kopfes, verknüpft war. Zu gleicher Zeil zeigten sich Störungen in dem Gebiet der betroffenen Nerven, am häufigsten des Glossopharyngeus, Hypoglosus, Vagus, Accessorius Willisii. Es stellten sich Seh- und Sprachstörungen ein. Die Kranken sahem doppelt, es entwickelte sich Sehschwäche, Pupillenverschiedenheit, Nystagmus, Strabismus, Ptosis. Die Sprachstörungen traten als erschwertes, lallendes Sprechen, als Dysphagie, Stimmlosigkeit auf. Dazu

sellten sich leichte Reizerscheinungen in den gelähmn Theilen, Muskelunruhe, Muskelbewegungen Zittern er Zunge und der Augäpfel, sowie Zuckungen in den einen und Gürtelgefühle. Von fast allen Autoren ird ganz besonders betont, dass diese unvollkommeen, partiellen Lähmungen sich wiederholt zurückbileten, dass eine zeitweise, scheinbare Restitutio in tegrum eintrat, der jedoch nach kurzer Frist, biseilen nach intercurrenten epileptischen oder apoplektirmen Anfällen vollständige Lähmung folgte. Diese gann meist in der einen unteren Extremität, ging on dieser auf die andere über, ergriff später die peren Extremitäten und schritt so immer weiter fort, s sie sich endlich au. Mastdarm und Blase erstreckte. ährend aber die metorische Thätigkeit, besonders in en Extremitäten, immer mehr herabgesetzt wurde, s sie endlich gänzlich erlosch und einer totalen ähmung Platz machte, blieb die Sensibilität fast intakt. physischer Beziehung wurde ein oftmaliges unmotirtes Umschlagen der Stimmung beobachtet. Die ranken verfielen öfters ohne jeden ersichtlichen Grund ein urkräftiges, von jauchzenden Inspirationen unrbrochenes Lachen, welches wiederum ebenso unmorirt in heftiges Weinen und Schluchzen umschlug. eistens waren sie heiter, reflektionslos und voll der hönsten Hoffnungen, bis sie im letzten Stadium der rankheit apathisch und blödsinnig wurden. Nur in nz wenigen Fällen ist Melancholie, Selbstüberschätzung d Grössenwahn beobachtet worden. Oft gesellten h Funktionsstörungen der Geschlechtsorgane hinzu.

Der Appetit und die Verdauung waren meist gut, die Patienten zeigten bis gegen das Ende ein wohlgenähr tes, blühendes Aussehen, öfters sogar Adiposis. De letale Ausgang erfolgte in den meisten Fällen durc Respirationsstörungen, indem die Degeneration auf de centralen Theil des Vagus in der Medulla oblongat übergriff; ferner durch Decubitus, Hydraemie, Maras mus, allgemeine Paralyse, oder andere intercurrent Krankheiten.

Von den Symptomen ist das erste für die Skleros wohl wenig oder gar nicht charakteristisch, da Schwin del mit oder ohne Erbrechen sich fast bei allen E krankungen des Gehirns resp. Rückenmarks mehr oder minder stark ausgeprägt zeigt. Nur von Tabes do sualis unterscheidet sich die Sklerose durch das ebee angeführte Symptom, da bei ersterer im anfängliche Verlauf niemals Hirnerscheinungen auftreten. Ebenss wenig sind unsicherer Gang und Schwäche von diagnos schem Werthe für die Sklerose, da sie ebenfalls h verschiedenen anderenErkrankungen beobachtet werde Um so mehr fällt das folgende Symptom in's Gewic nämlich die progressiv aus der Parese in Paraly übergehenden Motilitätsstörungen mit ihren wiede holten Remissionen bei fast ganz intakt bleibend Sensibilität. Während nämlich, wie dies in fast all Fällen von Sklerose des Gehirns und Rückenman beobachtet worden ist, die motorischen Störung immer ausgeprägter und intensiver auftraten u schliesslich in vollständige Lähmung, mit welcher sogar Muskelstarre verknüpft war, übergingen, er

die Sensibilität nur in wenigen Fällen eine geringe Beeinträchtigung und wurde nie gänzlich aufgehoben. Dieses im Verlauf der Krankheit immer stärker herortretende Missverhältniss zwischen Motilität und Senibilität scheint mir eins der hervorragendsten Monente in dem Symptomenkomplex der Rückenmarkklerose zu bilden, da daraus genau der Sitz der Degeneration im Rückenmark erkannt werden kann. Denn da die Motilität immer mehr herabgesetzt und ndlich ganz aufgehoben wird, während dabei die Senibilität ungestört bleibt, so kann sich der Degeneraionsprocess nur auf die Vorder- oder Seitenstränge rstrecken, nicht aber auf die Hinterstränge sich ausedehnt haben, und es lässt sich daraus umgekehrt er Schluss ziehen, dass, wenn eine Degeneration der order- und Seitenstränge, also eine Sklerose des lückenmarks besteht, sich der erwähnte Unterschied wischen Motilität und Sensibilität zeigen muss. Hierin esteht demnach einer der Hauptunterschiede zwischen abes dorsualis und Sklerose des Rückenmarks. Die abes ergreift stets nur die Hinterstränge des Rückennarks, höchst selten noch einen Theil der Seitentränge, während die Sklerose die Vorder- und Seitenränge befällt und nur in äusserst seltenen Fällen und ann auch erst im späteren Verlauf der Krankheit auf ie Hinterstränge übergeht.

Als das nächste, mit dem eben besprochenen zuleich auftretende Symptom, ist das eigenthümliche ittern zu erwähnen, welches besonders von den franösischen Autoren sehr stark urgirt wird. Nach ihnen soll sich dasselbe nur bei intendirten oder bereits bo gonnenen Bewegungen einstellen, in der Ruhe abo wieder verschwinden. Sie sehen darin den Haup unterschied zwischen Sklerose und Paralysis agitan bei welch' letzterer der Tremor fortwährend bestehl ganz gleich, ob die Muskeln in Thätigkeit oder Ruhe sind. Einen zweiten Unterschied zwischen diese beiden Krankheiten sehen sie in der Ausführung die Bewegungen. Bei der Sklerose sind dieselb langsam, unregelmässig, es besteht Ataxie, h Paralysis agitans geschehen sie gleichmässig rhy misch. Wäre dieser Unterschied ein durchgreife der, in allen Fällen zutreffender, so hätten wir dam ein sehr charakteristisches Symptom für Sklerose. I nun aber doch in einzelnen Fällen das Zittern nicht des ganz scharf ausgeprägten Charakter, wie er von die Franzosen angegeben wird, gezeigt hat, da andere seits auch bei vielen anderen Erkrankungen Trem vorkommt, so ist dieses Symptom wohl nicht in der Maasse charakteristisch, wie es die französischen A toren angeben. Trotzdem wird es immerhin in Vie bindung mit anderen diagnostischen Erscheinungen o höchst wichtiges, keineswegs gering anzuschlagene Symptom für Sklerose sein. Schüle bemerkt darübe dass der von den Franzosen so stark betonte Untre schied kein durchgreifender sei, da in dem einen w ihm angeführten Falle das Zittern tagelang fortdauer indem tageweise ein fortwährendes Wackeln, ein Hill und Her-Oscilliren der Beine auch in der Ruhe bestam

Wir haben also hier ein Symptom, welches viel

rankheiten gemeinsam ist und das, nach Jolly, in erschiedenen Krankheiten auftritt, wenn die Ataxie vollständige Lähmung übergeht.

Nun hat in dem eben erwähnten Schüle'schen alle die Autopsie neben den zerstreuten, eingesprengn, sklerotischen Plaques im Gehirn und Rückenmark ne bei weitem überwiegende zusammenhängende Deeneration des Parenchymgewebes, also eine Compliation von Sklerose mit Myelitis chronica diffusa paenchymatosa ergeben, und es wäre wohl möglich, ass damit das in diesem Falle nicht in der von den anzösischen Autoren geschilderten charakteristischen eise auftretende Zittern zusammenhinge. Ueberdies erichte: Schüle selbst, dass nur bei motorischen npulsen der ganze Körper gewackelt und gebebt habe, ass aber Ruhe eingetreten sei, sowie er hinreichend nterstützt wurde, obgleich sich auch dann noch das chütteln in abnehmender Stärke eine Zeit lang fortetzte, und dass nur zeitweise ein continuirlicher remor beobachtet worden sei.

Tremor capitis scheint in allen den Fällen hinzuetreten zu sein, in denen das Zittern sehr stark auseprägt war. Beide Symptome haben wohl ihren rund in der mangelhaften Innervation der betreffenen Muskeln.

Ein ferneres wichtiges Symptom sind die Sprachörungen. Besonders auffallend war in allen Fällen eim Sprechen die Langsamkeit der Aussprache und ie Monotonie der Stimme. Die Worte wurden mehr usgestossen als gesprochen, waren schlecht artikulirt

und lagen alle in derselben Tonhöhe. Daher w die Sprache stockend und unverstäudlich. Die einzeln Silben wurden scharf von einander getrennt u zwischen ihnen wurden Pausen gemacht. Die Sprace hatte etwas Gedehntes, Eintöniges, Schwerfällig Bourneville und Guérard beschreiben die Art o Aussprache folgendermaassen: "Le malade scande mots, faisant une pause à chaque syllabe qu'il p nonce d'une façon lente." Die Langsamkeit beim Au sprechen scheint ihre Ursache in einer Unbehülflig keit bei den feineren Bewegungen der Zunge zu habwelche wiederum aus einer Parese des Nerv. hyn glossus resultirt. Das Trennen der einzelnen Sill und das Festhalten derselben Tonhöhe ist nach Leu auf eine durch mangelhafte Innervation der Nee laryngei inferiores erzeugte Kraftlosigkeit und Trägh der Stimmbandspanner zurückzuführen. Das Larr goskop hat in der That auch dargethan, dass Stimmbänder zwar intakt waren und vollstän schlossen, dass dieselben aber nicht längere Zeit gleichmässiger Spannung gehalten werden konnt sondern ein wiederholtes Nachlassen und Wieder spannen zeigten. Aus dieser Schwäche der Musk des Kehlkopfs resultirt auch das öfters beobachte Umschlagen der monotonen Stimme in eine and Stimmlage. Die Monotonie selbst entsteht wohl al dadurch, dass die Kranken es vermeiden, ihre Stim bandspanner anzustrengen und deshalb die feinen Nüancirungen des Tones umgehen. Auf diese Wie kommt aber jenes Skandiren der Silben zu Stan

indem die Glottismuskulatur nur immer in kurz dauernde Spannung versetzt wird. —

Als nächstes wichtiges Symptom müssen wir die Sehstörungen ansehen, die in allen Fällen beobachtet worden sind und die ebenfalls grösstentheils in mangelhafter Innervation ihren Grund haben. Sie äusserten sich in den einzelnen Fällen ganz verschieden und traten meist schon in einem sehr frühen Stadium der Krankheit auf. Es stellten sich Sehschwäche, Doppelsehen, Pupillenverschiedenheit, Strabismus, Nystagmus, Ptosis ein, welche oft wieder verschwanden und mit einander abwechselten; kurz das Symptomenbild auf lem Gebiete der Sehstörungen war ein mannichfaches, nöchst variables. Von den französischen Autoren wird von allen diesen Symptomen wiederum der Nystagmus ls Characteristicum für Sklerose des Hirns besonders nervorgehoben und diesem derselbe diagnostische Werth beigelegt, wie dem Zittern. Derselbe fehlte jedoch in inigen der neuerdings veröffentlichten Fälle, so in len Fällen Rupprecht und Bauernschmidt (Leube) ind verdient daher nicht den hervorragenden Platz, len ihm die französischen Autoren angewiesen haben. Jeberhaupt kann, wie Leube ganz richtig bemerkt, ie ein einzelnes Symptom, das seine Ursache ja in ler Erkrankung einer ganz bestimmten Stelle des Geirns resp. Rückenmarks hat, als ganz besonders wichig für die ganze Krankheit angesehen werden, und es ann durch besonderes Hervorheben solcher Symptome ie ein gutes klinisches Bild entstehen.

Zu den Sprachstörungen traten in einer Reihe von

Fällen Kau- und Schlingbeschwerden; bei einzelnen Kranken war das Schlingen fast unmöglich, wie die hauptsächlich in den Fällen Stipale (Valentiner) Causse (Charcot) und Marie N. (Schüle) beobachter wurde. —

Ferner gesellten sich öfters Lähmungserscheinunge im Gesichtstheile des N. facialis hinzu, so dass all Symptome einer Glosso-pharyngo-Labiallähmung von handen waren.

Zuckungen in den Beinen, durch die Extremitäte schiessende Schmerzen, sowie Gürtelgefühle wurdee in den meisten Fällen beobachtet; ebenso Muskelatro phie. Von letzterer sagt Charcot, sie geselle sic zur primitiven und symetrischen Sklerose der Vorden und Seitenstränge, wenn diese die graue Substanz m verletzt. Die von den französischen Autoren sehr hen vorgehobene Steifigkeit der Muskeln (raideur muscu laire), sowie die Contrakturen fehlten in manchee Fällen, vielleicht deshalb, weil der Tod eintrat, eth der Krankheitsprocess sich vollständig ausgebildet hatt

Das unmotivirte Umschlagen der Stimmung au einem Extrem in das andere ist nicht oft genug bo obachtet worden, um als Symptom für Sklerose ange sehen werden zu können. Es zeigte sich in dem erster Falle von Cruveilhier, ferner bei Dor. Eike (Zenken Eva N. (Jolly), Stadelmann (Leube), Rupprece (Leube), Bauernschmidt (Leube), Marie N. (Schülee es fehlte in vielen anderen Fällen, so in dem von Leu angeführten, wo der Kranke heiter bis an's Ende was Es ist insofern nur ein wichtiges Symptom, als darau geschlossen werden kann und muss, dass die Substanz der Grosshirnsphären an dem Processe betheiligt ist. Noch seltener ist das Auftreten von Melancholie, Selbstüberschätzung, Grössenwahn, da es eigentlich nur von Valentiner und Schüle beobachtet worden ist.

Die Alterationen des Geschlechtstriebes äusserten sich theils in einer Steigerung, theils in einem vollständigen Darniederliegen desselben, doch lässt sich auch darüber wenig sagen, da die Kranken meistens Frauen waren.

Unwillkürliche Harn- und Kothabsonderungen wurlen in ungefähr dem dritten Theile aller veröffentlichten Fälle beobachtet, während in den übrigen Fällen Störungen in der Absonderung des Harns und des Kothes bemerkt wurden. Es scheint daher die Angabe Baerwinkels, dass ungestörte Funktion der Harnind Geschlechtsorgane zu den Hauptsymptomen der Sklerose zu zählen sei, nicht ganz zutreffend zu sein. Das oft bemerkte blühende Aussehen der Kranten ist auf die höchst bedeutende Entwickelung des Unterhautfettgewebes zurückzuführen.

Fassen wir nun alle diese einzelnen Symptome zuammen, so bietet sich ein sehr complicirtes klinisches Bild der Sklerose, welches die Diagnose durchaus nicht eicht macht, und es ist wohl anzunehmen, dass nicht lle die angeführten Symptome nöthig sind, um eine Sklerose zu erkennen. Die veröffentlichten Fälle beveisen auch, dass so manche dieser Symptome bei inzelnen Kranken gänzlich fehlten, bei anderen nicht enau ausgeprägt auftraten, und dass nur wenige

2

Symptome bei allen Patienten beobachtet wurden und daher als Hauptsymptome aufzufassen sind. --

Als stets vorhandene Symptome sind anzuführen 1) Das eigenthümliche, mehr oder minder stark aus geprägte Zittern der Extremitäten und das im spätere Stadium der Krankheit hinzutretende Wackeln de Kopfes, 2) Störungen in der Sehthätigkeit, die sich i der verschiedensten Weise äusserten. Dazu kamen fast allen Fällen 3) Sprachstörungen, 4) das imme ausgeprägter auftretende Missverhältniss zwischen Me tilität und Sensibilität; ferner 5) Gliederreissen um Kopfschmerzen (in der Hälfte aller Fälle), sowie (Schwindel und krampfhafte Contractionen, besonder in den unteren Extremitäten (in ¹/₃ sämmtlicher Fäll) und endlich 7) Hypoglossus-, Facialis-, Accessorius- Paralyse und Respirationsstörungen.

Die Diagnose der Sklerose stützt sich nach Fre richs auf folgende Punkte: Die Sklerose zeigt ein nach und nach sich steigernde, durch öftere Remissin nen unterbrochene Affektion in allen Gebieten centrler Nerven. Bei den paarigen Nervengebieten win zuerst das eine, sodann das andere Gebiet ergriffe Die unteren Extremitäten werden immer früher a die oberen befallen, die Motilitätsstörungen sind stestärker ausgeprägt als die Störungen in der Sensibil tät; erstere gehen progressiv in gänzliche Lähmun über, letztere sind meist unbedeutend. Die Degem ration hat ihren Sitz meistens in der Medulla oblogata, und deshalb sind auch fast immer der Vagu Accessorius und Hypoglossus betheiligt. Die physische Störungen ergeben sich aus der Verbreitung der Degeneration auf das Grosshirn. Bei Betheiligung des Gehirns ist die allgemeine Ernährung nicht beeinträchtigt, bei Erkrankung des Rückenmarks aber bedeutend gestört.

Eine Verwechselung der Sklerose mit Apoplexie, Hydrocephalus connatus und Hydrocephalus acquisitus, ferner mit Meningitis, acuter Erweichung und Intoxicationskrankheiten ist kaum möglich, da alle diese Erkrankungen ein ganz anderes Krankheitsbild geben. Nur mit multipler chronischer Entzündung des Gehirns oder mit multiplen pathologischen Neubildungen könnte die Sklerose verwechselt werden, da diese ähnliche Symptome zeigen. Wenn man aber bedenkt, dass, wie Frerichs besonders hervorhebt, die chronische entzündliche Hirnerweichung unter successiver Bildung von Entzündungsherden mit Untergang der Hirnsubstanz besonders das höhere Alter befällt, und dass die Symptome im peripherischen Nervengebiet dabei in bestimmten Zeitintervallen sich steigern, so wird man, wenn daneben ein schneller Verfall der geistigen Kräfte, besonders des Gedächtnisses beobachtet wird, oder ein Herzfehler besteht, der eine anhaltende Stauung des Blutes im Gehirn bedingt, und wenn sich ausserdem die Krankheit rasch, oft im Verlauf von wenigen Monaten entwickelt, selten irren, wenn man eine entzündliche Hirnerweichung diagnosticirt. Von Neubildungen des Gehirns, die meist als Carcinome, Tuberkel und Syphilome auftreten, ist die Sklerose schwer zu unterscheiden, so lange nur im Gehirn

 2^*

sklerotische Herde bestehen. Erst wenn spinale Lähmungserscheinungen auftreten, was im späteren Verlaufe meist geschieht, wird die Diagnose leichter. Die Carcinome unterscheiden sich nach Frerichs dadurch von der Sklerose, dass sie meist auf einen oder nur wenige benachbarte Herde beschränkt sind und dass die ergriffenen Theile der Hirnsubstanz sehr schnell, meist unter wiederholten epileptischen Erscheinungen zerstört werden. Die Hirntuberkel und zwar diejenigen, welche unter Bildung von multiplen, tuberkulösen Infiltraten in der Hirnmasse auftreten, befallen meist das jugendliche Alter, entwickeln sich fast immer neben Tuberkeln in der Lunge und den Lymphdrüsen, geber häufig Veranlassung zu Meningitis tuberculosa und führen binnen kurzer Zeit zum Tode. An Syphilomee endlich wäre nur zu denken bei nachgewiesener constitutioneller Syphilis. Von Tabes dorsualis, der die Sklerose in vorgerückten Stadien gleichen kann, iss sie dadurch zu unterscheiden, dass bei ihr Cerebral erscheinungen (Kopfschmerz, Schwindel, Lähmungen von Hirnnerven) auftreten, die bei Tabes meist fehlen und dass in den Extremitäten bei Sklerose besonder die Motilität herabgesetzt wird, die Sensibilität abee bleibt, während bei Tabes die Lähmung besonders im Anfang eine rein sensible ist.

Die Eintheilung der Sklerose in spinale, cerebral cerebrospinale, wie sie von Bourneville und Guérar gemacht worden ist, je nachdem der Process nur auf da Rückenmark, oder nur auf das Gehirn beschränkt war oder sich auf beide erstreckte, wird sich wohl nich immer in klinischer Beziehung durchführen lassen, obgleich sie vollständig auf pathologisch anatomischer Basis beruht.

Die rein cerebrale Form ist bis jetzt nur ein Mal zur Beobachtung gekommen, und auch dieser eine Fall ist nicht ganz sicher. Die spinale Form beginnt mit allmälig wachsender Schwäche in den Beinen, verknüpft mit Stechen und dem Gefühl des Ameisenlaufens. Zu dieser Schwäche gesellt sich bald das charakteristische Zittern der Extremitäten. Im weiteren Vorschreiten der Krankheit stellt sich Parese der unteren, sodann der oberen Extremitäten ein, die wiederum unter wiederholten Zuckungen und Contrakturen einer gänzlichen Paralyse Platz macht. Dabei bleibt die Sensibilität und Intelligenz unverändert. Die dritte Art, endlich die cerebrospinale, welche am häufigsten vorkommt, bietet ausser den eben angeführten Symptomen noch Störungen in der Medulla oblongata und im Cerebrum.

Ich komme jetzt zu den anatomischen Veränderungen in Gehirn und Rückenmark, die durch den Degenerationsprocess der Sklerose herbeigeführt werden. Die Autopsie hat in allen Fällen erwiesen, dass die Degeneration sowohl im Gehirn wie im Rückenmark nur die weisse Substanz ergriffen. Stets fanden sich zerstreut eingesprechte, inselförmige, sklerotische Herde von unregelmässiger, gezackter Begrenzung, die sich lurch ungewöhnliche Härte, weisse oder röthlich-graue Farbe und zähe, lederartige Consistenz auszeichneten und scharf von der benachbarten gesunden Hirnsubtanz abgegrenzt waren. Die Schnittfläche war glanz-

los, milchig trübe, sank etwas ein und bedeckte sich mit seröser Flüssigkeit. In den Herden zeigten sich kleine blaugraue oder röthlich-graue Knoten, die sich beim Schneiden stark zusammenzogen und viel Serum ausschwitzten. Diese Herde befanden sich hauptsächlich im Pons, in der Medulla oblongata, in der um die Ventrikel liegenden Hirnsubstanz und in der Hirnrinde. Im Rückenmark erstreckte sich die Entartung auf die Vorder- und Seitenstränge und in einigen Fällen sogar auf die Hinterstränge, hatte aber auch hier nur die weisse Substanz befallen. Die einzelnen Herde zogen sich in querer Richtung durch die weisse Substanz und liessen ganze Züge von normalem Rückenmark zwischen sich. Die mikroskopische Untersuchung hat ergeben. dass die sklerotischen Herde aus faserigem, unregelmässig verfilztem Bindegewebe mit zahlreichen Bindegewebszellen bestehen, die Nervenfasern aber zum grössten Theil untergegangen sind. Die verschwundenen Nervenfasern sind also durch eine Bindegewebswucherung ersetzt und in dieses Bindegewebe sind kleine eirunde Körper von fettglänzendem Aussehen Corpora amylacea, eingestreut, die zertrümmerten Nervenmarke ähnlich sind.

Wir werden also stets den oben beschriebenen charakteristischen Symptomenkomplex finden, wenn eine ausgedehnte Sklerose entweder in den Marklager der Hemisphären und dem Balken, oder in verschiedenen Partien der grossen Ganglien, der Brücke und des verlängerten Marks, oder in verschiedenen Höher es Rückenmarks, oder endlich, wenn sie zugleich in len diesen Theilen besteht.

Der Verlauf der Sklerose ist stets ein chronischer; den meisten Fällen dauerte die Krankheit 3-6 Jahre, einigen sogar 10 Jahre. Alle Lebensalter werden on ihr ergriffen, am meisten befällt sie Personen wischen 20 und 40 Jahren.

Die Aetiologie derselben ist eine ganz dunkle; iniefern Kopfverletzungen, Erkältungen, Rheumatismen, enstrual- und Involutionsstörungen sie verursacht aben können, ist bis jetzt gänzlich unklar.

Die Therapie hat sich bis jetzt ganz erfolglos geeigt; weder Argentum nitricum, oder Jodkalium, noch er konstante Strom haben irgend eine Besserung ewirkt; alle beobachteten Fälle endeten letal.

Zum Schluss sei mir noch gestattet, einen Fall anführen, der freilich nur in seinen Anfangsstadien eobachtet werden konnte, aber auch da schon den erdacht einer Sklerose des Gehirns und Rückenmarks wecken musste, und der andererseits wiederum deutch beweist, wie schwer es ist, bei dem variablen mptomenkomplex dieser Krankheit und dem so erschiedengestaltig auftretenden Verlauf derselben hon in den Anfängen der Erkrankung eine bestimmte iagnose zu stellen.

Elise H. kam am 22. August c. auf die hiesige niversitätspoliklinik, um Abhilfe gegen die bedeutenen Beschwerden, welche sie beim Schlingen hatte, chzusuchen. Zugleich klagte sie darüber, dass sie it einiger Zeit an einer Schwäche des rechten Beines leide und dasselbe nicht mehr wie früher gebrauchen könne. Bei genauerer Untersuchung zeigte sich nun dass die Kranke beim Gehen das rechte Bein etwas nachschleppte.

Die Anamnese ergab nichts Bemerkenswerthes Patientin ist als Kind stets gesund gewesen, hat mi 14 Jahren das erste Mal leicht, und seitdem regel mässig menstruirt, und giebt an, nie schwere Krank heiten überstanden zu haben. Jedoch erwähnt sie da bei, dass vor ungefähr 10 Monaten ein umstürzende schweres Büffet in Schrankform sie am Kopfe getroffer habe, ohne sie jedoch schwer zu verletzen. Bald darauf sei sie die Kellertreppe hinabgefallen und habe sich dabei wiederum heftig an den Kopf geschlagen Es wurde der konstante Strom angewandt, ohne jedoch damit irgend einen Erfolg zu erzielen. Das Geher wurde im Gegentheil der Kranken immer schwerer auch in der rechten Hand traten jetzt leichte Lähmungs erscheinungen auf, so dass diese nicht vollständig gebraucht werden konnte. Es stellte sich Schwindel ein die Kranke schwankte beim Gehen und gab an, am einem Tage zweimal vom Stuhle gefallen zu sein, ohnor dabei jemals das Bewusstsein verloren zu haben. Auch Sprachstörungen machten sich nun bemerkbar, ebense Sehstörungen. Alle diese Beschwerden wurden nach und nach immer bedeutender, so dass die Kranke der Wunsch aussprach, in einem Krankenhause untergeo bracht zu werden.

Der Status praesens am 10. September c. war folgender: Patientin, 32 Jahre alt, ist von mittelgrosse gur und ziemlich kräftigem Körperbau, doch ist die skulatur schlaff, die Haut blass, ebenfalls schlaff und vas abschilfernd. Der Panniculus adiposus ist mässig twickelt, die Drüsen sind nirgends angeschwollen; Zunge ist rein, der Appetit normal, der Stuhl regelissig, das Abdomen auf Druck nicht schmerzhaft. e Menstruation tritt alle vier Wochen ein, dauert wöhnlich 8 Tage und ist ziemlich reichlich. Die uchdecken sind mit rahlreichen Striae gravidarum deckt und etwas schlaff, der Thorax ist flach, die spiration ruhig, von gewöhnlicher Frequenz. Der rkussionsschall ist überall laut und tief. Ueberall rd vesikuläres Athmen gehört, nur links vorn im Interkostalraum etwa 2 Zoll vom Sternum ist abtzendes pleuritisches Reiben, jedoch bloss auf diese elle beschränkt. Schmerzen auch bei tiefer Inspiration nd nicht vorhanden. Die Herztöne sind vollkommen in, von gewöhnlicher Intensität, die Herzdämpfung ganz normal. Die Pulswelle ist etwas niedrig, ulse in der Minute 80. Der Gesichtsausdruck ist was starr, der Blick stier. Die Kranke giebt an, ss ihren Bekannten schon diese Veränderung im esichtsausdruck gegen früher aufgefallen sei. Es zeigt ch kein Nystagmus, dagegen ein leichter Grad von rabismus divergens, und zwar weicht das rechte nge nach aussen, doch ist letzterer nicht konstant. oppeltsehen soll vor längerer Zeit vorhanden gewesen ch nach einer damals bestehenden Schwellung der der aufgetreten sein. Seither ist es verschwunden. ur klagt Patientin über Gesichtsschwäche, so dass

ihr feinere Handarbeit nicht mehr möglich ist. Gesichte phantasmen fehlen, Ohrensausen ist nicht vorhander Sowohl Kopfschmerzen, als sonstige neuralgische Beschwerden fehlen ebenfalls. Im Verbreitungsbezir beider Nervi ulnares in der Hand besteht ein Gefül von Kribbeln und eine eigenthümliche Schwere. I Zunge, Zahnfleisch und Gaumen besteht ebenfalls ei Kribbelgefühl. In den Füssen ist keinerlei abnorm Sensation, keine Schmerzen und Zuckungen. Kreuschmerzen fehlen, ebenso Gürtelgefühle. Die Krank empfindet jede Berührung und lokalisirt auch gar genau. Der Tastsinn jedoch ist bedeutend abgeschwäch An den Fingerspitzen werden zwei diskrete in de Längsaxe aufgesetzte Punkte in einer Entfernung vo 20mm noch als ein Punkt angegeben; erst bei 25 mm Entfernung werden ebendaselbst zwei Eindrücke unter schieden, jedoch dann auch noch nicht regelmässig Ebenso werden an den Oberschenkeln zwei verschieder in der Längsaxe aufgesetzte Punkte noch in eine Entfernung von 28 mm als einer empfunden und a den Unterschenkeln sogar erst in einer Entfernung vo 32mm als zwei Punkte gefühlt. Das Muskelgefül ist nicht verändert. Die Prüfung geschah in der Weise dass eine Extremität in eine beliebige Stellung gebrach und der Kranken aufgegeben wurde, ohne Zuhilfenahm der Augen die andere Extremität in die gleiche Stellun zu bringen. Die Aufgabe wurde jedesmal prompt ge löst. Die Kranke schwankt beim Stehen, doch nimm dieses Schwanken bei geschlossenen Augen wenig ode gar nicht zu. Ebenso ist der Gang schwankend, wi

eines Trunkenen, ohne im Finstern unsicherer zu rden. Er ist nicht stampfend. In den Fusssohlen ganz feines Gefühl, in den Beinen ist kein Ameisenechen, auch sonst keinerlei fremde Sensation. Spones Zittern ist nicht vorhanden; auch bei intendirten wegungen ist ein solches weder an den obern, noch den untern Extremitäten wahrzunehmen. An der ausgestreckten Zunge zeigt sich leichtes, fibrilläres cken. Die Sprache ist gegen früher verlangsamt, h ist ein scharfes Skandiren nicht eigentlich zu nerken. Feinere Handarbeiten vermag die Kranke ht mehr zu verrichten, namentlich ist sie nicht mehr Stande, Näherei zu betreiben, da sie auf die Dauer Nadel nicht halten kann. Ebenso ermüdet sie sehr ht bei schwererer Arbeit; andauerndes Stehen und hen ist ihr unmöglich.

Dass die Ursache zu den hier vorliegenden Störungen Gehirn und Rückenmark zu suchen war, liess sich chaus nicht verkennen, und es war nur die Frage, che von den verschiedenen Erkrankungen des Gens und Rückenmarks bestehe.

Es waren an Symptomen, die auf eine Affektion Gehirns und Rückenmarks schliessen liessen, vorden: Die auffallende Veränderung im Gesichtsausck, sowie Gesichtsschwäche und Strabismus; ferner windel, Kribbelgefühle in der Zunge, dem Zahnsch und dem Gaumen, leichtes fibrilläres Zucken hervorgestreckten Zunge und Verlangsamung und werfälligkeit der Sprache. Sodann Kribbelgefühle den Verbreitungspartien beider Ulnares, Motilitätsstörungen in der rechten untern Extremität, sowie t deutende Schwäche in der rechten Hand und endli ein schwankender, taumelnder Gang und das merklic Missverhältniss zwischen Motilität und Sensibilität dem rechten Beine. — Obgleich nun die Vermuthu einer Sklerose des Gehirns und Rückenmarks nic gerade ganz fern lag, so konnte dennoch durcha nicht eine Diagnose auf diese Krankheit gestellt werde da erstens viele charakteristische Symptome derselb gänzlich fehlten, so z. B. das eigenthümliche Zitter das in so vielen Fällen beobachtete Gliederreissen a. m., und weil zweitens die Symptome des vorliege den Falles ebensogut bei andern Erkrankungen de Gehirns und Rückenmarks beobachtet werden.

Kurz vor ihrer Uebersiedelung in das hiesige Lazart krankenhaus gestand denn auch die Kranke, was e vorher stets geleugnet hatte, dass sie vor ungefä-16 Jahren inficirt gewesen sei. Welcher Art die Infektion gewesen ist, konnte nicht eruirt werden. 1 wurde daher auch bald nach ihrem Eintritt in de Krankenhaus, welcher am 15. September erfolgte, de antisyphilitische Kur eingeleitet, Patientin hat seit dies Zeit drei Wochen hindurch viermal täglich einen Eslöffel von Solutio Kali jodati (10,0): 300,0 erhalten un in den letzten 3 Wochen jeden zweiten Tag ungefä 312 gr. Decoct. Zittmanni heiss getrunken und nachh geschwitzt, ohne dass bis jetzt irgend eine Besserun in ihrem Zustande eingetreten ist.

Im Gegentheil hat sich derselbe verschlimmert. Di fibrillären Zuckungen der herausgestreckten Zunge sit stärker ausgeprägt; es hat sich vor ungefähr 3 chen Doppeltsehen eingestellt, welches jetzt jedoch derum verschwunden ist. Ausserdem trat in den ten Tagen ein apoplektiformer Anfall auf, der jedoch jetzt keine weiteren Störungen herbeigeführt hat. rechte Fuss ist nach wie vor in einem Zustande Halblähmung; der früher schwankende Gang ist selbe geblieben, erinnert jetzt aber sehr an die soannte Reitbahnbewegung, indem die Kranke beim en stets eine kleine Kurve nach rechts beschreibt. Sprachstörungen bestehen fort, ebenso das Kribbeln lunge, Zahnfleisch und Gaumen, die Sensibilität ist n jetzt noch ungestört.

Dass hier ein Krankheitsprocess vorliegt, der den ptomen nach auf multiple Erkrankungsherde des irns und Rückenmarks schliessen lässt, und der, seinem Verlauf zu urtheilen, als ein chronischer esehen werden muss, lässt sich wohl nicht verkennen. No jedoch der Sitz der Degeneration, und welcher dieselbe ist, ist vorläufig unmöglich zu bestimmen. beobachteten Symptome lassen darauf schliessen, an verschiedenen Punkten des Rückenmarks, soin der Medulla oblongata und im Pons Erkranssherde bestehen. - Ebensowenig ist es möglich, schon eine oestimmte Diagnose auf Sklerose, oder eine andere Erkrankung des Gehirns und Rückens zu stellen. Erst im weitern Verlaufe des Proes wird das Krankheitsbild bestimmtere Umrisse eine deutlichere Gestaltung erhalten, und dann

erst wird es möglich sein, die vorliegende Krankh genau zu diagnosticiren.

Ich habe gerade diesen Fall angeführt, weil dar recht deutlich erkannt werden kann, wie ähnlich einzelnen Symptome in den Anfangsstadien der v schiedensten Krankheiten des Gehirns und Rück marks einander sind und wie schwer, trotz den deutenden Anstrengungen, die von so vielen Sei und zwar mit Erfolg gemacht worden sind, um Li in diese Vorgänge zu bringen, es dennoch ist, er derartige Krankheit schon in ihren Anfängen zu kennen.

Bei der vorliegenden Arbeit hat Herr Dr. Schift mich auf das Freundlichste mit Rath und That unt stützt. Ich benutze daher gern diese Gelegenheit, i für seinen freundlichen Beistand meinen herzlichs Dank auszusprechen.

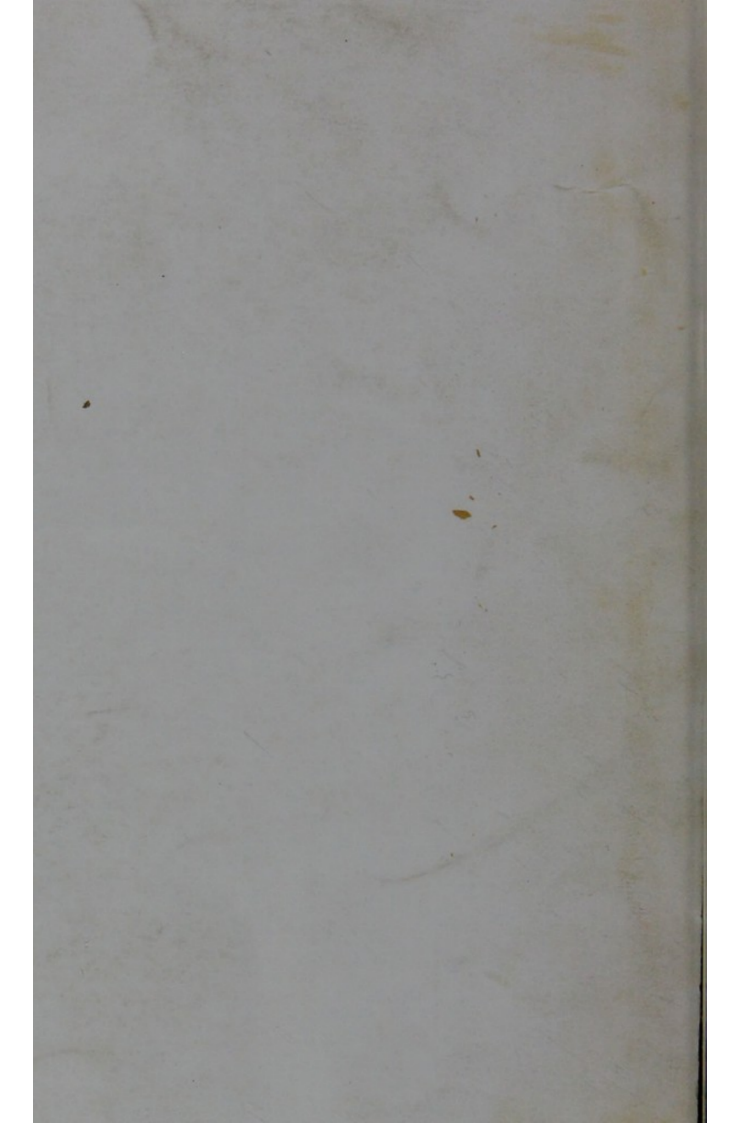
THESEN.

Die Eintheilung der Sklerose in spinale, cerebrale und cerebrospinale beruht zwar auf patologischanatomischer Basis, ist aber in klinischer Beziehung nicht immer durchzuführen.

Bei Operationen im Pharynx und Larynx ist die prophylaktische Tracheotomie häufig indicirt.

Zur Erregung der Frühgeburt ist am Besten der Eihautstich anzuwenden.

Verfasser, geboren den 11. November 1842 zu Rauske in Schlesien, kat lischer Confession, erhielt seine Schulbildung auf den Gymnasien zu Neisse 1 Ratibor. Im Herbste 1864 bezog er mit dem Zeugniss der Reife die Univers zu Greifswald, um daselbst Medicin zu studiren. Bald jedoch gab er, de Familienverhältnisse veranlasst, dieses Studium auf und wandte sich dem Studi der Rechte zu, welches er 5 Semester betrieb. Im Jahre 1866 genügte er sei Militairpflicht als Einjährig-Freiwilliger. Durch den damals erfolgten Tod sei Vaters sah er sich genöthigt, sein Studium bis zum Jahre 1869 zu unterbrech Im Wintersemester 1869/70 liess er sich an hiesiger Universität immatrikul und wandte sich nun wieder dem Studium der Medicin zu, welches er jed schon im Sommer 1870, zu den Fannen einberufen, abermals unterbrach. 1 nachdem er am 1. September 1871 als Invalide entlassen worden war, kor er es wieder aufnehmen. Am 21. Juni 1873 bestand er das Tentamen physic am 14. Juli 1874 das Examen rigorosum. Während seiner medicinisc Studienzeit besuchte er die Vorlesungen resp. Kliniken folgender Leh Bardeleben, du Bois-Reymond, Braun, Fassbender Fraenzel, Frerichs, Hartma Helmholtz, Hofmann, v. Langenbeck, Martin, Jos. Meyer, Orth, Pinner, Reich Schultzenstein, Schweigger und Virchow. Allen diesen Herren sagt Verfa seinen besten Dank.



TEXT RUNNING INTO G