

Salmann's Buchbldg.
(Otto Enslin)
Gr. Friedrichstr. 97,
Ecke der Georgenstrasse.

J. J. ...
cand. med.



QH207
F893m
1871

2500 K
1811
val

BIBLIOTHEK



DAS

MIKROSKOP

UND DIE

MIKROSKOPISCHE TECHNIK.

EIN HANDBUCH

FÜR ÄRZTE UND STUDIRENDE

VON

DR. HEINRICH FREY,
PROFESSOR DER MEDIZIN IN ZÜRICH.



MIT 342 FIGUREN IN HOLZSCHNITT
UND PREISVERZEICHNISSEN MIKROSKOPISCHER FIRMEN.

4
VIERTE VERBESSERTE AUFLAGE.

LEIPZIG,
VERLAG VON WILHELM ENGELMANN.

1871.



QH207
F893m
1871

*Das Recht der Uebersetzung in die französische und englische Sprache haben sich Verfasser
* und Verleger vorbehalten.*

I N H A L T.

	Seite.
Einleitung	1
Erster Abschnitt.	
Die Theorie des Mikroskops	3
Zweiter Abschnitt.	
Apparate zum Messen und Zeichnen	22
Dritter Abschnitt.	
Das binokuläre, das stereoskopische und das Polarisationmikroskop	31
Vierter Abschnitt.	
Die Prüfung des Mikroskops	35
Fünfter Abschnitt.	
Der Gebrauch des Mikroskops. Die mikroskopische Beobachtung	51
Sechster Abschnitt.	
Die Präparation mikroskopischer Objekte	63
Siebenter Abschnitt.	
Zusatzflüssigkeiten und chemische Reagentien. Titrimethode	68
Achter Abschnitt.	
Die Tinktionsmethoden, die Metallimprägnationen und das Trocknen	86
Neunter Abschnitt.	
Das Injektionsverfahren	97
Zehnter Abschnitt.	
Herstellung mikroskopischer Präparate. Sammlung derselben.	117
Elfter Abschnitt.	
Blut, Lymphe, Chylus, Schleim und Eiter.	131
Zwölfter Abschnitt.	
Epithelien, Nägel, Haare	144
Dreizehnter Abschnitt.	
Bindegewebe und Knorpel	154
Vierzehnter Abschnitt.	
Knochen und Zähne	168

		Seite.
	Fünfzehnter Abschnitt.	
Muskeln und Nerven	..	179
	Sechzehnter Abschnitt.	
Gefäße und Drüsen		214
	Siebzehnter Abschnitt.	
Verdauungswerkzeuge		237
	Achtzehnter Abschnitt.	
Pankreas, Leber, Milz	-	260
	Neunzehnter Abschnitt.	
Athemwerkzeuge		275
	Zwanzigster Abschnitt.	
Harnwerkzeuge		286
	Einundzwanzigster Abschnitt.	
Geschlechtswerkzeuge		304
	Zweiundzwanzigster Abschnitt	
Sinneswerkzeuge		316
Register		348
Preisverzeichnisse mikroskopischer Firmen		373

Einleitung.

“To endeavour to discover new methods of investigation appears to me to be one of the most important duties of every observer. To communicate these to his pupils must be the desire of every teacher of any branch of natural science.”

(L. BEALE. How to work with the microscope. p. 3.)

Seit den letzten Dezzennien ist das Mikroskop, dieses Instrument, welches den Naturwissenschaften eine neue Welt des Kleinen erobert hat, zu einer allgemeinen Verbreitung gelangt. Schon aus den grossen, berühmtesten Instituten Europas geht jährlich eine bedeutende Menge derartiger Werkzeuge hervor, und nicht minder beträchtlich ist die Anzahl derselben, welche von weniger renommirten Optikern konstruirt und in den Verkehr gebracht werden. Bereits ist die Ansicht eine eingebürgerte, dass das Mikroskop für die wissenschaftlichen Bedürfnisse des Mediziners ebenso unentbehrlich sei, wie für die praktischen Stethoskop und Plessimeter.

Durch SCHWANN'S klassische Arbeit haben wir erfahren, dass der menschliche Körper in allen Theilen von den Zellen und deren Abkömmlingen erbaut wird, und in der Zelle die letzte organisirte Einheit des thierischen Lebens kennen gelernt. Wie es auf anatomischem Gebiete unmöglich ist, die Struktur eines Körperteiles ohne die Kenntniss dieser kleinen mikroskopischen Bausteine zu verstehen, ebenso wenig gelingt es, die physiologische Leistung zu begreifen, wollte man absehen von den Einzelleistungen dieser letzten organisirten Einheiten. Die Gesamtarbeit des Organes ist eben nur das Resultat aller jener Einzelarbeiten der Zellen, der »Elementar-Organismen«, wie man sie spärlich genannt hat. In dieser Weise ist die Gewebelehre ein unentbehrliches Glied in der Reihe der anatomisch-physiologischen Wissenschaften geworden.

Gesundheit und Krankheit sind dem naiven Blicke des Menschen durch eine weite Kluft geschieden, eine Ansicht, welche auch auf wissenschaftlichem Gebiete durch so manche nosologische Systeme früherer Tage wie ein rother Faden sich hindurchzieht. Mit Recht hat man die Erkenntniss des Gegentheiles als einen grossen Fortschritt physiologischer Anschauung begrüsst. Das Geschehen im kranken Körper ist uns gegenwärtig nur eine Modifikation des normalen; dieselben physiologischen Gesetze kommen hier wie dort zur Geltung, und auch dasjenige, was in stofflicher Hinsicht im erkrankten Körper stattfindet, die Umwandlung, Auflösung und Neubildung seiner Bestandtheile, gehorcht den gleichen Gesetzen des Zellenlebens, welche uns der normale Organismus erkennen lässt. Die hohe Bedeutung der pathologischen Gewebelehre bedarf wohl keiner weiteren Erörterung, und das Instrument, durch welches die Histologie überhaupt geschaffen worden ist, keiner Empfehlung mehr.

Indessen es ist ein eigenes Ding mit den mikroskopischen Arbeiten, wie ein Theil unserer Leser bei ihren Erstlingsversuchen erfahren haben wird. Wie mancher Studierende, wie mancher Arzt hat nicht, durchdrungen von dem hohen Werthe derartiger Studien, ein Mikroskop erworben, um bald hinterher zu seinem grössten

Missbehagen einzusehen, wie wenig er es zu gebrauchen im Stande sei. Auch hier wie auf allen Gebieten menschlicher Thätigkeit ist eine Lehrzeit erforderlich, eine mühevollle Periode des Aussäens, ehe an den Segen der Ernte gedacht werden darf.

Das Mikroskop ist ein feines Werkzeug, dessen Gebrauch erlernt sein will, wie derjenige anderer komplizirter Instrumente. Die Fähigkeit, mit demselben zu sehen, muss ebenfalls erworben werden, und auch dazu bedarf es einiger Ausdauer, wenn es sich um das hier unerlässliche sichere Sehen handelt.

Die Kunst, zu beobachten und zu untersuchen, erfordert die Anwendung und Kenntniss vieler kleiner und darum anfangs unwichtig erscheinender Hilfsmittel. Die Zeit ist vorüber, wo man glaubte, an einem frischen Gewebestückchen durch Zerzupfen, etwa noch unter der Beihülfe von Druck und Essigsäure, feinere Texturverhältnisse ergründen zu können. Die moderne Chemie, welcher die Medizin so ausserordentlich viel verdankt, hat auch dem Mikroskopiker eine Reihe der wichtigsten Hilfsmittel geliefert. So kommen gegenwärtig bei der Untersuchung der Körpertheile Messer und Nadeln, die Injektionsspritze, die Waage, zahlreiche Reagentien und mancherlei sonstige Kunstgriffe zur Verwendung.

Nach dem eben Erwähnten werden wir begreifen, dass unsere so industrielle Epoche auf mikroskopischem Gebiete neben so vielen tüchtigen Untersuchungen auch jährlich gewisse voreilige Arbeiten zu Tage fördert, welche zeigen, wie wenig ihre Verfasser die ersten Schwierigkeiten zu bewältigen gelernt haben.

Doch, nicht um abzuschrecken, schreiben wir diesen Satz nieder; er soll vielmehr nur darauf hinweisen, dass es unerlässliche Vorbedingung jeder mikroskopischen Forschung sein muss, auf das Genaueste mit dem Gebrauche des Instrumentes und mit der ganzen Technik bekannt zu sein.

Bleibt nun auch immer die beste Schule diejenige, welche die praktische Unterweisung eines Lehrers darbietet, so ist es eben doch nicht einem Jeden vergönnt, diesen Weg des Erlernens zu gehen. Hier findet nun die Anleitung durch das geschriebene Wort ihre Stelle, und dieselbe, wenn sie anders eine zweckmässige und praktische ist, kann einen genügenden Ersatz gewähren und den Anlänger zum mikroskopischen Beobachter erziehen.

Die Literatur des Mikroskops ist schon jetzt eine ansehnliche. Treffliche umfangreiche Werke haben wir in deutscher, holländischer und englischer Sprache aufzuweisen, wie diejenigen von MOUL, HARTING und CARPENTER. Dagegen an kürzeren, die praktischen Bedürfnisse des Mediziners besonders berücksichtigenden Schriften fehlt es den Deutschen sehr, indem nur eine veraltete Arbeit von VOLLE vorliegt. Für England hat L. BEALL zwei tüchtige Hilfsbücher verfasst.

Möge unsere kleine Schrift dazu dienen, dem Studirenden und Arzte eine derartige Anleitung zu gewähren, wenigstens so lange, bis eine bessere Feder einen bessern Ersatz liefert.

Dass wir die Einrichtung des Instruments und den Gebrauch seiner einzelnen Theile vorausschicken, liegt auf der Hand; muss ja doch die Kenntniss des Werkzeuges jeder Arbeit mit denselben vorhergehen. Dass wir uns in diesem Abschnitte nur auf das Wichtigste und Unentbehrlichste beschränkt und die so schwierige, wie keineswegs in allen Punkten festgestellte optische Theorie des Mikroskops nur wenig berührt haben, glauben wir nicht rechtfertigen zu müssen. Ein anderer Theil unserer Arbeit bespricht die verschiedenen zur Zeit üblichen Untersuchungsmethoden. Ein dritter endlich bringt die Anleitung zur Erforschung der verschiedenen Gewebe und Körpertheile im gesunden und krankhaften Zustande. Im pathologischen Gebiete haben wir uns möglicherweise für einen Theil unserer Leser allzukurz gefasst. Pflegen ja doch in derartigen Schriften die Untersuchungen der Sputa, des Eiters, der Harnsedimente, der Geschwülste einen weit grossern Raum einzunehmen. Unserem Grundsätze getreu dass die genaueste Kenntniss des normalen Verhaltens jeder Erforschung des pathologischen vorherzugehen habe, bemühten wir uns jenes zunächst zu erörtern und letzteres nach-

träglich anzureihen. Ohnehin sind die Untersuchungsmethoden krankhafter Gewebe und Körpertheile fast dieselben, wie ja auch jede pathologische Neubildung den Typus einer normalen Struktur mehr oder weniger wiederholt.

Aus der Literatur des Mikroskops heben wir folgende Schriften hervor:

J. VOGEL, Anleitung zum Gebrauche des Mikroskops. Leipzig 1841. — H. v. MOHL, Mikrophographie. Tübingen 1846. — C. ROBIN, Du Microscope et des injections. Paris 1849. — P. HARTING, Das Mikroskop, 2. deutsche Originalausgabe, besorgt von THEILE, 3 Bde., Braunschweig 1866. — W. CARPENTER, The Microscope. 4. Auflage. London 1868. — L. BEALE, How to work with the Microscope. 4. Auflage. London 1867, und The Microscope in its application to practical medicine. 3. Aufl. London 1866. — H. SCHACHT, Das Mikroskop. 3. Auflage. Berlin 1862. — C. NÄGELI und S. SCHWENDENER, Das Mikroskop. Leipzig 1867. — L. DIPPEL, Das Mikroskop und seine Anwendung Braunschweig Bd. 1, 1867 und Bd. 2, Abth. 1, 1869.

Erster Abschnitt.

Die Theorie des Mikroskops.

Man hat das menschliche Auge, das wundervolle Organ, vielfach einer Camera obscura verglichen, und in der That ist dieser Vergleich ein treffender. Wie bei letzterer die Sammellinse ein umgekehrtes verkleinertes Bild im Hintergrunde des Apparates entwirft, welches von der matten Glasplatte angefangen wird, so erzeugt die Gesamtheit der brechenden Medien des Auges in der Tiefe desselben das nämliche umgekehrte verkleinerte Bild, welches die Nervenhaut aufnimmt.

Wohl einem jeden unserer Leser dürfte es bekannt sein, dass das Ausmaass, welches ein Gegenstand dem Auge zu besitzen scheint, von der Grösse des sogenannten Seh winkels abhängig ist, eines Winkels, den man erhält, wenn man die korrespondirenden beiden Endpunkte des Objectes und des in dem Auge entworfenen Bildes durch gerade Linien verbindet.

Ein Blick auf Fig 1 wird das eben Erwähnte versinnlichen. Die gekrümmte

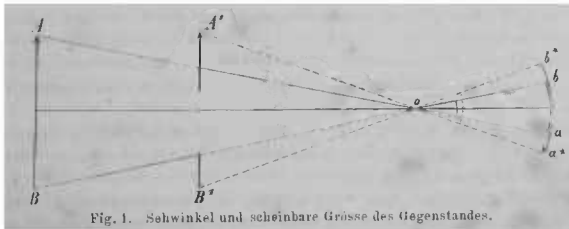


Fig. 1. Sehwinkel und scheinbare Grösse des Gegenstandes.

Linie bei $b a$ stellt das in dem Grunde des Auges entworfenene Bild des bei $A B$ vor dem Sehwerkzeug befindlichen Pfeiles dar; a ist durch eine Linie mit A , b durch eine zweite mit B verbunden. Es entsteht so der Sehwinkel $A o B = b o a$. Alle Körper, deren Endpunkte die Linien $A a$ und $B b$ berühren, ergeben sich dem Auge gleich gross. Eine dicht vor das Auge gehaltene Nadel kann unter diesen Um-

ständen das gleiche Ausmass wie eine entfernte im Freien aufgestellte hohe Stange zu besitzen scheinen. Rückt der Pfeil dem Auge näher, etwa nach $A'B'$, so entwirft er das Bild b^*a^* ; es entsteht der Schwinkel A^*oB^* ; der Pfeil erscheint also grösser. Sinkt der Schwinkel unter eine gewisse Kleinheit herab, so hört der Gegenstand auf sichtbar zu sein. Einen starken Draht in grosser Entfernung nimmt beispielsweise unser Auge nicht mehr wahr. Nähern wir den Draht mehr und mehr, wobei also der Schwinkel steigt, so erscheint er zunächst als feiner Faden, dann unter zunehmendem Quermesser. Kleine Gegenstände betrachtet man darum instinktmässig in einer gewissen Nähe.

Allein eine fortgesetzte Annäherung findet schliesslich auch ihre Grenze; der Draht, welchen wir eben noch deutlich sahen, wird undeutlich und zuletzt, dem Auge ganz nahe gerückt, hört er auf sichtbar zu sein.

Worauf beruht nun dieser letztere Umstand?

Es ist bekannt, dass das durch eine Sammellinse entworfene Bild eines Körpers seine Lage ändert, wenn dieser entfernt oder genähert wird. In ersterem Falle rückt jenes Bild der Linse näher im letzteren steht es in grösserer Entfernung hinter derselben. Da nun das menschliche Auge einer Linse ähnlich wirkt und nur dann ein genaues Sehen stattfindet, wenn die von einem Punkte des Gegenstandes kommenden Lichtstrahlen so gebrochen werden, dass sie auf der Retina wieder zur Vereinigung gelangen, so würde eigentlich nur bei einer einzigen Entfernung ein scharfes Bild möglich sein. Allein die tägliche Beobachtung lehrt etwas Anderes; wir sehen entfernte und nahe Gegenstände nach einander gleich genau. Das Auge muss also einen Korrektionsapparat in sich besitzen, um seine brechenden Medien nahen und fernen Körpern anzupassen; es akkomodirt sich, wie der Physiologe sagt.

Dieses Akkomodationsverfahren, abgesehen von allen individuellen Schwankungen, ist aber nur ein begrenztes. Das Bild des dem Auge mehr und mehr genäherten Gegenstandes fällt endlich hinter die Retina. In unserer Fig. 2 wird der bei A stehende Pfeil ein deutliches Bild ergeben, indem die von einem Punkte p ausgehenden divergenten Lichtstrahlen auf dem Punkte r der Nervenhaut des Auges zur Vereinigung gelangen.

Wird der Pfeil aber bis B dem Sehwerkzeuge genähert, so ist jene Vereinigung auf der Nervenhaut nicht mehr möglich. Die von p^* austretenden Lichtstrahlen treffen erst hinter jener bei r^* zusammen.

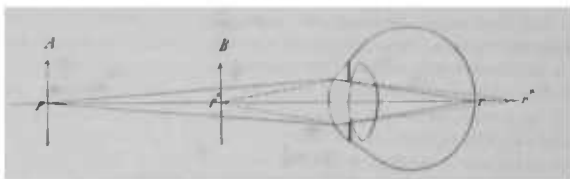


Fig. 2. Stellung eines Gegenstandes und Vereinigung der von ihm ausgehenden Strahlenkegel im Auge.

Sehr kleine Gegenstände werden also bei einer übermässigen Annäherung dem menschlichen Auge nicht ohne Weiteres sichtbar; es bedarf hierzu, wie wir bald sehen werden, anderer Hilfsmittel.

Man nennt die Entfernung, bei welcher ein mittelgrosser Körper von dem Auge am schärfsten wahrgenommen wird, die mittlere Schwelte. Einem normalen Auge pflegt man eine solche von 5 oder 10 Zoll oder auch von 25 Centimeter zuzuschreiben. Nahpunkt wird die grösste Annäherung genannt, bei welcher ein Objekt noch deutlich sichtbar ist. Kurzsichtige Augen gestatten eine Annäherung um einige Zoll mehr, weitsichtige finden schon früher ihre Grenze; erstere brechen stärker, letztere schwächer.

Wohl aber kann ein derartiger kleiner Körper sichtbar gemacht werden, wenn wir zwischen ihn und das Auge eine sammelnde Linse einschieben. Der Grund davon ist leicht einzusehen. Der Punkt Fig. 3 in der Stellung bei O entwirft sein Bild erst bei r , ist also dem Auge nicht mehr wahrnehmbar. Schieben wir die Linse L , deren Brennpunkt bei F ist, dazwischen, so erhalten die Lichtstrahlen die durch die ausgezogenen Linien angedeutete Richtung, gelangen in schwacher Divergenz an das Auge und kommen auf der Nervenhaut bei R zur Vereinigung. Hier entsteht also ein deutliches Bild.

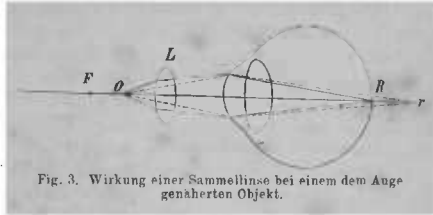


Fig. 3. Wirkung einer Sammellinse bei einem dem Auge genäherten Objekt.

Man wird bei Anwendung einer derartigen Sammellinse aber auch noch die Beobachtung machen, dass das so gewonnene Bild des Körpers in vergrößerter Gestalt zur Wahrnehmung kommt.

Worauf beruht nun dieses?

Nehmen wir an, das Objekt Fig. 4 stehe bei AB , und zwischen es und das Auge sei eine Sammellinse gebracht worden. Die von einem Punkte des Pfeiles,

z. B. von A , ausgehenden Strahlenkegel lassen ihre Strahlen Ab, AC, Ac an die Linse herantreten und dieselben, mit Ausnahme des Strahles AC , werden durch die Linse gebrochen nach bl und ci . Sie gelangen also in schwach divergenter Richtung, als ob sie von dem entfernter gelegenen Punkte A^* hergekommen seien, an das Auge und werden auf der Retina zum Punkte vereinigt.

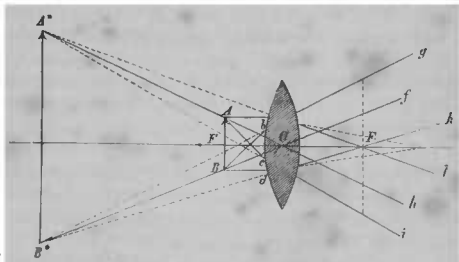


Fig. 4. Vergrößerung eines Gegenstandes durch die Sammellinse.

Dasselbe wiederholt sich für den Strahlenkegel B u. s. w.; es entsteht somit also ein umgekehrtes Bild des Pfeiles im Auge. Der Gegenstand erscheint aber dem Sehwerkzeuge nicht bei AB , sondern bei A^*B^* gelegen, also vergrößert. Um sich zu überzeugen, dass das durch eine Sammellinse gewonnene Bild immer entfernter gesehen wird, als das Objekt selbst, betrachte man den Rand eines Papierblattes durch die Linse und versuche mit einer Nadelspitze jenen Rand zu treffen. Man wird dabei regelmässig in einiger Entfernung unterhalb des Blattes die Nadelspitze hin führen.

Man pflegt derartige Sammellinsen mit dem Namen der Lupe n zu versehen, so lange ihre vergrößernde Kraft nur eine schwächere bis etwa 15 und 20 ist, und so lange sie bei dem Gebrauche bequem durch die menschliche Hand geführt werden können. Ist das Vergrößerungsvermögen solcher Linsen ein stärkeres, so dass zu ihrem Gebrauche ein Gestell, welches sie trägt, notwendig wird, so ergibt beides vereinigt das einfache Mikroskop. Es versteht sich von selbst, dass es eine scharfe Grenze zwischen beiderlei Instrumenten nicht gibt, indem



Fig. 5. Einfacher Lupenträger von Nachtet.

man auch schwache Sammellinsen an dem Stativ befestigt und mannichfache sogenannte Lupenträger existiren (Fig. 5)

Man besitzt sehr verschiedenartige Lupen, über welche wir auf ausführlichere Schriften verweisen müssen. Ihr Werth und ihre Anwendung für die Natur-

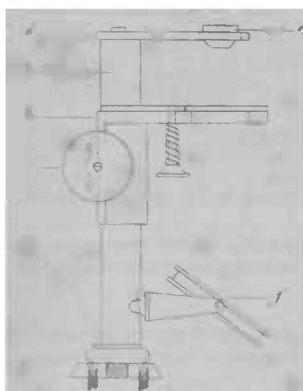


Fig. 6. Einaches Mikroskop von Prässl.

forschung sind ebenfalls allzubekannt, als dass wir nöthig hätten, davon weiter zu sprechen. Eine gute, etwa 10—15 Mal vergrößernde Lupe ist unentbehrlich.

Das einfache Mikroskop von Prässl, in Wien erblicken wir in Fig. 6. Eine metallene Stange (a) trägt in halber Höhe eine im Zentrum durchbohrte horizontale Platte, den sogenannten Tisch des Mikroskops (b). Dieser kann durch das Triebwerk (c) höher und tiefer gestellt werden. Zur Erleuchtung des auf der Tischplatte ruhenden Untersuchungsobjectes dient der unterhalb jener angebrachte bewegliche Spiegel (f). Will man den Gegenstand nicht bei durchfallendem, sondern bei auffallendem Lichte, nach der Art unseres gewöhnlichen Sehens, durchmustern, so wird der Spiegel ausser Wirksamkeit gesetzt oder eine undurchsichtige Platte auf den Tisch gelegt. Der am oberen Ende der Stange

befindliche horizontale Arm (d) trägt das vergrößernde Glas, die Linse (e). Sie kann aus der Oeffnung des Armes herausgenommen und durch eine andere ersetzt werden.

Ebenfalls eine ganz zweckmässige Form besitzt das einfache Mikroskop von Nachet (in Paris, Fig. 7.). Die Bewegung geschieht durch ein Triebwerk, welches die Linse höher oder tiefer stellt, im Gegensatze zum Prässl'schen Stativ, wo der Tisch auf- und niedergeht. Zwei herabgehogene Ansatzplatten an letzterem dienen zum Auflegen der Hände bei der Präparation. Zur Fixirung des Objectes besitzen beide Instrumente Klammern auf dem Tisch.



Fig. 7. Einaches Mikroskop von Nachet.

Das einfache Mikroskop ist als Präparirinstrument noch heutigen Tages dem Naturforscher ein ganz unentbehrliches Werkzeug. Es kommt jedoch für wissenschaftliche Untersuchungen gegenwärtig wenig oder gar nicht mehr zur Verwendung.

Verbindet man die vergrößernde Linse des einfachen Mikroskops mit einer darüber befindlichen Röhre, so wird, wenn der Gegenstand sich etwas ausserhalb des Brennpunktes der Linse befindet, von jenem im Innern der Röhre ein vergrössertes umgekehrtes Bild entworfen. Wir können aus Fig. 8 dieses Verhältniss leicht ersehen. Verbinden wir die Linse L mit einem Trichter, dessen Durchmesser von e' nach d' reicht, so können wir an dieser Stelle durch eine matte Glasplatte das Bild auffangen.

Wird dieses Luftbild durch eine Sammellinse abermals vergrössert, so erhalten wir das zusammengesetzte dioptrische Mikroskop. Die Verschiedenheit beider Instrumente beruht also darin, dass wir durch das einfache Mikroskop den Gegenstand selbst, durch das zusammengesetzte dagegen das vergrösserte verkehrte Bild des Gegenstandes erblicken. Unsere Fig. 8 kann aus so in einfachster Form das zusammengesetzte Mikroskop versinnlichen. Da in der

Höhe von e^*d^* vereinigten Strahlenkegel $e^*a^*b^*$ erreichen divergierend die obere Linse und gelangen durch diese gebrochen unter schwacher Divergenz zum menschlichen Auge. Zugleich aber finden wir, dass die von den Endpunkten d und e des Pfeiles ausstrahlenden Lichtkegel zwar in d^* und e^* zur Vereinigung kommen, aber nicht mehr von der oberen Linse übersehen werden. Wir überblicken also in unserem Beispiele nur die Länge $b-c$ des Pfeiles. Ein kleinerer, in diese Dimensionen eingegrenzter Pfeil (s. Fig. 8 unten) würde dagegen ganz zur Wahrnehmung gelangen. Die punktierten Linien, welche nach c^{**} und b^{**} leiten, die Verlängerungen der durch die obere Linse gebrochenen Strahlen, ergeben zugleich die scheinbare Grösse, unter welcher wir den Pfeil b^*c^* erblicken.

Noch in einer Hinsicht bedarf das Bild des Pfeiles $e^*a^*b^*$ einer Erörterung, indem es gekrümmt erscheint, während der Pfeil selbst geradlinig ist. Halten wir fest, dass der Vereinigungspunkt eines Strahlenkegels in Folge der Annäherung weiter hinter die Linse zurückfällt, als derjenige eines entfernteren, und bedenken wir, dass b und d , c und e weiter vom optischen Mittelpunkt der Linse abstehen als a , so wird schon hieraus eine Wölbung der Bildfläche begreiflich.

Die Kenntniss vergrößernder Gläser und die Kunst, sie zu schleifen, besaßen schon das Alterthum und das frühe Mittelalter. Die Erfindung des zusammengesetzten Mikroskops fällt dagegen in eine beträchtlich spätere Epoche. Es unterliegt wohl keinem Zweifel mehr, dass ein einfacher holländischer Brillenschleifer, ZACHARIAS JANSSEN in Middelburg, wahrscheinlich um das Jahr 1590 das erste derartige Instrument hergestellt hat. Ohne hinreichende Begründung sind von anderen Seiten der Niederländer CORNELIUS DREBBEL, GALILEI und ein anderer Italiener, FONTANA, als Entdecker genannt worden. Mit gewohnter Sorgfalt hat vor Jahren HARTING diese Erfindungsfrage untersucht.

Die ältesten zusammengesetzten Mikroskope waren aber sehr unvollkommene, mit den größten optischen Mängeln behaftete Instrumente. Jene Unvollkommenheiten machten sich schon bei schwächern Vergrößerungen fühlbar genug und erreichten in rascher Progression bei etwas stärkeren Gläsern eine solche Ausdehnung, dass das Ganze geradezu unbrauchbar wurde.

Um dieses einzusehen, müssen wir uns einige bekannte Sätze der Dioptrik in das Gedächtniss zurückrufen.

Mit dem Namen des Oeffnungswinkels der Linse bezeichnet man den Winkel, welcher durch den Fokus und die beiden Endpunkte des Linsendmessers erhalten wird. So ist gfh der Oeffnungswinkel unserer Fig. 9. Nur so lange dieser Winkel klein bleibt, gelangen die Rand- und Zentralstrahlen wirklich

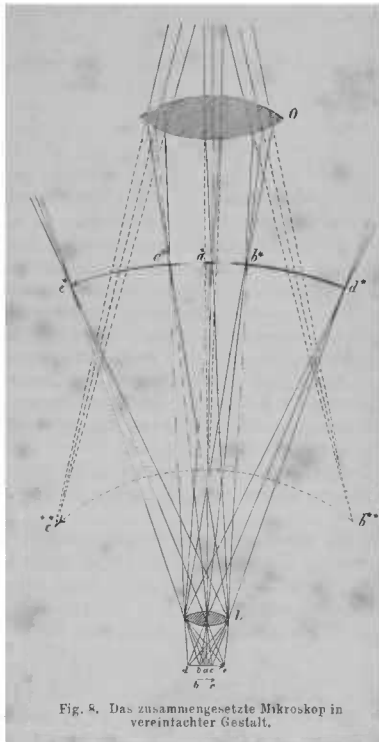


Fig. 8. Das zusammengesetzte Mikroskop in vereinfachter Gestalt.

in einem Punkte wieder zur Vereinigung (was wir bisher der grösseren Einfachheit wegen immer ohne Weiteres angenommen hatten). Ist der Öffnungswinkel gross, so erfahren nur die der Axe

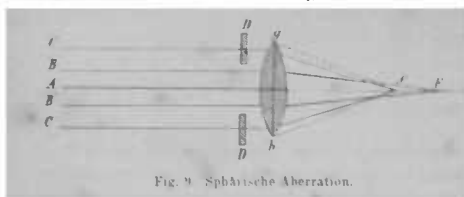


Fig. 9. Sphärische Aberration.

der Mitte der Linse tretenden Lichtstrahlen (BB') die Vereinigung in dem Brennpunkte F , während die dem Linsenrande näher verlaufenden Strahlen (CC') eine stärkere Brechung erleiden und schon in f ihren Brennpunkt

finden. Man bezeichnet diese Eigenthümlichkeit der Brechung mit dem Namen der sphärischen Aberration.

Fangen wir mit einer solchen Linse das Bild eines kleinen leuchtenden Körpers auf, so erhalten wir in F das durch die Zentralstrahlen entworfene Bild. Dasselbe ist aber nicht scharf sondern von einem Lichthofe umgeben, welchen die wieder divergenten Randstrahlen liefern. Bringen wir eine von kreisförmiger Oeffnung durchbohrte dunkle Scheibe, eine sogenannte Blendung DD an, so gewinnen wir, indem die Randstrahlen wegfallen, ein zwar deutliches, aber lichtschwaches Bild bei F ; ebenso bei f , wenn wir die Zentralstrahlen abblenden und somit den Randstrahlen allein den Durchgang durch die Linse gestatten. Jene ringförmigen Blendungen finden zur Verbesserung der Bilder in der praktischen Optik die grösste Verwendung.

Wir reihen hier sogleich noch einen andern, für die Theorie des Mikroskops wichtigen Effekt dieser sphärischen Aberration an. Gelangen an einer Sammellinse von grösserem Durchmesser sehr schmale Strahlenkegel (wie es bei dem Okular O Fig. 5 der Fall ist) so werden die den Randtheil der Linse durchsetzenden notwendigerweise eine stärkere Brechung erfahren, als die inneren. Die peripherischen Bildpunkte werden demnach einander näher als die Innenpartien erscheinen müssen. Ein Drahtnetz Fig. 10 ergiebt ein Luftbild, wie es Fig. 11 versinnlicht. -- Betrachten wir durch eine derartige Lupe das quadratische

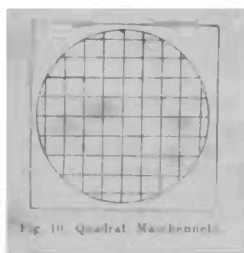


Fig. 10. Quadrat Drahtnetz.

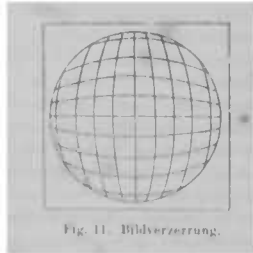


Fig. 11. Bildverzeichnung.

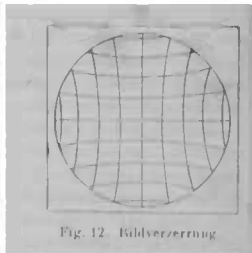


Fig. 12. Bildverzeichnung.

Maschenwerk, so erhalten wir gerade entgegengesetzt ein Scheinbild nach Art unserer Fig. 12. In beiden Fällen entsteht also eine Bildverzeichnung.

Ein zweiter, nicht minder möglicher Uebelstand bei dem Gebrauche derartiger Linsen ist die sogenannte chromatische Aberration derselben. Ein Strahl weissen Lichtes Fig. 13 B oder C wird beim Durchtritt durch eine Sammellinse nicht als ein Ganzes gebrochen, sondern in Strahlen von verschiedener Farbe zerlegt welche in der Richtung der Brechungsebene eine verschieden starke Ablenkung erleiden und so einen Fächer bilden, an dessen einem Rande der am stärksten gebrochene violette v an dem andern der am schwächsten abgelenkte rothe Lichtstrahl r erscheint.

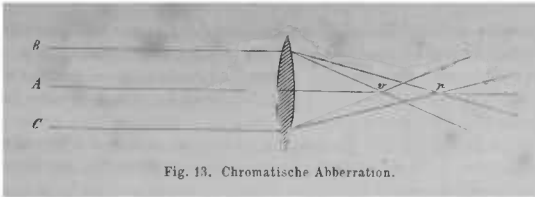


Fig. 13. Chromatische Aberration.

Nach dem eben Besprochenen ergibt sich, dass wir mit gewöhnlichen konvexen Glaslinsen den Gegenstand nicht scharf abgegrenzt und umgeben von farbigen Säumen erblicken. Beide Uebelstände nehmen mit der stärkeren Krümmung der Linsen rasch zu. Die alten Mikroskope lieferten darum sehr lichtschwache, ungenügend begrenzte und von Farbensäumen umhüllte Bilder. Das durch eine mangelhafte Objektivlinse entworfene Bild erfuhr durch ein gleichfalls mangelhaftes Okularglas eine weitere Vergrößerung.

Achromatische Linsen sind in der Gegenwart an die Stelle der alten unbrauchbaren Gläser getreten. Man bezeichnet mit diesem Namen solche, bei welchen die Brennpunkte der verschiedenfarbigen Lichtstrahlen zusammenfallen, die also mit andern Worten die Gegenstände frei von Farbensäumen zeigen.

Bei den einzelnen brechenden Medien gehen nämlich, wie man seit längerer Zeit weiss, Brechungsvermögen und Farbenzerstreuung einander nicht parallel. Das eine Medium giebt bei gleichem Brechungsvermögen eine stärkere Ablenkung der farbigen Strahlen als ein anderes. In dieser Weise verhalten sich zwei verschiedene Glassorten zu einander, das Crownglas und das (bleihaltige) Flintglas. Dem letzteren kommt ein beträchtlich stärkeres Farbenzerstreuungsvermögen zu, als dem ersteren.

Verbindet man (Fig. 14) eine biconvexe Crownglaslinse mit einer plankonkaven Flintglaslinse (indem man beide gewöhnlich durch Kanadabalsam an einander kittet), so gewinnen wir eine Kombination, wo die durch die sammelnde Crownglaslinse erzielte Brechung durch die zerstreuend wirkende Flintglaslinse zwar vermindert, aber nicht aufgehoben wird. Zugleich aber kann die in der Crownglaslinse entstandene Farbenzerstreuung (vr) durch die entgegengesetzte der Flintglaslinse wieder ausgeglichen werden, so dass die violetten und rothen Lichtstrahlen genau im mittleren Brennpunkte der Linse, bei F , zusammentreffen. Hier wird also entweder ein farbloses Bild entstehen, oder dieses wird seine natürlichen Färbungen besitzen.

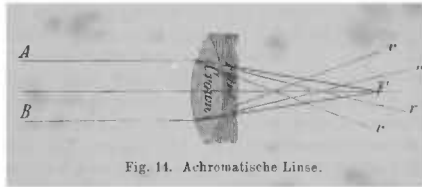


Fig. 14. Achromatische Linse.

Zugleich bietet eine solche Verbindung auch das Mittel dar, die sphärische Aberration wesentlich zu verbessern.

Man pflegt eine Doppellinse, bei welcher sowohl die sphärische, als die chromatische Aberration aufgehoben sind, eine aplanatische zu nennen. Allein in Wirklichkeit lässt sich weder die sphärische Aberration vollständig beseitigen (aus Gründen, auf welche einzutreten uns hier zu weit führen würde), noch die chromatische, denn wenn es auch gelingt, die violetten und rothen Grenzstrahlen zu einer Vereinigung zu bringen, so gestaltet sich doch das Verhältniss der Dispersion bei all den verschiedenen farbigen Strahlen des Spektrum niemals vollständig gleich.

Sind also auch bei einer Doppellinse die violetten und rothen Lichtstrahlen zu einer Vereinigung gelangt, so werden doch die Ränder des Bildes noch Spuren der unvereinigten mittleren Strahlen des Spektrum erkennen lassen. Die Ränder

erscheinen grünlich gelb. Man pflegt deshalb bei der Konstruktion mikroskopischer Doppellinsen der Flintglaslinse ein geringes Uebergewicht zu geben, um einen dem Auge angenehmeren bläulichen Schimmer zu gewinnen, und nennt die Doppellinse alsdann überverbessert. Unterverbessert heisst eine Doppellinse, bei welcher ein röthlicher Saum zu sehen ist.

Wie man in Hinsicht der Farbenzerstreuung von einer Ueber- und Unterverbesserung spricht, wird die gleiche Ausdrucksweise auch bei der Korrektur der sphärischen Aberration verwendet.

Während die Entdeckung des Achromatismus schon in der Mitte des vorigen Jahrhunderts zur Herstellung verbesserter Fernröhre führte, schreckte die Kleinheit der Objektive die Mikroskopverfertiger ab, denselben Versuch auch an diesen zu wagen.

Nach den Angaben HARTING's stellte in sehr genügender Weise im Jahre 1807 der Holländer HERMANN VAN DEYL das erste achromatische Mikroskop her. Vier Jahre später lieferte der berühmte Optiker FRAUNHOFER in München achromatische Instrumente. Im Jahre 1821 wurden unter Anleitung SELIGEN's durch die beiden CHEVALIER in Paris zum ersten Male mehrere achromatische Objektive mit einander zu einem Linsensysteme verbunden. Unsterbliche Verdienste auf dem Gebiete der Mikroskopverbesserung erwarb sich dann der Italiener AMICI in Modena. Ihm folgten in würdiger Nacheiterung andere Optiker, unter welchen wir für die vierziger Jahre nur PLÜSSL in Wien, SCHIEK in Berlin und OBERHÄUSER in Paris hervorheben wollen. Bald war das Werkzeug ein eben so brauchbares und vollkommenes geworden, wie das des 18. Jahrhunderts unbrauchbar und mangelhaft genannt werden musste. Die grosse glänzende Anfangsperiode der neueren Mikroskopie fällt mit diesen Verbesserungen des Instrumentes zusammen. Manches an nachhaltigen und wichtigen Vervollkommnungen hat allerdings auch die jüngste Vergangenheit aufzuweisen, wie wir später sehen werden.

Indessen kehren wir zur Einrichtung unsers Instrumentes zurück!

Werden wir einen Blick auf Fig. 8, so wird das jetzt durch eine achromatische Linse erzielte Bild des Pfeiles zwar frei von Farbensäumen und in der sphärischen Aberration wesentlich verbessert erscheinen können, aber die Krümmung und Verzerrung desselben, sowie die Kleinheit des Sehfeldes, d. h. der mit dem Okularglase zu überschendenden Fläche, werden vor wie nach geblieben sein.

Unter den Hilfsmitteln, welche zur weiteren Korrektur angewendet werden, ist eins ein sehr altes, nämlich die Einfügung einer neuen Sammellinse in das Rohr des Mikroskops (Fig. 15). Diese C steht zwischen der Objektive (L) und dem Okular O , so jedoch, dass sie sich unterhalb der Vereinigungsstelle ($e'a'b'$) der von der Objektivlinse gebrochenen Strahlenkegel des Gegenstandes (bac) befindet.

Die vorteilhafte Wirkung einer derartig eingeschobenen sammelnden Linse eines Kollektivglases, äussert sich nun nach mehreren Seiten hin. Zunächst werden die von den Punkten b und b' des Pfeiles angetretenen Lichtkegel durch dieselbe nach der Axe zu gebrochen, wie die Zeichnung ohne Weiteres lehrt. Ohne das Sammelglas würde das Bild bei $e'a'b'$ entworfen worden sein, viel zu ausgedehnt, um von der Okularlinse überschauen zu werden. Jetzt entwirft sich ein zwar weniger grosses Bild, aber ein den ganzen Pfeil umfassendes bei $e''a''b''$. Zweitens nimmt die Helligkeit des Bildes durch die Kollektive zu, indem die sämtlichen Strahlen, welche ohne eine Sammellinse das Bild $e'a'b'$ ergähen hätten, jetzt auf dem kleineren Raume des Bildes $e''a''b''$ zur Vereinigung gelangen. Drittens kann ein solches Kollektivglas in Verbindung mit dem Okular zur weiteren Verbesserung der sphärischen und chromatischen Aberration dienen. Viertens — und hierin liegt ein grosser Vortheil — vermag die Kollektive die Verzerrung des Bildes und die hiermit zusammenhängende ungleiche Vergrösserung der verschiedenen Theile des Sehfeldes zu beseitigen. Wie wir nämlich schon er-

fahren haben, erleiden die den Randtheil jener Linse passirenden Strahlenkegel vermöge der sphärischen Aberration eine stärkere Brechung als die inneren, der Axe benachbarteren, und die peripherischen Bildpunkte rücken demgemäss einander näher (Fig. 11). Indem nun die zur Betrachtung des Luftbildes $c^* a^* b^*$

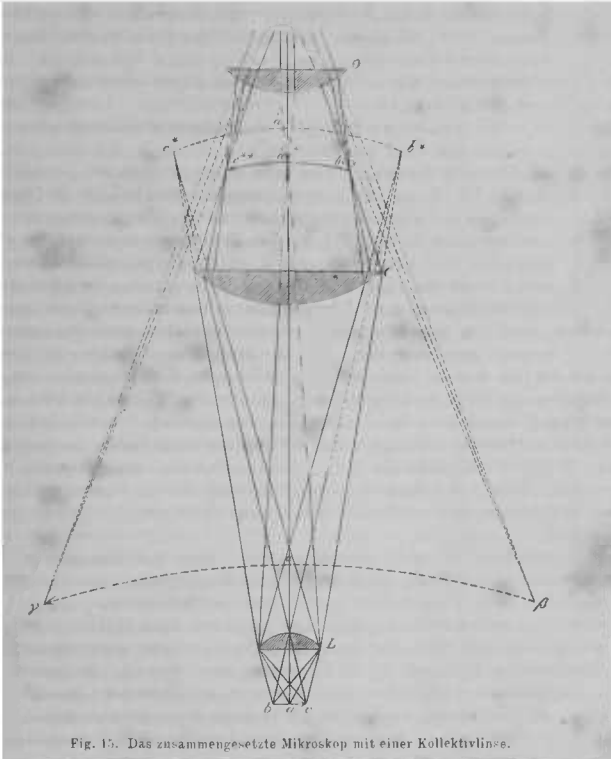


Fig. 15. Das zusammengesetzte Mikroskop mit einer Kollektivlinse.

bestimmte Okularlinse bei ihrem ansehnlichen Durchmesser gerade den entgegengesetzten Effekt übt (Fig. 12), wird eine richtige Verwendung von Okular- und Kollektivglas die Ausgleichung ergeben können (Fig. 10).

Jene verschiedenen und zum grössten Theile hochwichtigen Vortheile, welche die Anbringung einer Kollektivlinse gewährt, machen es begreiflich, dass an keinem zusammengesetzten Mikroskop der Gegenwart dieses sammelnde Glas mehr vermisst wird, dass es vielmehr zum integrirenden Bestandtheile aller seiner Kombinationen geworden ist.

Schon oben haben wir bemerkt, dass man seit dem Jahre 1824 die einzelnen achromatischen Doppellinsen mit einander zu sogenannten Linsensystemen verbindet. Auch damit erzielt man mehrfache Vortheile. Einmal ist es sehr schwer, eine aus Crown- und Flintglas bestehende Doppellinse mit kurzer Brennweite herzustellen, während mehrere schwächere, die weit leichter zu verfertigen sind, mit einander verbunden, dieselbe Vergrösserung ergeben, als jenes einfache Objektiv. Dann lässt sich, wie wir früher fanden, durch die Vereinigung einer

röhre welche zunehmend die Stärke der Vergrößerung steigert, ist für die vortheilhafte vereinte Wirkung von Okular- und Objektivsystem von Bedeutung. Ein höherer Grad von Ueverbesserung der Linsencombination erlaubt eine geringere Verlängerung des Mikroskoprohres als ein schwächerer.

Zu den erwähnten optischen Verhältnissen gesellt sich noch ein anderes Moment, dessen Kenntniss man Arnet verdankt und welchem man gegenwärtig denn auch die nothwendige Aufmerksamkeit schenkt, während es lange Zeit hindurch gänzlich ignorirt worden ist. Es ist dieses die Dicke der Glasplättchen, womit man bei der mikroskopischen Untersuchung den Gegenstand zu bedecken pflegt. Diese Dicke der Deckgläschen wirkt namentlich bei starken Linsensystemen auf die Schärfe des Bildes bedeutend ein. Ein Gegenstand, welcher unbedeckt oder mit einem ganz dünnen Glasplättchen ein scharfes Bild liefert, gewinnt bei Anwendung einer dickern Platte etwas Trübes, Nebelhaftes, die Erkennbarkeit der Einzelheiten nimmt ab. Umgekehrt verlangen viele Linsensysteme erst ein Deckglas, um die volle Wirkung zu äussern.

Worin beruht nun dieser Einfluss des Deckglases, und welches sind die Mittel, ihn zu corrigiren?

Es sei Fig. 15 P eine dicke Glasplatte und a ein leuchtender Punkt, von welchem ein Strahlenkegel ausgeht. Die Strahlen desselben werden beim Eintritt in das Glas verschieden stark gebrochen, am stärksten die am schiefsten anfallenden

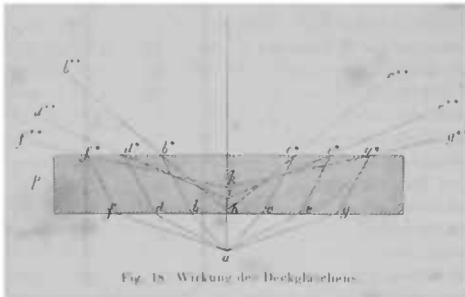


Fig. 15. Wirkung des Deckgläsens.

äußeren af und ag nach ff'' gg'' , weniger die mittleren ad und ae , noch schwächer die inneren ab und ac . Beim Austritte aus dem Glase werden die äussersten in der Richtung von f'' f'''' und g'' g'''' die mittleren in der von d'' d'''' und e'' e'''' sowie die innersten nach b'' b'''' und c'' c'''' gebrochen. Das Auge wird also die leuchtende Stelle näher in dem Glase zu sehen glauben, und statt eines leuchtenden Punktes werden eine Reihe über einander gelegener Punkte, h für die Strahlen b und i für d und e , k für f und g vorhanden zu sein scheinen. Haben wir statt eines Punktes ein Objekt so wird dieses den Eindruck machen, als ob es aus einer Reihe über einander gelegener Bilder bestände. Wir erhalten also einen ähnlichen Effekt wie bei der sphärischen Aberration, und zwar in einem mit der Stärke des Deckgläsens zunehmenden Grade. Es wird also begreiflich sein, wie ein derartiger Gang der Lichtstrahlen das Bild, welches ein Linsensystem von einem unbedeckten Gegenstande gut liefert, benachtheiligen muss; ebenso wird ein mittelst eines bedeckten Probeobjectes von dem Optiker konstruirtes System nur bei Benutzung dieser Deckplatte seine volle Wirkung entfalten können. Schwache Linsencombinationen zeigen diesen Einfluss der Deckgläschen allerdings nur in geringem Grade, starke dagegen in sehr fühlbarer Weise.

Man kann durch ein Verändern der Länge des Mikroskoprohres, ebenso des Abstandes von Okularlinse und Kollektivglas, diesem Einflusse der Deckgläschen begegnen. In praktischer Hinsicht empfehlenswerth ist es, das Linsensystem nur mit Verwendung der passenden Deckgläser zu benutzen und sich für jedes System seine besonderen Glasplättchen zu halten.

Noch einen andern Weg hat man in neuerer Zeit mehr und mehr eingeschlagen. Durch Stellungsveränderungen der einzelnen Linsen einer Combination kann man nämlich diese Wirkung der Deckgläschen ebenfalls aufheben und so ein

und dasselbe Linsensystem bei unbedeckten Gegenständen und bei solchen, die verschieden dicke Plättchen tragen, verwenden. Man hat zu diesem Zwecke die einzelnen Doppellinsen eines Systems durch eine feine Schraube verstellbar eingerichtet, so dass der Beobachter selbst jeden Augenblick die nothwendige Veränderung vorzunehmen im Stande ist. Man nennt solche Kombinationen Linsensysteme mit Korrektionsapparat. Sie sind natürlich theurer als gewöhnliche Systeme und erfordern bei ihrer Benutzung eine gewisse Uebung und einigen Zeitaufwand, können aber bei sehr starken Vergrößerungen kaum entbehrt werden.

Regel ist es, dass mit zunehmender Dicke des Deckgläschens die einzelnen Linsen des Systems einander mehr genähert werden müssen, während umgekehrt für sehr dünne Platten eine grössere Entfernung erfordert wird. In dem Fig. 19, 1 abgebildeten Systeme mit Korrektionsapparat giebt ein kleiner Metallschieber (*s*) auf- und absteigend die verschiedenen Linsenstellungen an. Derselbe ist bei 2 *abc* in seinen verschiedenen Stellungen gezeichnet.

Wir sind jetzt, nachdem wir Linsensystem und Okular kennen gelernt haben, im Stande, die Konstruktion eines modernen zusammengesetzten Mikroskops näher in das Auge zu fassen.

Von höchster Wichtigkeit ist der optische Theil desselben, von weit untergeordneter Bedeutung dagegen die Einrichtung des Stativs. Gute Linsensysteme, mit passenden Okularen an einem sehr unvollkommenen Gestell befestigt, werden den Beobachter befähigen, subtile Strukturverhältnisse zu erkennen, welche einem Andern, der mit einem trefflichen Mechanismus einen mangelhaften optischen Apparat verbindet, verborgen bleiben. Indessen, abgesehen von mühsamer Handhabung, greifen dürftige, unvollkommene Stativeteile denn doch in die optischen Leistungen eines Mikroskops mittelbar nachtheilig ein, indem sie nicht gestatten, der Beleuchtung die nothwendigen Modifikationen zu ertheilen.

Jedes Instrument der Gegenwart erfordert mehrere, am besten bleibend verbundene Linsensysteme, und zwar ein schwaches, ein mittleres und ein stärkeres. Grosse Mikroskope haben eine reichlichere Ausstattung mit Objektiven, besitzen deren 5 bis 6, ja mehr, und darunter die stärksten in deren Herstellung, wie wir später finden werden, die Gegenwart es weit gebracht hat. Für die gewöhnlichen Bedürfnisse der Untersuchung kommen jene stärksten Systeme jedoch nicht zur Verwendung, und können darum leichter entbehrt werden, als mittelstarke Kombinationen.

Dann erfordert das Mikroskop einige Okulare, wenigstens zwei derselben, ein schwächeres, etwa 3—4 Mal vergrößerndes, und ein stärkeres mit doppelter Kraft.

Man könnte freilich glauben, dass eine beträchtlichere Anzahl von Okularen mit steigenden und schliesslich weit höheren Vergrößerungen unsern Instrumente einen Vorzug verleihe. Allein man würde sich täuschen. Halten wir fest (Fig. 20), dass von der Objektive *L* ein vergrössertes Bild in das Rohr *R* entworfen wird, so ist dieses, da man mathematisch korrekte Linsensysteme nicht zu verfertigen vermag, nicht fehlerfrei. Dasselbe wird vom Okularglase (*A*) vergrössert, seine Fehler natürlich mit ihm. Die Okularlinse gestattet uns daher nicht, gleich der Objektive, in die Struktur des Gegenstandes selbst tiefer einzudringen; sie gewährt uns nur vergrösserte Bilder des letzteren. Die Verwendung etwas stärkerer Okulare hat nun allerdings den Vortheil, dass man Manches bequemer, weil mehr vergrössert, zu erkennen vermag. Bald kommt jedoch bei der Anwendung noch stärkerer Okulargläser die Grenze, wo das Bild sich verschlechtert. Am schönsten und elegantesten ist das letztere bei der Benutzung ganz schwacher Okulare. Allerdings vertragen manche der modernen Linsensysteme beträchtlich höhere Okulare, als die einer frühern Epoche, was immer als ein Beweis vorzüglicher optischer Güte angesehen werden muss.



Fig. 19. Achromatisches Linsensystem mit Korrekionsapparat.

Es bedarf also keiner weiteren Bemerkung, dass es unmöglich ist, die Armuth eines Mikroskops an Linsensystemen durch eine reichliche Ausstattung mit Okularen zu kompensieren. Ebenso liegt es auf der Hand, dass der Werth einer Vergrößerung, welche durch ein stärkeres Linsensystem mit schwächerem Okular erzielt wird, höher steht, als der einer anderen, wo ein starkes Okular mit einer schwächeren Objektive benutzt worden ist. Aeltere deutsche Mikroskope haben vielfach nur schwache Linsen, sind dagegen mit einigen überstarken Okularen versehen, was als ein Uebelstand bezeichnet werden muss. In der letzteren Hinsicht befanden sich beispielsweise zu Anfang der 40er Jahre die Instrumente SCHIEK's gegenüber denjenigen OBERHÄUSER's in entschiedenem Nachtheile.

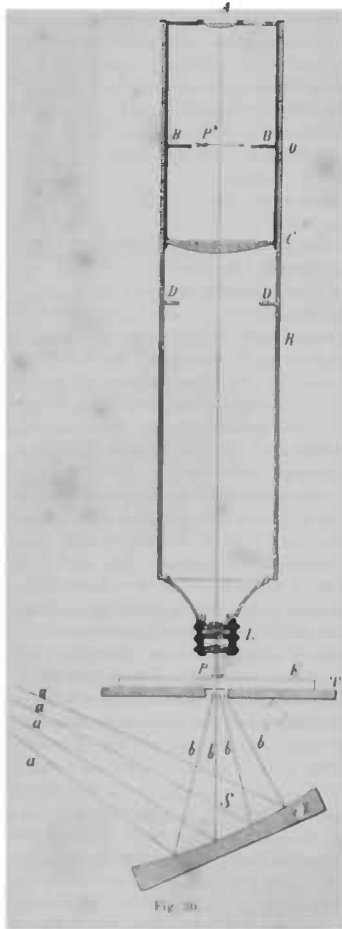


Fig. 30.

Zur Aufnahme des zu untersuchenden Gegenstandes (*P. E.*) dient der Objektisch (*T.*) dieselbe im Zentrum durchbrochene horizontale Metallplatte, welche wir schon beim einfachen Mikroskop besprochen haben. Der Tisch darf nicht allzu klein und namentlich nicht allzu schnell sein.

Das Linsensystem und Untersuchungsobjekt müssen nach Umständen genähert oder von einander entfernt werden können. Jedes zusammengesetzte Mikroskop hat dazu, d. h. zum Einstellen des Objektes dienende Vorrichtungen. Als eine ganz primitive Einrichtung ist die Verschiebung der Mikroskopröhre innerhalb einer Metallhülse durch die Hand zu bezeichnen, was nur bei schwachen Vergrößerungen zur Noth angeht.

Um genauere Stellungsveränderungen vorzunehmen, bedient man sich verschiedener Hilfsmittel. Man kann durch ein einziges Triebwerk, wenn es anders sorg-

fältig gearbeitet ist, eine ziemlich genaue Einstellung erzielen. Aeltere Instrumente besitzen auch in der That oftmals nur dasselbe. In der Regel lässt sich an der Stange die Mikroskopröhre auf- und abschrauben; seltener bedient man sich bei einem festen Rohre eines beweglichen Objektisches, was weniger zu empfehlen ist.

An den sorgfältiger gearbeiteten Staffen der Gegenwart hat man eine dop-

pelte Bewegungsvorrichtung angebracht, deren eine zu den gröberen Stellungsveränderungen dient, während der andern das feinste genaueste Einstellen überwiesen ist. Eine derartige Theilung der Arbeit verdient natürlich den Vorzug. Die gröberen Bewegungen werden entweder durch ein Triebwerk vollführt, oder, was vollkommen ausreichend und der grösseren Einfachheit wegen praktischer genannt werden muss, die Mikroskopröhre wird aus freier Hand in einer sie umfassenden Hülse gerichtet. Zur genauen Einstellung dient dann eine das Mikroskop bewegend feingearbeitete sogenannte Mikrometer-Schraube, welche bei subtilen Untersuchungen und der Verwendung stärkerer Linsensysteme der geübte Beobachter niemals aus der Hand lässt.

Nur selten — und dann allein bei schwächeren Linsensystemen — benutzt man das gewöhnliche auffallende Licht zur Erleuchtung des Objektes. Bedarf man einer stärkeren Erhellung, so verwendet man eine Sammellinse mit grossem Fokus (Fig. 21. *a*), welche entweder an einem Stativ beweglich angebracht (*d b c*) ist oder beweglich an einem Ringe über die Mikroskopröhre geschoben wird (Fig. 31).

Die bei weitem häufigere Erleuchtung der Untersuchungsobjekte geschieht mittelst durchfallenden Lichtes, welches von einem unterhalb des Tisches befindlichen Spiegel (Fig. 20. *S*) aufgefangen und durch die Oeffnung dem Gegenstande (*P*) zugeworfen wird.

Der Spiegel muss an dem Stativ in einer Weise befestigt sein, dass er eine möglichst freie Bewegung gestattet. Die Einrichtung, welche manche kleinere Instrumente besitzen, wonach der Spiegel nur um seine horizontale Axe bewegt werden kann, ist eine bedeutende Unvollkommenheit. Kleine Mikroskope haben nur einen Konkavspiegel, welcher die auf ihn fallenden Lichtstrahlen (*aa*) konvergierend zum Loche des Objektisches reflektirt (*bb*). Grössere Instrumente besitzen einen Spiegel, dessen eine Fläche konkav, während die andere eben ist. Die letztere Fläche ergiebt eine weniger intensive Beleuchtung als die erstere und kommt deshalb besonders bei schwächeren Vergrösserungen zur Verwendung.

Die sorgfältige Beleuchtung ist ein sehr wichtiges Hilfsmittel der mikroskopischen Forschungen und lässt sich mit den bisher angegebenen Vorrichtungen allein nicht erzielen. Es sind daher noch besondere Apparate notwendig. Bei vielen Untersuchungen, namentlich zarter, feindranger Gegenstände, würde das durch das Loch des Objektisches reflektirte Licht eine viel zu grelle Erleuchtung geben. Es muss deshalb ein Theil der Lichtstrahlen abgeschnitten werden. Man erreicht dieses, indem man die Oeffnung des Tisches verkleinert und hierzu dienen die sogenannten Blendungen oder Diaphragmen.

Es sind ihrer zwei Formen im Gebrauch, die Drehscheibe und die Zylinderblendungen. Die Drehscheibe (Fig. 22. *a*) hat eine kreisförmige Gestalt und ist mittelst eines Knopfes unter dem Objektisch befestigt. Eine Reihe kreisförmiger Oeffnungen (mit Ausnahme der grössten) verkleinern in geringerem oder höherem Grade die Oeffnung des Tisches. Die kleinsten Löcher jener kommen bei den stärksten Vergrösserungen zur Anwendung.

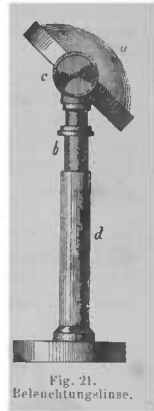


Fig. 21. Beleuchtungslinse.

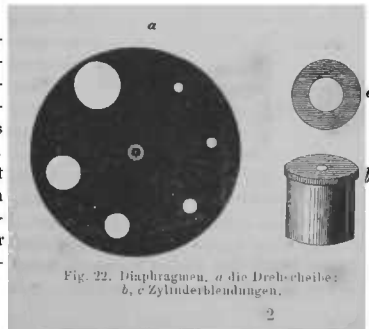


Fig. 22. Diaphragmen. *a* die Drehscheibe; *b*, *c* Zylinderblendungen.

Die sogenannten Zylinderblendungen sind zylindrische Röhren welche auf ihrem oberen Ende eine kreisförmige Scheibe mit einem Loche von verschiedener Grösse tragen Fig. 22 b. c). Sie werden in die Öffnung des Objektisches, sei es unmittelbar, sei es von einer Hülse umfasst, eingesetzt. Sollen sie ihre volle Wirkung entfalten, so müssen sie durch irgend eine Vorrichtung gehoben und gesenkt werden können.

Beiderlei Einrichtungen erfüllen ihren Zweck; doch verdient die Zylinderblendung den Vorzug, indem sie feinere Nuancen der Beleuchtung gestattet. An manchen älteren Instrumenten findet man diese beiden Arten der Diaphragmen vereinigt.

Für manche Zwecke wird es nothwendig, statt der gewöhnlichen Beleuchtung, welche man die mit zentrischem Lichte zu nennen pflegt, die Lichtstrahlen von unten her in mehr oder weniger schiefer Richtung an den Gegenstand gelangen zu lassen: schiefe Beleuchtung. Die freieste Beweglichkeit des Spiegels ist hierzu erforderlich, weil man bisweilen zu ganz seitlichen Stellungen desselben zu greifen hat.

Eine weitere Modifikation der Beleuchtung erzielt man durch das Einsetzen einer Sammellinse oder einer ganzen Linsenkombination in die Öffnung des Objektisches. Wir werden hier mit dem Planspiegel im Stande sein, durch Auf- und Abschieben der Linse die Lichtstrahlen auf dem Objekte im Brennpunkte zu sammeln, ebenso dieselben konvergent, ehe sie sich im Fokus vereinigt haben oder nach der Vereinigung wieder in divergenter Richtung anlangen zu lassen. Auch der Konkavspiegel giebt mit einer solchen Linse verbunden mitunter recht zweckmässige Beleuchtungen.



Fig. 22. Achromatischer Kondensator von Smith und Beck.

Einem solchen aus achromatischen Linsen bestehenden Beleuchtungsapparat hat schon vor längeren Jahren DUJARDIN hergestellt. Später haben denselben, ihrem »Condensator«, namentlich die englischen Optiker grosse Sorgfalt zugewendet und ihn wesentlich verbessert. Einen Kondensator von vollendeter Konstruktion zeigt uns Fig. 23. Unter ihm befindet sich ein drehbares Diaphragma, welches einen bald geringeren, bald grösseren Theil seines Randes zu bedecken vermag, während ein paar Oeffnungen den zentralen Theil der Linse zu verdunkeln im Stande sind, wodurch eigenthümliche, manche Wirkungen des schiefen Lichtes wiedergebende Effekte erzielt werden können.

Einen zweckmässigen Kondensator (dem früher von DUJARDIN konstituirten Beleuchtungsapparate ganz ähnlich), bestehend aus drei achromatischen Linsen, habe ich später von HARNACK erhalten. Auf die oberste Linse können Diaphragmen geschraubt werden. Der Apparat wird wie eine Zylinderblendung in den Objektisch eingesetzt.



Fig. 21. Gewöhnlicher Kondensator; 1 im Durchschnitt; 2 mit einer Ringblendung; 3 mit einer zentralen.

Da aber ein achromatischer Kondensator theuer kommt, kann man in einer gewöhnlichen plankonvexen Linse einen gewissen Ersatz desselben finden. Eine solche in dem Röhrechen einer gewöhnlichen Zylinderblendung eingeschlossen zeigt Fig. 21. 1. Bei 2 ist dieselbe mit einem schwarzen

Ringe bedeckt, so dass nur der mittlere Theil für den Durchgang der Lichtstrahlen frei bleibt, während bei 3 eine kleine schwarze Scheibe die Mittelparte der Linse verdunkelt und nur den Randtheil offen lässt. Letztere Verwendung ist namentlich dem

jenigen anzuempfehlen, dessen einfaches Mikroskopstativ keine schiefe Spiegelstellung gestattet. Die ganze Einrichtung ist übrigens der wohlfeilsten eine.

Auch für Untersuchungen im polarisirten Lichte, ebenso bei der Umwandlung des Mikroskops in einen mikrographischen Apparat bedarf man, wie wir später sehen werden, derartiger Sammellinsen.

Es dürfte zweckmässig sein, am Schluss dieses Abschnittes noch einen Blick auf einige Mikroskope zu werfen, um so an ein paar Beispielen zu sehen, wie die Optiker in verschiedener Weise die nothwendigen Einrichtungen getroffen haben.

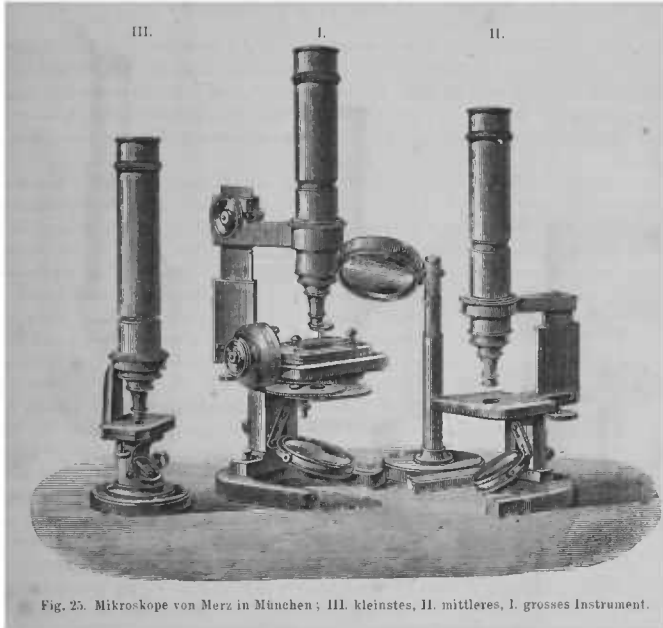
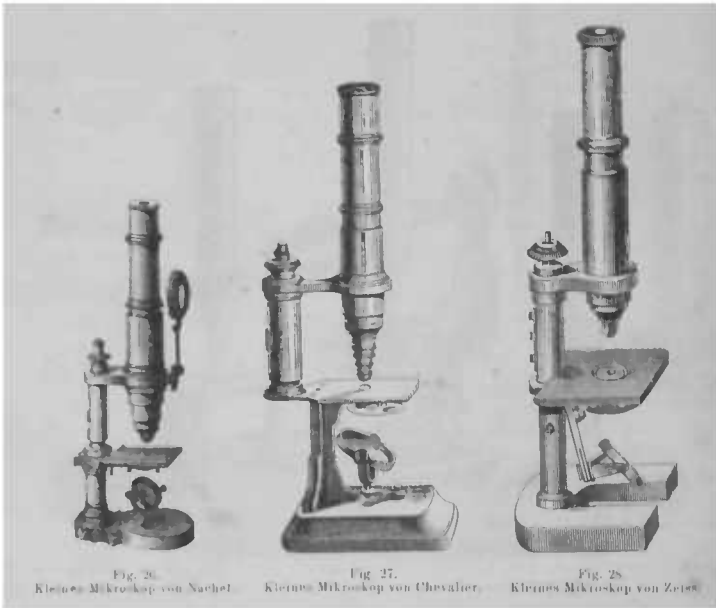


Fig. 25. Mikroskope von Merz in München; III. kleinstes, II. mittleres, I. grosses Instrument.

Fig. 25 III zeigt ein Mikroskop kleinster Gattung von MERZ in München. Die grobe Bewegung wird durch Verschiebung des Rohres in einer federnden Hülse, die feinere durch das (nicht zweckmässige) Auf- und Absteigen des Tisches erzielt. Der konkave Spiegel gestattet nur zentrische Beleuchtung. Fig. 26 stellt ein kleineres Instrument von NACHET in Paris dar, mit einem zwar noch vereinfachten jedoch weit zweckmässigeren und für die meisten Beobachtungen vollkommen ausreichenden Stativ. Das Mikroskoprohr wird auch hier in einer federnden Hülse auf- und abgeschoben und dient so zur gröberen Einstellung. Die feinere wird durch den am oberen Ende der Stange befindlichen Schraubenkopf erzielt. Der Objektisch hat eine hinreichende Breite, und unter ihm befindet sich, zum Ablenden dienend, eine Drehscheibe. Einige Klemmen auf dem Objektisch, bestimmt die Glasplatte zu halten, können nach Bedürfniss weggenommen werden. Der Spiegel ist auf dem runden Fusse befestigt und gestattet eine freiere Bewegung. Hierbei kann er aus der Axe entfernt und so zur schiefen Beleuchtung verwendet werden. Zur Beleuchtung mit auffallendem Lichte dient die (in der Zeichnung aufgerichtete) Beleuchtungslinse. Eine ganz ähnliche Einrichtung haben auch die kleineren Mikroskope von CHEVALIER in Paris, Fig. 27, sowie von ZEISS in Jena, Fig. 28.

Die Anhängung des Spiegels ist jedoch bei letzterem Instrument eine andere, ebenso besitzt die Drehscheibe unter dem Tische eine nach oben konvexe Form, damit die Blendungsöffnung möglichst dicht unter das Objekt zu liegen komme. Das Gestell derartiger Instrumente, zu welchen auch das mittlere Mikroskop, Fig. 25 H. 3 rechnet, ist ein sehr zweckmässiges und von andern Mikroskopverfertignern mit geringen Modifikationen vielfach wiederholt worden. Grössere Vereinfachungen, wie wir sahen, lassen sich natürlich an einem Stativ noch vornehmen: doch leidet die Verwendbarkeit desselben zu verschiedenartigen Untersuchungen, indem z. B. die schiefe Beleuchtung weggefallen ist.



Das Instrument Fig. 29, das von Ougnières in Paris erfindene grosse Hufeisenmikroskop, besitzt eine der zweckmässigsten Stativ. Es ist vielfach nachgebildet worden, wie mir denn auch kein anderes bekannt ist, welches den Vorzug grösster Brauchbarkeit mit einfacher Konstruktion gleich ihm verbindet.

Auch hier geschieht beim älteren Stativ die gröbere Einstellung durch Verschieben des Rohres in der federnden Hülse beim neueren durch ein Triebwerk. Das Rohr selbst ist einer Verkürzung fähig. Die feine Bewegung vollzieht die in einer hohlen Röhre mit einer Spiralfeder befindliche Mikrometerschraube, welche unter dem Objektisch hervorkommt und ein jene hohle Röhre umgehendes zweites Rohr — das mit der Hülse der Mikroskopröhre verbunden ist, bewegt. Die Blendungen, von einem Zylinder umfasst, werden durch einen sogenannten Schlitten getragen und durch Heben und Senken des Zylinders verstellt. Soll die eine Zylinderblendung durch eine andere ersetzt werden, so zieht man den sie tragenden Zylinder heraus und führt ihn, mit einem neuen Diaphragma armirt, von unten her wieder ein. Soll schiefe Beleuchtung stattfinden (Fig. 30) so wird der Schlitten mit dem ganzen Apparat entfernt. Bei letzterer Beleuchtung kann der Objektisch in rotirende Bewegung gesetzt werden, so dass die schief fallenden Lichtstrahlen

das Objekt von jeder Seite her zu treffen im Stande sind. Der Spiegel geht an einem viereckigen Stück in den Ausschnitt einer doppelten, das Instrument tragenden Stange und gestattet die verschiedenartigsten Stellungen. Das grosse schwere Hufeisen trägt das Ganze. Eine ansehnliche Beleuchtungslinse auf besonderem Träger (nach Art von Fig. 21) kann vor das Instrument gesetzt werden.

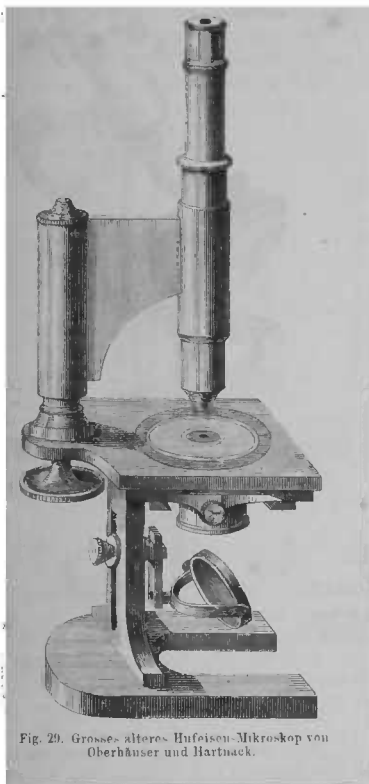


Fig. 29. Grosses, altes Hufeisen-Mikroskop von Oberhäuser und Hartnack.

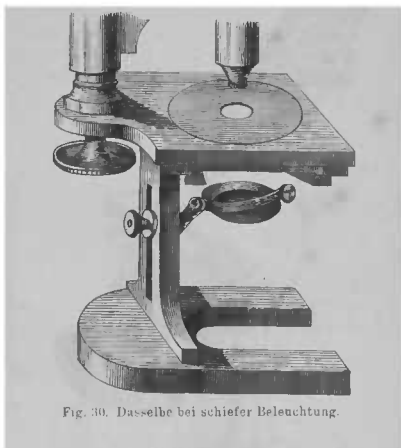


Fig. 30. Dasselbe bei schiefer Beleuchtung.

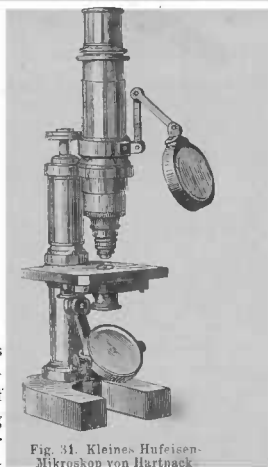


Fig. 31. Kleines Hufeisen-Mikroskop von Hartnack.

Eine verkleinerte Form desselben Stativs (Fig. 31) enthehrt den drehbaren Tisch und gestattet nicht den Spiegel in einem Ausschnitt auf und ab zu schieben, während die schiefe Stellung noch möglich ist. Es bildet gleichfalls ein sehr gutes und weit wohlfeileres Stativ der HARTNACK'schen Firma.

Beide Gestelle können auch mit einem Charnier für schiefe Stellung versehen erhalten werden.

Ganz ähnlich fallen auch, wie Fig. 25 I. lehrt, die grossen Instrumente der MERZ'schen Firma aus.

Als Beispiel eines weit verwickelter gebauten Instrumentes (nach unsern kontinentalen Begriffen eines allzu komplizirten) erblicken wir ferner (Fig. 32) ein

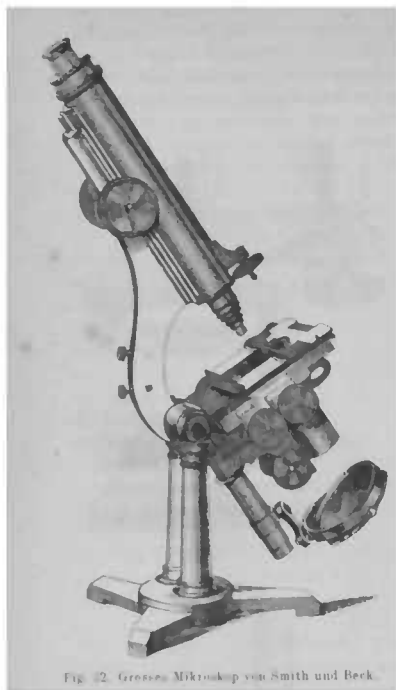


Fig. 32. Grosses Mikroskop von Smith und Beck.

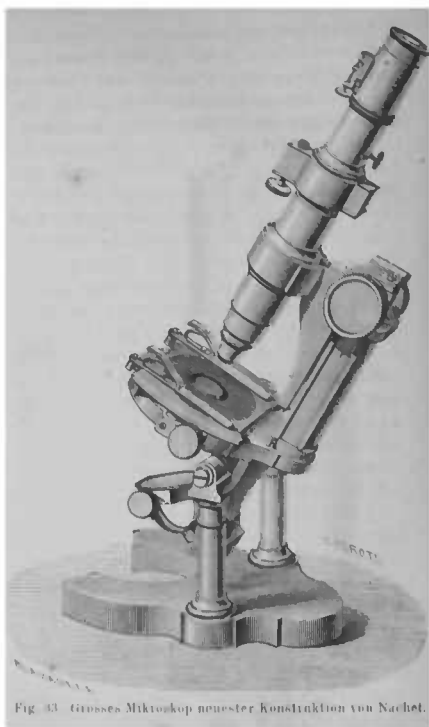


Fig. 33. Grosses Mikroskop neuester Konstruktion von Nachet.

grosses Mikroskop von SMITH und BECK in London. Vieles, wozu beim OBERHÄUSER'schen Gestell die menschliche Hand benutzt wird, ist hier Schrauben überwiesen. Das ganze Instrument hängt zwischen zwei Säulen und kann so schief und horizontal gestellt werden. Der Spiegel gestattet eine wenigstens ziemlich freie Bewegung. Der Objektisch ist mit Zubehör überreichlich bedacht, erlaubt aber (und hierin liegt ein Vortheil gegenüber dem OBERHÄUSER'schen Instrumente) die Einlegung eines vollendeten Kondensors.

Ebenfalls einen beträchtlich komplizirten, aber trefflichen Mechanismus zeigt uns endlich das grosse Mikroskop neuester Konstruktion von NACHET (Fig. 33).

Zweiter Abschnitt.

Apparate zum Messen und Zeichnen.

Es bedarf wohl keiner Bemerkung, wie wichtig für wissenschaftliche Arbeiten das Messen der unter dem Mikroskope sichtbaren Körper ist, und in der That wurden schon in den Kindertagen der Mikroskopie verschiedene, zum Theil sinnreiche Vorschläge gemacht, die Grösse der Objekte zu bestimmen. Auch hierüber findet der Leser das Weitere in dem trefflichen Werke von HARTSON.

Gegenwärtig besitzen wir Messapparate von verhältnissmässig grosser Genauigkeit. Man unterscheidet besonders zwei Formen solcher Mikrometer, nämlich 1) den Schraubenmikrometer und 2) den Glasmikrometer.

Der Schraubenmikrometer ist ein etwas komplizirtes, aber bei guter Arbeit ein sehr genaues, freilich darum auch recht theures Werkzeug. Seine Einrichtung beruht in Folgendem. Selbstverständlich vermag man, wenn ein Spinnwebefaden durch das Okular gezogen ist, mittelst eines durch Schrauben verschiebbaren Objektisches ein mikroskopisches Objekt so durch das Sehfeld zu führen, dass es zuerst mit seinem vorderen Rande den Faden trifft, dann diesen allmählich überschreitet, bis zuletzt nur noch der Hinterrand letzteren eben berührt. Der Schraubenmikrometer ist nun ein derartig beweglicher Objektisch, eine Doppelplatte, deren untere auf dem Tisch des Mikroskops fixirt ist, während die obere durch eine sehr feine, sogenannte Mikrometerschraube über die untere weg bewegt wird. (Eine erste Vorstellung mag uns Fig. 25 I. gewähren.) Die Grössen der Schraubenumdrehung, welche erforderlich ist, um den Gegenstand in der angegebenen Weise durch das mikroskopische Sehfeld zu führen, kann nun am Index der oberen Platte und an der getheilten Trommel der Schraube abgelesen werden. Die Einheiten dieser Schraubenmikrometer wechseln. PLÖSSL'sche geben $\frac{1}{10000}$ Wiener Zoll an, SCHIEK'sche $\frac{1}{1000}$ und $\frac{1}{10000}$ Pariser Linie. Eine zweckmässige Modifikation des Schraubenmikrometer stellt der Okular-Schraubenmikrometer dar, namentlich in einer verbesserten Form, welche MOHL vor einigen Jahren geschildert hat.

Man verwendet indessen gegenwärtig den theuren Schraubenmikrometer selten und bedient sich statt seiner der viel einfacheren und wohlfeileren Glasmikrometer.

Bekanntlich ist die Kunst, mittelst der Diamantspitze feine Theilungen auf eine Glasplatte aufzutragen, sehr weit vorgeschritten, und in einem späteren Abschnitte werden wir in der NOBERT'schen Probeplatte eine bewunderungswürdige Leistung jener Technik kennen lernen.

So theilt man denn gegenwärtig mit grosser Schönheit die Linie in 100, 500, 1000 Theile. Man hat derartige Glasmikrometer, wo alle Striche in gleicher Länge gezogen sind; besser sind solche, wo die grösseren Abtheilungen durch weiter vorspringende Striche angedeutet sind, wie es unser gewöhnlichen Maassstäbe zeigen. Modifikationen, welche für manche Zwecke praktisch genannt werden müssen, bestehen darin, dass die eine Linienreihe von einer zweiten rechtwinklig gekreuzt wird, gewöhnlich so, dass quadratische Felder entstehen.

Derartige Mikrometer sind nun in der Natur von Objektträgern der einfachsten Verwendung fähig. Angenommen wir haben eine Theilung, wo der Werth eines Zwischenraumes $\frac{1}{500}$ beträgt, so versteht es sich von selbst, dass ein mikroskopisches Objekt, welches zwei derartige Räume erfüllt, $\frac{1}{250}$ ein anderes, welches 5 einnimmt, $\frac{1}{100}$ gross ist.

Allein so zweckmässig diese Methode auf den ersten Blick erscheint, so leidet sie doch an grossen Unbequemlichkeiten, so dass man sich gegenwärtig derselben nicht mehr zu bedienen pflegt. Einmal werden bei der Kleinheit vieler Objekte sehr feingetheilte und darum theuere Mikrometer erforderlich. Dann leiden dieselben bei dem Reinigen verhältnissmässig bald Schaden und nutzen sich allmählich sehr ab. Ferner — und dieses ist bei weitem erheblicher — liegen die zu messenden Gegenstände, wenn man sie auch glücklich von dem Objektträger auf den Mikrometer behufs der Messung übertragen hat, sehr häufig nicht senkrecht zu dessen Strichen, sondern schief. Endlich kommt man vielfach in den Fall, Bruchtheile eines Zwischenraumes taxiren zu müssen, wobei sich das Auge täuschen kann.

Nach dem Erwähnten wird es begreiflich, dass man dem Glasmikrometer in der Form des Objektträgers den Abschied gegeben hat und ihn nur noch zu einzelnen besonderen Zwecken verwendet.

Gegenwärtig werden jene Mikrometer in Gestalt kreisförmiger Glasplatten in

dem Okular angebracht, Okularmikrometer. Sie liegen hier dem Diaphragma desselben auf, also zwischen Kollektivglas und Okularlinse (Fig. 20, B').

Die Wirkung solcher Okularmikrometer (Fig. 31) ist natürlich eine ganz andere. Bei der auf dem Tische liegenden Glasplatte werden die Theilung und das Objekt gleichmässig durch den gesammten dioptrischen Apparat des Instruments vergrössert. Im letzteren Falle, d. h. im Okular heftend, ist der Mikrometer nur durch die schwache Okularlinse vergrössert und erscheint dem Auge gleichzeitig mit dem durch das Linsensystem vergrösserten und vermöge der Kollektivlinse wiederum etwas verkleinerten Bilde des zu messenden Objektes. Wir kommen also hier mit gröberen und darum genauer und billiger herzustellenden Glasmikrometern aus. Abnutzungen derselben treten nicht ein, und jeder Körper auf jedem Ob-



Fig. 31 Okularmikrometer.

jektträger und in jeder Stellung kann augenblicklich gemessen werden, sobald man das gewöhnliche Okular mit dem den Mikrometer beherbergenden vertauscht und diesen in der Röhre drehend einstellt. Nur bei mehr undurchsichtigen Objekten entsteht als Uebelstand die Schwierigkeit, die Mikrometertheilung über dem zu messenden Gegenstande zu erblicken. Ein solches Mikrometerekular, welches für wenige (4--5 Thaler zu erhalten ist, sollte keinem Mikroskop fehlen. Bei der so ungleichen Sehweite der Beobachter wird es notwendig, durch eine Schraubenvorrichtung dem Okularmikrometer eine verschiedene Stellung zu geben, damit er bei jeder Sehweite mit dem Objekte zugleich scharf und deutlich hervortritt.

Vergessen darf aber bei der Benützung des Okularmikrometer nicht werden, dass die Geltung desselben eine relative ist, hedingt von der Stärke des benutzten Linsensystemes (daher bei Immersionssystemen wechselnd und, was ja auch die Grösse des Bildes bestimmt, von der Länge der Mikroskopröhre. Diese verwendet man am zweckmässigsten bei der Messung vollkommen ausgezogen.

Um den Werth des Mikrometer im Okular zu bestimmen, haben wir ein sehr einfaches Verfahren: wir benutzen die Hülle eines Glasmikrometer auf dem Objektisch. Angenommen derselbe besitze die Pariser Linie in 100 Theile zerlegt, so zeigt uns bei dem Linsensysteme A vielleicht der Okularmikrometer 5 seiner Räume einen Raum des untern genau erfüllend; die Geltung eines seiner Räume ist also für das Linsensystem A $\frac{1}{20000}''$. Zum Erreichen grösserer Genauigkeit sollten aber stets verschiedene Theile des Objektmikrometer für die Messung benutzt und aus 10--15 Einzelmessungen das Mittel gezogen werden. Wegen etwa vorhandener Bildverzerrung halte man sich stets an die Mitte des Schfeldes. Nach dieser Vorschrift berechnet man bei seinem Mikroskop den Werth des Okularmikrometer für dessen verschiedene Linsensysteme und legt sich darüber eine Tabelle an.

Neben diesen einfachsten und für fast alle Zwecke der Messung vollständig ausreichenden Okularmikrometer hat man noch mehrere Modifikationen der Glasmikrometer hergestellt, auf welche wir hier nicht näher eingehen können. Wir sich weiter dafür interessirt, möge den betreffenden Abschnitt in dem HARTUNG'schen Werke nachlesen.

Bei allen Grössenangaben mikroskopischer Körper handelt es sich natürlich darum, welche Maassseinheit zu Grunde liegt. In der Regel benutzen die Mikroskopiker das bei ihnen übliche Landesmaass; diejenigen Englands den englischen Zoll der in Dezimal- und Duodezimal-Linien getheilt wird, die Frankreichs die Pariser Linie oder den Millimeter. In Deutschland wendet man gewöhnlich eine der beiden letztgenannten Maassseinheiten an; doch sind auch die Wiener und Rheinische Linie in den Gebrauch gelangt. Am zweckmässigsten kommt das Pariser Maass zur Verwendung und hier verdient der Millimeter eigentlich den Vorzug. Sehr bequem ist es, nach dem Vorschlage HARTUNG's den tausendsten

Theil des Millimeter unter dem Namen Mikromillimeter (*mm*) als Einheit anzunehmen.

Ein Millimeter aber ist = 0,1433 Pariser Linie,
 0,4721 Englische Duodezimallinie,
 0,4587 Rheinische Linie,
 0,4555 Wiener Linie.

Die Pariser Linie ist = 2,2558 Millimeter.
 Englische Linie = 2,1166 -
 - Rheinische Linie = 2,1802 -
 Wiener Linie = 2,1952 -

Zur weiteren Vergleichung geben wir noch eine kleine Reduktionstabelle, betreffend die Pariser Linie und den Millimeter.

1.		2.	
Millimeter.	Pariser Linie.	Pariser Linie.	Millimeter.
1	= 0,1433	1	= 2,2558
0,9	= 0,3990	0,9	= 2,0302
0,8	= 0,3516	0,8	= 1,8047
0,7	= 0,3103	0,7	= 1,5791
0,6	= 0,2660	0,6	= 1,3535
0,5	= 0,2216	0,5	= 1,1279
0,4	= 0,1773	0,4	= 0,9023
0,3	= 0,1330	0,3	= 0,6767
0,2	= 0,0887	0,2	= 0,4512
0,1	= 0,0443	0,1	= 0,2256
0,01	= 0,0044	0,01	= 0,0226
0,001	= 0,0004	0,001	= 0,0023

Wir führen hier noch die sogenannten Goniometer an, Apparate, deren man sich zur Winkelmessung der Krystalle bedient hat. Eine einfache und zweck-

mässige von C. SCHMIDT angegebene Vorrichtung (Fig. 35) besteht in Folgendem: Um die Mündung des (fixirten) Mikroskoprohres bringt man eine in $\frac{1}{3}$ Grade getheilte Kreisplatte (*abc*) an. An den Aussenrand des mit einem Fadenzkreuz versehenen Okulars (*p*) wird ein Nonius (*d*) befestigt. In das Zentrum jenes Kreuzes schiebt man den Winkel des zu messenden Krystalles und einer der Fäden wird mit den beiden Schenkeln des Winkels nach einander zur Deckung gebracht. Die hierzu nöthige Okulardrehung liest man am Nonius *ab*, über welchem sich noch eine plankonvexe Linse (*e*) befindet.

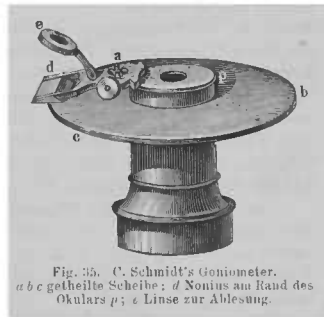


Fig. 35. C. Schmidt's Goniometer. *abc* getheilte Scheibe; *d* Nonius am Rand des Okulars *p*; *e* Linse zur Ablesung.

Nicht minder wichtig als das mikroskopische Messen ist das Zeichnen der untersuchten Objekte. Von dem Werthe desselben weiter zu sprechen, muss überflüssig erscheinen. Ist ja doch derselbe in allen Zweigen des naturhistorischen Studium ein allgemein anerkannter und führt eine gelungene Zeichnung häufig weit rascher zum Verständnisse, als die detaillirteste Beschreibung.

Jeder, welcher sich mit Naturwissenschaften und mit der Medizin überhaupt beschäftigt, sollte deshalb wenigstens einigermaßen im Stande sein, diese Kunst auszuüben. Bei der Eigenthümlichkeit des mikroskopischen Sehens wird jene Befähigung um so nothwendiger. Denn während da, wo das unbewaffnete menschliche Auge wahrnimmt, ein in der Führung von Bleistift und Pinsel erfahrener Künstler den Gegenstand zu erfassen und wiederzugeben vermag, wird das richtige

Sehen bei der Anwendung des Mikroskopes selbst zur Kunst, welche erst erlernt sein muss, ehe man an ein erfolgreiches Zeichnen hier denken kann. Indem der Forscher, welcher sein Objekt versteht, auch wenn er kein grosser Meister der Zeichnenkunst ist, ein erträgliches und brauchbares Bild jenes hervorzubringen vermag, wird dieses bei einem weit befähigteren Künstler, der zum ersten Male ein mikroskopisches Bild darzustellen wagt, nicht der Fall sein. Missverständnisse und Irrthümer werden nicht ausbleiben. Ihm fehlt das Verständniss, während der mikroskopische Beobachter häufig genug in der fatalen Lage ist, seinen Gegenstand zwar vortrefflich zu verstehen, aber mit ungeübter Hand nicht getreu oder künstlerisch erfasst wiedergeben zu können.

Für den Mikroskopiker sind die einfacheren Hülfsmittel der Darstellung, die Bleiteder der Wischer und Wasserfarben, im Allgemeinen ausreichend. Vieles, was man während einer Untersuchung zur Unterstützung des Gedächtnisses zeichnet, wird nur die Beschaffenheit einfacher Skizzen haben; ebenso Manches, was nur gelegentlich gesehen der Aufzeichnung in einem Tagebuche werth gehalten wurde. Alles zu zeichnen, möchte nicht anzurathen sein, schon des grossen Zeitaufwandes wegen. Seitdem man unter dem Ansehen des natürlichen Zustandes Präparate feucht aufzubewahren gelernt hat, werden diese während einer fortgesetzten Untersuchung einen bessern Dienst leisten als ein Heft mit einfachen Skizzen. Bei Zeichnungen, welche veröffentlicht werden sollen, sei man wählerisch. Nicht jedes Präparat, nicht jede Ansicht ist eine bezeichnende. Ein gut gewähltes Bild leistet mehr als eine ganze Serie weniger prägnanter.

Genauere Vorschriften für das Einzelne möchten hier nicht am Platze sein. Für grössere Skizzen kann man sich eines rauheren Papiers bedienen; für die Wiedergabe sehr zarter Texturverhältnisse bedarf man eines sehr feinen englischen Zeichnenspapiers. Bleistifte nehme man in einer Reihe verschiedener Sorten aus einer der besten Fabriken. Man gewöhne sich, die ersten Umrisse möglichst zart aufzutragen, dann zu dunkleren Tönen überzugehen und die starken Schattenstriche erst zuletzt anzubringen. Auf das Spitzen des Bleistiftes, am besten mit Hilfe der Feile, verwende man möglichste Sorgfalt, will man anders annähernd die Zartheit und Feinheit vieler mikroskopischer Objekte wiedergeben. Den Gebrauch eines Wischers lasse man sich von einem geübten Zeichner lehren; man wird viel zeitraubendes Schattiren damit ersparen. Den Schatten vergeisse man nicht nach der rechten Seite gleichmässig zu legen, indem man nur so Wölbungen und Vertiefungen im Bilde hervorzuheben vermag. Die Intensität desselben ist sorgfältig zu beachten und möglichst getreu wiederzugeben, weil das Eigenenthümliche vieler mikroskopischer Bilder wesentlich darin begründet ist.

Beim Gebrauche der Wasserfarben bedient man sich in der Regel der durchsichtigen, seltener der Deckfarben. Ihre Anwendung lernt man bald. Man verwende nicht allzu grelle Kolorite und gewöhne sich mit Hilfe der Spitze eines Pinsels feine Farhenstriche zu erzielen, welche für viele Zwecke vor Bleistiftlinien einen Vorzug verdienen.

Man hat im Laufe der Zeit mancherlei Hülfsmittelapparate des mikroskopischen Zeichnens erfunden, und in der That ist es für den Mikroskopiker Bedürfniss, eine zweckmässig konstruirte derartige Vorrichtung zu besitzen, namentlich wenn es sich um das Anlegen eines etwas komplizirteren Bildes und um die getreue Wiedergabe der verschiedenen Form- und Grössenverhältnisse der Bestandtheile bei jenem handelt.

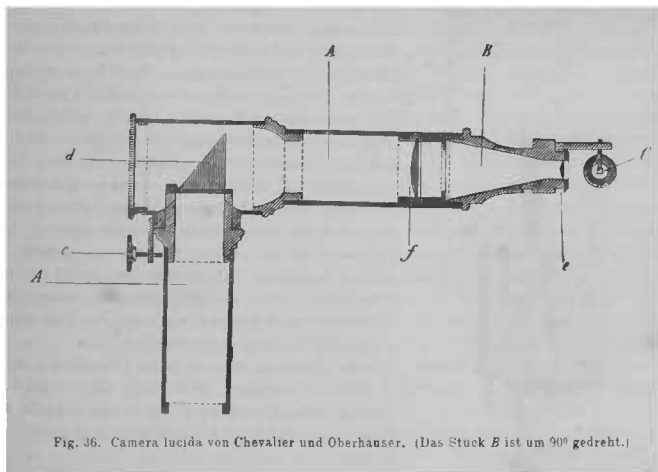
Alle die betreffenden Apparate zielen dahin, das mikroskopische Bild vermöge besonderer Einrichtungen auf ein neben dem Mikroskop befindliches Blatt Papier zu entwerfen, wo seine Umrisse mit der Bleistiftspitze umzogen werden.

Man bedient sich hierzu gewöhnlich der Glasprismen. Das einfache Zeichenprisma wird an einem Ringe auf der Mikroskopröhre über dem Okular angebracht. Man muss dasselbe über letzterem beweglich befestigen, damit es

jenem genähert oder von ihm entfernt werden kann. Zum Auflegen des Papiers dient ein Zeichentisch, etwa wie ein Notenpult, welches hinter dem Mikroskop aufgestellt wird.

Zweckmässiger bei unsern vertikalen Instrumenten, freilich auch etwas theurer (30—50 Francs kostend) als das einfache Zeichenprisma, ist die Camera lucida von CHEVALIER und OBERHÄUSER. Sie stellt ein komplizirtes, mit zwei Prismen versehenes Okular her und bewirkt eine vollständige Umkehrung des Bildes. Fig. 36 kann uns sehr leicht die Einrichtung dieses Instrumentes versinnlichen. Eine rechtwinklig gebrochene Röhre *A* trägt das Prisma bei *d*. Vor ihr befindet sich das Okular *B* mit der Kollektive *f* und Linse *e*. In einiger Entfernung von der letzteren steht das kleine Glasprisma *C*, umgeben von einem schwarzen Metallringe. Der Gang der Lichtstrahlen ist klar. Sie gelangen durch das äussere Prisma in das Auge des Beobachters. Dieses blickt aber neben dem so kleinen äusseren Prisma durch die Oeffnung des Rings weg auf ein darunter gelegenes Papier und sieht hier das mikroskopische Bild, welches mit einem Bleistift leicht umzogen werden kann.

Beim Gebrauche wird das Okular durch die Camera lucida ersetzt und diese mit der Schraube *c* an die Mikroskopröhre befestigt. Die Beleuchtung muss sorgfältig regulirt werden, wenn man die Bleistiftspitze genau sehen soll, was unentbehrlich ist. Ein schwarzer Pappschirm vor dem Zeichentisch angebracht, wirkt sehr zweckmässig.



Von Wichtigkeit ist natürlich die Stelle, wo das Bild aufgefangen wird, also wo das Papier liegt. Je weiter vom Instrumente entfernt dieses geschieht, desto grösser wird jenes natürlich. Man sollte es sich zur Regel machen, das Zeichnungspapier höchstens in derselben Höhe wie den Objektisch nebenan zu haben, also bei 25 Centimeter. Ein stärkeres Einschieben des Rohres bis zu gewissem Grade ist zweckmässig. Misst man die Stärke der Vergrösserung, welche das Linsensystem und die Camera lucida ergeben, so hat man durch Einziehen der Mikroskopröhre und durch Erhöhen des Zeichnungstisches es in der Gewalt, runde Zahlen zu erhalten, was jedenfalls bequem ist. Indessen zu mehr als dem Anlegen der Umrisse wird man die Camera lucida nicht leicht mit Vortheil verwenden können. (Dann ist die knieförmige Röhre derselben mit dem Prisma sehr bequem

mit einem Okular nach Wegnahme ihres eigenen zu versehen und das Mikroskop in ein horizontales umzuwandeln, wobei freilich Licht verloren geht.)

Die Stärke der beim Zeichnen verwendeten Vergrößerung sollte jedesmal bemerkt werden, am besten neben der Zeichnung selbst in der bekannten Weise $\frac{200}{1}$ 20fach, $\frac{300}{1}$ 300 etc. Alles bei derselben Vergrößerung zu zeichnen, wie Manche vorgeschlagen haben, geht nur in sehr wenigen Fällen an. Welche Bilder würden da oftmals entstehen müssen, Zwerge neben Riesen!

Dass auch die Photographie, diese herrliche Erfindung der modernen Zeit, von den Mikroskopikern nicht ignorirt worden ist, begreifen wir leicht; ihr Werth, ein treues, objektives Bild eines mikroskopischen Objekts zu liefern, musste ja auf der Hand liegen. Indessen ist die Zahl derjenigen Forscher, welche bisher entweder für sich allein oder, was gewöhnlich der Fall war, in Verbindung mit einem Photographen von Fach arbeiteten, keine beträchtliche gewesen. Die Unbekanntschaft mit der photographischen Technik und die gewöhnlich sehr

überschätzten Schwierigkeiten mikrophotographischer Aufnahmen schreckten die Meisten ab. Was aber hier geleistet werden kann, welche Zukunft die Photographie auch für mikroskopische Forschung hat, lehren manche Beispiele der Gegenwart.

Schon im Jahre 1815 veröffentlichte ein französischer Forscher DONNÉ, einen Atlas d'anatomie microscopique, dessen Bilder mittelst des Sonnenmikroskops auf der DAGUERRE'schen Metallplatte aufgenommen und darnach kopirt waren. In neuerer Zeit, wo durch die Aufnahme der sogenannten Negative auf der mit iodhaltigem Kollodium überzogenen Glasplatte ein gewaltiger Fortschritt der photographischen Technik gemacht worden ist, haben wir mancho prächtige Mikrophotographien aus Paris erhalten, welche zum Theil bei sehr starken Vergrößerungen gewonnen wurden. Vor mehreren Jahren haben in Verbindung mit ALBUR dem rühmlichst bekannten Münchner Photographen, HUSLUNG und KOLMANN einen aus photographischen Blättern bestehenden Atlas herauszugeben begonnen, der in jeder Hinsicht gerühmt zu werden verdient, leider aber unvollendet geblieben ist. Hierauf hat Professor GERLACH in Erlangen, welchem wir mehrere sehr werthvolle Beiträge zur mikroskopischen Technik verdanken, in anziehender Schilderung eine kleine Anleitung zur mikrophotographischen Aufnahme veröffentlicht. (Die Photographie als Hilfsmittel mikroskopischer Forschung. Leipzig 1862.) In sehr ausführlicher Weise haben später BEAD und MOFFESMAN das gleiche Thema behandelt. Des Letzteren Werk, mit reichlichen eigenen Beiträgen vermehrt, hat 1865 B. BRUNCKE in deutscher Sprache veröffentlicht (Die Photographie als Hilfsmittel mikroskopischer Forschung. Braunschweig). Es ist das Beste, was wir über diese Materie zur Zeit besitzen.

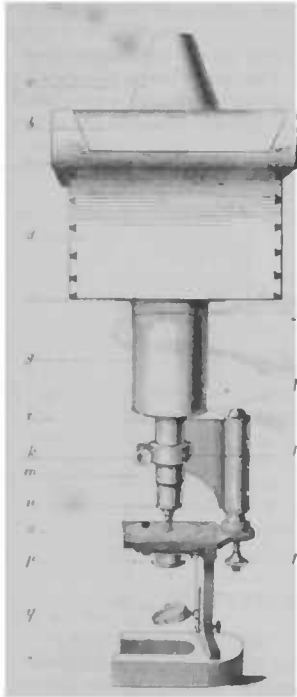


Fig. 37. Gerlach's mikrophotographischer Apparat. a Hohlkegel zum Aufsetzen auf die Vorschleibe; b diese; c Vorsprung oben am Kasten; d Kasten; e Metallring unten am Kasten; f Metallring oben am Holzrohr; g Tisch; h Tischplatte an dem unteren Ende des Stabes; i Ring am oberen Ende des Metallrohrs; k Schraube des Metallrings; l welcher die Verengung der federnden Hülse m dient; n Rohr des Mikroskops mit dem Objektiv; o Tischplatte der Metallstütze zum Tragen von Blöcken und Belichtungsboxen; p der Spiegel; q die den Objektiv tragende Metallstange; r das Aufsatz; t die Mikrometerschraube.

Man kann das gewöhnliche zusammengesetzte Mikroskop leicht und — wie uns GERLACH belehrt — mit geringem Geldaufwand in einen mikrographischen, bei Sonnenlicht arbeitenden Apparat umwandeln (Fig. 37).

Zur Erleuchtung benützt man konzentriertes, paralleles Licht, welches der Konkavspiegel (*g*) in Verbindung mit einer plankonvexen Sammellinse giebt. Zylinderblendungen mit kleinen Oeffnungen sind bei starken Vergrößerungen anzubringen. Die gewöhnlichen Linsensysteme kommen zur Verwendung, müssen aber vor einer Aufnahme der skrupulösesten Reinigung unterworfen werden, da jedes Staubtheilchen einen Fleck im negativen Bilde ergibt. Das Okular wird entfernt und auf die Mikroskopröhre, gehalten von einem Ring (*i*), der photographische Apparat eingesetzt, ein von einem Rohr (*g*) getragener hölzerner Kasten (*d*) in dessen oberes Ende (*e*) die lichtempfindende Glasplatte eingeschoben werden kann (bei *b*). Die Visirscheibe (*b*), ein Holzrahmen, enthält am besten geöltes durchsichtiges Papier statt der matten Glastafel eines gewöhnlichen Apparates. Zur Verdunklung derselben während des Einstellens dient das gebräuchliche schwarze, über den Kopf geschlagene Tuch; der auf dem Kasten befindliche Trichter (*a*) enthält im Innern eine vergrößernde Linse, um mittelst der Mikrometerschraube (*h*) die genaueste Einstellung zu ermöglichen. Damit durch das Gewicht des Kastens die Mikroskopröhre (*a*) in ihrer Hülse (*m*) nicht verschoben werde, liegt um letztere ein Ring (*l*), der durch die Schraube (*k*) verengt werden kann. Die Messingkapsel, welche die Objektive des gewöhnlichen Apparates bedeckt, wird durch eine schwarze, horizontale Tafel, die zwischen Spiegel (*g*) und Kollektivlinse (*p*) des Mikroskops eingeschoben werden kann, ersetzt.

Dass dieser (vom Erfinder nachträglich noch verbesserte) Apparat genügt, um treffliche Darstellungen zu erhalten, lehren die schönen Photographien GERLACH'S. Indessen er trägt noch einen etwas primitiven Charakter und leidet an manchen Uebelständen, an einer für starke Vergrößerungen mangelhaften Beleuchtung, an dem Umstande, dass bei unveränderlicher Länge mit einem Linsensysteme stets nur die nämliche Vergrößerung zu erzielen ist, und an einer übermäßigen Belastung der Mikroskopröhre durch die Camera, welche die Wirkung der Mikrometerschraube hemmet und gefährdet.

Zweckmäßiger erscheint daran eine zwar ähnliche, aber verbesserte Einrichtung MORTESIER'S (Fig. 38).

Ein Tischchen trägt auf starkem dreisäuligen Holzgestelle (*A*) eine sogenannte Balgcamera (*B*). Diese ist nach Art einer Ziehharmonika der Verlängerung und Verkürzung fähig, sodass bald näher, bald entfernter von dem Linsensystem die Aufnahme stattfinden kann. Statt der üblichen mattgeschliffenen Glasplatte, welche, wie ich aus eigener Erfahrung weiss, die genaue Einstellung sehr erschwert, dient ein Blatt weissen Papiers, in den Rahmen (*D*) eingespannt, welches von unten her seitlich bei geöffneter Klappe (*C*) betrachtet wird. In die untere (genau zu verschliessende) Oeffnung der Camera ragt die Mikroskopröhre frei hinein.

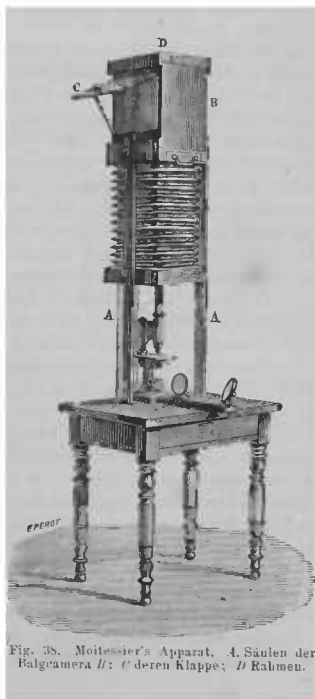


Fig. 38. Mortesier's Apparat. A. Säulen der Balgcamera B; C deren Klappe; D Rahmen.

Zur Beleuchtung dient der das Licht aufnehmende, mit Silber belegte Spiegel und eine Sammellinse, welche beide durch eine Schlittenvorrichtung auf einer horizontalen Holzleiste spielen. Sie erhellt den Spiegel des Mikroskops in dessen Tisch ein achromatischer Kondensator eingesetzt ist.

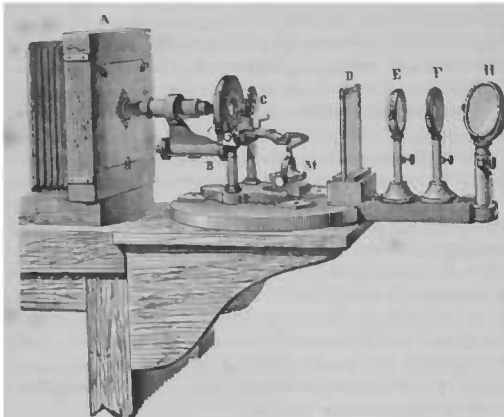


Fig. 39. Horizontaler Apparat. A Balgkamera; B Mikroskop; C achromatischer Kondensator; M der zur Seite gedrehte Spiegel desselben; H Silber-spiegel; F Blende; E Sammellinse; D matte Glasplatte.

Noch zweckmässiger erscheint eine andere Einrichtung (Fig. 39), welche freilich nur mit einem horizontal umzulegenden Mikroskop zu erzielen ist. Die Entfernung seines Spiegels gestattet die Lichtquelle direkt zu benutzen. Zur Beleuchtung dienen auf einer Schlittenvorrichtung der Silberspiegel *H*, die Blende *F*, die Sammellinse *E* und die sehr fein mattgeschliffene Glasplatte *D*, letztere in einer Stellung, dass sich auf ihr ein kleiner Lichtkreis entwirft.

Am geeignetsten für die Aufnahme ist eine Wärme von 14—15° R.

Zur Herstellung der photographischen Bilder bedient man sich zunächst des natürlichen Lichtes. Die Expositionszeit, natürlich nach der Lichtintensität wechselnd, steigt mit der Stärke der benutzten Vergrösserungen und liegt bei vollem Sonnenlichte nach den Beobachtungen GERLACH zwischen 0,5 Sekunden (5—25fache Vergrösserung und 10 Sekunden 250—300fache). Unter den künstlichen Beleuchtungsmethoden verdient diejenige mit Magnesiumlicht vor Allem genannt zu werden. Auch eine Photogenlampe mit weiterer Vorrichtung gewährt eine gute Beleuchtung (S. T. STEIN). Die Dauer der photographischen Aufnahme ist ferner bekanntlich abhängig von der Behandlungsweise der lichtempfindenden Glasplatte. Die kürzeste Zeit verlangt die feuchte Kollodiummethode, eine viel längere die trockne und das Albuminverfahren.

Die ganze übrige Technik haben GERLACH, BRALE, MOITESSIER und BENECKE ausführlich beschrieben. Wir können bei den Grenzen unserer kleinen Schrift nicht darauf eingehen und müssen auf jene Darstellungen hinweisen.

Dass man allein auf untadelhafte, von jeder Verunreinigung freie Präparate die Mühe des Photographirens anwenden sollte, leuchtet ein. Wichtig ist es, nur eine geringe Zahl von Körpern in dem Sehfelde zu haben, also beispielsweise nur ein paar Blutkörperchen, einige wenige Epithelialzellen. Feste Gewebe erfordern die dünnsten Schnitte. Blass geräthete Objekte bedürfen stärkerer Abblendung. Kana-dabalsanpräparate eignen sich daher weniger — ebenso in Glycerin liegende Objekte. Doch kann man mit der Karmin-tinktion nachhelfen. Mit Karmin oder Berliner Blau hergestellte Injektionspräparate geben treffliche Bilder. Hat sie doch GERLACH mit Wiedergabe der Farbe hervorgebracht!

Photographirt man gleichzeitig bei derselben Vergrösserung einen Mikrometer von bekanntem Werthe, so ist die Grösse des dargestellten Objektes gemeinlich leicht und genau durch das Messen mit einem Zirkel zu bestimmen.

Zur Ausstattung grösserer in zahlreichen Exemplaren zu veröffentlichender Werke eignen sich solche Mikrophotographien weniger, da eine gewisse Ungleich-

heit der positiven Abzüge nicht zu vermeiden ist. Trefflich dagegen sind sie für Unterrichtszwecke zu verwenden. Dass derartige Lichtbilder der Gegenwart zur Entscheidung subtiler Texturfragen benutzt werden können, müssen wir nach den uns bekannten Photographien mikroskopischer Gegenstände vorläufig bezweifeln. (Nur einige französische und amerikanische Darstellungen von Diatomeen machen eine Ausnahme).

Bekanntlich hat man in neuerer Zeit so ausserordentlich kleine Lichtbildchen hergestellt, dass erst eine stärkere Lupe oder das Mikroskop das Bild erkennen lässt. Der Silberniederschlag ist hier von einer solchen Feinheit, dass ansehnlichere Vergrößerungen erforderlich sind, ihn sichtbar zu machen.

Diese minimalen Photographien haben GERLACH zu einer eigenthümlichen Verwendung der photographischen Technik für mikroskopische Zwecke geführt, zu einer Steigerung der Vergrößerung auf photographischem Wege.

Hierbei wird das mittelst des Mikroskops gewonnene erste negative Bild eines Objektes einer neuen vergrößernden Aufnahme unterworfen. Es entsteht so das zweite negative Bild, welches Hell und Dunkel in der Weise des Objektes darbietet und daher nicht in ein brauchbares positives Bild verwandelt werden kann. Wohl aber ist dieses möglich, wenn man das sekundäre Negativ einer neuen vergrößernden Aufnahme unterwirft und so das tertiäre, welches in Hell und Dunkel dem ersten wieder entspricht, gewinnt. Man wird die Vergrößerung so lange steigern können, bis der Silberniederschlag sichtbar wird. Durch Verdünnung der photographischen Lösungen, ebenso durch eine besondere Behandlung der lichtempfindenden Glasplatte lässt sich jenes Sichtbarwerden weit hinausschieben. Schon in der GERLACH'schen Arbeit finden sich drei derartige Lichtbilder einer Schmetterlingsschuppe (*Papilio Janira*) bei 265-, 670- und 1460facher Vergrößerung. Pariser und nordamerikanische Photographien des *Pleurosigma angulatum*, welche ich durch LACKERBAUER und WOODWARD erhalten habe, zeigen bei circa 2000- und 2500 facher Vergrößerung die 6eckigen Feldchen sehr schön. — Mit Aufnahmen des Letzteren bei 19050facher Vergrößerung weiss ich allerdings nichts anzufangen. — Die Zukunft wird zu zeigen haben, welche praktische Vortheile derartige Anwendungen des mikroskopischen Photographierapparates darbieten, d. h. wie weit feinere Strukturverhältnisse, die bei der ersten Aufnahme das Auge noch nicht erkennt, durch die folgenden sichtbar gemacht werden können.

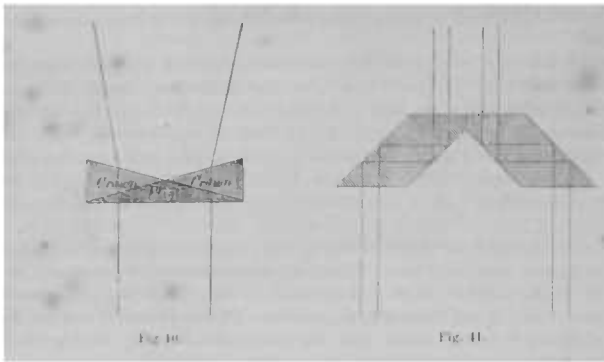
Dritter Abschnitt.

Das binokuläre, das stereoskopische und das Polarisationsmikroskop.

Der Gedanke, Mikroskope herzustellen, durch welche gleichzeitig mehrere Personen einen und denselben Gegenstand zu beobachten im Stande sind, liegt nahe genug und ohne Zweifel würden derartige Instrumente einem Lehrer bei seinen Demonstrationen sehr bequem sein müssen.

Man kann nun durch Verwendung von Prismen durch das Linsensystem die durch dasselbe getretenen Lichtstrahlen in zwei, drei, vier Strahlenbündel zerlegen und zwar auf dioptrischem Wege, durch ein achromatisches zusammengesetztes Prisma (Fig. 40) so wie auf katoptrischem durch Totalreflexion, wie sie z. B. die

Prismenverbindung Fig. 41 zeigt. Bringt man eine entsprechende Anzahl von Mikroskopröhren, jede mit einem besonderen Okular versehen, für die zerlegten Strahlenbündel, darüber an, so wird es für eine Anzahl von Personen möglich, zu-



gleich zu beobachten. Um die individuelle Einstellung zu ermöglichen, ist dann das Okular in seiner Röhre mittelst einer Schraube zu bewegen.

Die Zerspaltung der Strahlenbündel, welche das Linsensystem passiert haben, in zwei, drei oder vier ist natürlich mit einer entsprechenden Abnahme der Lichtintensität verbunden: anderes Licht geht dann durch die Prismen verloren. So wird es nur möglich, schwächere Linsensysteme bei solchen multokulären Mikroskopen, wie man sie genannt hat, anzuwenden, und die Bilder lassen auch dann in der Regel viel zu wünschen übrig. In neuerer Zeit sind namentlich von Nycer in Paris dersartige binokuläre, triokuläre und quadrokuläre Mikroskope konstruiert und in den Verkehr gebracht worden.

Das binokuläre Mikroskop kann aber auch so eingerichtet werden, dass seine

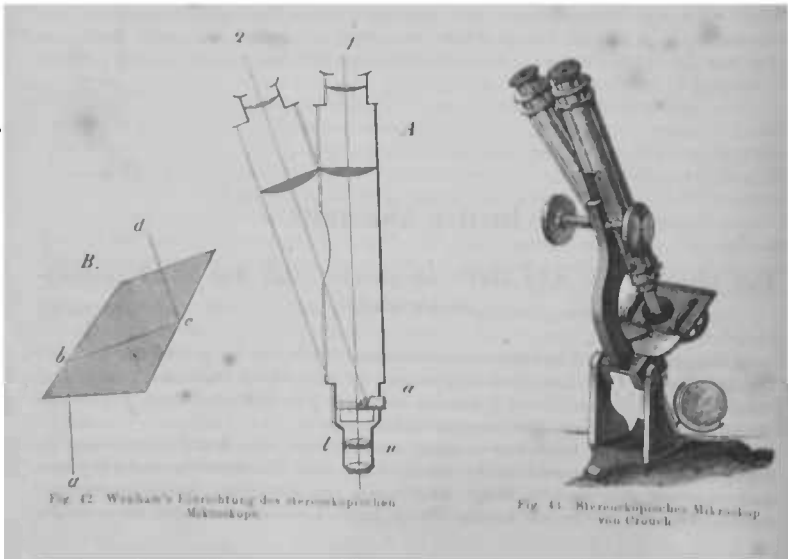


Fig. 42. Weiskopff's Einrichtung des stereoskopischen Mikroskops.

Fig. 43. Stereoskopisches Mikroskop von Crouch.

Zwei Röhren für die beiden Augen eines und desselben Beobachters zur Verwendung kommen. Erhalten diese eine der Konvergenz der Augenaxen entsprechende Stellung, so werden die beiden Bilder sich decken und eine nicht mehr flächenhafte, sondern körperliche Ansicht des Gegenstandes die Folge sein müssen. Wir erhalten auf diesem Wege das stereoskopische Mikroskop, die einzig zweckmässige Verwendung des binokulären. Einem Amerikaner, RIDDELL, verdankt man die Herstellung der ersten Instrumente dieser Art. Seit jener Zeit haben namentlich englische Optiker mit einer gewissen Vorliebe diese stereoskopischen Mikroskope konstruirt, z. B. die Ross'sche Firma in London, und Einrichtungen getroffen, wodurch die gewöhnlichen Instrumente leicht in stereoskopische verwandelt werden können. Die zur Zeit dort übliche, sehr zweckmässige WENHAM'sche Einrichtung versinnlicht dem Leser unsere Fig. 42. Mit dem Hauptrohr des Instrumentes, *A* 1, ist beweglich — d. h. Annäherung und Entfernung gestattend — das Nebenrohr 2 verbunden. Bis an die optische Axe des Rohres 1 ragt ein kleines Prisma *a*, dessen Form die vergrösserte Zeichnung *B* genauer erkennen lässt. Jeder Strahlenbündel wird nach dem Austritt aus dem Linsensystem so getheilt, dass der eine unabgelenkt durch das Rohr 1, der andere durch das Prisma *B* in der Richtung *abcd* gebrochen in das Nebenrohr 2 gelangt. Auch NACHET liefert seit Jahren solche stereoskopische Mikroskope, ebenso HARTNACK, dessen stereoskopisches Okular unsere Figur 44 versinnlicht. Ueber den Werth der Instrumente sind die Meinungen getheilt, und ist derselbe von manchen Seiten sehr überschätzt worden. Ob die Wissenschaft von ihnen einen Gewinn ziehen wird, müssen wir der Zukunft überlassen. Als Beispiel haben wir in unserer Fig. 43 ein solches Instrument von H. und W. CROUCH in London und in Fig. 45 eins von NACHET kopirt.

Einen hohen wissenschaftlichen Werth hat dagegen die Untersuchung der Gewebe im polarisirten Lichte, indem uns hierdurch molekuläre Verhältnisse jener offenbar werden, welche bei der Durchmusterung im gewöhnlichen Lichte völlig verborgen bleiben. Allerdings ist die Erklärung des Gesehenen in vielen Fällen eine schwierige und überhaupt in Gebiete der Optik führend, welche dem ärztlichen Beobachter weniger bekannt zu sein pflegen.

In sehr einfacher Weise lässt sich jedes gewöhnliche Instrument in ein Polarisationsmikroskop verwandeln, indem man es mit einem sogenannten Polarisator und einem Analysator versieht. Hierzu bedient man sich der sogenannten NICOL'schen Prismen aus doppelbrechendem isländischem Kalkspath. Sie werden so aus dem Kalkspathkrystall hergestellt, dass nur der eine von den beiden durch die Doppelbrechung erhaltenen Strahlenbündeln durch das Prisma hindurchtritt, während der andere durch Reflexion verloren geht.

Der Polarisator kommt dicht unter das Objekt, am zweckmässigsten mit einer Sammellinse versehen (Fig. 46) in die Oeffnung des Mikroskopisches; der Analysator dagegen erhält verschiedene und keineswegs gleich gute Stellungen. In der Regel setzen ihn die Optiker über das Objektiv in die Mikroskopröhre, eine Einrichtung, bei welcher aber ein allzugrosser Lichtverlust entsteht, der bei der Ermittlung schwacher Doppelbrechung sehr unangenehm wird. Bei weitem zweckmässiger steht, in eine Metallröhre eingeschlossen, der Analysator auf dem Okulare. Allerdings, namentlich bei einem kleineren Nicol, wird das Sehfeld hierdurch ganz ausserordentlich verkleinert, dagegen aber auch viel mehr Licht darbieten als das grössere Feld bei der erstgenannten Placirung. In neuerer Zeit hat HARTNACK

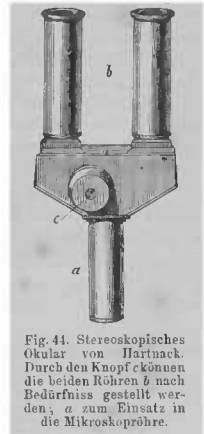


Fig. 44. Stereoskopisches Okular von Hartnack. Durch den Knopf können die beiden Röhren *b* nach Bedürfniss gestellt werden; *a* zum Einsatz in die Mikroskopröhre.

über dem Polarisator eine plankonvexe Flintglaslinse von kurzer Brennweite (Fig. 46a) angebracht, den Analysator (Fig. 47) in das Okular (b) und mit letzterem in einem graduirten Kreisbogen (a) rotirend angebracht. Hierdurch hat er die Leistungsfähigkeit seines Polarisationsapparates wesentlich erhöht.

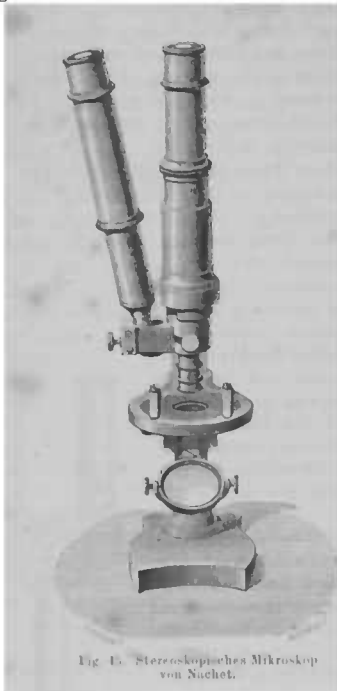


Fig. 45. Stereoskopisches Mikroskop von Nuchet.



Fig. 46. Polarisator. Die Röhre a in den Tisch eingepasst; b Sammellinse aus Flintglas.

Fig. 47. Hartnack's Analysator neuer Konstruktion. Das Okular b e dreht sich in einer Hülse, welche durch die Schraube rechts an dem Mikroskop fixirt wird und einen graduirten Kreisbogen bei c führt; d Nonius.

Man richtet die beiden Nicol's zuerst so, dass ihre Polarisationssebenen einander parallel laufen, und erhält das Sefeld erleuchtet. Dieses kann nun, namentlich bei schwacher Doppelbrechung, nicht intensiv genug erhellt werden. Ein schon oben von uns erwähnter Kondensator über dem polarisirenden Kalkspathprisma leistet hier sehr gute Dienste worauf schon vor Jahren H. von Moitl hingewiesen hat.

Stellt man die Polarisationssebenen dann rechtwinklig zu einander, indem man den Analysator um 90° dreht, so entsteht das verdunkelte Sefeld (und zwar muss es bei einem guten Apparate auf das Vollständigste verdunkelt erscheinen), und doppelbrechende Körper treten entweder leuchtend oder in Farben hervor.

Die Drehung geschieht in verschiedener Weise, entweder, wie so eben schon bemerkt wurde, indem man den auf oder in dem Okular sehenden Analysator rotiren lässt, oder bei einem drehbaren Objektisch diesen in Bewegung setzt. Ist der Tisch unbeweglich und das analysirende Prisma in dem Mikroskoprohre über dem Linsensysteme eingesetzt, so bringen die Optiker an jenem eine besondere Vorrichtung an, vermöge deren es in seiner Hülse gedreht werden kann.

Handelt es sich um Erkennung schwacher Doppelbrechung, so sollen die zu untersuchenden Gegenstände möglichst durchsichtig präparirt werden. Ein Einschluss in Kanadabalsam, der vielleicht für eine gewöhnliche Beobachtung eine

völlig unbrauchbare Aufhellung herbeibrächte, leistet daher hier ausgezeichnete Dienste.

Jedes auffallende Licht muss sorgfältig bei subtileren Beobachtungen abgehalten werden, indem man eine Kappe über den Objektisch stürzt.

Dünne Gyps- und Glimmerplättchen von verschiedener Dicke, über dem Polarisor eingeschaltet, bilden dann das gebräuchliche Hilfsmittel, um lebhaftere Polarisationsfarben zu erzielen und über den Charakter doppelt brechender Thiergewebe zu entscheiden. Sie werden dann unter 45° orientirt. Ein Gypsplättchen liefert lebhaftere Farben als eins von Glimmer. Am zweckmässigsten kommen derartige Blättchen von einer Dicke zur Verwendung, welche das Roth erster Ordnung gibt. Indessen auch bei Einschaltung eines Blättchens von einer solchen Dünne, dass das Sehfeld noch keine Farbe erhält, wird die Schärfe des mikroskopischen Polarisationsapparates erhöht.

Vierter Abschnitt.

Die Prüfung des Mikroskops.

Die Prüfung und Beurtheilung der optischen Leistungen eines Mikroskopes, wozu wir natürlich auch die Stärke seiner Vergrößerungen rechnen, hat auf Mancherlei Rücksicht zu nehmen und wird, wenn es sich um Ergründung sehr feiner Unterschiede namentlich bei den stärksten Objektivsystemen handelt, zu einem schwierigen Geschäfte.

Um die Vergrößerung eines Mikroskopes zu ermitteln, kann man einmal die Fokallänge des Linsensystemes und der das Okular zusammensetzenden Gläser messen, und hiernach die Vergrößerung berechnen, worüber die Lehrbücher der Physik das Weitere mittheilen.

Weit bequemer ist es dagegen, die Gesamtvergrößerung der einzelnen Kombinationen direkt zu messen.

Man verwendet dazu einen mit feinerer Theilung versehenen gewöhnlichen Objekt-Glasmikrometer und bringt auf dem Mikroskoptische einen Maassstab an. Vermöge des Doppelsehens, welches aber eingeübt sein will, damit man Kopf und Augapfel ruhig halte, wird man das Bild der Mikrometertheilung mit dem auf dem Tische des Instrumentes gelegenen Maassstabe zusammenfallend erblicken und erkennen, wie sich die beiderlei Zwischenräume zu einander verhalten. Angenommen, der Maassstab besitze eine Millimetertheilung und der Mikrometer habe in der gleichen Einheit den Millimeter in 100 Theile getheilt. Es fallen nun zwei Zwischenräume des Maassstabes mit einem Zwischenraume des Mikrometerbildes zusammen. Die Vergrößerung der zu messenden mikroskopischen Kombination ist also eine 200fache.

Jetzt handelt es sich noch um die Entfernung der Okularhöhe von dem Objektische, um mit Unterlegung einer als Norm angenommenen mittleren Sehweite einen bestimmten Ausdruck zu erhalten. Wie schon früher bemerkt, werden hier 8, 10 Zoll, 25 Centimeter angenommen. Bleiben wir bei der letzteren Sehweite stehen. Beträgt nun z. B. die Entfernung vom Bilde und Auge über dem Okular 20 Centimeter, so wird die Vergrößerung bei einer Sehweite von 25 Centimetern 250fach sich gestalten. Es ist erforderlich, auf diesem Wege die verschiedenen Okularvergrößerungen eines und desselben Linsensystemes zu bestimmen. Von

den übrigen Linsensystemen genügt dann immer je eine Bestimmung, z. B. mit dem schwächeren Okular, um durch Rechnung die Stärke der anderen Okularvergrößerungen zu finden.

Bei dieser Bestimmung verwende man wegen einer etwa vorhandenen Bildverzerrung nur die in der Mitte des Sehfeldes gelegene Theilung.

Zweckmässig kann man auch das auf dem Tische projizierte Mikrometerbild mit einer Zirkelspitze abmessen und die Grösse dann am Maassstabe bestimmen.

Auch die verschiedenen Projektionsapparate, namentlich Prismen auf dem Okulare, können passend zur Verwendung kommen.

Jedes brauchbare Instrument der Gegenwart sollte in seinen Linsen eine sorgfältige Korrektion der sphärischen Aberration erfahren haben. Man hat mehrfache Mittel angewendet, um dieselbe zu prüfen. Diese sind in den grösseren über das Mikroskop handelnden Arbeiten von MOHL und HARTING ausführlich behandelt worden. Will man rasch einige Versuche mit seinen Linsen machen, so empfiehlt sich ein mit Tusche dick überzogener Objektträger, in welchen man mittelst einer feinen Nadelspitze sehr kleine Kreise oder andere Figuren einritz. Stellt man nun mit durchfallendem Lichte das System auf einen solchen Kreis ein, so soll ihm dasselbe vom schwarzem Grunde scharf abgeschnitten und ohne einen umgebenden Lichtnebel zeigen. Bringt man den Kreis dann aus dem Fokus, so breitet sich derselbe, indem seine scharfen Ränder sich verwischen, allmählich aus, ohne einen stärkeren Lichtnebel nach innen oder aussen über das schwarze Sehfeld zu verbreiten.

Dann ist zweitens die hinreichende Korrektion der chromatischen Aberration zu beachten. Vollständig kann dieselbe nicht sein, weil es kein Mittel giebt, das sogenannte sekundäre Spektrum zu entfernen. Es handelt sich also nur hier um möglichste Wegschaffung. Die Linsensysteme der Gegenwart sind meistens in Hinsicht auf Farbenzerstreuung überkorrigirt und zeigen einen bläulichen Rand. Unterkorrigirte Systeme ergeben unter den gleichen Verhältnissen den rothen Saum, welcher dem Auge weniger angenehm erscheint, obgleich die Schärfe des Bildes die gleiche bleibt.

Von grossem Werthe ist dann für die Brauchbarkeit eines Instrumentes das ebene Sehfeld. Hier sind, wie wir früher fanden, zweierlei Dinge aus einander zu halten, nämlich einmal die Krümmung der Bildfläche und dann eine Verzerrung des Bildes.

Bestreuen wir eine ebene Glasplatte mit einem sehr feinen Pulver, so werden wir bei einer Ebenung der Bildfläche die Moleküle der Centralpartie des Sehfeldes gleichzeitig in derselben Deutlichkeit wie die peripherischen erblicken müssen. Bei einer vorhandenen Wölbung erfordern dagegen die den Randtheil des Sehfeldes einnehmenden Moleküle eine tiefere Einstellung.

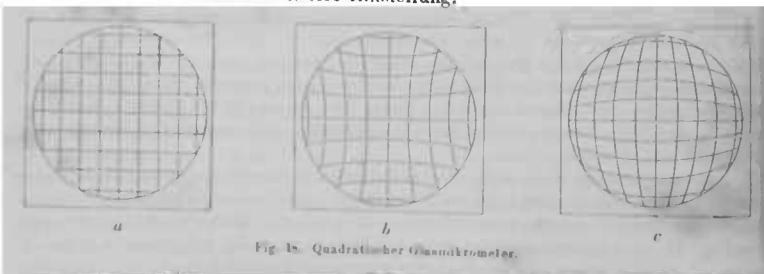


Fig. 45. Quadratisches Glasmikrometer.

Bei einem nicht verzerrten Bilde wird uns ein in quadratische Felder getheiltes Glasmikrometer, welchen wir auf den Objektisch gelegt haben, wie in unserer Fig. 45a erscheinen müssen, während dagegen eine vorhandene Verzerrung je

nachdem die Vergrößerung von innen nach aussen zu- oder abnimmt, die Bilder des Maschennetzes ergibt, welche unsere Figuren *b* und *c* darstellen.

Hält man sich auf rein praktischem Gebiete bei der Prüfung eines Mikroskopes, so muss, wenn es sich um den Werth eines Linsensystemes handelt, beachten werden, zu welchem Zwecke jenes von dem Optiker konstruirt worden ist, ob für auffallendes Licht oder ob für vom Spiegel reflektirtes, und wenn letzteres der Fall ist, ob für zentrische oder schiefe Beleuchtung. Ein System kann z. B. bei dieser Vieles leisten und für zentrisches Licht recht mittelmässig sein; umgekehrt stellen viele Optiker in letzterer Hinsicht sehr gute Systeme her, welche bei schiefer Beleuchtung den Dienst versagen. Es ist eben unmöglich, alle die verschiedenen, zum Theil auf entgegengesetzten physikalischen Verhältnissen beruhenden Anforderungen zugleich zu erfüllen. So darf denn auch die Prüfung eines Linsensystemes niemals nur an einem einzigen Probeobjekte vorgenommen werden.

Man vermag an einem Linsensysteme zweierlei Eigenschaften zu unterscheiden, 1) seine definirende, und 2) seine penetrirende oder resolvirende Kraft. Mit Recht konnte MOHL sagen, dass von ersterer die deutliche Erkennung der Umrisse und der Form der Körper, von letzterer die Erkennung der feinen Struktur abhängt.

1. Das Definitionsvermögen eines Objectives ist bedingt durch die vollkommene Korrektion der sphärischen und auch der chromatischen Abweichung. Eine derartige Eigenschaft muss in hinreichendem Grade von einem jeden besseren Linsensysteme der Gegenwart erwartet werden, zu welchen Zwecken dasselbe auch immerhin dienen soll. Linsen mit einem geringeren Oeffnungswinkel ergeben leichter eine gute Definition als solche mit grossem, und eine sehr hohe Steigung jenes Winkels pflegt das Definitionsvermögen zu beeinträchtigen.

Es ist eine gewisse Uebung erforderlich, ein gut definirendes Objectiv zu erkennen. Die Umrisse des von ihm erhaltenen Bildes erscheinen sehr fein und scharf; neben einander liegende und über einander geschobene Gegenstände derselben optischen Ebene zeigen ihre einzelnen Umrisse deutlich, so dass man sich leicht orientirt; das ganze Bild, einem guten Kupferstiche oder einem Drucke mit scharfen Lettern gleichend, hat etwas Reines und Elegantes. Um den Gegensatz zu erkennen, versehe man nur die Mikroskopröhre mit einem überstarken Okulare. Dicke, unreine Kontouren und verminderte Deutlichkeit des Bildes werden dem Beobachter entgegnetreten; das Ganze wird wie ein Druck mit stumpfen, losen Lettern erscheinen. Gerade diese Schärfe und Nettigkeit des Bildes ist es, welche anfangs zu Gunsten eines derartigen Linsensystemes einnimmt, während ein solches mit starkem Penetrationsvermögen blässere, mehr milchige Bilder zu geben pflegt, und seine hohen Vorzüge erst dem Kennr entfaltet.

Möglichst gut definirende Systeme sind ein Hauptforderniss für jedes zu wissenschaftlichen Arbeiten bestimmte Mikroskop.

2. Das penetrirende oder auch resolvirende Vermögen einer Linsenkombination beruht darin, an den Oberflächen eines Gegenstandes und im Innern desselben sehr feines Detail zur Anschauung zu bringen. Die Vervollkommnung jenes ist das Streben und der Stolz der jetzigen Mikroskopverfertiger geworden und hat überhaupt die vortrefflichen Objective der Neuzeit in das Leben gerufen.

Die resolvirende Kraft einer Linsenkombination hängt aber ab von der Grösse des Oeffnungswinkels und folglich von der Schiefheit der Lichtstrahlen, welche das System von den verschiedenen Punkten der Objekt Oberfläche noch aufzunehmen vermag. Handelt es sich um sehr dicht stehende Linien einer durchsichtigen Oberfläche, mögen sie nun Leisten oder Furchen ihren Ursprung verdanken, so tritt hier der Werth schiefer Beleuchtung uns entgegen. Es ist nämlich klar, dass über derartige Unebenheiten Lichtstrahlen, welche zentrisch durch das Objekt gehen, weniger ergeben werden als solche, welche schief auf die Oberfläche des letzteren fallen. So sieht man vermöge mittelstarker Objective mit ansehnlicherem Oeffnungs-

winkel in schiefer Beleuchtung Dinge, von denen die zentrische keine Spur erkennen lässt. Ein Objektiv dagegen mit sehr grossem Oeffnungswinkel wird allerdings auch bei der zentralen Beleuchtung schon so viele Strahlen von grosser Schiefheit aufzunehmen im Stande sein, dass die gleiche Wirkung sich ergibt wie durch die Anwendung schiefen Lichtes bei einer schwächeren Kombination. Verbindet man aber bei einem derartigen starken Systeme mit sehr grossem Oeffnungswinkel die schiefe Beleuchtung, so wird man zur Auflösung jener Ungleichheiten eine grössere auflösende Kraft erhalten, als sie einer schwächeren Linsen-kombination mit geringerem Oeffnungswinkel überhaupt je zukommen kann.

Nach dem soeben Bemerkten wird es begreiflich sein, wie gerade die Vergrösserung des Oeffnungswinkels in den letzten Zeiten ein Hauptbestreben der Optiker gewesen ist.

So sehen wir, dass ältere Instrumente nur den geringen Winkel von 50 und 70° an ihren stärksten Systemen darbieten. Schon im Jahre 1851 jedoch hatte die berühmte Londoner Firma ANDREW ROSS ihren stärkeren Systemen Oeffnungswinkel von 107 und 135° gegeben, ein paar Jahre später bis 155°. Aber auch hierbei ist man nicht stehen geblieben; denn es wurden in zukunfts Zeit Winkel von 160, 170, ja 176° erreicht, wobei als wirklich nutzbarer Theil der Oeffnung ungefähr 130—116° übrig bleiben.

Derartige Systeme sind, wenn es sich um penetrirende Kraft handelt, von höchstem Werthe, während das Definitionsvermögen bei einer Kombination mit geringerem Oeffnungswinkel relativ höher auszufallen pflegt.

Schon früher (S. 11) haben wir des Einflusses gedacht, welchen die Dicke der Deckgläschen auf die Schärfe der mikroskopischen Bilder übt. Man pflegt an



Fig. 9. Linsensystem mit Korrektionsapparat. (Der Metallbodenhohl bei 1 zeigt die Stellungsveränderungen der Linsen an, wie 2 a b c vorzuziehen).

allen starken Systemen den ebenfalls in jenem vorhergehenden Abschnitte besprochenen Korrektionsapparat anzubringen, um die Linsen nach Bedürfniss einander zu nähern oder weiter zu entfernen (Fig. 49), je nachdem dickere oder dünnere Deckplättchen zur Verwendung gekommen sind. Derartige Linsensysteme sind zum Theil nur trocken, d. h. mit einer Luftschicht zwischen der Oberfläche des Glasplättchens und der Unterfläche der letzten Linse zu benutzen, zum Theil nur indem diese Luftschicht durch eine Schicht Wasser ersetzt wird, und heissen dann Immersionssysteme. Andere moderne Kombinationen können aber auch in beiden Medien zur Verwendung kommen.

Mit Recht wurden jene Immersionssysteme als ein grosser Fortschritt begrüsst, und durch Herstellung trefflicher derartiger Kombinationen von sehr starker Vergrösserung und sehr billigem Preise hat sich in den letzten Jahren HARTNACK in Paris einen glänzenden Ruf erworben. Die HARTNACK'schen Immersionssysteme zerfallen in solche mit einfacher Korrektion und in solche mit doppelter. Bei den ersteren verschieben sich die beiden unteren Linsen in unveränderlicher Stellung gegen die obere (dem Okular zugekehrte). Bei den in letzterer Zeit hergestellten mit doppelter Einstellvorrichtung ändert sich während des Drehens in bestimmtem Verhältniss auch noch die Stellung der mittleren zur unteren Linse*).

* Noch einige Bemerkungen über den Gebrauch jener Immersionssysteme dürften hier am Platze sein. Man gibt auf den Objektträger mit einem Glasstäbchen oder einem Pinsel ein Tropfen destillirten Wassers, ein zweites auf die Unterfläche der Linse. Nun nähert man vorsichtig bis zum Zusammenfliessen beider Tropfen und stellt sodann genau in den Fokus ein. Durch Schrauben wird man erkennen, ob das Bild schärfer oder weniger feine Umrisse annimmt, und so bald zur besten Linsenstellung gelangen. Bei der HARTNACK'schen Einrichtung ist natürlich nach

Wenn es sich fragt, worin der optische Vorzug eines solchen Immersions-systemes gegenüber gewöhnlichen »trockenen« Linsenkombinationen begründet ist, so wollen wir hier eine der grössten Autoritäten sprechen lassen. HARTING in einem anziehenden Aufsätze bemerkt folgendes:

»Da das Wasser ein stärker lichtbrechendes Medium ist als die Luft, so nimmt die Reflexion der Lichtstrahlen an der Oberfläche des Deckplättchens und weiterhin an der Unterfläche des Objektivs bedeutend ab, ja sie kommt fast gänzlich in Wegfall. Folglich dringen auch mehr Lichtstrahlen in's Mikroskop und die dünne Wasserschicht hat die nämliche Wirkung, wie eine Vergrößerung des Öffnungswinkels. Diese günstige Veränderung wird dann hauptsächlich den Randstrahlen zu Theil, die am schiefsten einfallen. Die Randstrahlen beteiligen sich daher stärker an der Bildung des vor dem Okular auftretenden Bildes, und da sie beim Durchgang durch ein durchsichtiges Objekt zumeist von ihrer Bahn abgelenkt werden und die kleinen dadurch hervorgerufenen Abweichungen an dem Bilde sichtbar werden, so muss das Unterscheidungsvermögen des Mikroskops durch jene Zwischenschicht von Wasser sich steigern.«

Indem nun aber diese Wasserschicht denselben Effekt wie eine Verdickung des Deckplättchens übt, wird dieselbe ganz verändernd auf die sphärische und chromatische Aberration einwirken müssen. So bemerken wir denn auch, dass die für Immersion berechneten Systeme in der Luft nur unschöne und unklare Bilder geben. Es ist also die eingeschobene Wasserschicht ein integrierender Bestandtheil, ein neues optisches Element der Kombination, und sie kann zur Beseitigung der noch rückständigen sekundären Aberration einen vortheilhaften Einfluss üben.

Noch in einer dritten Weise endlich wird das optische Vermögen eines Objektivsystems durch die Wasserschicht gesteigert. Da die letztere einem Deckplättchen gleich wirkt und, wie wir oben gesehen haben, mit der zunehmenden Dicke desselben die Linsen einander näher gerückt werden müssen, so wächst hiermit die Stärke der vergrößernden Kraft und des Öffnungswinkels.

Was damit erreicht werden kann, zeigte HARTING. Bei der Prüfung eines HARTNACK'schen Systemes aus dem Jahre 1860 erhielt er bei den verschiedenen Stellungen des Korrektionsapparates den Öffnungswinkel von 166° — 172° mit einem nutzbaren Theile von 135° — 140° und einer Brennweite von 1,8—1,6 Mm. Ein stärkeres System von POWELL und LEALAND in London hatte einen Öffnungswinkel von 175° — 176° mit 145° Öffnung und eine Brennweite bei grösster Linsenannäherung von 1,36 Mm. Es leistete Gleiches, wie das HARTNACK'sche System, und wenn überhaupt ein Unterschied bestand, wie gering er auch sein mochte, so war gewiss das Objektiv von POWELL und LEALAND nach HARTING's Prüfung das stärkere.

Seit dieser Zeit sind wieder zehn Jahre vergangen und Manches hat sich inzwischen geändert. Die HARTNACK'schen Immersionssysteme Nr. 9 und 10 mit Öffnungswinkeln von circa 170° und 175° sowie der nominellen Brennweite von $\frac{1}{12}$ und $\frac{1}{16}$ Zoll sind zur allgemeinsten Anerkennung gelangt und ein noch stärkeres System Nr. 11 $\frac{1}{18}$ '' mit 176° Gesamtöffnungswinkel von diesem Optiker bald hinterher in den Verkehr gebracht worden. Neuerdings hat HARTNACK noch eine ganze Reihe stärker Systeme konstruirt. Nr. 12 entspricht $\frac{1}{21}$, Nr. 16 $\frac{1}{40}$ und das höchste Nr. 18 $\frac{1}{50}$ '' der Engländer.

Es ist, wie sich von selbst begreift, von hohem praktischen Werthe, möglichst gleichartige Objekte von so zarter und feiner Textur aufzufinden, dass an ihrer

suchen, nicht so aber bei derjenigen englischer Optiker, wo während der Korrektion die unterste Linse unverändert stehen bleibt. Die mittlere Schieberstellung HARTNACK'scher Immersionssysteme entspricht beiläufig einem Deckplättchen von ungefähr 0,1 Mm. Dicke. Nach geschehener Benützung ist die Unterfläche des Systems sorgfältig mit einem feinen Tuch abzutrocknen.

Erkennung oder Auflösung das optische oder — richtig gesagt — das penetrirende Vermögen einer Linse genau taxirt werden kann. Solche Gegenstände werden »Probeobjekte« (Test-Objekte) genannt. Ihr Studium ist von Interesse und Bedeutung. Dem Anfänger, welcher wissen will, was das vielleicht neu erworbene Instrument leistet, sind derartige Tests als übend zu empfehlen, da die Auflösung vieler gar nicht leicht ist, und man das genaue Einstellen des Fokus, die geschickte Verwendung der Beleuchtung an ihnen erlernen kann. Einige dieser Probeobjekte, die feinsten, sind von einer solchen Schwierigkeit, dass der Anfänger sich Stunden hindurch ganz vergeblich bemühen wird, und sie selbst dem Geübten längere Arbeit bereiten können. Durch sorgfältiges Einüben kann man es auch hier zu einer gewissen Virtuosität bringen und so dem nicht Routinirten, der möglicherweise an seinem Instrumente zu verzweifeln beginnt, in wenigen Minuten durch den Augenschein die Beruhigung gewähren, welcher Leistungen in geschickter Hand jenes fähig ist. Dann hat das Bemühen, immer feinere und schwierigere Test-Objekte aufzufinden und so den Optikern immer höhere Ziele vorzuhalten, zu dem grossen Aufschwunge in der Konstruktion der Linsensysteme geführt, dessen die Gegenwart sich erfreut. Es ist deshalb nicht gerechtfertigt, auf derartige Studien der Probeobjekte als unnütze Spielereien mitteilidig herabzusehen, wie man es hier und da bei mikroskopischen Notabilitäten antrifft.*)

Solcher Probeobjekte sind nun im Laufe der Zeiten gar manche angepriesen und bei der steigenden Ausbildung der praktischen Optik wieder verlassen worden. So kann alles dasjenige, was bis zum Jahre 1840 empfohlen worden ist, alle die verschiedenen Haare und Schuppen von Schmetterlingen, von flügellosen Insekten**), als »überwundener Standpunkte betrachtet werden. Mit diesen Mitteln einer früheren Epoche gegenwärtig ein Mikroskop ersten Ranges prüfen zu wollen, würde eine Beleidigung des Optikers sein, aus dessen Institut jenes Werkzeug hervorgegangen ist.

Im Jahre 1816 lenkte einer der ersten Kenner des Mikroskops, H. von Moht, die Aufmerksamkeit auf die helleren Schuppen der Vorderflügel von *Papilio Janira* ♀, welche er durch den Italiener Amer, den berühmtesten Mikroskopverfertiger der damaligen Epoche kennen gelernt hatte. Neben den bekannten Längslinien müssen in diesem Probeobjekt feine, dicht gedrängt stehende $\frac{1}{1200}$ Mm. entfernte Querlinien scharf, und nicht körnig zum Vorschein kommen (Fig. 50). Moht bemerkte damals, dass man mit einer Vergrösserung, welche nicht 200 überschritte, von jenen Querlinien nichts zu sehen vermöge, und dass es überhaupt eines Instrumentes mit sehr starken und sehr guten Linsen bedürfe, um bei 220- bis 300facher Linearvergrösserung jene Querzeichnung scharf und deutlich zu erkennen. Als damals die Probe vollkommen bestehend, führte er nur die Mikroskope von AMICI, PLÖSSL und ein einziges von OBERHÄUSER an. Ich selbst erinnere mich noch recht wohl, wie ich als Student mit einem für die damalige Zeit sehr brauchbaren SCHMICK'schen Mikroskop, meinem langjährigen Begleiter mich



Fig. 50. Schuppe von *Papilio Janira*.

quälen und mühen musste, jene Querzeichnung nur leidlich zur Ansicht zu bekommen.

M. SCHIFF hat sich in ähnlicher Weise über den Werth der Test-Objekte ausgesprochen. Manche seiner Ansichten über die Struktur der Diatomeenschalen können wir jedoch nicht theilen.

Bekanntlich hat die Trichinenkrankheit in unseren Tagen zur mikroskopischen Fleischschau und zur Herstellung einer Unzahl billiger, nur diesem Zwecke bestimmter Instrumente geführt. Zu ihrer Prüfung bilden die altbekannten Schuppen eines flügellosen Insektes, des *Lepisma saccharinum*, ein brauchbares Probeobjekt. Wir werden diesen Gegenstand bei der Untersuchung der Muskeln zu erörtern haben.

Heutigen Tages würde ein Instrument schlecht zu nennen sein, das bei 200facher Vergrößerung in der Auflösung der Janira-Schuppen etwas zu wünschen ließe. Mittelst eines grossen aus dem Jahre 1861 stammenden HARTNACK'schen Instrumentes sehe ich sie (an einem von KELLNER herrührenden Test-Objekt) ohne alle Kautelen mit zentrischer Beleuchtung schon bei 120facher Vergrößerung (System 5, Okular 2). Nur für mittelstarke Systeme verdienen die Schuppen des Papilio Janira heutigen Tages noch ein Prüfungsmittel genannt zu werden.

An die Stelle der Schmetterlingsschuppen sind die Kieselpanzer der Diatomeen getreten, von welchen man diejenigen mit den feinsten und dichtest stehenden Zeichnungen verwendet.

Für die Feinheit der Zeichnungen kann eine durch DIPPPEL zusammengestellte Tabelle eine Vorstellung gewähren.

Auf $\frac{1}{100}$ Mm. kommen Streifen

bei <i>Pinnularia nobilis</i>	4—6
„ <i>Pleurosigma formosum</i>	12—14
„ „ <i>attenuatum</i>	15—16
„ „ <i>angulatum</i>	22—23
„ <i>Grammatophora marina</i>	25
„ <i>Nitzschia sigmoidea</i>	30—31
„ <i>Navicula rhomboidea</i> (affinis, Amicii)	30
„ <i>Surirella Gemma</i> (Längslinien)	30—32
„ <i>Grammatophora subtilissima</i>	32—34
„ <i>Frustulia saxonica</i>	34—35.

Von den zahlreichen Diatomeenpanzern verdienen mehrere als von besonderer Wichtigkeit hervorgehoben zu werden, nämlich einmal die schon in der Tabelle aufgeführten *Pleurosigma angulatum* und *Nitzschia sigmoidea*; dann *Navicula Amicii*, *Surirella Gemma*, und die durch den verstorbenen Professor BAILEY aus Nordamerika bekannt gewordene *Grammatophora subtilissima*. Die beiden letzteren Objekte (wir haben hier stets diejenigen im Auge, wie sie von BOURGOGNE aus Paris bezogen werden können) sind höchst schwierig, und in ihrer Auflösung besteht das Mikroskop eine harte Probe. REINICKE (Beiträge zur neueren Mikroskopie. 3. Heft. Dresden 1863) hat auf die *Frustulia saxonica*, in Kanadabalsam liegend, als ein sehr subtiles Probeobjekt aufmerksam gemacht. Ihre Querlinien sind nicht sehr dicht stehend, aber sehr zart und mühsam wahrnehmbar. Auf der letzten Londoner Industrieausstellung wurde als Test-Objekt die *Navicula affinis*, in Kanadabalsam liegend, benutzt. Ihre Längsstreifen ergeben sich nicht schwierig, während dagegen die Querlinien sehr scharf und fein sind, so dass ich ihre Auflösung (im BOURGOGNE'schen Präparat) für schwieriger als die Bewältigung von *Surirella Gemma* und *Grammatophora* erklären muss. Dann hat BAILEY noch den *Hyalodiscus subtilis* empfohlen.*)

Das *Pleurosigma angulatum* (Fig. 54) giebt für die Prüfung des resolvirenden Vermögens guter mittelstarker und starker Objektive bei schiefem Lichte ein vortreffliches

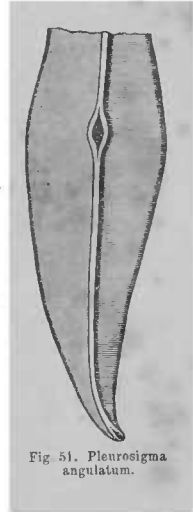


Fig. 54. *Pleurosigma angulatum*.

*) Eine ganz ausgezeichnete, freilich theuere Diatomeen-Testplatte hat in neuerer Zeit I. D. MÖLLER zu Wedel in Holstein hergestellt. Sie enthält in einer Reihe und in je einem Exemplare 20 immer schwierigerer Probeobjekte, nämlich nach der Bestimmung des Dr. GRUNOW: 1) *Triceratium Favus*, 2) *Pinnularia nobilis*, 3) *Navicula Lyra* var. 4) *N. Lyra*, 5) *Pinnularia interrupta* var. 6) *Stauronëis Phoenicenteron*. 7) *Grammatophora marina*

Prüfungsmittel ab; muss dagegen bei einem guten Immersionssysteme unter einfacher zentrischer Beleuchtung seine ganze zierliche Zeichnung enthüllen. Bei schiefer Beleuchtung ist das Proboobjekt für Immersionslinsen allzuleicht.

Beginnt man mit schwachen Systemen die Schale des *Pleurosigma angulatum* zu durchmustern, so erscheint dieselbe glatt und zeichnungslos. Geht man unter Anwendung schiefer Beleuchtung zu stärkeren Systemen über, so kommt ein Moment, wo theils quer über die Schale laufende, theils schiefe und hier sich kreuzende Liniensysteme hervorschimmern. Dann werden von diesen, je nachdem das schiefe Licht die Schale durchdringt, bald die einen, bald die andern deutlicher zum Vorschein kommen.

Allmählich treten sie ganz scharf hervor und man unterscheidet im glücklichen Falle alle drei — die beiden schiefen in Winkeln von fast 60° (nicht 53) sich schneidend — zugleich mit vollkommener Deutlichkeit, wie sie denn auch meiner Ansicht nach alle in derselben Ebene gelegen sind. Man glaubt es jetzt noch mit vollkommenen geraden Linien zu thun zu haben.



Fig. 52. Die Felder des *Pleurosigma angulatum* nach einer Photographie.

schwierige und keineswegs noch mit vollkommener Sicherheit entschiedene Frage nach der Bedeutung des Bildes. Sind die Feldchen vertieft und die sie umgren-

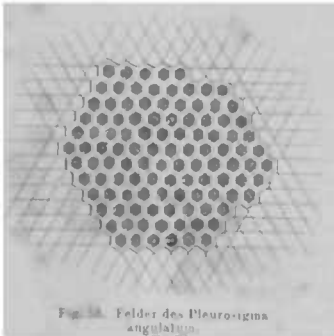


Fig. 53. Felder des *Pleurosigma angulatum*.

Von ihnen eingegrenzt erscheint dann aber bei der zentrischen Beleuchtung und der Benutzung der Immersionslinsen in gedrängter Stellung ein System beckiger sehr kleiner und sehr zierlicher Feldchen (Fig. 52). Dieselben, je nachdem man die Fokallage ändert, zeigen sich entweder dunkel, von helleren Rändern begrenzt (Fig. 53), oder hell mit dunkleren Rändern (Fig. 52). Soviel lässt sich mit völliger Sicherheit feststellen. Nun entsteht aber die Frage, ob diese Feldchen vertieft und die sie umgrenzenden Ränder wallartige Leisten, oder stellen umgekehrt die letzteren Furchen zwischen den gewölbten Feldern dar? Diese Frage ist nach beiden Richtungen von ausgezeichneten Beobachtern beantwortet worden. Ich hielt früher die Vertiefung für wahrscheinlich und also das dunkel erscheinende Feldchen für die richtige Einstellung. Auch M. SCHUMMER hat an der Hand gewisser von WELCKER (s. unten) gegebener Vorschriften dieselbe Ansicht ausgesprochen. Später bin ich der entgegengesetzten Ansicht geworden. Auf Weiteres einzutreten, erscheint hier nicht am Platze.

Ein gutes System mit ungefähr 80 bis 100 facher Linienvergrößerung muss bei richtiger schiefer Beleuchtung die Liniensysteme scharf und deutlich auf allen Schalen erkennen lassen, während schwächere Systeme von 10—50 facher Vergrößerung schon etwas von jenen Linien zeigen sollten. Wenn keine schiefe Beleuchtung zu Gebote steht, kann man durch einen Kondensor, dessen Mitte etwa noch abgeblendet wird, zum Ziele kommen. Schiefes

Grober gezeichnet als die BOERGOESE'sche Art, 8. *Pleurosigma balticum*, 9. *P. acuminatum*, 10. *Nitzschia amphioxys*, 11. *Pleurosigma angulatum*, 12. *Grammatophora oceanica subtilissima marina*, 13. *Surirella Gemma* für *Quadrulina*, 14. *Nitzschia signoides*, 15. *Pleurosigma Fasciola* var. 16. *Surirella Gemma* für *Langsdorfen*, 17. *Cyrtophora elliptica*, 18. *Navicula crassirostris*, *Frustulia saxonica*, 19. *Nitzschia curvata*, 20. *Amphipleura pellucida*. Auch ROTHE in Hamburg liefert eine solche Distemperplatte.

Licht und drehbarer Tisch erleichtern allerdings sehr. Ein Immersionssystem No. 9, 10 oder 11 von HARTNACK zeigt bei zentraler Beleuchtung auch bei ungünstigem Himmel auf das Schärfste und Schönste die Feldehen. Auch andere Optiker, AMICI, NACHER, englische und deutsche Künstler, haben die Auflösung mit ihren stärksten Systemen in letztgenannter Weise zu erzielen vermocht. Das nicht zur Immersion bestimmte neue System No. 9 HARTNACK's, wie ich selbst gesehen habe, leistet Aehnliches, ebenso sein neuestes No. 8; ja ein vor mehreren Jahren erhaltenes treffliches No. 7 ergibt bei derselben zentralen Beleuchtung mit hoch stehendem Konkavspiegel schon jenes Resultat.

Bei weitem schwieriger und nur mittelst passender schiefer Beleuchtung und sehr genauer Korrektur des Linsensystemes lösen sich die andern schon erwähnten Objekte Nitzschia sigmoidea, Surirella Gemma, Grammatophora subtilissima und Navicula rhomboidea. Die erstere ist noch die leichteste Form, die drei letztern bilden dagegen Prüfungsmittel der besten und stärksten Immersionssysteme der Gegenwart.

Mit der geringsten Mühe unter jenen Objekten, wie oben erwähnt, ist die Nitzschia sigmoidea aufzulösen. Bei schiefer Beleuchtung tritt auf dem langen schmalen Panzer ein System sehr feiner und dicht stehender Querlinien auf. Die von BOURGOGNE stammenden Präparate der Nitzschia sigmoidea liegen trocken.

Ein recht feines und nur mühsam zu bewältigendes Probeobjekt ist die Surirella Gemma (Fig. 54). Auf der breiten Fläche gesehen, zeigt die ovale Scheibe zur Mittellinie absteigende parallele Querleisten. Zwischen ihnen tritt, und zwar sehr leicht, ein System feiner, aber deutlicher Querlinien auf. Die weitere, letztere Querlinien rechtwinklig kreuzende Zeichnung ist es nun aber, welche den Werth der Surirella Gemma als eines Test-Objektes ersten Ranges bildet. Es müssen nämlich wellig gebogene parallele Linien von äusserster Feinheit zum Vorschein kommen, welche dem Ganzen ungefähr das Ansehen eines Korbgeflechtes gewähren (Fig. 55). Mit Hilfe seiner besten Linsen gelang HARTNACK sogar die Auflösung jener Wellenlinien in ein System sehr verschmälterter hexagonaler Feldchen (Fig. 56). Das BOURGOGNE'sche Präparat liegt ebenfalls trocken.

Von gleicher Schwierigkeit ist die Grammatophora subtilissima, wie sie durch BOURGOGNE in Kanada balsam eingeschlossen in den Verkehr gekommen ist. Ob sie mit der vom amerikanischen Mikroskopiker Professor BAILEY zuerst benutzten Art von West Point (U. S.) identisch ist, weiss ich nicht. Ohnehin scheint man dort selbst zweierlei Schalen von ungleicher Schwierigkeit für Grammatophora subtilissima erklärt zu haben.

Von der breiten Fläche gesehen, stellt der Kieselpanzer ein längliches Viereck mit stumpfen Ecken dar (Fig. 57. 1.) Die beiden eigenthümlichen gebogenen Längsfurchen theilen die Schale in drei Felder. Die paarigen äusseren Felder (a) müssen nun mit Hilfe guter schiefer Beleuchtung sehr feine und sehr dichte Querlinien zu erkennen geben, und zwar bei allen Gehäusen (2. a). Das Mittelfeld bleibt frei von allen Zeichnungen.

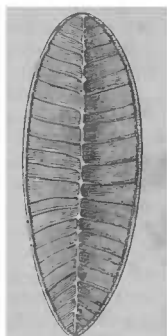


Fig. 54. Surirella Gemma.



Fig. 55. Längslinien auf dem Kieselpanzer der Surirella Gemma.



Fig. 56. Diesellen in Feldchen zerlegt.

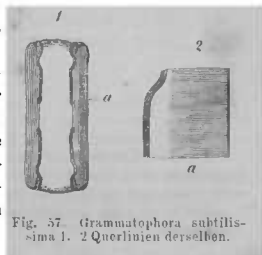


Fig. 57. Grammatophora subtilissima. 1. Querlinien derselben. 2. a. Das Mittelfeld bleibt frei von allen Zeichnungen.

Es ist dieses jedoch wahrzunehmen im Stande



Fig. 58. *Navicula rhomboides*
a Längs-, b Querlinien.

nur ein Theil der Zeichnungen, welchen wir zur Zeit sind. Andere schärfer und gröber gezeichnete Spezies des Genus *Grammatophora* zeigen nämlich jene Querlinien durch ein System doppelter unter dem Winkel von 60° sich kreuzender Schiefenlinien durchsetzt, so dass genau die Zeichnung resultirt, welche wir früher von *Pleurosigma angulatum* beschrieben haben. Ganz vereinzelt scheinen diese Schiefenlinien der *Grammatophora subtilissima* dann auch gesehen worden zu sein. So berichtet mir HARTNACK, es sei ihm jene Auflösung mit einem seiner stärksten Systeme gelungen, und mit einem Immersionssysteme Nr. 10 glaube ich selbst wenigstens einen Schimmer davon erhascht zu haben.

Wir reihen endlich noch einige Bemerkungen über *Navicula rhomboides*, (Sporangialform*) (Fig. 58) hier an. Ihre etwas welligen Längslinien (a) erkennt man bei schiefem Lichte mittelst eines guten Immersionssystemes ohne grosse Vorbereitungen. Sie mögen 0,0002—0,00015 Pariser Linie von einander entfernt stehen. Viel gedrängter und äusserst zart erscheinen die zierlichen Querlinien (b) des in Kanadabalsam liegenden Exemplares. Sehr schiefes Licht und genaueste Korrektion des Immersionssystemes sind zu jenem Nachweis erforderlich.**)

Allen organischen Probeobjekten haftet als Mangel die Eigenschaft an, eben nicht gleich, sondern im glücklichsten Falle nur höchst ähnlich zu sein. Es war daher ein glücklicher Gedanke von NOBERT, Glasplatten mit Gruppen paralleler Linien von immer abnehmender Entfernung herzustellen. Die ältesten dieser Platten aus der Mitte der vierziger Jahre zeigten 10 Gruppen. In der ersten war die Entfernung der Linien $\frac{1}{1000}$ ''' , in der letzten $\frac{1}{4000}$ ''' . Heutigen Tages bei den Fortschritten der praktischen Optik würden solche Platten keine Prüfungsmittel für Mikroskope ersten Ranges mehr abgeben. NOBERT hat späterhin Platten mit 30 Gruppen geliefert, welche bewunderungswürdige Leistungen der Kunst freilich 30 Thaler kosten. In neuester Zeit hat er eine Probetafel mit 19 Gruppen ausgegeben, welche in ihrer letzten Abtheilung Striche mit $\frac{1}{10000}$ ''' Entfernung darbietet. So hat die Kunst die Feinheit der Zeichnungen der Diatomeen erreicht. Indessen auch diesen wunderbaren NOBERT'schen Platten klebt der Mangel an, dass sie eben nicht identisch sein können, obgleich an den neuesten derselben die Differenzen verschwindend gering sich ergeben. Ueber die Auflösung der letzten Gruppen herrschen noch Verschiedenheiten der Ansichten, was mit der ebenfalls noch nicht gelösten Frage zusammenhängt, wo die Grenze der Sichtbarkeit vermöge unserer heutigen Mikroskope liegt. — Wir führen zunächst die Theilungen der beiden letzteren Probetafeln an.

Platte mit 30 Gruppen.

1. Gruppe	0,001000	Pariser Linie.
5. ..	0,000550	„ „
10. ..	0,000275	„ „
15. ..	0,000200	„ „
20. ..	0,000167	„ „

Platte mit 19 Gruppen.

1. Gruppe	$\frac{1}{1000}$	Pariser Linie.
2. ..	$\frac{1}{1500}$	„ „
3. ..	$\frac{1}{2000}$	„ „
4. ..	$\frac{1}{2500}$	„ „
5. ..	$\frac{1}{3000}$	„ „

* Die betreffende *Navicula* wurde als *N. affinis* auf der letzten Londoner Industrieausstellung benutzt und war mir in Form eines BOUGOISE'schen Präparates als *N. Amici* mitgetheilt worden. Die im Text gegebene Bestimmung verdanke ich TH. ELLENSTEN.

** Die Erkennung jener Querlinien wird mit einem Immersionssystem No. 11 von HARTNACK dem Geübten fast augenblicklich möglich. Sie ist mir, allerdings mühsam, auch schon mit No. 9 dieses Optikers gelungen. Beiläufig noch die Bemerkung, dass letztere Kombination auch die *Sarirella gemma* und *Grammatophora subtilissima* auflösen muss.

25. Gruppe 0,000143 Pariser Linie.	6. Gruppe $\frac{1}{3500}$ Pariser Linie.
30. „ 0,000125 „ „	7. „ $\frac{1}{4000}$ „ „
	8. „ $\frac{1}{4500}$ „ „
	9. „ $\frac{1}{5000}$ „ „
	10. „ $\frac{1}{5500}$ „ „
	11. „ $\frac{1}{6000}$ „ „
	12. „ $\frac{1}{6500}$ „ „
	13. „ $\frac{1}{7000}$ „ „
	14. „ $\frac{1}{7500}$ „ „
	15. „ $\frac{1}{8000}$ „ „
	16. „ $\frac{1}{8500}$ „ „
	17. „ $\frac{1}{9000}$ „ „
	18. „ $\frac{1}{9500}$ „ „
	19. „ $\frac{1}{10000}$ „ „

Man hat nun die Auflösung jener Theilungen mit schiefe m Lichte als Prüfungsmittel der Linsensysteme benutzt. In der 30. Gruppe der älteren Tafel konnte HARTING vor Jahren mit einem HARTNACK'schen Immersionssysteme Nr. 10 noch Linien erkennen, und die Auflösung der 25., 26., ja 27. Gruppe ist kein über-grosses Kunststück. An der neueren Probetafel gelang M. SCHULTZE die Auflösung der 15. Gruppe; mir später mit System 11 diejenige der 17. Gruppe. Ein Amerikaner, WOODWARD (welchem wir treffliche Photographien von Test-Objekten verdanken), bewältigte im Jahre 1869 auch die 19. Gruppe jener merkwürdigen Probetafel.

SCHULTZE hat ferner vor einigen Jahren eine Reihe der besten Linsensysteme der Gegenwart bei zentrischer Beleuchtung geprüft. Die höchsten Leistungen bestanden jetzt in Auflösung der 9. Gruppe mit einem Immersionssystem Nr. 10 von HARTNACK und einem MERZ'schen ($\frac{1}{24}''$). Ich habe diese Versuche wiederholt. Mein Immersionssystem Nr. 11 löste die 12. (undeutlicher die 13.), Nr. 10 die 11., die Kombination 7 neuester Konstruktion die 7. Gruppe jener Probetafel.

Wir haben hier endlich noch die Frage zu erörtern, welche Vorschriften und Rathschläge sind demjenigen zu geben, der sich ein Mikroskop erwerben will; wie soll das Instrument beschaffen sein, und welches optische Institut verdient gegenwärtig am meisten empfohlen zu werden.

Derjenige, welcher ein Instrument ersten Ranges besitzen will, wird gegenwärtig meist eines jener grossen Hufeisenstative (Fig. 59) wählen, wie sie von OBERHÄUSER erbaut und von andern Optikern nachgeahmt worden sind. Die Bequemlichkeit der Handhabung bei einer gewissen Einfachheit lassen uns hier ein wahres Musterstativ erblicken. Der grosse Objektisch, die Rotation desselben (welche aber sehr genau gearbeitet sein muss und daher theuer kommt), die Mikrometerschraube zur feineren Einstellung, die Beweglichkeit des Spiegels sind ausserordentliche Vorzüge. Der Beleuchtungsapparat könnte allerdings noch verbessert werden, doch reicht er im Allgemeinen aus. Vergleicht man hiermit eines der Stative, wie sie die englischen Optiker für ihre grossen Instrumente wählen (s. S. 22, Fig. 32) so fällt eine grosse Ueberladung mit Schrauben und unwesentlichem Zubehör unangenehm auf, die für denjenigen, welcher täglich mit dem Instrumente arbeitet, störend wird, da vieles, was hier mechanischen Vorrichtungen zugewiesen ist, die menschliche Hand bequemer vollführt.

Für ärztliche Zwecke wird man den drehbaren Objektisch leicht entbehren können; weniger schon die schiefe Beleuchtung, und diese, welche ohne grosse Kosten anzubringen ist, sollte in der That an keinem Instrumente mittleren Ranges mehr fehlen. Kleinere Hufeisenstative, dem grossen Gestelle nachgebildet, aber ohne den drehbaren Objektisch, verdienen darum besonders empfohlen zu werden. Noch kleinere Gestelle sollten einen Plan- und Konkavspiegel, und zur Regulierung der Beleuchtung wenigstens eine Drehscheibe, besser einige Zylinderblendungen

besitzen, sowie einen Objektstisch von $1\frac{1}{2}$ Zoll Breite. Fehlt die schiefe Beleuchtung, so nehme man als Ersatz einen einfachen Kondensator nach Art des (Fig. 24 gezeichneten. Ist der Spiegel nur einfach, die Drehscheibe fehlend und der Tisch sehr schmal, wie dieses bei dem sogenannten älteren Microscope à l'hospice von HARNACK der Fall, so bleibt das Stativ allerdings mangelhaft.

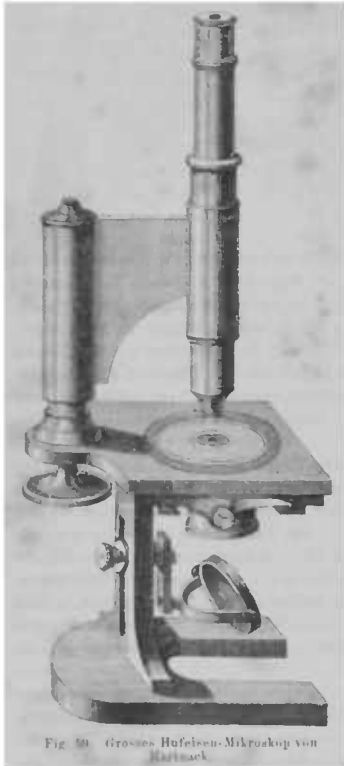


Fig. 24. Großes Hufeisen-Mikroskop von Harnack.

Indessen der mechanische Theil eines Mikroskops ist Nebensache und von untergeordneter Bedeutung; der optische Apparat begründet erst den wahren Werth des Instrumentes.

Man wird, je nachdem man höher oder weniger hoch im Preise gehen kann, hienach diese oder jene Form des Instrumentes wählen. Anfänger sollten im Uebrigen niemals zu jenen grössten, theuersten Mikroskopen greifen, da schon ihre mechanische Handhabung schwieriger ist und es erst beträchtlicher Übung bedarf, ehe man sehr starke Linsen ersten Ranges anwenden kann.

Was nun den optischen Theil betrifft, so herrschen hier nicht selten die sonderbarsten Vorstellungen. Wie oft hört man noch die Frage: wie stark vergrössert dieses Instrument? wie häufig werden in einem optischen Institute Mikroskope mit 5—600-facher Vergrösserung bestellt. Nichts zeugt von einem grösseren Missverständnisse der optischen Leistungen unseres Werkzeuges, da es eben nur der Beigabe eines vielleicht ganz unbrauchbaren allzustarken Okulares bedarf, um eine 100fache Vergrösserung, mit welcher man noch etwas auszurichten vermag, in eine 800fache, völlig unwendbare zu verwandeln, also ohne allen Werth für das Instrument.

Die einzelnen Linsensysteme mit den verschiedenen Okularen bilden jedes für sich ein besonderes Mikroskop. Man sollte daher wenigstens zweifache Linsenkombinationen, wo möglich drei, eine schwache, mittlere und stärkere haben. Es kann eine doppelte Linsenkombination auf wohlfeilstem Wege durch Abnahme der unteren Linse von einem Systeme erhalten werden, und manche Instrumente einfachster Konstruktion besitzen nur ein derartiges System mit doppeltem Okulare. Schon für 20 Thaler sind sehr brauchbare Mikroskope dieser Art zu erhalten. Besser ist es, mehrere nicht zerlegbare Systeme zu besitzen.

Hier erinnern wir noch an früher Bemerktes, an den hohen Werth schwacher Vergrösserungen. Sie sollten niemals mangeln. Mittelstarke Linsen wenigstens in einem System sind dann ebenfalls eine werthvolle Beigabe. Ein stärkeres System endlich, welches mit schwachem Okulare 200—250fache Vergrösserung giebt und mit einem stärkeren eine gute und vollkommen brauchbare von 300—350 liefert, darf am modernen Mikroskope nicht fehlen.

Man wird damit, namentlich wenn noch ein Okular mit Glasmikrometer hinzugekommen wird, meistens vollkommen ausreichen. Solche Instrumente sind je

nach dem Stativ für 30, 40 und 50 Thaler zu erhalten und stehen aus einem der besten optischen Institute der Gegenwart entnommen, in ihren Leistungen höher als die vor 15 Jahren konstruirten grossen Mikroskope mit dem 3- und 4fachen damaligen Preise.

Stärkerer Linsensysteme bedarf man überhaupt nur selten. Die Hinzunahme eines solchen erhöht natürlich die Kosten bedeutend. Auch hier möchten wir anrathen, die allerstärksten, namentlich die subtil zu behandelnden mit Korrektionsapparat sowie Immersionssystem (Fig. 60) für den Anfang ganz wegzulassen und eine Linsenkombination zu wählen, welche trocken arbeitet. Man wird hiermit seine Vergrösserungen auf 450—600 zu steigern vermögen und nur selten einmal auch bei ausgedehntester wissenschaftlicher Arbeit eine noch stärkere Vergrösserung vermissen. Solche Instrumente können in trefflicher Qualität auf dem Kontinente für circa 70 und 80 Thaler erworben werden.



Fig. 60. Immersionssystem No. 10 von Hartnack.

Andere mehr oder weniger kostbare Zugaben sind Zeichnungs- und Polarisationsapparate. Sie werden in der Regel erst zu grösseren Instrumenten genommen.

Wenn nun aber der optische Theil, die Güte der Linsensysteme, den Werth eines Mikroskops erst begründet, so wird die Frage nach den gegenwärtigen Leistungen der optischen Institute uns hier entgegen treten. Es ist sehr schwer, darüber ein unparteiisches Urtheil zu fällen. Wollte man auch absehen davon, dass man bei den nicht in erste Linie gestellten Optikern hiermit ein gewisses Odium erwirbt, so müsste man eine zu diesem Zwecke angetretene grosse Reise durch Frankreich, Deutschland, England und Nordamerika eben beendigt haben, denn auch auf diesem Gebiete zeigt unsere industrielle Epoche einen beständigen Fortschritt, ein Ueberflügeltwerden der einen Firma durch die andere.

Handelt es sich um die Herstellung schwacher, mittlerer und einfacher stärkerer Linsenkombinationen, so ist dieses eine Leistung, welche von einer beträchtlichen Anzahl gegenwärtiger Optiker in vollkommen befriedigender Weise gelöst wird, so dass eine grosse Menge guter und für die Bedürfnisse des Mediziners vollkommen ausreichender Instrumente jedes Jahr in den Verkehr gebracht werden. Allerdings bieten auch jene Systeme bei dem einen optischen Institute Vorzüge vor denjenigen eines andern dar. Diese fallen aber für das praktische Bedürfniss nicht erheblich aus und sind eigentlich erst von einem Kennerauge zu entdecken. Doch hat das Bestreben, einen grösseren Oeffnungswinkel zu erreichen, den modernen Linsensystemen einen eigenthümlichen Charakter aufgedrückt. Als praktischer Rath möchten wir indessen den ertheilen, nicht bei einem unbekanntem Optiker ein Instrument zu kaufen oder dasselbe jedenfalls vorher der Prüfung eines Sachkundigen zu unterstellen und gegen alle marktschreierischen Anpreisungen, kommen sie von dem Optiker selbst oder einem ihn verherrlichenden Schreiber, das grösste Misstrauen zu bewahren.

Handelt es sich aber um die Konstruktion sehr starker oder der allerstärksten Kombinationen, um das Höchste, was auf diesem Gebiete gegenwärtig geleistet wird, so verhalten sich hier die verschiedenen optischen Institute sehr verschieden. Wer deshalb ein Instrument erster Klasse erwerben will, muss mit Umsicht verfahren.

Vor noch nicht zwanzig Jahren behaupteten einige grosse Firmen Englands auf diesem Gebiete einen höheren Rang, als ihn die Optiker des Kontinents einnahmen, wenn man absieht von dem italienischen Gelehrten und ausgezeichneten Mikroskopverfertiger AMICI († 1863). Kein Unparteiischer, welcher zu prüfen versteht, wird dieses in Abrede stellen können, wenn er aus dieser Epoche herstammende Instrumente ersten Ranges vergleichen konnte. Der Wetteifer der Optiker des Kontinents hat seit dieser Zeit die Befähigten zu immer höheren Lei-

stungen angespornt, die Verschiedenheit ist geringer und geringer geworden und endlich verschwunden. Ja Einzelnes, was man in den letzten Jahren bei uns hervorgebracht hat, dürfte vielleicht höher zu stellen sein. Dabei kommen bei Instrumenten grösserer Gattung die allerbedeutendsten Preisunterschiede zwischen den Instituten Englands und denjenigen der Deutschen und Franzosen vor. So kostet z. B. ein einziges Linsensystem mit der nominellen Brennweite von $\frac{1}{16}$ Zoll bei POWELL und LEALAND in London etwas mehr als 16 Pfd., während dieselbe gleich starke Kombination (No. 10 à immersion) von HARTNACK in Paris für 200 und eine noch stärkere (No. 11) für 250 Francs geliefert wird. Das stärkste System, $\frac{1}{50}$ Zoll, der genannten Londoner Firma ist im Preisverzeichnisse zu 31 Pfd. 10 Sh. angesetzt, bei dem Pariser Optiker zu 500 Francs.

Grosse, aus neuester Zeit herstammende Mikroskope der berühmtesten englischen Firmen sind mir nicht zugänglich gewesen. Ich vermag daher auch nicht anzugeben, wie weit die Leistungen früherer Jahre überflügelt worden sind. Starken und stärksten Systemen von ANDREW ROSS, sowie POWELL und LEALAND hat vor einer Reihe von Jahren einer der ersten und gründlichsten Kenner des Mikroskops, HARTING, das höchste Lob gespendet. Ein Objektivsystem von $\frac{1}{25}$ Zoll der letzten Firma ist vor einiger Zeit vielfach in England in den Verkehr gekommen und hat auf der Industriausstellung von 1862 grösste Anerkennung gefunden; ein anderes von $\frac{1}{30}$ Zoll bringt der neue Preisourant. BEALE hat demselben hohes Lob ertheilt. Ich lernte im Jahre 1866 dasselbe freilich nur so flüchtig kennen, dass ich mir kein Urtheil erlauben darf.

Unter den kontinentalen Optikern steht gegenwärtig meiner Ansicht nach HARTNACK in Paris, der Nachfolger OBERHÄUSER'S (Place Dauphine No. 21) als der erste da. Nicht nur, dass seine Immersionssysteme bisher von keinem andern Mikroskopverfertiger des Festlandes erreicht worden sind, so haben auch die so höchst wichtigen schwächeren Systeme sehr bedeutende Verbesserungen erfahren, und bei dem Fleisse und der Sorgfalt des so hoch befähigten Künstlers sind weitere Vervollkommnungen zu erwarten. So besitzt System 5 schon einen Oeffnungswinkel von circa 50°. Vortrefflich und, wie alle HARTNACK'schen Apparate, durch billigen Preis zu empfehlen sind namentlich dessen Systeme 7 und 8. Das erstere ist in den letzten Jahren, wie ich aus zahlreichen Vergleichen und Prüfungen weiss, zu einer immer höheren Stufe der Vollendung, sowohl im Penetrations- als Definitionsvermögen gebracht worden und stellt mit einem Oeffnungswinkel von circa 100° eine für histologische Untersuchungen wundervolle Kombination her. No. 5 besitzt 125—130, No. 9 (trocken) 155—160° Gesamtöffnung.

Schon zu dem Preise von 65 Francs ist das kleinste Mikroskop à l'hoplice mit einem Systeme No. 7 und einem genügend breiten Objektisch zu haben; allerdings hinsichtlich des Beleuchtungsapparates mangelhaft, aber für ärztliche Untersuchungen sehr brauchbar.

Ein etwas grösseres Instrument mit drehbarem Diaphragma und breitem Tische, mit einem schwächeren Systeme und dem eben erwähnten No. 7, sowie mehreren Okularen kostet 115 Francs und erhöht sich, wenn Objektive 8 hinzugenommen wird, auf 165 Francs. Abgesehen von nicht vorhandener schiefer Beleuchtung wird man kaum etwas weiter zu wünschen haben. Für Reisen ist es seiner Kleinheit wegen sehr bequem.

Ein sehr zweckmässiges und schiefes Erluchten gestattendes Stativ ist das kleinere Hufeisenmikroskop Nr. VIII, welches mit 3 Linsensystemen (4, 7 und 8) sowie den notwendigen Okularen 275 Francs kostet. Es sind mir in einer Reihe von Jahren eine beträchtliche Anzahl Instrumente dieser Art durch die Hände gegangen, und ich kenne überhaupt kein Mikroskop der Gegenwart, das ich Aerzten und Studierenden, welche die mässige Summe anzuwenden im Stande sind, mehr zu empfehlen vermöchte als gerade dieses. Nimmt man anstatt No. 8 ein Immersionssystem No. 9 hinzu, so erhöht sich der Preis auf 390 Francs. In den letzten

Jahren hat HARTNACK neben diesem Stativ noch ein etwas vereinfachteres mit einer Drehscheibe und einem bronzierten Fuss in den Verkehr gebracht. Mit den Systemen 4 und 7 sowie 2 Okularen kostet es 140 Francs. Ist der Fuss durch eine einfache Platte ersetzt, so stellt sich der Preis auf nur 120 Francs.

Nur in grösserer Form und mit drehbarem Tische konstruirt HARTNACK sein grosses Mikroskop, welches neben vier gewöhnlichen Linsensystemen noch ein Immersionssystem No. 9 zu enthalten pflegt und mit dieser Beigabe 750 Francs kostet, gegenwärtig das beste Instrument des Continents.

Als Mikroskopverfertiger hat sich ferner NACHET in Paris (Nachet et fils, Rue St. Séverin No. 17) einen bedeutenden Ruf erworben. Einige grosse, vor mehreren Jahren konstruirte Mikroskope, in ihrer Form den englischen nachgebildet und der schiefen Stellung fähig, sowie mit einem Kondensor, waren für die damalige Zeit sehr gut. Welche Fortschritte NACHET in den letzten Jahren bei Herstellung stärkster Systeme gemacht, ist mir leider nicht genügend bekannt geworden. Ein Immersionssystem No. 7 (etwas schwächer als HARTNACK's No. 10) hatte ich kürzlich in den Händen. Es war sehr gut. Einige kleine Mikroskope, welche ich schon früher prüfen konnte, waren sowohl im mechanischen, wie optischen Theil trefflich und sehr billig (nur 200 Francs kostend). Die Preise bei NACHET sind aber folgende: Das grosse, mit einem den englischen Mikroskopen nachgebildeten und auch zu schiefer Stellung eingerichteten Stativ (Fig. 33) mit sehr zahlreichen Beigaben und 7 Linsensystemen kostet 1300 Francs, das ältere grosse Instrument 1150 und in einfacherer Ausstattung 650. Kleinere Instrumente mit verschiedenen, zum Theil sehr zweckmässigen Gestellen sind für 500, 380, 200, 150, 125 und 70 Francs bei NACHET zu haben.

Auch die ältere CHEVALIER'sche Firma hat neuerdings durch den Sohn ARTHUR CHEVALIER (Palais royal No. 158) neuen Aufschwung genommen. Ein kompetenter Beurtheiler, von HEURCK, hat die optischen Leistungen CHEVALIER's kürzlich hervorgehoben. Ich habe bisher leider nichts aus diesem Atelier gesehen.

Unter den in Deutschland lebenden Optikern (welche in den letzten Jahren vielfach den rühmlichsten und erfolgreichen Wettläufer entwickelt haben) gedenken wir zunächst einer Münchener Firma, G. & S. MERZ, in deren Hände das berühmte FRAUNHOFER-UTZSCHNEIDER'sche Institut übergegangen ist. Eines ihrer kleineren Instrumente möchten wir ganz besonders empfehlen. Dasselbe, ein Hufeisenstativ, ist mit drei Okularen und zwei Linsensystemen mit der nominellen Brennweite von $\frac{1}{3}$ und $\frac{1}{12}$ versehen. Letzteres System von vortrefflicher Konstruktion gewährt Vergrösserungen von 240, 480 und 720. Dieses Mikroskop ist für 70 und einige Gulden zu kaufen, eines der preiswürdigsten, welche ich kenne. Stärkere mit Korrekptionsapparat versehene Systeme des MERZ'schen Instituts haben mit Recht durch HARTING und M. SCHULTZE wohlverdiente Anerkennung erhalten. — Eine andere, gerühmte Münchener Firma ist M. BADER. Kleinere Instrumente kosten 45 Gulden.

Ferner hat ZEISS in Jena seit einiger Zeit auch zusammengesetzte Mikroskope geliefert. Genaueres über sie berichteten uns vor Jahren SCHACHT und M. SCHULTZE, welche ihnen ein hohes Lob ertheilen. ZEISS hat gegenwärtig 5 verschiedene zweckmässige Stative im Werthe von 8—55 Thalern. Seine Linsensysteme tragen nach ihrer Stärke die Buchstaben A—F. Ersteres kostet 5 Thaler, und dann liegen die folgenden zwischen 7 und 18 Thalern, bis No. F welches zu 25 Thalern berechnet wird. Alle diese Linsensysteme, welche ich aus dem letzten Jahre kenne, sind sehr gut gearbeitet, No. F eine so starke und treffliche Kombination, dass man nur selten einer stärkeren bedürftig sein wird.

In Wetzlar hatte C. KELLNER in den 40er Jahren für die damalige Epoche treffliche Instrumente geliefert. Die nächsten Nachfolger BELTHLE und REXROTH führen im Preis-kourant Mikroskope von 35—120 Thalern an. Gute Instrumente hat mir BELTHLE vor Jahren vorgeführt. Jetzt nach dem Tode BELTHLE's ist das Ge-

schaft in die Hände von LEITZ übergegangen. Seine Leistungen verdienen alle Anerkennung. Eine andere Firma daselbst ist die von ENGELBERT & HENSOLDT. Ihre Instrumente sind gleichfalls sehr gut.

In Giessen liefern MÜLLER und EMMERICH seit einigen Jahren Instrumente.

In Hamburg hat sich SCHRÖDER (Holländischer Brook No. 31) als Mikroskopverfertiger einen Namen gemacht. Ein starkes Linsensystem für Immersion mit Korrektionsapparat, welches ich vor Jahren prüfte, war gut, aber den HARTNACK'schen beträchtlich nachstehend. Der Oeffnungswinkel ist an seinen stärkeren Systemen ein grosser. Die Preise sind für das Stativ 12—60 Thaler. Die Systeme werden zu 14—20 Thalern berechnet. Immersionslinsen kosten 20—32 Thaler.

In Eisenach ist HASERT als Mikroskopverfertiger aufgetreten. Er hat sehr starke Immersionssysteme hergestellt, welche bei schiefer Belichtung von Mehreren sehr gerühmt worden sind.

In Berlin ist F. W. SCHIEK (Halle'sche Strasse No. 14) die älteste Firma. Einiges, was ich in neuester Zeit von ihm sah, war auf der Höhe der Gegenwart stehend und bei mässigen Preisen recht gut. Stative und Linsensysteme erinnern in Form und Bezeichnung an HARTNACK. Mikroskope von 38—65 Thaler können dem Studierenden und Arzte als sehr zweckmässig empfohlen werden. — Aus einer anderen Werkstätte daselbst, derjenigen von E. GUNDLACH, sind in neuerer Zeit stärkere und zum Theil riesenstarke Linsenkombinationen hervorgegangen, welche hohes Lob verdienen. Auch von BÉNÉCIK (Belle Alliance-Strasse No. 33) sah ich hübsche Leistungen neuesten Ursprungs. Ich erwähne endlich noch eine letzte Firma, die von SCHMIDT & HÄNSCH (Dragonerstrasse No. 19).

Zu Barth in Pommern ist NOBERT als Mikroskopverfertiger zu nennen. Leider kenne ich keines seiner Instrumente.

In Wien war S. PLÖSSL (Alte Wieden, Theresianumgasse No. 12) die erste Firma. Die PLÖSSL'schen Mikroskope zählten vor fast drei Dezennien zu den besten, welche bekannt waren. Ueber spätere Leistungen weiss ich nichts zu berichten. Die jetzige Adresse ist PLÖSSL & Co.

Aus Italien sind die trefflichen Instrumente AMICI's zu hoher Berühmtheit gelangt. In den 40er Jahren und zu Anfang der 50er waren sie die ersten kontinentalen Mikroskope, wie sich denn der verstorbene AMICI um die Herstellung verbesserter Mikroskope das höchste Verdienst erworben hat. Aus letzter Zeit herstammende Instrumente kenne ich nicht mehr.

Die drei berühmtesten Londoner Firmen sind: POWELL und LEALAND (170. Euston-road) ANDREW ROSS (7. Wigmore Street, Cavendish Square, W.), nach dem Tode des Begründers von dem Sohne, THOMAS ROSS, fortgesetzt und SMITH, BECK and BECK (6. Coleman Street). Unter den übrigen gedenken wir noch derjenigen von PILLISCHER (2. New Bond Street), W. HIGGLEY (70. Dean Street, Soho Square 10) und BAKER (41. High Holborn). Rühmend verdient es vor allen Dingen hervorgehoben zu werden, dass man in England seit einer Reihe von Jahren auf die Herstellung möglichst billiger und dabei guter Instrumente bedacht war. So liefern beispielsweise eine Anzahl von Firmen schon für 5 Pf. St. ganz hübsche Instrumente, wie PILLISCHER, SMITH, BECK and BECK.

Unter den Mikroskopverfertign Nordamerika's sind die angesehensten SPENCER, TOLLES und W. WALKER. Sehr gute Stative lieferte in neuester Zeit ZENTMAYER. Die optischen Leistungen übertreffen diejenigen unserer besten europäischen Instrumente nicht; die Preise aber sind enorme (H. HAGEL).

Fünfter Abschnitt.

Der Gebrauch des Mikroskops. Die mikroskopische Beobachtung.

Eine Anleitung, mit dem Mikroskope arbeiten zu lernen, lässt sich auf praktischem Wege ziemlich schnell und ohne alle Schwierigkeiten geben, während das geschriebene Wort sie allerdings nur mühevoller dem Anfänger gewähren kann, so dass wir uns hier auf das Hervorheben einiger Hauptpunkte beschränken werden und vieles Andere der Selbstthätigkeit des angehenden Mikroskopikers überlassen müssen.

Bei dem mikroskopischen Arbeiten ist eine passende Beleuchtung von hohem Werthe. Da die meisten Beobachtungen mit durchfallendem Lichte angesetzt werden und die Verwendung des natürlichen Lichtes hier jeder künstlichen Beleuchtung vorzuziehen ist, so wird schon die Wahl eines Arbeitszimmers nicht gleichgültig sein. Wer darüber verfügen kann, nehme ein solches, welches nach Nordwest oder Nordost gelegen ist und womöglich einen Ausblick gewährt, damit ein grösserer Theil des Himmels für das Auffangen der Lichtstrahlen benutzt werden kann. In engen Strassen der Städte sind meistens nur die obersten Stockwerke der Häuser zu verwenden. Bequem ist es, an zwei Zimmerwänden Fenster zu haben; nur müssen dann diejenigen der einen Seite, welche gerade nicht in Gebrauch kommen, mit einem dunklen Vorhange oder einem Laden verschlossen werden.

Für die gewöhnlichen Untersuchungen kann man ohne Nachtheil das Instrument auf einen dem Fenster dicht anstehenden Tisch setzen und so an einem und demselben Platze präpariren und beobachten. Handelt es sich jedoch um möglichst gute Erleuchtung, so darf eine derartige Stellung des Mikroskops nicht stattfinden: das Instrument muss vielmehr in ansehnlicherer, 6—9 Fuss und mehr betragender Entfernung von dem Fenster plazirt werden. Ein dunkler Schirm, welchen man etwa mittelst eines Ringes an dem Mikroskoprohre befestigt, über den Objektisch schiebt, wird alles auffallende Licht von dem Gegenstande abhalten und das Bild noch wesentlich verbessern können. (Nimmt man Untersuchungen bei polarisirtem Lichte vor oder löst man sehr schwierige Probeobjekte mit schiefer Beleuchtung auf, so darf eine derartige Beschattung des Objektisches niemals vernachlässigt werden.)

Für die Beleuchtung ist der Zustand des Himmels von Wichtigkeit. Das reine Blau desselben giebt ein sehr schönes, sanftes, das Auge nicht ermüdendes Licht, welches nur bei sehr starken Objektiven nicht mehr hinreichend hell erscheint. Eine matte, weisse, gleichmässige Bewölkung ist noch vorzüglicher. Glänzende weisse Wolken, welche der Sonne nahe stehen, sollten ihres grellen Lichtes wegen nicht gewählt werden. Sehr unangenehm und störend ist bei stark bewegter Atmosphäre das rasche Vorüberziehen weisser Wolken am blauen Himmel. Liegt die Sonne auf dem Fenster, so hilft man sich durch das Vorziehen eines weissen Vorhangs oder das Herablassen eines derartigen Rouleau.

Man stellt, um das Sehfeld zu beleuchten, das Instrument dem Fenster zu-gekehrt und blickt nun durch dasselbe, indem man mit der einen Hand den Spiegel dreht und bewegt. Hat man so das gesuchte beste Licht gefunden, so legt man jetzt das zu untersuchende Objekt auf den Tisch des Mikroskops und beginnt nun die weiteren Korrektionen des Sehfeldes unter fortwährendem Beachten des Gegenstandes vorzunehmen, also z. B. die Zylinderblendungen zu senken, dem Spiegel

kleinere Stellungumänderungen zu geben. Ist der Spiegel frei beweglich, so bleibt das Instrument hierbei unverändert stehen, während die beschränkte Bewegung jenes, welche manche der kleinsten Mikroskope besitzen, oftmals ein Drehen und Rücken des Mikroskops verlangt.

Der Anfänger glaubt gewöhnlich in der hellen Erleuchtung des Scharfes das Möglichste thun zu müssen und arbeitet so, geblendet von einem Lichtmeere, mit thranenden, rasch ermüdenden Augen. Der routinirte Beobachter pflegt in der Regel die Intensität der Beleuchtung stark abzdämpfen. Neben der Schonung des Sehorgans tritt erst auf diesem Wege zartes Detail im mikroskopischen Bilde hervor. Die geschickte Verwendung des Beleuchtungsapparates, die Benutzung der Blendungen sollte darum von dem Anfänger sogleich möglichst eingeübt werden. Hat das Instrument einen Spiegel mit planer und konkaver Fläche, so kommt die erstere bei schwächeren Systemen und hellerem Lichte, die letztere bei den starken Objektiven oder geringerer Lichtintensität zur Verwendung. Instrumenten ohne eine derartige Vorrichtung hängt immer ein sehr fühlbarer Mangel an. Durch Drehen des Mikroskops, sowie das Bewegen der vorgehaltenen Hand kann man allerdings Einiges auch hier verbessern.

Bei der schiefen Beleuchtung (Fig. 61) ist eine grössere Routine erforderlich. Die Oeffnung des Tisches muss von Blendungen, von einem etwa unter demselben

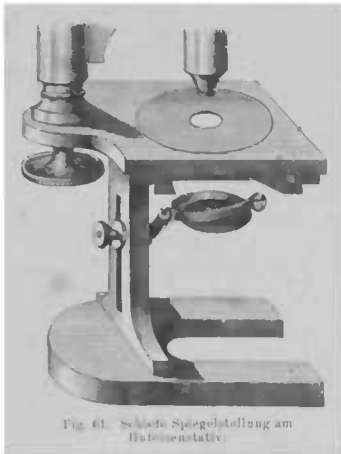


Fig. 61. Schiefe Spiegelstellung am Hüttenmikroskop.

angebrachten Schlitzen befreit werden, und während das Auge in das Mikroskop blickt, sind die verschiedenen Spiegelstellungen zu versuchen. Mitunter greift man, indem der Spiegel bis dicht unter den Objektstisch heraufgeschoben wird, zu einer möglichst schiefen Erleuchtung. Man erhält dabei zuweilen wahrhaft diabolische Beleuchtungen, welche indessen manches feine Detail in überraschender Weise zeigen. Hat das Mikroskop einen gut zentrirten Drehtisch, so ist die Rotation desselben bei solchen Beobachtungen von grosser Bedeutung. Ein mit seinem Instrumente vertrauter und in dieser Seite der mikroskopischen Technik geübter Beobachter wird zum Erstaunen des Ungeübten Vieles zu zeigen im Stande sein, was jener nach Stunden vergeblicher Arbeit nicht fertig bringt. Die Auflösung der Liniensysteme des *Pleurosigma angulatum* in Felder mittelst stärkerer Objektive und die Darstel-

lung der Zeichnungen von *Suirella gemma* und *Grammatophora subtilissima* vermöge der stärksten Immersionssysteme können als solche Probestücke der Kunst schiefer Beleuchtung bezeichnet werden. Indessen für die Zwecke unserer Arbeit ist dieselbe bisher nur von untergeordnetem Werthe.

Wer seine Augen schonen will und es irgend vermeiden kann, sollte bei dem künstlichen Lichte einer Lampe oder Gasflamme überhaupt keine anhaltenderen mikroskopischen Beobachtungen anstellen. Freilich kommen im nördlichen Europa während des Winters Tage vor, wo das natürliche Licht den Dienst versagt und man geärgert von der erbärmlichen Beleuchtung, endlich zur künstlichen übergeht. Muss man zum künstlichen Lichte greifen, so verdient ein gewöhnlicher, nicht allzu hoher sogenannter *Moderateur* eine *ARGAND'sche* oder eine *Petroleumlampe* mit einer Glocke von Milchglas empfohlen zu werden. Recht zweckmässig freilich mit einem Lichtschirm zu verbinden ist eine von *HARRIS* neuerdings konstruirte, mit der grossen Beleuchtungslinse versehene Petroleumlampe

(Fig. 62). Auch passend konstruierter Gaslampen kann man sich mit Vortheil bedienen. Von englischen Mikroskopikern sind mehrere derartige mit ganz zweckmässiger Einrichtung erfunden und empfohlen worden.

Ein passendes Abdämpfen des Lichtes ist hier dringend notwendig. Eine wesentliche Verbesserung der Beleuchtung kann durch die Anwendung eines bald lichter, bald intensiver kobaltblauen Glases zwischen Lampenflamme und Objekt erzielt werden. Man kann dasselbe auf den Spiegel oder besser auf den Objektisch legen. Eine vor dem Mikroskop parallel dem Spiegel aufstellbarer schwarzer Pappschild mit Oeffnungen von verschiedener Grösse, an welche das blaue Glas mittelst Wachs angeklebt wird, und hinter welchen ein drehbares Diaphragma angebracht ist, bildet eine wohlfeile Beigabe des grossen OBERHÄUSER-HARTNACK'schen Mikroskops und verdient als von bedeutender Wirkung sehr empfohlen zu werden, oder blaue Gläser verschiedener Sorten, in einem Metallring einschiebbar, werden nach Bedürfniss in den Objektisch eingesetzt. An allen etwas grösseren Stativen kann man leicht eine derartige Vorrichtung herstellen lassen.

Während das direkte Sonnen- und Lampenlicht für die gewöhnlichen Untersuchungen gänzlich zu verwerfen sind, muss man bei manchen Beobachtungen im polarisirten Lichte gerade umgekehrt diese intensivste aller Beleuchtungsweisen wählen.

Undurchsichtige Gegenstände verlangen Erlenkung mit auffallendem Lichte unter Abschluss des durchfallenden. Bei ganz schwachen Vergrösserungen reicht das gewöhnliche Tageslicht aus. Bei etwas stärkeren bedarf man einer intensiveren Beleuchtung. Hier kann man unter Umständen das Sonnenlicht benutzen. Zur Konzentration des Lichtes auf das Objekt sind mancherlei Vorrichtungen im Gebrauch. Mit einer plankonvexen Linse von grossem Fokus, die vor das Instrument gestellt wird, reicht man im Allgemeinen aus (Fig. 21); auch ein Glasprisma erfüllt diesen Zweck. Als eine sehr passende gute Vorrichtung verdient dann noch der LIEBERKÜHN'sche Beleuchtungsapparat bezeichnet zu werden; doch dürfte er bei ärztlichen Untersuchungen nur selten zur Verwendung kommen.

Der zu untersuchende Gegenstand wird nun, wenn er nicht anders ein bleibendes Präparat ist, eine vorherige Präparation zu erfahren haben. Von dieser, die natürlich nach den Umständen ganz verschieden auszufallen hat, gewöhnlich aber die Untersuchung mittelst durchfallenden Lichtes ermöglichen soll, wird bald ausführlicher die Rede sein. Hier genüge die Bemerkung, dass man einmal diese Vorbereitung sorgfältig und mit Beobachtung grösster Reinlichkeit vornehme, dann aber auf der andern Seite, wir möchten sagen, des Guten nicht allzuviel thue, d. h. nicht allzugrosse Stücke zur Untersuchung wähle. Anfänger fehlen bierin sehr gewöhnlich und bringen Massen unter das Mikroskop, welche zertheilt ein Dutzend brauchbarer Präparate ergeben hätten. Starke Linsensysteme erfordern stets sehr dünne und kleinere Präparate. Selten wird man bei auffallender Beleuchtung allein untersuchen, wo der Gegenstand unbedeckt und trocken auf den Tisch des Mikroskops gebracht werden kann. In der Regel ist Befeuchtung desselben notwendig (mit Wasser, konservirenden Flüssigkeiten, Glycerin etc. s. u.). Auch jetzt kann das Objekt bei schwachen Vergrösserungen noch unbedeckt bleiben, und man untersucht in der That so Mancherlei, wobei jedoch gewöhnlich nicht der

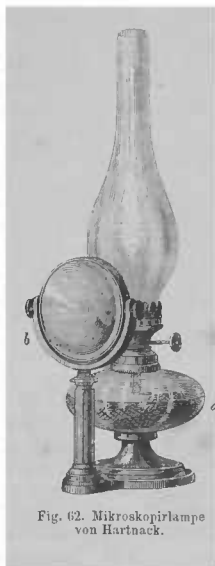


Fig. 62. Mikroskopirnlampe von Hartnack.

einfache Objektträger sondern ein Uhrgläschen, ein Glaskästchen oder eine sogenannte Zelle das Präparat beherbergt.

Geht man aber zu stärkeren Vergrößerungen über, so wird ein Bedecken des Objektes mit einem Glasplättchen erforderlich. Dieses sei dünn und vor allem möglichst rein. Jedes Uebertreten der Zusatzflüssigkeit auf seine freie Fläche ist zu vermeiden, da bei gewöhnlichen Linsensystemen das Bild etwas Trübes und Verschwommenes bekommt, während allerdings, wie früher besprochen, bei den neuen Immersionssystemen auf der Oberfläche des Deckgläschens ein Wassertropfen sich befinden muss. Ebenso vermeide man bei der Applikation des Deckgläschens jede Berührung seiner Oberfläche mit dem Finger und lege es an den Kanten gefasst über das Objekt. Bei sehr zarten Gegenständen ist dabei einige Vorsicht notwendig: ein primitives Säugethiere z. B. wird durch ein ungeschicktes Anlegen zertrümmert, die Elemente der trischen Retina werden aus ihrem Zusammenhang gebracht u. a. m. Zum Schutze derartiger Präparate dienen einfache Vorrichtungen; das Stückchen eines Haares oder einer Borste, das Fragment eines dünnen Glasplättchens werden zwischen Objektträger und Deckgläschen gebracht.

Die Einstellung geschieht während des Durchsehens durch Senken der Mikroskopröhre, entweder indem dieselbe einfach mit der Hand in ihrer Hülse herabgeschoben, oder wenn eine gröbere Schraube vorhanden ist, durch letztere nach abwärts bewegt wird. Hierbei ist das Aufstossen der Linse an das Präparat zu vermeiden, weil dieses zerstört, seine Deckplatte zerbrochen, unter Umständen auch einmal die Linse beschädigt werden kann. Anfänger thun gut, diese Bewegung in umgekehrter Richtung, in der Form des Hebens, vorzunehmen. Man stellt die Röhre so, dass das Linsensystem nur durch einen sehr kleinen Zwischenraum von dem Deckgläschen geschieden ist, und geht dann nach aufwärts. Auch das genaue Einstellen erfordert einige Uebung und ist bei sehr starken Systemen nicht ganz leicht. Die möglichst scharfe, feine Begrenzung des Gegenstandes zeigt, dass man die richtige Stellung getroffen hat. Die feinere Stellschraube kommt hierbei zur Verwendung.

Das Präparat wird zuerst bei schwacher Vergrößerung mittelst durchtretenden zentralen Lichtes durchmustert und dann allmählich zu etwas stärkeren Linsensystemen übergegangen, wobei stets ganz schwache Okulare angewendet werden und unter Umständen das Rohr des Mikroskops zweckmässig eine Verkürzung erfährt.

Auch hier fehlen Anfänger gewöhnlich, indem sie, den Werth schwacher Vergrößerungen unterschätzend, gleich von vorn herein starke Linsensysteme benutzen. Da aber bekanntlich nur die schwachen Objektive ein einigermaßen ausgedehntes Schfeld gewähren, während dieses bei starken Systemen ausserordentlich klein ausfällt, so ergibt sich wie eben für den gleichzeitigen Ueberblick des Ganzen, für die erste Orientirung des Beobachters gerade die Verwendung der schwachen Kombinationen von hoher Wichtigkeit ist.

Man geht dann allmählich zu stärkeren Systemen über zunächst immer noch mit Verwendung ganz schwacher Okulare. Hierbei werden, wenn man mit Zylinderblendungen arbeitet, Aenderungen derselben, Vertauschen derjenigen mit weiteren Oeffnungen gegen solche mit kleinerer, ebenso zuweilen ein Wechsel des Planspiegels mit dem konkaven und unter allen Umständen das genaueste Einstellen mittelst der Mikrometerschraube erforderlich.

Ist der Beobachter so, wenn es anders überhaupt nöthig war, zu seinen starken Linsensystemen gelangt, so kann nun zu etwas stärkeren Okularen übergegangen werden. Doch sei man mit denselben sparsam. Man wird sich nämlich bald überzeugen, dass man durch jene (wie es sich aus der optischen Natur des Okulars ergibt) weniger erreicht, als man anfänglich glaubt. Das Bild wird grösser, wobei anfänglich Einzelnes noch etwas deutlicher erscheinen kann. Bald aber kommt eine Vergrößerung, welche durchaus nicht mehr, sondern weniger zeigt, als die schwächere des vorher benutzten Okulars, indem die Helligkeit des

Sehfeldes und die Schärfe des Bildes beträchtlich abgenommen haben. Ganz starke Okulare, welche sich als letzte optische Zugabe bei grösseren Instrumenten befinden, sind ein Luxusartikel und kaum einer Verwendung fähig.

Allerdings vertragen im optischen Theile gut gearbeitete Objektive stärkere Okulare als weniger glücklich hergestellte. Indessen auch hier sei man vorsichtig mit einer Forcierung der Vergrösserung durch das Okular. Die letzteren können gewiss noch bedeutend verbessert werden, wie es denn zu wünschen ist, dass befähigte Optiker diesem Gegenstande ihre Sorgfalt zuwenden mögen. Die sogen. orthoskopischen Okulare, welche meines Wissens zuerst von dem leider so früh verstorbenen KELLNER in Wetzlar konstruirt und verkauft worden sind, geben allerdings ein sehr ebenes Bild, haben mir aber in ihren stärkeren Nummern auch nichts weiter gezeigt.

Aus dem eben Erwähnten folgt, dass Derjenige, welcher ungefähr die gleiche Vergrösserung auf doppeltem Wege mittelst seines Mikroskops erreichen kann, nämlich durch ein schwächeres Linsensystem mit stärkerem Okular und vermöge einer stärkeren Kombination mit schwachem Okular, stets zu letzteren greifen soll. Das Bestreben älterer Optiker, schwächere Systeme mit relativ starken Okularen zu verbinden, kann darum — wir wiederholen es — nicht gebilligt werden und ist zur Zeit mehr und mehr verlassen worden.

Die Objekte der histologischen und ärztlichen Untersuchungen werden selten die Anwendung schiefer Beleuchtung erfordern. Will man die Wirkungen der letzteren kennen lernen, so ist nach den oben gegebenen Vorschriften zu verfahren.

Kommen Reagentien zur Verwendung, so pflegt man in der Regel mittelst eines zugespitzten Glasstabes einen Tropfen derselben entweder unter Abnehmen und Wiederauflegen des Deckplättchens dem Präparate zuzugeben, oder man bringt jenen an den Rand des Deckgläschens, damit er von hier aus mit der Zusatzflüssigkeit sich verbinde. Ein langsames Einströmen kann man durch einen Leinwandfaden, welcher halb unter dem Deckplättchen, halb frei auf der mikroskopischen Glasplatte liegt und hier den Zusatz des Tropfens erhält, erzielen.

Stets beobachte Derjenige, welchem es um Schonung seines Instrumentes zu thun ist, bei Reagentien die nothwendige Vorsicht, namentlich bei Verwendung starker Säuren, Alkalien und ganz besonders solcher Stoffe, welche das Blei des Flintglases affiziren. Konzentrirte Salz- und Salpetersäure vermeide man so viel als möglich, mit flüchtigen Säuren und Ammoniak sei man vorsichtig; Schwefelwasserstoff kann nie zur Verwendung kommen. Alle derartigen Zusätze erfordern die Anwendung möglichst grosser Deckplatten. Ist unglücklicherweise eine Linse von dem Reagens benetzt worden, so tauche man sie sogleich in destillirtes Wasser ein. Chemische Prozeduren, welche Dämpfe entwickeln, nehme man überhaupt nie im mikroskopischen Arbeitszimmer vor. Der traurige Zustand, in welchem die Mikroskope der chemischen Laboratorien sich zu befinden pflegen, zeigt am besten das Verderbliche jener Einwirkungen.

Für Denjenigen, welcher das Mikroskop täglich benutzt, ist das stets sich wiederholende Ein- und Auspacken zu mühsam und dem Mechanismus des Gestelles eben auch nicht förderlich. Es wird daher ein Aufstellen des Instrumentes auf dem Arbeitstische unter einer Glasglocke oder einem Glaskasten vorzuziehen sein, wie denn auch hier, wenn eine dicke Tuchplatte zur Unterlage gewählt wird, der Schutz vor Staub ein genügender ist. Unter einer zweiten kleineren Glasglocke kann man alsdann die Okulare und, eingeschlossen in dem Etui, die Linsensysteme und was sonst noch täglich benutzt wird, aufbewahren. Während des Winters ist, um das stete Beschlagen mit Wasserdampf zu vermeiden, ein geheiztes Zimmer anzuempfehlen.

Nach jeder Benutzung sollte, namentlich von dem Anfänger, das Instrument, bevor es unter die Glasglocke zurückgebracht wird, revidirt werden. Verunreinigungen des Messingwerkes sind durch einen Leinwandlappen zu entfernen, Staub,

welcher sich auf den Spiegel, die Okulare etc. abgesetzt hat, durch einen stärkeren feinhaarigen Malerpinsel. Sind diese Prozeduren auch einigermaßen zeitraubend, so haben sie, besonders wenn sich mit ihnen eine jedesmalige Durchmusterung der benutzten Linsensysteme verbindet, für die Schonung des Instrumentes und die Erhaltung seiner ursprünglichen Leistungsfähigkeit den grössten Werth.

Linsensysteme reinigt man nach vorherigem Abpinseln des Staubes am besten mit einem Stückchen sehr feiner und durch öfteres Waschen weich gewordener Leinwand. Auch sehr feines Leder und Fliedermark können verwendet werden. Etwaige Verunreinigungen sind mit destillirtem Wasser zu entfernen; andere, wie z. B. mit Glycerin, erfordern ein mit Alkohol eben befeuchtetes Tuch. Grössere Alkoholmengen vermeide man, indem sonst möglicherweise zwischen der Fassung der Linse etwas Flüssigkeit eindringen und den Kanadabalsam, der Crown- und Flintglas verkittet, erreichen kann.

Solche Benetzungen der Linse fallen indessen bei dem Geübteren nicht leicht vor. Dass sie in den Fällen, wo Reagentien zur Verwendung kommen, ganz besonders zu vermeiden und hier überhaupt die grösste Sorgfalt zu verwenden ist, leuchtet ein. Man gebrauche dann soweit möglich schwächere, mit grösserer Brennweite versehene Linsensysteme, und wenn man anders mehr in derartiger Weise zu arbeiten hat, so bedecke man den Objektisch mit einer Glasplatte, welche letztere dann, wenn Klemmen am Tisch angebracht sind, durch diese befestigt werden kann. Nicht allzuschmale Objektträger gewähren natürlich auch schon Schutz.

Indessen bei aller Sorgfalt bedürfen nach einiger Zeit die optischen Theile des Mikroskops einer Reinigung, indem sich ein fettiger Ueberzug auf Linse und Okular niederschlägt, der das Bild beträchtlich trübt. Instrumente, welche Jahre lang unbenutzt gewesen sind, zeigen jenen Ueberzug fast immer. Mit einem derartigen Reinigen sei man nicht allzünstig, indem bei dem Gebrauche eines guten Pinsels und feiner Leinwand die Gläser des Mikroskops durchaus nicht leiden.

Der Arbeitstisch des Mikroskopikers soll gross und massiv sein, damit er hinreichend feststehe. Eine harte Holztafel, in die man etwa noch an einer oder beiden Seiten kleinere Schieferplatten einlassen kann, um auf ihnen zu präpariren, empfiehlt sich am meisten als Tischplatte.

Eine Anzahl von Schubladen an dem Tisch ist eine werthvolle Beigabe. Es sind eben dem Beobachter eine Reihe kleiner Hilfsapparate nothwendig, die hier zur Aufbewahrung kommen müssen und so am besten vor Bestäubung und sonstiger Verunreinigung geschützt werden.

Man bewahrt hier Objektträger, die verschiedenen Sorten der Deckgläschen, Glasgefässe, Vorrichtungen zum Zeichnen, Nebenapparate des Mikroskops, die zum Reinigen erforderlichen Leinwandlappen und anderes mehr.

Auf dem Arbeitstische sind dann einige Glasglocken und Glaskästen erforderlich, um das vorübergehend zur Seite Gesetzte vor Staub geschützt zu bewahren.

Reagentien entferne man vom Tisch nach geschehener Benutzung und bewahre sie besonders auf.

Die Frage, welche körperliche und psychische Eigenschaften der Mikroskopiker besitzen müsse, wird in manchen Schriften mit hoher Gründlichkeit erörtert. Wir glauben sie hier übergangen zu können. Scharfe Sinnesorgane, Ruhe, Wahrheitsliebe und Kombinationsgabe sollen ja ohnehin die Eigenschaften des Arztes und Naturforschers bilden. Wer sie nicht hat, wessen Sinneswerkzeuge verkümmert, wem die lebhaft erregte Phantasie jeden Augenblick die Unbefangenheit des Beobachtens stört, bleibe vom Mikroskope weg wie vom ärztlichen Stande.

Zum mikroskopischen Beobachten und Arbeiten gehört allerdings ein einigermaßen ausdauerndes Schwerezeug. Etwas kurzsichtige, hellere Augen pflegen gewöhnlich die höhere Betätigung zu haben. Wer so glücklich ist zwei gleich gute Augen zu besitzen, gewöhne sich dieselben abwechselnd zu verwenden. Jeder

Mikroskopiker, welcher längere Zeit hindurch anhaltend nur das eine Auge zum Blicken in's Instrument benutzt und das andere, wenn auch geöffnet, unthätig erhalten hat, weiss, wie sehr das erstere hierdurch an Schärfe gewonnen, wie aber das ruhende eine gewisse Reizbarkeit erlangt hat, so dass bei einem Verwenden des letzteren, um das andere Auge abzulösen, das Sehfeld viel heller erscheint und die Ermüdung rasch sich einstellt. Wo freilich das eine Auge auffallend schwächer als das andere, fällt natürlich schon von selbst letzterem die mikroskopische Arbeit zu. Man gewöhne sich ferner von Anfang daran, während das eine Auge in das Instrument blickt, auch das andere offen zu erhalten. Sehr bald nämlich konzentriert sich die Aufmerksamkeit so vorwiegend in dem thätigen Organ, dass die Sinneseindrücke des unbeschäftigten gar nicht mehr zum Bewusstsein des Beobachters kommen.

Zur Schonung des Sehvermögens arbeite man nicht allzu anhaltend und vermeide die ersten Morgenstunden, sowie die Zeit unmittelbar nach dem Mittagessen. Sobald sich eine Ermüdung einstellt, höre man auf. Es ist dieses namentlich Anfängern anzurathen, deren Auge bei der ungewöhnlichen Art des Sehens jene oft rasch empfindet, bis später die grössere Uebung eine anhaltendere Arbeit gestattet.

Stehend oder sitzend zu arbeiten wird man sich nach seinen sonstigen Gewohnheiten entschliessen. Das Herabbeugen des Kopfes zur vertikalen Mikroskopröhre pflegt die Wenigsten zu belästigen. Freilich legen englische Mikroskopiker in der Regel auf die schiefe und horizontale Stellung der Röhre und des ganzen Instrumentes grosses Gewicht, um die Ermüdung des Nackens und den Blutdruck zu dem Kopfe zu vermeiden, so dass nicht allein ihre grossen, sondern auch ganz einfache Mikroskope eine derartige Einrichtung besitzen. Die Unbequemlichkeit des schief oder vertikal stehenden Objektisches ist aber nach unsern kontinentalen Begriffen eine viel zu grosse (wenn es sich um mehr als das Besehen von Test's handelt), so dass jene Einrichtung keine ausgedehnte Verbreitung erfahren hat.

Sehr wichtig für die Schonung des Auges ist die erwähnte, passende Ablenkung des Sehfeldes, die geschickte Verwendung der Diaphragmen (Fig. 22 S. 17).

Die Gabe, mit dem Mikroskope zu sehen und zu beobachten, ist gleich allen menschlichen Fähigkeiten eine ungleiche, bei dem Einen grösser, bei dem Andern geringer, kann aber bei einiger Ausdauer von den meisten Personen in genügendem Grade erworben werden.

Schwierigkeiten aber bereitet einem jeden angehenden Beobachter die Eigenlichkeit der mikroskopischen Bilder. Das zusammengesetzte Mikroskop zeigt uns momentan eben nur die im Brennpunkte gelegene optische Fläche des Gegenstandes und alles Andere, was in anderen Ebenen liegt, entweder gar nicht oder nur verschwommen. Dabei ist bei der gewöhnlichen Untersuchungsweise das Ganze durchscheinend, von unten erleuchtet und nicht von oben nach Art des gewöhnlichen Sehens. Dinge, welche in andern Ebenen, höher oder tiefer, gelegen sind, kommen erst bei Veränderungen des Fokus zum Vorschein, und zwar wird dieses Verhältniss bei Objektiven mit bohem Oeffnungswinkel und starker Vergrösserung weit fühlbarer als bei schwachen Systemen mit geringem Oeffnungswinkel. Hieraus folgt, dass wir an einem Gegenstande den Umriss, das Verhältniss von Länge und Breite, zwar unmittelbar zu erkennen im Stande sind, nicht aber seine Dicke, sowie die ganze Gestalt. Diese vermögen wir erst durch eine Kombination der verschiedenen, bei wechselnder Fokalstellung gewonnenen mikroskopischen Bilder zu gewinnen. Hier findet der Anfänger oft beträchtlichere Schwierigkeiten und durch unrichtige Verbindung der Bilder können Irrthümer entstehen. Wir entbehren bei einem derartigen Sehen eben jener Hilfsmittel, welche bei dem gewöhnlichen Sehen die Formen der Gegenstände zu beurtheilen uns schnell befähigen. Darum ist auch die Gestalt eines mikroskopischen Objectes,

bei auffallendem Lichte betrachtet, im Allgemeinen leichter erfasslich. Dem etwas Geübteren wird die Beurtheilung der Form einer Blutzelle keinerlei Schwierigkeiten darbieten können, wohl aber die Ermittlung der vielköckigen Form mancher Diatomeen, der Gestalt eines Hohlraumes in einem Organtheile. Die Vergleichung von mehreren in horizontaler, vertikaler und schiefer Richtung gewonnenen Schnitten, ein namentlich von den Botanikern benutztes Mittel, ist hier wenn anwendbar, von grösstem Werthe.

Noch in einer andern Weise, nämlich durch ausserordentliche Kleinheit eines Gegenstandes, findet die Beurtheilung der Form Schwierigkeiten. Mit einiger Uebung ist es nicht schwer die Reliefverhältnisse mikroskopischer Objekte zu erkennen, z. B. eine konkave, einigermaßen grössere Fläche von einer konvexen zu unterscheiden, wenn auch nur durch eine Kombination verschiedener Bilder. Werden solche Flächen höchst klein, wie es z. B. mit den zierlichen Feldchen des *Pleurosigma angulatum* dieses so häufig benutzten Probeobjektes, der Fall ist, so wird die Entscheidung sehr schwierig. So haben, wie oben bemerkt, die letztgenannten Feldchen treffliche Beobachter bald für konvex, bald für vertieft erklärt, und der Gegenstand ist bis zur Stunde noch nicht definitiv entschieden.

WELCKER hat uns ein gutes Hilfsmittel zur Unterscheidung konvexer und konkaver Körper mitgetheilt. Erstere wirken einer Sammellinse, letztere einer zerstreunenden gleich. Ein konvexer Körper wird deshalb, wenn wir von einer mittleren Tubusstellung ausgehen, bei Hebung der Mikroskopröhre glänzend erscheinen, der konkave bei einer Senkung des Tubus. Ein kugliges Gebilde, eine Hohlkugel, eine Leiste und Furche lassen sich so unterscheiden.

Alle Erkennungen der Gestalt mikroskopischer Objekte sind bei weitem leichter und sicherer mittelst schwacher Linsensysteme zu erzielen, als bei Benutzung sehr starker, mit hohem Öffnungswinkel versehener Kombinationen, so dass auch hierin ein gewichtiges Argument zu Gunsten der ersteren liegt. Findet sich auch der Geübte mit sehr starken Objektiven zum Ziel, so möchte man doch manchmal seinem Instrumente ein gut gearbeitetes mittelstarkes Objektiv mit dem geringen Öffnungswinkel früherer Tage beifügen. Durch eine Blendung an den Systemen mit grossem Öffnungswinkel haben sich englische Optiker hier zu helfen gesucht.

Die Verunreinigungen des mikroskopischen Bildes durch unwesentliche Gegenstände lernt man bald beurtheilen, wie denn eine reinliche sorgfältige Präparation Vieles dieser Art schon vermeidet. So mache man sich mit dem Ansehen von Luftblasen von Fetttropfen von Amylonkörnern, von Leinwand- und Baumwollentastern etc. bekannt, und zwar so bald als möglich.

Von Wichtigkeit ist es dann, das Bild, welches ein Objekt bei durchfallendem Lichte darbietet, mit demjenigen zu vergleichen, welches es bei auffallender Beleuchtung gewährt. Ebenso ist das Ansehen eines und desselben Gegenstandes in Medien von verschiedenem Lichtbrechungsvermögen zu studiren u. a. m.

Bei weitem leichter als dieser optische Theil der mikroskopischen Arbeit ist der manuelle zu erlernen, die vorsichtige Verwendung der Schrauben, des Spiegels, die stetige und nicht stossweise Bewegung des Objektes durch das Schfeld. Hier ist als wichtiger Grundsatz festzustellen, Bewegungen welche die menschliche Hand sicher vollführen kann, ihr zu überlassen und nicht durch Schrauben und andere mechanische Einrichtungen herzustellen. Jeder Geübte wird in dem mächtigen Hilfsapparat eines grossen englischen Mikroskops etwas Ueberflüssiges und Unbequemes sehen.

Die Bildumkehrung durch das zusammengesetzte Mikroskop bereitet allerdings dem Anfänger einige Schwierigkeit. Bald jedoch gewöhnt man sich und zuletzt in einem solchen Grade, dass man nicht mehr daran denkt, und erst durch den Gebrauch eines sogenannten bildumdrehenden Mikroskops (wo das verkehrte Bild durch eine ins Mikroskoprohr eingeschobene Linse eine abermalige Umkehrung erfährt oder ein Prisma auf das Okular kommt) daran wieder erinnert wird. Da

jene Umdrehung mit optischen Nachtheilen verbunden ist, kamen auch derartige Instrumente nur zu geringer Verbreitung und bilden, mit ganz schwachen Linsen versehen, nur bequeme Präparirmikroskope.

Noch eines Wortes bedürfen endlich die unter dem Mikroskop sichtbar werdenden Bewegungserscheinungen. Nicht Alles, was man hier in Bewegung erblickt, kann darum für lebendig erklärt werden.

Einmal kommen Strömungen im Wasser vor, welche man kennen muss, will man sich anders vor Irrthümern bewahren. Vermengt man z. B. Wasser mit Alkohol, so werden die in ihnen suspendirten kleinen Körperchen in lebhafte Bewegungen gerathen, und zwar so lange, bis die Ausgleichung beider Flüssigkeiten, d. h. die vollkommene Mischung derselben, erfolgt ist.

Dann bieten sehr kleine Partikelchen von in Wasser unlöslichen Substanzen ein ununterbrochenes tanzendes Bewegungsspiel dar, welches in seinen Ursachen noch unerklärt, aber jedenfalls ein rein physikalisches Phänomen darstellt. Man hat jenes Spiel die Brownsche Molekularbewegung genannt.

Feines Kohlenpulver, kleine Krystalle, die Körnchen eines Farbestoffes zeigen uns dasselbe sonderbare Tanzen wie aus dem Thierkörper entnommene Fett- und Melaninmoleküle. In dem wasserreichen Inhalte von Zellen können wir unter Umständen die gleiche Bewegung beobachten, wie in der umgebenden Flüssigkeit.

Auf der Wirbelsäule des Frosches, an den Austrittsstellen der Spinalnerven liegen kleine weisse Ansammlungen säulchenförmiger Krystalle des kohlen sauren Kalkes. Dieselben, in einem Tröpfchen Wasser aufgeschlemmt, liefern eines der schönsten Beispiele zum Studium der Molekularbewegung. Größere Krystalle von etwa $\frac{1}{150}$ — $\frac{1}{200}$ ''' liegen, so lange nicht ein Strömen in der Flüssigkeit erfolgt, vollkommen ruhig. Etwa halb so grosse wird man selten in tanzender Bewegung finden. Je kleiner die Säulchen werden, desto gewöhnlicher tritt uns das Tanzen entgegen, und die kleinsten von $\frac{1}{1000}$ ''' und weniger, an welchen wir endlich nicht mehr die Säulchenform zu unterscheiden vermögen, sind in beständiger rastloser Bewegung ergriffen.

Die Beobachtung der Molekularbewegung ist noch in einer anderen Hinsicht für den Anfänger belehrend. Man vergisst nämlich leicht, wie sehr durch den optischen Apparat des Mikroskops die Exkursionen eines sich bewegenden Körpers vergrößert werden. Das Tanzen jener kleinen Moleküle wird für das Auge bei 200facher Vergrößerung schwach erscheinen, höchst energisch dagegen bei einer Vergrößerung von 1000—1500.

Dasselbe wiederholt sich bei den vitalen Bewegungserscheinungen, welche uns das Instrument zeigt. Ein Infusionsthier, welches wir mit sehr starken Linsen untersuchen, schießt förmlich durch das Schfeld, während dasselbe bei den schwächsten Vergrößerungen gar nicht einmal mit irgend erheblicher Schnelligkeit durch das Wasser schwimmt. Beobachtet man den Kreislauf in der Schwimmhaut des Frosches, oder im Schwanz seiner Larve mit höherer Vergrößerung, so durchjagen die Blutkörperchen die kapillaren Bahnen, während in Wirklichkeit die Strömung durch den Haargefäßbezirk eine langsame genannt werden muss.

Noch ein anderes Moment ist bei der Beobachtung mikroskopischer Bewegungsphänomene nicht ausser Acht zu lassen. Folgen mit grosser Schnelligkeit eine Reihe von Bewegungen auf einander, so erkennen wir wohl eine Gesamtbewegung, nicht mehr aber die Einzelbewegungen, und diese werden erst beim Erlahmen des ganzen Phänomens getrennt dem Auge wahrnehmbar. In einem späteren Abschnitt wird uns die sogenannte Flimmerbewegung ein derartiges Beispiel kennen lehren.

Wir haben hier endlich noch einer Reihe von Bewegungserscheinungen zu gedenken, welche in neuester Periode mehr und mehr die Aufmerksamkeit der Forscher auf sich gelenkt haben, — wir meinen die Gestaltveränderungen der lebenden thierischen Zelle.

Schon seit längerer Zeit konnte man, besonders aus den Leibern niedriger Thiere, einzelne Beispiele jenes wunderbaren Formenwechsels²⁴ gegenwärtig weiss man dass die jugendliche Thierzelle so lange noch der Zellenkörper aus der ursprünglichen Substanz, dem sogenannten Protoplasma besteht, auch bei den höchsten Organismen mit einem selbständigen vitalen Kontraktionsvermögen begabt ist. Zahlreiche Zellen des normalen Aufbaues, wie pathologischer Neubildungen — so lange ihnen eben jener Charakter der Jugend zukommt — bieten den erwähnten Wechsel dar. Ja man hat nach Art der Amöben einen Antritt solcher Zellen durch die Haargefässwandung (A. WÄLLER, COENHEIM), ein Fortwandern durch das lebende Gewebe und eine Aufnahme kleiner Körperchen, wie der Indigo-, Anilin-, Zinnober- und Karminmoleküle, der feinsten Milchkügelchen, selbst extravasirter farbiger Blutzellen in den kontraktilen Zellenleib beobachtet, so dass sich hier der Blick in eine neue Welt minimalen Geschehens öffnet und schon jetzt höchst wichtige Aufschlüsse erhalten worden sind, auf welche wir später zurückkommen werden.

Wenn irgendwo mikroskopische Beobachtungen die schonendste Vorbereitung erfordern, so ist es gerade hier.

Um die Zelle nicht vorzeitig abzutöden, hat man zunächst auf eine wirklich indifferente Zusatzflüssigkeit Bedacht zu nehmen. Wer etwa noch mit der älteren Ansicht, in Zucker- und Salzlösungen, in gewässertem Hühnereweiss, im Humor vitreus indifferente Flüssigkeiten zu besitzen, an solche Beobachtungen geht, wird sich bald vom Gegentheil überzeugen. Wirklich indifferent können im Allgemeinen nur diejenigen Flüssigkeiten genannt werden, welche die Zelle im Körper umgeben. In manchen Fällen wird das Iodserum (s. unten) oder eine ähnliche Komposition den Zweck erfüllen. Dann hat man die grösste Vorsicht auf die Vermeidung von Druck und Verdunstung zu verwenden. Man unterstütze das (sehr dünne) Deckgläschen durch Unterlage der Fragmente seiner Vorgänger, an welchen ja ohnehin der Mikroskopiker keinen Mangel zu haben pflegt, oder — was für viele Fälle das Beste — man lasse das Deckplättchen ganz weg.

Um das Verdunsten der Zusatzflüssigkeit zu vermeiden, hat RECKLINGHAUSEN einen kleinen, sehr zweckmässigen Apparat erfunden. Derselbe, die «Feuchte



Fig. 60. Feuchte Kammer von Recklinghausen

Kammer», wird aus Fig. 63 dem Leser leicht verständlich. Der geschliffene, etwas grosse Objektträger *d* trägt in gewöhnlicher Weise den Gegenstand. In einiger Entfernung von ihm berührt der gleichfalls abgeschliffene Unterrand des Glasringes *a* (welchen man nach Umständen höher nehmen kann) die Platte. Ueber den Ring ist möglichst fest ein aus dünnem Kautschuk bestehender Bentel (*b*) gebunden. Die Oeffnung desselben *c* umfaasst, von einer kleinen Ringschnur aus Kautschuk oder dessen Röhre. Um den so abgesperrten

gehalten, die Hülse des Mikroskops Binnenraum mit Feuchtigkeit gesättigt zu erhalten, lege man der Innenfläche des

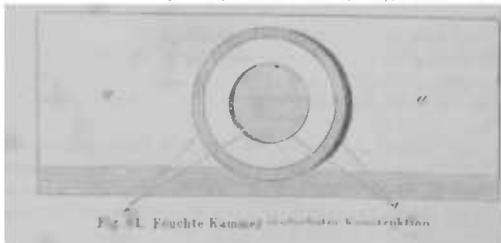


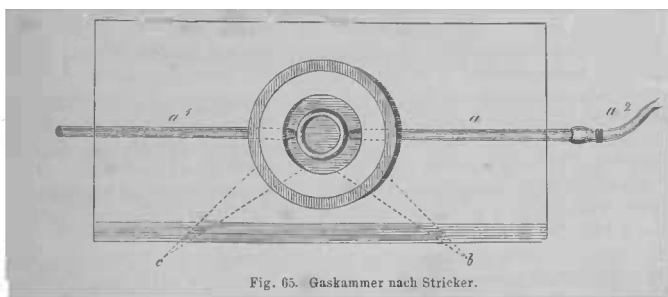
Fig. 61. Feuchte Kammer mit abstrahirenden Konstruktoren

Glasinges zwei mit Flüssigkeit getränkte Streifen von Hollundermark oder Löschpapier an und umgebe äusserlich den Unterrand des Ringes noch mit einigen Bäuschchen nassen Löschpapiers.

Noch in einer anderen sehr einfachen Weise kann man sich eine solche feuchte Kammer herstellen (Fig. 64). Ein Objektträger *a* trägt einen ein paar Millimeter hohen Glasring *b* aufgekittet. Ein paar Wassertröpfchen werden mit einem Pinsel vorsichtig an den Innenrand des letzteren gebracht. Das Objekt bringt man auf eine kreisförmige Deckplatte *c* und stürzt diese über jenen Ring, so dass also jeder Druck vermieden wird.

So kann man — mit Hülfe einer Immersionslinse — Stunden, ja Tage lang jene Zellenbewegungen verfolgen.

Der zuletzt erwähnte einfache Apparat lässt sich leicht in eine Gaskammer verwandeln (Fig. 65). Die dickere Glasplatte zeigt einen Ring ausgeschliffen am



Boden der Kammer. Zwei Halbkanäle tragen aufgekittet die beiden Glasröhren, von welchen *a* mit einem Kautschukschlauch *a*² zum Einströmen, *a*¹ zum Ausströmen des Gases dient. Das Deckgläschen kann man mit einem Kitt dem Glasingring fester anpassen.

Indessen bei der gewöhnlichen Zimmertemperatur vermögen wir zwar sehr bequem in solcher Weise das Zellenleben eines kaltblütigen Wirbelthieres, z. B. eines Frosches (an dessen Bindegewebe, Hornhaut, Blut, Lymphe) zu studiren, nicht aber mit dem gleichen Erfolge aus dem Leib eines Warmblüters. Hier in der kalten Umgebung erlahmt jene Bewegung allzuraseh. Es müssen deshalb für die erfolgreiche Beobachtung Temperaturverhältnisse, denen des lebenden Organismus gleich, hergestellt werden. Schon ältere Mikroskopiker halfen sich in dieser Verlegenheit, so gut es eben gehen wollte, mit erwärmten Objektträgern. Später hat einen erwärmbaren Objektstisch, freilich in roher Form, BEALE konstruirt. In neuerer Zeit hat ein gefeierter Forscher, M. SCHULTZE, um die Herstellung eines derartigen, genaueren Anforderungen entsprechenden Apparates sich ein grosses Verdienst erworben.

Den SCHULTZE'schen Apparat *) versinnlicht unsere Fig. 66. Eine auf den Tisch des Mikroskops mit Klammern zu befestigende Messingplatte *A* (nach hinten [*e*] ausgeschnitten, um sich der Stange des Mikroskops anzupassen), ist bei *a* für die Beleuchtung durchbohrt und trägt nach vorn in der Mitte das schief gestellte Thermometer (*d*), sowie an den Ecken die beiden Arme (*b*). Unter diese kommen als Erwärmer zwei kleine Weingeistlampen. Das untere Ende des Thermometer, eingeschlossen in dem Messingkästchen *B*, *a*, welches zwei etwas höhere Holzleisten begrenzen, umgreift gewunden die Oeffnung des Tisches, läuft an dessen

*) Er ist in Bonn bei Mechaniker GETSSLER für 9 Thaler preuss. zu haben.

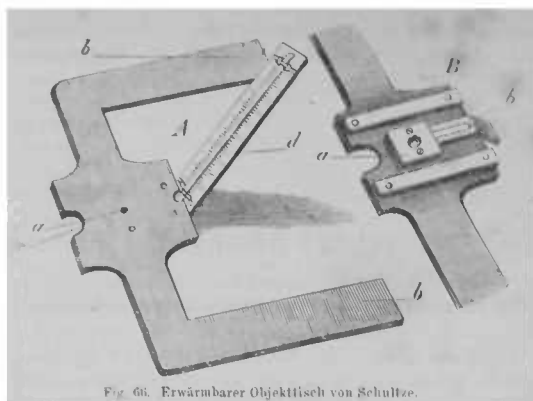


Fig. 66. Erwärmbarer Objektisch von Schultze.

Unterfläche noch eine Strecke *tc* horizontal hin, um dann gebogen durch eine Öffnung *b* auf die Vorderfläche der graduirten Metallplatte zu gelangen. — Durch Versuche wurde festgestellt, dass das Thermometer wirklich den Wärme-grad des Objectes anzeigt.

Dass bei dem erwärmbaren Objektisch die feuchte Kammer und Immersionslinsen am zweckmässigsten zur Verwendung kommen, bedarf wohl keiner Bemerkung.

Leider aber hatten, wie ENGELMANN gezeigt hat diesem Apparat ein unangenehmer Mangel an. Das Object erleidet nämlich eine mitunter bedeutende Abkühlung durch die Metallfassung des Linsensystems und das Mikroskoprohr, so dass die Fokaldistanz des Objectivs hier erheblich einwirkt. Mac hat die Einschüftung eines schlechten Wärmeleiters zwischen Linsensystem und Mikroskopröhre vorgeschlagen. Eine 30 Mm. hohe Elfenbeinröhre in solcher Weise angebracht ermässigt jenen Fehler beträchtlich.

Um elektrische Ströme durch ein unter dem Mikroskop befindliches Object zu leiten, hat man verschiedene Vorrichtungen hergestellt. Als ein Beispiel führen wir hier die einfache Hartung'sche an (Fig. 67).

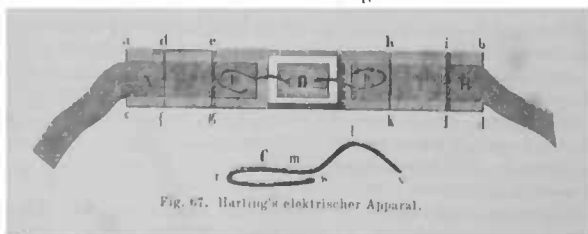


Fig. 67. Hartung's elektrischer Apparat.

Auf einen Objektträger *abcd* sind mit Stärkekleister zwei etwas schwächere Stanniolstreifen *AB* befestigt, dass ein Theil des Stanniols die Kante des Objektträgers überragt, um mit den Leitungsdrähten des galvanischen Apparats sich zu verbinden. Der Mittelraum des Objektträgers bleibt frei. Auf jene Stanniolstreifen kittet man mit Seelein oder einer Mischung von Pech und Harz die beiden Glassplättchen *defg* und *hikl*, um hier die Klemmen des Objektisches andrücken zu lassen. Die beiden am besten aus Platina bestehenden Pollichte *p* und *p'* werden nicht befestigt und erhalten die bei Fig. C angegebene Krümmung. Die Partie *m* liegt auf dem Stanniol, der andere aufgeboogene Theil *mtc* (welchem man eine

beliebige Krümmung geben kann) taucht mit seiner Spitze in die Beobachtungsflüssigkeit, welche in unserer Zeichnung von einer Zelle (*D*) umschlossen ist. — Man kann natürlich leicht Modifikationen am HARTING'schen Apparate anbringen.

Sechster Abschnitt.

Die Präparation mikroskopischer Objekte.

Handelt es sich um mehr als die Betrachtung fertiger Präparate einer Sammlung, so müssen in den meisten Fällen die zu untersuchenden Objekte eine Präparation erliden, und zwar — was wir schon einmal bemerkt haben — eine möglichst sorgfältige und reinliche. Nur bei der Durchmusterung des Blutes, des Schleimes, pathologischer Flüssigkeiten etc. genügt die Ausbreitung eines Tropfens derselben.

Zur Aufnahme des zu untersuchenden Gegenstandes bedient man sich der sogenannten Objektträger. Es sind dieses einfache Glasplatten. Man hält sich derselben einige Dutzend vorräthig und bewahrt sie im gereinigten Zustande und geschützt vor Staub in einem wohl schliessenden Kästchen. Gute Objektträger sollten aus reinem, am besten ganz farblosem Glase bestehen und zum Schutze des Instrumentes geschliffene Ränder besitzen. Allzudickes Glas ist bei Benutzung der stärksten Linsensysteme und der dabei erforderlichen Zylinderblendungen unzweckmässig. Man nehme sie daher nur $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ ''' dick. Die Form wird am zweckmässigsten eine länglich viereckige (3 Zoll auf 1 Zoll) und nur bei sehr schmalem Objektische eine entsprechend schmalere sein. Quadratische Objektträger sind weniger zweckmässig. Im Uebrigen gewöhne man sich daran, den zu untersuchenden Gegenstand auf die Mitte der Glasplatte zu bringen. Selten wird derselbe im trocknen Zustande beobachtet werden, in der Regel mit dem Zusatz einer Flüssigkeit, des Wassers, Glycerin etc. Dieses giebt man mit Beginn der Präparation hinzu. Die erforderliche Menge lernt man bald beurtheilen.

Ist das Untersuchungsobjekt ein grösseres und namentlich dickeres, will man z. B. einen kleinen Embryo, ein ansehnlicheres Injektionspräparat untersuchen, so bringt man jenes mit Flüssigkeit in einem Uhrgläschen unter das Mikroskop. Zweckmässiger sind kleine quadratische Glaskästchen, etwa ein bis anderthalb Zoll messend, mit einem 2—3''' hohen Rand (Fig. 68). Auch sogenannter Glaszellen, wie sie die Engländer verfertigen (s. weiter unten bei der Anfertigung mikroskopischer Präparate) kann man sich mit Vortheil bedienen. Weniger zweckmässig sind dicke, mit exkavirter Mitte versehene Objektträger.



Fig. 68. Glaskästchen.

Selten, und fast nur in den letzteren Fällen, wird man das Präparat unbedeckt untersuchen. Zum Bedecken dienen dann die vielgenannten Deckgläschen oder Deckplättchen. Früher benutzte man vielfach bei schwächeren Vergrösserungen die Stücke eines ziemlich dicken Glases. Gegenwärtig, wo man für wenig Geld dünne und sogar sehr dünne Glasplättchen aus England bezieht, sind jene ausser Gebrauch gekommen.

Wie wir in einem früheren Abschnitte gesehen haben, ist die Dicke der Deckplatte bei stärkeren Linsensystemen ein in das optische Verhalten tief eingreifendes Moment. Man findet sich deshalb in der Lage, eine Reihe verschieden dicker Exemplare jener Deckgläschen zu halten, welche man in besonderen bezeichnenden Schächtelchen bewahrt. Solche von $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{6}$ ''' Dicke, bis zu andern von $\frac{1}{10}$ und $\frac{1}{15}$ ''' nach den Linsensystemen des Mikroskops sind hierzu erforderlich. Mitunter bei sehr zarten Gegenständen wird der Druck eines solchen kleinen Gläschens noch allzustark, wenn man Zerquetschwerden oder Zerspalten verhüten will. Es ist dann nothwendig, einen härteren Körper zwischen Objektträger und Deckplättchen einzuschieben, eine Vorsichtsmaassregel, von welcher ebenfalls schon auf einer vorhergehenden Seite die Rede gewesen ist. Dickere Platten lässt man sich aus dünnem Spiegelglas schneiden.

Zur Präparation sind einige geeignete Instrumente erforderlich. Glaube man aber nicht, dass der Bedarf ein grosser sei. Einfache Werkzeuge in geübter Hand leisten dasselbe in kürzerer Zeit, ja mehr als komplizirte. Allerdings hat man eine Reihe von mikroskopischen Messerchen, kleinen Pinzetten und Scheerchen erfunden, welche aber gewöhnlich Niemand als der Erfinder zu benutzen pflegt, und die in der Regel ein ganz werthloser Kram sind.

Zunächst bedarf man zum Erfassen einiger feiner, d. h. mit dünnen Spitzen auslaufender Pinzetten. Man wähle solche mit leichtem Schluasse, nicht die schwer beweglichen, welche manche Anatomen zu benutzen pflegen. Die Spitzen müssen entweder ganz glatt oder nur leicht gekerbt sein. Ein Häkchen an der einen derselben ist unzweckmässig. Vieles, namentlich von sehr zarter Natur, überträgt man zweckmässiger mit einem feinen Malerpinsel.

Zum Zerschneiden kommt die Scheere in erster Linie zur Verwendung. Eine feine sogenannte Augenscheere ist unentbehrlich. Für manche Zwecke ist eine mit gekrümmten Blättern versehene kleine zweckmässig; auch eine feine Kniescheere leistet hier und da gute Dienste.

Von verhältnissmässig geringerem Werthe sind einige kleine Messerchen. Ein paar sehr feine Skalpelle mit achmalen spitzen Klingen, wo möglich aus etwas stärker gehärtetem Stahle, leisten die besten Dienste. Die gewöhnlichen anatomischen Skalpelle sind viel zu plump und in der Regel aus allzuweichem Stahle bestehend, um dem Mikroskopiker von Nutzen zu sein.

Handelt es sich um ein noch feineres schneidendes Instrument, so bedient man sich der gewöhnlichen Stannadeln. Auch zum Uebertragen kleiner Objekte leisten sie ausgezeichneten Dienst.

Ein Zerreißen mikroskopischer Objekte wird bei histologischen Untersuchungen sehr gewöhnlich erforderlich. Ein paar nicht allzulange, aber mit sehr feiner zugeschliffener Spitze versehene Stahlnadeln, in hölzernen Stielen eingelassen,^{*)} erfüllen jede Anforderung. Ein derartiges Zerzupfen, wenn es nothwendig ist, lasse man bei der Kleinheit der Formelemente des menschlichen Körpers stets mit Genauigkeit eintreten und wende die paar Minuten, welche erforderlich sind, dazu an, da man durch ein gutes Präparat für die geringe Mühe belohnt wird. Anfänger fehlen hier sehr häufig. Sie hören mit dem Zerzupfen des viel zu massenhaft genommenen Präparates allzufrühe auf.

Nicht selten wird es sich hierbei, um eine so feine Arbeit handeln, dass man zu vergrössernden Gläsern, zur Lupe oder dem einfachen Mikroskop, greifen muss. Letzteres leidet nun aber an einem sehr grossen Uebelstande seiner stärkeren Linsen, an einer Kürze des Fokus, welche bald jede Nadelarbeit unmöglich macht. Es ist daher ein Verdienst von ZEISS in dem Fig. 69 abgebildeten Mikroskop ein brauchbareres Instrument gelieft zu haben. Dasselbe trägt an kurzem Rohre ein aus drei Gläsern bestehendes Linsensystem und als Okular eine Konkavlinse. Noch bei 150—200facher Vergrösserung gestattet es den Gebrauch der Präparir-

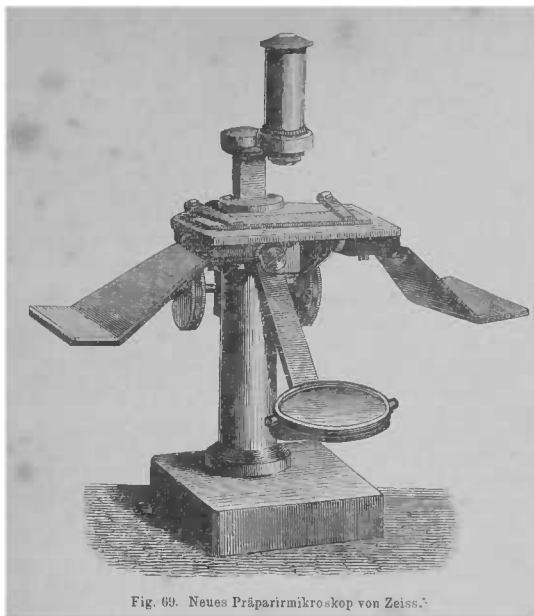


Fig. 69. Neues Präparirmikroskop von Zeiss.

Sehr häufig befindet man sich in der Lage, aus frischen oder besonders aus künstlich erhärteten Theilen sehr dünne Schnitte zu machen. Man hat dazu Messer mit doppelten, dicht neben einander parallel laufenden Klingen benutzt. Am bekanntesten ist hier das von Professor VALENTIN erfundene Doppelmesser geworden. Es ist nicht leicht, ein solches Instrument, welches unsere Fig. 70 bei 1

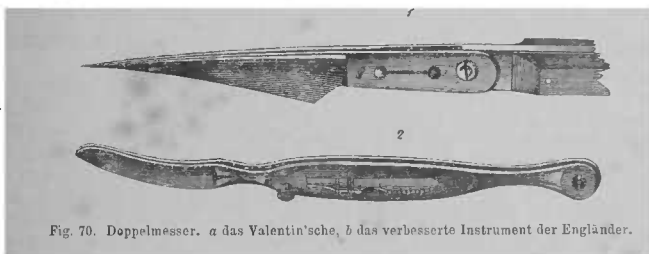


Fig. 70. Doppelmesser. a das Valentin'sche, b das verbesserte Instrument der Engländer.

wiedergiebt, gut herzustellen, und ein nicht gelungenes leistet eigentlich gar nichts. Eine passende Verbesserung hat dieses VALENTIN'sche Werkzeug in der Hand englischer Messerschmiede erfahren. Wir sehen eine solche zweckmässige Gestalt des Doppelmessers in derselben Figur bei 2 dargestellt.

Bei weitem vorzüglicher ist es, mit freier Hand durch ein gutes Rasirmesser derartige dünne Schnitte anzufertigen. Disponirt man über ein solches und hat man die nothwendige Geschicklichkeit erworben, so wird man dem Doppelmesser den Abschied geben. Am geeignetsten sind gute englische Rasirmesser mit leichtem Bau und kleinerer Klinge. Diese kann für viele Zwecke flach geschliffen

sein. Bei sehr dünnen und feinen Schnitten ist eine hohl geschliffene Klinge vorzuziehen. Gutes Schärfen und die scharf wiederkehrende Benutzung eines Streichriemens sind erforderlich, das Messer im geeigneten Zustande zu erhalten. Die Klinge gleich dem Präparat, welches durchschnitten werden soll, müssen stark angefeuchtet sein, denn eine trockene giebt niemals einen guten Schnitt. Von der nassen Klinge nimmt man den feinen Durchschnitt am zweckmässigsten mit einem Pinsel ab und breitet ihn dann sorgsam und vorsichtig auf dem Objektträger aus. Nur zur Anfertigung sehr grosser Schnitte in hinreichender Feinheit versagt das Rasirmesser bei dem breiten Rücken seiner Klinge den Dienst. Hier kommt dann nach THIERSCH ein anderes Instrument vorthellhaft zur Verwendung, nämlich eine papierdünne Messerklinge (etwa 1 Cm. breit und 20 Cm lang), welche in den Bogen einer gewöhnlichen Uhrmachersäge eingespannt wird.

Zur Gewinnung sehr feiner Schnitte hat HENSEN ferner einen unter dem Mikroskop verwendbaren Apparat, den »Querschnittler«, erfunden. Ich kenne ihn nicht aus eigener Erfahrung; ebenso wenig als ein in neuester Zeit von Hrs in Basel hergestelltes und auch durch Andere empfohlenes Instrument. Für einzelne Fälle sind solche Apparate gewiss zweckmässig; in der Regel erfüllt die geübte Hand des Präparateurs den gleichen Zweck.

Sehr kleine Gegenstände bieten bei der Anfertigung dünner Schnitte eigenthümliche Schwierigkeiten dar, indem sie nicht gleich derberen Massen von den Fingern der linken Hand gehalten werden können. Feuchte Theile klemmt man zu diesem Zwecke in andere massenhaftere ein, so z. B. das Rückenmark eines der kleinsten Säugethiere in das eines grösseren Geschöpfes. Auch ein Einlegen kleiner Gegenstände in eine dicke Lösung des arabischen Gummi, ein Einschmelzen in ein Gemisch aus Wachs und Oel, (STRICKER), in Paraffin und Glycerinleim (Klebs) leistet gute Dienste. Wir gehen hierzu noch einige Vorschriften, welche leicht nach Bedürfniss modifizirt werden können:

1) Einbettung in Gummi. Man erfüllt eine Papierdüte mit einer sehr konzentrirten Lösung des arabischen Gummi und bringt das durch Alkohol entwässerte Objekt in diese Masse. Das Ganze kommt für zwei bis drei Tage in Alkohol und ist dann schnittfähig. Zum Abwaschen der Schnitte dient Wasser.

2) Einschmelzung in ein Wachs- und Oelgemisch. Beide, aber zu gleichen Theilen, werden durch Erwärmung in einer Porzellanschale flüssig gemacht und in eine Papierdüte gebracht. Das vorher durch Alkohol entwässerte und durch ein ätherisches Oel durchsichtig gemachte Präparat kommt hinein und kann unmittelbar nach dem Erkalten geschnitten werden. Zum Abspülen verwendet man Terpentinöl.

3) Einschmelzung in Paraffin. Man macht in ein Stück Paraffin eine Hohlung, füllt diese theilweise mit flüssigem sogenanntem Paraffinöl. In diese letztere kommt das durch Alkohol und Chromsäure erhärtete Objekt. Man übergiesst nochmals mit neuem Paraffinöl und kann später für einige Zeit nochmals in Weingeist einlegen. — Auch ein Auftropfen des Paraffin auf eine Guttapercha-platte, eine Zugabe des Objectes, welches durch nochmaliges Uebertropfen bedeckt wird, genügt für manche Fälle Hrs.

1) Einbettung in Glycerinleim. Etwa 1 Volum sehr konzentrirter Hausenblaslösung und $\frac{1}{2}$ Vol. reines Glycerin nehmen Alkohol- oder Chromsäure-Präparate auf. Nach dem Erkalten bringt man in jene letzteren Zusatzflüssigkeiten das Ganze zurück, wo dann die genügende Erhärtung von Objekt und Gelatine eintritt.

Bei sehr harten Gegenständen, wie Knochen und Zähnen, ist das Messer zur Gewinnung dünner Schnitte nicht mehr verwendbar. Hier bedient man sich einer kleinen Säge mit einem Uhllederblatt und schleift den herausgenommenen Schnitt auf einem Schleifstein. Ein kleiner drehbarer Handschleifstein wird am schnellsten und besten eine dauerhafte Behandlung gestatten.

Ein ganz unentbehrliches Werkzeug ist endlich für den Histologen der gewöhnliche Malerpinsel. Abgesehen davon, dass er die Gläser des Mikroskops

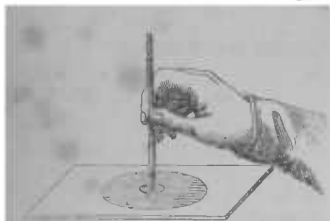


Fig. 71. Das Pinseln mikroskopischer Objekte.

von Staub zu reinigen hat, kommt er bei der eigentlichen Präparation zur ausgedehntesten Verwendung. Fremde Körper, Verunreinigungen auf der Oberfläche des Präparates werden durch ihn am besten entfernt, dünne zarte Schnitte am passendsten auf der Glasplatte ausgebreitet. Handelt es sich darum, aus einem Objekte zellige Elemente, welche häufig in Unzahl vorkommend, das Gerüste jenes und seinen ganzen Aufbau verdecken können, wegzuschaffen, so leistet hier weit mehr als das Auswaschen mit dem Strahle einer Spritzflasche, das Auspinseln, eine Methode, welche His erfunden hat. Der Gegenstand wird mit Flüssigkeit (gewöhnlich Glycerin und Wasser) reichlich befeuchtet und bedeckt und dann in rasch aufeinander folgenden senkrechten Bewegungen mit einem Malerpinsel von mittlerer Stärke bearbeitet (Fig. 71). Allmählich trübt sich die Zusatzflüssigkeit und das Gewebe hellt sich auf. Dann nach einigen Minuten dreht man das Präparat um und wiederholt die Prozedur an dessen anderer Fläche. So kommt man denn allmählich unter Entfernen der alten und Zusetzen neuer Flüssigkeit dahin, das Gerüste isolirt zur Anschauung zu bekommen. Auch das Pinseln eines in grösserer Flüssigkeitsmenge schwimmenden Objectes, etwa in einem der oben erwähnten Glaskästchen, leistet gute Dienste. Es ist allerdings eine gewisse Geduld erforderlich, um auf diesem Wege ein gutes Präparat zu erzielen, und noch mehr, eine richtige Konsistenz des so zu bearbeitenden Gegenstandes. Ist dieser noch nicht hinreichend erhärtet, so erhält man überall, auch bei vorsichtiger Handhabung des Pinsels, Zerreibungen. Solche Theile werden dann, einen oder zwei Tage länger erhärtet, gewöhnlich ganz brauchbar. Weit schlimmer ist es, wenn man einen übermässig erhärteten Theil in dieser Weise behandeln soll. Hier ist entweder nur ein sehr unvollkommenes Präparat zu erhalten, oder gar keins; die Zellen lassen sich eben nicht mehr entfernen. In der Regel gebe man die Sache hier auf, denn auch ein nachträgliches Erweichen führt selten zum Ziele. Einige nähere Vorschriften über die Pinselmethode hat auch BILLROTH geliefert.

Um überschüssige Flüssigkeit von einem Objektträger wegzunehmen, kann man sich eines Streifen Löschpapier bedienen. Zweckmässiger ist eine kleine Pipette (Fig. 72), ein Instrument, welches bei Herstellung bleibender Präparate kaum entbehrt werden kann.



Fig. 72. Die Pipette.

Siebenter Abschnitt.

Zusatzflüssigkeiten und chemische Reagentien. Titrimethode.

Verhältnissmässig selten untersucht man thierische Theile in einfach trockenem Zustande. In der Regel bedient man sich einer Zusatzflüssigkeit. Diese kann sich indifferent verhalten (obgleich dieses seltener, als man gewöhnlich anzunehmen pflegt, der Fall ist), sie kann chemisch auf das Objekt einwirken, kann ihm Flüssigkeit entziehen, oder solche in sein Inneres eintreten lassen so dass Schwellungen oder Quellungen die Folge sind, und kann endlich Aenderungen der Brechungsverhältnisse in den Gewebesubstanzen herbeiführen.

Sehen wir zuerst nach den letzteren. Je grösser der Gegensatz zwischen dem Brechungsvermögen des Objectes und des umgebenden Medium ausfällt, um so schärfer wird ersteres hervortreten. So erkennen wir trocken, von atmosphärischer Luft umgeben, manche zarte Strukturen am deutlichsten, während der Zusatz von Wasser, indem er die Lichtbrechung ändert, vielleicht jenes Detail gar nicht mehr oder kaum noch hervortretend wahrnehmen lässt. Viele Texturverhältnisse thierischer Theile sind bei den geringen Verschiedenheiten des Brechungsvermögens zwischen ihnen und dem umgebenden Wasser überhaupt nur mühsam wahrnehmbar, so dass wir HARTING Recht geben müssen, welcher sagt, es würde die Auffindung einer Zusatzflüssigkeit von geringerem Brechungsexponenten, als ihn Wasser besitzt, ein sehr werthvolles Hilfsmittel bei manchen Untersuchungen gewähren. Dass in anderer Weise, durch Färbungen des Gewebes, durch die Anwendung koagulirender und darum trübender Zusätze vieles dunkler und schärfer hervortretend gemacht werden kann, findet sich weiter unten erörtert. Auch indem ein Bestandtheil, z. B. der Kern einer Zelle, durch einen Zusatz dunkler wird, dagegen die umgebende Substanz ein geringeres Brechungsvermögen erhält, wirken gewisse Reagentien sehr vorthelhaft ein, so z. B. die Essigsäure. Diese bietet uns für das Bindegewebe ein lehrreiches Beispiel, wie wenig man überhaupt berechtigt ist, an der Hand einer Untersuchungsmethode, da wo man im Sefelde nichts erblickt, auch nichts anzunehmen. Indem sie die in feinste Fasern zerklüftete Zwischensubstanz des Bindegewebes zum Aufquellen bringt, wird das Brechungsvermögen dieser und der umgebenden Flüssigkeit das gleiche, so dass man an eine Auflösung jener Fibrillen durch das Reagens denken müsste, wenn nicht andere Methoden jene durch die Säure unsichtbar gewordenen Fasern wieder hervortreten liessen.

Auf der anderen Seite macht sich sehr oft das Bedürfniss geltend, allzu dunkle und darum nicht mehr erkennbare Gegenstände durch Zusatz stark lichtbrechender Flüssigkeiten möglichst aufzuhellen. Hierzu können konzentrierte Lösungen von Zucker, Gummi, Eiweiss benutzt werden, wenn es sich um Aufhellung von Wasser durchtränkter Theile handelt. Die Neuseit hat in dem Glycerin ein ganz unschätzbares derartiges Hilfsmittel kennen gelernt; auch Kreosot verdient Empfehlung. Wasserreiche Gewebe erfahren noch nachhaltigere Aufhellungen durch Terpentinöl, Kanadabalsam und Anisöl. Während nämlich der Brechungsexponent des Wassers 1,336 ist, besitzt Eisessig denjenigen von 1,35, reines Glycerin von 1,475, Glycerin und Wasser zu gleichen Theilen von 1,40, das Terpentinöl von 1,476, der Kanadabalsam von 1,532 - 1,549, und das Anisöl sogar von 1,511.

Wie sehr durch das Brechungsvermögen der Zusatzflüssigkeit das Ansehen eines mikroskopischen Objectes bestimmt werden muss, leuchtet ein. Ein feiner Glasstab in Wasser liegend, wird bei der Verschiedenheit der Brechungsexponenten richtig leicht erkannt werden. Legen wir ihn in Kanadabalsam ein, wobei

jene nahezu gleich werden, so hört der Glasstab auf zu glänzen und kann nur bei grosser Aufmerksamkeit von einem flachen Bande noch unterschieden werden. Wählt man als Zusatzflüssigkeit Anisöl, so erhält man ein Bild, als ob innerhalb des Oels ein Hohlgang verlaufe (WELCKER).

Die Auffindung von in Wirklichkeit indifferenten, d. h. das Gewebe nicht umändernden Zusatzflüssigkeiten kann den Mikroskopikern nicht dringend genug an das Herz gelegt werden. Man ist hier in den Schlendrian hineingerathen, dem reinen Wasser eine solche Rolle, die es in der That nicht spielt, mit gläubiger Freigebigkeit zu ertheilen. Höchstens giebt man zu, dass ein kleiner Bruchtheil thierischer Gewebe eine Ausnahme macht, da man die energische Einwirkung des Wassers auf die farbigen Blutzellen und die Elemente der Retina einmal nicht läugnen kann. Dass die Anzahl der vom Wasser affizirten Gewebe eine weit grössere ist, dass nur wenige sich indifferent verhalten dürften, ist wohl Einzelnen klar, durchaus aber nicht allgemein bekannt. Während endosmotische Vorgänge die physikalische Physiologie der Gegenwart so vielfach beschäftigt haben, fehlt es auf mikroskopischem Gebiete eigentlich noch an den Anfangsarbeiten über jenen Prozess.

Die Theorie muss verlangen, jeden Körperteil mit einer Zusatzflüssigkeit zu untersuchen, die in qualitativer und quantitativer Hinsicht dem Fluidum gleich ist, welches das lebende Gewebe durchtränkt. Die Praxis kann natürlich diesen Anforderungen nicht vollkommen genügen; ihr Ziel wird sein müssen, dieselben nur annähernd zu erreichen.

Als passende Zusätze werden bei der Untersuchung zarter veränderlicher Gewebe in der Regel empfohlen Speichel, Glaskörperflüssigkeit, Fruchtwasser, Blutserum, verdünntes Hühnereiweiss, und unter Umständen erfüllen sie ihren Zweck in genügender Weise. Glaube man jedoch nicht hiermit stets ausreichen zu können. Ein und dasselbe Gewebe verschiedener Thierarten reagirt gegen die nämliche Zusatzflüssigkeit nicht selten verschieden, wie wir es an den Blutkörperchen bemerken. Von Wichtigkeit ist eine leicht zu konstatirende Beobachtung LANDOLT's, welche uns M. SCHULTZE mittheilt, dass thierische Flüssigkeiten durch Zusatz eines Stückchens Kampher lange Zeit hindurch vor Zersetzung bewahrt werden können.

Wenn es sich um die Eigenschaften derartiger indifferenten Flüssigkeiten handelt, so bietet uns eine physikalische Untersuchung GRAHAM's hier einen Schlüssel.

In einer höchst interessanten Arbeit (Annalen der Chemie und Pharmazie. Bd. 121. S. 1) hat dieser Gelehrte vor einiger Zeit darauf aufmerksam gemacht, dass nach dem Diffusionsvermögen zweierlei Substanzgruppen unterschieden werden müssen, welche er mit dem Namen der Krystalloid- und Kolloidsubstanzen bezeichnet hat. Erstere, den krystallinischen Körpern angehörig, diffundiren rasch und erinnern in dieser Hinsicht an flüchtigere Stoffe, letztere, charakterisirt durch die Unfähigkeit, den krystallinischen Zustand anzunehmen, zeigen ein sehr geringes Diffusionsvermögen. Unter den organischen Körpern zählen z. B. Gummi, Stärkemehl, Dextrin, Schleim, Eiweiss- und Leimstoffe hierher.

Bringt man über eine Lösung, welche beiderlei Stoffe, z. B. Chlornatrium und Eiweiss enthält, eine Wassersäule, so wird das Kochsalz bis zu der obersten Schicht der Flüssigkeit vordringen, während das Eiweiss bei seinem geringen Diffusionsvermögen bei weitem weniger hoch hinauf gelangt, so dass die oberen Schichten von ihm frei bleiben. Gallertige Massen aus der Kolloidreihe, z. B. Schleim, gestatten den leicht diffusiblen Stoffen einen sehr leichten Durchgang, setzen dagegen weniger diffusiblen einen energischen Widerstand entgegen und lassen andere Kolloidsubstanzen nicht durch. Man kann durch passende derartige Membranen Krystalloidstoffe von Kolloidsubstanzen trennen und die letzteren auf diesem Wege vollkommen reinigen. Selbst in einer steifen Gallerte verbreiten sich

nach GRAHAM'S Beobachtungen leicht diffusible Substanzen, wie Kochsalz, mit fast derselben Leichtigkeit wie in reinem Wasser.

Die hohe Bedeutung dieser Untersuchungen für die Diffusionsvorgänge in den aus Kolloidsubstanzen erbauten Geweben liegt auf der Hand.

Die oben genannten indifferenten Flüssigkeiten erscheinen uns nun unter neuer Beleuchtung. Sie enthalten stets Kolloid- und Krystalloidsubstanzen. Im Glaskörper finden sich 98,7 Theile Wasser auf etwa 1,6 Theile Kolloidstoffe und 7,5 Krystalloidsubstanz (d. b. Kochsalz). Im Fruchtwasser begegnet man ähnlichen Verhältnissen. In 1000 Theilen kommen ungefähr 3,5 an Kolloidsubstanz (Eiweiss), an Salzen 5,5 und daneben noch 3,4 Harnstoff vor. Im Blutserum haben wir etwa 5,5 Proz. Kolloid- und 1 Krystalloidsubstanzen.

Es bedarf nach dem Besprochenen eigentlich nicht mehr der Bemerkung, dass Flüssigkeiten, welche entweder nur Krystalloid- oder nur Kolloidstoffe führen, auf den Charakter wahrhaft indifferenten Zusätze keinen Anspruch machen können, wenn sie am Ende auch recht wohl eine Zeit lang Umrisse und Formen der Gewebebestandtheile nicht sichtbar verändern.

Mit Recht hat man demgemäss hervorgehoben, dass der Mikroskopiker solche indifferente Flüssigkeiten vorrätig halten soll, um so mehr als Eiweisslösungen durch Auflegen eines Stückchens Kampher Monate lang vor Fäulniss leicht bewahrt werden können, ebenso das Fruchtwasser (M. SCHULTZE). Eine Lösung von mittelst des GRAHAM'schen Dialysator gereinigtem Eiweiss von bekannter quantitativer Zusammensetzung und mit einer bestimmten Menge Kochsalz versetzt, wird mit einem Stückchen Kampher sich aufbewahren lassen und dann, für den jedesmaligen Gebrauch mit Wasser verdünnt, gute Dienste leisten. Zur längeren Konservirung grösserer Gewebestücke versagt sie dagegen den Dienst.

Dass auch die Lösungen der für mikroskopische Zwecke jetzt üblichen Salze mit einem Zusatz von Kolloidstoffen eine Prüfung verdienen, liegt auf der Hand.

SCHULTZE hat später eine mit Iod versetzte eiweisshaltige Flüssigkeit auf das Liebhafteste empfohlen — und in der That leistet sie nach eignen Erfahrungen trefflichen Dienst. Diese, von ihm «Iodserum» genannt, besteht aus dem Amnionwasser der Wiederkäuer-Embryonen, welchem eine konzentrirte Iodtinktur oder eine starke Lösung von Iod in Iodwasserstoffsäure zugesetzt wird. Auf eine Unze giebt man unter Umschütteln circa 6 Tropfen der Iodflüssigkeit. Die so zuerst entstehende stark weingelbe Farbe des Gemisches blässt nach einigen Stunden und wiederum später mehr und mehr ab, wo dann die nachträgliche Zugabe einiger Tropfen der Iodlösung erforderlich wird. Unsere Mischung bildet einen trefflichen Zusatz bei der Untersuchung frischer zarter Gewebeelemente, ebenso nach stunden- oder tagelangem Einwirken ein ausgezeichnetes, höchst schonendes Mazerationsmittel. Schon hier müssen wir den bei vielen dergartigen Mazerationen höchst wichtigen Rath geben, das einzulegende Stück recht klein und die Menge der Flüssigkeit möglichst gross zu nehmen. Ein künstliches Gemisch aus 1 Unze Hühner-eiweiss, 9 Unzen Wasser und 2 Skrupeln Chlor-natrium, mit der entsprechenden Menge Iodtinktur versetzt, scheint einen Ersatz zu bilden.

Bei der Anwendung des Wassers, wo man sich des destillirten bedienen sollte, ist an zarten Gewebeelementen möglicherweise die Aufquellung eine sehr beträchtliche; ja nicht selten können jene in noch nachhaltiger Weise verändert werden, so dass einem Jeden, welcher sich vor Täuschungen bewahren will, der Rath zu geben ist, hier auch andere Zusatzflüssigkeiten noch zu versuchen, um entscheiden zu können, was in seinem mikroskopischen Bilde unverändert geblieben und was durch das Wasser affizirt worden ist.

Schon mehrmals wurde auf diesen Blättern das Glycerin genannt. Neben seiner aufhellenden Eigenschaft, die für in Reagentien erhärtete und getriebene Texturen von unschätzbaren Werthe ist, bildet es einen schonenden, wenn auch nicht indifferenten Zusatz für viele Gewebe auch wenn es sich um längere Auf-

bewahrung grösserer Stücke handelt. Sein Aufhellungsvermögen kann man durch Beigabe von Wasser etc. beschränken. Passend für die Beobachtung und Konservierung zahlreicher Objekte ist eine (durch SCHWEIGER-SEIDEL empfohlene) Mischung von 1 Theil reinem Glycerin und 9 Theilen destillirtem Wasser. Manche zarte Gebilde schrumpfen in Glycerin allerdings; doch wird vieles nach längerer Einwirkung wieder prall und schön. Eine Anzahl eigentlich chemischer Reagentien — z. B. Essigsäure, Ameisensäure, Iod, Tannin, chromsaures Kali — können zweckmässig mit ihm verbunden werden, wie es dann noch einen Bestandtheil kalter Injektionsgemische bildet (s. u.) und endlich das beste Fluidum für bleibenden feuchten Einschluss der meisten Gewebe darstellt.

Unendlich häufig kommen heutigen Tages chemische Reagentien bei den mikroskopischen Beobachtungen zur Verwendung, und die Zahl derselben, welche für verschiedene histologische und ärztliche Zwecke erforderlich werden, ist keine geringe. Sie sind die gleichen, welche für zoochemische Arbeiten überhaupt gebraucht werden.

Ihre Anwendung bei mikroskopischen Untersuchungen findet zunächst statt, wenn wir über die Natur amorpher und krystallinischer Niederschläge, über die Beschaffenheit von Elementarkörnchen, über die Konstitution der Gewebeelemente in's Reine kommen wollen. Zu diesen Prozeduren bediene man sich der gewöhnlichen Lösungen, natürlich aus einer zuverlässigen Quelle. Ihre Verwendung erfordert aber in Hinsicht des Mikroskops grosse Vorsicht, will man anders dasselbe nicht bald Noth leiden sehen. Wir wiederholen deshalb schon früher gegebene Vorschriften. Jedes Eintauchen der Linsen ist auf das Sorgfältigste zu vermeiden. Man bediene sich nur schwächerer, mit grösserer Brennweite versehener Systeme, und man verwende als Deckplättchen möglichst grosse, breite Gläser. Auch die Objektträger sollten nicht allzu schmal sein, um ein Abfliessen auf den Tisch des Mikroskops zu vermeiden. Diesen pflege ich mit einer gleich grossen, an den Rändern abgeschliffenen Glasplatte ganz zu bedecken, eine Vorsichtsmaassregel, welche ich einem Jeden, dem Schonung seines Instrumentes am Herzen liegt, sehr anempfehlen möchte. Besteht, wie dieses an einzelnen älteren Mikroskopen der Fall ist, der Objektisch aus einer mattgeschliffenen schwarzen Glasplatte, so ist dieses für chemische Beobachtungen sehr bequem.

Das Reagens wird entweder mittelst eines zugespitzten Glasstäbchens einfach dem mikroskopischen Präparate zugesetzt, indem man entweder das Deckgläschen vorher abnimmt oder jenes von dem Rande des letzteren aus zum Gegenstande einströmen lässt, oder man lässt es langsam zutreten, um die Reihenfolge der Umänderungen während der Wirkung jenes zu beobachten. Man kann einen Leinwandfaden, dessen eines Ende vom Deckgläschen bedeckt wird, zur Einleitung benutzen, oder zwei an den entgegengesetzten Rändern angebrachte, ganz schmale Streifen Löschpapier, deren eins die alte Flüssigkeit aufsaugt, während das andere neue einführt; wobei indessen der Zutritt des Reagens schon stärker und energischer sich gestaltet.

Wichtiger als diese momentane Benutzung chemischer Hilfsmittel ist die über längere Zeit sich erstreckende Verwendung derselben als Erhärtungs-, Konservations- und Mazerationsflüssigkeiten, das oft Stunden, ja Tage lang dauernde Verweilen thierischer Theile in der Lösung. Die neuere Zeit hat sich dieser Methoden sehr fleissig bedient, und das Meiste, was in den letzten Jahren zur Kenntniss der Gewebe etc. des menschlichen Körpers gewonnen worden ist, verdankt man jenen. Ihre Ausbildung sollte daher jedem Forscher möglichst angelegen sein. Die Anwendung aber erfordert ein exaktes Verfahren. Mache man sich vor allen Dingen von jenem Schlendrian frei, ein Gewebe eben nur in Essigsäure, in Schwefelsäure, in Kali- oder Natronlauge zu bringen, unbekümmert, wie stark jene Lösungen sind, wie viel das Volumen des eingelegten Stückes und der zugesetzten Flüssigkeiten betragen u. dergl. Jeder, der mit einer jener chemi-

sehen Methoden arbeitet, oder eine neue empfiehlt, hat darum die Verpflichtung, sein Verfahren genau anzugeben.

Da wo es sich nur um ein Einlegen während weniger Minuten handelt, kann man sich der Uhrgläser, oder eines niedrigen kleineren Glaskästchens bedienen. Bei längerer Einwirkung verwende man kleine Fläschchen, mit etwas weiterem Halse und eingeschliffenen Glasstöpseln, oder noch besser kleine graduirte Zylindergläser Fig. 73. Stets gebe man den Gefässen eine Etikette, um Verwechslungen zu vermeiden, der Zeitdauer sich zu erinnern etc.

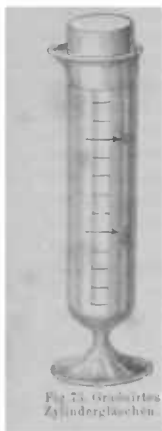


Fig. 73. graduirtes Zylindergläschen.

Gehen wir nun zu den wichtigsten der gegenwärtig gebräuchlichen Reagentien über.

1 Unter den starken **Mineralsäuren** wirken Schwefel-, Salz- und Salpetersäure im konzentrirten Zustande zerstörend auf die meisten histogenetischen Substanzen ein. Doch geben sie für einzelne Gewebe wichtige Isolationsmittel, indem sie deren verbindende oder Kittsubstanz, theils auch das in ihnen vorkommende Bindegewebe auflösen. In mehr wässrigem Zustande bilden sie für verschiedene Gewebe brauchbare Erhärtungsmittel, während in hochgradiger Verdünnung wir die Wirkungen schwacher Säuren, Aufhellungen, Lösungen, Quellungen verschiedener Formelemente gewinnen, und so in jenen Säuren zum Theil sehr wichtige Mazerationsmittel vorliegen.

Schwefelsäure.

Man bediene sich der gereinigten konzentrirten englischen Schwefelsäure, der nicht rauchenden Art, mit einem spezifischen Gewichte von 1,85—1,83.

Konzentriert findet sie nur geringe Anwendung. Doch ist sie ein zweckmäßiges Hilfsmittel bei der Untersuchung der Horngebilde oder verhornten Epidermis, der Nägel und Haare um die Zellen dieser Gewebe zu isoliren. Ferner bildet sie ein Reagens auf Cholesterin, ebenso in Verbindung mit Iod auf jenes, auf Cellulose- und Amyloidsubstanzen; Zucker und Schwefelsäure röthen viele organische Stoffe, Eiweisskörper, Amyloid, Flainsäure etc.

Stark verdünnt erhärtet die Schwefelsäure eiweissartige Gewebe, indem sie sich ähnlich wie Chromsäure an diese verhält. Sie bietet jedoch den Vortheil vor letzterer, Gallert- und Bindegewebe aufzuheben und sie sogleich dabei so zu konsolidiren, dass die Antertigung dünner Schnitte ermöglicht wird. Im Uebrigen kommt bei der Schwefelsäure auf die genaue Konzentration weniger an, als bei der Chromsäure. Behandelt man Bindegewebe 24 Stunden lang mit Schwefelsäure im Zustande höchster Verdünnung, 0,1 Grm. auf 1000 Grm. Wasser, so löst sich dieses bei nachträglichem Erwärmen schon in einer Temperatur von 35 bis 100° C zu Leim auf, so dass auf diesem Wege andere Formelemente mit möglicher Schonung aus bindegewebigen Theilen isolirt werden können eine Methode, deren sich KENNE mit Erfolg bei den Muskelfasern bedient hat.

Schweflige Säure.

Die selbe in geringer Menge einer Rohrzuckerlösung von 5% zugesetzt (4 Tropfen einer ziemlich gesättigten Lösung ersterer auf 1 Ccm. letzterer Flüssigkeit)

M. SCHULTZ, der uns mit diesen Angaben beschenkt hat, verwendet eine Säure von 1,839 spez. Gew. von welcher etwa 18 Tropfen 1 Gramme und 22 einen Skrupel ergeben. Er empfiehlt im Mittel 3—4 Tropfen auf 1 Unze Wasser (mit Extremen von 1/10, und ruht ihre Wirkungen zur Erhärtung der Stützsubstanzen in den Zentralorganen des Nervensystems, der Retina, sowie der Netzhaut der Lymphdrüsen und verwandter Organe.

ist von KLEBS zur Ablösung des Epithel und zum Aufhellen des Bindegewebes ohne Quellung empfohlen worden.

Salpetersäure.

Man kann die reine konzentrierte Salpetersäure der chemischen Laboratorien mit 1,5 spezifischem Gewichte oder auch Säuren mit einem höheren Wassergehalte und einem spezifischen Gewichte von 1,4—1,2 benützen (letztere ist die sogenannte officinelle Salpetersäure).

Die erstere (von 1,5) mit chloresäurem Kali zerstört schon nach kurzer Zeit das Bindegewebe und ist so ein gutes Isolierungsmittel der Muskelfäden (KÜHNE). Doch kann auch mit viel schwächerer Säure dieses Ziel, aber langsamer, erreicht werden. Das Reagens, von SCHULTZE empfohlen, wird bekanntlich von den Botanikern vielfach benutzt und verdiente weitere Prüfung an den thierischen Geweben. Einige Vorsicht ist bei seiner Anwendung immerhin anzurathen.

Von der Eigenschaft der konzentrierten Salpetersäure, Eiweißstoffe gelb zu färben, macht man bei mikroskopischen Untersuchungen im Allgemeinen seltener Gebrauch.

Starke Salpetersäure dient zur Isolirung von Bindegewebskörperchen, von Knochenkörperchen und deren Ausläufern, sowie Zahnröhren.

20% Salpetersäure ist schon vor längeren Jahren durch REICHERT und PAULSEN empfohlen worden als Mittel zur Isolirung und Erkennung der Elemente der glatten Muskulatur.

Verdünter Salpetersäure (5—10%) bedient man sich dann ferner zur Extraktion der sogenannten Knochenerde (eines Gemenges von Kalk- und Magnesia-salzen) aus verkalkten Knorpeln und Knochen. Doch kann hier auch Salzsäure und noch besser Chromsäure (s. diese) zur Verwendung kommen.

Im Zustande sehr hoher Verdünnung (0,1%) hat KÖLLIKER die Salpetersäure zur Aufhellung von Muskeln kürzlich geprüft. Sie bietet keinerlei Vorzüge dar.

Salzsäure.

Die reine, mit Chlorwasserstoffgas völlig gesättigte Salzsäure von 1,19 spez. Gew. ist unverdünnt nicht oder nur selten für histologische Untersuchungen verwendbar. Starker Salzsäure bediente man sich vielfach, um in bindegewebigen Organen die Zwischensubstanz zu lösen, und die Bindegewebskörperchen mit den von ihnen ausstrahlenden Röhrensystemen zu isoliren: so in der Hornhaut, den Zähnen und Knochen. Es ist hier eine meistens längere, bisweilen mehrtägige Einwirkung nothwendig. Ebenso hat man mittelst ihrer die Zwischensubstanz der Muskeln (AEBY) und der Harnkanälchen (HENLE) gelöst. Man verwendet hierzu vielfach eine Salzsäure, welche so lange mit Wasser versetzt wird, bis das Gemisch nicht mehr raucht. Als Zeit sind wenigstens einige, gewöhnlich 12—14 Stunden, erforderlich. Schwächere Säure wirkt langsamer. Nachher ist das ausgewaschene Objekt wenigstens noch einen Tag lang der Mazeration in destillirtem Wasser zu unterwerfen. Ist die Prozedur geglückt, so zerfällt dann bei vorsichtiger Anwendung der Präparirnadel das Ganze rasch und schön. Eine wichtige Modifikation des erwähnten Verfahrens besteht darin, dass man Stücke der Niere 6—8 Stunden lang in Alkohol von 90%, welchem man $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ (Volum-) % gereinigter möglichst starker Salzsäure zusetzt, kocht. Man nimmt die Operation an einem mit einem Kühlapparat versehenen Kolben auf dem Wasserbade vor (LUDWIG und ZAWAZKIN). Auch für andere Drüsen ist das Verfahren gut. Für die Isolirung der Nerven hat TOMSA ein Kochen von 1—2 Tagen und längeres Auswaschen in Wasser empfohlen. Leiminjektionen mit Berlinerblau behalten beiden Methoden gegenüber Farbe und Konsistenz der Gefäße. In ähnlicher Verdünnung wie Salpetersäure ist die Salzsäure zur Extraktion der Knochenerde zu benützen. In hochgradiger Verdünnung von 0,1% bildet sie ein Mazeration- und Aufhellungs-

mittel des Bindegewebes, dessen Zellen und elastische Elemente dann schön hervortreten; ferner löst unsere Säure die Fleischsubstanz der Muskelfaser und kommt so bei der Untersuchung des Muskelgewebes mit Vortheil zur Verwendung.

Chromsäure.

Seitdem im Jahre 1810 HANNOVER den mikroskopischen Beobachtern die Chromsäure als Erhärtungsmittel thierischer Theile empfahl, hat dieselbe sich einen immer steigenden Ruf erworben, namentlich nachdem man das ungenau Verfahren, die Stärke ihrer Lösungen nach der Farbe zu taxiren, verlassen hat und zu Bestimmungen mittelst der Waage übergegangen ist.

Und in der That leistet dieselbe zur Erhärtung des Gehirns und Rückenmarks, ebenso peripherischer Nervenapparate Ausgezeichnetes, nicht selten Besseres als der hier zu heftig das Gewebe alterirende Weingeist, während dieser letztere für andere Organe, wie die meisten drüsigen Gebilde, den Darmkanal etc., jener Säure entweder gleich steht oder ihr vorgezogen zu werden verdient.

Man sollte sich stets einer reinen, von Schwefelsäure möglichst freien, gut auskristallisirten Chromsäure (welche in wohl schliessendem Gefässe an einem trocknen Orte aufzubewahren ist) bedienen und die zu benutzende Menge vor der Verwendung über Schwefelsäure anstrocknen. Zur nothwendigen Zeltersparniss halte man sich eine grössere Quantität einer starken Lösung vorrätzig, die dann in graduirten Gefässen schnell zu jeder beliebigen Verdünnung gebracht werden kann. Ich löse 2 Grammes in 98 Grammes (oder Kubikcentimetern) destillirtem Wasser, so dass eine 2%ige Lösung bereit steht.

Zum Erhärten bedarf es einer Chromsäure von 0,5—1, höchstens 2%. Eine höhere Konzentration sollte überhaupt nicht angewendet werden, und mit den schwächeren reicht man meistens besser aus. Ganz frische Theile erfordern im Allgemeinen eine schwächere, etwas ältere Stücke eine stärkere Lösung. Sehr hübsche Resultate erzielt man namentlich bei nicht sehr voluminösen Stücken, wenn man anfänglich mit einer schwachen Lösung (etwa 0,2%) beginnt und dann nach einigen Tagen die Flüssigkeit durch eine von stärkerer Konzentration (0,5—1%) ersetzt, in welcher das Objekt Tage und Wochen lang verbleibt, bis der gewünschte Härtegrad erreicht ist. Dann — schon der in Chromsäurelösungen so leicht entstehenden Schimmelbildung wegen — sollte das erhärtete Präparat in wässrigem Weingeist aufbewahrt werden.

Handelt es sich um das Härten eines voluminösen Organes, so ist vor dem Einlegen in die Chromsäure das vorherige Durchtreiben der gleichen Solution durch die Blutbahnen jenes Theiles zu empfehlen.

Indessen bei allen Chromsäurewirkungen kommt auf den richtigen Konzentrationsgrad sehr viel an, und diesen wird auch der Geübteste nicht immer treffen, um so mehr, als die Schwefelsäureverunreinigung sich sehr ungleich gestaltet. Sehr voluminöse Organe können eine erhärtete Rinde bei einem faulenden Innern darbieten. Ueberhärtete Theile zeigen starke Schrumpfungen der Gewebeelemente und werden oft so spröde und brüchig gefunden, dass dünne Schnitte nicht mehr anzufertigen sind. Bisweilen verbessert sich das Organstück durch tagelanges Einlegen in Glycerin. Zweckmässiger ist es, von diesem etwas gleich anfänglich der Chromsäure beizufügen.

Sowol von jenen konzentrierteren, zum Erhärten dienenden Chromsäurelösungen. Das Reagens hat aber in hohen Verdünnungen noch eine andere wichtigere Eigenschaft, nämlich unter Bewahrung feinsten Texturverhältnisse in etwas mazerirend einzuwirken, so dass sehr zarte Organisationen, besonders in nervösen Theilen, auf diesem Wege sichtbar gemacht werden können, welche bei der Untersuchung des frischen Gewebes völlig verborgen bleiben. Gerade hierdurch hat es

zunächst in der Histologie der höheren Sinnesnerven einen sehr nachhaltigen Einfluss geübt, wovon namentlich die Arbeiten von M. SCHULTZE ein Zeugnis ablegen. Später hat man sich derselben zur Erforschung der Zentralorgane des Nervensystems, der Ganglien, sowie drüsiger Strukturen mit Erfolg bedient.

Im Allgemeinen sind nach den vorliegenden Erfahrungen hierzu Konzentrationsgrade von nur $\frac{1}{5}$ — $\frac{1}{4}$ Gran auf 1 Unze Wasser, also Lösungen von 0,025 bis 0,05 $\frac{0}{0}$, verwendbar, durch welche im glücklichen Falle nach 1—3 Tagen der gewünschte Effekt erzielt wird. Andere sind sogar bis zu Lösungen von 0,02, 0,01 $\frac{0}{0}$ und weniger herabgegangen (DEITERS, J. ARNOLD, KÜHNE) — und auch ihnen kann eine Wirkung nicht abgesprochen werden.

Von grösserer Bedeutung als beim einfachen Erhärten wird hier dann noch das Volumen des eingelegten Organtheiles und der Zusatzflüssigkeit. Im Allgemeinen ist natürlich bei der Kleinheit des ersteren und reichlichem Flüssigkeitszusatz die Wirkung eine energischer und schnellere, so dass man hier das Ziel leicht überschreitet. Passend ist es deshalb, das einzulegende Stück nicht allzu klein zu wählen und die Flüssigkeit nicht allzu reichlich zuzusetzen. Jene ersteren Objekte werden deshalb (wie bei stärkeren Lösungen) lebhaft gelb und undurchsichtig, die letzteren blasser und halbdurchscheinend sich ergeben.

Der interessanten und in ihren Konsequenzen für die mikroskopische Technik höchst wichtigen Beobachtungen GRAHAM's über sogenannte Kolloid- und Krystalloidsubstanzen haben wir schon oben gedacht. SCHULTZE (der unter den deutschen Histologen zuerst die volle Bedeutung der GRAHAM'schen Arbeit erfasst hat), macht mit Recht darauf aufmerksam, dass es sich hier eben nicht um die Chromsäurewirkung allein handle, dass vielmehr bei grösseren in mässige Flüssigkeitsmenge eingelegten Stücken noch der Effekt von Kolloidstoffen des Gewebes, wie Blut, Schleim, Eiweiss desselben, hinzukomme, so dass ein aus Krystalloid- und Kolloidstoffen zugleich bestehendes Fluidum resultirt, während ein kleines Stückchen Gewebe in eine grössere Menge von Chromsäurelösung gebracht fast nur die Einwirkung dieser Krystalloidsubstanz erfährt.

Die mikroskopische Technik befindet sich gegenwärtig noch in ihren Jugend-, um nicht zu sagen Kinderjahren. Sicher werden derartige Verbindungen in einer reiferen Periode eine wichtige Rolle spielen. SCHULTZE berichtet uns, dass er darauf bezügliche Untersuchungen anstelle und dass als Kolloidsubstanz eine wässrige Lösung des arabischen Gummi passend erscheine. Möge er uns bald hierüber weitere Mittheilungen machen!

Aehnliche, aber weit schwächere und weit langsamer eintretende Effekte kommen auch dem doppelt chromsauren Kali zu, von welchem weiter unten die Rede sein wird.

Man hat endlich noch einen andern sehr vortheilhaften Gebrauch von der Chromsäure gemacht, sie nämlich zum Entkalken von sogenannten ossifizirten Knorpeln, ebenso der Knochen verwendet. Hier empfiehlt sie sich namentlich für fötale Gewebe. Es ist im Allgemeinen ein stärkerer Konzentrationsgrad (etwa 2 $\frac{0}{0}$ THIERSCH) und während eines mehrwöchentlichen Einliegens ein öfteres Wechseln der Flüssigkeit erforderlich. Passend ist es, etwas Glycerin beizufügen. Ein kleiner Zusatz von Chlorwasserstoffsäure kann die Wirkung verstärken, ohne dass zarte Texturen Noth litten. Hinterher bringe man die vorher ausgewaschenen entkalkten Objekte zur weiteren Erhärtung in absoluten oder wenigstens starken Alkohol. Aehnliche Entkalkungen erreicht man im Uebrigen auch durch den Holzessig (s. unten).

Oxalsäure.

Die Oxalsäure war früher wenig oder gar nicht von den Histologen benutzt worden. Vor einiger Zeit hat M. SCHULTZE mit ihr eine Reihe von Versuchen an gestellt, welche derselben einen nicht unwichtigen Rang unter den Reagentien des

Mikroskopikers anweisen. Eine kalt gesättigte Lösung der Oxalsäure (ein Theil reines krystallinisches Säurehydrat erfordert zur Solution 15 Theile Wasser) lässt bindegewebige Strukturen aufquellen und durchsichtig werden, während die von eiweissartigen Stoffen gebildeten Gewebeelemente ihre scharfen Umrisse bewahren, etwas erhärten und bequeme Isolirung gestatten. Höchst delikate Formelemente des Körpers, wie Retinastäbchen und Riechzellen, konserviren sich in ihr vortrefflich. Auf die Zeitdauer kommt hier verhältnissmässig wenig an, so dass man schon nach ein paar Stunden, aber auch erst nach Tagen untersuchen kann.

Eine weingeistige Oxalsäurelösung wirkt nach den Erfahrungen SCUTTZER'S stärker als die wässrige und scheint für manche Zwecke besondere Vortheile darzubieten.

Endlich findet die Oxalsäure eine der Essigsäure ähnliche, wenngleich beschränktere Verwendung bei der Karmintinktion, wovon später die Rede sein wird.

Essigsäure.

Man sollte, wo es sich um genaue Bestimmungen handelt, stets das Essigsäurehydrat, die völlig reine Essigsäure, das Acidum aceticum glaciale, anwenden (da die so beliebte Angabe des spezifischen Gewichtes bei dieser Säure bekanntlich keinen sicheren Schluss auf den Wassergehalt gestattet) und jenes tropfenweise oder in grösserer Menge mit Wasser verbinden.

Die so schnell einwirkende Essigsäure ist eines der ältesten und wohl das am meisten benutzte Reagens der thierischen Gewebelehre. Ihre Eigenschaften, Kerne innerhalb der Zellen sichtbar zu machen oder jene nach Zerstörung von Hülle und Zellkörper isolirt zur Anschauung zu bringen, ferner dem Bindegewebe eine glasartige Durchsichtigkeit zu geben und dessen sonstige Zumischungen an Zellen, elastischen Fasern, Gefässen, Nerven etc. zu enthüllen, waren es besonders, welche jene allgemeine Verwendung herheführten.

Erst in späterer Zeit hat man quantitativ bestimmte Essigsäurelösungen, ebenso Verbindungen derselben mit andern Flüssigkeiten, namentlich Alkohol, zur längeren Einwirkung auf thierische Gewebe verwendet. Schon wenige Tropfen der Säure auf die Unze Wasser genügen, um nach einigen Tagen starke Aufhellungen in dem Bindegewebe herbeizuführen, so dass z. B. die in der Submucosa gelegenen Darnganglien, ferner die zwischen den Muskelschichten befindlichen, von AERBACH vor Jahren entdeckten merkwürdigen Gangliennetze, ebenso muskulöse Zellen in der Schleimhaut, an Gefässen etc. deutlich hervortreten. Zur Erkennung glatter Muskeln verwendete MOLESCHOTT während einiger Minuten eine 1- oder $1\frac{1}{2}\%$ Essigsäure. Ein Raumtheil starker Säure von 1,070 spez. Gew. wird mit 99 Wasser, $1\frac{1}{2}$ mit $95\frac{1}{2}$ versetzt.

In neuerer Zeit hat sich KOLAKTAKI einer höchst verdünnten Essigsäure zum Aufhellen des Froschmuskels behufs der Erkennung der Nervenendigungen bedient, und das Reagens leistet Ausgezeichnetes. Er empfiehlt 5, 12—16 Tropfen des Acidum aceticum concentratum der bayrischen Pharmakopöe von 1,045 spez. Gew. auf 100 Kubikcentimeter Wasser. Ich habe 1—2 Tropfen Essigsäurehydrat auf 50 Kbkctm. alsdann substituirt. Essigsäure von 0,3—0,2% hat ferner von Andern manchfache Verwendung erfahren.

Auch zum Aufweichen dünner Schnitte an der Luft getrockneter Theile empfiehlt sich in hochgradiger Verdünnung die Essigsäure, ebenso zum Auswaschen von Karmintinktionen, um das Roth an die Kerne zu binden, wovon weiter unten noch die Rede sein wird.

Eine gewisse Schwierigkeit bietet die Essigsäuremazeration bei Erkennung zarter Strukturverhältnisse insofern dar, dass der Theil im richtigen Zeitpunkt untersucht werden muss, indem vor diesem Moment Quellung und Aufhellung noch allzu gering, später aber die Umänderungen des Gewebes durch die Säure allzubedeutend auszufallen sind.

Verbindung der Essigsäure mit Glycerin hat BEALE empfohlen.

Essig.

Die Benutzung des gewöhnlichen Kochessigs bietet keinerlei Vortheile dar. Nach 6, 8, 12 Stunden ist in ihm Bindegewebe glasartig durchsichtig geworden. Ist das Gewebe zu sehr erweicht, um Schnitte zu gestatten, so führt oftmals ein nachträgliches Einlegen in Chromsäurelösung zum erwünschten Ziele. Auch ein vorheriges Kochen in Essig leistet beim Trocknen thierischer Theile manchmal gute Dienste.

Holzessig.

Man hat den Holzessig (es sollte stets nur gereinigter, als Acidum pyro-linosum rectificatum, zur Verwendung kommen) vielfach zur Aufhellung bindegewebiger Strukturen benutzt, namentlich mit einer gewissen Vorliebe bei den pathologischen Geweben. Er übt einen ähnlichen, doch nicht völlig gleichen Effekt wie verdünnte Essigsäure, indem er neben jenen mazerirenden Wirkungen auch noch erhärtende (durch Zumischungen von Produkten der trocknen Destillation des Holzes) besitzt. Mazerationen sollten stets in verdünntem Holzessig stattfinden, wenn man anders starke Texturveränderungen der aus dem Bindegewebe nun hervortretenden Theile vermeiden will. Ein nach Umständen mit dem gleichen, doppelten bis vierfachen Volumen Wasser verdünnter Holzessig ist ein für manche Strukturverhältnisse gutes Hülfsmittel, z. B. zur Erkennung der Hornhautzellen und ihres Inhaltes, des Nervenverlaufes im submukösen Bindegewebe etc., überhaupt der im Bindegewebe eingelagerten Theile, wie drüsiger Elemente, Gefässe, pathologische Neubildungen etc. Nach einem oder mehreren Tagen pflegen die gewünschten Effekte einzutreten, freilich auch oftmals bald genug in Folge weiter gehender Mazeration wieder zu verschwinden. Es liegt hierin, abgesehen von dem Geruche, der Beschädigung der Messerklingen, etwas Unbequemes für die Benutzung unseres Reagens. Im Uebrigen pflegen sich Holzessigpräparate beim nachherigen feuchten Einschluss in Glycerin nicht gut zu konserviren. Wir haben deshalb für viele Untersuchungen jener Flüssigkeit wieder den Abschied gegeben. — Zweckmässig ist sie noch zur Ausziehung der Knochenerde aus verkalktem Knorpel, normalem und pathologischem Knochengewebe.

Osmiumsäure (Ueberosmiumsäure).

Sie ist seit einigen Jahren durch M. SCHULTZE und Andere vielfach zur Verwendung kommen, indem sie von mehreren Geweben und Substanzen sehr leicht reduziert wird. Sie theilt diese Eigenschaft mit mehreren, ähnlich verwendbaren Salzen edler Metalle, zu welchen wir später kommen werden.

Pikrinsäure.

Theils als Färbungsmittel durch Schwarz (s. u.), theils zur Erhärtung der Gewebe empfohlen. Nach den Erfahrungen RANVIER's gewährt eine konzentrierte Lösung schon nach 24 Stunden eine treffliche Konsistenz. Es tritt hierbei weder Schrumpfung noch Eiweissgerinnung ein und Kalksalze werden gleichzeitig extrahirt. Ich kann nur beistimmen.

Iod.

Eine Iodlösung (etwa 1 Theil, am besten in Verbindung mit noch 3 Theilen Iodkalium) auf 500 Theile Wasser kann zum Färben thierischer Zellen benutzt werden. Doch besitzen wir bessere, neuere Tinktionsmethoden. Iodlösung dient dann dem Mikroskopiker zum Nachweis des Amylon und in Verbindung mit Schwefelsäure zur Erkennung von Amyloid und Cellulose. Man lässt am besten

hierbei eine nicht allzstarke wässrige Iodlösung energisch einwirken und setzt dann einen Tropfen einer konzentrierten Schwefelsäure zu.

Dass das Iod Bestandteil eines neuen von SCHULTZE aufgefundenen wichtigen Gemisches, des sogenannten Iodserum, bildet, ist schon oben (S. 70) bemerkt worden.

2) Unter den **Alkalien** sind Kali-, Natron- und Ammoniaklösungen vielfach in Gebrauch gezogen worden. Sie sind für die Untersuchung thierischer Theile von ganz unschätzbarem Werthe, namentlich die beiden ersten Stoffe. Als Uebelstand muss dagegen erwähnt werden, dass in Alkalien mazerirte Objekte sich bleibend kaum aufbewahren lassen.

Kaustisches Kali (Kalihydrat).

Man bedient sich der geschmolzenen Form, des Kali causticum in baculis. Da dieses mit grosser Begierde Wasser aus der Luft anzieht ebenso Kohlensäure, so muss es, wie seine Lauge, in gut verschliessbarem Glase aufbewahrt werden.

Das im Handel vorkommende Kali causticum in baculis enthält im Uebrigen neben Kohlensäure noch eine wechselnde und nicht unbeträchtliche Wassermenge, was einen Uebelstand bei seiner Verwendung bildet.

Die starke Kalilauge erweicht die Substanzen vieler Formelemente und führt sie so in einen für Wasser sehr imbibitionsfähigen Zustand über. Dieses dringt dann nachträglich rasch ein, so dass die Zelle sich aufbläht, platzt etc.

Man hat von der auflösenden zerstörenden Eigenschaft der Kalilösungen in der Gewebeanalyse vielfach Gebrauch gemacht. Die Wirkungsweise der Kalilauge fällt aber nach ihrer Stärke ganz different aus, ein Gegenstand, auf welchen vor längeren Jahren zuerst DONDERS aufmerksam gemacht hat. Eine gesättigte oder überhaupt sehr starke Lauge erweicht viele Formelemente, ohne sie aufzulösen oder überhaupt stärker anzugreifen, während diesen Effekt verdünnte Lösungen mehr oder weniger rasch herbeiführen, löst aber häufig die jene verbindende Zwischensubstanz, den Gewebekitt, und ist so zu einem höchst wichtigen, in vielen Fällen unschätzbaren Hilfsmittel geworden. Namentlich hat in späterer Zeit MOLESCHOTT das Verdienst sich erworben, in Kalilauge von 30 bis 35 $\frac{0}{100}$ treffliche Reagentien empfohlen zu haben. Er verwendet, um eine Kalilauge von 32,5 $\frac{0}{100}$ herzustellen, 32,5 Gewichtstheile Kali causticum in baculis, die in 67,5 Gewichtstheilen destillirten Wassers gelöst werden. Eine Einwirkung von $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde und mehr ist zur Isolirung von Muskel- und Nervenelementen, Drüsenkanälen, ja für gewöhnliche Flimmerzellen und Riechzellen ein vorzügliches Hilfsmittel. SCHULTZE, welcher neben andern Histologen von der Kalilauge ebenfalls Gebrauch machte, benutzte für die letztgenannte zarte Zellenformation Laugen von 25, 30, 32, 35 und 40 $\frac{0}{100}$ Stärke. Für andere Zwecke sind schwächere Laugen von 5—10 $\frac{0}{100}$ erforderlich, wie sich bei den einzelnen Geweben ergeben wird. Natürlich muss bei der histologischen Untersuchung die Lauge als Zusatzflüssigkeit verwendet und die Benutzung des Wassers vermieden werden, indem sonst die rasch auflösende Wirkung verdünnter Laugen entsteht.

Kaustisches Natron (Natronhydrat).

Man verwendet die weisse, geschmolzene Masse zur Herstellung der Laugen. Natronlaugen hat man versuchsweise ebenfalls benutzt. Sie bieten konzentriert keinen Vorzug vor der Kalilösung dar. Es sind hier im Allgemeinen schwächere Lösungen erforderlich, etwa $\frac{2}{3}$ der Kalimenge (in Uebereinstimmung mit dem Atomgewicht). *

Ammoniaklöslichkeit.

Die Wirkung des Ammoniak auf thierische Gewebe ist eine ähnliche wie die

jenige von Kali und Natron. Zweckmässig kommt Ammoniak zur Verwendung, wenn es sich um Neutralisation einer vorher auf das Gewebe applizirten Säure handelt; ebenso als Lösungsmittel des Karmin.

Kalkwasser.

In neuerer Zeit hat man durch ROLLET in dem bis dahin wenig beachteten Kalkwasser ein wichtiges Hülfsmittel bei der Untersuchung bindegewebiger Texturen, zunächst der Sehnen, kennen gelernt. Nach 6—8tägigem Verweilen in jenem zerfällt ein Stückchen Bindegewebe bei Anwendung der Präparirnadel in seine Fibrillen. Es ist also wiederum eine der thierischen Kittsubstanzen, welche von ihm gelöst wird.

Barytwasser.

Schon nach 4—6 Stunden erzielt man mittelst des viel energischer wirkenden Barytwassers am Bindegewebe denselben Erfolg, wie ihn Kalkwasser erst nach Tagen gewährt. Dabei ist das Aufquellen ein etwas stärkeres und die Aufhellung bedeutender. Vor der Verwendung hat man in beiden Fällen das Gewebe mit destillirtem Wasser oder noch besser einem solchen, dem ein Minimum Essigsäure (gerade genug, um zu neutralisiren) zugesetzt worden ist, auszuwaschen.

3) Salze.

Chlornatrium.

Schwache Kochsalzlösungen sind früher mannichfach als indifferente Zusatzflüssigkeiten in Betracht gekommen. Nach den Beobachtungen GRAHAM's sollte ihnen stets eine Kolloidsubstanz (Eiweiss oder arabisches Gummi) zugesetzt werden. Eine besondere Verwendung findet das Chlornatrium noch bei der Gewebeeinprägung mittelst salpetersauren Silberoxyds, wovon später die Rede sein wird; ebenso ist es Bestandtheil verschiedener Konservirungsflüssigkeiten.

Chlorcalcium.

In Lösungen von mittlerer Stärke (1 Theil trocknes Chlorcalcium auf 2—3 Theile Wasser) ist das Chlorcalcium, seiner bekannten Eigenschaft wegen, Wasser anzuziehen, als Zusatzflüssigkeit mikroskopischer Präparate empfohlen worden. Man hat es dann zum Aufhellen von Schnitten des Rückenmarks etc. empfohlen, wo es nicht viel leistet. Eigenthümlich wirkt es auf die Muskeln ein.

Essigsäures Kali

in nahezu konzentrirter wässriger Lösung ist in neuerer Zeit als ein treffliches Konservationsmittel von M. SCHULTZE empfohlen worden.

Chlorsaures Kali.

Es kommt nur in Verbindung mit Salpetersäure (s. diese), als SCHULZ'sches Reagens zur Verwendung. Man hat in der thierischen Gewebelehre von sehr verschiedenen Konzentrationsgraden dieses Gemisches Gebrauch gemacht und natürlich in sehr ungleichen Zeiträumen die gewünschte Wirkung erhalten.

Phosphorsaures Natron.

Lösungen des phosphorsauren Natron von 5—10 % sind mehrfach von den Mikroskopikern in den Gebrauch gezogen worden. Nach meinen bisherigen Erfahrungen bieten sie keine Vortheile dar.

Doppelt chromsaures Kali (rothes chromsaures Kali).

Man verwende möglichst reine, krystallisirte Substanz.

Die Wirkung dieses Salzes, welches man sehr passend mit Glycerin verbinden kann, ist eine ähnliche, aber schwächere und langsamer eintretende als die der Chromsäure. Für manche Erhärtungen leistet es ausgezeichnete und wahrscheinlich bessere Dienste als die freie, verunreinigte Säure, wie es denn auch auf Eiweiss viel weniger koagulirend einwirkt, als diese. Die Lösungen des Salzes haben ausserdem noch den Vortheil, nicht leicht Schimmel zu entwickeln, was bei Chromsäurelösungen ein grosser Uebelstand ist. Auch ein Erhärten, anfänglich durch unser Salz, dann durch die freie Säure ist empfohlen worden (DEITERS)

Wo man mit einem Theile Chromsäure ausreicht, sind mehrere Theile des chromsauren Kali erforderlich. So bedürfen Flüssigkeiten, welche $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{4}$ Gran freier Chromsäure auf die Unze enthalten, 1—4 Gran des Salzes, wenn die gleiche Wirkung erzielt werden soll. Indessen kommt für solche delikate Untersuchungen auf die genaue Konzentration der Lösungen des chromsauren Kali viel weniger an, als bei der Chromsäure.

Eine Mischung des uns beschäftigenden Salzes mit schwefelsaurem Natron ist von H. MÜLLER zur Erhärtung der Retina empfohlen worden. Sie bedarf einer wenigstens zweiwöchentlichen Einwirkung.

Doppelt chromsaures Kali	2	—	2 $\frac{1}{2}$	Grammies.
Schwefelsaures Natron	1			„
Destillirtes Wasser	100			„

Dieses Gemisch, die »MÜLLER'sche Augenflüssigkeit« leistet übrigens auch für viele anderen Theile, Schleimhäute, Drüsen, selbst Flimmerzellen sehr gute Dienste und konservirt zarte Embryonen vortrefflich. Es lässt sich natürlich leicht nach Bedürfniss abändern.

Doppelt chromsaures Ammoniak.

Es ist an der Stelle des vorherigen Salzes in Lösungen von 1—2 $\frac{0}{10}$ zur Erhärtung der Zentralorgane des Nervensystems durch GERLACH empfohlen worden.

Molybdänsaures Ammoniak.

Es wurde als indifferentes Färbungsmittel kürzlich von KRAUSE empfohlen.

Eisenchlorid.

FURBER und BILLROTH wendeten früher zur Erhärtung der Milz dieses Eisensalz an. In einer Lösung von der Farbe der Madeira- oder Madagawines erhärtet es schon nach 1—2 Stunden genügend. Gegenwärtig ist das Eisenchlorid von besser Erhärtungsmitteln verdrängt worden.

Quecksilberchlorid.

Die chemischen Wirkungen des Sublimat sind bekannt. Ein mehrflüßiges Einlegen in eine Lösung desselben kann mit Vortheil zur Erhärtung und Isolirung der Axenzylinders benutzt werden. Das Reagens hat im Uebrigen wenig Verwendung gefunden, bildet dagegen einen Bestandtheil mehrerer sehr brauchbarer Konservirungsflüssigkeiten.

Salpetersaures Silberoxyd.

Es ist in neuerer Zeit zu eigenthümlichen Tinktionen der Gewebe, besonders durch HIS und RECKLINGHAUSEN zur Verwendung gekommen (s. unten)

Goldchlorid.

Dasselbe wurde von COHNHEIM, KÖLLIKER, EHRHART, GERLACH und vielen Anderen vortheilhaft zu einem ähnlichen Zwecke benutzt.

Goldchloridkalmin.

hat durch GERLACH Verwendung gefunden

Palladiumchlorür.

Ist zuerst durch F. E. SCHULZE zur Verwendung gekommen.

Platinchlorid.

Erhärtert mit diffus gelber Farbe namentlich flächenhafte Organe, wie MERKEL berichtet. Chromsäure- und Platinchloridsolutionen (je 1:400) zu gleichen Theilen sollen sich für das bindegewebige Gerüst der Retina empfehlen.

4) Alkohol.

Von unschätzbarem Werthe für histologische Untersuchungen ist die allgemeinste der Konservierungsflüssigkeiten thierischer Theile, der Alkohol. Namentlich seit einigen Jahren, nachdem man in dem Glycerin das unvergleichliche Aufhellungsmittel erhärteter und hierdurch getrübteter thierischer Gewebe kennen gelernt, ist die Benutzung des Weingeistes mehr in den Vordergrund getreten, indem nur für einzelne Zwecke der Chromsäure ein reeller Vorzug gebührt. Man legt entweder kleine Stücke des ganz frischen Organes in relativ ansehnliche Mengen des wasserfreien Alkohol ein, oder man verwendet mehrere Sorten Alkohol, bedient sich zur ersten Einlage eines schwächeren, ersetzt diesen nach ein paar Tagen durch einen stärkeren und vielleicht später durch einen noch wasserärmeren. Um drüsige Organe, den Verdauungskanal, Injektionspräparate zu erhärten, sie schnittfähig und auspinselbar zu machen, kenne ich kein besseres Reagens. Ganze Untersuchungsreihen der letzten Zeit sind auf diesem Wege fast ausschliesslich an Weingeistpräparaten gemacht worden. Der Umstand, dass in gut schliessenden Gefässen die Objekte nicht verderben, ist gegenüber der so leicht Schimmelbildungen entwickelnden Chromsäure ein Vorzug. Diese verdient dagegen für die Erkennung mancher feinsten Texturverhältnisse, ebenso für die Zentralorgane des Nervensystems und die Sinneswerkzeuge vor dem Weingeist den Vorzug.

Noch in andern Weisen ist der Alkohol vielfach verwendbar. Zunächst für mikroskopische Objekte, welche ihres Wassers mit möglichster Schonung der Textur beraubt werden sollen, zum Behufe späteren Einschlusses in Kanadabalsam oder ähnliche harzige Massen. Hier legt man die dünnen Schnitte 1—2 Tage lang in absoluten Alkohol. Aus diesem kommen sie darauf in Terpentinöl.

Ferner bildet, wovon ebenfalls weiter unten die Rede sein wird, der Alkohol einen Bestandtheil der BEALE'schen kaltflüssigen Injektionsmassen.

Endlich ist Alkohol auch ein Bestandtheil verschiedener in neuerer Zeit empfohlener Gemische, deren Erörterung wir folgen lassen:

L. CLARKE und BEALE's Gemische.

Sie dienen, um zarte Theile zugleich härter und klar zu machen. Der Grundgedanke besteht darin, zweierlei Substanzen zu verwenden, deren eine die eiweissartigen Gewebestheile erhärtet, während die andere aufhellend einwirkt. BEALE, welcher sich mehrfach mit den Wirkungen dieser Lösungen beschäftigt hat, bemerkt, dass man nach Bedürfniss hier variiren müsse, sowie dass durch den Zusatz von Glycerin dem Gemisch ein erhöhtes Brechungsvermögen nach Umständen gegeben werden könne. Er empfiehlt im Allgemeinen Alkohol, Glycerin, Essigsäure, Salpetersäure, Chlorwasserstoffsäure, Kali und Natron. Die beiden letzten Säuren, ebenso Alkohol bringen Eiweissstoffe zum Gerinnen, Essigsäure, Kali oder Natron hellen sie auf, der Alkohol löst Fette. Verbindet man nun einige dieser Stoffe in einer Lösung, so erzielt man die oben erwähnten Effekte.

a) Alkohol und Essigsäure.

So benutzte L. CLARKE bei seinen Untersuchungen ein Gemisch von Essig-

säure und Alkohol, welches, wie ich mich ebenfalls überzeugt habe, schon nach einigen Stunden Rückenmarksschnitte wunderbar klar macht und Manches besser erkennen lässt, als andere der hier gebräuchlichen Methoden. Auch LEVINSOEX scheint sich bei seinen Rückenmarksarbeiten dieses Verfahrens bedient zu haben.

Die CLARKE'sche Vorschrift, natürlich nach Bedürfniss abzuändern, ist 3 Theile Alkohol mit 1 Theil Essigsäure zu verbinden.

b MOLESCHOTT'S Essigsäure- und Alkoholgemisch.

MOLESCHOTT empfiehlt folgende Modifikation der CLARKE'schen Methode:

1	Volumtheil starker Essigsäure von 1,070 spez. Gew.
1	„ Alkohol von 0,815 spez. Gew.
2	„ destillirten Wassers.

Er nennt dieses seine starke Essigsäuremischung. Die Flüssigkeit leistet bei der Erhärtung mancher Organe gute Dienste, hellt die bindegewebigen Theile auf und zeigt die von Eiweissstoffen gebildeten deutlich hervortretend. Subtile Texturen vertragen sie in der Regel weniger gut. Eine andere sogenannte schwache Essigsäuremischung ist dann später empfohlen worden, bestehend aus

1	Volumtheil derselben Essigsäure
25	„ Alkohol
50	„ destillirten Wassers.

c Alkohol, Essigsäure und Salpetersäure.

BEALE empfiehlt zu der Alkohol-Essigsäuremischung, wenn es sich um Untersuchung der Epithelien handle, noch etwas Salpetersäure zuzusetzen. Auch hier ist nach Bedürfniss zu variiren. Eine von dem Verfasser selbst gegebene Vorschrift lautet:

Wasser	1 Unze
Glycerin	1 „
Alkohol	2 Unzen
Essigsäure	2 Drachmen
Salpetersäure	1/2 Drachme.

d Alkohol und Natron.

Bei manchen Untersuchungen erhielt BEALE ausgezeichnete Ergebnisse durch ein Gemisch von Alkohol und Natron, indem die Unze Weingeist mit 8—10 Tropfen einer Solution des kausischen Natron versetzt wurde. Manche Gewebe gewinnen in demselben allmählich eine bedeutende Härte und Durchsichtigkeit, und so eignet sich dieses Reagens seinen Erfahrungen nach ganz besonders zur Ermittlung der Beschaffenheit von kalkigen Niederschlägen bei pathologischen Prozessen, ebenso bei der fötalen Verkücherung. Hier werden alle die verschiedenen zarten Gewebe vollkommen durchsichtig, ohne dass in der Verkalkung selbst das Mindeste sich veränderte. So kann man dann mit grosser Leichtigkeit die kleinsten Ossifikationspunkte bemerken. Ein Embryo z. B. der ein paar Tage in einem derartigen Gemisch gelegen hat und dann in schwachem Weingeist aufbewahrt wird, giebt ein wunderschönes Bild. Aber auch zur Erforschung feinkörniger Organbestandtheile ist dieses Gemisch sehr gut. BEALE bediente sich desselben bei der Untersuchung der Leber mit grossem Nutzen.

Methylalkohol. — In England, wo die hohe Brantweinstener die Verwendung des gewöhnlichen (Aethyl-)Alkohol erschwert, gebraucht man vielfach als Surrogat den Methylalkohol (Pyro-acetic spirit), eine Benutzung, welche für den Continent weggfällt. Besondere Verwendung hat der Methylalkohol gefunden, als Zusatz zu den kaltflüssigen BEALE'schen Injektionsmassen (s. unten) und dann beim kanadabalsameinschluss mikroskopischer Präparate.

Es werden nämlich die mittelst absoluten Alkohol entwässerten Schnitte für kurze Zeit in reinen, starken Methylalkohol gebracht, dann aus diesem herausgenommen und, eben im ersten Abtrocknen begriffen, in Terpentinöl geworfen. Letzteres durchdringt die aus dem Methylalkohol entnommenen Schnitte, wie eigene Erfahrung lehrte, etwas leichter, als diejenigen, welche direkt aus dem absoluten Alkohol in jenes Oel gebracht worden sind. Doch kann der Methylalkohol hier sehr leicht entbehrt werden.

Chloroform. — Dasselbe ist für histologische Untersuchungen bisher wenig benutzt worden, bildet aber das beste Lösungs- und Verdünnungsmittel des für die mikroskopische Technik so wichtigen Kanadabalsam.

Aether. — Er dient zum Auflösen des Fettes bei mikroskopischen Arbeiten. Ebenfalls löst er Kanadabalsam.

Kollodium. — Das Kollodium ist bisher nur für die Nachweisung des Axenzylinders der Nervenfasern benutzt worden. Nach den Angaben PFLÜGER'S und eigenen Beobachtungen wirkt es augenblicklich.

Terpentinöl.

Es dient zunächst dem Chloroform gleich als Verdünnungsmittel für Kanadabalsam. Dann bildet es das wichtigste Aufhellungsmittel für trockne oder durch absoluten Alkohol vorher entwässerte Schnitte, worauf wir weiter unten ausführlicher zurückkommen werden.

Kreosot.

Das Kreosot bildet einmal einen Bestandtheil konservirender Einschlussflüssigkeiten (HARTING).

Nach dem Vorgange KUTSCHIN'S wurde dasselbe in neuerer Zeit durch STIEDA als ein sehr schnell wirkendes Aufhellungsmittel mikroskopischer Schnitte empfohlen. Von grosser Wichtigkeit ist die Eigenschaft des Kreosot, auch wasserhaltige Präparate rasch durchsichtig zu machen, so dass in gewöhnlichem Weingeist, ja selbst in Chromsäure gelegene Objekte nach wenigen Minuten brauchbar sind. Handelt es sich aber darum, ein Präparat für den Einschluss in Kanadabalsam herzurichten, so verdient unserer Erfahrung nach gutes Terpentinöl entschieden den Vorzug.

Nelkenöl.

Als Aufhellungsmittel an der Stelle des Terpentinöls zuerst von RINDFLEISCH bekannt gemacht, ist es auch von anderen Seiten lebhaft empfohlen worden. Es hellt ähnlich dem Kreosot auch wasserhaltige Präparate (aber langsamer) auf. Ihm ähnlich verhalten sich eine Reihe anderer ätherischer Oele wie Zimmet-, Anis-, Bergamott- und Rosmarinöl, während andere, dem Terpentin gleich, nur entwässerte Objekte aufhellen; so Pomeranzen-, Wachholder-, Krausemünz-, Zitronen- und Kajeputöl (STIEDA).

Benzin.

Man hat dasselbe zur Lösung und Verdünnung des Kanadabalsam an der Stelle von Chloroform und Terpentinöl vorgeschlagen (BASTIAN). Als treffliches Aufhellungsmittel des Fettgewebes nach vorhergegangenen minutenlangem Einwirken von Alkohol empfahl uns kürzlich reines Benzin TOLDT.

Wir haben uns in dem oben Besprochenen an die bis zur Stunde bei den Mikroskopikern üblichen Bestimmungsmethoden ihrer Reagentien halten müssen. Ein bei weitem sicheres und viel bequemerer Verfahren, die Stärke einer Lösung zu ermitteln und solche von bestimmtem Gehalte darzustellen, bietet die Titirmethode dar.

Um den Gehalt solcher Flüssigkeiten an Säuren und Alkalien zu ermitteln, ist aber Folgendes nothwendig:

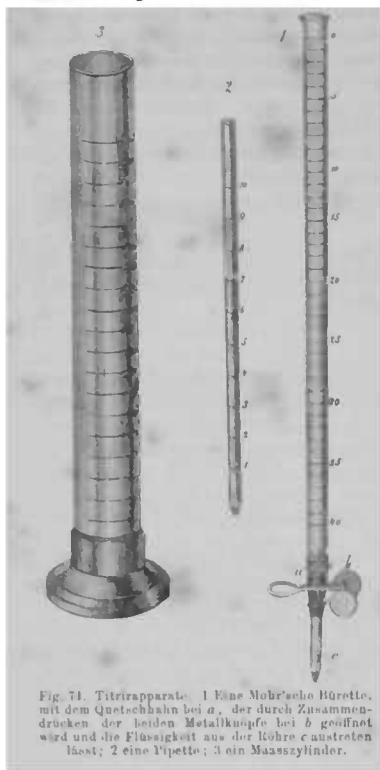


Fig. 71. Titrirapparate. 1 Eine Mohr'sche Bürette, mit dem Quetschhahn bei *a*, der durch Zusammendrücken der beiden Metallknöpfe bei *b* geöffnet wird und die Flüssigkeit aus der Röhre austreten lässt; 2 eine Pipette; 3 ein Maasszylinder.

Der zur Untersuchung ganz unentbehrliche Apparat (Fig. 71), bestehend: *a*) aus zwei Mohr'schen Büretten (1) von circa 60 Cem. Inhalt in $\frac{1}{3}$ des Cem. getheilt; *b*) aus einer Pipette (2), welche 10—15 Cem. auslaufen lässt und in $\frac{1}{10}$ des Cem. getheilt ist, und endlich *c*) aus einem Maasszylinder (3) von 100 oder einigen 100 Cem. Inhalt. Der letztere ist von 5—5 oder 10—10 Cem. getheilt und muss die angegebene Flüssigkeitsmenge fassen und nicht ausströmen lassen, während Bürette und Pipette so getheilt sind, dass sie nur die Anzahl von Cem. angeben, welche sie ausfliessen oder auströpfeln lassen. (Solche Büretten, Pipetten und Maasszylinder sind gegenwärtig überall im Handel zu haben).

Der Gebrauch der Pipette ergibt sich von selbst. Was die Büretten angeht, so füllt man sie bis zu dem oben befindlichen Nullpunkte der Theilung mit dem Reagens (der Probesäure oder dem Probealkali) und lässt durch gelindes Andrücken des sogenannten Quetschhahnes die Flüssigkeit, je nach Bedürfniss, entweder in einem Strome oder einzelne Tropfen ausfliessen.

Die Darstellung der Probeflüssigkeiten betreffend, so benützt man dazu, soweit es sich um Bestimmung der gewöhnlichen Reagentien (Säuren und Alkalien) handelt, die Normal-säuren- und Normal-alkalilösungen. Man versteht darunter

aber Lösungen, welche ein Aequivalentgewicht der wirksamen Substanz des Reagens, in Grm. ausgedrückt, in 1000 Cem. (1 Litre) Flüssigkeit aufgelöst enthalten.

1) Normaloxalsäurelösung. Zu ihrer Darstellung werden 6,1 Grm. reine krystallisirte, nicht verwitterte Oxalsäure in Wasser aufgelöst und diese Lösung auf 100 Cem. Flüssigkeit verdünnt. (Das Volumen wird stets bei derjenigen Temperatur gemessen, bei welcher die Lösungen gebraucht werden, also bei 14—16° R.). Man benützt diese Normaloxalsäurelösung eigentlich nur mittelbar d. h. um andere Normal-säure- und Normalalkalilösungen anzufertigen. Es muss deshalb die grösste Genauigkeit und Sorgfalt auf die Darstellung dieser ersten und wichtigsten Lösung verwendet werden.

Ein Cem. dieser Oxalsäurelösung enthält, wie wir schon wissen, 0,064 Grm. Oxalsäure. Zur Sättigung sind natürlich die entsprechenden Aequivalentmengen von Basen erforderlich, also von

<i>a</i>) Natron	0,031 Grm. NaO
<i>b</i>) Kali	0,0472 „ KO
<i>c</i>) Ammoniak	0,017 „ NH ³
<i>d</i>) Kalk	0,028 „ CaO
<i>e</i>) Baryt	0,0765 „ BaO

2) **Normalkalilösung.** Man nimmt eine frisch bereitete kohlenstofffreie Kalilauge und pipettirt davon 5 Kcm., färbt mit einigen Tropfen Lakmüstinktur schwach blau und lässt so lange unter Umrühren aus der Bürette Normaloxalsäure zufließen, bis die Farbe eben in Roth umschlägt. Gesetzt, wir hätten dazu 8 Kcm. Normalsäure gebraucht, so setzen wir unserer Kalilauge auf je 5 Kcm. noch 3 Kcm. Wasser zu. In diesem Falle haben wir eine Normalkalilösung; ein Kcm. derselben wird gerade ausreichen, um 1 Kcm. Oxalsäure zu sättigen; er enthält somit die oben angegebene Menge von Kali, also 0,0472 Grm.

Es ist klar, dass sich mit Hilfe dieser Kalilösung nun wiederum der Gehalt jeder beliebigen Flüssigkeit an Säure bestimmen lässt. Durch Neutralisation von 1 Kcm. unserer Normalkalilösung wird angezeigt das Vorhandensein von

- a) Schwefelsäure = 0,04 Grm. SO^3
- b) Salpetersäure = 0,054 „ NO^5
- c) Salzsäure = 0,0365 „ HCl
- d) Essigsäure = 0,06 „ $\text{C}_4\text{H}_4\text{O}_4$.

Wir beschränken uns auf die Anführung dieser für die Untersuchung wichtigsten Säuren.

3) Da eine wirklich reine Oxalsäure zu den kostspieligeren Reagentien gehört, so ist es unnütz, uns bei der Alkalibestimmung eben dieser Säure zu bedienen. Gewöhnlich gebraucht man Schwefelsäure. Nichts ist leichter, als sich diese Normalschwefelsäure zu bereiten. Man nimmt eine beliebig verdünnte Schwefelsäure, fällt diese in eine Bürette und lässt davon so lange in 5 Kcm. Normalkalilösung einfließen, bis die in einigen Tropfen zugesetzte Lakmüstinktur in die rothe Farbe umschlägt. Dann giebt man dem entsprechend, wie oben beim Kali angeführt worden ist, eine solche Verdünnung, dass sich gerade gleiche Kcm. der Säure- und der Alkalilösungen neutralisieren. Es enthält demnach 1 Kcm. dieser Normalschwefelsäure 0,04 Grm. SO^3 , und zur Neutralisation derselben sind genau die Mengen der Basen erforderlich, welche früher bei der Oxalsäure angegeben worden sind.

Wir reihen endlich noch zwei Probeflüssigkeiten an, und zwar: 1) die zur Kochsalzbestimmung dienende Normalsilberlösung. 1 Kcm. der $\frac{1}{10}$ Normallösung enthält 0,0108 Ag oder 0,0170 AgONO^5 . Er entspricht 0,00585 NaCl. 2) Die bei der Bestimmung des salpetersauren Silberoxyd zur Verwendung kommende Normalkochsalzlösung. 1 Kcm. der $\frac{1}{10}$ Normallösung enthält 0,00585 NaCl und entspricht also 0,0170 AgONO^5 . In beiden Fällen entsteht eine Fällung von Chlorsilber, welches durch starkes Schütteln klumpig sich zusammenballt, und die Operation ist beendigt, wenn ein Tropfen der Probeflüssigkeit eine weitere Fällung nicht mehr herbeiführt. Zur sicheren Erkennung kann man bei der ersteren jener beiden Bestimmungen einige Tropfen einfach chromsaures Kali der Kochsalzlösung zusetzen, wo dann die vollendete Fällung des Chlorsilbers durch die röthliche Farbe des sich bildenden chromsauren Silberoxyds angezeigt wird.

Ein paar Beispiele mögen den Gebrauch klar machen.

1) Wir haben 10 Kcm. einer Natronlösung, welche zu ihrer Neutralisation 22,2 Kcm. Normalschwefelsäure verlangt hatte. Nun entspricht 1 Kcm. der Normalschwefelsäure aber 0,031 Grm. NaO. Durch Multiplikation mit 22,2 wird der Natrongehalt der titrirten Flüssigkeit zu 0,6882 in 10 Kcm. gefunden, mithin zu 6,882 $\frac{0}{0}$ (das spez. Gew. nicht berücksichtigt).

2) Eine Ammoniaklösung erfordert für 10 Kcm. 12,6 Kcm. Normalschwefelsäure. Ein Kcm. Normalschwefelsäure entspricht 0,017 HN^3 . Der Ammoniakgehalt beträgt somit 2,142 $\frac{0}{0}$.

3) 5 Kcm. Essigsäurelösung erfordern 41,7 Kcm. der Normalkalilösung, 10 also die doppelte Menge 83,4. Dem Kcm. Normalkalilösung aber entspricht

0,06 Essigsäure. Der Essigsäuregehalt der titrirten Flüssigkeit ergibt sich somit zu $50,04 \frac{0}{0}$.

4) 10 Cem. einer Kochsalzlösung erfordern beispielsweise 12 Cem. der $\frac{1}{10}$ Normalsilberlösung. Da nun 1 Cem. der $\frac{1}{10}$ Normalsilberlösung $0,00585 \text{ NaCl}$ entspricht, so führt die Kochsalzlösung einen Gehalt an NaCl von $0,702 \frac{0}{0}$.

5) 10 Cem. einer Lösung des salpetersauren Silberoxyd verlangen $15,5 \text{ Cem.}$ der $\frac{1}{10}$ Normalkochsalzlösung. Es entspricht aber 1 Cem. $\frac{1}{10}$ Kochsalzlösung $0,017 \text{ AgO NO}_3$, und die Silberlösung ist $2,635 \frac{0}{0} \text{ AgO NO}_3$ enthaltend.

6) Angenommen, wir wollten aus der bei No. 3 erwähnten verdünnten Essigsäure eine $40 \frac{0}{0}$ Essigsäurelösung uns nun darstellen, so lehrt die Proportion $40:100 = 50,04:x$, dass wir 100 Cem. jener durch Titrirung bestimmten Essigsäurelösung auf $125,1 \text{ Cem.}$ zu verdünnen haben.

7) Setzen wir den Fall, wir wollten eine Natronlösung von $20 \frac{0}{0}$ bereiten und eine von uns titrirte derartige Lösung hätte $37,5 \frac{0}{0} \text{ NaO}$ gezeigt, so lehrt die Rechnung, dass 100 Cem. der letzteren Lösung auf $157,5 \text{ Cem.}$ zu verdünnen sind.

8) Wir wünschen eine $1 \frac{0}{0}$ Lösung des salpetersauren Silberoxyd darzustellen. Hierzu dient uns die $2,635 \frac{0}{0}$ Höllestein führende Lösung No. 5. Sie erfordert eine Verdünnung mit Wasser auf $263,5 \text{ Cem.}$

Achter Abschnitt.

Die Tinktionsmethoden, die Metallimprägnationen, das Trocknungs- und Gefrierungsverfahren.

1. Tinktionsmethoden.

Zarte thierische Theile gewinnen, mit indifferenten Farbestoffen imprägnirt, oft eine ausserordentliche Verständlichkeit; ebenso werden verwickelte Strukturen häufig wesentlich aufgeklärt. Die Nichtannahme der Farbe durch andere Gewebeelemente ist dann zu gewissen Unterscheidungen von hohem Werthe. Es bilden jene Färbungen darum ein sehr bedeutendes Hilfsmittel histologischer Untersuchungen, und die Wissenschaft ist dem Entdecker der Karminfärbung, Professor GERLACH, zum grossen Danke verbunden.

1. GERLACH'sche Karminfärbung.

In einer kleinen Schrift, die im Jahre 1855 erschien (Mikroskopische Studien aus dem Gebiete der menschlichen Morphologie, Erlangen), theilte uns GERLACH zuerst dieses Verfahren mit. Bei seinen Karmininjektionen hatte er schon früher bemerkt, wie die Kerngebilde der Blutgefässe das karminsaure Ammoniak sehr begierig aufnehmen und sich in dieser Hinsicht anders verhalten als Zellen und Interzellularsubstanz. Die Zellen nehmen zwar auch Farbestoff auf, aber viel langsamer und schwieriger und stets in geringerer Quantität als die Nuklearformationen. Interzellularsubstanzen verhalten sich nahezu indifferent.

Die ersten Versuche stellte GERLACH am Gehirn und Rückenmark an. Feine Schnitte der vorher in chromsaurem Kali erhärteten Organe wurden in eine ziemlich konzentrirte Lösung des karminsauren Ammoniak gebracht und darin 10 bis 15 Minuten gelassen. Darnach wässerte er sie mehrere Stunden in öfter er-

neuerm Wasser aus, behandelte sie dann mit Essigsäure, und hierauf zur Entfernung des Wassers mit absolutem Alkohol. Noch in höchster Verdünnung färbt die Karminlösung. Schon anfänglich sah dieses GERLACH, als er während einer Nacht einen Schnitt einer Kleinhirnwinding in mit etwas Karmin verunreinigtem Wasser hatte liegen lassen. Hier zeigten sich nun Dinge, die nach der ersten Karminfärbung nicht zu erkennen waren. GERLACH benutzte darauf bin 2—3 Tropfen einer konzentrirten Lösung des karminsäuren Ammoniak auf 1 Unze Wasser und liess seine Schnitte 2—4 Tage lang darin liegen. So lauten die ersten Angaben des Entdeckers.

Seit dieser Zeit ist dann die Karminfärbung auf das Vielfältigste in Anwendung gezogen worden. Ging doch vor einigen Jahren ein Beobachter so weit, nach der grösseren oder geringeren Imbibitionsfähigkeit mehrere Arten funktionell verschiedener Nervenzellen in den Zentralorganen anzunehmen. Die über sie gegebenen Vorschriften sind bald mehr, bald weniger glücklich gewesen.

Nach demjenigen, was eigene Erfahrungen gelehrt haben, sind bei Karminfärbungen besonders zwei Uebelstände zu vermeiden; einmal eine übermässige Färbung, die schliesslich zu einer ganz tiefen und diffusen Röthe führt, welche keine weitere Erkenntniss des Präparates gestattet, und dann ein Aufquellen der Gewebelemente in Folge der Ammoniakwirkung.

Man bediene sich daher zunächst möglichst ammoniakarmer Lösungen. Zu diesem Zwecke nehme man mehrere Gran Karmin, verbinde sie etwa mit einer Unze destillirten Wassers und einigen wenigen Tropfen Ammoniak. Ein Theil des Karmin löst sich und wird mit der Flüssigkeit abfiltrirt. Ein anderer Rest ungelösten Karmin, der auf dem Filter zurückbleibt, kann zu späterer Benutzung verwendet werden. Riecht ein Filtrat irgend wie merklich nach Ammoniak, so lasse man es zum weiteren Entweichen des letzteren noch einen halben oder ganzen Tag offen unter einer Glaslocke stehen. Setzt sich nach einiger Zeit körniger Karmin ab, so dient ein Tropfen Ammoniakflüssigkeit zur Wiederauflösung. Indessen alle Karmininkturen sind sehr zersetzlich und ihre färbende Kraft fällt leider ungleich aus, ein Missstand, welcher sich nicht vollkommen beseitigen lässt.

Die so gewonnene Masse wird nun tropfenweise bei einer beabsichtigten Färbung in Wasser eingetragen, um so nach Belieben ein bald lichtereres, bald intensiveres Roth zu gewinnen. Bei sehr zarten Objekten ist eine Verbindung des färbenden Wassers mit gleichen Theilen Glycerin von Vortheil.

Ich empfehle hier: Karmin 3—6 Gran mit der gerade erforderlichen Menge Ammoniak gelöst und 1 Unze destillirten Wasser versetzt. Der filtrirten Flüssigkeit wird 1 Unze gutes Glycerin und 2—3 Drachmen starken Weingeists zugefügt. Man benutzt die Tinktur entweder unvermischt oder mit weiterem Glycerinzusatz.

Nach der stärkeren oder schwächeren Farbeintensität verweilt ein Gewebestückchen kürzere oder längere Zeit in der Flüssigkeit. Mit tiefen Tinkturen ist schon nach wenigen Minuten hinreichend gefärbt, bei schwächeren bedarf es eines mehrstündigen Verweilens. Ganz schwache können ohne Nachtheil das Präparat 24 Stunden aufnehmen.

Herausgenommen spült man das gefärbte Stückchen zunächst mit reinem Wasser ab. Dann wird jenes für einige Minuten einer Essigsäurelösung ausgesetzt. Ich verwende in der Regel eine Unze destillirten Wassers mit 2—3 Tropfen Eisessig; doch kann man auch eine viel stärkere Säure ohne Nachtheil weit längere Zeit hindurch einwirken lassen. Wo man weitere Wasserdurchtränkung des Gewebes vermeiden will, kann man leicht das Verfahren modifiziren. Man kann das gefärbte Objekt durch absoluten Alkohol entwässern und es dann dem Eisessig für 1—24 Stunden aussetzen (THIERSCH) oder einen angesäuerten Alkohol unmittelbar verwenden. Auch ein mit Eisessig versetztes Glycerin (5 Tropfen auf 1 Unze) führt, wie BEALE richtig bemerkt, zum Ziele. — Nur bei Geweben von sehr ungleichem Quellungsvermögen verdient die Oxalsäure in gesättigter wässriger Lösung

vor der Essigsäure den Vorzug (THIERSCH). Allerdings zieht sie zuletzt auch das Roth aus den Kernen aus und das Kolorit ist weniger intensiv. Frische oder in Alkohol gehärtete Gewebe färben sich am besten; weniger gut und etwas langsamer Stückehen, die in Chromsäure oder doppelt chromsaurem Kali erhärtet worden sind. Gute Karminpräparate zeigen uns die Kerne intensiv geröthet, ebenso die Axenzylinder der Nervenfasern. Weniger lebhaft pflegt die Färbung des Protoplasma zu sein; die bindegewebige Zwischensubstanz erscheint farblos etc.

Die Farbeintensität des Gewebes lernt man bald richtig beurtheilen. Im Allgemeinen sind die zur feuchten Aufbewahrung (in schwach angesäuertem Glycerin) bestimmten Präparate weniger tief zu tingiren, als die für Harzeinschluss dienenden. Gerade die letzteren (am besten kalt zu verschliessen mit in Chloroform gelöstem Kanadabalsam) liefern oft reizende Uebersichtspräparate.

Injizierte Theile gestatten bei manchen Farben (Chromgelb, schwefelsaurem Baryt) sehr leicht die Tinktion. Die besten Sorten des löslichen Berliner Blaus erlauben die Färbung ebentalls; doch ist, um die lebhaftes Bläue wieder zu erhalten, ein etwas stärker angesäuertes Waschwasser erforderlich. Mit Karmin injizierte Objekte färbt man zweckmässiger blau oder violett; jedoch kann man auch mit ganz leichter Karminröthe sehr hübsche Bilder erzielen.

Die Verwendung gewöhnlicher künstlicher rother Dinte, von welcher man hier und da Gebrauch gemacht hat, möchte wenig zu empfehlen sein.

2. Karmin-tinktionen von THIERSCH.

Professor THIERSCH bedient sich mehrerer Tinktionsmethoden.

a. Rothe Tinktur.

Karmin 1 Theil.

Kaustische Ammoniakflüssigkeit 1 Theil.

Destillirtes Wasser 3 Theile.

Die so gewonnene Lösung wird filtrirt.

Eine zweite Lösung wird bereitet aus:

Oxalsäure 1 Theil.

Destillirtem Wasser 22 Theile.

Man vermischt einen Theil jener Lösung des karminsauren Ammoniak mit 8 Theilen der wässrigen Oxalsäurelösung, fügt noch 12 Theile absoluten Alkohol zu und filtrirt.

Hat das Filtrat statt der Karminröthe eine Orangefarbe, so wird die in zu grosser Menge vorhandene Oxalsäure durch Zutropfeln von Ammoniakflüssigkeit auf das gewünschte erstere Kolorit gebracht. Indessen vermag man auch mit jener gelben Tinktur zu färhen. Setzen sich nachträglich in dem Filtrate wieder Krystalle von oxalsaurem Ammoniak ab, was bei Zusatz von Ammoniakflüssigkeit oder Alkohol geschieht, so muss zum zweiten Male filtrirt werden.

Nach den Erfahrungen von THIERSCH färbt diese Tinktur in der kurzen Zeitfrist von 1—3 Minuten gleichmässig, ohne Quellung zu veranlassen, und ohne Epithelialsetzen abzulösen. Nach der Tinktion spült man den anhängenden Farbestoff mit Alkohol von etwa 80 % ab. Ist die Färbung zu dunkel oder diffus geworden, so laugt man das Präparat mit einer weingeistigen Lösung der Oxalsäure aus.

b. Lilafarbige Karmin-tinktur.

Borax 1 Theile.

Destillirtes Wasser 56 Theile.

Der Lösung wird zugefügt

Karmin 1 Theil.

Die so erhaltene rothe Lösung wird zu einem Volumen mit dem doppelten des absoluten Alkohol vermischt und dann filtrirt.

Auf dem Filter bleiben Karmin und Borax, welches Gemenge, in destillirtem Wasser aufgelöst, zu einer neuen Bereitung dienen kann.

Diese Tinktur fand THIERSCH etwas langsamer färbend als die einfach rothe und in einer besonderen Anziehung zum Knorpel und durch Chromsäure entkalkten Knochen stehend. Zum Auslaugen dienen weingeistige Lösungen der Oxal- und Borsäure. Sehr schöne Färbungen bilden sich, wenn die mit letzterer Lösung tingirten Präparate auf einen Augenblick noch in die erstere Tinktur eingelegt werden,

3. BEALE'sche Karmin-tinktion.

Der verdiente Forscher hat die nachfolgende Mischung empfohlen:

Karmin 10 Gran.
Starke Ammoniakflüssigkeit $\frac{1}{2}$ Drachme.
Gutes Glycerin 2 Unzen.
Destillirtes Wasser 2 Unzen.
Alkohol $\frac{1}{2}$ Unzc.

Das zerkleinerte Karmin wird mit dem Ammoniak im Reagensgläschen durch Kochen gelöst. Nach einer Stunde ist aus der erkalteten Lösung ein Theil Ammoniak verdunstet. Jetzt mischt man Wasser, Glycerin und Alkohol bei, filtrirt oder giesst nach längerem Stehen die klare Flüssigkeit für den Gebrauch ab. Zur Tinktion bedarf es für die einzelnen Theile sehr ungleicher Zeit.

Eine Modifikation der BEALE'schen Methode bildet das Verfahren von HEIDENHAIN (zunächst für die Magenschleimhaut benützt). Das überschüssige Ammoniak jener jedoch ohne Alkohol bereiteten Solution wird durch Erwärmen auf dem Wasserbad oder Zusatz von Essigsäure fast ganz entfernt. (Der richtige Ammoniakgehalt ist dann aber getroffen, wenn in einer freistehenden kleinen Schale alles Karmin der Lösung nach 24 Stunden sich körnig absetzt). Ein Uhrgläschen mit einer derartig ammoniakarmen Flüssigkeit nimmt die Objekte für 24 Stunden auf. Neben ihm befindet sich ein zweites Uhrgläschen mit Wasser und einer Spur von Ammoniak. Beide kommen in eine flache, fest verschliessbare Glasschale. Später, gewaschen in Glycerin und dann in reines Glycerin gebracht, setzt man sie in ähnlicher Weise dem Dunste einer geringeren Menge Essigsäure aus. Eine derartig schonende Tinktion bietet gewiss vielfache Vortheile. Modifikationen derselben sind ohnehin leicht.

4. Saure Karmin-tinktur.

SCHWEIGER-SEIDEL empfiehlt zur Färbung vorher mit Säure behandelter Objekte die nachfolgende Methode: Eine gewöhnliche ammoniakalische Karmin-tinktur wird mit Essigsäure im Ueberschuss versetzt und filtrirt. Die so erhaltene rothe Tinktur färbt allerdings diffus. Nach Zugabe eines mit etwas Salzsäure versetzten Glycerin (1:200) zum mikroskopischen Präparate sieht man aber allmählich die Zellenkörper sich entfärben und nur die Kerne das Karmin zurückhalten. Zum Einschluss in Glycerin wasche man vorher mit essigsäurehaltigem Wasser ab.

5. Tinktion mit Anilinroth (Fuchsin).

Der Gedanke, die in der Gegenwart so viel benutzten Anilinfarben zur Tinktion thierischer Gewebe zu verwenden, musste nahe liegen. Eine Anzahl von Versuchen, welche ich zu diesem Behufe unternommen habe, lehrten die vorzügliche Brauchbarkeit jener Farbstoffe.

Fuchsin (krystallisirtes) 1 Centigramme.
Absoluter Alkohol 20—25 Tröpfen.
Destillirtes Wasser 15 Kubikcentimeter.

Es entsteht eine schöne rothe, mässig intensive Lösung. Dieselbe färbt fast augenblicklich, und zwar in schonendster Weise, mancherlei thierische Gewebe. Ganz vortrefflich eignet sie sich für Epithelien, Glashäute, Linse und Corpus

vitreum. Mit etwas Wasser verdünnt, tingirt sie im Laufe einer halben Stunde in Bewegung begriffene Flimmerzellen des Frosches, ohne dass das Wimpernspiel aufhört. Auch farbige Blutzellen koloriren sich, wengleich langsam. Sehr gut ist die betreffende Fuchsinlösung dann noch für Ganglienzellen und die zelligen Elemente von Drüsen verwendbar. Weniger zweckmässig erschien sie mir für Knorpel und Knochen. Nervenfasern, mehrere Stunden eingelegt, zeigen sich leicht geröthet mit deutlichem dunklerem Axenzylinder.

Die obigen Angaben lehren, dass in der Fuchsinlösung ein Tinktionsmittel vorliegt, welches in mancher Hinsicht mehr leistet als die Karminfärbung. Die so rasche gleichmässige Färbung qualifizirt die Fuchsinlösung besonders als Farbstoff für momentane Demonstrationen und für Tinktionen, wo blasse, zarte Zellen möglichst unverehrt deutlicher hervorgehoben werden sollen. Sehr fatal ist es, dass Alkohol die Färbung bald auszieht, so dass man auf Einschluss in Kanada-balsam verzichten muss.

6. Blaue Tinktionen.

In manchen Fällen wird man gern zu einer blauen Tinktion greifen, besonders wenn es sich um Färbung von Karmininjektionen handelt. Im Uebrigen erscheinen solche Tinktionspräparate ebenfalls sehr schön, so dass ich für manche Zwecke denselben vor Karmintinktionen den Vorzug geben möchte. Man kennt zur Zeit mehrere derartige Methoden, so mit indigoblauschwefelsaurem Kali (sogenanntem Indigokarmin), mit Anilinblau und Parne soluble.

a. Blaue Tinktur mit Indigokarmin.

Von Professor TIERSCH ist die folgende Mischung empfohlen worden:

Oxalsäure 1 Theil.

Destillirtes Wasser 22—30 Theile,

und Indigokarmin so viel, als zur Saturation erforderlich ist.

Auch das Natronsalz gibt eine treffliche blaue Tinktur. Ein Ueberschuss der blauen Farbe lässt sich durch weingeistige Oxalsäurelösung auslaugen.

Diese blaue Tinktur (welche man ebenfalls nach Belieben mit Weingeist verdünnen kann) färbt konzentriert sehr rasch und gleichmässig. Sie eignet sich nach den Beobachtungen des Erfinders gut zur Färbung der Axenzylinder und Nervenzellen von in Chromsäure gehärtetem Gehirn und Rückenmark.

b. Tinktion mit Anilinblau.

Das gewöhnliche Anilinblau ist unlöslich in Wasser. Durch Behandlung mit Schwefelsäure gewinnt man aus jenem das lösliche Blau. Dieses kann in Wasser einfach gelöst werden, bis man eine tiefe Kobaltfarbe erhält, oder man bereitet sich folgendes Gemisch:

Lösliches Anilinblau 2 Centigrammes,

Destillirtes Wasser 25 Kubikcentimeter,

Alkohol 20—25 Tropfen.

Diese Tinktur färbt namentlich Alkoholpräparate schon nach wenigen Minuten lebhaft blau, etwas langsamer Chromsäurepräparate. Die betreffende Farbe konservirt sich in Wasser, Alkohol und Glycerin und verträgt Säurezusätze sehr gut. Lymphdrüsen, Milz, Darmwandungen, ganz besonders aber Gehirn- und Rückenmarksschnitte geben mit ihr prächtige Bilder. Ich habe schon vor Jahren von ihr ausgedehnteren Gebrauch gemacht und empfehle sie auf das Angelegentlichste.

Eine Verbesserung hat diese Färbungsmethode kürzlich durch HILDBERNAT erfahren.

Das salpetersaure Rosanilin (Magentaroth) ist in wässriger Lösung von ROBERTS und ABBEY empfohlen worden

Er verwendet die neutral reagirende, wässerige Lösung in noch höherer Verdünnung, so dass sie, in ein Uhrgläschen gefüllt, auf hellem Grunde eine vergrünlich-blaue Färbung zeigt. In dieser (4 Ccm. Flüssigkeit) bleiben in feuchtem Raume die Schnitte (Alkoholpräparate) einen Tag über liegen; um dann in Glycerin sogleich verkitet zu werden. Ein kleiner Zusatz von Essigsäure, ja selbst schon von Dämpfen derselben, erhöht Farbe und färbende Kraft der Lösung bedeutend; Ammoniakdämpfe entfärben sie dagegen völlig.

c. Tinktion mit Parme soluble.

Diese Substanz, welche durch die Behandlung des Diphenyl-Rosanilin mit Schwefelsäure gewonnen wird, gibt in Wasser etwa in dem Verhältnisse von 1:1000 gelöst, ein prachtvolles in's Violette gehendes Blau und färbt nach wenigen Minuten die verschiedenen Gewebe. Man spült hinterher in Wasser ab, benützt Glycerin als Untersuchungsflüssigkeit oder verwendet nach vorhergegangener Entwässerung durch absoluten Alkohol den Einschluss in Kanadabalsam.

7. Violette Tinktion mit Hämatoxylin.

Durch BOEHMER haben wir in dem Hämatoxylin ein werthvolles Färbungsmittel kennen gelernt. Er löst 20 Gran desselben in $\frac{1}{2}$ Unze absolutem Alkohol und bereitet eine Alaunlösung von 2 Gran in 1 Unze Wasser. Mit letzterer erfüllt man ein Uhrgläschen und gewinnt durch Zugabe von 2 bis 3 Tropfen der Hämatoxylinlösung eine violette Farbe, welche auf die Präparate einen halben bis ganzen Tag lang einwirken muss. — Doch auch in einfacher Weise habe ich ein ähnliches Ergebniss gewonnen. Eine wässerige Lösung des Blauholzextraktes wird mit einer Alaunlösung (1 Theil des Salzes auf 8 Theile Wasser) versetzt, bis das unreine tiefe Roth der Tinktur in ein Violett übergegangen ist und dann filtrirt. Man legt erhärtete (Weingeist- oder Chromsäure-) Präparate etwa eine halbe Stunde lang, frische Schnitte für längere Zeit ein und spült dann in Wasser oder Weingeist ab. Die Färbung pflegt für die meisten Gewebe eine sehr schöne und gleichmässige zu sein und auch bei mit Karmin oder Berliner Blau injizirten Objekten sehr gute Präparate zu geben, welche eines bleibenden Einschlusses in Kanadabalsam fähig sind.

8. Bläuliche Färbung mit molybdänsaurem Ammoniak.

KRAUSE hat dieses Salz in neutraler Lösung von 5% als indifferentes, meerblau färbendes Mittel für verschiedene Gewebe, wie die der Nervenapparate, Drüsen, für Flimmerzellen empfohlen. In gewöhnlicher Temperatur und unter Lichteinwirkung ist die Tinktion in 24 Stunden eingetreten. Durch nachträgliche Einwirkung von Eichengerbsäure (1:1,5) oder Pyrogallussäure (20%/o) entsteht unter Bräunung eine schnittfähige Konsistenz.

9. Doppelfärbung mit Karmin und Pikrinsäure.

Die bisher bekannten Färbungsmethoden sind durch eine neue, die Doppeltinktion von E. SCHWARZ vermehrt worden. Derselbe kombinirt nämlich die Karminfärbung mit einer Tinktion der Pikrinsäure.

Der Verfasser bringt die Gewebe vorher in eine Mischung, bestehend aus 1 Thl. Kreosot, 10 Thl. Essig und 20 Thl. Wasser. In das aufkochende Gemisch kommen jene etwa eine Minute lang und werden dann (in 2—3 Tagen) getrocknet. Dünne Schnitte werden alsdann in mit Essigsäure schwach gesäuertem Wasser eine Stunde lang eingelegt und mit destillirtem Wasser abgewaschen. Nun kommen sie in eine äusserst schwache, eben noch roth erscheinende wässerige Lösung des ammoniakalischen Karmin, um hinterher, durch Wasser auf's Neue abgewaschen, zwei Stunden lang einer Lösung der Pikrinsäure (0,066 Grm. auf 400 Cc. Wasser) ausgesetzt zu werden. Dann bringt man die Schnitte auf den Objektträger,

lässt den Ueberschuss der Säure abfliessen, tropft ein Gemisch von 4 Theilen Kreosot und 1 Theil eines alten verharzten Terpentinöls darauf und schliesst in Damharz etwa eine halbe Stunde später das aufgehellte Objekt ein.

Will man jene Kreosotmischung nicht anwenden, so bringt man die Schnitte aus der wässrigen Pikrinsäurelösung in eine alkoholische von der nämlichen Stärke, um sie so zu entwässern.

Man erhält hierbei eigenthümliche Effekte. Epithelial- und Drüsenzellen, Muskeln, die Wandungen der Gefässe zeigen ein gelbes Kolorit bei gerötheten Kernen, während das Bindegewebe von der Pikrinsäure nicht gefärbt wird und nur das Kolorit des Karmin darbietet.

Die betreffenden Bilder sind recht hübsch, und die Methode verspricht namentlich für den Nachweis muskulöser Elemente von Wichtigkeit zu werden.

10. Pikrokarminfärbung.

RANVIER, ein verdienter Forscher, ist der Erfinder dieser Färbungsmethode. Man bereitet sich eine filtrirte gesättigte Lösung der Pikrinsäure und giebt diese tropfenweise einer starken ammoniakalischen Karminlösung zu, bis Neutralisation erfolgt. Geringe Niederschläge, durch beginnende Uebersäuerung bewirkt, können mittelst Filtration entfernt werden. (PLEMMING).

II. Metallimprägnationen.

Die Histologie hat in den letzten Jahren in mehreren leicht reduzierbaren Verbindungen edler Metalle wichtige Hilfsmittel der Forschung gewonnen. Wässrige Lösungen von Höllenstein, von Osmiumsäure, Gold- und Palladiumchlorid sind bisher in den Gebrauch gekommen. Ihre Wirkungen fallen wesentlich verschieden aus, so dass wir jener Solutionen im Einzelnen zu gedenken haben.

a. Salpetersaures Silberoxyd.

Man hatte sich schon seit mehreren Jahren des Höllensteines in Lösung oder in Substanz bedient, um Silberniederschläge in der Hornhaut des Auges zu erzielen. In ausgedehnter Weise an thierischen Theilen ist zuerst von RECKLINGHAUSEN

Die Lymphgefässe. Berlin (1862) diese Methode geübt worden, und HUB hat dann die Bedingungen und Natur des Niederschlages zu ermitteln gesucht. In letzter Zeit haben eine grosse Anzahl Beobachter von dem Verfahren guten und schlechten Gebrauch gemacht.

Zur Silberimprägnation eignen sich nur frische (oder noch annähernd unersetzte) sowie namentlich noch von den eiweisshaltigen Organflüssigkeiten durchtränkte Gewebestücke und, da die Wirkung des Höllensteins meistens eine oberflächliche zu bleiben pflegt, vorwiegend dünne membranöse Bildungen. Künstliche durch die Messerklinge geschaffene Flächen liefern gewöhnlich nur sehr ungenügende Resultate.

Am zweckmässigsten verwendet man nur ganz schwache Lösungen, solche von 0,5 0,25 und 0,2%₀, unter Umständen noch weniger. Man legt in sie vielfach nur für Bruchtheile einer Minute ein, bis eine weissliche Färbung des Gewebestückes zu erkennen ist. Dann spült man in Wasser ab und setzt das Ding dem Lichte aus, bis ein bräunliches Kolorit bemerkt wird. Alsdann untersucht man mit etwas angesäuertem Wasser oder Glycerin. Auch die Karmintinktion kann noch als passendes Hilfsmittel hinzukommen.

Zur grösseren Haltbarkeit empfiehlt uns noch LEGROS das tingirte Objekt für einige Augenblicke in einer Lösung von unterschwefligsaurem Natrium einzulegen und dann mit destillirtem Wasser auszuwaschen. Eine verlängerte Einwirkung jenes Salzes kann zu dunkel gewordene Silberpräparate wieder aufhellen.

Indessen, wenn auch die Versilberung in vielen Fällen treffliche Bilder liefert, so hatten ihr doch ausser den schon erwähnten noch mancherlei Uebelstände an.

Einmal werden die Kernbildungen sehr bald undeutlich, um später ganz zu verschwinden. Dann gewinnt man bei aller Vorsicht nicht immer das gewünschte Ergebniss, und die Bilder, welche der stark einwirkende Höllestein liefert, fallen häufig sehr ungleich aus, ja nicht selten so fremdartig, dass der Beobachter verwirrt vor denselben stehen bleibt. Die grösste Vorsicht in der Deutung derartiger Artefakte wird also nöthig — und leider hat man jene öfters vernachlässigt.

Entschieden die besten Ergebnisse liefert die Silberbehandlung bei Epithelien, namentlich ungeschichteten Plattenzellen und von ihnen hergestellten Membranen und Röhren. Hier tritt eine aus dunklen, bald feineren, bald breiteren Begrenzungslinien bestehende Mosaik hervor, welche uns die Zellengrenzen auf das Deutlichste zu erkennen giebt, sei es nun, dass eine Kittsubstanz sich schwärzt oder in feinen Furchen der Zellenbegrenzung jener dunkle Silberniederschlag entsteht. Solche Bilder sind keiner Missdeutung fähig, sobald es gelingt die Kerne wahrzunehmen oder die Plättchen zu isoliren. Wir werden später sehen, zu welcher schöner Entdeckung diese Methode über die Struktur der feinsten Blut- und Lymphbahnen geführt hat.

Indessen man erhält hier auch noch statt jener hellen von dunklen Linien umgrenzten Felder eine diffuse bräunliche Trübung der Plättchen ohne jene schwarzen Grenzlinien.

Auch die Grenzen glatter Muskelzellen werden in hübscher Weise durch das Reagens sichtbar gemacht. Wie viel es für Ermittlung feiner Texturverhältnisse des Nervengewebes leistet — darüber werden künftige Forschungen zu entscheiden haben.

Ebensowenig ist über die Bedeutung der Höllesteinlösung für Bindegewebe und verwandte Strukturen bis zur Zeit eine Uebereinstimmung der Meinungen zu erzielen gewesen; vielmehr gehen die Ansichten der Beobachter hier auf das Weirteste aus einander.

Nach den Angaben RECKLINGHAUSEN'S entsteht hier vielfach eine diffuse Färbung der Grundsubstanz, und aus ihr schimmern dann Hohlräume und Zellen in Gestalt heller Lücken hervor. Es kann dagegen auch gerade umgekehrt in jenen ein körnig dunkler Silberniederschlag sich bilden, während die Zwischenmasse hell bleibt. Man hat, um letzteres Bild zu gewinnen, die Behandlung mit Kochsalzlösung empfohlen (HIS).

Wir selbst sind geneigt für das Bindegewebe von der Versilberungsmethode abzurathen.

b. Osmiumsäure, (Ueberosmiumsäure).

»Die von M. SCHULTZE*) eingeführte Behandlung thier. Gewebe mit Lösungen von Osmiumsäure (OsO_4) erlaubt eine sehr mannigfaltige Anwendung. Organische Substanzen reduzieren die Säure aus ihren Lösungen, wodurch eine Verbindung ersterer mit einer niederen Oxydationsstufe oder vielleicht mit metallischem Osmium entsteht, welche Verbindung sich früher oder später unabhängig vom Lichte dunkel blauschwarz färbt und der Fäulniss widersteht. Die Reduktion erfolgt im Gewebe nicht als ein körniger Niederschlag, vielmehr behalten die Elementartheile frisch eingelegt ihre ihnen im Leben zukommende Durchsichtigkeit und Struktur, welche nur durch die Veränderung der Farbe alterirt wird. Diese Farbenveränderung erfolgt aber bei verschiedenen Geweben sehr verschieden schnell, und hierauf beruht ein wichtiger Vortheil der Methode. Offenbar liegt diesem Verhalten eine Verschiedenheit in der reduzierenden Kraft, oder in der Verwandtschaft der organischen Substanzen zu der reduzierten niederen Oxydationsstufe zu Grunde. Durch diese Eigenthümlichkeit kann uns die Osmiumsäure Strukturverhältnisse sichtbar machen, welche auf anderem Wege nicht so übersichtlich zu

*) Ich verdanke diesen Aufsatz der Güte meines hochverehrten Kollegen in Bonn.

demonstriren waren. So ist es mit den Tracheen-Endzellen im Leuchtorgane von *Lamprocypris*. Sehr schnell färben sich schwarz Fettzellen und Fetttropfen aller Art und das Nervengewebe zentraler und peripherischer Nerven, langsamer die Substanz der Ganglienzellen und der Axenzylinder, die Muskelfasern und alle eiweissreichen Elementartheile wie protoplasmareiche Zellen, rothe Blutkörperchen, die Linsenfasern, am langsamsten die Interzellularsubstanz leim- und schleimgebender Bindesubstanzen, Cellulose, Amylon, die wässrige Intrazellularflüssigkeit vieler Pflanzenzellen, welche nur Spuren organischer Substanz gelöst enthält (M. SCHULTZE und RUDNEFF). Der Hauptwerth der Methode beruht in der Eigenschaft der Osmiumsäure, die zartesten, vergänglichsten, gegen Reagentien empfindlichsten Gewebstheile in einem dem lebendigen ähnlich sehenden Zustande zu konserviren, z. B. embryonale Gewebe, Bindesubstanzen, Zentralorgane und peripherische Theile des Nervensystems, Netzhaut etc. In dieser Rücksicht übertrifft aber die Osmiumsäure, alle bisher bekannten Reagentien, da sie, richtig angewandt, eine jede körnige Gerinnung verhindert, und selbst diejenigen Strukturveränderungen nicht zu Stande kommen lässt, welche eine Folge der spontanen, postmortalen Gerinnung sind. Die Konzentrationen der wässrigen Lösung sind am besten ziemlich stark, d. h. 1—2%, zu wählen, in welchen man die Gewebe am besten nur kurze Zeit von $\frac{1}{4}$ Stunde an bis zu 24 Stunden, liegen lässt. Mehrstündige oder mehrtägige Einwirkung hat starke Erhärtung und sehr dunkle Färbung zur Folge. Da die Lösung nicht sehr tief eindringt, wähle man kleine Stücke zum Einlegen. Man kann sich auch mit Vortheil schwacher, $\frac{1}{10}$ -% Lösungen bedienen, welche weniger erhärten. Die Ausdünstungen der Osmiumsäure sind den Respirationsorganen und der Konjunktiva schädlich, daher sorgfältig zu meiden.

e. Osmiamid.

OWJANSKOW empfiehlt das FRÉMY'sche Osmiamid (1 : 1000), d. h. die Amidverbindung der osmigen Säure OsO_4 , also OsO_2H_2N , als Ersatz jener unangenehmen, flüchtigen Säure.

d. Goldchlorid.

Die Wirkung des Goldchlorid, welches CONNEM in die Gewebelehre eingeführt hat, ist eine weit langsamere und weniger energische als die einer Höllesteinlösung, so dass es hier eines bleibenderen Einlegens der (möglichst frischen) Theile bedarf, wobei die Menge der Flüssigkeit ziemlich gleichzeitig zu sein scheint. Man verwende eine Lösung von 0,5% des Goldsalzes, am besten eine solche, welche mit einer Minimalmenge von Essigsäure versetzt ist. Man wartet von 15 bis 20 Minuten zu einer Stunde und mehr, bis eine deutliche strohgelbe Färbung des Präparates eingetreten ist (die hier im Gegensatz zu Höllestein in die Tiefe vordringt). Nun lege man nach vorherigem Abspülen in gewöhnlichem oder destillirtem Wasser für 24, 15 Stunden und mehr in ein eben angestauertes Wasser ein und lasse das Gefäss dem Lichte ausgesetzt stehen. Ist die Reduktion eingetreten, so begegnen wir einer verschiedenen Färbung; im besten Falle einem schönen intensiven Roth, zuweilen einem Violett, Blau oder tieferen Gran. Später tritt ein Nachdunkeln bis zu einem schwarzen Farbton ein.

Nach den Erfahrungen CONNEM's wirkt das Goldchlorid nicht ein auf verhornte und des Protoplasma entbehrende Zellen, wie die einfachen Plattenepithelien, die Epidermisschuppen (ebenso nicht auf ihre sogenannte Kittsubstanz), ferner nicht auf die Zwischenmasse von Bindegewebe und Knorpel. Endlich ergiebt sich kein Effekt auf den Zellkern; doch erhält sich dieser gut, wie denn überhaupt die Einwirkung der Vergoldung eine weit mildere, viel weniger alterirende ist als diejenige der Versilberung. Dagegen wird das Goldchlorid vom Zellenprotoplasma energisch und relativ rasch reduziert, so dem der lymphoiden und Drüsenzellen, der zelligen Elemente des Bindegewebes und Knorpels; ferner von den

Kapillargefäßen und den Muskeln. Am energischsten — und hierin scheint der Hauptwerth dieser neuen Methode zu liegen — reduzieren das Chlorgold die Elemente des Nervensystems, die Ganglienkörper, die Markscheide der Nerven, die dunkel, fast blauroth wird, und der Axenzylinder, welcher ein helleres lebhafteres Roth annimmt.

Nach den Erwähnten versprach die Vergoldung für die feine Anatomie des Nervensystems von höchster Bedeutung zu werden, wie denn auch dem Erfinder an den Hornhautnerven bereits eine schöne Entdeckung gelungen war. Leider hat diese Methode sich bald als eine fast launenhaft unsichere, in manchen Fällen ganz in Stich lassende herausgestellt, während Andere wieder günstige Resultate erhielten. Man ist theilweise bis zu Lösungen von 0,005% heruntergegangen. Das Einlegen in eine Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul soll schnelle Reduktion herbeiführen (NATHUSIUS).

e. Goldchloridkalium.

Vor einigen Jahren wurde es zuerst durch GERLACH in Lösung von 0,01% für die in doppelchromsaurem Ammoniak erhärtete Rückenmarksschnitte benützt. Später hat sich seiner in ebenfalls hoher Verdienung für den frischen Sympathikus des Frosches ARNOLD bedient. Wir kommen später ausführlicher auf diese Methode zurück.

f. Palladiumchlorür (Chlorpalladium).

Vor ein paar Jahren hat F. E. SCHULZE uns mit den Wirkungen dieses Salzes bekannt gemacht. Zur Auflösung des trocknen Salzes in destillirtem Wasser ist ein minimaler Zusatz von Salzsäure erforderlich. Er verwendet eine Lösung von 0,1% (1:800 — 1:1500). Diese (von weingelbem Ansehen) zu einer halben bis ganzen Unze erhärtet ein bohnengrosses Gewebestück im Laufe von 2 oder 3 Tagen bis zur schnittfähigen Konsistenz und färbt dabei. Nach den Erfahrungen des Entdeckers eignet sich das Chlorpalladium besonders zum Nachweis quergestreifter und glatter Muskeln, welche dabei bräunlich und strohgelb werden. Ebenso nehmen an Protoplasma reichere Zellen (Oberhaut und Drüsen) gelbes Kolorit an. Horn-, Fett- und Bindegewebe färben sich nicht. Ferner nimmt bei unmittelbarer Einwirkung das Nervenmark eine schwarze Färbung an. Auch für die Retina, Krystalllinse rühmt uns SCHULZE noch das Reagens, welches dem Goldchlorid gleich die Kernformationen scharf hervortreten lässt und bei der nachfolgenden Karminfärbung des Bindegewebes sehr instruktive Bilder gewährt. Unangenehm ist der Umstand, dass bei manchen Theilen, wie Gehirn und Epidermis, die Einwirkung nur eine oberflächliche bleibt.

Zum Einschluss der sorgfältig auszuwaschenden Präparate dient Glycerin.

g. Berliner Blau.

LEBER empfiehlt ein eigenthümliches Imprägnationsverfahren, zunächst allerdings für die Hornhaut des Frosches. Das frische Organ wird für einige Minuten eingelegt in die 0,5—1%ige Lösung eines Eisenoxydulsalzes. Hierauf nimmt man es zur Entfernung des Epithel heraus und bringt es zum zweiten Male auf eine kurze Zeit in jene Flüssigkeit zurück, so dass etwa im Ganzen eine Einwirkung von 5 Minuten stattgefunden hat. Hat man nun mit Wasser die Hornhaut abgespült, so schwenkt man sie, mit der Pinzette gefasst, in einer 1%igen Solution von Ferridcyankalium einige Augenblicke hin und her, bis eine intensiv blaue und gleichmässige Färbung entstanden ist. Ein letztes Auswaschen in Wasser zeigt ein Präparat, mit gefärbter Grundmasse, während die Hornhautkörperchen und -kanäle hell geblieben sind. Die Färbung dringt sehr tief ein, und eine nachherige Tinktion mit Iod, Karmin und Fuchsin gelingt leicht. — Diese Methode verspricht nützlich zu werden.

III. Trocknungsverfahren.

Wir reihen ferner hier noch das Trocknen thierischer Theile an. Diese Methode bezweckt, jenen durch Entziehung ihres Wassers einen Grad von Härte und Festigkeit zu geben, dass mit Hilfe eines scharfen Messers die dünnsten Schnitte gewonnen werden können, welche dann bei Zusatz des Wassers wieder aufquellen und so das Bild des natürlichen Verhaltens darbieten. Schon in einem vorhergehenden Abschnitte lernten wir eine Reihe von chemischen Reagentien kennen, welche zu einem ähnlichen Zwecke benutzt werden, wie die Chromsäure, das chromsaure Kali und den Alkohol.

Für manche Gewebe und Körpertheile eignet sich das Trocknen entschieden besser, da eine Trübung vermieden wird. Besonders festere Strukturen, an Bindegewebe reiche Organe, wie die Häute, die Sehnen und Gefässwände, aber auch die Lunge selbst (Injektionspräparate derselben), Muskeln, Epidermis, Krystalllinse und Nabelstrang werden mit grösstem Vortheile so behandelt. Weniger passend ist das Trocknungsverfahren bei Drüsen, Lymphknoten, zarteren Schleimhäuten; unbrauchbar wegen der grossen Weichheit und Veränderlichkeit des Gewebes wird es bei dem Gehirn, Rückenmark, den Nerven und ihren Endausbreitungen in den höheren Sinnesorganen.

Die Behandlung der Theile ist eine sehr einfache. Man trocknet sie auf einem Holzplättchen, einem Stückchen Kork (welchem man unter Umständen eine konvexe Oberfläche verleihen kann). Um ein Zusammenschnurren zu vermeiden, werden viele Theile dabei passend mit Stecknadeln auf der Holz- oder Korkplatte ausgespannt. Die Temperatur darf nicht zu niedrig sein, weil sonst Fäulniss eintreten kann; aber auch eine starke Erhitzung ist wegen der Koagulation des Eiweisses zu vermeiden. Am zweckmässigsten ist eine Wärme von 30—40°C. Auch die Sonne eines warmen Tages kann sehr gut benutzt werden. Will man die Erwärmung vermeiden, so kann man sich eines Schwefel- oder Chlorcalciumapparates der chemischen Laboratorien bedienen.

Man hüte sich, übergrosse Stücke zum Austrocknen zu wählen und das Trocknen zu übertreiben, weil sonst die Sprödigkeit so gross werden kann, dass man durch Risse und Sprünge an dem Gewinnen feiner Schnitte gehindert wird. Mitunter ist ein nicht völlig getrocknetes, in der Konsistenz des Wachses befindliches Stück am allerpassendsten. Die Klinge muss natürlich hier trocken bleiben. Ist der Theil auf Kork gelegen, so kann man diesen beim Schneiden als Unterlage verwenden; härteres Holz würde natürlich das Messer beschädigen.

Die gewonnenen feinen Schnitte werden entweder in reinem Wasser oder solchem, dem ein wenig Essigsäure zugesetzt ist, erweicht. Will man sie tingiren, so bringt man sie unmittelbar in die ammoniakalische Karminlösung. Das Erweichen geschieht weniger passend auf dem Objektträger, als in einem Uhrgläschen oder Glaskästchen, und erfordert einige Minuten Zeit, um die Luftblasen aus den Zwischenräumen des Gewebes entweichen zu lassen.

Getrocknete Theile in einem Kästchen mit Hinzufügung eines Stückchen Kampfer bewahrt, bilden für manche histologische Demonstrationen ein werthvolles Material.

IV. Gefrierungsmethode.

Auch dieses Verfahren, dessen man sich in neuerer Zeit bedient hat, liefert gute Ergebnisse und zwar in weit schonenderer Weise als das Trocknen. Man lässt nach Bedürfniss die Theile bei einer Kälte von 6, 8, 10—15°C gefrieren bis zu einer Konsistenz, welche das Anfertigen feiner Schnitte mit der erkältesten Rasirmesser Klinge gestattet. Zweckmässig behufs der Handhabung ist es, auf einem

Korkplättchen die Objekte anfrieren zu lassen und sich einer künstlichen Kältemischung zu bedienen. Nerven und Muskeln hat man so mit grossem Erfolg behandelt (CHRZONSCZEWSKY, COHNHEIM). Auch Drüsen, wie Speicheldrüsen, Leber, Nieren, Milz, Lunge, Haut, sowie die Körper der Embryonen geben treffliche Anschauungen (KÖLLIKER); ebenso Ganglien (ARNOLD). Man untersuche mit Anwendung indifferenten Zusatzflüssigkeiten, wie z. B. Jodserum.

Neunter Abschnitt.

Das Injektionsverfahren.

Von höchstem Werthe für das histologische Studium ist die künstliche Anfüllung der Gefässbezirke des zu untersuchenden Theiles mit gefärbten Massen, ein Verfahren, was leider von mancher Seite noch allzusehr vernachlässigt wird, indem man, ohne die hierzu erforderliche Uebung gewonnen zu haben, hier und da sich den Anschein giebt, als sei eine derartige Prozedur überhaupt etwas Ueberflüssiges, eine luxuriöse Zugabe. Und doch sollte bei keiner irgendwie genaueren Untersuchung normaler oder pathologischer Texturverhältnisse dieses wichtige Hilfsmittel vernachlässigt werden; denn vieles in dem Aufbau eines Organes tritt nach Erfüllung seines Kapillarbezirkes mit einem Male in grösster Klarheit und Verständlichkeit hervor, und über Gefässreichtum oder Gefässarmuth eines Theiles erhält man augenblicklich den gewünschten Aufschluss. Allerdings will die Kunst des Injizirens erlernt sein, und ihre Ausübung ist keine ganz leichte. Vieles, ja das Meiste hängt von der Benutzung scheinbar unwichtiger Hilfsmittel, von kleinen Kunstgriffen, sowie einer nur durch Uebung zu erlangenden Fertigkeit ab. Indessen mit der nothwendigen Ausdauer und nicht abgeschreckt durch die fast ausnahmslos verunglückenden Erstlingsversuche gelangt man schon zu dem erwünschten Ziele, namentlich wenn man anfänglich darauf verzichtet, vollendet schöne Injektionen zu gewinnen. Letzteres gelingt dann allmählich leichter und leichter, und die Freude an dem endlich erhaltenen kleinen Kunstwerk ist schon für Manche die Anregung zu weiteren Untersuchungen geworden.

Wir werden nun in den folgenden Blättern versuchen, das Wichtigste der Injektionstechnik dem Leser vorzuführen, und hierbei ganz besonders dasjenige hervorheben, was eigene Erfahrungen uns für Injektionen bisher gelehrt haben, wobei wir aber gerne zugeben wollen, dass Andere manches vielleicht Bessere an die Stelle dieser oder jener Notiz setzen könnten. Sind auch alle derartige Anleitungen nicht im Stande, dasjenige völlig zu gewähren, was der praktische Unterricht eines sachkundigen Lehrers weit kürzer verschafft, so werden sie doch manchem Autodidakten brauchbare Fingerzeige darbieten.

Nicht ohne Interesse ist es aber, vorher auf die Entstehungsgeschichte dieser Technik einen flüchtigen Blick zu werfen.

Die Kunst der Injektion, der Einfüllung gefärbter oder sonst leicht erkennbarer Masse im Kanalsysteme des Körpers, ist in ihren ersten rohen Anfängen verhältnissmässig eine alte. HYERI in seinem so wichtigen Handbuch der praktischen Zergliederungskunst, Wien 1860, hat uns in interessanter Darstellung die Geschichte dieses Verfahrens genauer vorgeführt. Schon im 17. Jahrhundert bediente man sich hierzu der Wachsmassen, ebenso des Quecksilbers. Den Leim wandte man zur Injektion erst vom Beginn des 18. Jahrhunderts an.

Bekanntlich hat der Holländer RUYSCH (1638—1731) unter den älteren

Anatomen durch sein Injektionsverfahren sich grossen Ruf erworben — einen unverdienten, wie wir heutigen Tages nach genauen historischen Ermittlungen sagen müssen, gleich so mancher Zelebrität alter und neuer Tage. Talg (zum Theil mit Wachs versetzt) gefärbt durch Zinnober, bildete die von ihm benutzte Substanz. — Beträchtliches für seine Zeit erreichte dagegen schon in der ersten Hälfte des 18. Jahrhunderts N. LIEBERKUN (1711—1716). Seine Präparate verdienen auch noch heutigen Tages, wie uns der in diesem Gebiete kompetenteste Forscher, HYRTL, versichert, vortrefflich genannt zu werden. Er benutzte ein Gemisch von Wachs, Kolophonium und Terpentin, sowie als Färbungsmittel ebenfalls den Zinnober. SÖMMERING, DÖLLINGER, BERRES haben in späterer Zeit auf diesem Gebiete Bedeutendes geleistet. Unter den Neuere glänzt vor Allen der Name HYRTL'S. Ihm reihen sich Andere rühmlichst an wie z. B. QUERKERN, GERLACH, THIERSCH, BEALE etc.

Natürlich interessirt uns hier nur das Injektionsverfahren, insoweit es sich für mikroskopisch-histologische Studien eignet, so dass wir die gröbere Injektionstechnik gänzlich mit Stillschweigen übergehen.

Unter den zahlreichen Methoden können zunächst zweierlei unterschieden werden.

1. Man bedient sich in der Wärme flüssiger und beim nachherigen Erkalten erstarrender Massen.

2. Man wendet kaltflüssige Gemische an.

Unter den Stoffen ersterer Art sind harzige und Leimsubstanzen, wie schon oben bemerkt, in den Gebrauch gekommen. HYRTL, welchem unter den Lebenden in diesem Gebiete die grösste Erfahrung zu Gebote steht, berichtet uns, dass die ersteren bei den Injektionen drüsiger Organe und aller Kapillargefässe grösseren Durchmessers vortreffliche Dienste leisten, dagegen an anderen Körperstellen, z. B. bei Erfüllung der subserösen Blutgefässe oder der Schleimhäute der Luftrohre, des Oesophagus, des Magens, des Perichondrium, des Knochenmarkes und des Hodens im Stiche lassen. Ueberhaupt sei es ein Irrthum zu glauben, dass eine bestimmte Injektionsmasse für alle Organe die gleiche Brauchbarkeit besitzen werde.

Eine Harzmasse stellt der Wiener Anatom in folgender Weise dar: Er verdampft reinsten Kopal- oder Mastixfirniss bis zur Sympkonsistenz und versetzt ihn alsdann ungefähr mit dem achten Theile Zinnober, welcher mit jenem Firnisse auf einem Reilstein sorgfältig verrieben ist. Ein sehr geringer Zusatz von Jungfernwachs wird, um der Masse mehr Konsistenz zu verleihen, noch benutzt.

Ich habe vor einiger Zeit mich einer derartigen Masse versuchsweise bedient und gesehen, wie bei einiger Uebung ganz hübsche Objekte gewonnen werden können, wenn es sich anders nicht um feinere histologische Studien, sondern um getrocknete, für schwächere Vergrösserungen verwendbare Präparate handelt.

Jeder, der die feinere Struktur eines zu injizirenden Organes untersuchen will, wende sich darum zum Leim. Schon der niedere Temperaturgrad, welcher eine Leiminjektion gestattet, dagegen die Harzinjektion noch nicht ermöglicht, ist ein nicht hoch genug zu schätzender Vorzug. Mit vollem Rechte sind deshalb die Leimmassen von den Histologen zu ihren Injektionen vorzugsweise benutzt worden wie schon auch in älterer Zeit SÖMMERING und DÖLLINGER Treffliches mit denselben leisteten. Das nachherige Trocknen bei der gewöhnlichen älteren Aufbewahrungsweise bringt allerdings durch den Wasserverlust als Uebelstand ein gewisses Schrumpfen der erfüllten Röhren herbei, so dass derartige Objekte oftmals nicht das volle pralle Ansehen der Harzpräparate darbieten. Indessen die viel grössere Leichtigkeit mit welcher die wässrige Leimlösung die von Wasser benetzten Gefässwandungen durchdringt, ist ein Vortheil, welcher namentlich bei Organen mit engen Haargefässen durch keine andere erstarrende Masse gewonnen werden kann, und überdiess lässt sich jenes Schrumpfen bei vorsichtigem Einschlusse beträchtlich beschränken.

Um sich nun, abgesehen von den Farbstoffen, eine derartige Leimlösung zu bereiten und sie später wieder zu benutzen, sind einige Vorsichtsmaassregeln nothwendig.

Hausenblase als ein relativ reiner Leim ist mehrfach gebraucht worden. Nöthig ist sie in keiner Weise, wie denn ihr hoher Preis und ein langsames Festwerden beim Erkalten als Uebelstände bezeichnet werden müssen. In neuerer Zeit habe ich vielfach die dünnen, transparenten Leimtafeln benützt, welche als Gêlatine de Paris im Handel sich befinden, freilich ebenfalls nicht zu einer billigen Masse gezählt werden dürfen. Letztere aber stellen die bessern Sorten des gewöhnlichen kölnischen Leimes dar.

Zur Auflösung empfiehlt sich am meisten folgendes Verfahren:

Der in Stücke zerschlagene Leim wird mit destillirtem oder Regenwasser einige Stunden lang eingeweicht und dann nach dem Abgiessen des Wassers mit einer neuen Quantität desselben versetzt in einem Wasserbade, niemals aber über freiem Feuer gelöst und die Lösung durch Flanell in eine Porzellanschale filtrirt. Mit jener wird in der Wärme der zu benützende Farbstoff verbunden, worüber weiter unten die nothwendigen Vorschriften folgen. Wie konsistent die Leimlösung zu wählen sei, richtet sich nach den einzelnen Umständen. Trägt man einen abgeriebenen, körnigen Farbstoff in Form eines dicken Breies ein, so genügt eine dünnflüssigere Leimmasse. Präzipitirt man erst durch Zusammengiessen von zweierlei Substanzlösungen in der Injektionsmasse den Farbstoff, so muss eine saturirte Leimmasse benützt werden. Bei einiger Uebung lernt man bald den richtigen Grad treffen.

Bei der Benützung einer derartigen Masse wird die Erwärmung in derselben Weise vorgenommen. Einige Male rasch nach einander kann dasselbe Schälchen zur Verwendung kommen. Lange, ohne zu schimmeln oder überhaupt die so nothwendige frühere homogene Beschaffenheit zu bewahren (auch in einer Kampher-Atmosphäre aufbewahrt) konservirt sich eine solche Masse aber nicht, so dass man in die unangenehme, zeitraubende Nothwendigkeit versetzt wird, derartige Leimlösungen oft neu bereiten zu müssen.*)

Ueber die weitere Behandlung der mit Leim injizirten Theile vergl. man das Ende dieses Abschnittes.

Farbstoffe können der Leimmasse ganz gut recht verschiedenartige zugesetzt werden, wovon weiter unten die Rede sein wird.

Die Anwendung in der Kälte erstarrender Injektionsgemische hat, wie bemerkt, immer etwas Zeitraubendes und erfordert mancherlei Vorrichtungen. Es musste deshalb von grossem Werthe erscheinen, kaltflüssige Massen aufzufinden, die jeden Augenblick benützt werden können. Solche Gemische hat man dann mehrere im Laufe der Zeiten erfunden und empfohlen.

Zuerst gedenken wir hier eines von dem englischen Histologen BOWMAN geübten Verfahrens, welches allerdings momentan angewendet werden kann, jedoch weniger dazu dient, eine gute Injektion zu liefern, als vielmehr farbige Blutbahnen eines Organes für die mikroskopische Untersuchung sichtbar zu machen. Es besteht diese Methode darin, nach einander durch denselben Gefässbezirk zwei Salzlösungen durchzutreiben, welche ein lebhaft gefärbtes Präzipitat liefern. BOWMAN bediente sich hierzu des essigsäuren Bleioxyds und des chromsäuren Kali. Ein paar Versuche, welche ich einstmals damit vornahm, ergaben eine genügende Ansicht des Gefässverlaufes. Schön fällt aber ein derartiges Präparat in keiner Weise aus.

HYRTL benützt, wie er uns in seiner Zergliederungskunst berichtet, ebenfalls zu kaltflüssiger Injektion die schon früher angegebene harzige Masse, welcher er durch Zusatz von etwas Wachs und Mennige die Härte einer gewöhnlichen groben

*) Eine neueste Vorschrift von THIERSCH folgt weiter unten (S. 104).

Injektionsmasse verleiht. Von derselben zerreibt er in einer Schale unter Zusatz von Aether ein Stück bis zur Syrupkonsistenz. Ihm setzt er alsdann, und zwar in dem ungefähren Verhältnisse von 5 : 1, den Farbstoff zu und verreibt das Ganze wiederum mit Aether, so dass das Gemisch vollkommen flüssig geworden ist. Hyara rühmt von dieser Methode die Leichtigkeit und Bequemlichkeit der Handhabung. Schon in einer Viertelstunde ist durch die Verdunstung des Aethers das injizierte Organ zur Untersuchung brauchbar.

Nach den Empfehlungen Brauer's (The Microscope in its application to practical Medicine. London 1858 p. 67.) habe ich in den letzten Jahren für die Erfüllung kleinerer Gefäßbezirke den ausgedehntesten Gebrauch von einem Gemische von Glycerin, Wasser und Alkohol gemacht. An bequemem Eindringen übertrifft diese Mischung Alles, was ich kenne; ebenso affizirt sie das Gewebe weniger als irgend eine andere der üblichen Massen. Indem keine Zersetzung und Veränderung des Gemisches eintritt kann dieselbe beliebig lange Zeit hindurch aufbewahrt werden. Sie ist recht eigentlich die Injektionsmasse des Histologen und liefert bei feuchter Aufstellung der Präparate die reizendsten Bilder. Indessen auch ein trockner Einschluss mittelst eines eigenthümlich präparirten Kanadabalsams hat mir ganz leidliche Ergebnisse geliefert. Doch sind zu den letztern Präparaten Leimmassen vorzuziehen, welche denn auch ihrer Konsistenz halber bei der Injektion grösserer Organe nicht entbehrt werden können.

Nachdem wir so in dem oben Erörterten die zur Zeit üblichen Injektionsmassen kennen gelernt haben, gehen wir nunmehr zu den Farbstoffen, welche hierbei benützt werden können, über. Man kann sie trennen in körnige, nur eine Betrachtung bei auffallendem Lichte gestattende und in transparente, zur gewöhnlichen histologischen Untersuchung geeignete Farbestoffe. Die Reihe der ersteren ist sehr gross, wie denn auch die älteren Injektionen nur mit ihnen angestellt worden sind. Viel geringer dagegen ist die Zahl der letzteren; zur Zeit nur aus wenigen Farbstoffen bestehend.

Verwendet man Harzmassen, so kann man in bequemster Weise die in dünnwandigen Bleiröhren künftlichen feinsten Farben der Oelmalerei verwenden, ein Verfahren, dessen sich Hyara bedient. Unter diesen «Colours in Tubes» empfiehlt uns der Wiener Forscher für Roth Chinese Vermilion, für Gelb Orange Chrom Yellow, für Grün Emerald Green und Verdigris, für Weiss Nottingham White und Cremnitz White, für Blau ein Gemisch, welches er sich von der letzteren weissen Farbe und Prussian Blue bereitet.

Diese Farben sind zwar theuer, dafür aber auch von einer Feinheit, wie man sich selbst keine herstellen kann. Sie müssen deshalb für opake Injektionen als ersten Ranges bezeichnet werden.

Benützt man als erstarrende Substanz den Leim, so pflegt man rothe, gelbe und weisse Massen als die üblichsten anzuwenden.

Rothe Masse. Zinnober.

Hier verwendet man am gewöhnlichsten den Zinnober. Eine feine Sorte desselben wird, mit kleinen Quantitäten beginnend, in einer Reihenschale unter allmählichem Zusatz von Wasser möglichst sorgfältig verrieben und so fortgeführt. Zur Erhöhung des Kolorits kann man ein wenig Karmin mit verreiben. Dann trägt man in die warme Leimsolution unter sorgsamem Umrühren den Farbstoff nach und nach ein. Im Allgemeinen pflegen Anfänger hier vielfach darin zu fehlen, dass sie zu wenig Zinnober verwenden und so eine Injektionsmasse erhalten, wo getrennte zerstreute Farbekörnchen in den Gefässen später erscheinen. Eine gute Zinnoberinjektion muss vielmehr ein zusammenhängendes, korallenartiges Roth ergeben. Der Zinnober bei seiner bedeutenden Schwere hat die unangenehme Eigenschaft, sich am Boden der Leimsolution anzusammeln, so dass ein Umrühren vor der Benutzung der Masse erforderlich wird.

Alle übrigen opaken Farbstoffe verwende man nicht in Form des künftlichen Präparates, wenn man nicht anders ihr Zerreiben einem Farbreiber von Profession überweisen kann. da man nicht die erforderliche Feinheit des Kornes zu erreichen im Stande ist. Man stelle sie vielmehr erst durch vorsichtige Präzipitation aus verdünnten Lösungen dar.

b) Gelbe Farbe. Chromgelb.

Ich halte diesen Farbstoff für den besten und am leichtesten zu handhabenden unter allen opaken. Man kann, um ein gutes Chromgelb zu gewinnen, 36 Gewichtstheile Bleizucker in 2 Unzen Wasser lösen, ebenso in einer gleichen Menge Flüssigkeit 15 Theile rothes, chromsaures Kali. Durch sorgfältiges Vermischen, am besten in einem hohlen Glaszylinder, gewinnt man ein sehr feinkörniges, chromsaures Bleioxyd, welches allmählich am Boden des Gefässes sich absetzt. Dieses wird mit destillirtem Wasser ausgewaschen und dann als dicker Schlamm in die erwärmte Leimsolution eingetragen.

HARTING (in seinem Werke über das Mikroskop Bd. 2, S. 123) giebt folgende (gleichfalls von mir zweckmässig befundene) Vorschrift:

4 Unzen $1\frac{1}{3}$ Drachme essigsäures Bleioxyd oder Bleizucker werden in so viel Wasser gelöst, dass das Ganze ein Volumen von 16 Unzen erhält.

2 Unzen 1 Drachme 28 Gran doppelchromsaures Kali werden in so viel Wasser gelöst, dass das Ganze das Volumen von 32 Unzen Wasser erreicht. Zum Aufbereiten der Injektion nimmt man ein Maasstheil der Bleizuckerlösung, 2 Maasstheile der Solution des chromsauren Kali und ebenso 2 Volumtheile einer saturirten Leimlösung. Man präzipitirt zunächst in einem besondern Gefässe das Chromgelb und setzt es später dem Leime zu. Allzulang soll das präzipitirte Chromgelb nicht stehen bleiben, da es sich sonst durch Zusammenballen der Farbmoleküle grobkörnig gestaltet.

c) Weisse Farbe. Kohlensaures Bleioxyd. Zinkweiss. Schwefelsaurer Baryt.

Eine brauchbare weisse Masse lässt sich nur schwer erhalten, indem die meisten viel zu grobkörnig auszufallen pflegen. HARTING, welcher eine Reihe von Versuchen darüber angestellt, giebt uns die nachfolgende Vorschrift zur Herstellung eines brauchbaren kohlensauren Bleioxyd:

1 Unzen $1\frac{1}{3}$ Drachme essigsäures Bleioxyd werden in Wasser gelöst, dass das Ganze dem Volumen von 16 Unzen entspricht.

3 Unzen $1\frac{1}{3}$ Drachme kohlensaures Natron werden in Wasser gelöst und das Ganze ebenfalls auf 16 Unzen gebracht.

Zur Injektionsmasse nimmt man ein Maasstheil der ersten Solution, ebenso von der zweiten und vereingt sie mit 2 Theilen Leimlösung. HARTING bemerkt von dieser Lösung, dass sie besser durch die Gefässe dringe, als ein am Leim gebundenes Bleiweiss.

Leidliche Injektionen habe ich früher durch ein fein zerriebenes Zinkweiss erhalten. Seit Jahren wurde der Farbstoff jedoch von mir nicht mehr benützt.

Als ein sehr feines, wenn auch nicht in voller Farbeneinheit auftretendes Weiss empfehle ich den schwefelsauren Baryt, von welchem ich vor Jahren den ausgedehntesten Gebrauch machte, und welchem ich selbst, wenn es sich um feines Korn und davon bedingte Leichtigkeit der Einfüllung handelt, noch dem Chromgelb vorziehen möchte.

Ich bediene mich folgenden Verfahrens. Aus einer kalt gesättigten Lösung von etwa 1—6 Unzen Chlorbaryum wird in einem Glaszylinder durch sorgsamem Zusatz von Schwefelsäure das betreffende Salz ausgefüllt, dann nach längerem Stehen fast das Ganze der wieder klar gewordenen Flüssigkeit abgossen und der Rest mit dem am Boden abgesetzten schwefelsauren Baryt, in Form eines dicken Schlammes, etwa dem gleichen Volumen konzentrirter Leimsolution zugesetzt.

d) Chlorsilber.

TEICHMANN in seinem ausgezeichneten Werke berichtet uns von einer neuen, recht zweckmässigen, freilich theureren Injektionsmasse, dem Chlorsilber. Er rühmt von demselben, dass es in einzelnen Fällen ausgezeichnete Dienste leiste und dass seine Moleküle eine sehr beträchtliche Feinheit, zuweilen gleich denen des Chylus, besässen. Unangenehm ist das Schwarzwerden der Masse durch die Einwirkung des Lichtes und des Schwefelwasserstoffes. Dagegen ist gleich dem schwefelsauren Baryt die Verbindung eine so feste, dass bei Reagentienanwendung keine Zersetzung eintritt, man in Chromsäure etc. die Objekte bewahren kann.

Man verbinde 3 Theile des Höllesteins gelöst mit der Leimsolution und trage dann 1 Theil Kochsalz in Lösung ein.

Bedeutend höher als jene körnigen Substanzen stehen transparente Farbstoffe, d. h. solche von so feinem Korn, dass auch bei starken Vergrösserungen das injizierte Gefäss noch eine homogene Färbung erkennen lässt. Derartige Einspritzungen empfehlen sich ganz besonders bei histologischen Untersuchungen, indem nur bei dieser Füllung die Erkenntniss der übrigen Strukturverhältnisse möglich wird, während eine vollständige Injektion opaker Massen den feineren Bau des Organes mehr oder weniger verdeckt. Jeder, welcher sie einige Mal mit Glück zubereitet angewandt hat, wird deshalb für die meisten Zwecke den körnigen Farbstoffen den Abschied geben und sich jenen zuwenden. Der Vorwurf des Transsudirens, welchen man hier und da derartigen Farben macht, bezieht sich nur auf schlecht dargestellte, nicht aber auf gute transparente Stoffe. Leider ist die Zahl derselben zur Zeit noch eine sehr geringe. Bis vor Kurzem war neben dem sogenannten transparenten Berliner Blau nur noch ein rother Farbstoff, nämlich das Karmin, bekannt. Professor THURSEN, welcher sich um das Injektionsverfahren so grosse Verdienste erworben, hat uns kürzlich noch mit einem löslichen Gelb und Grün bereichert und ihre Zusammensetzung mir schon früher freundlichst mitgetheilt.

Wir besprechen zuerst die für Leiminjektionen geeigneten dieser Farbstoffe.

Unter dem transparenten Berliner Blau sind gegenwärtig eine Anzahl verschiedener Gemische bekannt. Von ihnen verdient die zweite Vorschrift wenig Empfehlung, da das Blau, namentlich bei Aufbewahrung der Präparate in Glycerin, allmählich erblasst. Vortrefflich ist dagegen der erste und sehr gerühmt auch der letzte Farbstoff.

1. THURSEN'S Berliner Blau mit Oxalsäure

Diese beste mir bekannt gewordene Vorschrift lautet wie folgt:

Man bereite sich eine kalt gesättigte Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul *A*, eine gleiche von Kaliumeisencyanid, d. h. rothem Blutlaugensalz *B*, und drittens eine gesättigte Solution der Oxalsäure *C*. Endlich ist eine warme (konzentrierte 2.4) Lösung feineren Leims erforderlich. Man vermischt nun in einer Porzellanschale etwa ein Loth der Leimlösung mit 6 Cem. der Solution *A*. In einer zweiten grösseren Schale findet die Vereinigung von 2 Loth Leimlösung mit 12 Cem. der Lösung *B* statt, wozu nachträglich noch 12 Cem. der Oxalsäure solution *C* kommen.

Ist die Masse in beiden Schalen auf circa 25–32° abgekühlt, so trägt man tropfenweise und unter beständigem Rühren den Inhalt der ersteren Schale zu dem Gemisch der letzteren ein. Nach vollständiger Fällung erhitzt man unter Umrühren eine Zeit lang die gebildete tief blaue Masse auf 70–100° C. und filtrirt schliesslich durch Fliessp.

Die so gewonnene Injektionsmasse erhält sich vortrefflich in Kamolabuln.

Nach Wunsch kann ihr tiefes Kolorit durch etwas grössere Leimmengen leicht heller gewonnen werden.

2. Berliner Blau gelöst in Oxalsäure.

Man kann sich eines reinen Berliner Blau's, am besten eines solchen, welches man durch Präzipitation vorher dargestellt hat, bedienen und dieses mit der hinreichenden Menge Oxalsäure auflösen. Die Farbe ist allerdings eine sehr intensive, so dass man mit einer mässigen Menge eine Schale Leimsolution lebhaft blau zu färben vermag. Wie alle transparenten Farbestoffe dringt bei der unendlichen Feinheit des Kornes die betreffende Masse sehr leicht durch feine Kapillarbezirke.

HARTING empfiehlt folgendes Verfahren (wobei die Menge der Oxalsäure zu gross erscheint):

1 Theil Berliner Blau, 1 Theil Oxalsäure, 12 Theile Wasser und 12 Theile konzentrierter Leimlösung. Zuerst zerreibt man die Oxalsäure in einem Mörser und setzt dann das Berliner Blau zu. Hierauf fügt man langsam das Wasser unter beständigem Reiben hinzu, und zuletzt bringt man die blaue Flüssigkeit in den Leim.

3. Berliner Blau aus schwefelsaurem Eisenoxyd und Kaliumeisencyanür.

Es ist diese zuerst von SCHRÖDER VAN DER KOLK benutzte, später von HARTING empfohlene Farbe eine gute, wenn auch ihre Darstellung etwas mehr Zeit erfordert. Sie ist äusserst feinkörnig und dringt in Folge dessen sehr leicht ein. Doch haben in der letzten Zeit ältere Injektionspräparate meiner Sammlung ein bedenkliches Verblässen erlitten, so dass ich THIERSCHE'S Blau vorziehen möchte.

Ich habe genau nach der HARRING'schen Vorschrift dieses Blau benützt, so dass ich jene nur empfehlen kann.

$3\frac{1}{8}$ Unzen schwefelsaures Eisenoxydul werden in 20—25 Unzen Wasser gelöst und dann bei mässiger Wärme unter Zusatz von $4\frac{3}{4}$ Drachmen Schwefelsäure von 1,85 spez. Gew. und unter Zufügung der erforderlichen Menge Salpetersäure in das Oxydsalz umgewandelt; dann aber bringt man noch so viel Wasser hinzu, dass das Ganze das Volumen von 40 Unzen Flüssigkeit erreicht.

3 Unzen $6\frac{3}{4}$ Drachmen Kaliumeisencyanür (gelbes Blutlaugensalz) werden in Wasser gelöst und das Ganze auf 50 Unzen Wasser gebracht.

Man verwendet 1 Maasstheil der Eisenoxydlösung, 2 Maasstheile der Lösung des gelben Blutlaugensalzes und ebenfalls 2 Theile der Leimsolution.

Um hier ein Zusammenklumpen und Zähwerden des Leimes zu vermeiden, empfehle ich folgende Methode. Man verbindet mit der heissen Leimlösung die gleichfalls erwärmte Solution des Kaliumeisencyanür. Dann erst trägt man unter beständigem Umrühren tropfenweise die Lösung des schwefelsauren Eisenoxyds ein und filtrirt schliesslich durch Flanell.

4. Lösliches Berliner Blau.

Man erhält dieses bekanntlich, indem man in dem Ueberschuss einer Lösung von Kaliumeisencyanür eine Solution von Eisenchlorid oder eines andern Oxydsalzes einträgt. Das Präzipitat wird auf einem Filter gesammelt und nach dem Abtropfen der Flüssigkeit noch mit etwas destillirtem Wasser gewaschen, bis (nach Fortschaffung des noch in Lösung gewesenen Salzes) ein blaues Filtrat zu erscheinen beginnt. Die so erhaltene blaue Masse zertheilt sich dann so fein im Wasser, dass der Eindruck einer Lösung entsteht.

BRÜCKE hat vor einigen Jahren zur Gewinnung eines derartigen löslichen Berliner Blau's die nachfolgende Vorschrift empfohlen:

Man richte eine Lösung von Kaliumeisencyanür her, wo auf ein Litre Wasser 217 Gran kommen, und bereite sich eine zweite Solution, in welcher man 1 Theil

künstlichen Eisenchlorid in 10 Gewichtstheilen Wasser löst. Von beiden Lösungen benützt man gleiche Volumina und fügt jedem derselben das doppelte Volumen einer kalt gesättigten Solution des schwefelsauren Natron zu. Nun trägt man vorsichtig und unter beständigem Rühren das Eisenchlorid in die erstere Mischung ein.

Man erhält ein äusserst feines Blau, welches ich jedoch in seiner Haltbarkeit dem THIERSCHE'schen nachstellen möchte.

Schnitte in dieser Weise injizirter Organe erscheinen oftmals farblos, nehmen aber hinterher das blaue Kolorit in Terpentinöl an.

Als transparentes Roth steht mitübertroffen eine gute Karminmasse da. Allerdings erfordert diese Substanz eine sorgfältige Zubereitung und ist bei nicht ganz richtiger Darstellung völlig unbrauchbar, indem sie überall transsudirt.

5. GERLACH'sche Karminmasse.

Herr Professor GERLACH, der Erfinder der Karmininjektion, hatte die Güte, mir die Zusammensetzung der von ihm benützten Masse mitzutheilen und die Veröffentlichung zu gestatten.

5 Grammes möglichst feinen Karmin werden mit 1 Grammes Wasser und $\frac{1}{2}$ Gramme Aetzammoniak gelöst. Das Gemisch bleibt mehrere Tage lang nicht luftdicht verschlossen stehen und wird dann mit einer Solution feiner, weisser französischer Gelatine zusammengebracht. Diese enthält 6 Grammes Gelatine auf 8 Grammes Wasser. Dann fügt man einige Tropfen Essigsäure hinzu und injizirt die Masse bei einer Erwärmung von $10-15^{\circ}$ C.

Ich habe seit längerer Zeit von Karminmassen den ausgedehntesten Gebrauch gemacht und empfehle nach mancherlei Versuchen das folgende Verfahren.

Man halte sich eine Ammoniaklösung und eine solche der Essigsäure, von welchen man die zur Neutralisation erforderlichen Tropfenzahlen in leichter Weise vorher bestimmt hat.

Etwa 30—40 Gran feinsten Karmin werden mit einer abgezählten Tropfenmenge der Ammoniaklösung (welche man nach Belieben grösser oder geringer nehmen kann) und etwa $\frac{1}{2}$ Unze destillirtem Wasser in einer Schale unter Reiben gelöst und filtrirt, wozu einige Stunden erforderlich sind, und wobei durch Verflüchtigung ein Ammoniakverlust erfolgt.

In eine filtrirte, mässig erwärmte, konzentrirtere Lösung feinen Leimes wird die ammoniakalische Karminsolution unter Umrühren eingetragen, etwas auf dem Wasserbade erwärmt und darauf die zur Neutralisation der ursprünglich benutzten Ammoniaklösung erforderliche Tropfenzahl langsam und unter beständigem Umrühren hinzugegeben. Man erhält so die Ausfällung des Karmin in saurer Leimlösung. Beabsichtigt man stärker alkalisch reagirende Organe (z. B. bei älteren menschlichen Leichen) zu injiziren, so kann man den Säuregehalt durch einige weitere Tropfen Essigsäure verstärken. Je nachdem man tiefere oder hellere Töne des Roths wünscht, ist die Leimmenge kleiner oder grösser zu nehmen.

Hat man (was von grösster Wichtigkeit) eine gute Karminsorte, so wird man bei Benützung dieses einfachen Verfahrens und bei Vermeidung einer etwa 15° C. übersteigenden Temperatur während der Injektion niemals einen Unfall erleben.

Zur Konservirung einer solchen Masse — und auch anderer gelatinirender Injektionsgemische — möchten wir beifügen — empfiehlt uns THIERSEN die nachfolgende Vorsichtsmassregel:

Man füge dem Lösungswasser der Gelatine schwefelwasser Chlorin zu, und zwar 2 Gran auf eine Unze trocknen Leims und koche ausserdem Kampherstückchen darin, setze ferner der fertigen Injektionsmasse einige weitere Kampherstückchen zu und lege zuletzt auf das erstarrte Injektionsgemisch noch einige der letzteren. So kann man, selbst in der Sommerhitze, Schimmelbildung und Zersetzung verhindern. Ich habe mich seit Jahren einer Kampheratmosphäre bedient und kann die Vorschrift des ausgezeichneten Technikers nur empfehlen.

6. Transparentes Gelb von THIERSCH.

Dieses schöne Gelb, dessen gute Zubereitung aber einige Sorgfalt erfordert, wird in nachfolgender Weise gewonnen.

Man bereitet sich eine wässrige Lösung von einfach chromsaurem Kali in dem Verhältnisse von 1 : 11 (A) und zweitens eine gleich starke Lösung des salpetersauren Bleioxyd (B).

In einer Schale verbindet man 1 Theil der Lösung A mit 4 Theilen einer konzentrierteren Leimsolution (etwa 20 Kem. auf 80). In einer zweiten Schale werden 2 Theile der Solution des Bleisalzes (B) mit 1 Theilen Leim vereinigt (etwa 40 Kem. auf 80).

Dann vermischt man bei einer Temperatur von etwa 25—32° C. langsam und vorsichtig, sowie unter beständigem Umrühren den Inhalt beider Schalen mit einander und erhitzt längere Zeit (1/2 Stunde und mehr) zu etwa 70—100° C. auf dem Wasserbad. Endlich wird durch Flanell filtrirt.

Nach einigem Stehen erfordert eine Schale derartiger gelber Masse gewöhnlich ein abermaliges längeres Kochen und Filtration, um wieder brauchbar zu sein. Für manche Zwecke habe ich die Solutionen A und B in doppelter Menge mit Vortheil benützt.

7. Transparentes Gelb von HOYER.*

Als ein Gelb von feinsten Vertheilung, welches in feineren Gefässen ebenfalls durchsichtig erscheint und ein lebhafteres Kolorit besitzt, empfiehlt uns HOYER die nachfolgende Masse.

Gleiche Theile einer Leimlösung, einer konzentrirten Solution des doppeltchromsauren Kali und endlich einer gleichen des Bleizuckers (des neutralen essigsauren Bleioxyd) werden so mit einander vereinigt, dass man die Lösungen des Leims und die des chromsauren Kali verbindet und bis gegen den Siedepunkt erhitzt. In sie trägt man dann vorsichtig die gleichfalls erwärmte Bleizuckerlösung ein.

8. Transparentes Grün nach THIERSCH.

Gleiche Menge der von THIERSCH benützten blauen Leimlösung und der unter 6 besprochenen gelben, vorsichtig gemischt, längere Zeit erhitzt und dann filtrirt, geben ein schönes und gutes Grün.

Indessen manche transparente Farbstoffe sind einer noch zweckmässigeren Verwendung fähig als gebunden an Leim. Man vereinigt sie mit einem eigenthümlichen kaltflüssigen Gemisch und gewinnt so die besten der für histologische Untersuchungen bisher bekannten Injektionsmassen.

Da wir vielfach Gebrauch von ihnen gemacht haben, folgen die benützten Kompositionen.

1. BEALE'sches gewöhnliches Blau.

15 Gran Kaliumeiseneyanür werden in einem Kolben mit 1 Unze destillirtem Wasser gelöst, 1/2 Drachme bis 2 Skrupel der englischen Eisenchloridtinktur mit einer zweiten Unze verdünnt. Diese Tincture of sesquichloride of iron lässt man sich am zweckmässigsten in einer besseren Apotheke genau nach der britischen Vorschrift zubereiten und reicht damit lange Zeit aus. — Man trägt die letztere Flüssigkeit tropfenweise unter starkem Schütteln in die erstere ein. Man bereitet dann sich ein Gemisch von Wasser 2 Unzen, Glycerin 1 Unze, gewöhnlichem (Aethyl-) Alkohol 1 Unze und Methylalkohol 1 1/2 Drachme.*) Dieses Gemisch

*) Der Methylalkohol in dieser und der dritten Formel ist übrigens eine überflüssige Beigabe und demgemäss wegzulassen.

wird vorsichtig der blauen Farbe unter starkem Schütteln des Kolbens zugefügt und die reizend blaue Injektionsmasse ist fertig.

2. BEALE'S feinstes Blau.

In neuerer Zeit (How to work with the Microscope. Third Edition p. 200) bat BEALE eine modifizierte Vorschrift zur Bereitung einer kaltflüssigen blauen Injektionsmasse uns gegeben, welche, gut zubereitet, alle anderen mir bekannten an Feinheit übertrifft, so dass nach wochenlangem ruhigem Stehen das Bild einer blauen Lösung unverändert bleibt und sich nicht der mindeste Bodensatz bildet. Ich bereite sie unter einer Modifikation in folgender Weise:

10 Tropfen der erwähnten Eisenchloridtinktur werden in einem Kölbchen mit $\frac{1}{2}$ Unze gutem Glycerin verbunden, 3 Gran Kaliumeisencyanür in einer kleinen Quantität Wasser gelöst mit einer anderen halben Unze Glycerin in einem zweiten Kölbchen vereinigt. Man vermischt dann beide Lösungen sehr vorsichtig unter starkem Schütteln und fügt endlich noch $\frac{1}{2}$ Unze Wasser mit 3 Tropfen starker Salzsäure bei.

3. RICHARDSON'Sches Blau.

B. WILL. RICHARDSON (Quart. Journ. of Micr. science, Vol. 8, p. 271) empfiehlt eine andere Komposition:

10 Gran reines, schwefelsaures Eisenoxydul werden in 1 Unze destillirtem Wasser gelöst, 32 Gran Kaliumeisencyanid in einer zweiten Unze. Man trägt, wie bei dem BEALE'schen Blau unter starkem Schütteln langsam und allmählich das schwefelsaure Eisenoxydul in das rothe Blutlaugensalz ein. Es entsteht ein schönes, grünlich schimmerndes Blau, an welchem man ebenso wenig als bei der BEALE'schen Masse mit unbewaffnetem Auge ein Korn zu sehen vermag. Dann fügt man wiederum vorsichtig und beständig schüttelnd das bei No. 1 erwähnte Gemisch aus Wasser, Glycerin und den beiden Alkoholen zu.

4. MÜLLER'S Blau.

W. MÜLLER bereitet sich in einfacher Weise eine kaltflüssige blaue Masse durch das Ausfällen einer konzentrirten Solution des sogenannten löslichen Berliner Blau's mit 90° Alkohol. Der Farbestoff fällt hierbei in äusserster Feinheit aus, und man erhält eine vollkommen neutrale Flüssigkeit.

5. BEALE'Sches Karmin.

5 Gran Karmin werden mit etwas Wasser verbunden, dann durch 5–6 Tropfen starker Ammoniakflüssigkeit gelöst und die Lösung mit $\frac{1}{2}$ Unze Glycerin unter Schütteln verflücht. Eine andere $\frac{1}{2}$ Unze Glycerin wird mit 8–10 Tropfen konzentrirter Salz- oder Essigsäure angesäuert und der Karminlösung unter starkem Umschütteln langsam und allmählich zugesetzt. So fällt das Karmin höchst feinkörnig aus, und das Ganze nimmt die hellere (arteriell rothe) Färbung an. Zur Verdünnung dient ein Gemisch, bestehend aus $\frac{1}{2}$ Unze Glycerin, 2 Drachmen gewöhnlichem Alkohol und 6 Drachmen Wasser.

6. Weisse Masse.

Da ich für kaltflüssige Injektionen einen dritten transparenten Farbestoff bisher nicht auffinden konnte, bediente ich mich einer opaken Masse, des schwefelsauren Baryt. Die Masse ist, wie bemerkt, höchst feinkörnig und gestattet eine Verbindung mit einem Blau, wenn man Arterien und Venen besonders injiziren will. Ich benützte das folgende Verfahren

Aus einer kalt gesättigten Lösung von 1 Unzen Chlorbaryum wird wiederum durch Zutropfeln von Schwefelsäure das Salz ausgefällt. Nach längerem (12- bis 24stündigem) Stehen in einem hohen Glaszylinder hat sich dieses an dem Boden

des Gefäßes abgesetzt. Man giesst nun ungefähr die Hälfte der wieder klar gewordenen Flüssigkeit ab und verbindet den Rest, wohl aufgeschüttelt, mit einem Gemisch von je 1 Unze Alkohol und Glycerin.

Die betreffenden Massen*) — wir wiederholen es — sind durch grosses Durchdringungsvermögen ausgezeichnet, so dass wir sie bei Injektionen von Lymphbahnen und Drüsenkanälen allen Leimsstoffen vorziehen. Ebenso haben sie darin, dass sie Monate lang ohne Veränderung aufbewahrt werden können, dass sie somit augenblicklich zur Hand sind, einen ausserordentlichen Vorzug. Man bewahrt sie in kleinen Flaschen mit gut schliessenden Glasstöpseln auf, giebt bei der Injektion in ein Porzellanschälchen die erforderliche Menge, und Alles ist zur Einspritzung vorbereitet**).

7. Höllensteinlösung.

Man hat seit einigen Jahren, um die Gefässzellen sichtbar zu machen, eine Lösung des salpetersauren Silberoxyd zu Injektionen verwendet. Man lässt das Thier durch Verblutung absterben, spritzt den Höllenstein (0,25, 0,5—1 $\frac{1}{10}$) ein und sendet ihm nach ein paar Minuten alsbald einen Strom Wasser nach. Oder man verwendet ein Gemisch einer Gelatine- und Höllensteinlösung, um pralle Füllung zu erhalten. Zerschnitten setzt man die Organe dem Licht aus und bringt dann zur Erhärtung in Alkohol. Mit dieser einfachen Methode erkennt man die ganze Gefässanordnung im Uebrigen in derselben Deutlichkeit, wie bei den üblichen Einspritzungen gefärbter Massen.

Nachdem wir die Injektionsmassen, sowie deren Zubereitung kennen gelernt haben, gehen wir nun zu den übrigen Apparaten und dem Akte des Injizirens selbst über. Jeder, welcher häufig das Verfahren anwendet, wird mit uns darin übereinstimmen, dass man mit sehr einfachen Einrichtungen hier ausreicht.

Ehe wir jedoch das wichtigste und am meisten geübte Injektionsverfahren, dasjenige mit der Spritze nämlich, erörtern, wird es nothwendig, vorher erst einiger anderen Methoden der Neuzeit zu gedenken, welche nach fremden und eigenen Erfahrungen leicht und mit Erfolg geübt werden können und zweifelsohne in der Folge zu manchen Erweiterungen unseres Wissens führen dürften, — wir meinen die Selbstinjektion des lebenden Thieres und die Füllung unter einem konstanten Druck.

Der Gedanke, dem lebendigen Thierkörper durch Oeffnen einer Vene eine bestimmte Menge Blut zu entnehmen und dieselbe durch eine unschädliche, stark gefärbte Flüssigkeit zu ersetzen, damit das sich zusammenziehende Herz bestimmte

*) W. MÜLLER in seiner trefflichen Monographie der Milz erwähnt noch einer braunrothen kaltflüssigen Masse, welche durch Fällung einer Lösung von chromsaurem Kupferoxyd mit Kaliumeisencyanür erhalten wird. Man erhält chromsaures Kupferoxyd durch Digeriren äquivalenter Mengen von schwefelsaurem Kupferoxyd und chromsaurem Kali und Auswaschen des braunen Niederschlags. Letzterer löst sich in überschüssiger Chromsäure leicht auf und kann durch Kaliumeisencyanür aus der verdünnten Lösung in Gestalt eines braunrothen, äusserst feinen Sedimentes von Ferrocyanokupfer gefällt werden, das sich ohne weiteren Zusatz unmittelbar mit der entstandenen Lösung von doppelchromsaurem Kali einspritzen lässt und so zugleich das Erhärtungsmittel des Gewebes gewährt.

**) Ich habe in neuerer Zeit bei Injektionen von Drüsengängen, Harnkanälchen und Gallennetzen, ebenso von Lymphbahnen mit Vortheil lösliches Berliner Blau, einfach mit Wasser bereitet, benützt. 10 Gran schwefelsaures Eisenoxydul, gelöst in einer Unze Wasser, 32 Gran rothes Blutlaugensalz in einer zweiten und beide in vorsichtiger Weise vereinigt (s. oben), geben eine gute Flüssigkeit. Sind die zu füllenden Gänge sehr fein, so nehme man die doppelte Menge beider Salze auf je 1 Unze. Wenn man will, so kann man Glycerin beifügen. Ein brauchbares rothes Gemisch ist das von KOLLMANN empfohlene. 1 Gramme Karmin wird in wenig Wasser mit 15—20 Tropfen konzentrirten Ammoniak gelöst und mit 20 Cem. Glycerin verdünnt. Weitere 20 Cem. Glycerin werden mit 18—20 Tropfen starker Salzsäure versetzt und der Karminlösung vorsichtig unter starkem Schütteln zugefügt. Zur Verdünnung giebt man nachträglich etwa 40 Cem. Wasser bei.

Gefässbezirke in schonenderer Weise erfülle, als es der menschlichen Hand möglich ist, liegt nahe genug.

CHIRZON-SZCZEWSKY hat uns vor einiger Zeit mit derartigen Methoden bekannt gemacht. Sie bestehen im Einführen wässriger Lösungen des karminsäuren Ammoniak.

Man kann einem mittleren Kaninchen 10 Cem. Blut aus der Jugularis entleeren und mit Vorsicht statt ihrer durch die weiter unten zu erörternde Injektionspritze die gleiche Quantität Karminlösung ohne Nachtheil der Blutmasse zumischen. Ein erwachsenes Thier verträgt 15 Cem., ein Hund mittlerer Grösse 25. Schon während des Eintreibens erkennt man die Röthung an passenden Lokalitäten der Aussenfläche. Unterbindet man dann rasch die grossen Gefässe, zuerst die Veue und dann die Arterie, so ergibt sich eine physiologische Injektion der Blutbahn; Niere, Milz etc. können in dieser Weise mit Vortheil behandelt werden. — Indessen nicht allein von dem Gefässsystem, sondern auch vom Magen, Mastdarm, der Bauchhöhle aus, sowie bei Amphibien von den Lymphräumen lässt sich jene Karmininjektion erzielen.

Der Erfinder empfiehlt 2 Drachmen Karmin in einer Drachme Ammoniakflüssigkeit zu lösen und mit einer Unze Wasser zu verdünnen. Natürlich ist jene Solution vor ihrer Anwendung zu filtriren. Zur körnigen Fixirung des Karmin legt man das Organ in absoluten angesäuerten Alkohol.

Aber noch in einer anderen Weise gewinnen solche Injektionen einen hohen Werth. Nicht allein jene Karminlösung, sondern auch eine kalt konzentrierte Solution des indigochwefelsäuren Natron werden rasch durch die Niere und die letztere auch nach grossen Dosen durch die Gallengänge ausgeschieden. Unterbindet man dem eben injizirten Kaninchen sogleich die Harnleiter und tödtet man das Thier nach $\frac{3}{4}$ bis 1 Stunde, so ist das gesammte System der Harnkanälchen mit dem Karmin erfüllt. Bei der Injektion der Gallengänge durch die blaue Flüssigkeit unterbleibt jenes Abbinden. In beiden Fällen aber wird es nothwendig, die Blutbahn nachträglich noch besonders auszuspritzen und den zurückgebliebenen ursprünglichen Farbstoff durch einen andern zu ersetzen. Die blau injizirten Organe kommen zunächst in eine konzentrierte Lösung von Chlorkalium und dann in absoluten Alkohol, wo sich der Farbstoff feinkörnig fixirt.

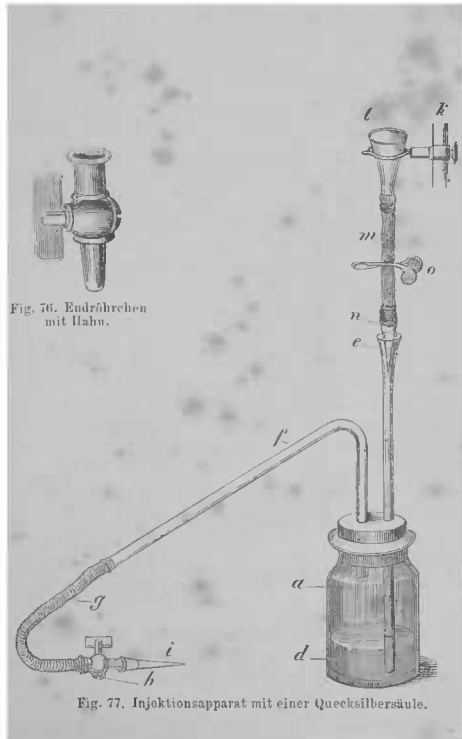
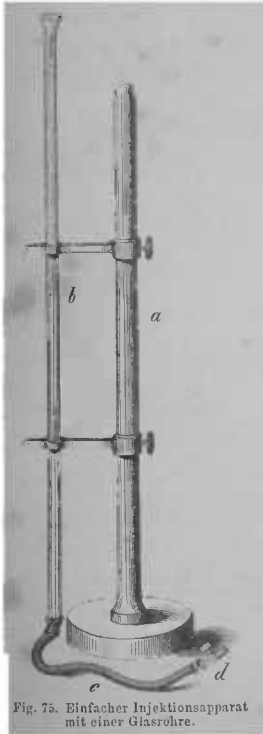
Die Injektion mittelst konstanten Druckes hat ebenfalls für manche Zwecke ihre grossen Vorzüge. Einmal lehrt sie uns die zur Füllung der einzelnen Bezirke der Blut- und Lymphbahn, sowie der Drüsenkanäle nothwendigen Druckgrösse kennen, dann können wir neben recht hohem auch sehr niedrigem Druck anwenden, und endlich erlaubt sie mit äusserster Langsamkeit die Füllung vorzunehmen, was die ermüdende menschliche Hand verweigert.

Schöne Ergebnisse sind durch diese Methode für lymphatische Bahnen, sowie für Drüsengänge Niere, Leber, gewonnen worden.

Man kann sich zu derartiger Erfüllung in einfacher Weise einer graduirten, nicht allzu engen Glasröhre bedienen (Fig. 75 b), die durch ein Gestell (a) gehalten wird. Dieser bindet man an dem unteren Ende eine Kautschukröhre (c) an und verschliesst deren untere Oeffnung durch das Einbinden einer mit einem Hahn verschliessbaren Metallröhre (Fig. 75 d. 76), welche in die Mündung der Kanüle eines gewöhnlichen Injektionsapparates passt. Letztere wird nach der später zu gebenden Vorschritt in den Gang des zu injizirenden Organes eingebunden, dieses in die Nähe der senkrecht befestigten und vorher bis auf eine gewisse Höhe erfüllten Glasröhre gebracht und bei bequemer Lagerung die Oeffnung der bis dahin mit dem Hahn verschlossenen Endröhre in die Mündung der Kanüle vorsichtig, aber fest eingesetzt. Jetzt wird der Hahn geöffnet. Nach Bedürfniss erhält man die ursprüngliche Druckhöhe durch Nachgiessen oder steigt mit derselben. Man kann eine solche Vorrichtung viele Stunden, ja einen Tag sich selbst überlassen.

Will man die Druckkraft einer Quecksilbersäule anwenden, so empfiehlt sich

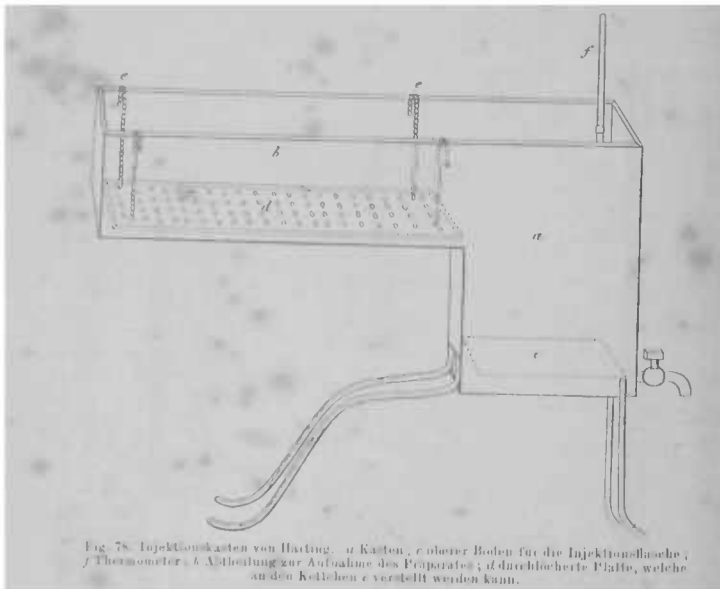
der leicht herzustellende Apparat, welchen die beistehende Fig. 77 in noch nicht halber Grösse uns zeigt. In eine Glasflasche (*a*), welche durch einen genau einpassenden, von zwei Löchern durchbohrten Pfropf (am besten von Gutta percha) geschlossen ist, taucht eine senkrechte, oben schwach trichterförmige erweiterte (*e*) graduirte Glasröhre bis nahe an den Boden. Eine zweite, knieförmig herabgebogene Röhre (*f*) geht durch das zweite Loch, endet aber mit dem kürzeren vertikalen Theile dicht unter dem Pfropfe. Die Fortsetzung des herabgebogenen längeren Stückes letzterer Glasröhre bildet ein fest angebundenes Kautschukrohr (*g*), in dessen Ausgang das oben erwähnte, durch einen Hahn verschliessbare Metallröhrchen (*h*) eingebunden ist, welches die Kanüle (*i*) aufnimmt. Ueber die obere trichterförmige Mündung (*e*) der ersteren Röhre kommt, von einem Stativ (*k*) getragen, ein kleiner



Glasrichter (*l*), der sich nach abwärts ebenfalls durch einen Kautschukschlauch (*m*) verlängert, in dessen unteres Ende ein fein ausgezogenes Glasröhrchen (*n*) eingebunden ist. Er dient zum Einfüllen des Quecksilbers und trägt an dem Kautschukschlauch einen Quetschhahn (*o*), oder zweckmässiger einen Schraubquetscher.

Für den Gebrauch füllt man zunächst den Boden des Glasfässes mit Quecksilber (*d*) und jenes dann bei geöffnetem Hahn der Ausflussröhre bis noch zum Rande herauf mit der Injektionsflüssigkeit. Nun wird der Pfropf mit den beiden Röhren fest eingesetzt, wobei man mit aufgedrücktem Daumen die trichterförmige Oeffnung der senkrechten Glasröhre geschlossen hält und darauf achtet, dass ihr

unteres Ende unter den Quecksilberspiegel herabtaucht. Giesst man jetzt in die trichterförmige Oeffnung Quecksilber ein, so wird die knieförmige Röhre mit der Injektionsflüssigkeit sich erfüllen, und diese wird bald ohne Luftblasen zur Oeffnung des Metallröhrchens hervorquellen. Alsdann wird der Hahn geschlossen und das Ende des Röhrchens in die Mündung der Kanüle vorsichtig, aber fest eingesetzt. Oeffnet man jetzt zum zweiten Male, so wird die farbige Flüssigkeit in das Organ einströmen und in der vertikalen Quecksilbersäule rasch sinken. Man erhöht diese durch Nachgiessen des Metalls auf eine beliebige Höhe von 20, 30, 40 mm. (bei manchen Organen auf die doppelte und mehr) und regulirt durch den Quetschhahn den Zufluss des Quecksilbers mit Leichtigkeit in einer Weise, dass jene Druckhöhe bewahrt wird²⁾. Sinkt die Säule schliesslich nicht mehr, so kann man nach Umständen die Injektion abbrechen oder zu erhöhtem Druck vorsichtig übergehen.



Dass hier kaltflüssige Massen am Platze sind, bedarf keiner Bemerkung. Wassriges Berliner Blau oder das Richardson'sche Gemisch kommen an passendsten zur Verwendng. Inessen der oben geschilderte Apparat kann auch sehr leicht für Leiminjektionen verwendet werden (Laurye). Man setzt die Flasche in einen ansehnlichen von Füssen getragenen Blechkasten, bringt in ihm einen Tisch für das zu injizirende Organ an, füllt mit warmem Wasser und erhält die Temperatur durch eine Weingeist- oder Gasflamme.

Unsere Fig. 78. eine von Hartung angegebene, sehr zweckmässige Vorrichtung, wird die Sache augenblicklich dem Leser verständlich machen. Einen vorzüglichen Apparat zu derartigen Injektionen, welcher es erlaubt, den Druck der

²⁾ -Kommt es darauf an, sehr kleine und bekannte Druckkräfte zu verwenden, so ist es vorthellhaft, die mit dem Trichter versehene Röhre viermal rechtwinklig umzubiegen, so dass sie ausserhalb der Flasche unter die Verlängerung des Quecksilberniveaus herab- und dann wieder emporsteigt in der Gestalt etwa eines Manometers. M. GILLESPIE

Flüssigkeit genau abzumessen und konstant zu erhalten, verdanken wir Professor **HERING** in Wien. Die Einrichtung ist keine einfache, so dass wir auf eine von **TOLDT** gelieferte Schilderung verweisen müssen.

Gehen wir nun zu dem verbreitetsten Verfahren, demjenigen mit der Spritze, über.

Die kleinen, bei **CHARRIÈRE** oder **LÜR** in Paris für wenige Thaler käuflichen neusilbernen Injektionsspritzen (Fig. 79. 1) mit einem halben bis ganzen Dutzend verschiedener Kanülen (2. 3.) reichen vollkommen aus und werden bei einiger Schonung Jahre lang den Dienst in gleicher Güte leisten. Man hat nur den Kolben des Stempels von Zeit zu Zeit mit Talg sorgfältig einzureiben, um einen glatten, leichten Gang, der durchaus nothwendig ist, zu bewahren. Ebenso werde die Spritze nach erfolgter Benützung mit Terpentinöl (Harz), mit heissem (Leim) oder kaltem Wasser gereinigt und dann an dem Ring des Stempels aufgehängt, damit das Wasser abtröpfelt. Ist etwa nach längerem Zeitintervall der Kautschuk des Kolbens nicht mehr schliessend, so schraube man die Spritze auf und bringe den Stempel für einen halben oder ganzen Tag in kaltes, oder für Minuten in heisses Wasser. Dann ist die hinreichende Quellung wieder eingetreten, und mit Talg abgerieben erfüllt der Kolben seinen Dienst aufs Neue. Harzige Massen haben allerdings das Unbequeme, zeitraubendere Reinigungen der Spritze zu erfordern. Auch die Kanülen werden nach beendigtem Verfahren mit Wasser gereinigt und auf einer warmen Platte stehend getrocknet. Zur Offenhaltung stärkerer Röhren ist nichts weiter erforderlich. In feine und feinste führe man aber, sobald sie gereinigt sind, einen dünnen Silberdraht ein, da man ohne diese Vorsichtsmaassregel hinterher den engen Gang verstopft, d. h. verrostet findet und oft alle nachherigen Versuche erfolglos bleiben.

Wer viel injiziert, bedarf ein paar derartiger Spritzen. Ebenso ist zur Füllung ausgedehnter Gefässbezirke eine grössere Spritze, welche etwa den doppelten Inhalt jener kleinen Instrumente fasst, sehr bequem, da das Absetzen und nachherige neue Füllen immer eine unangenehme Prozedur ist und dem Anfänger gerade beim Abnehmen der Spritze von der Kanüle und beim Wiedereinsetzen Unglücksfälle leicht zu begegnen pflegen.

Die Röhren selbst bedürfen keiner flügel-förmigen Ansätze, wohl aber zum bequemeren Anfassen eines gekerbten Randes. Man hat ihrer bei häufigem Arbeiten wenigstens ein Dutzend nötig; besser ist ein noch grösserer Vorrath von dem verschiedensten Kaliber, von etwa 2 Mm. Mündung bis zur kapillaren Feinheit herab. Für starke Gefässe bediene ich mich neusilberner; die feinsten sind von Eisenblech und darum leider vergänglichlicher Natur.

Die übrigen Vorrichtungen bestehen in wohl gewickeltem, starkem Seidenfaden (mehreren Sorten), in einigen gekrümmten und geraden Nadeln, in ein paar feinen Scheeren, kleinen gewöhnlichen und gekrümmten Pinzetten, sowie in einigen Schieberpinzetten (oder anderen Klemmapparaten Fig. 80) für mögliche Zufälle.

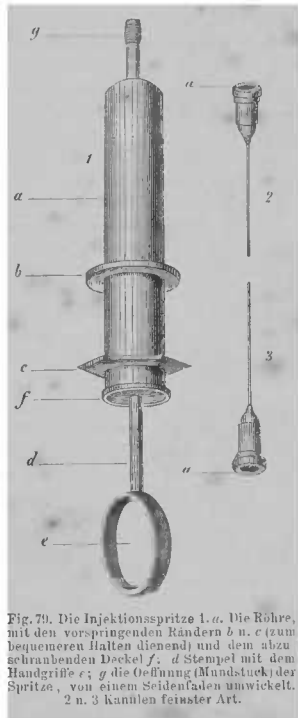


Fig. 79. Die Injektionspritze 1. a. Die Röhre, mit den vorspringenden Rändern b. n. c (zum bequemeren Halten dienend) und dem abzu-schraubenden Deckel f. d Stempel mit dem Handgriffe e; g die Öffnung (Mundstück) der Spritze, von einem Seidenfaden unwickelt. 2. n. 3. Kanülen feinsten Art.

Zum Injiziren kaltflüssiger Massen reicht dieses in Verbindung mit kaltem Wasser aus. Zu Leiminjektionen bedarf man noch eines Kessels mit heissem Wasser und eines doppelten Wasserbades, gewöhnlicher tiefer, kupferner Schalen, die man mit warmem Wasser füllt und durch eine darunter brennende Weingeistlampe in



höherer Temperatur erhält. Sie dienen zur Aufnahme der Schalen mit dem Leime. Niemals erwärme man die Leimmasse über freiem Feuer! Zum Einlegen der warm einzuspritzenden Organe oder Thierkörper sind neben tiefen Tellern oder Porzellansehnen längliche Blechkasten mit divergenten Wandungen und einer nahe dem Boden angebrachten, durch einen Hahn zu verschliessenden Abflussröhre zweckmässig.

Zu Injektionsobjekten wählt man im Allgemeinen möglichst frische Theile, also von eben geschlachteten Thieren. Kleinere Thiere habe ich vielfach noch warm, unmittelbar nach dem Tode (und diesem lässt man am zweckmässigsten durch Verblutung eintreten) verwendet und hierbei die besten Resultate bekommen, wenn anders es sich nicht um muskulöse Theile handelt, wo dann, namentlich beim Eintreiben warmer Massen, der oft plötzlich entstehende Rigor mortis (die Wärmestarre) die Arbeit unmöglich macht. Sehr weiche Theile kann man vorher einen Tag lang in Weingeist einlegen, um ihnen eine grössere Härte zu verleihen. Durch dieses Verfahren sind mir zahlreiche Milzinjektionen gelungen, nachdem ich an frischen Organe bei aller Vorsicht nicht zum erwünschten Ziele gekommen war. Sonst ist bei Injektionen der Blutbahnen älterer Körper die Gerinnung des Blutes ein grosser Uebelstand, der oftmals Alles ruiniert. Man hat allerdings vielfach empfohlen, hier der Injektionsmasse einen Strom Wasser voranzuschicken, und unter Umständen leistet das Verfahren seinen Dienst. Gewöhnlich aber wird man sehr bald zahlreichen Extravasaten begegnen und genöthigt sein, frühzeitig, lange vor vollständiger Füllung abzubrechen.

Die Blutgefässe pathologischer Neubildungen injiziren sich im Allgemeinen schwierig. Die grosse Zartheit der Gefässwandungen verursacht sehr leicht Rupturen. Ebenso sind Seitenzweige oft in Menge abzubinden. Wenn irgendwo, sollten hier nur kaltflüssige, transparente Massen zur Verwendung kommen. Mit Geschicklichkeit und Ausdauer lässt sich aber auch Manches erreichen. Leider ist dieses Gebiet von den pathologischen Anatomen mit Ausnahme TURKENSCH'S bisher allzu sehr vernachlässigt worden.

Um Lymphgefässe zu injiziren wozu sich im Uebrigen durchaus nicht jeder Körper eignet habe ich die Leiche oft vorher eine Reihe von Stunden in Wasser gelegt, um so reichlichere Füllung jener Gefässe zu erlangen. Auch wenn man durch die Arterie eines Organes, dessen Lymphgefässe man injiziren möchte, vorher eine Zeit lang einen Strom Wasser durchtreibt, wird man oftmals die Freude haben, die Lymphgefässe stark erfüllt zu erblicken. Ebenso ist eine andere Methode zweckmässig. Ich tödtete das Thier durch einen Schlag auf den Kopf oder durch Strangulation, öffnete dann unter Schonung der Blutgefässe die Brusthöhle und unterband hoch oben den Ductus thoracicus. Dann blieb die Leiche 2—6 Stunden ruhig liegen. Suchte ich jetzt die Lymphgefässe auf so waren sie meistens in sehr erfreulicher Weise überfüllt und ausgedehnt. An grösseren Drüsen kann man den Versuch machen, durch Abbinden des Ausführganges oder ihrer Vene beim lebenden Thiere die Lymphgefässe prall und ausgedehnt hervortreten zu lassen.

Bei der Injektion von Drüsenkanälen wähle man möglichst frische Objekte. Man kann unmittelbar einsetzen oder durch vorheriges Wassereintreiben von der Arterie aus bei etwas komprimirter Vene den Gang prall hervortreten machen, ebenso das Sekret erst zum Ausfliessen zu bringen suchen. Grosse Vorsicht ist hier immer nöthwendig.

Beim Aufsuchen eines Blutgefässes, einer Arterie oder Vene, vermeide man

alles überflüssige Schneiden, indem leicht hierbei feine Aeste verletzt werden können und man dann hinterber genöthigt ist, entweder durch Abbinden oder durch Anbringen einer Schieberpinzette den Riss zu verstopfen, wodurch in dem Fortgange der Arbeit eine unangenehme Unterbrechung entsteht.

Beim Oeffnen des Gefässes, das am besten unter Wasser vorzunehmen ist, hüte man sich, die Spalte allzugross zu machen, namentlich an kleineren Arterien etwa einen derartigen Querschnitt anzubringen, indem sonst leicht beim Einführen der Kanüle ein vollkommenes Abreissen des Gefässes entstehen kann. Oeffnet man unter Wasser, so ist das bei der Injektion stets sorgfältig zu vermeidende Eindringen von Luft in das Gefäss zu einem grossen Theile verhütet. Nur in dem einzuführenden Röhrchen befindet sich noch etwas Luft. Um diese wegzuschaffen, muss man das Röhrchen vorher mit Wasser erfüllt und die hintere Oeffnung durch einen Korkstöpsel verschlossen einführen, eine kleine Vorsichtsmaassregel, welche, wie so manche andere, scheinbar unbedeutend, beim Injizieren wichtige Dienste leistet. Ebenso bat man das sogenannte Mundstück der Injektionsspritze stets in voller Tiefe später in die Oeffnung der Kanüle einzuführen.

Indessen ist die Kanüle glücklich in ein Gefäss eingebracht worden, so handelt es sich zunächst um das Einbinden derselben mittelst eines sorgfältig gewachsenen Seidenfadens. Hier erwirbt man sich bald die nothwendige Fertigkeit, indem man den Faden entweder mit der Pinzette erfasst unterhalb des Gefässes durchführt, oder denselben eingefädelt mit einer Nadel um das Gefäss bringt. Das Einbinden hat bei stärkeren Gefässen möglichst fest zu geschehen, bei kleineren schon vorsichtiger und bei sehr feinen, namentlich embryonalen Stämmen mit der grössten Schonung. Hat die Kanüle, was an weiteren stets der Fall sein sollte, eine ringförmige Furche, so bringe man die Ligatur auf dieser Stelle an. Fehlt die Furche, so ist das Einbinden mit Aufmerksamkeit vorzunehmen, um ein Abgleiten des Röhrchens zu vermeiden. Hier leistet dann die gewandte Hand eines Assistenten, welcher einen Finger vor die Kanülenöffnung legt, ohne die Röhre selbst tiefer dabei in das Gefäss einzudrücken, einen wichtigen Dienst.

Ganz ähnlich verfährt man bei dem Einbinden in Drüsengänge. Lymphgefässe erfordern grössere Aufmerksamkeit. Dass man in der Richtung der Klappenöffnungen einzuspritzen hat, versteht sich von selbst. Zwar ist auch der Widerstand derselben in einzelnen Fällen glücklich zu überwinden. Doch kann hiervon nur selten zu besonderen Zwecken Gebrauch gemacht werden, wie mir vor einigen Jahren die Erfüllung der Lymphknoten vom Vas efferens her in derartiger Weise geglückt ist.

Indessen ein oft sehr schön erfülltes Lymphgefäss, welches zur Injektion höchst einladend aussieht, ist darum, namentlich wenn man mit feineren Stämmchen zu thun hat, noch nicht benützt. Beim Einschneiden fliesst die farblose Flüssigkeit aus und jetzt ist oftmals das Ganze kaum mehr zu erkennen. Man quält sich dann mitunter lange Zeit, die kollabirte Wandung zum Einführen zu benützen; Versuch um Versuch kann missglücken, bis oft spät das gewünschte Ziel noch im glücklichen Falle erreicht wird. Hier ist Ruhe und Geduld Jedem zu empfehlen, welcher in einem derartigen Gebiete etwas leisten will.

Handelt es sich darum, feinere Lymphbahnen im Innern von Organen zu erfüllen, so bietet hierzu das HYRTL-TEICHMANN'sche Einstichsverfahren das Hauptmittel. Einmal macht HYRTL von dem Lumen eines Blutgefässes aus einen Einstich in das angrenzende Gewebe, um hier befindliche Lymphgefässe zu verletzen, und injiziert so im glücklichen Falle mit und von dem Blutgefässe her die lymphatischen Kanäle. Dann fügt man direkt dem Gewebe eine kleine Verletzung zu, um von derselben aus hier etwa vorkommende und getroffene Lymphbahnen und von diesen aus grössere Bezirke zu treffen.

Es ist dieses auf doppeltem Wege zu erzielen. Bei weiteren Kanülen führt man eine Nadel durch das Lumen des Röhrchens, nachdem letzteres mittelst einer

kleinen Oeffnung eingebracht worden ist, dringt nun mit der Nadelspitze vor und schiebt die Kanüle nach, bis die gewünschte Stelle erreicht ist wo die Nadel herausgezogen wird.

Bei sehr dünnwandigen Theilen bin ich auf einem andern Wege besser zum Ziele gelangt. Mit Hilfe einer in die Injektionsmasse getauchten feinen Staarnadel oder feinen Scheerspitze bringt man einen kleinen Einstich an. Nun wird das Röhrchen durch die als farbige Pünktchen kennbare kleine Oeffnung unter leichten drehenden Bewegungen sehr langsam und vorsichtig weiter geschoben. Hat man die nothwendige Uebung und Geduld in dieser Prozedur, so gelingt es, Injektionen von Lymphbahnen noch da zu erhalten, wo das stehende, der Röhrchenspitze vorgehende Instrument im Stiche lässt. Indessen bleibt es immer ein schwieriges Stück Arbeit, z. B. an einem Dünndarm des Meerschweinchens, die Röhre die Submucosa entlang zu führen, indem die geringste ungeschickte Bewegung die Schleimhaut durchstösst. Vieles verunglückt dabei fast unausbleiblich, bis endlich einmal ein günstiger Zufall die Injektion ermöglicht. Jeder, welcher hier etwas arbeiten will, übe sich vorher an leicht zu erfüllenden Organen ein, und deren giebt es glücklicher Weise manche; versuche es z. B. mit dem wurmförmigen Fortsatze des Kaninchens, wo die Füllung sehr leicht ist, injizire dann den Dünndarm des Schafes, den Hoden des Kalbes, die Peyer'schen Drüsen des letztgenannten Thieres und gehe erst allmählich zu schwierigeren Organen über. Ein Einbinden der Röhre ist in vielen Fällen überflüssig, indem man mit den Fingern der Hand oder einer feinen Schieberpinzette oft besser komprimirt. Bindet man ein, so bediene man sich einer sehr feinen Nadel und ziehe mit äusserster Vorsicht die Schlinge zu, da sonst ein Durchstossen der Röhrchenspitze sehr häufig zum Schlusse noch eintritt. Grössere Stichöffnungen geben zum Ausfliessen der Masse Veranlassung. — TICHMANN, der sich in diesem Gebiete grosse Erfahrungen erworben hat, hebt mit Recht hervor, dass ein Einstich aufs Gerathewohl nicht genüge, sondern ein Stich in der Gegend anzubringen sei, wo man feinere Lymphkanäle vermahne. Bleibt das bei Beginn der Injektion sich bildende Extravasat klein, so gelingt häufig die Erfüllung. Wird jenes gleich anfänglich gross und rasch zunehmend, so breche man ab, denn die Prozedur ist verunglückt. Stellt sich nachträglich noch ein rasch zunehmendes Extravasat ein so ist ebenfalls sogleich aufzuhören. Sehr vorsichtiges Führen der Spritze ist meistens nothwendig, besonders bei Beginn des Eintreibens.

Doch wir sind von unserem Verfahren abgekommen. Ist die Röhre festgebunden, so fällt man unter dem Spiegel der Injektionsflüssigkeit die Spritze vollständig und indem man die eingebundene und jetzt eröffnete Kanüle mit dem Zeige- und Mittelfinger der linken Hand fasst und etwas erhebt, führt man das Mundstück der Spritze so tief als möglich ein, wobei diese von der mittleren Phalange des Zeige- und Mittelfingers der rechten Hand gehalten und der Daumen in den Ring der Spritze eingesetzt wird. Von Wichtigkeit ist es hierbei, dass der Vorderarm auf der Tischplatte ruhig und bequem aufliegt.

So also, indem zwei Finger der linken Hand die Kanüle, drei der rechten die Spritze halten, beginnt das Eintreiben der Injektionsmassen, und zwar mit möglichst langsamem und möglichst stetigem Vorschieben des Stempels. Jedes ungeschickte, krampfhaftes Vorstossen ist zu vermeiden, namentlich gegen das Ende einer Injektion. Gelingt die Arbeit, so sieht man die farbige Masse in dem Gefässsystem vorrücken, bemerkt, wie an einzelnen Stellen die Kapillarbezirke sich füllen, wie dieser letzteren Stellen immer mehrere werden und zugleich an der Peripherie zunehmen, bis es zum Zusammenfliessen kommt. Hierbei fühlt der Finger einen langsam zunehmenden Druck und lernt diesem bald in der Führung des Stempels sich anzupassen. Hat man eine zweite oder dritte Spritze voll weiterer Masse nöthig, so nimmt man die Spritze ab, und zwar am besten schon, ehe sie völlig entleert worden ist, schliesst mit dem Daumen der linken Hand die Kanülenöffnung

und füllt entweder sich selbst mit der rechten Hand die Spritze oder überträgt dieses einem Assistenten. Besitzt man mehrere mit dem gleichen Mundstücke versehene Spritzen, so ist es beim Injizieren kaltflüssiger Massen in grössere Organe zweckmässig, gleich von Anfang an auch jene gefüllt neben sich zu legen, um so momentan die eine leer gewordene Spritze mit der anderen gefüllten vertauschen zu können.

Ist die Injektion beendet, wobei man oftmals das entgegengesetzte Gefäss vorher zweckmässig abbinden kann, um einen Abfluss zu vermeiden, so wird durch einen in die Kanülenöffnung passenden Stöpsel von Kork, besser von Metall, oder durch das oben (S. 109) erwähnte kurze Röhrchen mit dem Hahn dieselbe verschlossen. Jetzt bindet man das erfüllte Gefäss tiefer unten ab und löst dann schliesslich die obere, die Kanüle haltende Ligatur, um das Röhrchen herauszunehmen.

Während man die eben angegebenen Handgriffe bei einiger Geschicklichkeit bald lernt, wird es schwierig, den Moment richtig zu taxiren, wo die Injektion abgebrochen werden muss. Hier irrt der Anfänger sehr leicht, und auch der Geübteste hat dann und wann seinen unglücklichen Tag. Man kann des Guten zu wenig thun und erfüllt dann nur ungenügend, nur kleine Stellen oder feine Kapillarbezirke auch gar nicht. Umgekehrt führt ein zu weit getriebenes Einfüllen zu Extravasaten und schliesslich zu einem unbrauchbaren Präparate. Sieht man überhaupt zahlreichere, wenn auch anfänglich winzige Extravasate sich bilden, so höre man auf, oder man wird dieselben rasch in erschreckendem Maassstabe wachsen sehen. Das ein grösserer Austritt der Injektionsmasse momentanen Stillstand verlangt, um zu retten, was möglich ist, leuchtet ein. Verwendet man die BEALE'schen kaltflüssigen Gemische, so sieht man gegen das Ende der Injektion die farblose Flüssigkeit durch die Harngefässwandungen und die Hülle des Organes abgepresst werden und an der Oberfläche als eine fettig glänzende Benetzung erscheinen. Dann wird es Zeit abzubrechen. Ehe jener Austritt stattfindet, würde es in den meisten Fällen zu früh sein.

Viel schwicriger als die einfache Injektion ist natürlich die doppelte, schon einmal der ganzen Prozedur wegen, dann weil man von dem einen Bezirke, z. B. der Vene aus, nicht allzuviel erfüllen darf, damit für die zweite Einfüllung noch die Möglichkeit des Zusammentreffens im Kapillarbezirke bleibt. Zur Füllung von Arterie und Vene bediene man sich wo möglich stets solcher Massen, welche zusammentreffend eine angenehme Mischfarbe geben, z. B. Berliner Blau und Karmin, Berliner Blau und Weiss, während Gelb und Grün schon weniger hübsch für das Auge ausfallen. Im Allgemeinen verdienen hier in der Wärme flüssige und beim Erkalten erstarrende Massen angewendet zu werden, wie ich denn auch bei Leiminjektionen gewöhnlich zwischen der ersten und zweiten Einspritzung einige Zeit verfließen lasse, damit die erstere Injektionsmasse wenigstens in etwas Festigkeit gewinnen könne. Für die meisten Fälle dürfte die erste Füllung die Vene betreffen, und ist dann in der gewöhnlichen Weise abzubinden. Nachher bei stärkerem Widerstande ist die Arterie mit ihren Astsystemen zu injizieren.

Für manche Organe (wie z. B. das Auge, die Milz) empfiehlt es sich, von der Arterie aus zunächst das für den Venenbezirk bestimmte Injektionsgemisch und dann hinterher durch dasselbe Gefäss die zweite zur Erfüllung des Arterien-systemes dienende Masse einzutreiben. Durch Offenhalten oder Schliessen des venösen Abschlussrohres lässt sich nicht selten hierbei die Injektion wesentlich reguliren.

Beabsichtigt man neben der Blutbahn auch die Lymphwege oder bei einem drüsigen Organe dessen Kanalwerk zu füllen, so injiziert man entweder zuerst die Blutbahn und geht dann zur Füllung jener über oder auch umgekehrt. Sollen Lymphwege durch den Einstich injiziert werden, so vermeide man soweit als möglich die Verletzung der gefüllten Blutgefässe.

Für alle Injektionen der Drüsengänge und der Lymphwege verdienen, wie schon bemerkt, ihres leichten Durchdringens halber, sowie wegen der bei ihrer Anwendung grösseren Schonung des Gewebes transparente kaltflüssige Massen den Vorzug.

So wenig nun die gegebenen Vorschriften irgendwie ausreichend zu nennen sind, und wie es denn für das einzelne Organ vielfach besonderer Modifikationen bedarf, die man eben durch Uebung erlangt, so werden sie doch dem Anfänger seine Arbeit wesentlich erleichtern.

Ist nun ein Theil glücklich injiziert worden, so entsteht die fernere Frage: was fängt man mit ihm an, um ihn für die Untersuchung herzurichten?

Warme Injektionen bedürfen, wie oben erwähnt, vor Allem der erforderlichen Frist zum Erstarren der Massen. Harzige Substanzen erfordern längere Zeit als Leiminjektionen. Die BEALE'schen kalten Gemische liefern alsbald verwendbare Objekte; die HYRTL'sche Aetherinjektion gestattet schon nach einer Viertelstunde eine Verarbeitung des injizierten Organes.

Ist ein Theil mit Leimmasse injiziert, so lege man ihn unverweilt, höchstens unter vorherigem Abwaschen der Oberfläche, in eiskaltes Wasser (im Winter in Schnee) und warte, bis die Erstarrung der Masse eingetreten ist. Man erkennt dieses leicht daran, dass der Inhalt stärkerer Gefässe der zufühlenden Fingerspitze kein Ausweichen mehr darbietet. Zur weiteren Erhärtung und Aufbewahrung bringt man das injizierte Organ in schwächeren, dann stärkeren Weingeist und lässt es am zweckmässigsten noch ein paar Tage lang in jenem ruhig liegen, ehe man damit etwas weiter vornimmt. Sehr empfindliche Objekte legt man zweckmässiger unmittelbar nach der Injektion sogleich in Weingeist, welchen man vorher in Eis gestellt oder durch Einlagerung von Eisstücken erkältet hat (THIERREN). Bei Injektionen mit Berliner Blau setzt man dem Alkohol einige Tropfen Essigsäure zu.

Natürlich sind auch hier in einzelnen Fällen mancherlei Modifikationen erforderlich. So darf man kleinere Organe unzerschnitten dem Alkohol überlassen, ebenso Organgruppen und ganze Körpertheile der kleinsten Säugethiere, welche man erst einige Tage später präpariren kann. Einen mit Leim erfüllten Darmkanal eröffnet man am besten nach dem Erstarren in Wasser und spült ihn sorgfältig ab. Bei Lymphinjektionen von Darmstücken habe ich durch das neu aufgeschnittene Rohr einen Strom Wasser zum Ausspülen des Inhaltes durchlaufen lassen und sodann das Präparat für einen Tag oder mehr vorläufig in Weingeist gebracht. Grosse in Alkohol eingelegte Organe, z. B. die Niere eines unserer Wiederkäuer, müssen wenigstens am folgenden Tage durchschnitten werden, damit nicht die Rinde erhärte und das Innere faule. — Auch ein Einlegen in Chromsäure kann für diesen und jenen Unternehmungszweck einmal stattfinden, indem z. B. Berliner Blau dabei sich gut erhält; doch wird man selten in der Lage sein, vom Alkohol abzugehen. Die mit den BEALE'schen Gemischen erfüllten Organe bringe ich ebenfalls, um die nothwendige Erhärtung des Gewebes zu erzielen, fast ausnahmslos in Alkohol.

Ist nach einigen Tagen die nothwendige Festigkeit gewonnen, dann kann das Präparat untersucht werden nach den gewöhnlichen, schon früher angegebenen Methoden. Dünne Horizontal- und Vertikalschnitte z. B. werden vorher von ausgegetretenen Farbpartikeln durch Abspülen, noch besser mittelst eines Malerpinsels gereinigt und nach geschickter Prüfung durch das Mikroskop, wenn man sie bleibend aufbewahren will, dem Bedürfnisse entsprechend, weiter behandelt.

Einfaches trockenes Aufbewahren, die ältere Methode, empfiehlt sich namentlich, wenn es sich um Gewinnung von Uebersichtspräparaten handelt. Besser ist ein vorsichtiger Einschluss in Kanadabalsam, wovon im folgenden Abschnitte die Rede sein wird.

In neuerer Zeit verwendet man mehr und mehr für histologische Präparate

den feuchten Einschluss mit Glycerin, der begreiflicher Weise das naturgemässe Verhalten wiedergibt, freilich eine weit geringere Dauerhaftigkeit als sehr grossen Uebelstand mit sich bringt.

Zur längeren Aufbewahrung injizirter Organe bedient man sich des Alkohol, je nach Umständen eines schwächeren oder stärkeren.

Zehnter Abschnitt.

Herstellung mikroskopischer Präparate. Sammlung derselben.

Der Leser wird aus den vorhergehenden Abschnitten erschen haben, dass die Gewinnung brauchbarer mikroskopischer Objekte durchaus nicht überall zu den einfachen und leichten Dingen gehört, wenn wir daneben absehen wollen von der Seltenheit mancher anderer, z. B. embryologischer und krankhafter Vorkommnisse. Der Wunsch, solche Objekte, welche oft nur mühsam oder durch ein Zusammentreffen glücklicher Umstände erhalten worden sind, für möglichst lange Zeiträume zu bewahren, liegt also nahe genug. Und in der That ist das Streben, derartige Präparate zu gewinnen, so alt als das mikroskopische Arbeiten selbst. Der Werth der Sammlung ist überdies hier ganz derselbe wie für das Studium anderer Zweige der Naturwissenschaften.

Mit rohen Versuchen zur Aufbewahrung von Hartgebilden, getrockneten Injektionspräparaten etc. beginnend, hat der Fleiss der Forscher allmählich bessere und bessere Methoden zu Tage gefördert, so dass uns hier ein bedeutender Abschnitt der mikroskopischen Technik entgegentritt. Indessen, wenn auch Manches auf diesem Gebiete erzielt worden ist, so bleibt doch noch mehr zu erreichen und zu ergründen übrig, wie denn die meisten Zweige der Konservation noch heutigen Tages im Zustand des Anfangs sich befinden.

Allerdings, wenn es sich darum handelt, ein Material zur Hand zu behalten, aus welchem vorkommenden Falles rasch und mit geringerer Mühe ein brauchbares Präparat hergestellt werden soll, so genügt hier für viele Körpertheile die einfache Aufbewahrung in gewöhnlichem Weingeist. Erhärtete Drüsen, Därme, Centraltheile des Nervensystems, Geschwülste, Injektionen mit Leim und kaltflüssigen Massen (wie wir sie im vorhergehenden Abschnitte geschildert haben), Embryonen können so in gut schliessenden Glasflaschen Jahre lang in bequemster Weise konservirt werden und gewähren, namentlich einem Lehrer, ein unschätzbares Unterrichtsmaterial.

Nicht so einfach in den meisten Fällen aber liegt die Sache, wenn ein bestimmtes mikroskopisches Präparat erhalten werden soll. Hierzu sind dann bestimmte Methoden erforderlich.

Hartgebilde mancher Art, namentlich durchsichtigerer Natur, Schalen von Diatomeen, dünne Knochen- und Zahnschliffe, Krystalle können allerdings noch sehr einfach bleibend aufbewahrt werden, wenn man sie auf dem Objekträger liegend mit einem dünnen Deckplättchen bedeckt und letzteres auf ersterem befestigt, wozu verschiedene Substanzen, dickes arabisches Gummi (Gummisolution mit gepulverter Stärke versetzt ist zweckmässig), Wachs, dicke harzige Massen, Kanadabalsam gebraucht werden können. Zum Schutze des zerbrechlichen Deck-

gläschens kann dann das Ganze nachträglich mit farbigem Papier aus welchem mit einem Loebeisen ein Stück herausgeschlagen ist, überzogen werden. Wer viel mit derartigen Objekten zu arbeiten hat, thut gut daran, lithographirte Ueberzüge sich anfertigen zu lassen, welche zur Zeitersparniss auf der Rückseite gummirt werden. Auf der einen Fläche muss übrigens das Papier den Objektträger überragen, damit dessen Ränder überzogen werden können, während die andere Fläche der Glasplatte einen kleineren Ueberzug verlangt. Man erlernt bald die weinigen zu einem derartigen Ueberkleiden erforderlichen Kunstgriffe. Die Anfeuchtung der gummirten Rückseite sollte stets nur eine sehr mässige sein, um beim Aufdrücken auf die Glasplatte ein Hervortreten des flüssigen Gummi auf das Schльд des Präparates zu vermeiden. Gar manche derartige im Verkehre befindlicher und käuflicher Präparate, wie z. B. die von BOURGOGNE in Paris, von MÖLLER zu Wedel Holstein und RÖDIG in Hamburg, können nls Muster einer derartigen Behandlung empfohlen werden.

Aber nur eine geringere Anzahl an sich durchsichtiger Gegenstände, wie wir schon bemerkt haben, erlauben diese einfachste Behandlungsweise. Die meisten bedürfen zu ihrer Aufhellung, wenn sie trocken bewahrt werden sollen, eines Einschlusses in eine stark lichtbrechende Masse, in einen harzigen allmählich erhärtenden Stoff.

Hier ist nun keiner wichtiger und keiner mehr in Gebrauch gekommen als der Kanadabalsam, und in der That reicht man mit ihm aus. Andere harzige Stoffe, Kopallack, Damarfirniss Mastix sind eigentlich überflüssig und nur höchstens hier und da einmal versuchsweise anzuwenden.

Es kommen mehrere Sorten des Kanadabalsams in dem Handel vor. Guter muss dickflüssig, nahezu farblos und vollkommen durchsichtig sein. Man bewahrt ihn, um das Hartwerden an der Luft möglichst zu beschänken, in wechulsigem mit gläsernem Stöpsel schliessendem Gefässe auf. Ist in Folge längerer Einwirkung der Luft derselbe stärker erhärtet, so verdünnt man ihn bei mässiger Erwärmung mit Terpentinöl oder such mit etwas Chloroform, was wir wenigstens vorziehen.

Der einzuschliessende Theil muss vollkommen trocken sein. Zu diesem Behufe wird in manchen Fällen ein vorhergehendes Trocknen nothwendig. Man kann hierzu ein Wasserbad verwenden oder jenes über Schwefelsäure oder Chloraalcium vornehmen. Viele Theile werden zweckmässig dann noch in Terpentinöl gebracht, in welchem man sie wenigstens einige Minuten verweilen lässt. Ist im Innern des einzuschliessenden Stückes Luft, so wird ein längeres Einlegen in Terpentinöl, bisweilen in erwärmtes, nothwendig.

Um nun einzuschliessen, verfährt man folgendermaassen. Der trockene, rein abgewischte Objektträger wird über der Spirituslampe mässig erwärmt, niemals jedoch in hohem Grade. Dann giebt man aus der Flasche mittelst der Spitze eines Glasstabes einen Tropfen des Balsams auf das Glas. Derselbe wird sich dann ausbreiten und zwar im glücklichen Falle zu einer ganz homogenen, keine Luftblasen enthaltenden Schicht. Sind letztere aber in der Lage des Balsams zurückgeblieben (beim Auftragen auf eine überhitzte Platte entwickeln sich durch das Aufkochen des Balsams solche Blasen in Menge) so bringt man dieselben entweder durch die Berührung mit einer erhitzten Nadelspitze zum Zerplatzen, oder zieht sie durch eine kalte Nadel an den Rand der ausgebreiteten Balsamschicht. Jetzt legt man das einzuschliessende Objekt auf und greift zum zweitenmale zum Glasstabe mit dem anhängenden Kanadabalsam, um über die Oberfläche jenes noch eine dünne Lage aufzutragen, die bei raschem Verfahren oder mässigem Erwärmen mit der ersten Lage bald zusammenfliessen wird. Nun erlasst man mit einer Pinzette das gereinigte und mässig erwärmte Deckgläschen, bringt dieses in schiefer Stellung, den der Pinzette gegenüberstehenden Rand desselben nach abwärts gerichtet auf die Balsamschicht und giebt ihm dann langsam und allmählich mehr und mehr die horizontale Lage, bis es jene vollkommen bedeckt. Einzelne Luftblasen können

auch jetzt noch durch vorsichtiges Aufdrücken der einen Seite des Deckgläschens an der entgegengesetzten Seite über den Rand jenes hervorge drängt werden, hat man anders einen Gegenstand eingelegt, der einen gewissen Druck gestattet.* Nun durchmustert man mit Hülfe einer schwachen Vergrösserung das Präparat. Entdeckt man noch kleine Luftbläschen, so ist es am zweckmässigsten, das Objekt auf einer erwärmenden Unterlage (im Winter am besten auf der Platte eines Thonofens) mit einer Glasglocke bedeckt Stunden lang stehen zu lassen, wobei zugleich der Balsam schneller erhärtet, weshalb das letztere Verfahren auch sonst mit Vortheil angewandt werden kann.

Ist die aufgetragene Menge des Kanadabalsams zu gross gewesen, so pflegt entweder an der Seite des Deckgläschens eine Quantität desselben vorzudringen oder über jenes zu fliessen. Hier ist das Erhärten des Kanadabalsams abzuwarten, wonach man mit einer Messerklinge abkratzt und dann mit einem von Terpentinöl oder Benzin eben befeuchteten Leinwandlappen die Glasfläche reinigt.

Das Festwerden des Balsams im Innern des Präparates geht aber sehr langsam vor sich, so dass nach Tagen und Wochen, wo der Rand erhärtet, das Innere noch flüssig geblieben ist, eine ungeschickte Manipulation die Deckplatte verschieben und das Präparat zerstören kann.

Man erhält bisweilen einen Kanadabalsam, der anfänglich noch einigermaassen dünnflüssig ist. Hier kann auf kalter Glasplatte eingeschlossen werden, was immer eine gewisse Zeitersparniss ist. Solche Präparate sollten dann stets behufs schnelleren Trocknens eine Zeit lang auf leicht erwärmter Unterlage verweilen. Während nun so gerade das Austreiben der Luftbläschen bei den meisten Einschlüssen in unseren Balsam zu erzielen ist, giebt es andere Objekte, wo der Luftgehalt in feinsten Kanälen zur Erkennung gewisser Struktureigenthümlichkeiten von Bedeutung wird, die Luft also zurückgehalten werden muss. Legen wir z. B. einen Knochen schliff unmittelbar oder aus Terpentin in jenen dünnflüssigeren Kanadabalsam ein, so füllen sich die sogenannten Kalkkanälchen und die Höhlen der Knochen mit dem allmählich überall eindringenden und die Luft vor sich her treibenden Einschlussmittel. Die Ausläufer der Knochenkörperchen und die Kalkkanälchen treten aber im lufthaltigen Zustande allein deutlich hervor, und der Knochen entfaltet nur so ein zierliches eigenthümliches Bild.

Hier muss in möglichst dicken Kanadabalsam heiss eingeschlossen werden. Zu diesem Zwecke kann man in offen stehendem Gefässe mit darüber gestürzter Glocke auf warmer Unterlage den Balsam ganz hart und fest werden lassen. Dass ein unmittelbares Einschliessen des Objektes bei stärkerer Erwärmung von Balsam, Objektträger und Deckgläschen nothwendig und das vorherige Einlegen in Terpentinöl hier zu vermeiden ist, bedarf wohl keiner Bemerkung.

Man wird nun — gerade häufig bei histologischen Arbeiten — oftmals sehr zarte und dünne Theile einzulegen wünschen und zu seinem Aerger sehen, wie bei der Erwärmung das Objekt schrumpft, sich wölbt und schliesslich zerbricht. Hier ist dann eine durch gewöhnliches Löschpapier filtrirte Auflöser des Kanadabalsams in Aether oder noch besser in Chloroform am Platze, die man nach Umständen zu einer stark verdünnten steigern kann. Man trägt mittelst eines Pinsels oder Glasstabes tropfenweise kalt auf die Glasplatte auf, legt das Objekt ein, giebt neue Flüssigkeit zu und bedeckt schliesslich. Beim Verdunsten des Lösungsmittels tritt gewöhnlich von der einen Seite Luft zwischen die Glasplatten. Bei schiefer Haltung der letzteren fügt man dann noch einige Tropfen der Lösung hinzu, bis endlich der Einschluss vollendet ist. Die ganze Prozedur (die natürlich auch bei derbercn Objekten in Anwendung kommen kann) hat etwas sehr Bequemes und Reinliches.

Wie verfährt man aber, wenn man eines jener weichen wasserreichen Gewebe, wie sie die Hauptmasse unsers Körpers darstellen, in Kanadabalsam einlegen will? Wie behandelt man Injektionspräparate?

Dass hier nur Umwege zum Ziele führen können, leuchtet ein. Es gilt nämlich das Wasser durch eine Flüssigkeit zu vertreiben, welche sich mit ihm mischt, diese durch eine andere zu ersetzen etc., bis man endlich so den Kanadabalsam zur letzten Durchtränkung verwenden kann.

Angenommen man hat einen dünnen Schnitt des Rückenmarks oder der Niere, der Milz, die etwa vorher mit Karmin oder anderswie tingirt sind, den Durchschnitt eines in seiner Blut- oder Lymphbahn injizirten Darmes, eines Gehirns, einer Lymphdrüse etc., und wünscht denselben als trockenes Präparat einzuschliessen, dabei aber jene Schrumpfung des einfachen Auftrocknens zu vermeiden, welche das Präparat im glücklichen Falle zur Karrikatur, oder im weniger günstigen zur Hieroglyphe verunstalten würde, so bringt man das Objekt für einen ganzen Tag in sehr starken, am besten in absoluten Alkohol. Aus diesem überträgt man es dann für eine halbe Stunde in starken Methylalkohol (doch kann diese Zwischenstufe auch übersprungen werden). So ist also das Wasser entfernt und der Alkohol an dessen Stelle getreten. Nun nimmt man das Präparat aus diesem heraus, am besten, indem man es auf einem Filter zurückbehält, und eben im Momente des Abdunstens bringt man es in Terpentinöl. Die oben erwähnten kleinen flachen Glaskästchen eignen sich hierzu sehr gut. Einmal kann man sehr bequem die Aufhellung unter dem Mikroskop verfolgen. Dann, indem man über die am ebenen Boden liegenden Präparate eine dickere, jene genau deckende Glasplatte legt, wird auch bei tagelangem Liegen in Terpentinöl jede Verkrümmung der Objekte verhütet und die Einschrumpfung sehr beschränkt. Nach Stunden ist dann aller Alkohol von dem Terpentin verdrängt und das Objekt zum Einschlusse in chloroformirten Kanadabalsam vorbereitet. Hat man einmal diese Methode zu beherrschen gelernt, so erhält man treffliche Präparate. Alle Injektionen (auch die mit Höllenstein sollten überhaupt nur so trocken eingeschlossen werden. Es gelingt hierbei vieles histologische Detail bis zu Zylinderepithelien und andern zarten Zellen sichtbar zu erhalten und bei vorsichtiger Tinktion mit Karmin oder Blau noch weit deutlicher zu machen. Obnein erhalten sich alle oben angeführten transparenten mit Leim zu verbindenden Farben trefflich, wobei wir die die Vorsichtsmaassregel noch hinzufügen möchten, bei Injektionen mit Berliner Blau dem zum Entwässern dienenden Alkohol einen Tropfen Eisessig beisetzen.

Noch eine kleine Vorsichtsmaassregel möchten wir hier erwähnen. Sehr dünne und zarte Schnitte lässt man am besten auf dem Filter hinreichend trocknen, schneidet dann das Stückchen Filtrirpapier mit dem Objekte darauf heraus und taucht nun in Terpentinöl ein. Man wird es dann durch eine schwache Bewegung des Papierstückchens in letzterem leicht ablösen.

Wir haben dieses Verfahren, weil es von grosser Bedeutung ist, in allen Einzelheiten dem Leser vorgeführt.

Hier, wie überall, ist die grösste Reinlichkeit, die Benützung filtrirter Flüssigkeiten etc. nöthig.

THEISEN hat sich in neuester Zeit zu derartigen Einschlüssen des Kolophonium bedient, und zwar nach folgender Vorschrift: Das Kolophonium, welches in syrupdicker Lösung in absolutem Alkohol zur Verwendung kommen muss, — sie gewährt den Vortheil, dass man unmittelbar Präparate aus dem absoluten Alkohol eintragen kann ohne Trübung und ohne Beeinträchtigung der Dauerhaltigkeit — bereitet man sich am besten selbst. Man löse venetianischen Terpent in dem gleichen Volumen Schwefeläther, filtrire die Solution durch Papier und treibe absdann auf schwachem Feuer Aether und Terpentinöl aus, bis das Residuum erkaltet einen muschligen Bruch zeigt.

Aber der Einschluss im feuchten Zustande giebt erst das volle Bild des natürlichen Verhaltens der Körpertheile wieder; er gestattet die genaueste Erkennung zarter Texturverhältnisse, blasser Zellen und Fasern etc. und sollte, wenn es sich um Herstellung histologischer Sammlungen handelt, bei keinem Gewebe

unterbleiben, da er selbst da, wo gute trockene Präparate gewonnen werden können, eine instructive Vergleichung gewährt.

Unter allen konservirenden Flüssigkeiten thierischer Weichtheile steht aber keine zur Zeit höher als das Glycerin. Sein starkes Brechungsvermögen, die Eigenschaft, mit Wasser sich zu verbinden und dasselbe aus der Atmosphäre anzuziehen, maches es zu einem ganz unschätzbaren Einschlussmittel für thierische wasserhaltige Gewebe. Man kann mit Recht sagen, was Kanadabalsam für trockene Theile, leistet Glycerin für feuchte.

Verwendet man Glycerin zur Anfertigung eines temporären Präparates, zur Auspinselung etc., so kann man sich des gewöhnlichen unreinen bedienen, nicht so aber, wenn es sich um bleibendere Präparate handelt. Hier ist das gereinigte, nicht mehr bleihaltige, möglichst wasserfreie Glycerin stets anzuwenden. Unvermischt hellt es sehr stark auf, mitunter nach einiger Zeit allzusehr. Für viele Objekte wird, man es daher mit destillirtem oder Kampher-Wasser versetzen müssen, ungefähr zu gleichen Theilen, nach Umständen mit mehr oder weniger. Sehr zweckmässig, ja fast unentbehrlich ist es, die Präparate, welche später bleibend eingeschlossen werden sollen, vorher erst einige Tage lang in einem kleinen Gefässe durch reines Glycerin oder ein Gemisch von Glycerin und Wasser auszuwaschen, wobei man zugleich den Grad der Aufhellung erkennt.

Der Einschluss findet dann in der gewöhnlichen Weise durch einen der weiter unten zu erörternden Kitten statt. Ueberschüssiges, unter dem Deckgläschen hervorquellendes Glycerin entfernt man mittelst einer feinen Pipette und trocknet dann mit einem von Alkohol befeuchteten Lappchen ab. Zu eilen mit dem Einkitten hat man bei der Natur des Glycerin nicht, so dass man eine Anzahl von Objekten zusammenkommen lassen kann, ebe man die Rahmen anlegt.

Für viele Zwecke habe ich es gut befunden, einer Unze Glycerin 2 Tropfen starker Salzsäure zuzusetzen. Mit Karmin und Berliner Blau injizirte Objekte verlangen durchaus diesen Zusatz, soll anders die Farbe nicht nach einiger Zeit ausblassen und schwinden. Essigsäure erfüllt den gleichen Zweck und möglicherweise noch besser. RANVIER hat kürzlich die Verbindung mit Ameisensäure (1 : 100) vorgeschlagen.

Wie Glycerin ein Zusatz vieler Gemische ist, so kann man ihm mancherlei andere Stoffe beifügen, um so komplizirtere Einschlussflüssigkeiten zu erhalten.

Mit Glycerin können beispielsweise Gelatine, arabisches Gummi etc. verbunden werden.

So empfiehlt DEANE ein Gemisch aus Glycerin 4 Unzen, destillirtem Wasser 2 Unzen und Gelatine 1 Unze. Letztere wird zuerst im Wasser gelöst und dann das Glycerin zugegeben. Ueber das Tannin-Glycerin habe ich keine Erfahrungen.

Auch BEALE rühmt eine derartige Verbindung von Glycerin mit Leim. Eine Partie reinen Leims wird in Wasser eingeweicht. Gequollen bringt man ihn in ein Glasgefäss und löst ihn mittelst der Hitze des siedenden Wassers, also in einem Wasserbade auf. Zu der Lösung wird das gleiche Volumen Glycerin hinzugefügt und durch Flanell filtrirt. Das Gemisch hält sich sehr gut und wird vor der Benutzung nur leicht erwärmt. KLEBS verwendet 2 Theile konzentrirter Hausenblaselösung und 1 Theil reines Glycerin in leichter Erwärmung.

BASTIAN empfiehlt zum Einschluss ungefärbter Gewebe ein Gemenge von 15 Theilen Glycerin und 1 Theil Carbolsäure.

FARRANTS verwendet eine noch komplizirtere Mischung, bestehend aus gleichen Theilen arabischem Gummi, Glycerin und gesättigter wässriger Lösung von arseniger Säure. Das Gemisch wird wie Kanadabalsam gebraucht.

Ist nun aber auch das Glycerin die wichtigste der zur Zeit bekannten Konservirungsflüssigkeiten und für viele thierische Theile allen Anforderungen entsprechend, so glaube man jedoch nicht, Alles mit Erfolg in Glycerin bewahren zu

können. Frische, zarte, wassereiche Theile, z. B. Blutkörperchen, Ganglienzellen, verlieren sehr bald einen Theil ihres Wassergehaltes und werden verunstaltet. Das starke Lichtbrechungsvermögen des Glycerin ist dann, so trefflich es bei den erhärteten Geweben erscheint, bei transparenten ein Uebelstand. So sind denn neben dem Glycerin noch eine ganze Reihe Konservations-Flüssigkeiten versucht und empfohlen worden, deren eine bald hier, die andere bald dort mit Erfolg zu verwenden ist. Immerhin wird man bei dem Einschliessen von Objecten gut thun, nicht unbedingt einer derartigen Empfehlung zu vertrauen, vielmehr eine Reihe von Einschlüssen mit verschiedenen konservirenden Zusätzen zu versuchen, von welchen man dann nach einer späteren Prüfung nur die besten aufbewahrt.

M. SCHULTZE empfiehlt uns kürzlich nach dem Vorgange der Botaniker als Einschlußflüssigkeit das essigssure Kali in nahezu gesättigter wässriger Lösung, namentlich für Osmiumsäurepräparate, welche sich mit Glycerin nicht vertragen. Man giebt zu dem in Wasser oder einer indifferenten Flüssigkeit liegenden mikroskopischen Präparate, ohne das Deckplättchen wegzunehmen, einen Tropfen jener starken Lösung des Kalisalzes. Einen Tag später, nachdem das inzwischen verdunstete Wasser von jenem verdrängt worden ist, kittet man ein; doch man kann auch länger warten. Die bisherigen Erfahrungen erstrecken sich über zwei Jahre.

Einen gewissen Ruf hat sich die sogenannte GOADBY'sche Flüssigkeit, der conserving liquor der Engländer, erworben. Er besteht aus

Kochsalz 1 Unzen,
Alaun 2 Unzen,
Sublimat 4 Gran,
Kochendes Wasser 2 Quart ($2\frac{1}{3}$ Liter).

Zum Einschliessen durchsichtiger Präparate erweist sich diese Komposition (welche dem Entdecker eine beträchtliche Summe einbrachte) nicht zweckmässig, indem durch ein allmähliches Nachdunkeln das Ganze der Unbrauchbarkeit entgegengeht. Dagegen habe ich opake, von England stammende Injektionspräparate in jener Flüssigkeit eingeschlossen gesehen, welche Nichts zu wünschen übrig lassen. VALLENTIN bemerkte später, dass die Gewebe von Seethieren in dem conserving liquor sich sehr gut erhalten, womit dann auch die schöne Konservation glasartiger Quallen, Salpen etc. in den Naturalienkabinetten in Einklang ist.

Modifikationen dieses Gemisches stellen ferner gewisse von PACINI empfohlene Konservierungsflüssigkeiten dar, welche Sublimat, Kochsalz oder Essigsäure, aber keinen Alaun mehr enthalten, dagegen als passenden Zusatz Glycerin führen und zum Aufbewahren verschiedener Gewebe bestimmt sind. Sie leisten ungleich mehr und verdienen genaue Beachtung. Dieselben bestehen in folgenden zwei Vorschriften:

Sublimat 1 Theil,
Reines Chlornatrium 2 Theile,
Glycerin (25° Beaumé) 13 Theile,
Destillirtes Wasser 113 Theile.

Diese Mischung wird wenigstens zwei Monate stehen gelassen; nachher wird zum Gebrauche 1 Theil derselben mit 3 Theilen destillirten Wassers verdünnt und durch Fliesspapier filtrirt.

Blutkörperchen erhalten sich in ihr ganz vortrefflich, wie eigene Beobachtungen gelehrt haben. Nach PACINI eignet sie sich gleich gut für Nerven und Ganglien, die Retina, Krebszellen, und überhaupt zarte proteinhaltige Gewebe.

Eine zweite Mischung besteht aus

Sublimat 1 Theil,
Essigsäure 2 Theile,
Glycerin 25° Beaumé, 13 Theile,
Destillirtem Wasser 215 Theile.

Das weitere Verfahren zur Anwendung ist das gleiche wie bei der ersten

Mischung. Sie soll die farbigen Blutzellen zerstören, die Lymphkörperchen des Blutes aber unversehrt erhalten.

Weitere Modifikationen dieser Gemische, wie sie in dem pathologischen Institute von Berlin zur Anwendung kommen, stellen nach CORNIL die folgenden dar:

1.	2.	3.	4.
Sublimat 1.	Sublimat 1.	Sublimat 1.	Sublimat 1.
Chlornatrium 2.	Chlornatrium 2.	Chlornatrium 2.	Wasser 300.
Wasser 100.	Wasser 200.	Wasser 300.	
5.	6.	7.	8.
Sublimat 1.	Sublimat 1.	Sublimat 1.	Sublimat 1.
Essigsäure 1.	Essigsäure 3.	Essigsäure 5.	Phosphorsäure 1.
Wasser 300.	Wasser 300.	Wasser 300.	Wasser 30.

No. 1 dient zur Aufbewahrung gefässreicher Gewebe der warmblütigen Thiere, No. 2 für diejenigen der kaltblütigen Geschöpfe; No. 3 für Eiterkörperchen und verwandte Gebilde; No. 4 für Blutzellen; No. 5 ist für Epithelialzellen, Bindegewebe, Eiterzellen bestimmt, wenn die Kerne zugleich hervortreten sollen; No. 6 wird zur Konservirung bindegewebiger Strukturen, der Muskeln und Nerven angewendet; No. 7 dient für Drüsen und No. 8 endlich für Knorpelgewebe.

Sehr verdünnte Sublimatlösungen leisten in der That als Konservierungsflüssigkeiten gute Dienste; doch muss der jedesmalige Konzentrationsgrad erst ermittelt werden, weshalb man ein Objekt zweckmässig mehrfach mit Lösungen von verschiedener Stärke einschliesst. HARTING empfiehlt Solutionen von 1 zu 200—500 destillirten Wassers. Er hebt hervor, dass er nur in derartigen Lösungen Blutkörperchen zu erhalten vermochte. Die der Menschen und der Säugthiere erfordern $\frac{1}{200}$ Sublimat, diejenigen der Vögel $\frac{1}{300}$, die des Frosches $\frac{1}{400}$. Einiges, was ich nachgeprüft habe, zeigt die Methode zweckmässig. Weniger passend dürfte seine Empfehlung jener Lösungen für Gehirn, Rückenmark und Retina sein; dagegen sind sie brauchbar für Knorpel, Muskeln und Krystalllinse. Alle Sublimatlösungen führen leicht ein Nachdunkeln der Präparate herbei.

Chromsäure und chromsaures Kali. — Lösungen, und zwar verdünnte der Chromsäure und des doppelt chromsauren Kali können mit Vortheil als konservirende Flüssigkeiten, nach Umständen verbunden mit Glycerin in Anwendung kommen. Sehr brauchbar scheint ein Gemisch von gleichen Theilen Glycerin und MÜLLER'scher Augenflüssigkeit (S. 80) zu sein. Auch unvermischt bildet letztere für sehr zarte Texturen mitunter ein brauchbares Einschlussmittel.

Chlorcalciumlösung ist eine bei den Botanikern beliebte Einschlussflüssigkeit. Für thierische Objekte scheint sie weniger zu leisten. HARTING rühmt uns die saturirte Lösung des reinen Salzes oder die mit dem 4—8fachen Volumen Wasser versetzte. Zahn- und Knochenpräparate, Haardurchschnitte sollen sich in ihr gut erhalten. Ich bekenne, dass nach meinen bisherigen, freilich wenig zahlreichen, Versuchen die Chlorcalciumlösung mir nur sehr mittelmässige Resultate ergeben hat.

Lösungen von kohlen saurem Kali in 200—500 Theilen destillirten Wassers empfiehlt HARTING für Nervenfasern als bestes Einschlussmittel. Ich habe keine Erfahrungen über diese Flüssigkeit. Auch arsenigsauriges Kali mit 160 Theilen Wasser soll nach jenem Gelehrten auf Nervenfasern denselben Effekt haben.

Wässrige Kreosotlösung. — Nach den Erfahrungen HARTING's ist eine durch Destillation des Kreosot mit Wasser erhaltene Lösung desselben, oder die filtrirte und gesättigte Lösung von Kreosot in einem Gemische von 1 Theil Alkohol von 32° und 20 Theilen Wasser ein gutes Konservationsmittel für viele Theile, wie Muskeln, Bindegewebe, Sehnen, Knorpel, entkalkte Knochen und Zahnbein, ebenso die Krystalllinse.

Arsenige Säure. — Dieselbe wird mit Wasser im Ueberschusse gekocht

und dann nach dem Erkalten filtrirt und mit dem dreifachen Volumen verdünnt. Sie leistet dasselbe wie die Kreosotlösung und eignet sich auch noch für die Aufbewahrung der Fettzellen (HARTING)

Methylalkohol — in starker Verdünnung mit Wasser 1:10 — ist von QUECKETT empfohlen worden. Sollte die Flüssigkeit nach einigen Tagen sich getrübt haben, so muss sie filtrirt werden. Wie bei der Essigsäuremischung wird man auch mittelst dieser nach längerer Zeit die meisten Präparate eine körnige Beschaffenheit annehmen sehen.

Methylalkohol und Kreosot — bilden dann noch Bestandtheile einer komplizirteren, bei BEALE erwähnten Flüssigkeit.

Kreosot 3 Drachmen,
Methylalkohol 6 Unzen,
Destillirtes Wasser 64 Unzen,
Kreide die erforderliche Menge.

Zur Herstellung verfährt man folgendermaassen: Zuerst wird der Methylalkohol mit dem Kreosot vermischt; dann soviel Kreidepulver zugesetzt, als erforderlich ist, um eine dicke, weiche Paste zu bilden. Dieser Masse setzt man anfänglich in kleinen Quantitäten und unter sorgsamem Reiben in einem Mörser das Wasser hinzu. Das Ganze, welchem ein paar kleine Kampherstückchen beigelegt sind, bleibt dann 11 Tage bis 3 Wochen unter gelegentlichem Umrühren in einem leicht bedeckten Gefässe stehen und wird, nachdem es filtrirt worden, in einer gut schliessenden Flasche bewahrt. — Dieses Gemisch stellt eine Modifikation der THWAITES'schen für Desmidiaceen bestimmten Konservirungsflüssigkeit dar.

TOPPING'S Flüssigkeiten. — Er empfiehlt 1 Theil absoluten Alkohol auf 5 Theile Wasser, und bei der Erhaltung zarter Farben als zweckmässig 1 Theil essigsaurer Alaun mit 1 Theilen destillirten Wassers. Die letzte Mischung, mit dem gleichen Volumen Glycerin versetzt, hat mir über 3 Jahre Karmininjektionen wohl bewahrt.

DEANE'S Flüssigkeit. — Er rühmt zum Aufbewahren thierischer und pflanzlicher Bildungen ein Gemisch aus 6 Unzen reiner Gelatine, 9 Unzen Honig, etwas Alkohol und einigen Tropfen Kreosot. Es ist in der Wärme zu filtriren.

Zum Einschliessen sehr dünner Objekte kann man einfach Objektträger und Deckgläschen verwenden. Auf die Stelle des erstern giebt man mit einem Pinsel oder Glasstab nach Bedürfniss einen bald kleineren, bald grösseren Tropfen der Konservirungsflüssigkeit, bringt den Gegenstand mit einer feinen Pinzettenspitze erfasst oder mittelst einer Staarnadel hinein und achtet darauf, dass die Flüssigkeit ihn überströmt. Dann wird das Deckgläschen auf der Unterfläche angehaucht darüber gebracht, und zwar nach der bei dem Einschluss in Kanadabalsam angegebenen Weise. Man hüte sich, die Konservirungsflüssigkeit in überreicher Menge anzuwenden, indem sie alsdann an den Seiten austritt oder den Rand des Deckplättchens überfließt. Hier muss mittelst einer kleinen, sehr spitz auslaufenden Pipette der Ueberschuss entfernt werden, oder auch durch Anlegen schmaler Streifen Fließpapier. In beiden Fällen ist noch ein genaues Abtrocknen durch ein Leinwandläppchen erforderlich, wobei man aber besonders darauf achte, die Deckplatte nicht zu verschieben. Etwa zurückgebliebene Luftblasen können nur durch leichte Kompression zuweilen entfernt werden. Zweckmässig ist es, ein Stückchen feines Briefpapier, etwa einen Zoll lang, so zuzuschneiden, dass es ein hohes schmales, an der Basis etwa 2'' messendes Dreieck bildet, und nun mit der Spitze desselben zwischen Deckgläschen und Objektträger einzulegen. Man kann dann die Luftblase mit jener Spitze oft bequem hervorschieben.

Während aber beim Kanadabalsam, sobald die Deckplatte glücklich liegt, Alles wesentlich beendigt ist, indem ein weiteres Umschliessen des Randes im Grunde nicht nothwendig ist, obgleich auch hier noch dem Objekt durch ein nachträgliches Verfahren grösserer Schutz und ein sehr zierliches Aussehen verliehen

werden kann, wird es bei feuchten Einschlüssen anders; sie müssen verkittet werden, eine Prozedur, welche weiter unten eine besondere Besprechung finden wird.

Hat man jedoch — und es wird meistens der Fall sein — etwas dickere Objekte einzuschliessen, oder fürchtet man, dass nachträglich der erhärtende Kitt das Deckgläschen zu heftig wider das Präparat pressen und jenes beschädigen werde, so muss zwischen die beiden Gläser eine feste Zwischenlage gebracht werden. Als einfache Vorrichtungen empfehlen sich Silberdrähte, schmale Papierstreifen, die man von verschiedener Dicke anfertigt, und welche unter zwei entgegenstehende Ränder des Deckgläschens kommen, oder ein zusammenhängender schmaler Papierrahmen. Indessen ist hier das Einschmuggeln einer Luftblase leicht möglich und die erste umziehende Kittlage darf aus keiner allzu flüssigen und nicht allzu langsam erhärtenden Substanz bestehen, weil sonst der Kitt entweder alsbald in die Konservierungsflüssigkeit vordringen oder später die äussere sich zusammenziehende Kittlage die innere Schicht bineinpressen würde.

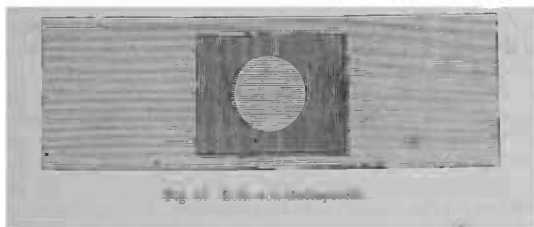
In weiterer Entwicklung führt nun dieses Verfahren zur Bildung eines bald niederen, bald höheren Rahmens, der auf dem Objektträger fixirt wird. Man nennt ein so gewonnenes flaches Kästchen eine Zelle.

Gar mannichfache Angaben über die Herstellung solcher Zellen liegen vor. Man wird den einfacheren den Vorzug geben, wenn anders nicht die grössere Wohlfeilheit ein anderes Verfahren wünschbar macht.

Man kann Zellen aus Guttapercha, aus Kautschuk und aus Glas herstellen. Letztere sind die besten, aber auch die theuersten.

Guttaperchazellen.

Guttapercha kommt bekanntlich in Platten von verschiedener Dicke im Handel vor. Eine gute Platte soll eben, bomogen und biegsam sein. Ist sie gekrümmt oder rissig, so kann man ihr durch Eintauchen in siedendes Wasser die frühere Beschaffenheit wiedergeben. Mit Lineal und Messer wie aus einer Pappe schneidet man theils quadratische, theils länglich viereckige Stücke heraus, welche jedoch schmaler als der Objektträger sein müssen. Mit einem Locheisen und Hammer schlägt man eine ründliche, ovale oder länglich viereckige Oeffnung heraus, welche Präparat und Konservationsflüssigkeit beherbergen soll (Fig. 81).



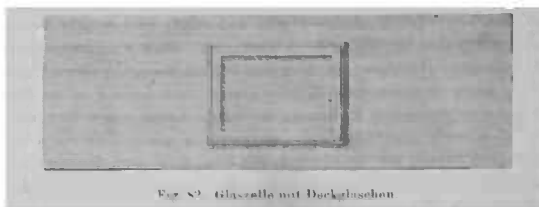
Kautschukzellen.

Auch hier verwendet man die käuflichen Platten, die in der Wärme leicht nach Bedürfniss über einander geklebt werden können, wenn es sich um die Herstellung einer höheren Zellenwand handelt.

Glaszellen.

Sie verdienen den Vorzug, sind aber, wenn man sie fertig von einem Glas-künstler kauft, etwas theurer. Man hat Glasringe von verschiedenem Durchmesser und wechselnder Höhe. Sie haben das Unbequeme, kreisförmige Deckplättchen zu verlangen. Zweckmässig sind quadratische oder länglich viereckige Platten, denen der Guttapercha ähnlich und mit ründlichen Oeffnungen versehen. Mit solchen von $\frac{1}{2}$ '' Höhe und einem kreisförmigen Loch von etwa 4'' Durchmesser wird man für die meisten histologischen Zwecke ausreichen.

Treffliche (aus England herrührende) Glaszellen habe ich später durch THIERSCHE kennen gelernt. Es sind mehrere Linien dicke, von ansehnlicher kreisförmiger Oeffnung durchbrochene Objektträger, welche an beiden Flächen Deckgläser aufge kittet tragen. Halbirt, vollendet schön injizirt und in ihrer natürlichen Krümmung so in Kansdabalsam eingeschlossene Augäpfel weisser Kaninchen stellen eins der schönsten Präparate her, welche THIERSCHE geschaffen hat.



Noch in anderer Weise kann Derjenige, dem es auf Zeitersparniss weniger ankommt, sich Glaszellen selbst heriten (Fig. 52). Man lasse sich linienbreite Streifen aus Platten von Spiegelglas ausschneiden (oder wenn man der Führung einer Diamantspitze kundig ist, thue man es selber), und zwar zwei Sorten, eine von 6—7'' Länge, eine andere Form nur 3—4'' lang. Aus ihnen erbaut man die Wand der Zelle.

BEALE, welcher nach Art der Engländer diesen Gegenstand genau erörtert, giebt noch einige praktische Vorschriften.

Handelt es sich um eine Glasplatte mit sehr niedriger Wundung, so kann man leicht ein dünnes Deckplättchen hierzu verwenden. Man klebt dieses in der Wärme mittelst des bald zu besprechenden sogenannten Seeleims auf einen Glasring oder über das Loch einer Glasplatte. Dann stösst man durch die Mitte des Deckgläschens mittelst einer spitzen dreikantigen Feile ein Loch und erweitert dieses bis zu dem Rande. Sprünge gehen nämlich nicht über den fest gekitteten Rand hinaus. Abermals erwärmt, lässt sich das perforirte Plättchen leicht abnehmen.

Auch aus einem einzigen Glasstreifen kann man mittelst der Gebläseflamme eine stumpfkantige viereckige Wand biegen und die Enden zusammenschmelzen. BEALE empfiehlt hier Flintglas. Das Verfahren ist zur Konstruktion höherer und grosserer Zellen in einer geübten Hand gewiss ganz zweckmässig.

Die betreffenden Zellenwände müssen sämmtlich auf den sie tragenden Objektträger aufge kittet werden. Guttapercha kann allerdings in heissem Wasser erwärmt und unterwärts mit sorgsam abgetrockneter Unterfläche auf einer warmen Glasplatte befestigt werden. Haltbar hat sich mir diese Methode nicht bewährt.

Zum Aufkitten der Zellenwand kann man sich nach Art der Engländer des sogenannten Seeleims (marine glue) bedienen.

Diese Masse besteht aus gleichen Theilen Schellack und Kautschuk, gelöst in Benzin (jeder der beiden Stoffe zunächst für sich gelöst und dann unter Anwendung der Wärme beide vereinigt). Nach Bedürfniss kann der Seeleim mit Benzin verdünnt werden; auch in Aether und Kalilauge löst er sich leicht. Die geeignetste der im Handel vorkommenden Sorten ist nach QUERELET mit G. K. 1. bezeichnet.

Um nun mit marine glue aufzukitten, verfährt man so: Auf einer heissen Metallplatte wird der Objektträger erhitzt (die Engländer bedienen sich eines auf 4 Füssen stehenden Tischchens von Eisenblech, unter welchem eine Spirituslampe brennt). Dann wird ein schmales abgeschnittenes Streifchen des Kittes, auf der heissen Platte liegend, geschmolzen, wobei man dasselbe über alle Stellen fährt, die den Zellenwall tragen sollen. Dieser letztere wird dann fest aufgedrückt und das Ganze zum Abkühlen bei Seite gestellt. Später kratzt man die vorgeprägten

Theile des Seeleims mit einer Messerklinge ab. Zum Reinigen der Zelle kann man eine schwache Kalilösung verwenden.

Zum Aufkitten der Kautschukzelle dient nach HARTING folgendes Gemisch: 1 Theil gut zerkleinerter Guttapercha wird mit 15 Theilen Terpentinöl versetzt und unter beständigem Umrühren bei gelinder Wärme gelöst. Dann filtrirt man durch ein Tuch und setzt dem Filtrate einen Theil Schellack zu, welcher ebenfalls bei mässiger Wärme und beständigem Umrühren sich löst. Mit dem Erwärmen wird so lange fortgefahren, bis ein auf eine Glasplatte gegebener Tropfen beinahe erhärtet. In diesem Zustande ist der Kitt zum Gebrauche geeignet. Wendet man ihn später an, so setzt man ihm vor dem Erwärmen etwas Terpentinöl zu.

Um nun eine Kautschukzelle zu befestigen, legt man dieselbe unter die Mitte des Objektträgers und trägt genau über derselben in dünner Lage mit einem Pinsel den warmen Kitt auf. Jetzt nimmt man die Kautschukzelle hervor und drückt unter Erwärmen sie an. Dann dreht man um und lässt auf einer Platte das Ganze stehen, bis der Kitt erkaltet ist.

Auch zur Befestigung von Glaszellen und zum Erbauen derselben aus vier Glasstreifen dient jener HARTING'sche Guttaperchakitt in ähnlicher Weise.

Noch ein anderer Kitt kann letzteren Zweck erfüllen.

1 Theil Kautschuk wird in 64 Theilen Chloroform gelöst und dann fügt man 16 Theile getrockneten gepulverten Mastix hinzu. Mittelt eines Pinsels trägt man eine dünne Schicht kalt auf die untere Glasplatte auf und drückt dann die Zelle erwärmt an.

Man wird gut thun, mag man die eine oder die andere Methode anwenden, die Zelle möglichst sorgfältig anzukitten, um nicht hinterher ein Leck und Eindringen von Luft zu erhalten. Eine Glaszelle sollte stets mit rauher Fläche (die man ihr durch Reiben mit Schmirgel auf einem Schleifsteine leicht geben kann) befestigt werden.

Ueber Stanniolzellen, welche ebenfalls empfohlen worden sind, hesitze ich keine eignen Erfahrungen.

Man kann aber auch — und es ist für viele dünne Gegenstände vollkommen ausreichend — die Wand einer Zelle einfach durch gewisse Kitten herstellen. Asphaltlack kann diesen Zweck erfüllen; doch halte ich ihn nicht für vorzüglich. Besser und sehr gut ist ein weisser, aus Frankfurt a/M. stammender, durch den Maler ZIEGLER (Friedberger Gasse 23) hergestellter Zellenkitt. Man trägt mit ihm die Wände eines länglichen Vierecks, eines Quadrates oder auch eines Kreises auf den Objektträger und lässt erhärten.

Ist die Zelle mit der Konservierungsflüssigkeit erfüllt und der Gegenstand eingelegt, hat man sich überzeugt, dass keine Luftblasen vorhanden sind, so wird (Fig. 83) in üblicher Weise das angehauchte Deckgläschen aufgelegt (welches aber stets etwas kleiner als die Zelle sein soll, so dass es den Aussenrand derselben nicht völlig erreicht) und die über den Zellenrand vorgetretene Flüssigkeit entfernt, wobei aber Vorsicht anzuwenden ist, indem man sonst, am Ende sich während, plötzlich wiederum Luftblasen eingetreten finden kann.

Nun beginnt das Aufkitten des Deckgläschens. Dieses muss, wenn nicht Glycerin oder Chlorcalciumlösung die Konservationsflüssigkeiten darstellen, wo man zuwarten kann, sogleich gesehen.

Die Zahl der zur Verwendung gekommenen Kitten ist eine beträchtliche und gewiss erreicht man einen festen Verschluss mit verschiedenen derselben in gleicher Güte und Sicherheit.



Fig. 83. Das Auflegen des Deckgläschen.

Am meisten gebraucht wird gegenwärtig der Asphaltack (Brunswick black). Derselbe besteht aus einer Lösung von Asphalt in Leinöl und Terpentin und kommt in sehr verschiedenen Sorten im Handel vor.

Guter Asphaltack muss durchsichtig und homogen schwarz erscheinen. Man benutzt, wie bei andern Kitten, einen Malerpinsel, mit welchem man den Rand des Deckgläschens entlang den Strich zieht, wobei sowohl das Deckplättchen, als

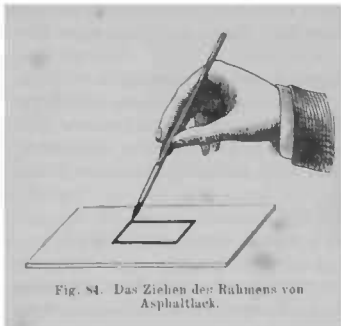


Fig. 84. Das Ziehen der Rahmens von Asphaltlack.

der Objektträger einen Kittstreifen erhalten (Fig. 81). Bei einiger Uebung lernt man bald die richtige Menge treffen und einen hübschen Rahmen ziehen. Ist der Asphaltack im Laufe der Zeit zu dick geworden, so wird er durch Terpentin verdünnt. Einen Uebelstand bildet aber, abgesehen von der unreinlichen Handhabung, die Neigung desselben, nachträglich Risse und Sprünge zu bekommen und bei seiner weiteren Zusammenziehung nach Wochen und Monaten Tropfen der Konservierungsflüssigkeit hervorzupressen. Man hat darum empfohlen, den Rahmen etwa halbjährig durch eine neue Kittlage zu verstärken.

Allerdings kann man den Kitt durch einen geringen Zusatz einer Kautschuklösung in Benzin wesentlich verbessern.

Ich habe bei jenem gar leicht eintretenden Uebelstande dem gewöhnlichen Asphaltack in neuerer Zeit entweder gänzlich den Abschied gegeben, oder ihn nur noch, namentlich wenn Papierstreifen zwischen Objektträger und Deckgläschen gelegt sind, in etwas dicklichem Zustande zum ersten Verschluss benutzt, über welchen dann nach einigen Tagen die äussere Kittlage aufgetragen wird.

Kürzlich lernte ich den von BOURGOINE in Paris verwendeten Asphaltack kennen. Ich kann ihn als ganz vortrefflich nur im höchsten Grade rühmen. Seine Zusammensetzung ist mir leider unbekannt geblieben. Er trocknet verhältnissmässig rasch und schliesst in einfacher Lage ein für alle Mal.

Bei dünneren in Glycerin gelegten Objecten ist für den ersten Verschluss ganz vortrefflich und schon seiner reinlichen Handhabung wegen zu empfehlen ein aus England kommendes dünnflüssiges Gemisch mit dem Namen Gold Size. Dasselbe ist eine komplizierte Masse. BEALE giebt zu ihrer Herstellung die nachstehende Vorschrift: Es werden 25 Theile Leinöl 3 Stunden lang gekocht mit einem Theil Mennige und dem dritten Theile so viel Ueber. Die klare Flüssigkeit wird abgossen, dann langsam und allmählich mit gleichen Theilen wohl zerriebenen Bleiweiss und gelbem Ocker unter beständigem Umrühren versetzt, weiter gekocht und schliesslich abgossen und zum Gebrauche in einer Flasche aufbewahrt.

Man trägt sie mittelst eines Pinsels auf und kann nach einem halben Tage noch eine zweite Schicht hinzufügen. Die so behandelten Präparate lässt man am besten längere Zeit liegen, ehe sie die letzte Verkittung erfahren.

Zu dieser letzteren, sie kann aber auch ganz wohl die einzige in völlig hinreichender und sicherer Weise sein, bediene ich mich des weissen Zirkonischen Kittes. Derselbe — er hat in neuerer Zeit durch Herrn MEYER (den Besitzer der Hirschapotheke in Frankfurt) eine weitere Verbesserung erfahren — stellt eine dickliche Masse dar, welche man durch Zusatz von etwas Terpentinöl in mässiger Wärme leicht beliebig verdünnen kann. Schon eine dünne Lage mit dem Pinsel aufgetragen reicht für Glycerinpräparate aus. Gewöhnlich trägt man eine dickere wallartig das Deckplättchen umgebende Schicht auf, was zum Schutze des letzteren ganz zweckmässig ist und auch das gute Aussehen des Präparates nicht beeinträchtigt.

Dieser weisse Kitt trocknet im Allgemeinen sehr langsam, so dass man Monate lang denselben eindrückbar finden wird. Man hüte sich deshalb, solche Präparate auf einander zu legen, und vermeide überhaupt jede Gelegenheit des Anklebens. Ist er aber einmal fest geworden, so bleibt man vor Rissen und Sprüngen, wie fast vor jedem Leckwerden geschützt. Unregelmässigkeiten des Rahmens nach aussen kann man schon nach einigen Tagen mit einer Messerklinge beseitigen. Partien des Kittes, die nach einwärts über das Deckgläschen getreten sind, lasse man dagegen Monate lang ruhen. Zum Reinigen von Pinsel und Glasplatte dient Terpentinöl oder Benzin.

Da die Zusammensetzung dieses ZIEGLER'schen Kittes unbekannt geblieben ist, müssen wir STIEDA für eine Mittheilung, welche die Darstellung einer ähnlichen Kittmasse lehrt, dankbar sein. Man verreibt Zinkoxyd mit einer entsprechenden Menge Terpentinöl und setzt unter stetem Verreiben zu je einer Drachme des Zinkoxyd eine Unze einer syrupdicken Lösung von Damarharz in Terpentinöl. Wünscht man eine andere als die weisse Farbe, so wähle man statt des Zinkoxyd Zinnober; nur nehme man 2 Drachmen auf 1 Unze.

SCHACHT empfahl zum Einkitten feuchter Präparate, ebenso als Ueberzug von in Kanadabalsam oder Kopallack eingelegten Objekten den sogenannten schwarzen Maskenlack, der sehr rasch trocknet. (Lackfabrik von BESELER in Berlin, Schützenstrasse Nr. 66. Die von ihm benützte Lacksorte ist mit Nr. 3 bezeichnet.) Ich habe vor einigen Jahren vielfach von jenem Maskenlack Gebrauch gemacht und stehe nicht an, ihn nach dem BOURGOGNE'schen Kitt am meisten zu empfehlen.

Wir reihen hier noch den schon oben angedeuteten letzten Verschluss von Kanadabalsampräparaten an. Seine Kenntniss verdanken wir einer freundlichen Mittheilung von THIERSCH.

Haben die in Kanadabalsam (unvermischem oder chloroformirtem) eingeschlossenen Objekte mehrere Tage oder Wochen, ja Monate lang gelegen, so giebt man — ganz in ähnlicher Weise wie es oben für Asphaltlack angeführt worden ist (Fig. 84) — einen Rahmen mit einer Lösung von Kanadabalsam in Chloroform.

Später (frühestens vom zweiten oder dritten Tage an — besser erst nach Wochen und Monaten) legt man einen letzten Verschluss an. Dieser besteht aus einem gefärbten dicken Schellackfirnis. In grösseren Drogueriegeschäften findet man einen solchen mit Weingeist bereitet vor. Derselbe wird vorsichtig bis zur Konsistenz eines dünnflüssigen Schleimes abgedampft und mit einer filtrirten konzentrirten Lösung des Anilinblau's oder auch des Gummigutt in absolutem Alkohol gefärbt. Zu einer Unze giebt man etwa endlich einen Skrupel Ricinusöl, dampft noch ein wenig weiter ab und bewahrt in gut schliessendem Gefässe. Ist die Konzentration allmählich eine zu starke geworden, so dienen einige Tropfen von absolutem Alkohol zur Verdünnung.

Man umzieht mit diesem Firnis den Kanadabalsamrahmen mittelst eines Pinsels. Nach wenigen Stunden ist er fest geworden und stellt so einen zierlichen hermetischen Verschluss für harzige Einschlüsse her.

Auch feuchte, mit Gold Size verkittete Objekte können durch diesen blauen Schellackfirnis sehr zweckmässig ihren letzten Verschluss finden.

Nicht unwichtig für die Schönheit einer Präparatensammlung ist endlich die Form und Grösse der Objektträger. Schon die bequemere Aufbewahrung, ein etwaiger Transport machen das gleiche Format soweit irgend möglich sehr wünschbar.

Wünscht man geschliffene Ränder der Objektträger, so kann man sehr bald bei Benutzung einer recht dicken Glastafel und einer feinen Schmirgelsorte, die mit Wasser zum Brei angerührt wird, diese Kunst des Abschleifens erlernen.

Der Objektträger darf nicht allzu klein sein, damit man zu den Seiten des Präparates hinreichenden Raum für das Ankleben zweier Etiketten behält, deren eine die allgemeine Bezeichnung führt, während man auf der andern besondere

Bemerkungen, Nummer der Sammlung etc. anbringen kann. Auch ein sogenannter Indikator sollte nach Umständen noch Raum finden. Eine derartige Glasplatte wird dann ebenfalls noch vielfach die Platzierung eines grösseren Objektes, z. B. eines umfangreicheren Knochenschliffes, eines voluminöseren Injektionspräparates ermöglichen, ohne dass man ein anderes Format für das spezielle Objekt zu wählen hat.

Ich ziehe eine Glasplatte, nach Art der englischen Sammlungen, 3 Zoll britisches Maass lang auf 1 Zoll Breite (72 mm. zu 24 mm.) allen andern vor (Fig. 85).

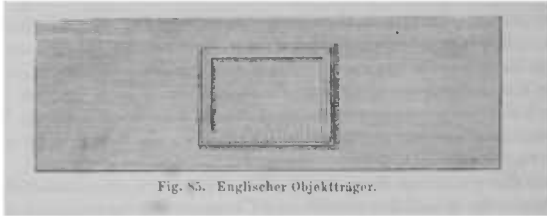


Fig. 85. Englischer Objektträger.

Auch die von BOURGOGNE in Paris stammenden Präparate haben dieses bequeme und hübsche Format. Grössere Glasplatten sind nicht nothwendig und erscheinen allzu plump. Kleinere sollten aber auch nicht zur Verwendung kommen. Ein von GIESSEN vorgeschlagenes Format von 18 mm. Länge auf 28 mm. Breite ist unschön und viel weniger bequem als die englische.

Will man aufeinander geschichtet, mit möglichster Raumersparung, mikroskopische Präparate bewahren oder versenden, so ist die Anbringung sogenannter Schutzleisten zu empfehlen, schmaler Glasstreifen, welche zu beiden Seiten des Objektes quer auf die Glasplatte gekittet werden. Sie müssen natürlich höher als Deckgläschen und Zelle sein. Immer aber wird durch diese an sich ganz praktische Einrichtung der für die Etiketten nothwendige Raum in unliebsamer Weise verkleinert.

Zum Konserviren und Ordnen bedient man sich einmal Kästchen von Holz oder Pappe mit gezähnelten Holzleisten an den Seiten, welche die Glasplatten fest halten. Da diese letzteren hierbei vertikal stehen und bei noch nicht ganz erhärtetem Harz oder flüssigem Einschlussmittel leicht Senkungen des Präparates stattfinden können, verdient die aufrechte Stellung derartiger Kästchen den Vorzug. Andererseits kann man Platten von Holz oder Pappe mit sehr niedrigem Rande oder ganz flache Schubladen verwenden, die entweder wie diejenigen einer Kommode vorziehbar sind oder einfach auf einander stehend aus dem Kasten mittelst zweier Tragebänder herausgehoben werden können. Man hat natürlich so die Bequemlichkeit, Objekte von dem verschiedensten Format zugleich plazieren zu kön-

Um in einem Präparate eine kleine Stelle rasch wieder aufzufinden zu können, hat man sehr verschiedene Indikatoren oder Finder vorgeschlagen. Man kann feine Theilungen (wie sie ein Maassstab hat) auf schmale Papierstreifen lithographiren lassen und zwei derselben neben eine schmale und eine breite Seite des Deckglässchens ankleben (z. B. rechts und unten Fig. 85). Ein rechtwinkliges Metallplättchen oder besser noch ein kleiner Winkel, bestehend aus zwei schmalen, unter 90° zusammenstossender Messingstreifen dient zur Ermittlung der betreffenden Stelle des Objektes, welche man auf das Präparat notirt und leicht durch das Auflegen des Plättchens oder Winkels wieder findet. — Die heute — weil einfachste — Vorrichtung hat übrigens HOPPMANN angegeben. Man ritzt zu beiden Seiten der Öffnung auf den Objektisch seines Mikroskops zwei Kreuze, das eine stehend (+), das andere liegend (x) ein. Befindet sich nun eine zu markirende Stelle des Präparates im Zentrum des Schfeldes, so trägt man mit Tinte die beiden gleichen Kreuze genau über denen des Objektisches auf die Glasplatte auf. Später hat man nur jene Marken wieder über einander zu bringen, um den Gegenstand sogleich zu finden.

nen und vermeidet das Senken des Präparates. Zum Transportiren taugt aber jene Einrichtung nicht.

Wie bei allen Sammlungen (und mit dem Heranwachsen derselben in erhöhtem Grade) ist Ordnung und zeitweiliges Revidiren auch hier dringend nothwendig.

Wohl jeder stärker beschäftigte Mikroskopiker der Gegenwart besitzt seine eigene Präparatensammlung, ebenso die verschiedenen mikroskopischen Vereine Deutschlands (z. B. derjenige in Frankfurt a/M. und in Giessen), sowie die Microscopical Society in London.

Unter den Privatsammlungen erwähnen wir in Wien die berühmte von HYRTL (Injektionspräparate), in Würzburg diejenige von KÖLLIKER, in Erlangen von GERLACH, in Leipzig von THIERSCH sowie diejenige von LEUCKART, in Halle von WELCKER, in Bonn von SCHULTZE. In Holland findet sich die Sammlung von HARTING; in London bei CARPENTER, L. BEALE, L. CLARKE u. A., ebenso im College of Surgeons, in Manchester bei WILLIAMSON. Unter den Sammlungen der Schweiz seien die von HIS in Basel, in Zürich diejenige von GOLL und mir erwähnt.

Käufliche Präparate kann man bei HYRTL und G. A. LENOIR in Wien, bei J. D. MÖLLER zu Wedel in Holstein, C. RODIG in Hamburg, bei SCHÄFFER und BUDENBERG in Magdeburg, in Paris bei BOUGOGNE (9. Rue de Rennes), in London bei SMITH and BECK, ebenso bei TOPPING (4. New Winchester Street, Pentonville), bei PILLISCHER (88. New Bond Street) u. A. erhalten. Injektionen und sonstige Präparate des Verfassers sind durch die erwähnte Magdeburger Firma, von Wien durch LENOIR und aus Zürich durch den Optiker TH. ERNST zu beziehen.

Eilfter Abschnitt.

Blut, Lymphe, Chylus, Schleim und Eiter.

Untersuchungen dieser zellenführenden Flüssigkeiten gehören zu den leichteren und einfacheren Arbeiten des Mikroskopikers, indem schon ein Tröpfchen derselben, mit einem Glasstabe auf den Objektträger gebracht und durch ein Deckgläschen zu einer dünnen Schicht ausgebreitet, für die erste Beobachtung ausreicht. Nur auf die Wahl wirklich indifferenten Zusätze, namentlich wenn es sich um die Beobachtung lebender Zellen handelt, ist Sorgfalt zu verwenden.

1) Unter den genannten thierischen Flüssigkeiten ist das Blut die defikateste Masse, so dass zur Erkennung des Normalverhaltens Vorsicht nothwendig wird.

Um menschliches Blut zu untersuchen, hat man nur nöthig, durch einen Nadelstich aus der Fingerspitze einen Tropfen hervortreten zu lassen und mit der Glasplatte aufzufangen. Für nachhaltigere und andauerndere Beobachtungen verschafft man sich eine Quantität Blut von einer Venäsektion und schlägt dieses, um den Faserstoff abzuschneiden. Das Blut kleinerer Thiere gewinnt man, indem man denselben ein grosses Gefäss oder das Herz öffnet und den Inhalt in einem Probirröhrchen auffängt. In einem solchen oder einem zylindrischen Gefässe senken sich allmählich die Zellen und das über ihnen stehende Serum wird farblos. Es ist dieses die beste Zusatzflüssigkeit bei der Untersuchung.

Bei der ausserordentlichen Menge, in welcher die farbigen Zellen in dem

Blute (Fig. 56 *a. b. c.*) vorkommen, bedarf es der Ausbreitung in recht dünner Schicht, wenn anders jene Formelemente zu einer deutlichen Anschauung gebracht werden sollen. Eine leichte Kompression auf das Deckgläschen, mit einer Nadelspitze geübt, wird die Beobachtung wesentlich erleichtern. Dann (Fig. 56) erscheinen im menschlichen Blute unter dem bekannten Bilde kreisförmiger Scheiben diese Zellen, wenn sie ihre breite Seite dem Beobachter zukehren (*a. a.*), dagegen in Biskuitform, sobald sie auf der Kante stehen (*c. c.*).



Fig. 56. Blutzellen des Menschen. *a* von oben; *b* halb, *c* ganz von der Seite gesehen; *d* ein Lymphkörperchen.

Verdünnungen des Blutes erfordern einige Aufmerksamkeit. Steht Blutserum zur Verfügung, so erfüllt dieses am besten den Zweck. Auch Salz- und Zuckerlösungen, also Krystalloidstoffe, können zur momentanen Untersuchung mit Vortheil verwendet werden, wenn man die richtige Konzentrationsstufe trifft. Sehr passend, wenn man sie gerade zur Hand hat, wirkt hier die **PACINI'sche Flüssigkeit** (Sublimat, Kochsalz und Glycerin mit Wasser), von welcher früher S. 122 die Rede war, wie ich denn auch kein anderes Fluidum kenne, das in gleich trefflicher Weise Jahre lang unsere Zellen zu erhalten vermag. Sehr zweckmässig kommt auch hier das Iodserum und nach **ROLLAND** ein der **MÜLLER'schen Augenflüssigkeit** ähnliches Gemisch zur Verwendung. Letzteres besteht aus 1 Theil einer kaltgesättigten Lösung des doppelchromsauren Kali, aus 5 Theilen einer gleichen Lösung von schwefelsaurem Natrium und 10 Theilen Wasser.

Solche Verdünnungen werden auch erforderlich, wenn man die farbigen Blutzellen zum Rollen bringen will, um ihre Gestalt zu erkennen. Der Druck einer Nadelspitze auf den Rand des Deckgläschens wird die gewünschte Strömung in der Flüssigkeit herbeiführen.

Eine genaue Einstellung des Fokus zeigt die farbigen Blutzellen des Menschen mit gelblichem Randtheil und einer farblosen Mitte. Ändert man die Stellung der Mikroskopröhre ein wenig ab, so gestaltet sich das Zentrum des Blutkörperchens etwas dunkler.



Fig. 57. Kontraktile Zellen aus dem Blute des Menschen.

Benützt man jedoch den erwärmbaren Objektisch (S. 61) und eine Temperatur von 38—40° C., dann wird bei Zusatz von Iodserum das erwähnte Bewegungsspiel ausserordentlich lebhaft. Ein Theil der farblosen Zellen kriecht jetzt wie Amöben zwischen den farbigen Blutkörperchen umher und bietet in beständigem Formenwechsel die sonderbarsten Gestaltveränderungen dar. Karnin-körnchen, Moleküle des Zinnober und Indigo, welche man der Flüssigkeit beige-setzt hat, werden nun leicht in den Zellkörper aufgenommen (SCHLEIZ). Ganz vortrefflich ist ein höchst feinkörniges Anilinfärb, welches man aus der alkoholischen Lösung durch Wasser ausgefällt hat. — Fehlt jener Apparat, so kann man

Die farblosen Zellen des Blutes stammen aus den Lymphdrüsen, der Milz und dem Knochenmark. Zu ihrer Wahrnehmung bedarf es ebenfalls der Verdünnung mit einer indifferenten Flüssigkeit und bei der geringen Zahl jener Elemente einigen Nachsuchens (Fig. 87).

Schon an unmittelbar aus der Ader genommenem menschlichem Blute und mit einer 1—600fachen Vergrößerung wird man denn auch ohne weitere Vorsichtsmaßregeln im Stande sein, die merkwürdigen Gestaltveränderungen der lebenden farblosen Zellen wahrzunehmen, welche in langsamem Wechsel die Reihe der von uns gezeichneten Veränderungen durchlaufen können.

sich mit Hilfe der feuchten Kammer an den Lymphkörperchen des Froschblutes bequem von dem gleichen Verhalten überzeugen. Sehr schöne Ansichten erhält man bei letzterem Thiere, wenn man einen frischen Blutstropfen an der Unterfläche des Deckgläschens in einer feuchten Kammer (nach Art unserer Figur 64) gerinnen lässt. Man bemerkt sehr bald, nachdem einmal eine Serumzone an den Grenzen des Koagulums eingetreten ist, dass in diesen Flüssigkeitsring durch lebhaftere Auswanderung aus dem Gerinnsel zahlreiche jener amöboiden Zellen eindringen und auch die freie Oberfläche des Koagulums mit jenen sich dicht besetzt (ROLLETT).

Noch einer anderen Methode, welche in neuer Zeit zu wissenschaftlichen Ergebnissen von höchstem Interesse geführt hat (COHNHEIM), wollen wir hier gedenken.

Man spritzt einem Frosche mehrere Tage nach einander geringe Mengen (höchstens ein paar Kcm) eines der oben erwähnten feinkörnigen in Wasser suspendirten Farbstoffe in verschiedene jener grossen Lymphräume ein, welche sich unter der Haut befinden. Zur Injektion dient eine jener, in der praktischen Medizin üblichen PRAVAZ'schen Spritzen. Man wird nun bei Untersuchung eines Blutstropfens eine beträchtliche Menge farbloser Zellen »gefütterte« erblicken. Wir kommen auf diese Dinge später zurück.

Um die Menge beiderlei Zellenarten zu zählen, bedarf man einer Vorbereitung. Die Blutprobe muss natürlich in dünnster Schicht ausgebreitet und der zu überblickende Raum getheilt werden. Ein Okularmikrometer mit quadratischen Feldern in geringer Anzahl erfüllt diesen Zweck. Bei dem so sparsamen Vorkommen der Lymphzellen im normalen Blute des Menschen (0,5. 2—3 pro mille), ebenso bei Säugethieren ist die Zählung einer grossen Menge von Blutkörperchen überhaupt erforderlich, wenn man anders ein nur leidlich genaues Resultat erzielen will. Man sollte nicht unter 10—15,000 stehen bleiben.

Die Flüssigkeit des Blutes, das sogenannte Plasma, erscheint in der Regel vollkommen wasserklar und frei von allen Formbestandtheilen und darum nicht als Objekt mikroskopischer Beobachtung. In Folge einer überreichen Fettaufnahme in das Blut kann in ihm in einem Grade der feinsten Zertheilung, in Gestalt staubartiger Moleküle das unverseifte Fett des Chylus vorkommen (s. unten bei dieser Flüssigkeit).

Eine frühere Zeit hatte die Hoffnung, an der Hand des Mikroskopes Formänderungen der Blutzellen in Krankheiten entdecken und auf diesem Wege sowohl die Diagnose als die pathologische Physiologie fördern zu können. Diese schönen Träume sind im Allgemeinen nicht erfüllt worden. So wechselnd die Mischungsverhältnisse ausfallen, so gleichartig tritt uns in seiner mikroskopischen Erscheinung das Blut entgegen. Ist dieses ja doch in einem Grade der Fall, dass selbst hinsichtlich des normalen Blutlebens noch ein grosses Dunkel herrscht, dass wir Neubildung und Vergehen der Zellen nur höchst unvollkommen begreifen.

Indessen, wenn man auch in endosmotischen Gestaltveränderungen der farbigen Blutzellen, welche hier und da einmal bei einem Krankheitsprozesse beschrieben worden sind, nichts von Bedeutung erblicken kann, ebenso wenig in Fetzen des abgelösten Gefässendothelium, so hat uns doch das Mikroskop in zwei pathologische Prozesse unserer Flüssigkeit einen interessanten Einblick gewährt; wir meinen in die sogenannte Leukämie und Melanämie.

Erstere zusammenfallend mit Volumzunahmen der Milz, oftmals auch zugleich der Lymphknoten und nur selten durch eine Vergrösserung letzterer Organe allein bedingt, führt eine immer steigende Zahl farbloser Zellen dem Blute zu, so dass endlich dem unbewaffneten Auge die Umänderung des Blutes nicht verborgen bleiben kann. Ein Tröpfchen derartigen Blutes (durch einen Nadelstich aus der Fingerspitze gewonnen) zeigt uns eine ansehnliche Menge farbloser Blutkörperchen neben den gefärbten. Es kann dieses so weit gehen, dass auf drei farbige Blutzellen schon eine farblose kommt, ja sogar zwei, und in einzelnen Fällen die Zahl

der letzteren Zellenart grösser wird als die der hämatinhaltigen. Auch Uebergangsformen beider Zellenarten kann man hier antreffen (KLEBS, EMBERTH).

Bei bösartigen Formen des Weichselbbers hat man die vergrösserte Milz von schwärzlichem Ansehen getroffen. Das Mikroskop zeigt als Ursache dieser Farbveränderung granulirte lymphoide Zellen, oft aber von bedeutenderem Ausmaasse, mit Körnchen des schwarzen Pigmentes im Innern. Ausgeführt durch die Venenlialien mischen sie sich der Blutmasse bei und treten bei mikroskopischer Prüfung dieser Flüssigkeit hervor. Bei ihrer Grösse geben sie zu Verstopfungen gewisser Haargefässbezirke, namentlich des Gehirnes und der Leber, Veranlassung.

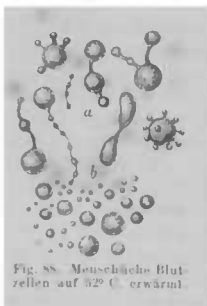
Embryonales Blut wird in der gleichen Weise untersucht. Will man die wohl sehr rasch ablaufenden Theilungsvorgänge der kernhaltigen farbigen Zellen verfolgen, so kommt der erwärmbare Objektisch zur Verwendung. Die Veränderlichkeit jener Zellen ist übrigens eine sehr grosse, so dass man durch Artefakte hier in Verlegenheit gebracht werden kann.

RECKLINGHAUSEN hat uns vor einigen Jahren eine merkwürdige Entdeckung mitgetheilt. Man kann im entleerten Froschblute, wenn man es lebend zu erhalten versteht, nach einer Reihe von Tagen Lymphoidzellen in rothe Blutkörperchen sich verwandeln sehen.

Man fängt zu diesem Behufe das Blut in einem geglähten Porzellinschälchen auf und bringt dasselbe in ein grosses Glasgefäss mit feucht erhaltener, täglich erneuerter Luft. Die Gerinnung weicht nach 24 Stunden einem Verflüssigungsprozess; ein paar Tage später haben sich inselartige Ansammlungen kontraktile Lymphoidzellen gebildet; nach 11—21 Tagen erkennt man die ersten der neugebildeten Blutkörperchen. Bis 35 Tage kann man in derartiger Weise Froschblut ohne Fäulniss aufbewahren.

Durch den elektrischen Entladungsschlag werden die farbigen Blutzellen hockerig, zunächst mit groben, dann mit feinen Zaeken. Später gestaltet sich unter Verschwinden jener Ansläufer das Blutkörperchen zur glattrandigen Kugel, welche schliessliche Entfärbung erfährt (ROLLERT).

Eine ganz merkwürdige Veränderung erleiden ferner die lebenden Blutzellen von Säugethier und Mensch; wenn man sie auf dem Fig. 66 gezeichneten erwärm-



baren Objektisch einer Temperatur von 52° C. aussetzt (Fig. 88). Rasch entstehen eine Anzahl tiefer Einkerbungen, welche baldigst in kuglige Ab schnürungen übergehen. Letztere reissen entweder sogleich ab oder bleiben durch lange dünne Stiele noch eine Zeit lang mit dem übrigen Zellkörper in Verbindung (a). Es entstehen hierdurch die wunderlichsten Bilder, rosenkranzförmige Stäbe, gestielte Kugeln und dergleichen. Abgetrennt (b) gerathen diese Fragmente sogleich in die lebhafteste Molekularbewegung (BEALE, M. SCHULTZE).

Behandlung der Blutkörperchen mit chemischen Reagentien sind zur näheren Erforschung ihrer Struktur unentbehrlich und bilden für den Anfänger eine sehr gute Aufgabe, besonders wenn man an die Stelle der kleinen kernlosen Körperchen des menschlichen und Säugethierblutes die grossen gekerneten Zellen der nackten Amphibien treten lässt.

Zum Aufquellen (Fig. 89 a) verwendet man destillirtes Wasser. Man bemerkt alsbald das Verschwinden der helleren Mittelpartie und erhält ein gleichmässig gelbliches, sich rasch entfärbendes Gebilde, welches beim Rollen die Kugelgestalt erkennen lässt. An den Blutzellen der Fische, Amphibien und Vögel tritt hierbei der granulirte Kern deutlich hervor. Viele wässrige Lösungen im Zustande hoher Verdünnung üben die gleiche Wirkung. Zur Vergleichung wird man zweckmässig die grösseren gekerneten Blutzellen der drei ersten Wirbelthierklassen in ähnlicher

Weise behandeln. Um Einsehrumpfung (Fig. 89. *b*) zu erhalten, hat man nur nöthig, ein Tröpfchen Blut auf einem Objekträger ein paar Minuten unbedeckt sich selbst zu überlassen, wo dann die bekannten höckerigen und zackigen Gestalten zum Vorschein kommen. Auch ein sehr kleines, dem lebenden Körper durch einen feinen Nadelstich entnommenes Bluttröpfchen bietet nicht selten jene zackenartigen Gestaltungen der Zellen sogleich auf der Glasplatte dar. Aehnliche Wirkungen können wir durch zahlreiche konzentrierte Lösungen, wie von Kochsalz, Zucker und Gummi, erzielen.

Trocknen wir dagegen die Blutkörperchen schnell auf einer Glasplatte ein, so entsteht das Fig. 89. *c* gezeichnete Bild, eine Gestalt, in welcher die Blutkörperchen sehr gut als bleibende Präparate konservirt werden können.

Andere Reagentien wirken auflösend auf die Substanz und somit auf die Zelle zerstörend ein. Schon verdünnte Säuren

üben diesen Effekt, ebenso schwache Lösungen der Alkalien. Konzentrierte Laugen der letzteren jedoch bringen zwar ein Quellen der Blutkörperchen herbei, zerstören aber nach stundenlanger Einwirkung unsere Gebilde nicht. Eine gesättigte Kallilösung ist, wie DONDEERS fand, ein vortreffliches Mittel, um die Zellen des eingetrockneten Blutes wieder sichtbar zu machen.

Manche Stoffe wirken dann auf die Zellensubstanz der Blutkörperchen koagulirend ein. Alkohol, konzentrierte Chromsäure, Sublimat und andere Metallsalze zählen hierher.

In gesehlagem, aber auch sehr gewöhnlich in einem Tropfen frisch entleerten Blutes beobachtet man ohne weiteres die bekannte Aneinanderlagerung der farbigen Zellen mit ihren breiten Seiten, die sogenannte Rollenbildung (Fig. 89. *e*). Nur die mehr gequollenen und kugligeren Zellen des Milz- und Lebervenenblutes lassen jene Gruppierung vermissen.

Um die Gestaltung des geronnenen Blutes zu ermitteln, lässt man entweder einen Tropfen auf der Glasplatte koaguliren, oder man entnimmt dem Blutkuchen möglichst dünne Schnitte. Man wird dann die Zellen in einer homogenen, faltig oder faserig erscheinenden Fibrinschicht eingebettet erblicken (Fig. 89. *d*).

Bei der Untersuchung von Blut extravasaten sind, wenn der Zustand der Zellen richtig beurtheilt werden soll, indifferenten Zusätze erforderlich.

Frische Blutklumpen werden bei der mikroskopischen Analyse unter gleicher Behandlung ihren Ursprung zu erkennen geben. Man wird beispielsweise im Stande sein, an der Gestalt und Grösse der Zellen Vogelblut von dem des Menschen zu unterscheiden u. a. m., und so Betrügereien auf die Spur zu kommen. Misslich und in vielen Fällen unmöglich wird es, an alten eingetrockneten Blutmassen eine Entscheidung zu gewinnen. Der Charakter eines verdächtigen Fleckes, als von Blut herrührend, lässt sich dagegen durch die TEICHMANN'SCHE Häminprobe auf das Sichste erkennen, ein Gegenstand, auf welchen wir zurückkommen werden.

Handelt es sich um die weitere Untersuchung der farblosen Blutzellen, so sind die bei Lymphe und Chylus angegebenen Hilfsmittel anzuwenden.

Tingirungen der farbigen Blutkörperchen mit Karmin gelingen nur unter Umständen, leicht aber mit Anilinroth; doch bieten sie keinen Vortheil dar.

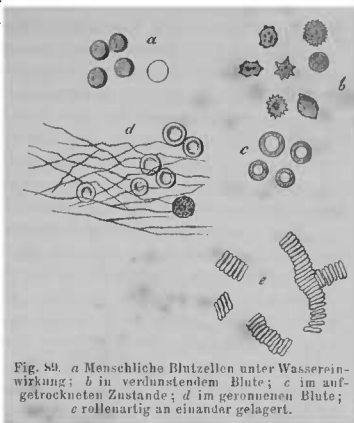


Fig. 89. *a* Menschliche Blutzellen unter Wassereinwirkung; *b* in verdunstendem Blute; *c* im aufgetrockneten Zustande; *d* im geronnenen Blute; *e* rollenartig an einander gelagert.

Um Blutzellen als Sammlungspräparate bleibend zu bewahren, kann man sehr zweckmässig die oben erwähnte Methode des raschen Eintrocknens verwenden. Ich besitze mehr als 20 Jahre alte Präparate von verschiedenem Thierblut, welche Nichts zu wünschen lassen.

Zum feuchten Einschlusse menschlicher Blutzellen eignet sich die früher erwähnte **PACINI'sche Flüssigkeit**; für die farblosen Zellen des Blutes dient das zweite der von **PACINI** angegebenen Gemische (s. S. 122).

Auch Sublimatlösungen, wie früher S. 123 angeführt, sind empfohlen worden. **HARTING** verwendet für die Blutzellen des Menschen und der Säugethiere 1 Theil Quecksilberchlorid in 200 Wasser, für die Vögel 1 auf 300, für den Frosch 1 auf 400. Für embryonale Blutzellen benützte **REMAK** sehr schwache Lösungen des doppeltchromsauren Kali, der Chromsäure (0,03⁰₀) und des Sublimat (0,03⁰₀).

Wir würden uns einer wesentlichen Lücke schuldig machen, wollten wir hier nicht der verschiedenen, aus den farbigen Blutkörperchen zu erhaltenden Krystallisationen gedenken. Ueber diesen Gegenstand ist in unsern Tagen eifrig und nachhaltig gearbeitet worden; aber von wissenschaftlicher Seite lässt diese Materie bis zur Stunde noch Vieles zu wünschen übrig.

Aus dem Blute des Menschen und der verschiedenen Wirbelthiere, mit Einschluss der Vögel, kann die farbige Substanz der Zellen krystallinisch erhalten werden; es entstehen die sogenannten Blutkrystalle. Man hat diese Substanz Hämoglobin oder Hämato krystallin genannt. Mannichfache Untersuchungen von **FUNKE**, **LEHMANN**, **KUNDE**, **TEICHMANN**, **ROLLETT**, **BOJANOWSKI** u. A.

sind über diese merkwürdigen Gebilde angestellt worden, nachdem schon früher **REICHERT** einen krystallisirten farblosen Eiweisskörper aufgefunden hatte.

Nach der verbreiteten Annahme zeigen die Blutkrystalle verschiedene Formen, Prismen, Tetraeder, hexagonale Tafeln und Rhomboeder. Die prismatische Gestalt gilt als die verbreitetste und erscheint beim Menschen und den meisten Säugethiere (Fig. 90. a, c), woneben man noch rhombische Tafeln begegnen kann (b); Tetraeder (aber nicht reguläre) bildet das Hämoglobin beim Meerschweinchen (d) und, wie gewöhnlich angeführt wird, bei der Maus; Rhomboedern begegnet man beim Hamster (e), hexagonalen Tafeln (f) beim Eichhörnchen (und der Maus?).¹⁾

Hinsichtlich der Darstellungsweise der Blutkrystalle beschränken wir uns auf die nachstehenden Angaben.

Für die mikroskopische Beobachtung bereitet man sich dieselben nach der Vorschrift **FENKEL's**. Man bringt einen Tropfen Blut auf die Glasplatte, wo er in Berührung mit der Luft während einiger Minuten stehen bleibt. Dann

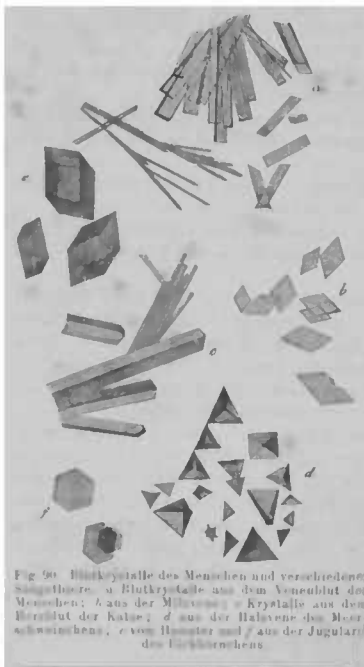


Fig. 90. Blutkrystalle des Menschen und verschiedener Säugethiere. a Blutkrystalle aus dem Venenblut des Menschen; b aus der Milzvene; c Krystalle aus dem Harnblut der Katze; d aus der Halvvene des Meerschweinchens; e vom Hamster und f aus der Jugularvene des Eichhörnchens.

In Wirklichkeit gehören fast alle Blutkrystalle dem rhombischen Systeme an, dem hexagonalen nur die des Eichhörnchens

setzt man einen Tropfen Wasser hinzu und haucht das Ganze ein paar Mal an. Jetzt wird es, mit einem Deckgläschen bedeckt, zur langsamen Abdunstung hingestellt, wobei die Einwirkung des Lichtes die Krystallisation befördert.

BOJANOWSKI empfiehlt das nachfolgende Verfahren: Blut, wie es aus der Adergelenken wird, oder noch besser solches, welches aus den Gefässen eines todt Thieres entnommen ist, wird in einem Gefässe 2—4 Tage lang an einem kühlen Orte aufbewahrt, wobei der Blutkuchen zu einer dickflüssigen, dunkelrothen bis schwarzen Masse zu zerfliessen beginnt. Ein Tropfen dieser Flüssigkeit wird auf den Objektträger gebracht, bedeckt und einige Stunden lang dem Lichte ausgesetzt. Dann trifft man die Krystalle. Ist das Blut, welches zur Darstellung dienen soll, zu dickflüssig, so kann der Tropfen passend mit ein wenig destillirtem Wasser versetzt werden.

ROLLETT, der ebenfalls eine werthvolle Arbeit über die Blutkrystalle geliefert hat, bedient sich eines Blutes, in welchem die Zellen durch Gefrierenlassen und Wiederaufthauen zerstört worden sind. Auch im elektrisirten Blute tritt die Krystallbildung leicht ein, so bei dem des Meerschweinchens (welches überhaupt unter allen Blutarten am leichtesten krystallisirt), oft so rasch, als habe man die Krystalle mit dem Funken herausgeschlagen. Blut, aus welchem die Gase ausgepumpt sind, eignet sich gleichfalls zur Erzielung des Hämatokrystallin sehr gut.

Auch Chloroform unter Luftzutritt ruft unsere Krystalle hervor (BÖTTICHER).

Krystalle des Chlorwasserstoff-Hämatin hat uns LEHMANN darstellen gelehrt (Fig. 91. 92).

Man erhält sie aus frischem Blute oder zwei Tage alten grösseren Blutflecken durch Behandlung mit essig- oder oxalsäurehaltigem Alkohol und Aether (1 Theil Alkohol, 4 Theile Aether und $\frac{1}{16}$ Theil Oxalsäure). Aufbewahrt in festschliessender Flasche scheidet die Flüssigkeit dann die Krystalle allmählich aus, schneller bei einem Zusatz von an der Luft zerflossenem Chlorcalcium. Bei rascherer Abscheidung kommen mehr die Fig. 91 unten gezeichneten nadelartigen Krystallformen vor, bei langsamerer entweder die sechseckigen Tafeln der Fig. 91 oder die Krystalle, welche Fig. 92 darstellt. Diese erscheinen in langer schmalblättriger Gestalt ein- und zweimal um ihre Längsaxe gedreht. Sie sind sehr dünn, bräunlich und bräunlichgrün durchscheinend, wie sie die obere Hälfte von Fig. 92 uns zeigt. Lässt man die Krystalle in jenem Alkohol-Aethergemisch, aus welchem sie sich abgesetzt haben, längere Zeit verweilen, so entstehen die in der unteren Hälfte (nach rechts) jener Zeichnung gegebenen Krystalle einer anderen Modifikation, quadratische oder auch rhombische, schwarze Tafeln, welche bei einer genaueren Prüfung sich als flache rhombische Oktaeder herausstellen.



Fig. 91. Krystalle des Chlorwasserstoff-Hämatin.

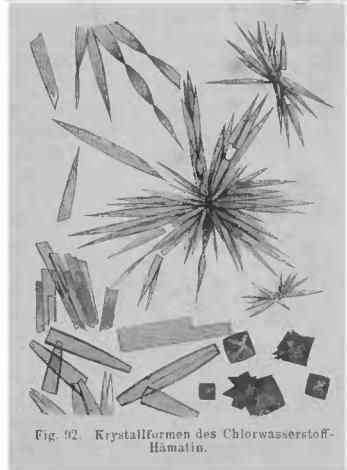


Fig. 92. Krystallformen des Chlorwasserstoff-Hämatin.

Krystalle derselben Hämatinmodifikation hat TEICHMANN dargestellt und Häm in genannt. Es wird der Blutfarbstoff in seinen verschiedenen Zuständen durch heisse konzentrierte Essigsäure gelöst, um beim Erkalten krystallinisch sich abzuscheiden. Bedingung zur Abscheidung ist die Gegenwart von Chlorkalium. Man erhält die Häminkrystalle unter dem Fig. 93 gezeichneten Ansehen als rhombische Tafeln von schwarzbrauner, bisweilen schwärzlicher, selten heller brauner Farbe.

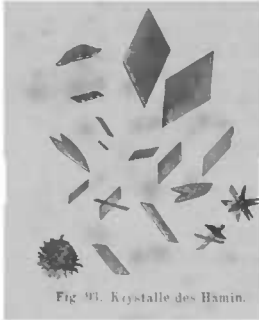


Fig. 93. Krystalle des Häm in.

Frisches, von Fäulniss zersetztes, eingetrocknetes Blut ja die ältesten Blutflecke lassen die uns hier beschäftigenden Krystalle bei passender Behandlung entstehen, so dass das Häm in forensischer Hinsicht von grosser Wichtigkeit ist und das beste Mittel bildet, um einen verdächtigen Fleck als von Blut herrührend zu erkennen *).

Will man eine etwas grössere Menge darstellen, so kocht man eine Quantität Blut mit dem 10—20fachen Volumen Eisessig etwa während einer oder zwei Minuten und filtrirt. Beim Erkalten wird die Flüssigkeit getrübt und ein schwärzlicher Hauch setzt sich ab, bestehend aus den Häminkrystallen. Für die momentane Demonstration bediene man sich folgenden Verfahrens: Ein Tropfen Blut wird auf dem Objektträger über der Spirituslampe rasch aufgetrocknet, dann als ein Pulver mit einer Messerspitze abgekratzt. Man bringt etwa 10—20 Tropfen wasserfreie Essigsäure zu, lässt ein paar Mal aufkochen und setzt dann den Objektträger für wenige Minuten zur Seite. Auch ein Blutstropfen mit 15—20 Tropfen Eisessig in einem Uhrgläse auf den Ofen gestellt, bildet unter Verdunsten die betreffenden Krystalle. Ebenso scheiden sich dieselben ab, wenn man frisches Blut mit einem Ueberschuss konzentrierter Essigsäure versetzt. Nach einigen Tagen hat sich an der Oberfläche ein aus jenen bestehendes Häutchen gebildet, nach Wegnahme desselben entsteht ein zweites u. s. f.

Um aus einem alten Blutfleck die Häminkrystalle zu erhalten, trennt man die befeckte Substanz los, übergiesst sie in einem Reagensgläschen mit Eisessig, kocht ein paar Minuten lang und filtrirt sie in ein Uhrgläschen. Die Flüssigkeit, mit neuem Eisessig übergossen, wird dann an einem warmen Orte der Verdunstung überlassen. Ich verdanke der Güte von Dr. A. SCHMIDT in Frankfurt ein Präparat des Häm in, welches aus einem bei SAND'S Hinrichtung blutgetränkten Taschentuch gewonnen worden ist.



Fig. 94. Krystalle des Hämatoïdin (gewöhnliche Form.)

Häminkrystalle lassen sich bei ihrer Beständigkeit sehr leicht als mikroskopische Präparate aufbewahren. Man schliesst sie entweder trocken oder in Glycerin liegend ein.

In alten Blutextravasaten, z. B. denjenigen des Gehirns, in hämorrhagischen Milzinfarkten, obliterirten Venen, im Corpus luteum entstehen die von VINCOW entdeckten Krystalle des sogenannten Hämatoïdin Fig. 94, welches von dem in der Galle vorkommenden Bilirubin verschieden ist. Sie kommen gewöhnlich in kleinen rhombischen Prismen von lebhaft orange- oder rubinrother Farbe mit dunkler karmuinrothen Ecken und

Über den Werth der Häminkrystalle in forensischer Hinsicht, sowie über mögliche Verwechslungen vgl. man den Aufsatz von RÜCHTER u. SIMON-VINCOW's Arch. Bd. 17. S. 50.

Rändern vor. Daneben wird man häufig amorphen Abscheidungen des Hämatoidin in körnigen und kugligen Massen begegnen.

Aus den Eierstöcken der Kühe gelang es STAEDELER durch Behandlung mit Chloroform oder Schwefelkohlenstoff ungewöhnlich grosse, bis gegen 0,2'' messende Krystalle unseres Farbestoffs zu gewinnen (Fig. 95). Dieselben treten unter dem Mikroskop zuerst als spitzwinklige dreiseitige Tafeln auf mit einer konvexen Seite (*a*). Doch kann diese eine konvexe Seite auch durch zwei gerade Linien ersetzt werden, so dass deltoideische Tafeln (*b*) entstehen. Zwei derartige Tafeln pflegen dann zwillingsartig zu verwachsen, indem ihre konvexen Seiten sich berühren oder übergreifend verschmelzen (*b. c*). So entstehen dann die für das Hämatoidin (Fig. 91) gewöhnlich gezeichneten rhombischen Tafeln; in der Regel zunächst noch mit Einschnitten an der Stelle des stumpfen Winkel des Rhombus, welche sich allmählich ausfüllen (*d d*). Nicht selten verwachsen auch mit den beiden ersteren Krystallindividuen zwei andere zwillingsartig, so dass nun vierstrahlige Sterne erscheinen (*e*). Durch Ausfüllung ihrer einspringenden Winkel entstehen dann vierseitige Tafeln, welche durch Dickenzunahme schliesslich das Ansehen etwas geschobener Würfel (*f. g*) erlangen (STAEDELER).

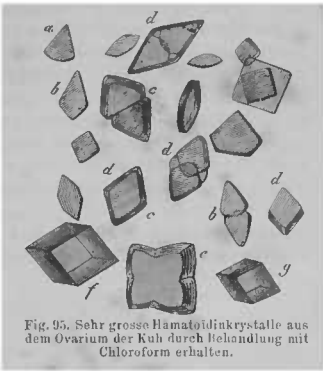


Fig. 95. Sehr grosse Hämatoidinkrystalle aus dem Ovarium der Kuh durch Behandlung mit Chloroform erhalten.

Man bewahrt die Hämatoidinpräparate entweder trocken oder in Glycerin liegend leicht und gut auf.

Wir haben den interessantesten Theil dieses Abschnittes für das Ende verspart; es ist noch der Strömung des Blutes im lebenden Thierkörper zu gedenken.

Um Blut in den Gefässen eines lebenden Thieres strömen zu sehen (Fig. 96), hat man durchsichtige Lokalitäten zu wählen. Die Schwimmhaut an den Hinterfüssen des Frosches, der durchsichtige Schwanz bei Frosch- und Tritonlarven, Fischembryonen und kleine ausgeschlüpfte Fischchen eignen sich für die ersten Beobachtungen vortrefflich.

Bei Froschlarven unwickelt man mit einem Streifchen befeuchteten Löschpapiers den Vorderkörper und bedeckt den Schwanz unter Wasserzusatz mit einem dünnen Deckgläschen. Für Frösche selbst nehme man eine Holz- oder Korkplatte mit einem etwa 5—6 Linien grossen Glasfenster, welches über das Loch des Objektisches zu stehen kommt. Von einem befeuchteten Lappen umwickelt oder einem Leinwandbeutelchen umschlossen bindet man den Frosch durch einen stärkeren Faden auf die Platte und spannt (aber ohne allzustarke Dehnung) durch Stecknadeln die Schwimmhaut aus. Letztere wird mit Wasser befeuchtet und mit einem dünnen, am besten dreieckig oder rhombisch zugeschnittenen Plättchen bedeckt. Statt der einfachen Holzplatte kann man ein kleines Tischchen passend herstellen, welches den Frosch trägt. Man hat förmliche Froschhalter erfunden, die sehr überflüssig sind. Verfügt man über das merkwürdige Muskelgift Kurare, so genügt eine

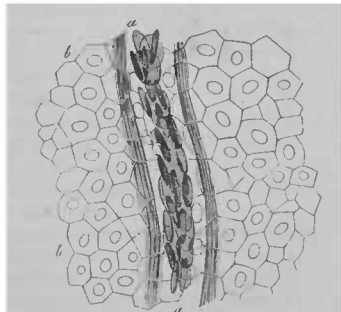


Fig. 96. Der Blutstrom in der Schwimmhaut des Frosches. *a* Das Gefäss mit den farbigen Blutkörperchen im Avenothel und den farblosen Zellen als Wandungstrom. *b* Die Epithelialzellen des Gewebes.

Minimalmenge desselben unter die Haut eingespritzt, unser Thier nach einigen Stunden für lange Zeit, einen bis zwei Tage, bewegungslos zu machen, so dass man mit den einfachsten Vorrichtungen ausreicht. Ein ansehnlich grosser Objektträger, auf welchen eine dickere kleine rechteckige Glasplatte und ein sie umgebender Korkring zum Aufstecken der Zellen aufgekittet sind, genügt alsdann. Bei Kaulquappen kann man einfach den Vorderkörper mit einem Streifen Löschpapier umwickeln und den Schwanz unter Wasserzusatz mit einem grossen dünnen Deckgläschen bedecken. Ganz zweckmässig für die Untersuchung von Larven nackter Amphibien und jungen Fischen sind Objektträger mit länglichen viereckigen Gruben, wie sie F. E. SCHULZE vorgeschlagen hat und unsere Fig. 97 im Durchschnitt versinnlicht. Unter die Kante *a* kommt der Kopf, auf die geneigte Fläche *b* der Schwanz des Thieres zu liegen und das Ganze wird mit einer dünnen Glasplatte überdeckt. Man kann sich sehr leicht den Apparat herstellen, indem man vier Glasstücke auf einen Objektträger durch einen Kitt befestigt.

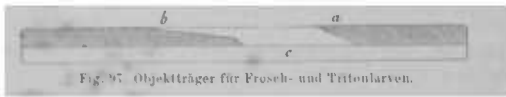


Fig. 97. Objektträger für Frosch- und Tritonlarven.

Zu Kreislaufsbeobachtungen verweide man anfangs ganz schwache Linsensysteme, um einen grösseren Ueberblick der Stromverhältnisse zu gewinnen. Dann gehe man zu den stärkeren Vergrösserungen über, mit welchem man das Detail namentlich in Haargefässen erforschen muss. Dass die scheinbare Geschwindigkeit des Stromens hierbei bedeutend zunimmt, bedarf keiner Bemerkung. In Wirklichkeit ist diese für den Haargefässbezirk gar keine bedeutende. Das Froschblutkörperchen durchläuft in einer Sekunde den fünften oder vierten Theil einer Linie.

Im Gegensatz zu den farblosen Elementen des Blutes geht den farbigen beim erwachsenen Thiere jede vitale Kontraktibilität ab, wie grade solche Kreislaufsbeobachtungen des Frosches am besten lehren, indem hier nur einzelne passive Veränderungen der so dehnbaren und elastischen Zellen zu erkennen sind.

Von Interesse ist eine in neuerer Zeit gemachte Wahrnehmung über ein abweichendes Verhalten der Blutzellen des Säugethiers. Diese erscheinen, so lange sie im Kreislauf befindlich, nur sehr selten in der oben besprochenen Form des ruhigen Zustandes, bieten vielmehr die allerverschiedenartigsten Gestalten dar, so dass dasjenige, was beim Frosch eine Ausnahme bildet, zur Regel geworden ist. Auch hier handelt es sich nur um einen passiven Zustand, denn sobald Ruhe eintritt, nehmen die Zellen die bekannte Napfform wieder an (ROLLERT).

Will man die Kreislaufsverhältnisse während des Entzündungsprozesses studiren, so empfiehlt sich das Mesenterium des Frosches (CONHEM). Man nehme eine hinreichend grosse Glasplatte, kittle auf diese eine fast liniendicke kleine Glascheibe (etwa von 12 Mm. Durchmesser) und um diese herum einen schmalen (ungefähr 1 Mm. breiten) Korkring auf. Einem durch Kurare gelähmten Frosch spaltet man mit einem links angebrachten Schnitt die Bauchdecke, zieht das Mesenterium hervor und befestigt die Darmschlinge mit ein paar feinen Nadeln auf dem Korkring. Der einfache Luftreiz ruft die Entzündung herbei und, wenn anders das Mesenterium vor Eintrocknen geschützt wird, kann man viele Stunden hindurch beobachten.

Auch kleine Säugethiere, durch Aether oder Chloral in Narkose erhalten, lassen sich, freilich mit mannichfach verwickelten Apparaten, zu derartigen Beobachtungen verwenden (SAYLOR und SANDERSON).

Doch kehren wir zum Mesenterium unseres Frosches zurück! Erweiterungen der Gefässe (am wenigsten der Kapillaren) treten allmählich ein, langwameres Strömen folgt, zahlreiche Lymphoidzellen sammeln sich in der farblosen Randschicht der Venen. Durch die unverletzten Wandungen der letzteren und der Haargefässe beginnt die Auswanderung der Lymphoidzellen; durch die Kapillaren gelangen auch

farbige Blutkörperchen in das Nachbargewebe. Nach einem halben bis ganzen Tag, wo eine graulich matte Schicht von Eiterzellen die Oberfläche des Mesenterium deckt, sind diese merkwürdigen Dinge in Fülle eingetreten. Die Eiterzellen kamen also aus den Blutgefässen (COHNHEIM). Hatte man vorher feinkörnige Farbe in einen Lymphsack des Thieres eingespritzt, so sind jene zum Theil farbehaltig.

Bewirkt man durch Unterbindung der Schenkelvene dagegen eine Blutstauung, so zeigt die Schwimmhaut unseres Thieres in den Gefässen dichte Zusammenpressung der Blutkörperchen. Auch hier kommt es zum passiven Durchtritt farbiger Blutzellen. Dagegen kann in der Beugung des überfüllten Gefässes das lebendige Zusammenziehungsvermögen der Lymphoidkörperchen sich fast nicht äussern. Ihre aktive Auswanderung fehlt im Allgemeinen hier oder ist nur eine ganz geringe.

Auch im normalen Leben findet eine derartige Emigration der Lymphoidkörperchen statt. Die beweglichen, die Lücken des Bindegewebes durchwandernden Zellen zählen dahin.

Die schönen Beobachtungen COHNHEIM's (welche ältere Ansichten von A. WALLER bestätigen) besitzen eine ausserordentliche Tragweite und haben in schneller Folge eine ganze Literatur hervorgerufen. Noch ist allerdings keine Abklärung der Meinungen erfolgt. Stammen alle jene Wanderzellen und Eiterkörperchen aus dem Blute, sind sie ausgewandert keiner Vermehrung durch Theilung mehr fähig? Können sogenannte Eiterzellen nicht aus den zelligen Elementen des Bindegewebes hervorgehen? Vermögen jene Auswanderer endlich in andere Gewebelemente sich umzuformen? Letzteres ist nicht zu bezweifeln; und auch für jene Theilung der Lymphoidzellen, sowie ihre Entstehung aus den Zellen des Bindegewebes sind namhafte Beobachter eingestanden. Wir kommen auf Einzelnes später zurück.

2) und 3) Die Untersuchung von Lymphe oder Chylus gebört ebenfalls zu den leichtesten; nur die Gewinnung des Materials verursacht einige Vorbereitungen. Um Lymphe zu erhalten, tödtet man ein Säugethier durch einen Schlag vor den Kopf und unterbindet ihm nach sofortiger Eröffnung der Brusthöhle den Ductus thoracicus. Schon nach einer Viertelstunde wird man Anschwellungen der Lymphgefässe treffen, ansehnlichere, wenn man längere Zeit wartet. Ist das Thier einige Stunden nach einer reichlichen, fetthaltigen Mahlzeit getödtet worden, so tritt die Chylusbahn, mit milchweisser Flüssigkeit erfüllt, auf das Schönste hervor. Kleinen pflanzenfressenden Säugethieren, z. B. Kaninchen, kann man eine elastische Schlundsonde in die Speiseröhre einführen und durch dieselbe mit der Injektionsspritze Milch reichlicher in den Magen treiben, wo dann später nach einem mehrstündigen Intervall die Chylusbahn in prächtiger Füllung getroffen wird.

Die Lymph- oder Chylusgefässe unterbindet man dann in einem etwa 1 Zoll langen Stücke an beiden Enden und präparirt sie vorsichtig aus dem Bindegewebe heraus. Verunreinigungen des getrennten Gefässes entfernt man durch Abspülen in Wasser. Wieder abgetrocknet wird das Stück über einem Uhrglas oder einem Objektträger aufgeschnitten.

Will man nur Lymphkörperchen rasch demonstrieren, so bietet jede angestochene Lymphdrüse das nothwendige Material.

In Lymphe und Chylus findet man dann bei 2—400facher Vergrösserung die charakteristischen Zellen (Fig. 98), die nämlich, welche wir schon im Blute als farblose Blutkörperchen kennen gelernt haben. In ihrer natürlichen Flüssigkeit untersucht werden jene Gebilde in der

Regel nichts Anderes als eine granulirte Kugel (Fig. 98. 1—4) von wechselndem Ausmaass erkennen lassen. Nimmt man diese Untersuchung mit den nothwendigen

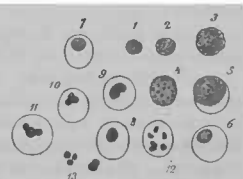


Fig. 98. Zellen der Lymphe.

Vorsichtsmaassregeln vor, so findet man auch hier den gleichen Formenwechsel der Zelle als Zeugniss einer vitalen Kontraktilität, dessen wir oben (S. 132) bei den farblosen Elementen des Blutes gedacht haben.

Um den weiteren Bau (Kern und Körpermasse) herauszutreten zu machen, wendet man Wasser oder äusserst verdünnte Essigsäure an. (Stärkere Säure löst Hülle und Zelleninhalt bald auf.) Die Zeichnungen 5—13 stellen jene Umänderungen dar. Will man tingiren, so kommen die ammoniakalische Karminlösung, Fuchsin und Anilinhäut zur Verwendung.

Bekanntlich finden sich im milchweissen Chylus als Ursache der Farbe zahllose Fettmoleküle im Zustande feinsten Vertheilung. Diese »Stäubchen« bedürfen starker (4—600facher) Vergrösserungen.

Zur Aufbewahrung empfiehlt sich das S. 123 (Nr. 3) erwähnte Gemisch aus Sublimat (1), Kochsalz (1) und Wasser 300; auch die zweite der von PAVENI angegebene Flüssigkeit kann zur Verwendung kommen.

I Der Schleim verlangt keinerlei Vorbereitung. Man bringt denselben entweder von der Schleimhautoberfläche mit einer Skalpellklinge abgekratzt, oder indem man entleerten Schleim aus der Nase, den Respirationswegen etc. verwendet, in mässiger Menge auf die mikroskopische Glasplatte. Ungewöhnlich zähe Schleimmassen schneidet man hierbei mit einer Scheere durch.

Die mikroskopische Beobachtung (mit einer 2—100fachen Vergrösserung) zeigt uns eine ziemlich ungleiche Beschaffenheit. In sehr wechselnder Menge begegnen wir der nämlichen farblosen, granulirten Zelle, welche als farbloses Blutkörperchen, sowie als Bestandtheil von Lymphe und Chylus so eben besprochen wurde, der »Lymphoidzelle«. Man giebt ihr den Namen des Schleimkörperchens, und nur in dem Mundhöhlenachleim heisst das Gebilde Speichelkörperchen. An letzterem Orte, mit der dünneren, wässrigen Flüssigkeit zusammenschmelzend, bemerkt man im Innern der Zelle Körnchenbewegung. Diese kann demgemäss durch Zusätze konzentrierter Lösungen zum Stillstand gebracht, ebenso in allen anderen Lymphoidzellen durch Versetzung in eine sehr wasserreiche Umgebung hervorgerufen werden (C. RICHARDSON). Hierzu kommen wiederum in sehr wechselnder Menge die abgestossenen Zellen der jedesmaligen Epithelialformation, ebenso die abgetrennten Zellen der verschiedenen Schleimhautdrüsen. Bei seiner zähen Beschaffenheit enthält der Schleim sehr gewöhnlich eingeschlossene Luftblasen. Ferner zeigen sich noch gar mancherlei fremdartige Zusammmensetzungen, Speisereste, z. B. Fleischfasern, Amylonkörner, Staubtheile, Pilzfäden u. a. mehr. Die Erkennung letzterer Bestandtheile erfordert schon eine gewisse Übung.

Zur Aufbewahrung des Schleims habe ich mehrere konservirende Flüssigkeiten ohne sonderliches Resultat bisher versucht.

5) Die nämliche granulirte Zellenformation — wir wissen es bereits — kommt endlich noch als Bestandtheil einer pathologischen Flüssigkeit, des Eiters, vor und wird dann mit dem Namen der Eiterzelle oder des Eiterkörperchens versehen.

Nicht durch die Beschaffenheit, wohl aber durch die Menge ihrer Zellen lässt sich eine Flüssigkeit als Eiter erkennen.

Die Eiterzellen sind zunächst die ausgetretenen und an der Reizungsstelle angesammelten farblosen Blutkörperchen. — Man hat früher auch eine Entstehung jener Gebilde im Innern von Epithelialzellen (Fig. 99) annehmen wollen, wo durch Zerstörung der Mutterzellen die Inhaltzellen frei würden (REMAK, BULL, RINDFLEISCH). Die Beobachtungen sind allerdings richtig. Untersucht man in den ersten Tagen eines Katarrhs das dünne wässrige Sekret der Schleimhaut, so gewahrt man nach der Verschiedenheit der Epithelien neben freien Eiterkörperchen, gewöhnliche abgelöste Epithelien und andere mit einem Inhalte, wie ihn die erwähnte Figur versinnlicht. Doch die Deutung wird wohl eine andere werden müssen. Es sind eben jene Vagabunden des Körpers, jene Wanderzellen, aus dem

Schleimhautgewebe in Epithelialzellen eingedrungen, welche uns hier vorliegen.

Von einer möglichen und wahrscheinlichen Eiterkörperchenbildung aus den Bindegewebezellen handeln wir später einmal. An der Oberfläche der Schleimhäute kommt es natürlich zu keiner Ansammlung der Eiterzellen. Auch im Innern der Organe können sie später durch das Gewebe zerstreut getroffen werden (z. B. in der entzündeten Hornhaut); dann vermögen sie unter den Epithelien sich in grösserer Menge anzuhäufen, die Epithelialdecke schliesslich abzustossen und so eine Erosion und ein Geschwür zu veranlassen oder endlich in inneren Theilen befindlich durch Einschmelzung des Nachbargewebes zur Bildung eines Abszesses Veranlassung zu geben.

Die Eiterkörperchen werden natürlich in derselben Weise untersucht, wie die Elemente von Lymphe und Chylus.

Die lebendigen Formveränderungen der Eiterzellen sind uns seit einigen Jahren bekannt geworden. Hat sich nach etwa zwei Tagen in Folge einer entzündlichen Reibung der Hornhaut des Frosches dessen Humor aqueus getrübt, so zeigt der letztere in Menge sich energisch kontrahirende proteusartige Zellen (Fig. 100). Dünne fadenförmige Ausläufer können dem Eiterkörperchen eine strahlige Gestalt verleihen (a), welche später in unregelmässig zackige Formen (b) übergehen mag. Nicht selten verzweigen die Ausläufer sich weiter, und durch das Zusammentreffen und Verfliessen benachbarter Aeste (c) entstehen netzartige Fortsätze (c d). Bisweilen zeigen sich vorübergehend lange gestreckte Formen (e i). Eine Aufnahme benachbarter kleiner Moleküle, etwa des zugesetzten Karmin, ins Zelleninnere lässt sich hier ebenfalls beobachten (b).



Fig. 99. Eiterkörperchen des Menschen und Säugethiers im Lumen von Epithelialzellen liegend.

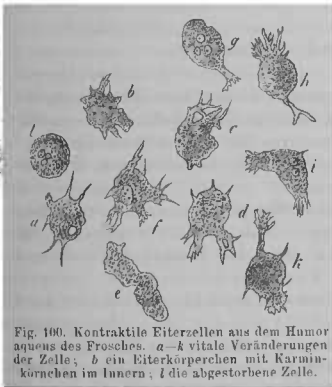


Fig. 100. Kontraktile Eiterzellen aus dem Humor aqueus des Frosches. a - k vitale Veränderungen der Zelle, b ein Eiterkörperchen mit Karminkörnern im Innern, l die abgestorbene Zelle.

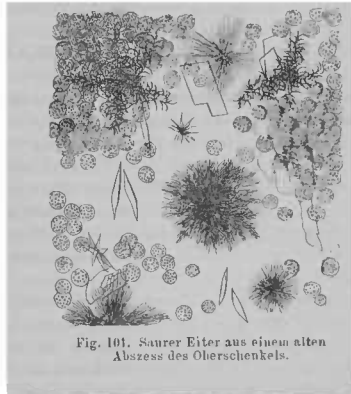


Fig. 101. Saurer Eiter aus einem alten Abszess des Oberschenkels.

Auch die Eiterzellen des Menschen und der Säugethiere besitzen einen ähnlichen vitalen Formenwechsel.

Finden sich derartige Zellen in den Hohlgängen eines festeren Gewebes, z. B. in der Hornhaut, so erkennt man eine gleiche Gestaltveränderung. Allerdings erscheint, durch den engen Raum gezwungen, die Zelle hier gewöhnlich gestreckt und verschmälert.

Eine solche Lokalität bietet dann auch die beste Gelegenheit, das schon früher

erwähnte Fortrückten oder Wandern derartiger kontraktiler Gebilde durch die erwähnten Gänge zu verfolgen. Es ist nicht selten ein ziemlich energisches. — In dessen bedarf man hierzu nicht einmal eines entzündeten Organes, denn schon in der normalen Cornea kommt ja dieselbe lymphoide Zelle mit dem gleichen Wechsel und dem nämlichen Fortrückten vor.

Will man sich von den angegebenen merkwürdigen Dingen überzeugen, so ist die schonendste Behandlung, das Vermeiden **differenten Zusatzflüssigkeiten** des Druckes und der Verdunstung durchaus notwendig.

Zumengungen anderer Zellen, wie Epithelien und Blutkörperchen, erkennt man ohne Mühe.

Umänderungen finden in dem Eiter mancherlei statt, auf welche wir hier nicht weiter eingehen können. Nur eine derselben, die saure Gährung des Eiters sei erwähnt. Sie geht der alkalischen Zersetzung vorher und führt anatomische und chemische Aenderungen mit sich.

Bei etwas stärker saurer Reaktion werden die Kerne der Eiterzellen sichtbar. Diese selbst sind bald vielfach in Auflösung begriffen. Die Neutralfette werden zerlegt und freie Fettsäuren treten mit ihren Krystallisationen hervor. Solche, theils in Gestalt von Nadeln, theils spitz blattförmiger Massen, zeigt unsere Fig. 101; daneben die rhombischen Tafeln des Cholestearin.

Zur Aufbewahrung dient ein Gemisch, bestehend aus 1 Theil Sublimat, 1 Kochsalz und 300 Wasser. Um die Kerne hervortreten zu lassen, hat man eine andere Konservirungsflüssigkeit empfohlen, 1 Theil Sublimat, 1 Theil Essigsäure und 300 Wasser (S. 123).

Zwölfter Abschnitt.

Epithelien, Nägel, Haare.

Die verschiedenen sogenannten Horngebe des menschlichen Körpers erfordern bei ihrer verwandten chemischen Beschaffenheit ähnliche Untersuchungsmethoden und werden darum passend zusammen zur Erörterung kommen.

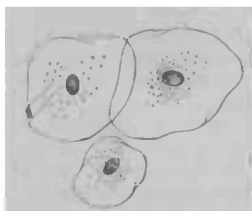


Fig. 102. Plattenepithelium der Menschenshaut.



Fig. 103. Zylinderepithelium des Dickdarmes vom Kaninchen.

Unter Epithelien versteht man die Ueberzüge gedrängter Zellen, welche die verschiedenen Oberflächen des Körpers theils in einfacher Lage, theils in Schichtungen über einander darbieten. Man unterscheidet dann nach der Gestalt der Zellen das Pflaster- oder Plattenepithelium, bestehend aus platten Elementen und das zylindrische, wo die Zelle hoch und schmal gestaltet ist. Modifikationen bilden ferner noch die Flimmerepithelien, bei welchen die Zelloberfläche mit sehr feinen, während des Lebens schwingenden Härchen besetzt ist, und die pigmentirten Epithelien, deren Zelleninhalt Körnchen des schwarzen Pigment des sogenannten Melanin, beherbergt.

Schichtungen finden sich im Allgemeinen nur am Plattenepithelium. Das zylindrische bildet eine einfache Lage, wie es freilich auch mit vielen anderen Ueberzügen pflasterförmiger Zellen der Fall ist.

Die nebenstehenden Holzschnitte können uns die verschiedenen Gestalten des Epithelium versinnlichen, Fig. 102 stellt das Plattenepithelium der Mundhöhle, Fig. 103 das zylindrische des Darmkanals dar während Fig. 104 die flimmernde und Fig. 105 die pigmentirte Form bringen.

Es bedarf wohl kaum der Bemerkung, dass nur stärker geschichtete Epithelien dem unbewaffneten Auge des Menschen sichtbar sind, während schwach oder nicht mehr geschichtete derartige Zellenüberzüge erst bei der mikroskopischen Untersuchung hervortreten. So ist die massenhafteste Epithelialdecke, diejenige der äusseren Haut, seit alten Zeiten bekannt, während z. B. die einfachen Zellenbekleidungen, welche die Oberflächen seröser Häute und der Gefässe tragen, Erwerbungen einer späten Epoche bilden.

Handelt es sich darum, Epithelialzellen einer Oberfläche zur ersten Wahrnehmung zu bringen, so genügt es durch Schaben mit der reinen Skalpellklinge die Zellen von ihrem Mutterboden abzutrennen und sie mit etwas Flüssigkeit auf den Objektträger zu übertragen. Man wird dann theils vereinzelt Gebilden, theils ganzen Fetzen zusammenhängender Zellen begegnen.

Das, was wir hier künstlich erzielen, besorgt in vielen Fällen die Natur. Druck und Reibung, welche viele Körperflächen erfahren, trennt ihre Epithelien von der Unterlage ab. So lösen sich die Zellen der Epidermis, diejenigen verschiedener Schleimhäute. Alte Zellen fallen, wie man sagt, spontan ab. Der schleimige Ueberzug der verschiedenen Mukosen zeigt uns in wechselnder Reichhaltigkeit das abgeworfene Epithelium der betreffenden Schleimhaut, beispielsweise der Mundschleim die ältesten und die grössten Zellen des hier vorkommenden Plattenepithels, derjenige der Nase und Luftwege die Flimmerzellen, der des Darmrohrs das Zylinderepithelium.

Indessen manche Epithelien des Körpers scheinen ausdauernder Natur sie erneuern sich weniger rasch, und wir vermissen jenes spontane Abfallen, so z. B. an denjenigen Plattenzellen, welche die Hinterfläche der Cornea überziehen, an dem pigmentirten Pflasterepithelium des Auges etc. Mitunter sind es gerade Ueberzüge, deren Zellen gegenüber Reagentien sich als delikate und bei der Fäulniss leicht zu Grunde gehen.

Alle ungeschichteten Epithelien zeigen die Zellen aus weichen und leicht veränderlichen Eiweissstoffen gebildet. Zu ihrer Untersuchung ist deshalb die grösste Frische des Körpertheiles nothwendig. Es würde eine Thorheit sein, in mehrere Tage alten Leichnamen nach ihnen zu suchen. Entweder sind sie hier gänzlich zerstört oder nur noch in Trümmern vorhanden.

Die einfachen Plattenepithelien, wie sie an der Hinterfläche der Hornhaut, auf den serösen Säcken, der Innenfläche der Gefässe vorkommen, untersucht man durch Abschaben bei stärkerer (400facher) Vergrösserung. Häufig ist die Einzelzelle so lassen, dass auch bei nachdrücklicher Beschattung des Sehfeldes eine Färbung wünschbar wird. Man verwendet hierzu eine Karmintinktur, Hämatoxylinslösung oder Anilinblau und Anilinroth. Namentlich das letztere, als momentan färbend und nicht alterirend, möchten wir empfehlen. Um Kerne deutlicher hervor treten zu lassen, greife man zu sehr verdünnter Essigsäure. Selten wird man jedoch hierzu eine Veranlassung haben. Einige Schwierigkeiten bereitet es, jene einfachsten Ueberzüge pflasterförmiger Zellen zugleich mit ihren Unterlagern zur Anschauung zu bringen. Dünne Vertikalschnitte des vorher getrockneten Gewebes werden selten zum Ziel führen, indem beim Wiederaufweichen in der Regel die Zellen sich abtrennen. Noch eher wird man an durch Chromsäure oder

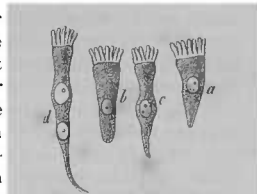


Fig. 104. Verschiedene Formen der Flimmerzellen des Säugethiers.

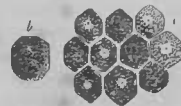


Fig. 105. Pigmentirte Plattenepithelien (sog. polyedrische Pigmentzellen) des Schafs.

Alkohol erhärteten Theilen hier und da eine **bezeichnende Anschauung** gewinnen. Im Gefäßsystem ist der freie Rand einer Klappe eine günstige Lokalität, das überkleidende Epithelium zu erkennen. Eine seröse Haut, in einem Fetzen vorsichtig von der Unterlage getrennt, wird eine Falte ihrer freien Oberfläche zu bilden gestatten und so das Epithelium der serösen Häute zur Anschauung bringen. Kratzt man etwas energischer über die **Hinterfläche der Hornhaut**, so wird man zuweilen umgeschlagene Stücke der **DISCEMET'schen Haut** mit der **ausitzenden Epithelialbekleidung** im Präparate erblicken.

Ferner ist die von RECKLINGHAUSEN geübte Silberimprägation (s. S. 92) eine treffliche Methode zu Erkennung der Zellenumrisse blasser Epithelien. Schon nach einer geringen Einwirkung der Höllesteinlösung werden die Grenzlinien äusserst deutlich, indem in der Interzellular- oder Kittsubstanz der Niederschlag zuerst auftritt und die Zellhöhlen frei bleiben. Wenn man will, so kann man sogar in letzteren die Kerne durch Karmin nachträglich tingiren. An kleinen Blut- und Lymphgefässen tritt das Epithelium mit solcher Deutlichkeit hervor, dass man

wie an einem Injektionspräparat den Verlauf jener Gefässe zu erkennen vermag. Selbst in den kavernenösen Gängen oder den Sinus des Lymphgefäßsystems lässt sich auf diesem Wege überall eine Epithelialauskleidung sichtbar machen (Fig. 106 a b).

Welchen merkwürdigen Aufschluss endlich die Silberbehandlung über den Bau der Kapillaren in neuester Zeit ergeben hat, werden wir später erfahren.

Als Zusätze bei der Untersuchung jener Epithelien empfehlen sich indifferente Flüssigkeiten, weniger schon Wasser. Feuchte Konservierungen haben mir bisher nicht recht gelingen wollen. Leicht erhalten sich dagegen Silberpräparate, namentlich in Kanada-

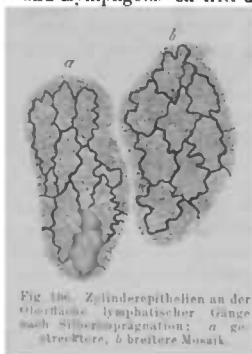


Fig. 106. Zylinderepithelien an der Oberfläche lymphatischer Gänge nach Silberimprägnation; a gestrecktere, b breitere Mosaik.

balsam. Die pigmentirten Plattenepithelien (die polyedrischen Pigmentzellen früherer Zeit), welche im Auge vorkommen und die Chorioidea mit einfacher, die Ziliarfortsätze und die Hinterfläche der Iris mit geschichteter Lage überkleiden, werden in der gleichen Weise untersucht. Mit der Skalpellklinge oder einem Pinsel kann man leicht Fetzen derselben abziehen, welche vorsichtig durch den Pinael ausgebreitet die schöne Mosaik (Fig. 105) enthüllen werden. Solche Fetzen gefaltet werden dann die Seitenansichten der Zellen darbieten. Auch Chromsäurepräparate und getrocknete Augen können zur Demonstration der uns hier beschäftigenden Epithelialformation benützt werden.

Will man die Molekularbewegung der schwarzen Pigmentkörnchen beobachten, so bedarf es nur eines Druckes mit dem Deckgläschen, um den Zelleninhalt frei zu machen, welcher dann in dem zugesetzten Wasser sein Bewegungsspiel beginnen wird. Man verwendet hier mit Vortheil die stärksten Objektive, um die Bewegungen der Körnchen möglichst vergrößert dem Auge vorzuführen. Die höchsten Vergrößerungen der Gegenwart scheinen eine kristallinische Beschaffenheit jener Moleküle anzuzeigen.



Fig. 107. Zylinderepithelien aus dem Präparate des Kaninchens; a Seitenansicht der Zellen mit dem verdichteten, etwas abgehobenen, von Paracellulose durchsetzten Saume; b die Ansicht der Zellen von oben, wobei die Mündungen der Paracellule als Puncte auftreten.

Bleibende Einschlüsse in Glycerin, MULLER'sche Augenflüssigkeit und Kanadabalsam gelingen hier leicht.

Auch für das Zylinder- und Flimmerepithelium bleiben die Untersuchungsmethoden die gleichen. Abstreifen mit der Messerklinge führt uns reich-

liche Ansichten der betreffenden Zellen vor, vereinzelter und in Fetzen zusammen-

hängender (Fig. 107). Günstig ist es, das Zylinderepithelium erst einige Stunden nach dem Tode zu untersuchen, da die Abtrennung vom Mutterboden leichter erfolgt. Zellengruppen kehren uns nicht selten die freie Oberfläche zu und bieten so, aus der Vogelperspektive gesehen, die bekannte zierliche Mosaik (*b*) dar.

Um das Zylinderepithelium in seiner Befestigung zu erblicken, kann man getrocknete Schleimhäute verwenden. Bei weitem zweckmässiger sind feuchte, d. h. mittelst der Chromsäure, des chromsauren Kali und des Weingeistes erhärtete Präparate. Dünne, mit einem scharfen Rasirmesser gewonnene Schnitte zeigen uns dann, wenn anders der Theil in hinreichender Frische eingelegt worden war, die schönsten Ueberzüge. Durch Karminfärbung gewinnt das Bild sehr an Deutlichkeit.

Zur Erforschung der weiteren Struktur kommen indifferente Flüssigkeiten, Tinkturen, die Benützung einer schwachen Essigsäure gewöhnlich zur Verwendung.

Um den Durchgang der Chylusmoleküle durch die Zylinderepithelien der Dünndärme zu erkennen, dient ein in der Fettresorption geschlachtetes Thier (wozu der vorige Abschnitt, Chylus, zu vergleichen ist).

In der neueren Zeit hat man den verdickten Saum, welcher an der freien Fläche der Zylinderzellen des Dünndarms etc. vorkommt, einer genauen Prüfung

unterworfen und ihn von feinen, senkrechten Linien durchsetzt beobachtet (vgl. Fig. 108, auch 107). Die meisten Forscher der Gegenwart nehmen jene Linien für den optischen Ausdruck feiner den Saum durchsetzender Gänge, sogenannter Porenkanäle, eine Ansicht, welche auch der Schreiber dieser Zeilen theilt. Zur Erkennung des subtilen Texturverhältnisses bedarf es starker Vergrößerungen, besonders der Immersionssysteme. Man kann das frisch getödtete Thier benutzen; besser ist es, die Därme erst während einiger Stunden an der Luft liegen zu lassen, wodurch die Ablösung der Zellen befördert wird. Als

Zusätze dienen Darmschleim, Blutserum, dünne Chromsäurelösungen. Lösungen von Kochsalz (2 0/0) und phosphorsaurem Natron (5 0/0). Der Zusatz von Wasser wirkt auf den Saum zerstörend ein. Die einzelnen Theile trennen sich in der Richtung der vertikalen Linien von einander; es sieht nicht selten aus, als trüge die Zelle einen Besatz von Flimmerhärchen (*d. e. f.*), was auch die Ansicht der ersten Beobachter (GRUBY und DELAFOND) gewesen ist. Aehnliche Wirkungen giebt eine etwa sechsstündige Mazeration in phosphorsaurem Natron (5 0/0) oder der sogenannten starken Essigsäuremischung von MOLESCHOTT (COLOMAN BALOGH).

Alles, was von den Zylinderzellen gesagt wurde, gilt auch für die Untersuchung der Flimmerepithelien; nur beginne man hier möglichst rasch unmittelbar nach dem Tode und bediene sich indifferenter Zusätze, da Wasser die feinen Härchen anzugreifen und bald zum Abfallen zu bringen pflegt. Eine starke Kalilauge von 28—40 0/0 erhält sie dagegen, wie SCHULTZE fand, ganz gut.

Sehr zweckmässig ist die Färbung mit Anilinroth, welche rasch vorgenommen werden kann und — beim Frosche wenigstens — das Wimperspiel nicht aufhebt.

Um Zylinderepithelium zu konserviren, empfiehlt sich der Einschluss in stark gewässertem Glycerin, namentlich bei vorher durch Alkohol erhärteten Ueberzügen. Flimmerzellen mit Schonung ihrer Härchen für längere Zeit zu erhalten, ist mir bisher noch nicht gelungen.

Ehe wir zu dem geschichteten Epithelium übergehen, wollen wir noch der

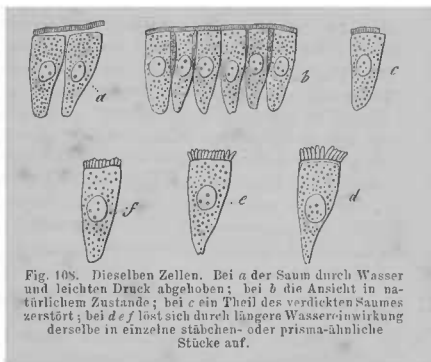


Fig. 108. Dieselben Zellen. Bei *a* der Saum durch Wasser und leichten Druck abgehoben; bei *b* die Ansicht in natürlichem Zustande; bei *c* ein Theil des verdickten Saumes zerstört; bei *d e f* löst sich durch längere Wassereinwirkung derselbe in einzelne stäbchen- oder prismatische Stücke auf.

merkwürdigsten Lebenserscheinung des Gewebes, der Flimmer- oder Wimperbewegung gedenken.

Da das Wimperphänomen den Tod des Geschöpfes und die Ablösung der Zelle vom Mutterboden bei den einzelnen Tiergruppen sehr ungleich lang überdauert, so ist es von grösster Wichtigkeit, hier eine passende Wahl zu treffen. Man wird deshalb für die ersten Untersuchungen Säugethiere und Vögel, bei denen das Bewegungsspiel der Flimmerhärchen sehr schnell anhört, vermeiden. Am besten eignen sich nackte Amphibien, Molche und Frösche. Auch bietet die menschlichere Grösse ihrer Zilien noch einen zweiten, nicht unerheblichen Vortheil. Ganz vortrefflich qualifiziren sich manche sogenannte wirbellose Thiere, so die Flussmuscheln der Geschlechter Unio und Anodonta, sowie das Genus Cyclas, an deren Kiemen eine prachtvolle mit langen Haaren versehene Flimmerzellenbekleidung vorkommt. — An den Wimperzellen des Darmes der Flussmuschel kann man sich im Uebri gen noch durch Anwendung sehr starker Vergrösserungen von einem wichtigen Texturverhältniss überzeugen. Die Flimmerhaare setzen sich nämlich in feine Protoplasmafäden des Zellenkörpers fort (EBERTH, MARONI).

Von hoher Bedeutung für das Studium der Flimmerbewegung sind dann hier die Zusatzflüssigkeiten. Man giebt im Allgemeinen an, das Alles, was nicht chemisch die Zellensubstanz affizirt, das Wimperspiel weiter gehen lässt, Alles dagegen, was die Mischungsverhältnisse alterirt, jenes ein für allemal beendigt.

Die indifferenten natürlichen Flüssigkeiten werden deshalb vor Allem zur Verwendung kommen müssen; Blutserum in erster Linie. Auch Fruchtwasser, Glaskörperflüssigkeit und Milch, selbst noch Harn bilden passende Zusatzflüssigkeiten; sehr brauchbar scheint das Iodserum, ungünstig wirkt Galle ein. Reines Wasser zugegeben, erhöht für kurze Zeit die Lebhaftigkeit des Flimmerns, um ihm um so schneller ein Ende zu machen. Alkalische Reaktion der Zusatzflüssigkeiten muss als günstig, saure als ungünstig bezeichnet werden. Sauerstoff wirkt erregend, Kohlensäure lähmend (KÜTNER). Mässige Temperatursteigerungen steigern die Lebhaftigkeit, höhere, welche das Leben des Protoplasma vernichten, üben denselben Effekt auf das verwandte Wimperspiel (RORN).

Um die ersten Beobachtungen anzustellen, schneidet man ein Stück einer mit Flimmerzellen bekleideten Membran heraus (z. B. der Gaumenschleimhaut oder des Herzbeutels beim Frosche) und faltet sie unter Serumzusatz in einer Weise, dass die zellenträgende Fläche den freien Rand der Falte bildet. Zur Vermeidung von Druck, welcher die schlüpfrige Schleimhaut verdrängen oder die Falte aus einander treiben könnte, legt man das Fragment eines etwas dickeren Deckplättchens in die Flüssigkeit und bedeckt das Präparat; oder man bringt dieses der Unterfläche des Deckgläschens anhaftend in die feuchte Kammer (Fig. 6-1). Blutzellen, welche in der Flüssigkeit schwimmen, bilden eine wertvolle Zugabe (Kohlenpartikel, Körnchen von Indigo und Karnün können letztere ersetzen).

Untersucht man zunächst mit einer schwächeren Vergrösserung, so erkennt man am Rande der Falte eine Bewegung, ein Flimmern, wie man treffend das Phänomen genannt hat. Schon jetzt wird man in raschem Strome die Blutkörperchen vorbeitreiben sehen, und zwar in einer bestimmten Richtung. Zeigt die Falte Berge und Thäler so sieht man, wie einzelne jener Zellen antreiben und plötzlich wieder zurückgeworfen werden. Aeltere Beobachter konnten so an elektrische Anziehung und Abstossung denken. Erst wenn das Phänomen zu erlahmen beginnt und bei einer etwas gesteigerten Vergrösserung tritt das Bewegungsspiel schärfer und kenntlicher hervor. Das geordnete und gleichzeitige Schwingen der Härchen erscheint jetzt wie ein wallender Sann, wie das Flackern einer Kerze oder das Rieseln eines von der Sonne beschienenen klaren Bächleins. Verfolgen wir eine Zeit lang das Wimperspiel weiter, gehen wir dabei zu höheren Vergrösserungen über, so kommt der Augenblick, wo wir die einzelnen Härchen deutlich schwingend erkennen, aber nur die eine Richtung der Exkursion einstweilen wahrnehmen.

Schon jetzt treiben die Blutkörperchen langsamer vorüber, und wir vermögen zu erkennen, wie eine Zelle in ein Thal herabgetrieben wird und dann durch den mikroskopischen Wasserstrudel die oben angeführte Zurückwerfung erleidet. Bei noch weiter fortgesetzter Beobachtung nimmt die Zahl der Einzelschwingungen mehr und mehr ab; wir sehen jetzt beiderlei Exkursionen des Flimmerhärchens, und bald kommt ein Moment, wo kleine, im Wasser suspendirte Körperchen — in unserm Beispiel die Blutzellen — nur unregelmässig wogende Bewegung vor dem Flimmersaume darbieten. Endlich erscheint der Stillstand, das Absterben der Bewegung. Ueber eine Strecke stehen alle Härchen starr und bewegungslos. In der Nachbarschaft kann es für eine kurze Zeit noch flimmern; endlich tritt auch hier die Ruhe ein.

Es ist eine schöne Entdeckung VIRCHOW'S gewesen, dass die eben zum Stillstand gekommene Wimperbewegung nochmals für kurze Zeit ins Leben zurückgerufen werden kann. Es bedarf hierzu sehr verdünnter Lösungen von Kali und Natron.

Ist das abgelöste Sebleimhautstück nicht allzugross gewesen, so erkennt man, wie es durch die vereinte Arbeit seiner zahllosen Flimmerhärchen langsam von der Stelle getrieben wird.

Auch in anderer Weise — und sie empfiehlt sich namentlich für genauere Untersuchungen mit hohen Vergrösserungen — kann man die Wimperbewegung untersuchen. Man kratzt in etwas stärkerem Zuge über die blossgelegte Schleimhautoberfläche hin und löst so das Epithelium in Fetzen ab. Hier werden nun einzelne Zellengruppen die lebhafteste rotirende Bewegung anfänglich erkennen lassen, man wird vereinzelt abgelösten Zellen mit wimpernden Härchen begegnen u. a. mehr.

Was die Zahl der Schwingungen in einem bestimmten Zeitraum betrifft, so arbeiten die Härchen anfangs allzurasch, als dass an eine irgendwie genaue Bestimmung zu denken wäre. Man hat in unsicherer, aber gewiss viel zu niedriger Schätzung ein paar hundert Schwingungen für die Minute angenommen. Später wird das Zählen leichter und leichter.

Die Art und Weise, wie die Flimmerzilie schwingt, ist keineswegs immer die gleiche. PURKINJE und VALENTIN, welche schon vor langen Jahren in gründlichster Weise die Wimperbewegung untersucht haben, unterschieden vier Varietäten des Flimmerspieles, die hakenförmige, trichterartige, schwankende und wellenförmige. Die erste Form galt für die bei weitem häufigste. Nach den schönen Untersuchungen ENGELMANN'S zeigt dagegen die Wimperzelle in voller Unversehrtheit nur wellenartige Bewegung. Alle übrigen Formen der Schwingung beruhen darin, dass die Zilie an gewissen Stellen bereits steif und starr geworden ist.

Flimmerbewegung bei Säugethieren und Vögeln zu untersuchen, erfordert schnelle Präparation des oben getödteten Thieres, Zusatz seines Blutes, des Iodserum und den erwärmbaren Objektisch. Zuweilen kommt man trotz aller Eile zu spät, in andern Fällen bietet sich Minuten lang das Wimperspiel lebhaft dar. Einzelne Fälle sind bekannt, wo lange nach dem Tode bei ganz erkalteter Leiche Säugethiere noch die lebhafteste Flimmerbewegung dem erstaunten Auge darboten. Ich selbst habe einen derartigen vor Jahren beobachtet.

Wimperzellen mit wohl erhaltenen Härchen lassen sich für den Menschen nur an ganz frischen Leichen bemerken: solche mit arbeitenden Zilien kann man sich unter Umständen vom Lebenden verschaffen. Bohrt man mit einer kurzabgeschnittenen Federfahne in den oberen Theilen der Nase herum, so wird man in dem abgeriebenen Schleim mitunter noch lebende Wimperzellen bemerken. Leichter verschafft man sich dieselben in der Anfangsperiode heftiger akuter Katarthe der Nasen- und Luftwegeschleimhaut, wenn man das dünne wässrige Sekret untersucht. Neben regelmässig gestalteten Flimmerzellen wird man dabei vielfach abnormen Exemplaren begegnen, solchen, die gequollen sind, anderen, die eine

mehr kuglige Form darbieten und in ihrem Innern einen granulirten Körper, eine Eiterzelle (Fig. 99 f. S. 143 erkennen lassen (Rindfleisch).

Die bisher besprochenen einfachen Epithelien bestanden alle aus verhältnissmässig veränderlichen, weichen Zellen.

Anders wird es mit den geschichteten Plattenepithelien, wie wir sie auf manchen Schleimhäuten und in stärkster Entwicklung als Ueberzug der äusseren Haut antreffen. Hier haben nur die tieferen jüngeren Zellschichten noch eine ähnliche weiche und leicht alterirbare Beschaffenheit. Wie es scheint,

kommt denselben dabei in grosser Ausdehnung eine ganz eigenthümliche Verbindung zu (Sennitzky). Die Oberfläche (Fig. 109 a. b dieser membranlosen Gebilde ist nämlich überall mit Spitzen, Stacheln und Leisten besetzt, welche zwischen diejenigen benachbarter Zellen eingreifen, wie zwei mit den Borsten in einander gepresste Bürstene, so dass der Name Stachel- und Riffzellen ganz passend ist.

Die älteren Schichten derartiger Epithelien zeigen dagegen Zellen mit glatter Oberfläche, welche unter Abplattung und Verbreiterung chemisch verändert sind. Sie bestehen aus einer weit resistenteren Eiweissmodifikation; sie sind verhornt, wie man sagt. Die Untersuchungsmethoden erfahren hiernach Modifikationen.

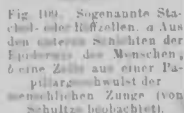


Fig. 109. Sogenannte Stachel- oder Riffzellen. a Aus den äusseren Schichten der Epidermis des Menschen; b eine Zelle aus einer Papillarschicht der menschlichen Zunge (von Schultz beobachtet).

Dass man durch Abkratzen der Zellenlagen nach einander die verschiedenen Schichten bis zu den jüngsten zur Anschauung bringen und hierbei mit Erfolg, namentlich für die jüngeren Zellen, eine der üblichen Tinktionsmethoden verwenden kann, versteht sich von selbst. Die Benutzung

von Reagentien, namentlich einer schwächeren Säure, wird uns an den älteren schuppenförmigen Epithelialzellen ein ansehnliches Resistenzvermögen erkennen lassen, während die jüngeren bald angegriffen werden und nur ihre Kerne übrig bleiben.

Zur Erkennung und Isolirung der Stachelzellen empfiehlt sich namentlich die Mazeration in Iodserum (s. oben S. 70).

Um senkrechte Schnitte durch eine ganze Epithelialschichtung zu gewinnen, bedient man sich des Trocknens und der Weingeisterhärtung. Erstere Behandlung wird für die äussere Haut, letztere für die Schleimhäute im Allgemeinen vorzuziehen sein. Schwächere Karmininktionen mit nachherigem Auswaschen in essigsaurem Wasser geben treffliche Bilder. Man erkennt an Schleimhautepithelien die Zellkerne noch in den obersten Epitheliallagen, während die kernlosen Schuppen der verhornten Epidermis ganz farblos über den tingirten tieferen Schichten auf das Schönste hervortreten. Auch die Silberimpragnation kann mit gutem Erfolge hier zur Verwendung kommen.

Kein Mittel jedoch leistet bei der Untersuchung der geschichteten Plattenepithelien gleiche Dienste als die Anwendung der Alkalien, namentlich von Kali und Natron, indem man die Zellen durch dieselben zu einem bald geringeren, bald höheren Grade des Aufquellen, zur Isolirung, zur Zerstörung ihrer Kerne unter Schonung der Membranen, und endlich zur gänzlichen Auflösung zu bringen vermag. Die Benutzung von alkalischen Laugen ist deshalb schon für die Zählung der über einander gebetteten Schichten von grösstem Werthe, wie sie auf der anderen Seite die Strukturverhältnisse der Epithelialzellen uns besser als irgend eine andere Methode enthüllt.

Die Substanz der betreffenden Plattenepithelien bildet mit einer starken Kaliloder Natronlauge unter Anschwellung der Zelle eine Verbindung, welche sich begierig mit Wasser mischt und so eine steigende Auftreibung der Zelle bis zur Auflösung herbeiführt. Es werden also konzentrirte Laugen anders als verdünnte

Lösungen wirken und auf den Kaligehalt einer Zusatzflüssigkeit überhaupt das grösste Gewicht zu legen sein.

MOLESCHOTT, welcher diesen Gegenstand genauer verfolgte, hat hierüber eine Reihe von Prüfungen angestellt. Er bediente sich des getrockneten Gewebes.

Eine starke Kalilauge von 35 % führt nur ein mässiges Aufquellen herbei; die Zellen bilden eine sehr zierliche Mosaik und ihre Kerne sind erhalten. Allmählich wird die sie verbindende Interzellular- oder Kittsubstanz gelöst und die Zellen schwimmen jetzt isolirt in der Flüssigkeit herum. Auch noch Lösungen von 30 % erhalten die Kerne, schwächere, unter 20 %, greifen sie rasch an. Um ein beträchtliches Aufquellen der Epithelien bis zur Gestalt elliptischer Blasen zu erzielen, lege man das Gewebe in Kalilauge von 30—10 % während eines etwa vierstündigen Zeitraumes ein.

Setzt man diesen gequollenen Zellen Wasser zu, so schwellen sie noch mehr zu ganz glashellen Blasen an, die der Auflösung bald anheimfallen. Vorher aber kann man durch Uebersättigung der Flüssigkeit mit Essigsäure in den Epithelialzellen die Präparation eines zersetzten Eiweisskörpers (ihrer Hornsubstanz) herbeiführen. Die betreffenden Bilder unserer Fig. 110, welche unter einer derartigen Behandlung sowohl das Pflasterepithelium der Mundhöhle (1), als das der äusseren Haut (2) darstellen, dürften nach dem Besprochenen verständlich sein.

Verwendet man sehr schwache Kalilauge von 10—5 %, so lösen sich in ihnen allmählich die Zellen ganz auf. Lösungen unter 5 % greifen weniger das betreffende Gewebe an.

Auch Natronlauge können mit Vortheil zur Verwendung kommen, doch müssen sie verdünnter sein.

Für Horngewebe ist neulich durch NATHUSIUS die Goldchloridlösung (0,005 % und Reduktion durch Eisenvitriol S. 95) empfohlen worden. Man kann solche Präparate hinterher noch mit Vortheil den Alkalien unterwerfen.

Zur Untersuchung der geschichteten Plattenepithelien des Fötus empfehlen sich besonders feine Vertikalschnitte des in Alkohol oder Chromsäure stärker erhärteten Gewebes. Die Karmintinktion sollte dabei nicht vernachlässigt werden.

Aufbewahrungen der gehorneten Zellen in konservirenden Flüssigkeiten gelingen leicht. Tingirte Schnitte versetzt man mit Glycerin. Auch entwässert und in Kanadabalsam eingeschlossen gewähren sie oft recht hübsche Bilder.

2) Nagelgewebe. Die Nägel gestatten bei ihrer Konsistenz zwar ohne Weiteres feine Schnitte in den verschiedensten Richtungen, haben dagegen ihre Elemente in einer Weise verbunden, dass man nichts als ein homogenes und bei seiner Sprödigkeit von zahlreichen Rissen und Sprüngen durchzogenes Gewebe bemerkt. Reagentien, welche erweichend und auf die Interzellularsubstanz lösend einwirken, sind daher unentbehrlich. Man hat sich der Schwefelsäure und der alkalischen Laugen bedient. Die erstere wirkt auch konzentriert in der Kälte nur

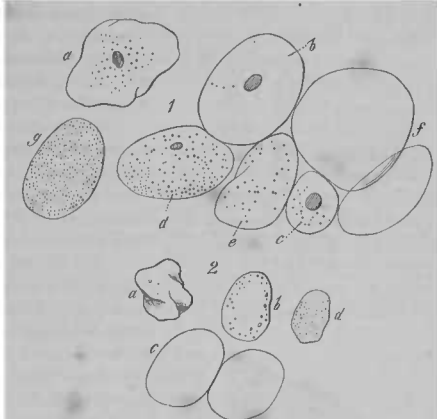


Fig. 110. 1 Epithelialzellen; bei *a* eine unveränderte flache Zelle aus der Mundhöhle; bei *b-f* dieselbe Zellenart nach Behandlung mit kautischem Natron, theils noch mit Kernen (*b, c, d*), theils schon kernlos (*e, f*); bei *g* nach Natroneinwirkung mit Essigsäurezusatz. 2 Epidermoidalzellen; *a* unverändert; *b* bei Beginn der Natroneinwirkung; bei *c* die längere Einwirkung des Reagens; *d* unter Zusatz von Essigsäure.

langsam ein, doch lässt sie nach einigen Tagen deutliche Epithelialplättchen erkennen. Sehr schnell, schon nach einer halben Minute, treten diese beim Kochen hervor. Kerne werden bei dieser Methode nur ungenügend sichtbar.

Bei weitem besser, wie KÖLLIKER schon vor längeren Jahren hervorhob, wirken

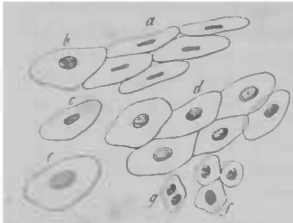


Fig. 111. Gewebe menschlicher Nägel zum Theil nach Einwirkung der Natronlauge. a Zellen der obersten Schichten in seitlicher Ansicht; b eine Zelle von oben; c hält von der Seite; d eine Anzahl Zellen polyedrisch gegen einander begrenzt; e eine Zelle, deren Kern im Verschwinden begriffen ist; f Zellen der unteren Lagen (des Malpighischen Schleimnetzes); bei g eine derartige Zelle mit doppeltem Kerne.

Kali- und Natronlauge. Man kann schon, ohne Lösungen von bekannter Stärke zu verwenden, oft sehr hübsche Bilder isolirter und gequollener Zellen erhalten, in denen nicht selten die Kernbildungen prächtig hervortreten. Passend erscheint eine etwa 25—27 % Kalilösung. Schwache Solutionen zerstören die Kerne.

Auch ein momentanes Aufkochen in einer verdünnten (etwa 10 %) Natronlösung gewährt uns oftmals sehr bezeichnende Anschauungen. Man kann so fast augenblicklich die Nagelstruktur demonstrieren. Fig. 111 zeigt uns die auf letzterem Wege isolirten Nagelzellen.

Epitheliale Neubildungen kommen bekanntlich mancherlei vor. Kysten und Balgschwülste besitzen eine Auskleidung meistens pflasterförmiger Zellen. Hypertrophische Wucherungen der Oberhaut, Schwielen, trockne Hautwarzen, hornartige Auswüchse zeigen ein den verhornten Epidermoidallagen ähnliches Gefüge und verlangen analoge Untersuchungsmethoden, das Trocknen, vertikale Durchschnitte, Kalilauge etc. Auch die Perligeschwülste (zu welchen wohl HASSAL's konzentrische Körper der Thymus zu rechnen sind) und der Epithelialkörper oder das Karoid tragen bekanntlich den epithelialen Charakter, erstere in Gestalt gutartiger letztere in Form bösartiger Neoplasmen. Nach ihrer verschiedenen Konsistenz haben sich dann die vorbereitenden Methoden zu richten. Theils kann man an feinen Schnitten und Zerzupfungspräparaten das frische Gewebe untersuchen, theils wird man zu Erhärtungsmitteln greifen müssen. Tinktionen und die Alkalien kommen auch hier zur Verwendung. Nägel ändern wenig.

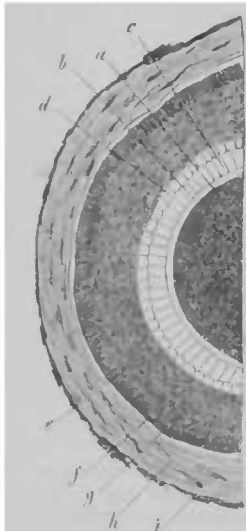


Fig. 112. Querschnitt durch ein Kopflaar und dessen Balg vom Menschen. a Haar; b Oberhäutchen desselben; c innere und d äussere Lage des sog. inneren Wurzelscheitels; e äusserer Wurzelscheitel; f dessen geschichtete Schichten; g dessen geschichtete Lagen (schichtartige Zellen); h Glanzmembran des Balges; k dessen Mittelscheid und e Aussenkante.

3) Haarge webe und Haar. Den komplizirten Bau der menschlichen Haare setzen wir aus den Lehrbüchern der Histologie als bekannt voraus.

Um das Haar mit seinem Balge und mit den unteren Theilen des sogenannten Haarknopfes zu untersuchen, präparirt man ein solches von stärkerem Kaliber aus der Haut hervor, oder man verwendet zweckmässig ein entweder an der Luft getrocknetes oder durch Alkohol erhärtetes Stück der Schädelhaut, wobei man jedoch die Richtung, in welcher das Haar die Haut durchsetzt, bei den Vertikalschnitten möglichst genau einhalten muss. Querschnitte durch das Haar mit all seinen Umhüllungen (Fig. 112 lassen sich ähnlich gewinnen. Das Einlegen in sein starkes Essigsäuregemisch während einiger Monate rühmt MOLLSCHEIDT.

Zur ersten Untersuchung dient ein langsam ausgezogenes Kopflaar. An ihm findet man öfters die Wurzel von der weissen Masse der sogenannten Wurzel-

scheiden bedeckt, mit Ausnahme ihrer untersten Partien, welche mit dem Endtheil des Knopfes im Balge zurückgeblieben sind. Weisse Haare eignen sich am meisten, blonde besser als dunkle. Als Zusatz benutzt man Wasser oder Glycerin. Schwache Vergrößerungen werden alsdann die Erkennung der wesentlichen Strukturverhältnisse gewähren.

Zur Untersuchung des feineren Baues der äusseren Wurzelscheide (Fig. 112 *e*, 113 *c*) bedarf es eigentlich keiner weiteren Präparation, sondern nur stärkerer Linsen und höchstens der Anwendung der Essigsäure. Die innere Wurzelscheide (Fig. 112 *c d*) gewinnt man entweder an Flächenschnitten behaarter Hautstellen oder an ausgezogenen Haaren nach Ablösung der äusseren und Befreiung vom Haarschafte. Kurze Querschnitte, durch die Wurzel des auf der Glasplatte liegenden befeuchteten Haares gemacht und dann mit Nadeln zerrissen, werden jene Ansicht, wenn auch vielleicht nach ein paar verunglückten Versuchen, gewähren. Einige Aufmerksamkeit und die Benutzung starker Linsensysteme führt uns dann zur Erkennung der beiden different gestalteten Zellenlagen (Fig. 112 *c d*, 113 *a b*) jener inneren Scheide. Der Bau von Haarschaft und Haarknopf, sowie der epidermoidale Ueberzug können ebenfalls bis zu einem gewissen Grade schon jetzt erkannt werden. Für ein weiteres Eindringen in die Struktur sind Reagentien erforderlich, zu deren Anwendung wir jetzt übergehen.

Beginnen wir mit dem zuletzt genannten Ueberzuge epidermoidaler Zellen (Fig. 112 *b*, 114 *f*). Ein vortreffliches Mittel zu ihrer Ablösung bietet die ein paar

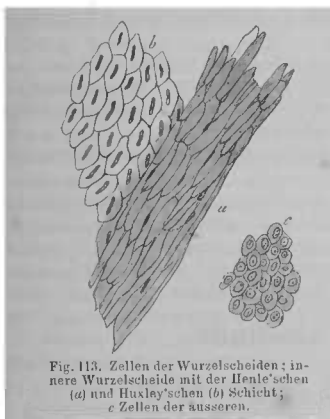


Fig. 113. Zellen der Wurzelscheiden; innere Wurzelscheide mit der Henle'schen (*a*) und Huxley'schen (*b*) Schicht; *c* Zellen der äusseren.



Fig. 114. *a* Zellen des Haarknopfes; *b* vom Beginne des Schaftes; *c* Rindennasse mit Schwefelsäure behandelt und bei *d* in einzelne Plättchen zerfallen; *e f* Zellen des Oberhautchens.

Minuten lange Einwirkung der konzentrirten Schwefelsäure, deren Bedeutung schon vor langen Jahren H. MEYER hervorhob. Auch mit Alkalien kann man, aber viel langsamer, das gleiche Resultat erzielen. MOLESCHOTT rühmt eine Kalilauge von 4,6 %. Hat diese bei der kühleren Temperatur der Winterzeit 40 Stunden eingewirkt, so beginnt jene sich vom Haarschafte abzulösen. Nach 3—4 Tagen sind die Plättchen auf das Schönste überall abgehoben. Natürlich können Natronlauge ebenfalls verwendet werden.

Zur Erkennung der Rindenschicht des Haarschaftes und zur Isolirung ihrer eigenthümlichen plättchenförmigen Zellen ist das beste Mittel die Anwendung der konzentrirten Schwefelsäure bei gelinder Wärme. Nach mehreren Minuten wird man finden, wie das Oberhäutchen in Ablösung begriffen und die Oberfläche des Haarschaftes rau und flüzig geworden ist. Nach kurzer Zwischenzeit beginnen, namentlich wenn man unter einigem Druck das Haar rollen lässt, die spindelför-

migen Plättchen sich abzulösen. Später trennen sich die inneren Schichten (b, d), bis man allmählich zur Markmasse gelangt.

Auf mechanischem Wege kann man gruppenweise diese Plättchen ebenfalls abspalten. Man kratzt zu diesem Behufe das auf dem Objektträger liegende trockne Haar in der Richtung von der Spitze nach der Wurzel und bringt die abgeschabte Spähne befeuchtet unter das Mikroskop (c).

Um die geschrumpften lufthaltigen Zellen des Marks zur Anschauung zu bringen, bat man schon vor längerer Zeit die Alkalien empfohlen (KÖLLIKER). MOLESCHOTT rühmt für die Markzellen der Barthaare und blonder Haare überhaupt ein- bis zweitägige Einwirkung einer Natronlauge von 3⁰/₁₀. Auch ein mehrtägiges Einlegen des Haares in eine Kalilauge von 2⁰/₁₀ oder ein längeres Verweilen in solcher von 4,6⁰/₁₀ verschafft gute Bilder.

Will man Querschnitte durch einen Haarschaft gewinnen, so empfiehlt sich am meisten folgendes Verfahren. Ein Bündel derselben wird mit Leim oder arabischem Gummi verklebt und getrocknet. Die mit Hilfe einer scharfen Klinge erhaltenen Schnitte weicht man in heissem oder kaltem Wasser an. Ein anderes originelles Mittel hat schon vor längeren Jahren HENLE angegeben. Kurze Zeit nach dem Rasiren wiederholt man dieselbe Operation und fächt die Schnitte der Barthaare aus dem Seifenschaum heraus. Auch eingeklemmt in einen Kork, oder eingeklemmt in Gutta percha, geben Haare Querschnitte (HARTING, REICHERT).

Um die Zellen der äusseren Wurzelscheide zu untersuchen, ist die Anwendung sehr verdünnter Essigsäure zweckmässig. Für die Zellen der inneren Wurzelscheide nimmt man stärkere Kalilaugen.

Auf einzelne pathologische Verhältnisse kommen wir später zurück.

Die ersten fötalen Haaranlagen gewinnt man an Hautschnitten von Chromsäure- oder Alkoholpräparaten. Die Karminfärbung ist hier sehr zweckmässig. Spätere Entwicklungsstufen studirt man in ähnlicher Weise.

Haarpräparate werden je nach Umständen trocken in Kanadabalsam oder in Glycerin eingeschlossen.

Dreizehnter Abschnitt.

Bindegewebe und Knorpel.

Mit dem Namen Binde substanz bezeichnet man in der modernen Histologie gegenwärtig eine Reihe nahe verwandter, wenn auch in ihren Endformen different genug ausfallender Gewebe, welche alle (unmittelbar oder mittelbar) in einander übergehen können, ebenso von sehr ähnlichen Texturen ihren ersten Ausgang nehmen und sich somit als Glieder einer natürlichen Verwandtschaftsreihe dokumentiren. Gallertgewebe, retikuläre und gewöhnliche Binde substanz, Fett-, Knorpel-, Knochen- und Zahnbein gewebe zählen hierher.

Auch noch in einem anderen physiologischen Momente kommen jene Glieder mit einander überein. Es sind Gewebe niederen Ranges, welches sich an den höheren vitalen Prozessen nicht betheiligen, dagegen eine durch den ganzen Körper, durch alle Theile (wenn auch in wechselnder Mächtigkeit, verbreitete Gerüst substanz herstellen, in deren Räumen andere Gewebe, Muskeln, Nerven, Gefässe,

Drüsenzellen etc. eingebettet liegen. Es ist ein Verdienst von VIRCHOW, durch eine Reihe von Untersuchungen die Bedeutung des Bindegewebes für pathologische Neubildung gezeigt zu haben.

1) Als Gallertgewebe bezeichnen wir weiche durchsichtige Massen, bestehend aus rundlichen oder sternförmigen Zellen (Fig. 115, 116), welche zwischen sich eine gewöhnlich homogene schlimige Interzellularsubstanz in ansehnlicher Menge führen. Sie gehören fast alle der fötalen Lebensperiode an, betreffen entweder transitorische Organe oder sind nur Entwicklungsstufen des gewöhnlichen Bindegewebes. Ein einziges derselben, in sonderbar verwässerter Form mit verkümmerten Zellen, persistirt; es ist dieses der Glaskörper des Auges (Fig. 115). Die grosse Weichheit all dieser Gewebe erschwert die Gewinnung passender Präparate sehr. Höchstens lassen sich die Zellen ohne weitere Behandlung blass und

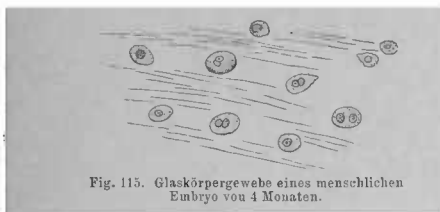


Fig. 115. Glaskörpergewebe eines menschlichen Embryo von 4 Monaten.

zart bei stark beschattetem Sehfelde studiren. Erhärtende Mittel sind daher erforderlich und unter ihnen nehmen Chromsäure und doppelchromsaurer Kali den ersten Rang ein. Eine Chromsäure von 0,5—2% erhärtet nach einigen Tagen in der Regel so weit, dass jetzt durch das Gewebe mit einem scharfen Rasirmesser Schnitte anzufertigen sind. Bei einem der hierher gehörigen Organe, dem Nabelstrang, kommt die Methode des Eintrocknens sehr passend zur Anwendung. — Eine eigentümliche, aber zweckmässige Vorschrift hat für den Glaskörper NEUMANN gegeben. Man durchtränkt ihn 1—2 Tage lang mit einer Hühner-Eiweisslösung, erhärtet alsdann durch ein minutenlanges Einlegen in heisses Wasser und darauf in Alkohol und gewinnt so das Organ nicht allein konsistenter, sondern auch verdunkelt.

Tinktionen sind bei den zarten blassen Zellen des Gallertgewebes sehr am Platz. Karmin kann hier benutzt werden. Beim Glaskörper erlangt man durch Anilinblau treffliche Präparate.

Aufbewahrt werden die Präparate des Gallertgewebes nach vorheriger Tinktion in wässrigem Glycerin.

2) Mit dem Namen der retikulären Bindesubstanz bezeichnen wir ein aus sternförmigen Zellen erbautes Netzgerüste, welches in seinen bald weiteren, bald höchst engen Maschen nicht mehr die wässrige mucinführende Flüssigkeit des Gallertgewebes, sondern einen anderen Inhalt beherbergt. Dieser besteht entweder aus Lymphkörperchen — und dann hat man in neuerer Zeit das Gewebe »adenoides« oder »cytogenes« (HIS. KÖLLIKER) genannt — oder aus Fetttröpfen (Winterschlafdrüse) oder nervösen Formelementen (Rückenmark, Gehirn und Retina). Wie in der ganzen Bindesubstanzgruppe kann auch hier nicht von einem scharf abgegrenzten Gewebe die Rede sein. Die retikuläre Bindesubstanz geht vielmehr vielfach in das gewöhnliche Bindegewebe, ebenso wahrscheinlich auch in das Gallertgewebe über.

Wenn irgend ein Gewebe des Körpers geeignet ist, den hohen Werth der neueren

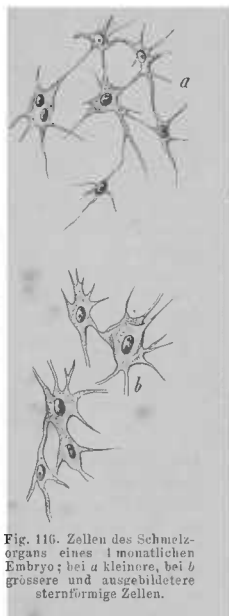


Fig. 116. Zellen des Schmelzorgans eines 1 monatlichen Embryo; bei *a* kleinere, bei *b* grössere und ausgebildete sternförmige Zellen.

Untersuchungsmethoden darzuthun, so ist es gerade diese retikuläre Bindesubstanz (Fig. 117), welche seit längeren Jahren so vielfach durchforscht worden ist und früher mancherlei Kontroversen veranlasst hat. Alle die betreffenden Erscheinungsformen unseres Gewebes in den Lymphdrüsen, lymphoiden Follikeln der Thymus, Milz, Darmschleimhaut etc. erscheinen im frischen Zustande viel zu weich, als dass an eine Analyse ohne Vorbereitung gedacht werden könnte. Erhärtende Mittel sind daher als unerlässliche Vorbereitung Tage lang anzuwenden. Unter denselben nehmen Chromsäure, doppelchromsaures Kali und Alkohol den ersten Rang ein.

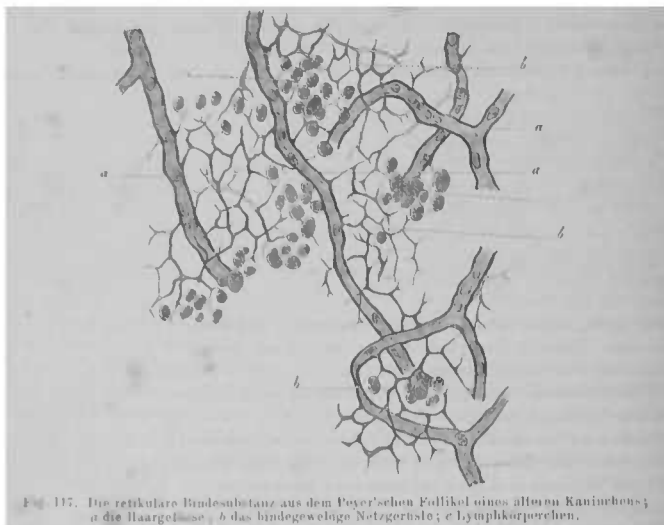


Fig. 117. Die retikuläre Bindesubstanz aus dem Peyer'schen Follikel eines alten Kaninchens; a die Haargefäße; b das bindegewebige Netzgerüst; c Lymphkörperchen.

Hat die Erhärtung jener drüsigen Organe und der Darmschleimhaut den richtigen Grad erreicht, so entnimmt man mit der scharfen angefeuchteten Rasirmesserklinge möglichst feine Schnitte und pinselt dieselben in der von His angegebenen Weise mit einem weichen Malerpinsel vorsichtig aus. Zur Erkennung der Kerne in den Knotenpunkten des Netzes dient die Karmintinktion mit nachherigem Auswaschen in schwach angesäuertem Wasser. Man wird jene dann mit Leichtigkeit namentlich bei jüngeren Körpern sehen. Allerdings besitzt nicht jeder der zahllosen Knotenpunkte einen Kern, indem eben nicht einfache Zellenausläufer, sondern ramifizierte Fortsätze mit einander verschmelzen — so dass der Zellenrayon neben dem kernhaltigen Zentrum noch eine Anzahl kernloser peripherischer Knotenpunkte darbietet. Die Karmintinktion wird übrigens auch jede Verwechslung zwischen dem tingierten Kern und dem Querschnitt einer vertikal aufsteigenden farblosen Netzfaaser verhüten. Bei älteren Thieren — und unsere Zeichnung ist von einem solchen entnommen — können allerdings Kerne über einzelne Strecken ganz fehlen, und häufig sind sie nur verkümmert und geschrumpft zu erkennen. Bei Reizungszuständen gewinnen sie jedoch bald wiederum das alte pralle Ansehen. Je nachdem das Auspinseln frühzeitig abgebrochen oder länger fortgesetzt worden ist, wird man einen bald grösseren, bald geringeren Rest der Lymphkörperchen in den Maschen des Gewebes erblicken (c).

Es ist nun in vielen Fällen nicht leicht, den richtigen Erhärtungsgrad zu treffen, und auf ihn kommt eigentlich Alles an. Ueberhärtet gestattet das Präparat nicht mehr die hinreichende Entfernung der Lymphzellen durch den Pinsel; bei

einem zu geringen Erhätungsgrade zerfällt oft schon nach einigen Pinselstrichen Alles in ein Trümmerwerk.

Für die Darmschleimhaut und die meisten lymphoiden Organe gebe ich dem Weingeist den Vorzug vor der Chromsäure. Man legt in nicht allzu grossen Stücken in reichlicher Flüssigkeitsmenge ein, und zwar für die ersten zwei Tage in einen Alkohol von etwa 36^o, der mit der gleichen Wassermenge verdünnt ist, erneuert diesen durch den gleichen Weingeist, aber ohne den früheren Wasserzusatz, und ist dann nach 4—5 Tagen bis zu einer Woche gewöhnlich im Stande, das Auspinseln vorzunehmen. In schwachem Weingeiste können dann in dieser Weise gut erhärtete Stücke Monate und Jahre lang aufbewahrt werden. Sehr starken Alkohol vermeide man ganz.

Will man Chromsäure anwenden, so beginne man etwa mit einer Lösung von 2—5 pro Mille und gebe allmählich, die Flüssigkeit wechselnd, zu einer Solution von 1^o/₀ über. Chromsaurer Kali ist in entsprechender Menge zu benutzen (worüber man S. 80 zu vergleichen hat).

Verhältnissmässig leicht erkennt man die retikuläre Binde substanz in den Lymphdrüsen, PEYER'schen Follikeln und den MALPIGHI'schen Körperchen der Milz. Schon mehr Mühe bereitet die Thymus und das Gewebe der Milzpulpa. Schwierig ist der Nachweis in der Winterschlagdrüse, welche ich mit HIRZEL untersucht habe, und in noch höherem Grade in den nervösen Organen, namentlich der grauen Masse von Rückenmark und Gehirn, sowie der Netzhaut des Auges. Dünnere Chromsäurelösungen als die oben angegebenen ($\frac{1}{6}$ — $\frac{1}{4}$ gr. auf 1 Unze) in mehrtägiger Einwirkung in Verbindung mit sehr starken Objektiven sind zu verwenden. Bei der Besprechung der betreffenden Organe werden wir darauf zurückkommen.

Tinktionspräparate in verdünntem Glycerin geben die besten Sammlungsobjekte ab.

3) Die Untersuchung des Fettgewebes ist eine einfache und mühelose, mag es sich nun um eine normale Form desselben (Fig. 118), oder die pathologische Neubildung, z. B. bei einem Lipome, handeln.

Ein kleines Stückchen Gewebe (*a*) wird in der Zusatzflüssigkeit zerzupft und zunächst bei schwächerer Vergrösserung durchmustert. Man wird hier die grossen, bald mehr glatten, bald mehr höckerigen Zellen dicht gegen einander gedrängt und oft mit einer polyedrischen Abplattung erkennen, zugleich aber zahlreichen, in Folge der Zerrei ssung entstandenen, freien Fetttropfen (*b*) begegnen. Die optische Beschaffenheit beider ist eine sehr ähnliche. Wir erblicken eine glashelle, zuweilen schwach gelblich tingirte Masse mit dunklen scharfen Umrissen bei durchfallender Beleuchtung, bei auffallendem Lichte dagegen eine silberartig glänzende, weissliche oder gelbliche Begrenzung. Während aber den Fettzellen ein bestimmtes Ausmaass zukommt, sind jene freien Fetttropfen von der aller verschiedensten Grösse. Letztere fliessen ferner unter geübtem Druck zusammen, die Zellen natürlich nicht.

Zur Erkennung der Zellenmembran muss man entweder die Zelle sprengen, wo jene dann nach dem Ausfliessen des Fettes als blasser kollabirter Sack (*c*) zurückbleibt, oder das Fett auf chemischem Wege durch Alkohol, Aether, sowie das von TOLDT kürzlich empfohlene Benzin entfernen. Zur Demonstration des Kernes dient die gewöhnliche Karmin tinktion. Auch die Behandlung mit Pikrin-Karmin und nachherigem Zusatz von Ameisensäurem Glycerin liefert sehr hübsche Bilder (FLEMING).

Nicht selten (Fig. 119) kommt es im Innern der Fettzellen zur Abscheidung

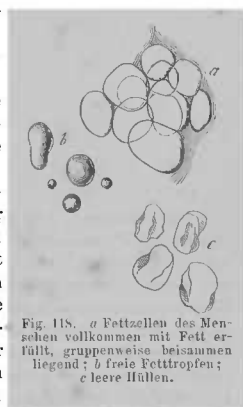


Fig. 118. *a* Fettzellen des Menschen vollkommen mit Fett erfüllt, gruppenweise beisammen liegend; *b* freie Fetttropfen; *c* leere Hüllen.

krystallinischer nadelförmiger Massen *c*), derselben, welche wir schon früher in saurem Eiter angetroffen haben. Ein längeres Einlegen in Glycerin führt fast allgemein derartige Krystallisationen in der Zellenhöhle herbei.

Um die Blutgefäße des Fettgewebes zu studiren, injiziert man mit transparenten Massen, Karmin oder Berliner Blau, und benützt als Zusatz bei der mikroskopischen Untersuchung reines Glycerin, welches auch sonst bei seinem starken Lichtbrechungsvermögen für Fettzellen sich sehr wohl eignet.



Fig. 119. Mit Krystallen versehene Fettzellen des Menschen. *a* Einzelne Nadeln; *b* grössere Gruppen; *c* die Zellen selbst mit derartigen Gruppierungen im Innern; *d* eine gewöhnliche, krystallfreie Fettzelle.

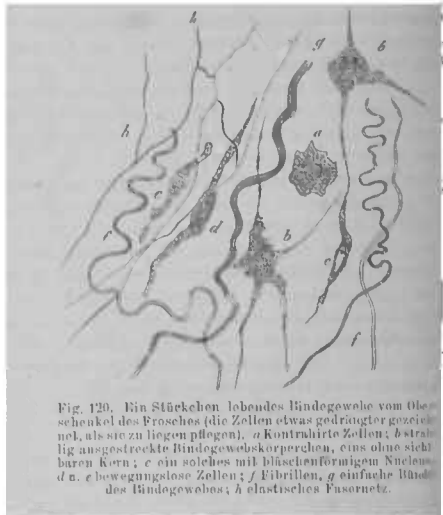


Fig. 120. Ein Stückchen lebendes Bindegewebe vom Oberschenkel des Frosches (die Zellen etwas gedrückter gezeichnet, als sie zu liegen pflegen). *a* Kontraktile Zellen; *b* stark Fig. ausgezogene Bindegewebskörperchen, c) ein solches mit blasenförmigem Nucleus; *d, e* ein solches mit blasenförmigem Nucleus; *d, e* bewegungslose Zellen; *f* Fibrillen, *g* einfache Bänder des Bindegewebes; *h* elastisches Fasernetz.

Man konservirt in Glycerin dem reinen oder mit Ameisensäure versetzten (S. 121) oder, wenn es sich um injiziertes Fettgewebe handelt, auch mit Vortheil in Kanadabalsam. Die früher (S. 123) erwähnte Lösung der arsenigen Säure ist von HAUERSCHE empfohlen worden.

1. Das gewöhnliche Bindegewebe, in ausgedehntester Weise verbreitet, besteht in seiner entwickelten Formation aus einer faserigen, in Bündel und Fibrillen zerfallenden Substanz, in welcher man länglichen oder sternförmigen Zellen, d. h. vielbesprochenen Bindegewebskörperchen, ebenso den verschiedenen Erscheinungsformen des elastischen Gewebes begegnet. Alles liegt eingebettet in einer sehr wechselnden Menge homogener Grundmasse.

Wählt man lebendes Bindegewebe aus einer passenden Stelle, z. B. (worauf KÜTSE aufmerksam gemacht hat) beim Frosch die wasserhellen dünnen Plättchen zwischen den Schenkelmuskeln (Fig. 120), so erkennt man bei Zusatz von Lymphe in der glashellen Grundsubstanz die Fibrillen (*f*) und Bündel der Bindegewebsfasern (*g*) sowie ein sehr feines elastisches Fasernetz (*h*). Unser Auge fesselt dann die Bindegewebskörperchen als membranlose flache Zellen, bestehend aus einem Kern und feinkörnigem Protoplasma. Man bemerkt mehrere Varietäten der betreffenden Zellen *a* u. *b*, *c*, *d* u. *e*) und überzeugt sich zugleich, wie den beiden ersten Erscheinungsformen der Bindegewebskörperchen (*a*, *b*, *c*) eine zwar sehr träge, aber unverkennbare vitale Kontraktilität zukommt, so dass allmählich die Zelle *a* zu Gestalten sich umwandelt, wie sie unsere Zeichnung bei *b* darbrietet. Indessen ist auch hiermit, wie wir jetzt wissen, noch nicht die volle Gestalt gegeben. Ein ungemein blasser und sehr leicht zu überschender Randtheil verleiht dem ganzen Ding nach dem Absterben die Beschaffenheit einer länglichen, gezack-

ten, in verschiedener Weise umgebogenen und gefalteten Platte. Auch im festgeformten Bindegewebe der höheren Thiere erhält sich diese (in den Sehnen schon vor langen Jahren beobachtete) Gestaltung der Bindegewebszelle (RANVIER, SCHWEIGGER-SEIDEL und FLEMMING). Daneben begegnet man den merkwürdigen amöboiden Wanderzellen, jenen emigrierten Lymphkörperchen, deren wir S. 141 gedacht haben. Man hat demnach zwischen fixen und wandernden Zellen des Bindegewebes unterschieden.

Da die Mengen der Zellen, der Fibrillen und der elastischen Elemente sehr ungleich ausfallen, so wird nach jenen beiden Zumischungen das Gewebe wechselnd sich gestalten müssen. Nicht minder beträchtliche Verschiedenheiten bietet die Verflechtung und Verwebung seiner Bündel dar.

Präparirt man ein Stückchen abgestorbenes Bindegewebe in einer Zusatzflüssigkeit mit Hülfe scharfer Nadeln, so gelingt es sehr leicht, dasselbe in die erwähnten Stränge oder Bündel zu zerrennen (Fig 121). Die Bündel selbst zeigen uns eine ihrer Längsaxe parallel gehende Streifung und können der letzteren entsprechend in feinere Stränge und endlich in äusserst dünne homogene, mehr oder weniger wellig verlaufende Fäserchen oder Fädchen, die sogenannten Primitivfibrillen, zerlegt werden.

Während in früherer Zeit die Anatomien als einfachen Ausdruck dieser sehr leicht zu machenden Beobachtung eine Faserigkeit des Bindegewebes annahm, hatte REICHERT in der Mitte der 40er Jahre diese Fasern für Kunstprodukte und die Längsstreifung für den optischen Ausdruck einer Faltung und Runzelung einer durchaus homogenen Substanz erklärt.

Lange Kontroversen sind über die letztere Auffassung geführt worden. Erst später gelang es, die Präexistenz jener Fibrillen (welche der Leser schon aus Fig. 120 kennt) auf das Unzweifelhafteste darzuthun, indem man sie auf chemischem Wege isoliren lernte. Behandelt man wiederholt nach einander das Bindegewebe mit Reagentien, welche es zum Aufquellen und Einschrumpfen bringen, so treten jene feinsten Fasern schön hervor (HENLE). Weitere Beobachtungen machte dann ROLLETT.

Hat man ein Stückchen Sehngewebe des Menschen in Kalkwasser während einer Woche und länger eingelegt und bringt man jetzt ein Bündel auf den Objektträger, so gelingt es, denselben, indem man die Präparirnadel auf seine Mitte einsetzt, in längslaufende Fasern von stärkerem oder geringerm Kaliber aus einander zu ziehen, welche sich unter spitzen Winkeln durchkreuzen. Alle Bemühungen, das Gewebe zu einer homogenen Membran im Sinne REICHERT's auszubreiten, verunglücken und führen jene fibrilläre Zerklüftung herbei. Denselben Effekt, aber in viel kürzerer Zeit, schon nach 4—6 Stunden, übt das Barytwasser.

Für die mikroskopische Untersuchung hat man das Kalk- und Barythydrat zu entfernen, entweder durch längeres Auswaschen in Wasser, oder unter Beifügung von so viel Essigsäure, als gerade ausreicht, um den Kalk oder Baryt zu neutralisiren. Von dem Kalk- oder Barytwasser ist dabei ein weissartiger Körper gelöst worden, offenbar die Kittsubstanz der Fibrillen.

Während nun eine Reihe bindegewebiger Texturen sich in dieser Hinsicht gleich verhalten, hieten andere eine Abweichung dar. Als Beispiel kann die Leder-

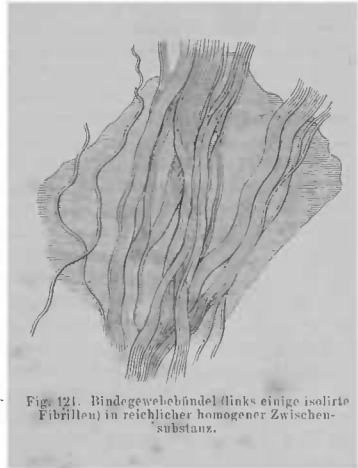


Fig. 121. Bindegewebebündel (links einige isolirte Fibrillen) in reichlicher homogener Zwischen-substanz.

haut dienen. Diese zerfällt bei der gleichen Behandlung in stärkere scheinbar ganz homogene Fasern, welche erst in Folge einer längeren Mazeration in Kulkwasser (von 10—12 Tagen) in die longitudinal geordneten Fibrillen zerklüftet werden können.

Nach dem Typus des Sehngewebes aber sind zufolge ROLLÉTT'S Beobachtungen gebildet die Bündel der Sklera, der Aponurosen, der fibrösen Gelenkbänder, der Dura mater, der Zwischenknochenbänder.

Auch die Untersuchung des Bindegewebes im polarisirten Lichte spricht für die Gegenwart der Fibrillen. Jenes ist positiv doppelbrechend und die optische Axe liegt in der Längsrichtung der Fibrillen. Alle Reagentien, welche das faserige Ansehen des Bindegewebes erhalten, ändern auch die optischen Eigenschaften desselben nicht in erheblicher Weise. Behandlungsweisen dagegen, die das Bindegewebe scheinbar homogen machen, verändern auch die Doppelbrechung bedeutend (W. MÜLLER).

Dieselbe Anordnung wie in der äusseren Haut findet man dagegen in der Conjunctiva, dem Unterhautzellgewebe, der Submucosa des Darmkanals und der Tunica adventitia der Gefässe.

Die Verflechtung der Bindegewebebündel und die ganze Anordnung eines bindegewebigen Theiles erkennt man an getrockneten Theilen, deren gröbere Schmitte einfach in Wasser erweicht werden. Passend kann die Karminfärbung noch zur Anwendung kommen.

Man entdeckt dann am Querschnitt der Bündel ein fein punkirtes Wesen, welches von manchen Forschern für die Querschnitte der Bindegewebsfibrillen erklärt worden ist, so z. B. an einer Sehne.

Um die zwischen den Fibrillen vorkommenden zelligen und elastischen Elemente zu erkennen, verwendet man seit Decennien Reagentien, welche die Fibrillen zum Aufquellen bringen, und hierbei ihr Brechungsvermögen so weit erniedrigen, dass es demjenigen des zugesetzten Wassers gleich kommt. So entsteht für das Auge das Scheinbild einer Auflösung der Fibrillen und die sonstigen Zuzmischungen des Bindegewebes treten hervor; die Zellen allerdings unter gewaltigen Veränderungen und Vermistaltungen.

Diese Wirkungsweise kennt man am längsten von der Essigsäure. Auch andere organische Säuren können zur Verwendung kommen. Der Holzessig ist dann vielfach zu einem derartigen Zwecke benutzt worden, bald unverdünnt, bald mit dem gleichen Volumen Wasser versetzt. Ebenso wirken Mineralsäuren im Zustande hoher Verdünnung, wie Salpeter- und Salzsäure. Letztere, 0,1^o/₁₀ stark, verhält sich der Essigsäure gleich.

Es bedarf nur der Neutralisation der Säure mit Ammoniak, um die Fibrillen wieder hervortreten zu lassen.

Auch in Alkalien erfahren die Bindegewebefasern ein ähnliches Aufquellen wie in jenen Säuren. Nachträglicher Zusatz von Wasser führt dann hier, ähnlich wie bei den Epithelien, eine rasche Auflösung herbei.

Noch in einer anderen viel schonenderen Weise, nämlich durch Anwendung einer Zusatzflüssigkeit von stärkerem Lichtbrechungsvermögen, erkennt man schon in dem nicht gequollenen Bindegewebe eingelagerte Gebilde. In dieser Hinsicht ist das Glycerin von höchstem Werthe.

Das Quellen des Bindegewebes bei den oben erwähnten Säureeinwirkungen kann zu eigenthümlichen Bildern Veranlassung geben. An manchen Stellen des Körpers werden die Bindegewebebündel von verdichteter Substanz scheidenartig umhüllt.

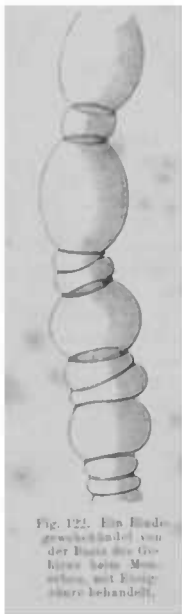


Fig. 121. Ein Bindegewebebündel von der Dura des Grosshirns, beim Menschen, mit Essigsäure behandelt.

Diese dehnt sich nun in weit geringerem Grade aus, wird hierbei nicht selten quer durchrissen und dann von der mit einer gewissen Gewalt hervorquellenden Inhaltsmasse mehr und mehr zusammengeschoben, bis sie endlich in stärkster Kompression die Form eines Ringes angenommen hat, der in seinem Ansehen einer zirkulär laufenden elastischen Faser sehr ähnlich ausfällt, für welche er auch vielfach genommen worden ist.

Doch genug von den Fibrillen. Fragen wir nach den Untersuchungsmethoden der Zellen.

Man kann aus dem lebenden Körper ein dünnes Plättchen Zwischenbindegewebe ausschneiden und mit Lymphe versetzt in der feuchten Kammer durchmustern. Es ergeben sich instruktive Bilder; doch ist das Zusammenschnurren einer solchen Lamelle ein fataler Umstand, wie jeder Beobachter erfahren hat.

Wir sind desshalb einem französischen Forscher, RANVIER, für die Erfindung neuer Methoden zu Dank verbunden. Man stellt durch Injektion des Gewebes künstliche Oedeme her. So kann man in das subkutane oder intermuskulare Bindegewebe eines Frosches Iodserum oder eine schwache Lösung des chromsauren Kali einspritzen. Ein feines Schnittchen der so gallertig infiltrirten Masse rasch auf die Platte gebracht und mit einen Deckgläschen bedeckt liefert ein hübsches Präparat. Eine schwache Höllesteinlösung (0,1%) qualifizirt sich als Eintreibungsflüssigkeit in noch höherem Grade, da durch sie die so blassen Randtheile der Bindegewebszellen, mit körnigem Niederschlag bedeckt, deutlicher hervortreten. Noch weit mehr empfehlen sich aber erstarrende Massen, Leimlösungen. FLEMING bediente sich, dieses RANVIER'sche Verfahren nachahmend, des Glycerinleimes (S. 121), welchem das halbe Volumen der oben erwähnten Silberlösung zugesetzt war. Die so infiltrirte Masse wird dann ausgeschnitten und dem Gefrieren ausgesetzt. Dünne jetzt entnommene Schnitte werden ausgewaschen, 6—12 Stunden lang durch Pikrincarmin gefärbt und nach nochmaligem Auswaschen in Wasser mit Glycerin (einfachem oder ameisensäurehaltigem) eingeschlossen.

Man hat früher zur Isolirung der zelligen Elemente die Interzellularsubstanz aufgelöst. Es gelingt dies, indem letztere in Leim verwandelt wird.

Zur Umwandlung des Bindegewebes in Leim dient bekanntlich eine verschieden lange Behandlung mit siedendem Wasser, was zum Theil wohl mit Strukturverhältnissen im Zusammenhang stehen mag, indem weiches Bindegewebe sich rascher zu lösen pflegt als fester gefügtes.

Für histologische Zwecke ist indessen dieser Eingriff ein allzu heftiger. In sehr schonender Art jedoch kann man wenigstens jenes weichere Bindegewebe noch auf einem andern Wege auflösen. Nachdem man es etwa einen Tag lang in äusserst schwach angesäuertem Wasser eingeweicht hat, löst man es dann in 24 Stunden durch die geringe Erwärmung des Wassers auf 35—40° C. Wir werden später beim Muskelgewebe von dieser Prozedur, welche eine grössere Verwendung verdient, nochmals zu reden haben.

Es würde uns zu weit führen, hier derartige künstlich veränderte Binde-

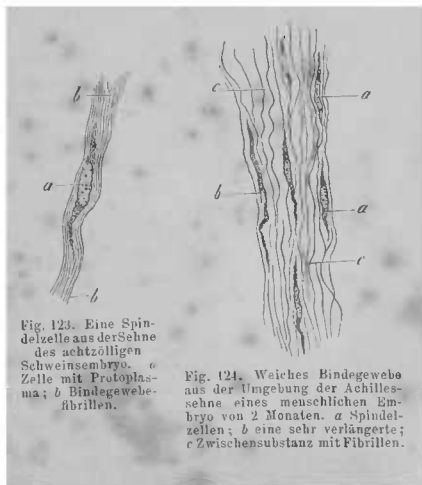


Fig. 123. Eine Spindelzelle aus der Sehne des achtzölligen Schweineembryo. a Zelle mit Protoplasma; b Bindegewebsfibrillen.

Fig. 124. Weiches Bindegewebe aus der Umgebung der Achillessehne eines menschlichen Embryo von 2 Monaten. a Spindelzellen; b eine sehr verlängerte; c Zwischensubstanz mit Fibrillen.

gewebszellen zu schildern. Im Uebrigen verweisen wir noch auf die voran stehenden beiden Figuren 123 und 124, welche nach Weingeistpräparaten gezeichnet wurden.

Auch die Goldbehandlung des Bindegewebes ist durch CONSUMM, und zwar mit Recht, empfohlen worden.



Fig. 125. Verschiedene Formen elastischer Fasern des Menschen. a unverzweigte, b und c verzweigte.

einer Sehne, der äusseren Haut oder des Unterhautzellgewebes und scheue nicht die Mühe einer sorgfältigen Auffassung des möglichst klein genommenen Stückes

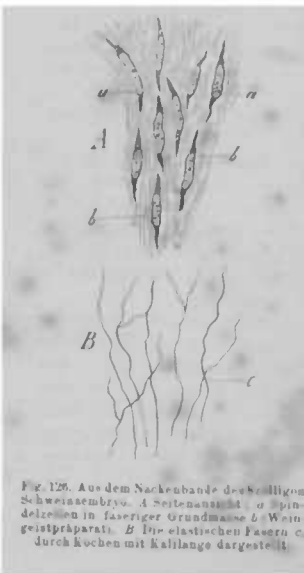


Fig. 126. Aus dem Nackenbunde dreiwöchigen Schweineembryo. A Spindelzellen in faseriger Grundmasse b Weingeistpräparat. B B) elastischen Fasern c durch Kochen mit Kalilauge dargestellt.

Die grosse Mehrzahl der sogenannten elastischen Fasern (Fig. 125) ist unzweifelhaft solider Natur, und alle Versuche, sie mit Karmin zu tingiren, scheitern. Das gewaltige Widerstandsvermögen, welches sie zeigen, macht die Untersuchung zu einer verhältnissmässig leichten und einfachen.

Theile, welche an elastischem Gewebe sehr reich sind, bedürfen einer etwas sorgfältigeren Präparation. Man wird hierbei die grosse Dehnbarkeit der feinsten Faserformation (a) bemerken, zugleich aber auch sehen, wie im gequollenen Bindegewebe jene Fasern die sonderbarsten Verkümmelungen annehmen können. Dickere elastische Faserungen gestalten sich viel weniger dehnbar und treten uns vielfach als Fragmente entgegen (c).

Zur ersten Untersuchung des Bindegewebes verwende man die Bündel einer Sehne, der äusseren Haut oder des Unterhautzellgewebes und scheue nicht die Mühe einer sorgfältigen Auffassung des möglichst klein genommenen Stückes in Wasser oder einer indifferenten Zusatzflüssigkeit. Zur Erkennung der Bindegewebskörperchen ist die Anwendung von Quellungsmitteln, namentlich der Essigsäure, üblich. Karmin-tinktion ist hier ebenfalls von Erfolge. Auch hier macht uns RANVIER mit einer zweckmässigen Untersuchungsmethode des Sehngewebes bekannt.

Man bedient sich der äusserst dünnen Schwanzfasern kleiner Säugethiere, wie junger Ratten, Mäuse und Maulwürfe. Reisst man die letzten Schwanzwirbel aus ihrer Verbindung los, so folgen in beträchtlicher Länge die Sehnen mit. Man befestigt ihre Enden mit etwas Siegellack auf dem Objektträger, wendet hier die Karmin-tinktion nebst der üblichen nachfolgenden Behandlung mit Essigsäure an und fügt endlich ameisen-säurehaltiges Glycerin hinzu.

Elastische Fasern treten nach Behandlung mit Säuren und Alkalien hervor. Im Unterhautzellgewebe, in der Lederhaut, dem Nackenband der Säugethiere hat man Gelegenheit dasselbe zu studiren. Um die grosse Mannichfaltigkeit in der Erscheinungsweise des elastischen Gewebes kennen zu lernen, findet sich aber kaum ein passenderes Objekt, als die Wand einer grossen Arterie

eines grösseren Säugethiers, deren verschiedene Schichten man mit Pinzette und Skalpell abträgt.

Embryonales Bindegewebe (und manche der pathologischen Neubildungen unseres Gewebes bei gleicher Organisationsstufe und Konsistenz zählen ebenfalls hierher) untersucht man theils frisch in indifferenten Flüssigkeiten, theils unter Herstellung eines Oedem, endlich, wenngleich weniger gut, an durch Chromsäure oder chromsaures Kali erhärteten Präparaten. Um zu entscheiden, was hier als elastisches Gewebe vorliegt (Fig. 126), sollte die Anwendung der Alkalien, am besten ein kurzes Kochen in einer Kalilösung von 10—15%, nicht vernachlässigt werden, da in dieser die Bindegewebskörperchen verschwinden (*A. a*), nicht aber jene elastischen Fasern (*B. c*). Gegen Essigsäure verhalten sich beiderlei Elemente gleich.

Schon zu Anfang dieses Abschnittes gedachten wir der Bedeutung, welche das Bindegewebe für die pathologischen Bildungsvorgänge besitzt, und in der That ist dieselbe eine grosse. Die engen Schranken unseres kleinen Buches erlauben daher nur darauf bezügliche Andeutungen. Sie fallen mitten in die Zeit eines sich vollziehenden Schwungs.

Während man nämlich noch vor wenigen Jahren sehr allgemein pathologische, aus Lymphoidzellen bestehende Massen durch Theilung der normalen Bindegewebezellen entstehen liess, ist durch die WELLER-COHNHEIM'sche Lehre die Emigration ersterer Elemente aus der Blutbahn in den Vordergrund getreten; und sicherlich spielt sie hier eine sehr wichtige, wenn auch nicht ausschliessliche Rolle, da eine völlige Theilnahmlosigkeit der benachbarten Bindegewebskörperchen nach den Erfahrungen STRICKER's eben nicht geläugnet werden kann. Ueberhaupt möge man sich hüten in so schwieriger Materie, mit unüberlegter Hast aus dem einen Extreme in das andere überzuspringen.

Solche Zellenansammlungen können wieder verschwinden, die Masse kann sich verflüssigen und zum »Eiter« im älteren Sprachgebrauch werden. Sie kann sich aber auch organisiren, d. h. unter Gefässeinwucherung zu neuem Bindegewebe werden, wobei jene Wanderzellen zu Bindegewebskörperchen sich umwandeln und eine Zwischensubstanz balkig und faserig zerklüftet. Getrennte Stellen werden in dieser Weise vereinigt, und man spricht alsdann von Narbengewebe. Durch Eiteraufruch oder geschwürige Zerstörung gesetzte Substanzverluste erfahren wesentlich den gleichen Ergänzungsprozess. Luxuriirende Wucherungen jenes unreifen, an Lymphoidzellen überreichen Gewebes stellen die sogenannten Granulationen her.

Hypertrophische Bindegewebebildungen findet man sehr vielfach in Folge anhaltender Blutfülle eines Theiles, sogenannter kongestiver und entzündlicher Prozesse, indessen auch ohne jene Veranlassungen spontan, wie man sagt. Verdickungen verschiedenartiger Häute, des Corium, der fibrösen und serösen Membranen etc. zählen hierher; interstitielle Wucherungen zwischen Muskeln, Nerven, Drüsen etc. Zellenvermehrungen, Zunahme der Zwischensubstanz zeigt uns hierbei die mikroskopische Untersuchung.

Auch die verschiedenen Geschwülste bestehen theils gänzlich aus Bindegewebe oder enthalten neben anderen Elementen wenigstens ein bindegewebiges Gerüste. Die Erscheinungsformen sind die allerverschiedenartigsten. Wir treffen bei manchen eine ganz unentwickelte Erscheinungsform nach Art des Granulations- und Lymphdrüsengewebes, so z. B. bei syphilitischen Geschwülsten, beim Tuberkel. Andere, die vielgestaltige Gruppe der Sarkome, bilden einen Uebergang zu höher ausgebildeten Erscheinungsformen unseres Gewebes. Letzteren gebören meistens die Fibroide oder Zellgewebeschwülste an. Bindegewebe mit Ansammlungen von Fettzellen, ein pathologisches Fettgewebe, stellen die sogenannten Lipome her. Neubildungen von Gallertgewebe kommen ebenfalls unter verschiedenen Verhältnissen vor und bilden das Myxom.

Auch die **Karzinome** oder **Krebsgeschwülste**, jene räthselhaften gefährlichsten Neubildungen des Körpers, lagern sich wenigstens in normale bindegewebige Texturen ein und zeigen uns demgemäss eine aus bindegewebiger Interzellularmasse bestehende Gerüstsubstanz, in deren bald grösseren, bald kleineren Räumen Zellen eingebettet liegen, die unter Umständen das Ansehen von Plattenepithelien zeigen können, gewöhnlich aber einen Charakter darbieten, welcher nicht völlig mit demjenigen irgend einer normalen Zellengestaltung übereinstimmt, obgleich sie von Drüsen- und Epithelzellen ausgegangen sein dürften. Schrankenlose, wuchernde Vermehrung kommt jenen »Krebszellen« zu. Man hat sich gewöhnt, gewisse Formen der Karzinome zu unterscheiden. Gewöhnlich wird eine derartige Geschwulst **Skirrhus** (Faserkrebs) genannt, wenn die Zellen nur kleine Ansammlungen darstellen, eingebettet in einem fest verwebten bindegewebigen Gerüste, so dass über den Tumor ein Charakter der Härte und Festigkeit ausgebreitet ist. Umgekehrt spricht man von **Medallarkarzinom**, wo in ansehnlicheren Räumen grössere Zellenanhäufungen vorkommen, das Ganze eine weichere Konsistenz zeigt und jene Zellengruppen weiche Massen von butter- und rahmähnlicher Beschaffenheit darstellen. Besitzen die Zellen das Ansehen (aber nicht die Gruppierung) von pflasterförmigen Epithelialzellen, so ergiebt dieses die eine Form des **Epithelialkrebses**, während die andere zylindrische Zellen führt, in beiden Fällen sichere Abkömmlinge der Epithelien und Drüsenzellen. Bietet die Gerüstsubstanz eine stark ausgesprochene schwammige (alveoläre) Struktur dar und liegen in den zahlreichen Lücken Zellen, welche der kolloiden Umwandlung anheimgefallen sind, so erhalten wir den **Alveolar- oder Kolloidkrebs** der pathologischen Anatomie. Dass scharfe Grenzen zwischen diesen verschiedenen Formen der Karzinome nicht existiren, dass sie vielfach in einander übergehen, dass in einer und derselben Geschwulst die eine Lokalität mehr diesen, die andere mehr jenen Charakter tragen kann, ist bekannt.

Fragen wir endlich nach den Untersuchungsmethoden derartiger abnormer bindegewebiger Strukturen, so sind es im Grunde genommen dieselben, welche wir früher für das Gewebe gesunder Organe angeführt haben. Nach dem so ganz verschiedenen Konsistenz wird man natürlich bald zu dem einen, bald zu dem andern Verfahren zu greifen haben. Im frischen Zustande unter Anwendung wahrhaft indifferenten Zusätze werden wir durch Zerzupfen, durch Abstreichen der Schnittflächen etc. uns genügende Ansichten der Zellen und ihrer Umwandlungen verschaffen können. Um die weitere Anordnung zu verstehen, geht man gewöhnlich zu Erhärtungsmethoden (Chromsäure, chromsaures Kali und Alkohol) über. Sehr zweckmässig ist es, kleine wo möglich noch warme Stücke solcher Geschwülste in eine ansehnlichere Menge von absolutem Alkohol einzulegen. Man kann alsdann schon nach wenigen Stunden zur Anfertigung dünner Schnitte schreiten (**WALDIYER**). Karminfärbungen zeigen Vieles auch hier sehr hübsch; Auspinseln führt zur Isolirung der Gerüstsubstanz. Feine Schnitte bilden dann auch das wichtigste Hülfsmittel, um das Verhalten der so wichtigen Grenzbezirke des normalen und krankhaften Bindegewebes zu verfolgen.

Die meisten Präparationen des Bindegewebes wird man, wenn es sich um bleibende Objekte handelt, in Flüssigkeit einschliessen müssen. Die erste der von **PACINI** angegebenen Flüssigkeiten (S. 122), ebenso eine Lösung von Sublimat (1), Kochsalz (2) und Wasser (100) können zur Verwendung kommen. Auch ein anderes Gemisch aus Sublimat (1), Essigsäure (3) und Wasser (300) eignet sich sehr wohl zur Konservirung, wobei freilich die Wirkung der Säure sich geltend macht. In der Regel wird man zu Glycerinzusätzen greifen. Legt man ein nicht tingirtes Präparat ein, so verdünne man das Glycerin mit einer grösseren Menge Wasser, damit nicht jenes allmählich allzuhell werde. Tingirte Objekte gestatten dann ein konzentrirtes Glycerin. Letztere Präparate, z. B. eine Hornhaut, der Durchschnitt einer Sehne eines Skirrhus, entwässert durch abo-

luten Alkohol, geben beim Einschluss in Kanadabalsam nicht selten sehr hübsche Bilder.

5) Sehr einfach gestaltet sich die Untersuchung des Knorpelgewebes, indem diesem ein Konsistenzgrad zukommt, welcher ohne weiteres die Anfertigung dünner Schnitte erlaubt. Auch in Alkohol und Chromsäure erhärteter Knorpel liefert recht bezeichnende gute Ansichten.

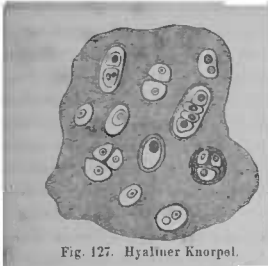


Fig. 127. Hyaliner Knorpel.

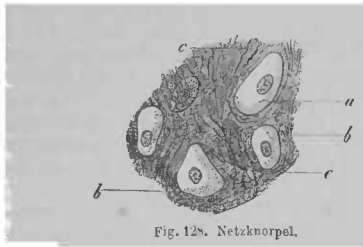


Fig. 128. Netzknorpel.



Fig. 129. Bindegewebiger Knorpel.

Indessen trotz seiner Konsistenz ist der Knorpel ein Gewebe, welches Vorsicht in der Benützung der Zusatzflüssigkeiten erfordert, wenn man anders die Textur unverändert zur Ansicht gewinnen will. Schon das gewöhnliche Wasser wirkt auf die Knorpelzellen namentlich junger Geschöpfe stark verändernd ein.

Bekanntlich unterscheidet man dreierlei Varietäten des uns beschäftigenden Gewebes, den sogenannten hyalinen Knorpel mit homogener Zwischensubstanz (Fig. 127), den Faserknorpel oder Netzknorpel mit einer balkig zerklüfteten Grundmasse (Fig. 128) und endlich den bindegewebigen (Fig. 129), wo zwischen Bindegewebebündeln sparsame Knorpelzellen getroffen werden.

Zur ersten Untersuchung verwende man einen fötalen Knorpel, dessen feine

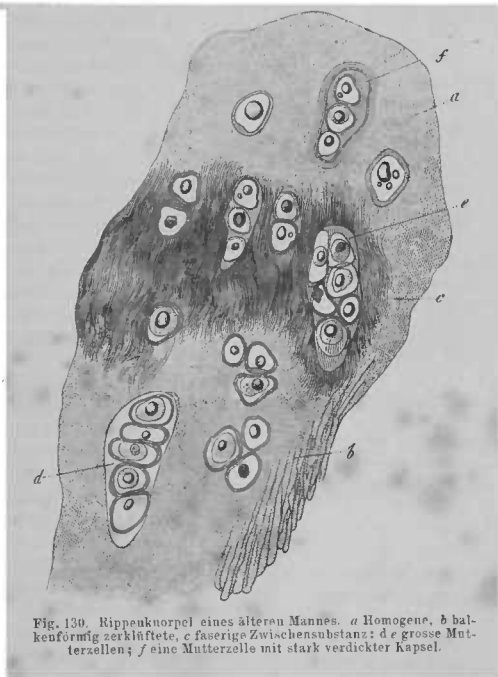


Fig. 130. Rippenknorpel eines älteren Mannes. *a* Homogene, *b* balkenförmig zerklüftete, *c* faserige Zwischensubstanz; *d* e grosse Mutterzellen; *f* eine Mutterzelle mit stark verdickter kapsel.

Schnitte bei ihrer Durchsichtigkeit eine gewisse Beschattung des Sehfeldes erfordern. Um die Tochterzellenbildung zu studiren, kann man sich eines in Ossifikation begriffenen Knochens bedienen, wo dicht neben dem verkalkten Gewebe jene Zellenformation in eleganter Gestaltung zu treffen ist. Sehr passende Objekte bilden dann die Gelenkknorpel erwachsener Körper und besonders, wenn es sich um die Ermittlung der im alternden Knorpel auftretenden Texturveränderungen handelt, die Rippenknorpel älterer Menschen (Fig. 130). Neben gewöhnlichen, halbdurchsichtig erscheinenden Stellen des Schnittes (a) wird man andere entdecken, welche bei durchfallendem Lichte trüber und bei auffallendem von einem eigenthümlichen, asbestähnlichen Glanze erscheinen. Hier zeigt sich dann die Umwandlung der Zwischensubstanz in ein System feiner, parallel und gerade laufender Fasern (c); ebenso wird man daselbst grossen, oft kolossalen Mutterzellen (de) mit ganzen Generationen von Tochterzellen begegnen, auf welche schon vor längeren Jahren DONDERS aufmerksam gemacht hat. Ein solcher Rippenknorpel ist dann ein treffliches Objekt, um die Kapseln der Knorpelzellen (f) auf verschiedenen Stufen der Verdickung zu beobachten.

Verkalktes Knorpelgewebe bedarf je nach der Menge der eingelagerten Kalkmoleküle verschiedener Behandlungsweisen. Bei spärlicher Einbettung jener ist eine gewöhnliche wässrige Zusatzflüssigkeit ausreichend. Bei stärkerer Verkalkung wende man seines stärkeren Lichtbrechungsvermögens halber das Glycerin oder auch das BEALE'sche Gemisch von Alkohol und Natron an. Bald jedoch kommt eine Stufe der Verkalkung, wo auch dieses Reagens das so undurchsichtige dunkle Präparat nicht mehr aufzuhellen vermag. Hier empfiehlt sich dann besonders eine von H. MÜLLER geübte Methode. Man legt den Knorpel längere Zeit in eine stärkere Chromsäure (1—2%) ein, deren Wirkung man durch Zusatz einiger Tropfen Salzsäure unterstützen kann. Nach Auflösung der Kalkmoleküle wird bei Zugabe von Glycerin das Präparat ein sehr verständliches. Wir werden alsbald bei der Besprechung des Ossifikationsprozesses sehen, wie wichtig gerade diese Methode für die Erkennung höchst schwieriger Verhältnisse ist.

Für die erste Untersuchung des Netzkorpels wähle man die Epiglottis oder den Ohrknorpel. Es kann übrigens bei der Undurchsichtigkeit der Grundsubstanz der Schnitt nicht fein genug ausfallen. An den Rändern eines derartigen Präparates begegnet man nicht selten einzelnen aus der Zwischensubstanz mehr oder weniger hervorstehenden Knorpelzellen. Glycerin bildet wiederum einen sehr zweckmäßigen Zusatz.

Die Beobachtung des bindegewebigen Knorpels erfordert dieselben Methoden, wie das Bindegewebe. Die Augenlidknorpel empfehlen sich zur ersten Beobachtung.

Um die Verschiedenheiten des Knorpelgewebes auf kleinem Raume neben einander zu erkennen, wähle man die Wirbelsymphysen.

Das Polarisationsmikroskop belehrt uns, dass der Knorpel ebenfalls zu den doppelbrechenden Geweben zählt. Ueber die Richtung der optischen Axe sind wir noch nicht hinreichend aufgeklärt.

Man hat in neuerer Zeit durch energiereiche Reagentien die scheinbar homogene Grundmasse des Hyalinknorpels in ein System dicker, die einzelnen Zellen und Zellengruppen umgebender Ringe oder Hohl vollständig zerlegt und so die Entstehung jener Grundmassen von den zelligen Elementen aus über allen Zweifel dargethan. (HELDENHAIN, BRODER).

Um dieses wichtige Bild (Fig. 131) zu erhalten, kann man sich der Digestion in Wasser bei einer Wärme von 35 bis 50° C., der Einwirkung einer verdünnten Schwefelsäure (1 : 25) oder des bekannten Gemisches von Salpetersäure und chlorsaurem Kali bedienen. Letzteres möchten wir besonders empfehlen, und zwar so, dass man 80 Kc. Salpetersäure von

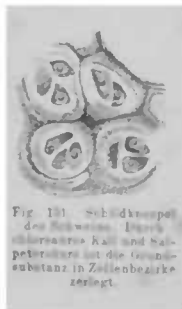


Fig. 131. Schnittknorpel des Schweins. Durch chlorsaures Kali und Salpetersäure ist die Zwischensubstanz in Zellenzüge zerlegt.

1,16 spez. Gew. mit der gleichen Menge destillirten Wassers verbindet und bei gewöhnlicher Temperatur chlorsaures Kali bis zur Sättigung zusetzt. Man wird nach ein paar Tagen den gewünschten Zerfall und durch Tinktion mit Anilinoth oder Karmin sehr hübsche Bilder erhalten. Nach den Erfahrungen von LANDOIS zeigen bei Fuchsin-tinktion vorher durch Alkohol entwässerte Knorpelschnitte schon deutlich jene Höfe. Indessen auch ohne jeden künstlichen Eingriff pflegt der Schwertfortsatzknorpel der Kaninchen in seinen Mittelpartien das gleiche Bild der Grundsubstanz darzubieten (REMAR).

Zum Auflösen der Zwischensubstanz des Knorpels giebt es verschiedene Hilfsmittel. Nach einem mehrstündigen Verweilen in konzentrierter Kalilauge ist jene Wirkung erzielt. Demselben Zwecke dient ein vierstündiges Einlegen in Schwefelsäure, welche ein Atom Hydratwasser enthält, und ein nachheriger Wasserzusatz. Das verbreitetste Hilfsmittel ist jedoch ein länger fortgesetztes Kochen in Wasser. Während die Knorpel kleiner Embryonen schon bei mässiger Wärme nach mehreren Stunden diese Auflösung erleiden, erfordert das ältere Gewebe bei Luftzutritt ein Kochen von 12, 18, mitunter auch von 24 und 48 Stunden. Beobachtet man den so behandelten Knorpel auf den einzelnen Stufen seines Zerfalls, so erkennt man, wie die eigentliche Knorpelzelle auf das Hartnäckigste der Siedehitze widersteht und in keinem ihrer Theile leimgebende Substanz führt. Selbst dann noch, wenn die ganze Grundsubstanz gelöst ist, wird man zahlreichen in der Flüssigkeit schwimmenden Zellen begegnen.

Auch die Knorpelkapseln setzen dem kochenden Wasser einen energischeren Widerstand entgegen, als die Zwischensubstanz, so dass das Obodrige der letzteren jedenfalls dem Stoffe der Kapseln nicht gleich zu setzen ist. Die Substanz des Netzknorpels zeigt die ausserordentliche Schwerlöslichkeit des sogenannten elastischen Gewebes.

Pathologisches Knorpelgewebe bildet bekanntlich kein seltenes Vorkommniss. Es erscheint einmal als entzündliche Neubildung bei chronischer Gelenkentzündung und bei der Kallusbildung. In der Regel aber tritt derartige Knorpelgewebe in Form der Geschwülste, der sogenannten Enchondrome auf. Die Texturverhältnisse solcher Knorpelgeschwülste gestalten sich in ähnlicher Weise verschieden, wie beim normalen Gewebe. So kann die Grundmasse homogen erscheinen (und es ist vorherrschend der Fall), ein elastisches Balkenwerk über Strecken darstellen oder endlich den bindegewebigen Charakter tragen; ja gar nicht selten begegnet man an den verschiedenen Stellen eines und desselben Enchondrom jenen dreierlei Erscheinungsformen des Knorpelgewebes.

Auf die Untersuchungsmethoden weiter einzutreten, würde überflüssig sein; sie sind die gleichen wie beim normalen Gewebe.

Zur Aufbewahrung von Knorpelpräparaten hat man verschiedene Flüssigkeiten empfohlen. Schon destillirtes Wasser oder Kampherwasser leistet gute Dienste. Ebenso wirkt, wenigstens in manchen Fällen, ein stark mit Wasser versetztes Glycerin (2 Theile Wasser, 1 Theil Glycerin) vortheilhaft. HARTING bediente sich einmal des Kreosotwassers (S. 123), theils einer Sublimatlösung (1 Theil auf 2—500 Wasser). In letzterer Flüssigkeit habe ich ebenfalls mit Glück konservirt. Ferner ist noch der Sublimat in Verbindung mit Phosphorsäure (Sublimat 1, Phosphorsäure 1 und Wasser 30) empfohlen worden (S. 123). Mit Karmin stärker tingirte und durch absoluten Alkohol entwässerte Knorpel können endlich zweckmässig in Kanadabalsam eingeschlossen werden.

Vierzehnter Abschnitt.

Knochen und Zähne.

Wir besprechen diese beiden Glieder der Binde substanz in einem besondern Kapitel, weil sie bei ihrer Härte und Festigkeit eigenthümliche Untersuchungsmethoden erfordern.

Die vorbereitende Behandlung der Knochen und Zähne ist eine doppelte, je nachdem man entweder diese Theile mit ihren anorganischen Bestandtheilen oder derselben beraubt zu erhalten wünscht. Sprechen wir zuerst von letzterer.

Zur Entkalkung bedient man sich verschiedener Säuren, der Salz- und Salpetersäure, sowie der Chromsäure, letzterer theils rein, theils mit Salzsäurezusatz, um eine energichere Wirkung zu erzielen. Kleine Stücke des Knochens, Zähne verlieren so in Salz- oder Salpetersäure, wenn die Flüssigkeit mehrmals gewechselt wird, nach einigen Tagen ihre Knochenerde; längere Zeit erfordert die Chromsäure. Stets wähle man stärkere Verdünnungsgrade (etwa 5% Salzsäure) und lasse sich einige Tage mehr, ja selbst eine ganze Woche nicht gereuen, will man anders das Gewebe schonen. Chromsäure in Verbindung mit ein paar Tropfen Chlorwasserstoffsäure (S. 75) verdient die meiste Empfehlung. Man wird das eingelegte Objekt allmählich heller und biegsamer und endlich in Ansehen und Konsistenz dem Knorpel ähnlich werden sehen. Jetzt unterbreche man die Säureeinwirkung und wasehe den Knochen oder Zahn in Wasser sorgfältig aus. Die so entkalkten Theile oder — wie ein schlecht gewählter Ausdruck besagt — der Knochen- und Zahnknorpel gestatten dann dieselben Untersuchungsmethoden wie das eigentliche Knorpelgewebe. Für alle Beobachtungen, wo mit Ersparung von Zeit und Mühe eine grössere Reihe von Ansichten gewonnen werden soll, empfiehlt sich die Methode am meisten. Man kann getrocknete Objekte in dieser Weise entkalken, ebenso frische, unmittelbar der Leiche entnommene. Knochen in letzterem Zustande mit Chromsäure behandelt bieten dann gleichzeitig die ihre Gänge und Hohlräume einnehmende Ausfüllungsmasse, das Mark, dar; Aehnliches leistet Holzessig.

Das eigentliche Zahnbein und auch noch das Zement lassen bei der gleichen Entkalkung ihre Textur gut erkennen, nicht mehr aber bei seinem so bedeutenden Gehalte an Mineralbestandtheilen der Zahnschmelz.



Fig. 132. Reste der Knochenkörperchen mit ihrer Begrenzungsfläche. a, b, c, d, nach dem Knorpel der Grundsubstanz entkalkend; d, ein Knochenkörperchen mit verfallener Struktur.

Tiefere Eingriffe sind natürlich erforderlich, wenn man im Knochengewebe die Wandungen der Kalkkanälchen und seiner Höhlen mit den Zellenresten d. h. wenn man die sogenannten Knochenkörperchen, ebenso im Zahnbein die Zahnröhrchen isoliren will.

Schon vor Jahren lehrte Virchow in derartiger Weise jene Knochenkörperchen befreien. Man nimmt aus einem frischen Knochen ein Plättchen und mazerirt dasselbe entweder einfach in Salzsäure oder kocht es im entkalkten Zustande, sei es mit destillirtem Wasser, sei es (was vorzuziehen) mit Natronlauge. Dann kommt ein Moment, wo das Gewebe breiig erweicht wird. Jetzt entnommene Präparate (Fig. 132) zeigen uns, namentlich wenn man einigen Druck auf das Deckgläschen übt, aus der zerfallenden Grundsubstanz die Knochenkörperchen sammt ihren Ausläufern und Kernen hervortretend. Bisweilen kann man einzelne jener auf diesem Wege ganz

isoliren (*a. c. d.*). Dass sie durch so energische Eingriffe starke Veränderungen erlitten haben, liegt auf der Hand.

Eine andere Isolationsmethode mittelst starker Salpetersäure hat FÖRSTER kennen gelehrt. Man bringt Plättchen des trocknen Knochens oder Zahnes in konzentrierte oder nur wenig verdünnte Salpetersäure, der man etwas Glycerin zusetzt, und erhält nach einer Reihe von Stunden, bisweilen erst am folgenden Tage den gewünschten Effekt. Selbst Knochen, bei welchen alle Weichtheile zerstört sind, ergeben bei gleicher Behandlung ein ähnliches Bild (NEUMANN).

Auch eine Mazeration in starker Salzsäure, ebenso ein anhaltenderes Kochen des entkalkten Knochenstückchens im PAPIN'schen Topf führt die Zerstörung der Zwischensubstanz und die Isolirung der Knochenkörperchen mit ihren Ausläufersystemen herbei. Dünne Knochenplättchen zerfallen schon nach einem halben Tage oder einer mehrstündigen Einwirkung verdünnter Kali- und Natronlaugen.

Sehr dünne Knochenplättchen im frischen Zustande, namentlich nach vorsichtiger Karminfärbung, bieten aber erst eine Gelegenheit dar, die eigentliche Knochenzelle zu erkennen (Fig. 133). Dieselbe (*b*) umgeben von der schon erwähnten elastischen Grenzschicht der Grundmasse (*a*) stellt jenes Knochenkörperchen des vörhergehenden Holzschnittes dar.

Auch die Vergoldung hat man zum Nachweis der Knochenzellen empfohlen. Die dünnen Schädelknochen der Wassersalamander nach 1—1½stündigem Einlegen in einer Lösung von 1% und darauf folgender Reduktion in angesäuertem Wasser geben nach einem bis anderthalb Tagen gute Bilder. Die anhängenden Weichtheile kratzt man schon in der Goldlösung vom Knochen herunter. Selbst Fragmente grösserer Knochen erlauben jene Behandlung (JOSEPH).

Um die sogenannten SHARPEY'schen Fasern (stehen gebliebene Bindegewebe-bündel) zu erkennen, verwende man gleichfalls die entkalkten Knochen von Mensch und Säugethier (Fig. 134).



Fig. 133. Knochenzelle aus dem frischen Siebbein der Maus mit Karmin tingirt. *a* Grenzschicht; *b* Zelle.

Fig. 134. Die Sharpey'schen Fasern *b* einer Beinhautlamelle der menschlichen Tibia; *a* *c* Knochenhöhlen.

Fig. 135. Zwei Dentinzellen *b*, welche mit ihren Ausläufern ein Stückchen der Zahnkanälchen bei *a* durchsetzen und bei *c* aus dem Zahnbeinfragment hervorragen; nach Beale.

Auch das Zahnbein gestattet unter ähnlichen Methoden die Isolation der Zahnröhrenwandung. In Fragmenten frischer Zähne sieht man übrigens jene Röhren von einem System weicher Fasern eingenommen (Fig. 135 *c*), welche letztere Ausläufer der Dentinzellen der Zahnpulpa oder der sogenannten Odontoblasten (*b*) herstellen (TOMES).

Ein ganz anderes Verfahren wird für die Untersuchung des kalkhaltigen Knochen und Zahngewebes erforderlich. Feine, ausgesägte Plättchen müssen auf einem Schleifsteine mehr und mehr abgeschliffen werden, bis sie eine Papierdünne und die zur Beobachtung erforderliche Durchsichtigkeit gewinnen. Die ganze Prozedur ist allerdings eine zeitraubende, mühsame und deshalb in der Regel von den Mikroskopikern gescheute. Indessen erhält man bei einiger Ausdauer treffliche und keiner Zerstörung unterworfenen Präparate.

Man kann hier auf verschiedenen Wegen das gewünschte Ziel erreichen, und mancherlei Vorschriften, Knochen- und Zahnschliffe herzustellen, liegen vor. Wir wollen hier ein Verfahren dem Leser mittheilen, welches zur Gewinnung sehr

schöner Objekte führt und in seinen Grundzügen vor einigen Jahren von REINCKE angegeben worden ist.

Zum Heraussägen eines Knochen- oder Zahnplättchens verwendet man eine feinere Handsäge, deren von Schrauben gehaltenes Blatt aus einer Taschenuhrfeder besteht. Um zu fixiren schraubt man den Knochen oder Zahn in einen Schraubstock fest. Spröde Objekte, die ein Zerspringen befürchten lassen, werden vorher mit Papier umwickelt.

Das ausgesägte Plättchen erfährt seine erste Abschleifung durch einen kleinen drehbaren Schleifstein, dessen Kurbel von der linken Hand bewegt wird, während man mit den Fingern der rechten Hand an eine seiner beiden ebenen Flächen das Plättchen andrückt. Ein unter dem Drehsteine befindlicher Trog nimmt Wasser auf und befeuchtet so den rotirenden Stein. Besitzt man das (ziemlich wohlfeile) Werkzeug nicht, so kann man auch durch eine Feile den ersten Ueberschuss wegnehmen.

Um nun eine glatte Fläche zu gewinnen bringt man das so verdünnte Präparat auf einen feinen, flachen Handschleifstein, wie man ihn zum Abziehen der Rasirmesser verwendet. Hier kann man jenes, von der Fingerspitze gehalten, allmählich auf beiden Flächen weiter abschleifen. Auch zwischen zwei derartigen Schleifsteinen gelingt dasselbe, und zwar rascher. Kleine Objekte kittet man vorher durch Kanadabalsam an eine Glasplatte fest; zum Ablösen und dem Entfernen des Balsamrestes dient am besten Aether. Auch mit rothem Siegelack kann man sehr bequem aufkitten und an dem lebhaft durchschimmernden Roth schliesslich die hinreichende Dünne des Schliffes erkennen (der durch starken Alkohol gelöst wird). Das endlich gewonnene Objekt wird dann in Wasser entweder mit einem Pinsel oder mit einer weichen Zahnbürste gereinigt und getrocknet. Ist der Schleifstein hinreichend feinkörnig, so kann man hierbei aufhören. Will man eine bessere Politur erzielen, so verwende man eine Glasplatte oder ein Stück weiches Leder, welches auf einem flachen Holzstäbchen aufgenagelt ist und mit Tripel oder einem andern Polirpulver eingerieben wird. Auch mit feinerem Sehmirgelpapier kann man in kurzer Zeit eine hübsche Politur herstellen. Ein auf diesem Wege erhaltenes Präparat, z. B. ein Querschliff (Fig. 136), entfaltet ein reizendes Bild. Man erkennt die verschiedenen, den ganzen Knochen durchziehenden allgemeinen oder Grundlamellen (*a d b*), sieht die Querschnitte der Havers'schen Kanäle und der sie umkreisenden Speziallamellen (*c*) und die zahllosen so auffallenden Knochenkörperchen mit ihren Kalkkanälchen (*e*).

Um aber jene Anschauung zu gewinnen, muss letzteres Kanalsystem trocken und von Luft erfüllt sein. Ohne jeden Zusatz gewährt ein hinreichend dünner Schliff das Bild und kann in diesem Zustande als bleibendes Präparat in die Sammlung kommen. Sehr hübsche Präparate bekommt man durch Einschmelzen in einen harzigen Körper. Gewöhnlicher frischer Kanadabalsam ist aber hierzu nicht geeignet, indem bei dessen langsamer Erhärtung der luftige Inhalt des Schliffes mehr oder weniger vollständig austritt. Um ein gutes Einschlussmittel zu gewinnen, verfähre man in folgender Weise: Man bringe eine Partie frischen Kanadabalsams in ein Uhrgläschen und setze dieses mit übergestürzter Glasglocke Tage lang auf einen warmen Ofen, bis der Kanadabalsam ganz hart und fest geworden ist. Dieser, unter stärkerer Erwärmung der Glasplatte, schliesst dann den Knochen- und Zahn- schliff luthaltig ein, namentlich wenn man das Präparat unmittelbar nach dem Einkitten der Kalte aussetzt.

Will man dagegen das Kanalsystem der Knochenkörperchen, von Flüssigkeit erfüllt, in Form von Lücken zur Anschauung bringen, so verwende man bei der Untersuchung Terpentinöl und zum bleibenden Einschluss frischen kaltflüssigen Kanadabalsam. Karmininktionen können als zweckmässiges Hilfsmittel vorhergehen Fig. 137

Um die Blutgefässe zu erfüllen, was gerade nicht leicht ist, kann man von einem grösseren Gefässe (bei kleinen Geschöpfen) oder von der ernährenden Arterie (bei grösseren Thieren) das Leimgemisch eintreiben.



Fig. 136. Querschnitt des menschlichen Metacarpus. *a* Innenseite, *b* Aussenfläche; *d* intermediäre Lamellen; *c* Querschnitte der Havers'schen Kanäle und ihrer Lamellensysteme; *e* lufthaltige Knochenkörperchen und Kalkkanälchen.

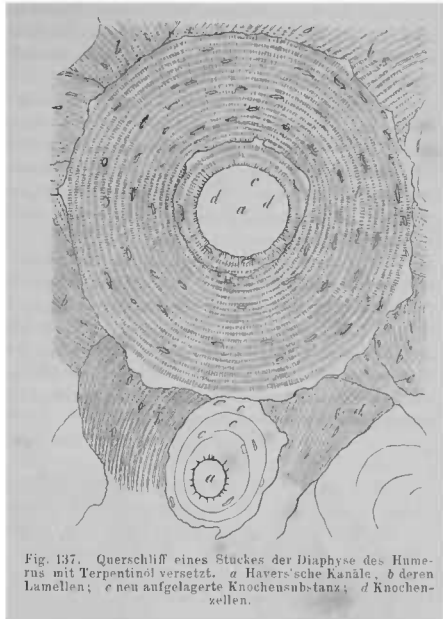


Fig. 137. Querschnitt eines Stückes der Diaphyse des Humerus mit Terpentinöl versetzt. *a* Havers'sche Kanäle, *b* deren Lamellen; *c* neu aufgelagerte Knochensubstanz; *d* Knochenzellen.

ausgespritzte Knochen haben mir recht schöne Präparate geliefert. Einiges Auspinseln der Kanäle ist anzurathen.

Man verdankt GERLACH eine Methode, das Höhlensystem der Knochenkörperchen und Kalkkanälchen mit Farbstoff zu erfüllen und so den hohlen Charakter desselben auf das Anschaulichste zu zeigen. Man verwendet einen transparenten Farbstoff und einen kleineren Röhrenknochen, welcher vorher hinreichend mazerirt und sorgfältig entfettet worden ist. Dieser wird zur Aufnahme der Kanäle an der Epiphyse angebohrt und über seine ganze Oberfläche mit Schellack überzogen, damit nicht die Injektionsmasse aus den Oeffnungen der HAVERS'schen Kanäle auslaufe.

Um die Doppelbrechung des einaxig negativen Knochens zu erkennen, nehme man möglichst genau in der queren oder vertikalen Richtung ausgesägte kalkhaltige Schiffe, welche weder allzu dünn noch allzu dick, aber durch Kanadabalsam oder Terpentin stark aufgehellert sein sollen. Haben wir einen passenden Querschliff, wo der Diameter der HAVERS'schen Lamellen senkrecht zur Längsaxe des Knochens steht, so erkennen wir im polarisirten Lichte in zierlicher Weise ein regelmässiges, bei allen Drehungen gleichbleibendes Kreuz. Indessen nur eine

Minorität von Knochenschliffen erfüllt diese Anforderungen genügend. Sehr schöne Bilder gewinnt man durch Einschaltung passender Gyps- oder Glimmerblättchen. Weiteres Detail findet der Leser in der VALENTIN'SCHEN Schrift.

Bei der Untersuchung kariöser Zähne kann man, wie NEUMANN uns empfiehlt, die Zertrümmerung im Schraubstock vornehmen und dann die braun gewordenen und ihrer Kalksalze beraubten Stellen zerschneiden. Will man aber den Uebergang des Erkrankten in das Gesunde näher verfolgen, so empfiehlt sich die vorhergehende Entkalkung. Auch Tinktionen mit Karmin und Iod leisten gute Dienste.

Viel mühsamer als Knochen und Zahnbain lässt sich der Zahnschmelz zur Untersuchung vorbereiten. Man verwendet am besten nur junge Zähne im frischen Zustande und sei schon beim Sägen, noch mehr beim Schleifen sehr vorsichtig. Getrocknete Zähne können durch ein mehrtägliches Einweichen in Wasser wieder brauchbar werden. Man wird dann an guten Objekten Längs- und Querschnitte der Schmelzprismen (Fig. 139, 140) erkennen. Die Querlinien des Schmelzes sieht man durch Betupfen mit Salzsäure am besten. Zur Isolirung der letzteren Elemente nehme man in der Bildung begriffene Zähne.

Die Zahnpulpa untersucht man an frischen Zähnen und befreit sie durch Zerklopfen des Zahnes mit einem Hammer oder durch Zersprengen desselben im Schraubstock. Auch durch Chromsäure schonend entkalkte und dann in Alkohol erhärtete Zähne geben namentlich an Querschnitten sehr gute Anschauungen. Der Neiven werden wir später gedenken.

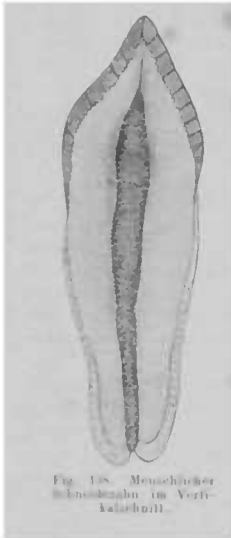


Fig. 138. Menschlicher Schneidezahn im Vertheilungsbild.

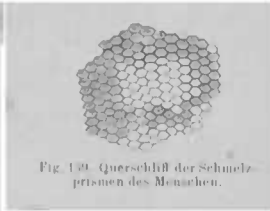


Fig. 139. Querschnitt der Schmelzprismen des Menschen.



Fig. 140. Seitenansicht von menschlichen Schmelzprismen.

Ueber das histologische Verhalten der so schwierigen und komplizirten Entwicklung der Zähne müssen wir auf die Lehrbücher verweisen. Zur Beobachtung wähle man in Chromsäure eingelegte Embryonen, namentlich aus dem 3ten bis 6ten Monat des Fruchtens, ebenso von Säugethieren, wie z. B. dem Schwein oder von Hund und Katze unter den Fleischfressern. Auch der Neugeborene wird mit Vortheil benutzt. Zweckmäßig ist es nur die Kiefer einzulegen. Die schönsten Bilder giebt eine sehr langsame, mehrere Wochen umfassende Entkalkung durch Chromsäurelösungen von 0,1—0,3 „, welche öfter gewechselt werden müssen.

Auch eine 5 „ Lösung der officinellen Salpetersäure ist zu diesem Zwecke von Boull. sehr gerühmt worden. Durch die so erweichten Kiefer führt man mit dem Rasirmesser feine Schnitte in verschiedenen Richtungen und untersucht bei Glycerinzusatz. Zur Herstellung dauernder Präparate empfiehlt sich nach vorhergegangener Karnintinktion der Kanadabalsam.

Nicht minder schwierig gestaltet sich die Beobachtung des werdenden Knochens. Während vor zwanzig Jahren bei der Unvollkommenheit der damaligen

Untersuchungsweisen die Osteogenese kaum zu ermitteln war, ist es der neueren Zeit an der Hand besserer Methoden indessen gelungen, wenigstens die Hauptmomente der hier vorkommenden Texturverhältnisse zu entwirren.

Man unterscheidet die verschiedenen Skeletstücke in solche, welche knorpelig vorgebildet sind, und andere, welche derartige knorpelige Voranlage nicht erkennen lassen. Durch die Arbeiten der Neuzeit haben wir indessen erfahren, dass bei den ersteren nicht der Knorpel sich zur Knochensubstanz verwandelt, wie eine frühere Epoche angenommen hatte, dass vielmehr das Knorpelgewebe unter Entwicklung von Gefässen und Einlagerung von Knochenerde zu Grunde geht, und dass in den durch seine Auflösung entstandenen Lücken die Knochensubstanz als sekundäres, neu gebildetes Gewebe erscheint.

Knorpelgewebe, welches in derartiger Weise der Knochensubstanz Platz machen soll, zeigt sich von mit kleinen Zellen erfüllten Kanälen durchzogen, in welchen es zur Entwicklung von Blutgefässen kommt. Diese Beobachtung macht man bei einigen Schnitten fötaler Skeletknorpel im Allgemeinen leicht, und bedient man sich, wie es zur Zeit üblich ist, in Chromsäure eingelegter Embryonen des Menschen und der Säugethiere, so wird man nicht selten an Glycerinpräparaten noch die Blutzellen als röthlichbraune Ausfüllungsmasse jener neuentwickelten Gefässe erkennen. Dann zeigen sich die sogenannten Ossifikationspunkte, d. h. die Stellen des Skeletknorpels, wo Kalkkrümel reichlich der Zwischensubstanz eingebettet liegen (Fig. 141 *a*), und wo dann die bald eintretende Auflösung und Einschmelzung des Knorpelgewebes beginnt. Auch hierzu eignen sich gerade Chromsäurepräparate vortrefflich, indem nach der Entkalkung die betreffenden Stellen durch das trübe Ansehen und die ungleichmässige Beschaffenheit der Zwischensubstanz noch kenntlich bleiben, aber bei der Benützung des Glycerin einen solchen Grad der Durchsichtigkeit gewinnen, dass es an ihnen zum ersten Male möglich geworden ist, die betreffenden Vorgänge in allem Detail zu untersuchen.

An der Hand der gleichen Methode — und wir empfehlen hier Karmintinktionen aufs Angelegentlichste — verfolgt man denn auch die späteren Stadien des Prozesses (Fig. 142 und 143), die durch fortgehende Einschmelzung des Knorpelgewebes mehr und mehr überhand nehmende Lückenbildung des Skeletknorpels (*a. b. d. f.*) und die an der Peripherie weiter schreitende Verkalkung des Knorpelgewebes, die hier auftretende Tochterzellenbildung u. a. m. worüber die Lehrbücher der Histologie zu vergleichen sind.

Pinselt man die gewonnenen Schnitte etwas aus, so bemerkt man die neu gebildete Knochensubstanz in Gestalt einer die Höhlenwandungen überziehenden homogenen Schicht (Fig. 142 *d d*, 143 *b*) mit den jungen Knochenzellen (*e*), anfangs dünn, weich und ungeschichtet, bald dicker, geschichtet und in den äussersten Lagen diffus verkalkt.

Um die Entstehung der Knochenzellen zu erkennen, bedarf es genauerer

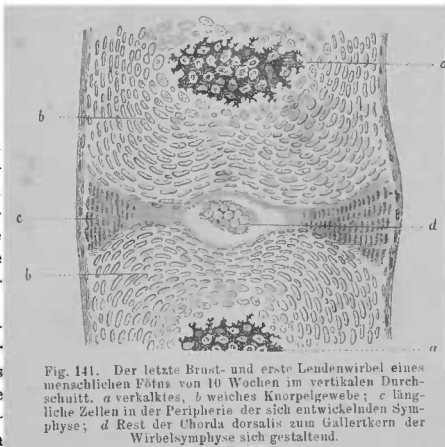


Fig. 141. Der letzte Brust- und erste Lendenwirbel eines menschlichen Fötus von 10 Wochen im vertikalen Durchschnitt. *a* verkaltes, *b* weiches Knorpelgewebe; *c* längliche Zellen in der Peripherie der sich entwickelnden Symphyse; *d* Rest der Chorda dorsalis zum Gallertkern der Wirbelsymphyse sich gestaltend.

Untersuchungen und einer sorgfältigen Analyse der die Höhlungen einnehmenden Zellenformationen.

Diese Fig. 142 *bb* und 144 *a*), gewöhnlich als Abkömmlinge der Tochterzellen des untergehenden Knorpelgewebes betrachtet, stellen dem unbewaffneten Auge eine weiche, röthliche Masse dar und erscheinen unter dem Bilde der Lymphoidzellen rundlich, klein, granulirt, mit einfachem oder doppeltem Kerne. Manche nehmen spindel- und sternförmige Gestalten an (*c. c.*), um zu Bindegewebszellen sich zu gestalten, andere bilden Haargefässe, wiederum andere dürften in



Fig. 142. Eine Partikel Epiphys des Kalbes in ihrem Verknochenungsstadium senkrecht durchgeschnitten. Nach oben der Knorpel mit seinen unregelmässigen, Tochterzellen führenden Kapseln, *a* Körner in dem Knorpelgewebe gehörende Markzellen, *b* Körner in dem Knorpelgewebe gehörende Markzellen, *c* Körner in dem Knorpelgewebe gehörende Markzellen, *d* grössere Markräume, über deren Wänden das neugebildete, theils dünne und ungeschichtete, theils dickere und lamellöse Knorpelgewebe aufgelagert ist; *e* eine in der Bildung begriffene Knochenzelle; *f* eine eröffnete Knorpelkapsel mit einer eingelagerten Knochenzelle; *g* eine theilweise ausgefüllte Hohl-, von Knochensubstanz äusserlich bedeckt und im Innern eine Markzelle führend; *h* zahlreiche, scheinbare geschlossene Knorpelkapseln mit Knochenzellen.



Fig. 143. Querschnitt aus dem oberen Theil des Femur eines Hühnerfötus menschlichen Embryo. *a* Knorpelreste; *b* Überreste des osseinen Gewebes.

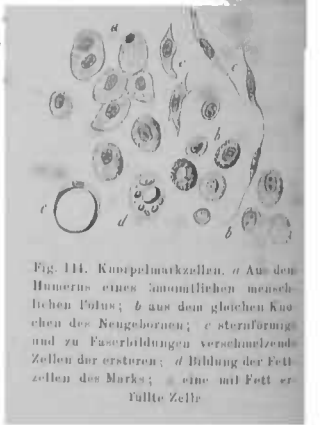


Fig. 144. Knorpelmarkzellen. *a* Aus dem Humerus eines unimittlichen menschlichen Fötus; *b* aus dem gleichen Knochen des Neugeborenen; *c* sternförmige und zu Faserbildungen verschmelzende Zellen der ersten; *d* Bildung der Fettzellen des Marks; *e* eine mit Fett erfüllte Zelle.

späterer Zeit unter gleichmässigem Wachsthum sich vergrössernd zu den kugligen Fettzellen des Knochenmarks (*d. c.*) sich umformen. Achtet man auf die Peripherie dieser zelligen Ausfüllungsmassen, namentlich an dünnen und mit Vorsicht etwas ausgepinselten Schnitten, so wird man hier eine Lage eigenthümlicher, dicht gedrängt stehender Zellen, welche von den gewöhnlichen Markzellen etwas abweichen und an Epithelien erinnern, bemerken (Fig. 145 *c. c.*). Von ihnen, den Osteoblasten GROSSMANN'S, geschieht nach aussen die Abscheidung der Grundsubstanz des Knochengewebes, und einzelne dieser Zellen über die gedrängte Reihe hinaus-

rückend, senken sich in jene Substanz ein (*g*), um strahlig auswachsend zu Knochenzellen (*f*) zu werden.

Solche Zellen mit beginnender Sternform, zum Theil schon gänzlich von homogener Zwischensubstanz umhüllt, zum Theil einen derartigen Ueberzug nur über einen Theil ihrer Oberfläche (und zwar den nach aussen gerichteten) tragend, zeigt Fig. 142 *d. e.*

Die fortgehende Brechung neuer Hohlräume in den noch stehen gebliebenen Resten des Knorpels führt zu zahlreichen Eröffnungen von Knorpelkapseln. Bald werden auch diese Lücken von Knochenzellen und Interzellularmassen eingenommen. Erkennt man die Eingangspforte einer so mit junger Knochen substanz ausgegossenen Höhlung (Fig. 142 *f.*) so ist das Bild leicht verständlich. Weit häufiger jedoch sieht man jenen Zugang nicht (*h. h.*), und dann macht es den Eindruck, als ob im Innern uneröffneter Knorpelkapseln Knochenkörperchen gelagert seien. Schon frühere Beobachter hatten vielfach derartige Bilder bei ihren Untersuchungen gewonnen und sich so zu der irrthümlichen Deutung verführen lassen, dass der Zellenrest der sich ungleichmässig (nach Art der Porenkanalbildung bei Pflanzen) verdickenden Knorpelkapsel zum Knochenkörperchen werde. Sehr instructive Bilder dieser Eröffnungen der Knorpelkapseln erhält man durch die Vergleichung einer Reihe auf einander folgender Querschnitte (MÜLLER). Indessen ob nur in eröffneten Knorpelkapseln Knochenzellen vorkommen und nicht auch in noch geschlossenen — dieses ist eine zur Zeit noch nicht sicher gelöste Frage.

Auch die späteren Phasen, die zunehmende Ablagerung neuer Knochenlamellen und die endliche Einschmelzung der letzten Knorpelreste (Fig. 142 *c*, 143 *a*) beobachtet man an der Hand der oben erwähnten Methode. Handelt es sich um Unterscheidung des schon diffus verkalkten älteren Knochengewebes von dem ganz jungen und noch weichen, so sollte die Karmintinktion jedesmal zur Anwendung kommen, indem die noch weiche (osteogene) Knochen substanz leicht und lebhaft sich röthet, während die ältere verkalkte (osteoid) den Farbstoff viel langsamer und schwieriger annimmt, selbst dann noch, wenn ein ansehnlicher Theil der Knochenröhre durch die Chromsäure ihr schon entzogen worden ist. Auch für den umgekehrt verlaufenden Prozess, für die normal wie pathologisch auftretende Entkalkung und Einschmelzung von Knochengewebe ist das Hülfsmittel ein treffliches.

Um das Wachstum fötaler oder jugendlicher, vorher entkalkter Knochen zu erkennen, eignen sich theils longitudinale, theils quere Schnitte. Die ersteren zeigen uns das auf Kosten der knorpeligen Gelenktheile geschehende Längswachstum unter denselben Strukturveränderungen, welche wir so eben bei der ersten Knochenbildung erörtert haben.

Handelt es sich dagegen (Fig. 146) um die Dickenzunahme eines Knochens, welche durch Neubildung osteogenen Gewebes (*e*) von dem Bindegewebe

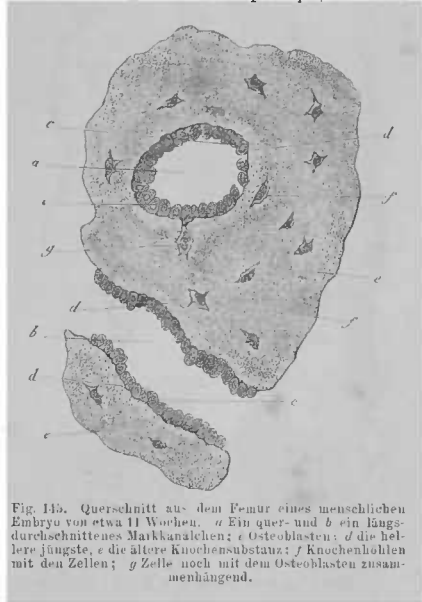


Fig. 145. Querschnitt aus dem Femur eines menschlichen Embryo von etwa 11 Wochen. *a* Ein quer- und *b* ein längsdurchschnittenes Markkanälchen; *c* Osteoblasten; *d* die hellere jüngste, *e* die ältere Knochen substanz; *f* Knochenlamellen mit den Zellen; *g* Zelle noch mit dem Osteoblasten zusammenhängend.

der Beinhaut (*a b*) her mit Beihülfe einer ähnlichen Osteoblastenschicht (*c*) geschieht und überhaupt erst unter Einschmelzung der primären, unregelmässig abgelagerten osteoiden Substanz dem Knochen seine regelmässige zierliche Struktur verleiht, so verdienen in der Regel Querschnitte, die man mit Karnin tingirt, den Vorzug.



Fig. 116. Bildung sekundärer Knochenmasse. Längsschnitt durch die Femur eines älteren Schaffstus. *a* Die Innenschicht der Beinhaut, aus Bindegewebe bestehend; *b* die jüngere oder ältere Schicht des Periost; *c* die Lage der Osteoblasten; *d* unregelmässiges Knochengewebe; *e* Knochenhöhlen und -Zellen.

Mit dem periostealen Wachstum fällt die zweite Entstehung des Knochengewebes ohne knorpelige Voranlage aus bindegewebiger Substanz fast vollkommen zusammen und erfordert dieselben Methoden. Vorherige Entkalkung durch Chromsäure mit darauf folgender Karnintinktion hat mir die besten Bilder geliefert. Indessen auch den von BIRAKORU empfohlenen Holzessig kann man, wie einige Versuche mich lehrten, mit Vortheil anwenden.

Gelingt es, die zu solchen Untersuchungen bestimmten Fröchte glücklich mit transparenten Massen zu injizieren, so wird man hier, wie bei allen osteogenetischen Untersuchungen Vieles besser und instruktiver erkennen als bei unerfüllter Blutbahn. Die Anwendung warmen Wassers in der S. 161 angeführten Weise, um die Zwischensubstanz in den Zustand breiiger Erweichung überzuführen, verdient dann noch eine weitere Prüfung, da vermuthlich auch hier, wie im fertigen Knochen,

die Zellen deutlicher und schärfer vortreten werden.

Zur Untersuchung des Knochenmarks kann man einmal die vorbereitenden Erhärtungsmethoden mit Chromsäure, doppelt chromsaurem Kali und Manganöcher Flüssigkeit verwenden. Dann empfiehlt sich das frische Gewebe mit indifferenten Zusatzflüssigkeiten. Man wird sich alsdann z. B. leicht bei Sommerfräsen von dem lebendigen Formenwechsel der Knochenmarkzellen überzeugen (BIZZOZERO). Bei Säugthieren gelingt es auf diesem Wege im rothen Knochenmark zahlreiche Uebergangsformen der Lymphkörnchen in rothe Blutkörperchen zu gewahren. Man ist auf diese Quelle der letzteren Zellen erst in neuerer Zeit aufmerksam geworden. BIZZOZERO, NERMANN. Schon oben S. 132 haben wir ihrer Mächtigkeit gedacht. Der Gedanke einer Einwanderung unserer Zellen in die dünnwandigen Knochenmarkgefässe liegt nahe.

Was die in späteren Lebensperioden auftretende Verknöcherung permanenter Knorpel, wie derjenigen der Rippen und mancher des Kehlkopfes, betrifft, so haben wir hier in der Regel nur mit Knorpelverkalkung zu thun, also mit demselben Prozesse, welcher in ausgedehntester Weise im fötalen Skelet vorkommt, und auch wohl in keiner Zeitperiode des Lebens ganz zersiert. Wie beim Embryo kann aber auch beim Greise das verkalkte Knorpelgewebe resorbirt und osteogene Substanz der Wand der so gebildeten Höhlung abgelagert werden.

Eine interessante die normale fötale Knochenbildung ergänzende Studie bildet dann die Untersuchung rachitischer Knochen. Natürlich fallen die Objekte nach dem Grade der Uebela, nach etwa stattgefundenen Naturheilungsversuchen etc.

nicht gleich aus. Ebenso bieten die einzelnen Stellen eines Knochens vielfach Verschiedenheiten dar.

Im Allgemeinen kann man eine ungenügende, bisweilen fast mangelnde Knorpelverkalkung, ein Erhaltenbleiben ansehnlicher Partien des fötalen Knorpels mit eigenthümlichen Umwandlungen seiner Kapseln und eine bald unzureichende, bald gar nicht mit Knochenerde imprägnirte osteogene Substanz als die hauptsächlichsten Abweichungen hervorheben.

In dem rhachitischen Skeletknorpel begegnet man der Markraumbildung und den Knorpelmarkzellen, wie im normalen Knochen, ebenso der gleichen Eröffnung der Knorpelkapseln und der Auflagerung der Knochenzellen mit ihrer Zwischensubstanz. Schon in den Markräumen zeigen sich Anomalien der Gestalt und Ausbreitung. So dringen jene vielfach über die Verkalkungsgrenze des Knorpels weit hinaus in den noch unveränderten Theil des letzteren vor. Sehr trügerische Bilder geben dann in dem übrig gebliebenen Knorpel Kapseln, bei welchen die Wand durch ungleichmässige Verdickung den Höhlenrest in Gestalt eines sternförmigen Körpers erkennen lässt. Es entstehen so Bilder, die Knochenzellen höchst ähnlich erscheinen und in der That auch von manchen aufgebrochenen Kapseln, in welchen wahre Knochenkörperchen eingelagert sind, kaum unterschieden werden können, wenn an jenen die Eingangsstelle nicht in die Schnittebene gefallen ist. So werden wir es begreiflich finden, dass vor einigen Jahren gerade die rhachitischen Knochen die sichersten Beweise für die Umwandlung der Knorpelzellen in Knochenkörperchen liefern sollten und als wahre Paradigmen des Ossifikationsprozesses galten. In Wirklichkeit aber bilden sie sehr verfängliche und verführerische Objekte.

Diese wenigen Bemerkungen müssen bei den engen Grenzen unsrer kleinen Schrift genügen. Für weiteres Detail sind die Arbeiten von BROCH, KÖLLIKER, VIRCHOW und MÜLLER zu vergleichen.

Zur Untersuchung kann man frische Knochen oder in Weingeist aufbewahrte wählen. Auch gefrorenete geben zuweilen ganz hübsche Bilder. Sehr zweckmässig fand MÜLLER hier ebenfalls die Anwendung dünnerer Chromsäurelösungen mit nachherigem Zusatze von Glycerin. *

Neubildungen von osteogenem Gewebe bildet bei dem wuchernden Leben der Knochen ein sowohl auf physiologischem, wie pathologischem Gebiete sehr verbreitetes Vorkommniss. In beiderlei Fällen können die Ausgangspunkte des neuen Knorpelgewebes die Beinhaut und das sogenannte Endost, d. h. die Bindegewebe-schicht, welche die Markhöhle auskleidet, abgeben. Doch ist ersteres bei weitem häufiger der Fall und OLLIER's interessante Versuche lehren, dass die in entlegene Körpertheile lebend verpflanzte Beinhaut auch hier ihre knochenerzeugende Kraft nicht einbüsst.

Ein schönes, genau untersuchtes Beispiel jenes doppelten Ursprungs liefert uns die Wiedervereinigung gebrochener Knochenstücke, die sogenannte Kallusbildung. Untersucht man hier mit Anwendung der bei der normalen Osteogenese zur Zeit üblichen Methoden, so bemerkt man einmal die von dem Periost ausgegangene und die Knochenenden wie ein Ring umgebende neugebildete osteogene Substanz. Jenes ist hier verdichtet und angeschwollen und unter ihm erscheinen die verschiedenen Schichten des von ihm gebildeten osteogenen Gewebes. In der Regel tragen diese Lagen beim Menschen einen bindegewebigen, seltener wohl einen knorpeligen Charakter (während unter gleichen Verhältnissen es bei Säugthieren zur reichlichen Knorpelerzeugung kommt). Zweitens findet sich vereinigen-des Knochengewebe unter dem Endost. Dieses schwillt nämlich ebenfalls an und erzeugt neues osteogenes Gewebe, welches durch die Markhöhle sich erstreckt und eine Abschliessung derselben herbeiführt.

Bei grösserem Substanzverlust eines Knochens geschieht die Regeneration vom Periost aus.

Auch andere Neubildungen von Knochengewebe, die Hypertrophien oder Hyperostosen, die entzündlichen Produktionen desselben, die Knochengeschwülste stammen theils, und zwar in erster Linie, vom Periost, theils vom Bindegewebe der Markräume ab.

Hyperostose ist im Grunde genommen genau derselbe Vorgang, welcher beim Dickenwachstum jugendlicher Knochen getroffen wird, und bietet uns an passenden Querschnitten ganz ähnliche Bilder dar. Die lokale, mehr oder weniger prominirende derartige Neubildung von Knochenmasse, welche ohne Grenze in das gewöhnliche Gewebe übergeht, bildet die kompakten Exostosen. An sie reihen sich dann die Geschwülste eines festeren Knochengewebes an. Sie zeigen theils die gewöhnliche kompakte Textur; in manchen Fällen sind sie schwammigerer Natur, in andern endlich durch geringe Entwicklung von Markkanälchen elfenbeinartig hart, Spongiöses Gefüge erhalten wir an den Osteophyten.

Während die bisher besprochenen Fälle von der Beinhaut gebildetes Knochengewebe dem Leser vorführten, treffen wir in der sogenannten Sklerose der Knochen die von den Markräumen und den Markkanälchen aus geschehende Neubildung des osteogenen Gewebes. Unter den sogenannten Osteosarkomen entwickeln sich die zentralen von der grossen Markhöhle, die peripherischen von dem Periost aus. Sie zeigen im Uebrigen nur vereinzelte kuglige und schollenartige Massen des Knochengewebes ohne Gefässe und Markkanäle.

Die Neubildung osteogener Substanz in weichen Geweben, also unabhängig von vorhandenen Knochen, hat man der modernen Bindesubstanztheorie zu Gefallen sicher sehr übertrieben. Die meisten Fälle betreffen nur verkalktes Bindegewebe mit zackigen Körperchen. Indessen kommt es auch, aber doch seltener, zur Erzeugung wahrer Knochensubstanz in bindegewebigen Theilen. Geschichteter Bau der Grundmasse und strahlige, durch ihre Ansläufer netzartig verbundene Knochenkörperchen sichern vor Verwechslung.

Den entgegengesetzten Vorgang bildet die Resorption des vorher entkalkten Knochengewebes. Im normalen Leben kommen Einschmelzungen der Knochensubstanz bei wachsenden jugendlichen Knochen in ausgedehnter Weise vor. Denke man nur an die Bildung der grossen Markhöhle eines Röhrenknochens beim Fötus und an die sogenannten Haversian spaces späterer Zeiten! Die anatomischen Vorgänge hierbei sind Zunahme der Markzellen und Vergrößerung der Markräume zusammenfallend mit Verfettung der Knochenzellen, mit Entkalkung der angrenzenden osteoiden Substanz und nachfolgender Auflösung derselben. Das einschmelzende Knochengewebe zeigt hierbei vielfach eingebuchtete, wie ausgenagte Ränder. Tritt in späterer Zeit als abnormer Prozess ein derartiger Zustand ein, so erhalten wir die sogenannte Osteoporose. Auch die Osteomalacie bietet uns eine ähnliche Zunahme von Markzellen und Markräumen dar mit Verarmung der osteoiden Substanz an Knochenerde und Auflösung jener. Im Grunde genommen der gleiche Vorgang erscheint bei der Bildung von Granulationen. Während aber hier noch die Zwischensubstanz der granulirten Markzellen eine gewisse Festigkeit darbietet, ähnlich der gewöhnlichen Konsistenz des fötalen Knochengewebes, vermag es in andern Fällen zu einer Verflüssigung der Zwischenmasse zu kommen. Da in derartigen Fluidum suspendirten Zellen nennt man dann Eiterkörperchen, und der Vorgang selbst heisst Karies. Letztere kann den beiden Lokalitäten der Osteogenese entsprechend, im Innern des Knochens in dessen Markräumen, aber auch äusserlich in den vom Periost mit Knochenmark erfüllten Gängen des Knochens auftreten. So lehrt das Mikroskop hier in schöner Weise, wie normale und pathologische Prozesse in einander übergehen.

Entkalkte Knochensubstanz soll sich nach manchen Histologen in gewöhnliches Bindegewebe umwandeln können. Unserer Ansicht nach ist dieses unrichtig. Jene Masse ist keiner weiteren Zukunft mehr fähig, sie fällt früher oder später einfach der Auflösung anheim.

Fragt man endlich nach den Untersuchungsmethoden erkrankter Knochen, so ist auf früher Bemerktes zu verweisen. Sie sind dieselben wie beim normalen Gewebe. Getrocknete Knochen dürften weniger zu empfehlen sein, als feuchte, welche man durch Chromsäure mit Zusatz von etwas Salzsäure entkalkt und nach Umständen in starkem Alkohol nachträglich wieder erhärtet hat. An Knochenerde stark verarmte Knochen können frisch oder als Weingeistpräparate ohne Säureanwendung untersucht werden. Wie wir schon oben anführten, unterscheidet sich das entkalkte Gewebe von dem noch kalkhaltigen durch leichtere Karminimbition in sehr hübscher Weise.

Fünfzehnter Abschnitt.

Muskeln und Nerven.

Ganz andere Hilfsmittel als die harten Gewebe, welche wir eben verlassen haben, erfordern bei ihrer Weichheit **Muskeln und Nerven**.

Bekanntlich besteht das **Muskelgewebe** des Menschen und der Wirbelthiere aus einer doppelten Faserformation, der sogenannten **glatten** und der **quergestreiften**.

Die letzteren **Muskeln** zeigen uns als **Element** einen gewöhnlich ungetheilten, seltener verzweigten, durch dichte und feine Querlinien markirten Faden (den sogenannten **Primitivbündel**), während die **glatten Muskeln** von spindelförmigen, linear aufgereihten Zellen gebildet werden. Mit dieser Differenz der Struktur fallen dann auch **Verschiedenheiten der Thätigkeit** zusammen. Die **glatte Muskulatur** des Menschen arbeitet stets **unwillkürlich und träge**; die **quergestreiften Muskeln** dagegen gehorchen bei ihrer raschen Kontraktion den **Willensimpulsen**. Nur das **Herz**, ein **querstreifiger Muskel**, zieht sich nach Art des **glatten Gewebes** ebenfalls **unwillkürlich**, aber **schnell** zusammen.

Die **Untersuchung der glatten Muskeln** (Fig. 147) ist im Allgemeinen eine schwierigere. Gerade an diesem Gewebe zeigt sich, wie wichtig die Benutzung passender Reagentien zur **Ermittelung mancher Texturverhältnisse** wird.

Lange Zeit hindurch galten den **Histologen** die **Elemente der glatten Muskeln** für **platte**, mit **hinter einander gelegenen Kernen** besetzte **Bänder** (*i*), und in der That ergaben die älteren **Untersuchungsmethoden** auch nichts mehr. Erst am Ende der vierziger Jahre gelang es dem **Scharfblick KÖLLIKER's**, jene **Bänder** in **reihenweise angeordnete lange, spindelförmige Zellen** mit **stäbchenförmigen Kernen** (*c—h*) aufzulösen.

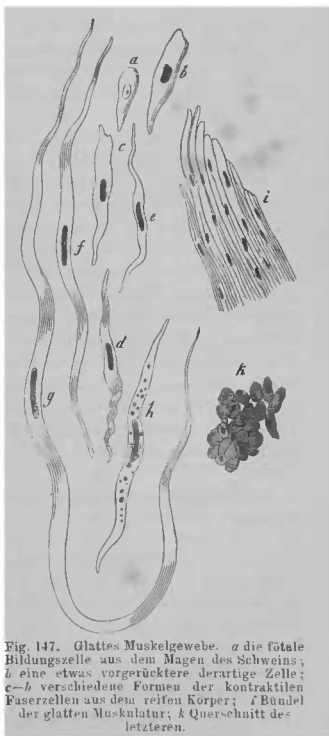


Fig. 147. Glattes Muskelgewebe. *a* die göblige Bildungszelle aus dem Magen des Schweins; *b* eine etwas vorgerücktere derartige Zelle; *c—h* verschiedene Formen der kontraktilen Faserzellen aus dem reifen Körper; *i* Bündel der glatten Muskulatur; *k* Querschnitt des letzteren.

Seit dieser Zeit tragen die Elemente der glatten Muskulatur den Namen der *kontraktilen Faserzellen*.

Man bediente sich früher gewöhnlich der Essigsäure beim Studium der glatten Muskulatur. Auch gekochte (HENLE) oder in Weingeist erhärtete Präparate liefern brauchbare Bilder, namentlich mit nachfolgender Karminfärbung.

Doch wir haben in neuerer Zeit schonendere Methoden kennen gelernt.

Zur ersten Untersuchung wähle man etwa den Frosch, dessen Harnblase und Lungen gute Objekte ergeben; auch kleinere Arterien des Frosches sind zu empfehlen. Zur Isolirung einzelner Fasern ohne Reagentien nehme man die Darmwände.

Den feineren Bau untersuche man entweder mit Zugabe einer indifferenten Flüssigkeit, wie Blut- und Iodserum, oder man gehe zur Anwendung von Reagentien über. Hier kann man sich der Vergoldung (0,1%) bedienen. Doch mehr leistet entschieden eine 1-2tägige Mazeration in ganz schwacher Chromsäure von 0,01—0,05 %.

Die beiden zuletzt genannten Methoden zeigen uns alsdann auch das Kernkörperchen (Fig. 148) einfach oder in Mehrzahl (FRANKENHÄUSER, ARNOLD, SCHWALBE). Man hatte es früher an dem mit Essigsäure veränderten Gewebe übersehen. Mitunter ist jener Nukleolus indessen schon an der frischen Zelle kenntlich.

Auch die Silberimpregnation ist zur Erkennung zarter Lagen organischer Muskeln, z. B. in den Zotten und der Schleimhaut des Dünndarms, recht geeignet (HUS); ebenso Chlorpalladium (F. E. SCHWITZE) und Pikrinsäure (SCHWATZ), welche gelb färben.

Um Querschnitte von Bündeln glatter Muskulatur zu erhalten, wandle man früher das Trocknen an mit darauf folgender Karminfärbung und Essigsäureeinwirkung. Zweckmäßiger erscheint die vorbereitende Erhärtung durch Alkohol, Chromsäure oder doppelt chromsaures Kali. Die schönste Behandlung beruht aber in der Gefrierungsmethode mit nachfolgender Beigabe von Serum (ARNOLD) oder einer Kochsalz-



Fig. 148. Elemente der glatten Muskulatur des Magens.

lösung von 0,5 % Schwamm. Man wähle hierzu die Magen- oder Darmwand eines Frosches oder Säugethieres, die Harnblase des Hundes (SCHWALBE), oder führe durch die Wandung einer grösseren Arterie in vertikaler Richtung einen Schnitt. Auch die beiden Nabelarterien gewähren bei derartiger Behandlung hübsche Bilder. So Fig. 147. *k* wird man theils in mehr rundlicher, theils in mehr polyedrischer Gestalt die Querschnitte der Faserzellen und in vielen derselben auch den Querschnitt des Kernes erkennen und leicht zu der Ueberzeugung kommen, dass die kontraktile Faserzelle keineswegs ein abgeplattetes, sondern ein drehendes Gebilde darstellt.

Zur Isolirung der Zellen besitzen wir namentlich drei, zur Zeit übliche gute Methoden.

1. Die Mazeration in Salpetersäure von 20% mit welcher uns RICHMONT und PARISER bekannt gemacht haben. Bei der ersten Einwirkung wird das Gewebe dunkler und gelblicher; nach 21 Stunden beginnt die Zerlegung der Bündel in die kontraktilen Faserzellen, und nach drei Tagen fallen die letzteren leicht aus einander, namentlich bei einigen Schütteln. An den Elementen der glatten Muskulatur tritt zugleich ein eigenthümlich querverzetztes oder quergebändertes Ansehen auf.

Auch Salzsäure von 20% übt einen ähnlichen Effekt.

2) Verdünnte Essigsäure.

Dieselbe spielte von jeher bei der Erforschung des uns beschäftigenden Gewebes eine wichtige Rolle und ist auch von KÖLLIKER bei seinen Untersuchungen in ausgedehnter Weise benutzt worden. Ihr Werth liegt einmal, wie wir schon bemerkt haben, in dem baldigen Sichtbarmachen der so bezeichneten Nuklearformation, dann durch Aufhellung des Bindegewebes in dem Hervorheben der Bündel der glatten Muskeln selbst. Man nehme Lösungen von 2—5 %.

3) Behandlung mit Kalilauge von 30—35 %.

Verzichtet man auf die Demonstration der Kerne, so bilden die Kalilaugen von der angegebenen Stärke oder eine solche von 32,5 % das beste Hilfsmittel zur Isolirung und Demonstration der kontraktile Fasercellen. Nach einer Einwirkung von 15, 20—30 Minuten gewinnt man die letzteren in zahlreichen, oft wellig gebogenen und geschlängelten Exemplaren.

Auch die Mazeration in Iodserum oder der schon erwähnten hochverdünnten Chromsäure führt zu jener Isolirung der Muskelemente.

Untergang glatten Muskelgewebes durch Fettdegeneration der Zellen ist ein sowohl im normalen (Uterus), als krankhaften Geschehen nicht seltenes Ereigniss, ebenso Neubildung des Gewebes von dem vorhandenen aus. Die letzteren Vorgänge bedürfen übrigens noch eines genauen Studium.

Weit lohnendere Objekte liefert die quergestreifte Muskulatur (Fig. 149). Die wichtigeren Bestandtheile treten leicht und schön hervor und nur die Ermittlung gewisser feinsten Texturverhältnisse führt auf ein schwieriges, an der Grenze unserer jetzigen Instrumente liegendes Gebiet.

•Wollen wir die Fäden des quergestreifigen Muskelgewebes in möglichst unveränderter Gestalt zur Ansicht erhalten, so empfiehlt sich hier besonders der Frosch. Man dekapitirt das Thier und schneidet

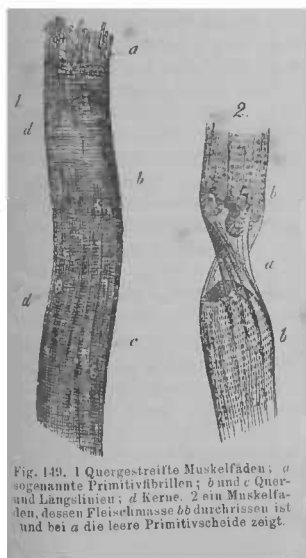


Fig. 149. 1 Quergestreifte Muskelfäden; a sogenannte Primitivfibrillen; b und c Querschnitt und Längsschnitt; d Kerne. 2 ein Muskelfaden, dessen Fleischmasse bb durchriszen ist und bei a die leere Primitivscheide zeigt.

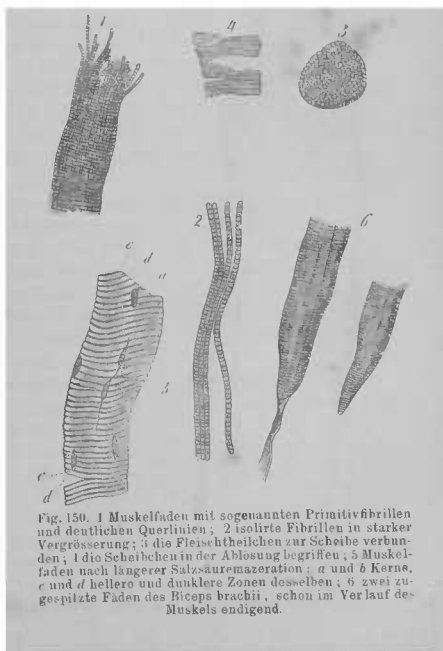


Fig. 150. 1 Muskelfaden mit sogenannten Primitivfibrillen und deutlichen Querlinien; 2 isolirte Fibrillen in starker Vergrößerung; 3 die Fleischtheilchen zur Scheibe verbunden; 4 die Scheibchen in der Ablosung begriffen; 5 Muskelfaden nach längerer Salzsäuremazeration; a und b Kerne, c und d hellere und dunklere Zonen desselben; 6 zwei zuspitzte Fäden des Biceps brachii, schon im Verlauf des Muskels endigend.

sogleich, alle Anspannung und Zerrung vermeidend, den bekannten Brusthautmuskeln oder auch einen der vom Zungenbein zum Unterkiefer verlaufenden platten Muskeln heraus. Diese, mit Blutserum oder einer anderen indifferenten Flüssigkeit versetzt, werden uns vorzügliche Bilder des mit der bekannten Längs- und Querzeichnung versehenen Fadens liefern (vergl. Fig. 119, 1; 150, 6). Aehnliche Anschauungen gewinnen wir am lebenden Geschöpfe, wenn wir den Schwanz der Froschlurche wählen: treffliche Objekte liefern auch junge, eben ausgeschlüppte Fischehen. Verzichtet man auf völlige Frische, so kann der Muskelfaden aus jedem Wirbelthierkörper einige Stunden nach dem Tode zur Verwendung kommen. Ein kleines Stückchen Gewebe, mit Nadeln sorgfältig zerripft, gewährt jedesmal gute Bilder und zeigt uns die in Quermesser und Zeichnung wechselnden Fäden.

Um die Kerne zu erkennen, verwendet man eine schwache Säure (verdünnte Essigsäure, Salzsäure von 0,1 % etc.). Man wird jene dann in Form ovaler Körper entdecken (Fig. 119, 1 d, 151 e). Ein Rest ursprünglicher Zellensubstanz (Protoplasma) umhüllt den Nukleus und zieht sich über die beiden Pole desselben spindelartig verlängert aus Muskelkörperchen).

Das Sarkolemma oder die Primitivscheide des Muskelfadens sehen wir bei der gewöhnlichen Beobachtung nicht, da diese Hülle den kontraktilen Inhalt dicht umschliesst. Zu ihrer Wahrnehmung kann man indessen auf verschiedenen Wegen gelangen. Einmal gewähren längere Zeit in Alkohol liegende Muskeln der Fischlurche, des Proteus und Axolotl, ohne Weiteres ein sehr hübsches Bild der lose abstehenden Hülle. Löst man ferner durch eine länger fortgesetzte Mazeration in Salzsäure von 0,1 % die verschiedenen Eiweisssubstanzen derselben zum grössten Theile auf, so erkennt man, wie an den Schnittenden der Muskelfäden die erweichte Inhaltsmasse aus einer umgebenden Scheide ausläuft. Mit einer etwas komplizirten chemischen Prozedur kann man, wie uns KÖHN

belehrt hat, das Sarkolemma sogar völlig isoliren. Hierzu wird der Muskelfaden des Frosches einen Tag lang in Wasser mit 0,01 % Schwefelsäure von 1,83 spez. Gewicht mazerirt und dann durch eine ebenfalls 24 Stunden erfordernde Digestion in Wasser bei 35–40°C. von seinem Bindegewebe befreit. Jetzt unterwirft man den Faden nochmals einen Tag lang der Einwirkung der Salzsäure von 0,1 %.

Indessen wir besitzen noch andere Hilfsmittel, vermöge deren wir augenblicklich das Sarkolemma zur Anschauung zu bringen im Stande sind. Nimmt man einen frisch dekapitirten Frosch an und zieht man mit einer scharfen Pinzette einen Bündel Muskelbäuser aus einem Oberschenkelmuskeln hervor, so werden dieselben bei Wasserzusatz in Folge energischer Imbibition bald zahlreiche Abhebungen der Primitivscheide von der kontraktilen Inhaltsmasse erkennen lassen. Anfänglich sind es kleine, wasserklare Ausbuchtungen, bald werden diese unter dem Auge des Beobachters grösser und grösser henachbarte fließen mit einander zusammen und die blasig abgehobenen Theile des Sarkolemma grenzen sich von dem noch fest anliegenden durch ringförmige Einschnürungen ab.

Anderer Muskeln können uns ebenfalls das gewünschte Resultat liefern, wenn wir die einzelnen Fäden bei der Preparation einer starken Anspannung und Zerrung unterwerfen. In einzelnen derselben

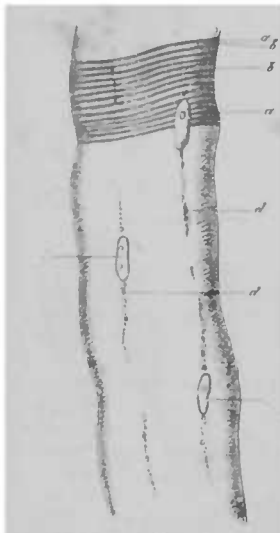


Fig. 151. Ein Muskelfaden des Frosches bei starker Vergrösserung. a) Dünne Zonen mit Primitivfäden. b) helle Kerne. c) kontraktile Körnerchen (A. Köhler'sches Präparat).

kommt es dann zum Durchreissen der kontraktiven Inhaltsmasse, während über dieser Stelle das dehnbarere Sarkolemma erhalten bleibt. Eine solche Ansicht gewährt uns der Muskelfaden (Fig. 149. 2. a).

Um die Lagerung der einzelnen Muskelfäden gegen einander, sowie den Aufbau des Muskelbündels und gesammten Muskels zu erkennen, diene auch hier lange Zeit das Trocknen. Feine, wieder aufgeweichte Querschnitte, namentlich solche, welche man in der ammoniakalischen Karminflüssigkeit erweicht und dann noch nachträglich mit sehr verdünnter Essigsäure ein paar Minuten lang behandelt hat, ergeben alsdann das viel besprochene und gezeichnete Bild Fig. 152 a. Man erkennt dabei gleichzeitig, wie im Muskelfaden des Menschen und Säugethieres die Nuklearformation in die Peripherie der kontraktiven Substanz eingebettet ist und der Innenfläche der Primärwunde anliegt (e). In den Muskelfäden des Herzens kommen dagegen auch in mehr zentralen Theilen Kerne vor, ein Verhältniss, was bei niederen Wirbelthieren, wie es scheint, zum herrschenden wird.

Bei weitem bessere Resultate liefert aber die Gefrierungsmethode (COHNHEIM). Man erkennt (Fig. 153) alsdann mit Hülfe stärkster Vergrößerungen Gruppen der Sarcous elements als eine Mosaik kleiner matter Feldchen von verschiedener Gestalt (a) und jene Gruppen eingrenzend ein Gitterwerk durchsichtiger glänzender Linien (c).

Um die verzweigten Muskelfäden, wie sie im Herzen und in der Zunge auftreten, zu erkennen, kann man bei ersterem Organe Kalilauge von 30—35% verwenden, während Zungen entweder frisch in Holzessig einzulegen sind oder nach vorheriger Erhärtung in Alkohol oder Chromsäure jenem Reagens unterworfen werden können. Der Werth des Holzessigs (oder einer verdünnten Essigsäure) beruht natürlich auf dem Durchsichtigmachen des Bindegewebes.

Die Isolirung der Muskelfäden in ihrer ganzen Länge wird für mehrere Untersuchungszwecke erforderlich. Wir erkennen so den Verlauf der Fasern in einem Muskelbündel, die Theilungen derselben als Wachstumsphänomene und die Zunahme der Faserzahl bei der Vergrößerung des Muskels etc. Dazu haben wir zwischen mehreren Methoden die Wahl.

1) Man kann sich des Gemisches von chloresäurem Kali und Salpetersäure in verschiedener Konzentration bedienen. Hier haben wir KÜHNE ein zweckmässiges Verfahren zu verdanken. Der Boden eines Becherglases wird mit Krystallen des chloresäuren Kali überdeckt, schwach mit destillirtem Wasser befeuchtet und mit dem 4fachen Volumen reiner konzentrirter Salpetersäure übergossen. Nach tüchtigem Umrühren bringt man einen frischen (Frosch-)Muskel auf den Boden des Glases und vergräbt ihn mittelst eines Glasstabes unter den Krystallen des Kalisalztes. Nach etwa einer halben Stunde nimmt man jenen aus dem Gemische heraus und bringt ihn in ein gewöhnliches Probirröhrchen mit Wasser. Hier wird er nun sehr stark geschüttelt und zerfällt dann im günstigsten Falle vollständig in seine Fäden. Gelingt diese Zerlegung beim ersten Male noch nicht, so versetzt man den

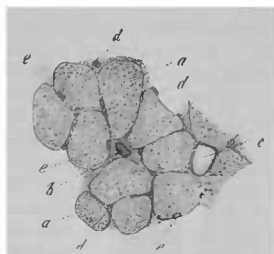


Fig. 152. Querschnitt durch einen Bündel des Biceps brachii beim Menschen. a Die Muskelfäden; b ein Gefässquerschnitt; c in grosseren bindegewebigen Zwischenraum gelegene Fettzelle; d Kapillaren im Querschnitt; e Kerne des Muskelfadens.

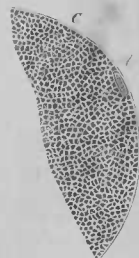


Fig. 153. Querschnitt durch einen gefrorenen Froschmuskel. a Fleischtheilgruppe; b ein Kern; c helles Querbindemittel.

Muskel in das Gemisch zurück und unterwirft ihn von 5 zu 5 Minuten derselben Prozedur.

Man erhält hierbei treffliche Objekte, und in der leicht gebräunten Fleischmasse treten die Kerne auf das schönste hervor.

Auch die von WITTRICH angegebene Verwendung jenes Gemisches, ein Kochen in mit Wasser stark verdünntem chloresaurem Kali und Salpetersäure (Wasser 200 Kem., Salpetersäure 1 Kem. und chloresaures Kali 1 Gram) ist ganz zweckmässig.

2) Die schon oben (S. 182) für die Darstellung des Sarkolemma empfohlene 24stündige Mazeration in Schwefelsäure von 0,01 $\frac{0}{0}$ und die darauf folgende, einen Tag umfassende Behandlung mit warmem Wasser leistet dasselbe. Hier muss ebenfalls durch starkes Schütteln der schliessliche Zerfall eintreten.

3) Nach dem Vorgange ROLLER'S kann man den Muskel ohne Wasserzusatz in einem kleinen Glasröhrchen, welches an der Lampe zugeschmolzen wird, im Sandbad während 10 Minuten auf 120—110 $^{\circ}$ C. erwärmen. Dann bricht man das Röhrchen auf und schüttelt den Muskel in warmem Wasser.

4) Auch starke, aber nicht mehr rauchende Salzsäure (S. 73) kann mit Vortheil verwendet werden. Nach einer mehrstündigen Einwirkung findet man ebenfalls das interstitielle Bindegewebe gelöst.

5) Endlich bildet eine Kalilauge von circa 35 $\frac{0}{0}$ noch ein sehr gutes Hilfsmittel. Man wird nach einer viertel- bis halbstündigen Einwirkung immer einen bald geringeren, bald grösseren Theil der Muskelfäden isolirt finden.

Der hohe Werth der Reagentien tritt bei keiner Strukturtrage des Muskelgewebes mehr hervor, als bei dem Verhalten des Muskelfadens zur Sehne.

Vor Jahren konnte man als getrennen Ausdruck des Beobachteten (Fig. 154) nur angeben, dass keine Grenze zwischen der kontraktilen Substanz des Fadens (a) und der bindegewebigen Fasermasse der Sehne (b) zu entdecken sei, mochte sich der Muskel geradlinig oder schiefwinklig an die Sehne inseriren. So wurde es denn höchst wahrscheinlich, dass sowohl die Fleischmasse, als das Sarkolemma kontinuierlich in das Sehngewebe übergingen. Allerdings hatte jene Kontinuität der kontraktilen Substanz und des Bindegewebes etwas Befremdendes und wir möchten sagen — Unbequemes.

Heutigen Tages müssen wir Alle, wenn wir auch früher jene Theorie vertheidigten, den Irrthum zugeben, seitdem WEISMANN in der 35 $\frac{0}{0}$ igen Kalilauge ein Mittel entdeckt hat, welches in schönster und sicherster Weise das so lang streitige Texturverhältniss entscheidet.

Nach 10, 20—30 Minuten erscheint der Muskelfaden wie ihn Fig. 155 a, b, zeigt. Verschwunden ist der scheinbare Uebergang. Scharf abgesetzt und überzogen von dem Sarkolemma grenzt sich jener von dem Sehnenbündel (c) ab. Manche Exemplare zeigen sich sogar, namentlich wenn man einen leichten Druck geübt hat, von ihrem Sehnenbündel abgelöst d). Es unterliegt also keinem Zweifel mehr, dass Muskel- und Sehnenbündel nur in festester Weise verknüpfte sind. Eben jene zusammenhaltende Substanz, jenen Gewebekitt hat die Kalilauge gelöst.



Fig. 154. Zwei Muskelfäden (a) mit dem scheinbaren Uebergange in die Bindegewebsbündel der Sehne (b).



Fig. 155. Zwei Muskelfäden (a) in scharf abgesetzter Verbindung mit Kalilauge. Ihre Sehne (b) zeigt in Verbindung mit dem Sehnenbündel (c) der Sehne von dem Sehnenbündel abgelöst (d).

Während man früher einen jeden querstreifigen Faden durch die ganze Länge seines Muskels verlaufend annahm, hat man auch davon in neuerer Zeit zahlreiche Ausnahmen beobachtet, d. h. Muskelfäden, welche schon in bald grösserer, bald geringerer Entfernung vom Sehnenende zugespitzt, oder in andere Formen auslaufend aufhören (ROLLETT, WEBER, HERZIG und BIESIADRECKY). Solche Fäden (Fig. 150. 6) haben gewissermassen in dem interstitiellen Bindegewebe ihre Sehnenverbindung. Man kann zu diesen, im Uebrigen leicht zu machenden Beobachtungen frische, sowie gekochte Muskeln 24 Stunden lang in Glycerin einlegen oder auch die angegebene Kalilauge verwenden.

Um das gestreckte Haargefässnetz des Muskelgewebes (Fig. 156) zu sehen, injizire man mit transparenten Massen, mit Karmin oder Berliner Blau. Dünne platte Muskeln eines in Alkohol ertränkten Frosches ohne Wasserzusatz auf die mikroskopische Glasplatte gelegt, werden uns im Uebrigen das Kapillarsystem mit Blut erfüllt in schönster Weise zur Anschauung bringen, und bei einiger Kontraktion der Muskelfäden wird man die zierlichen Schlingelungen der Haargefässe leicht erkennen.

Ueber die Nerven der Muskeln ist auf eine der folgenden Seiten zu verweisen.

Die bisher besprochenen Strukturverhältnisse des querstreifigen Muskelgewebes sind, wie wir schon bemerkt haben, alle verhältnissmässig leicht zu untersuchen und können mit den erforderlichen Methoden eine passende Studie dem Anfänger darbieten. Anders ist es mit der subtilen Frage nach der Beschaffenheit der kontraktilen Inhaltssubstanz, der »Fleischmasse«.

Der Muskelfaden (Fig. 157. 1) zeigt eine doppelte Zeichnung, welche aber in Schärfe und Deutlichkeit vielmal Wechsel unterliegt. Wir erkennen bald über längere Strecken, bald nur in geringer Länge, aus der Fleischmasse auftauchend und in ihr verschwindend, eine durch die ganze Dicke der letzteren sich erstreckende feine Längszeichnung (c), und zweitens eine ebenfalls sehr feine, abermals durch die ganze Muskelsubstanz zu verfolgende quere lineare Zeichnung (b). Bei manchen Fäden ist allein die letztere vorhanden; in andern Exemplaren überwiegen die Längslinien, mitunter bis zur Ausschliesslichkeit, und aus dem Schnittende können feine Bälkchen und Fäserchen hervortreten (a). Letztere Fälle sind es dann namentlich gewesen, welche in früherer Zeit die Mikroskopiker zur Annahme einer weitern Zusammensetzung des Muskelfadens aus feinsten Fäserchen, sogenannten »Primitivfibrillen« führten (Fig. 150. 1, 2). Die Querlinien wurden dann gewöhnlich auf eine knotige, perlschnurförmige Beschaffenheit jener Elementarfibrillen bezogen.

Noch heutigen Tages findet diese Theorie, und zwar unter namhaften Forschern, ihre Vertreter, obgleich die so verbesserten optischen Hilfsmittel der Gegenwart wahrlich nicht zu ihren Gunsten entscheiden.



Fig. 156. Gefässnetz eines querstreifigen Muskels. a Arterielles Gefäss; b Venosea; c d das Kapillarnetz.

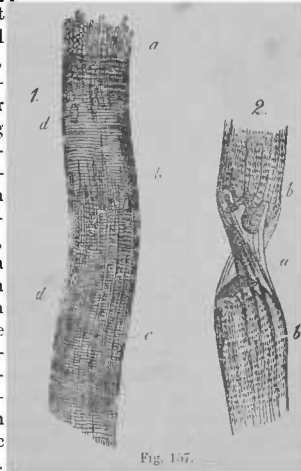
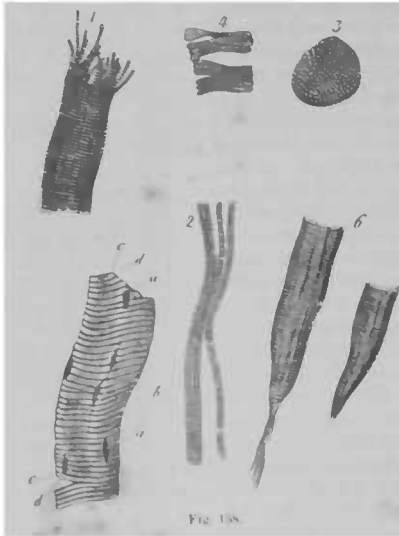
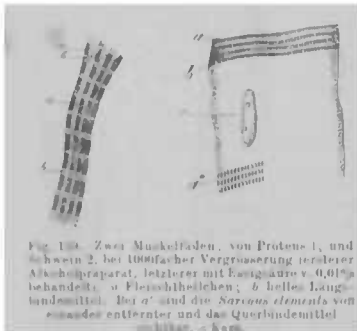


Fig. 157.

In andern Objekten tritt die Querzeichnung schärfer und deutlicher hervor (Fig. 158, 6). Fehlen die Längslinien, so



oder querüber mit einander verbunden, in ersterem Fall entsteht das Bild der Primitivfibrille (1, 2, im letzteren dasjenige der Querlinie (1) sich steigend bis zur queren Platte (1, 5).



fische Fleischtheile während der Kontraktion deutlich eine Schiefstellung annehmen ANTON. Ähnliche Sarcous elements sind überhaupt bei Insekten vielfach zu treffen, ihr Längsdurchmesser kann im Mittel etwa zu 0,0015'' angenommen werden SCHÖN. Mit Recht hatte man schon vor Jahren auch den Flusskrebs für jene Wahrnehmung empfohlen HÄCKER, welche ein Jeder bestätigen kann, dem ein HVERNICK'sches Immersionssystem No. 10 oder 11 zu Gebote steht.

Abgesehen davon, dass man nach dem Ervähnten die verschiedenen Bilder des Muskelfadens bequem erklären kann, erhält diese Theorie durch die Arbeiten deut-

Fig. 158, 6). Fehlen die Längslinien, so könnte man schon hier an eine Zusammensetzung des Muskelfadens aus über einander geschichteten Scheiben oder Platten denken. Noch verführerischer gestalten sich Bilder, wo die Querlinien weiter als in der Regel von einander entfernt stehen und der Rand oder die Peripherie des Fadens den Linien entsprechend eingekerbt ist.

Die meisten Vertreter findet gegenwärtig die von dem englischen Histologen BOWMAN ausgegangene und von einigen seiner Landsleute weiter ausgebildete Theorie, wonach die Inhaltsmasse des Muskelfadens aus kleinen molekulären Körperchen, den sogenannten Fleischtheilchen oder »Sarcous elements« besteht, welche durch ein homogenes und zwar doppeltes, chemisch nicht ganz gleiches Bindemittel zusammengehalten werden. Je nachdem nun das eine oder das andere dieser beiden Bindemittel in den Vordergrund tritt, sehen wir entweder die Fleischtheilchen der Länge nach vereinigt

Allerdings sind die Fleischtheilchen in den Muskelfäden des Menschen und der Säugethiere allzu klein, als dass wir über ihre Form etwas Sicheres anzugehen vermöchten, obgleich die Anwendung sehr starker Vergrößerungen sie in genügender Deutlichkeit zeigt. (Fig. 159, 2, aa'). Sehr ansehnliche prismatische Sarcous elements besitzen dagegen die Muskeln der Neunaugen und Fischlurche, so dass an Weingeistexemplaren von Proteus (Fig. 159, 1) die Erkennung jener 0,00075'' betragenden Prismen (a) und des durchsichtigeren Längsbündelmittels (b) sehr leicht wird. Ein sehr schönes Objekt bilden ferner die Muskeln der Stubenfliege, deren prisma-

scher Forscher noch weitere gewichtige, theils chemische, theils optische Stützen.

Wir haben einmal eine Reihe von Reagentien, die das longitudinale Bindemittel mehr oder weniger angreifen, während das quere geschont bleibt oder erst nachträglich affiziert wird.

Hierher zählen in erster Linie sehr verdünnte Säuren. So bringt eine Essigsäure von 0,5—1% nach einiger Zeit ein Verschwinden der Längslinien und deutlichere Querlinienbildung im aufquellenden Muskelfaden hervor. Aehnlich wirken andere Säuren, wie z. B. verdünnte Phosphorsäure. Die schönsten Bilder aber gewährt uns die stark diluirte Salzsäure von 0,5, 0,1—0,05%.

Nach einer Reihe von Stunden kann man hier nicht allein die deutlichsten transversalen Linien (Fig. 158, 5), sondern ein förmliches Aufblättern des Muskelfadens in Querscheiben (4) bemerken. Einen gleichen Effekt übt dann auch seiner freien Säure wegen der Magensaft. Erbrochene Fleischmassen bieten oft ähnliche, höchst zierliche Bilder dar. Aeltere Salzsäurepräparate zeigen mehr und mehr den molekulären Zerfall, bis endlich eine schleimige körnchenführende Masse aus der Sarkolemmaöffnung hervorquillt.

Konzentrierte Salzsäure bringt den Muskel zum Schrumpfen, wobei nicht selten ebenfalls scharfe quere Zeichnung zum Vorschein kommt.

Indessen nicht allein Lösungen der Säuren, sondern auch diejenigen mancher Salze der Alkalien und alkalischen Erden bieten treffliche Hilfsmittel, um Querplatten in dem meist einschrumpfenden Muskelfaden sichtbar zu machen, wie diejenigen des kohlen-sauren Kali, des Chlorcalcium und Chlorbarium. Die Querlinien treten allmählich sehr scharf hervor, und vielfach kommt es zum deutlichsten Zerfall in Querplatten, so namentlich bei der Einwirkung des kohlen-sauren Kali.

Umgekehrt haben wir eine Reihe anderer Hilfsmittel kennen gelernt, welche das quere Bindemittel der Fleischtheilchen zunächst angreifen, dann lösen und somit einen Zerfall des Muskelfadens in sogenannte Primitivfibrillen herbeizuführen vermögen.

Hierher zählen die Mazeration des Muskels in kaltem Wasser, das Kochen desselben, ein Einlegen in absoluten Alkohol, in verdünnte Lösungen von Quecksilberchlorid, Chromsäure und chromsaurem Kali. Letzteres nach einer etwa einen Tag umfassenden Einwirkung kann Bilder wie Fig. 160 im günstigen Falle herbeiführen; der Muskelfaden zerfasert sich wie ein Strick in lange gebogene Fäden.

Untersucht man einen solchen Faden mit sehr starken Objektiven, so erkennt man deutlich denselben aus alternirenden, dunkleren und helleren Zonen (den Fleischtheilchen und dem Längsbindemittel) erbaut und sieht häufig mitten durch die hellere Zwischensubstanz noch eine zarte Querlinie verlaufen; wahrscheinlich die Stelle, wo beim Zerfall in Platten die longitudinale Verbindungssubstanz sich zu trennen pflegt.

Allerdings sind — wir dürfen es nicht verschweigen — in den letzten Jahren von KRAUSE und HENSEN Untersuchungen veröffentlicht worden, welche eine weitere, komplizirtere Zusammensetzung des quergestreiften Muskelfadens darthun sollen. Die Zwecke und engen Schranken unseres Buches erlauben kein Eintreten in dieses gegenwärtig noch so dunkle Gebiet.

Die verschiedenen Substanzen des Muskelfadens zeichnen sich dann, wie BRÜCKE fand, noch durch ungleiche optische Eigenschaften aus. Die Masse der Fleischtheilchen besteht aus einem doppelbrechenden Stoff, während das Längsbindemittel nur einfach brechend ist. Schon bei gekreuzten Nicols erkennt man in schöner Weise die hellen und dunklen, mit einander wechselnden Zonen; noch schönere

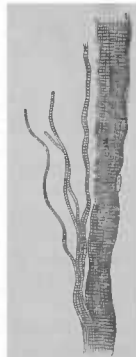


Fig. 160. Ein Muskelfaden nach 24-stündiger Behandlung mit chromsaurem Kali.

Bilder gewährt die Einschaltung eines Gyps- oder Glimmerblättchens. Nach den Erfahrungen jenes Gelehrten ist der Muskelfaden positiv einaxig und die optische Axe fällt mit der Längsaxe des Gebildes zusammen. Durch Alkohol entwässerte und in Kanadabalsam eingeschlossene Insektenmuskeln verdienen zu diesen Beobachtungen (deren richtige Deutung übrigens hinterher von VALENTIN und ROUGEY in Abrede gestellt worden ist) verwendet zu werden. Glatte Muskeln bestehen nach VALENTIN aus doppelbrechender Substanz.

Die Umänderungen, welche in dem quergestreiften Muskel bei seiner Kontraktion, ebenso beim Absterben während der Todtenstarre eintreten, verdienen mit Hilfe unserer verbesserten optischen Hilfsmittel ein genaueres Studium. Ueber die Kontraktionen des glatten Gewebes hat die neuere Zeit einige Mittheilungen gebracht.

Zum Studium der Muskelentstehung und der fötalen Muskeln dienen frische, sowie in Alkohol oder Chromsäure erhaltene Froschlarchen, ferner Embryonen des Huhns und der Säugethiere. Die Untersuchungsmethoden beruhen auf Aufertigung feiner Schnitte, dem Zerreißen mit Nadeln, auf Tinktionen (Glycerin-Karmin, Hämatoxylin), in der Anwendung schwacher Säuren.

Von Fett durchwachsene und fettig degenerirte Muskeln untersucht man entweder frisch oder an Chromsäurepräparaten. Die ersteren, wobei das Bindegewebe zwischen den Muskelfäden in Fettgewebe d. h. in Reihen von Fettzellen, umgewandelt ist — ein Zustand, welcher auch bei hohen Graden von Fettleibigkeit und Mästung vorkommt — zeigt unsere Fig. 161.

Das letztere Verhältniss, wobei sich auf Kosten der Fleischmasse innerhalb des Sarkolemma Fettmoleküle ausbilden und jene fettig entartet, versinnlicht Fig. 162.

Auch die entzündliche Veränderung des Muskels mit ihrer Kernwucherung und die vor mehreren Jahren von ZENKER so schön beschriebene typhöse Umwandlung verlangen ähnliche Behandlungsweisen.

Wir würden uns einer Idiotie schuldig machen, wenn wir hier einen Gegenstand mit Stillschweigen übergängen welcher in neuerer Zeit bei Aerzten und Laien das grösste Interesse erweckt hat; wir meinen das Vorkommen der Trichinen im quergestreiften Muskelgewebe.

Die *Trichina spiralis*, diese kleine Nematodenform, wird bekanntlich mit dem Fleische des Schweines genossen und erreicht im Darmkanal des Menschen nach wenigen Tagen den geschlechtsreifen Zustand, so dass wir jetzt etwas grösseren bis über 1''' messenden) weiblichen Thieren und kleineren männlichen Exemplaren begegnen (Darmtrichinen). Etwa eine Woche nach der Fortpflanzung gebirt jenes eine Menge sehr kleiner lebender Jungen, welche nach Durchbohrung der Darmwand ihren Weg in die Muskulatur finden. Hier dringen sie durch das Sarkolemma in die Fäden jenes Gewebes und wachsen beträchtlich dasselbst heran, so dass sie Längendimensionen von $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ ''' gewinnen können (Muskeltrichinen).

Mit Ausnahme des Herzens dienen alle querstreifigen Muskeln zum Sitze jener kleinen Schmarotzer, deren Menge durch wiederholte Einwanderungen nicht selten eine ausserordentlich grosse werden kann.

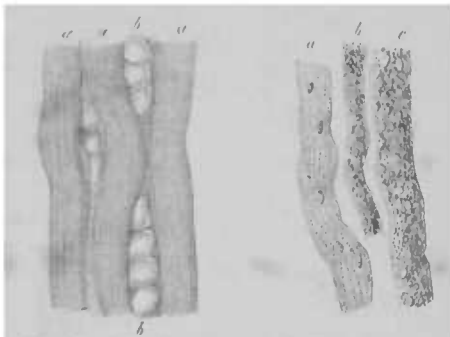


Fig. 161. Von Fettzellen durchwachsenen menschlicher Muskel- u. Muskelfäden; b Reihe der Fettzellen.

Fig. 162. Fettig degenerirte Muskelfäden des Menschen. a Geringerer, b hoher, c höchster Grad.

Indessen zeichnen sich die Kiefer- und Halsmuskeln, sowie das Diaphragma als Lieblingsstätten aus. Ebenso pflegt — offenbar, weil hier die Wanderung ein mechanisches Hinderniss findet — das Sehnenende der Muskeln den grössten Reichtum der gefährlichen Gäste zu zeigen.

Unter dem Sarkolemma des Muskelfadens verzehrt das Würmchen einen Theil der Fleischmasse und nimmt hier allmählich eine spiralige Einrollung an. Langsam bildet sich dann eine Kapsel um jenes (Fig. 163), welche erst nach Monaten ihre Vollendung findet.

Einmal sehen wir hierbei die Muskelkörperchen der Umgebung mit wuchernder Vermehrung eine derbere innere Umhüllungsschicht herstellen, zu welcher das sich verdickende Sarkolemma noch eine äussere Lage hinzugesellt. Form und Grösse der Kapseln variiren; man begegnet ovalen (seltener tonnenartigen), spindel- und zitronenförmigen Gestalten, gewöhnlich mit stark verdickten Endtheilen. Der Längsmesser pflegt 0,2, 0,3, 0,5''' zu betragen. Spät (und wohl kaum vor Ablauf eines Jahres) beginnt dann erst die Verkalkung jener Kapseln, zunächst ihrer Innenparticeln, welcher Prozess dann mit seinem weiteren Fortschreiten das ganze Ding dem unbewaffneten Auge des Menschen als weisses Pünktchen leicht sichtbar macht, was mit den früheren Phasen nicht der Fall war. Gerade in diesem späteren Zustande, wo in der verkreideten Kapsel der Scharrotzer noch viele Jahre lang sein höchst zähes Leben bewahrt, ist denn auch die Trichine schon vor längeren Jahren entdeckt worden.

Die Untersuchung trichinisirter Muskeln ist eine sehr leichte. Dünne Schnitte nach dem Faserverlaufe entnommen, mit oder ohne Zerzupfen in gewöhnlichen Zusatzflüssigkeiten, mit Essigsäure oder Alkalien versetzt, werden uns die Gegenwart der Würmer zeigen. Zur ersten Betrachtung genügt eine etwa 40fache Vergrößerung; für genauere Beobachtung bediene man sich einer solchen von 150 bis 200. *) Bei Erkrankten, wo der Verdacht einer Trichiniasis vorliegt, kann man mit einem kleinen harpunenartigen Instrument Muskelfragmente dem Körper entnehmen. Für die mikroskopische Fleischschau der Schweine nehme man von verschiedenen Körperstellen, namentlich den Hauptsitzen des Scharrotzers, eine Anzahl recht dünner, möglichst grosser Muskelschnitte.

Zur Konservirung wird man nur injizirte oder für polarisirtes Licht bestimmte Muskeln in Kanadabalsam einschliessen; die andern Präparate verlangen Aufbewahrung im feuchten Zustande, wo wiederum mit Wasser versetztes Glycerin in erster Linie steht und Jahre lang besonders mit Karmin tingirtes Gewebe schön erhält.

Die Elemente des Nervensystems zeichnen sich durch sehr veränderliche Beschaffenheit aus, so dass bei der Untersuchung vielfache Vorsichtsmassregeln erforderlich werden.

Man unterscheidet, wie jedes Handbuch lehrt, weisse und graue Substanz. Erstere besteht ausschliesslich aus dem einen der beiden Formelemente, aus Röhren oder Fasern, Nervenröhren, Nervenfasern, Primitivfasern des Nervensystems genannt. In der grauen Masse begegnen wir neben einer bald

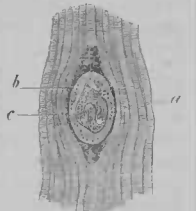


Fig. 163. Einkapselte Trichine beim Menschen: a Muskelfäden; b Kapsel; c Wurm.

*) Es erfüllen diesen Zweck also mittelmässige und darum billigere Mikroskope, von welchen man die im Texte genannten beiderlei Vergrösserungen erhält, und wo der optische Apparat mit der schwächeren die grösseren Schuppen des *Lepisma saccharinum* (S. 40) deutlich zeigen soll, während die stärkere Linsenkombination uns ein genügendes Bild der kleineren Schuppenform jenes Insekts mit ihren Längs- und Schiefenlinien gewähren muss. Ein Theil der gegenwärtigen «Trichinenmikroskope» genügt diesen Anforderungen in befriedigender Weise. Daneben hat man freilich auch das miserabelste Zeug manchfach in den Verkehr gebracht.

geringeren, bald grösseren Menge der Nervenfasern dem zweiten Bestandtheil, einem im Allgemeinen grossen zelligen Gebilde mit bläschenförmigem Kerne, dem Ganglienkörper, der Ganglienzelle oder Nervenzelle. Andere Zusammmischungen bilden Bindestanz auf verschiedenen Entwicklungsstufen und Blutgefässe.

Um die Nervenröhren, welche aus einem eiweissartigen Innenfaden, dem sogenannten Axenzylinder aus einer diesen umlagernden eigenthümlichen Substanz, dem Nervenmark oder der Markscheide und einer das Ganze umschliessenden und zusammenhaltenden sehr feinen Hülle, der Primitiv- oder Schwann'schen Scheide, bestehen, in möglichst unverändertem Zustande zu sehen, können wir nicht rasch genug verfahren und müssen dabei fast jegliche Präparation vermeiden. Es werden deshalb nur wenige Stellen des Wirbelthierkörpers passende Objekte darbieten. Man kann die Hornhaut eines kleineren, eben getödteten Säugethieres, z. B. eines Kaninchens, einer Maus, und zwar vom Rand aus eingeschnitten ohne jeglichen Zusatz auf dem erwärmten Objektisch untersuchen. Man wird hier einer sehr feinen Form von Nervenfasern begegnen. Bessere Präparate liefert der Frosch; sein durchsichtiges Augenlid zeigt uns stärkere Röhren vereinzelt oder bündelweise beisammen liegend. Der Schwanz der Larve gestattet die Beobachtung an lebenden Geschöpfe zu machen.

Völlig frische, unveränderte Nervenfasern müssen unter dem Aussehen ganz homogener, wie aus Milchglas bestehender zylindrischer Fäden erscheinen, an denen von einer weiteren Zusammensetzung keine Spur zu erkennen ist. Iodserum empfiehlt sich hier als Beigabe.

Nehmen wir aus dem frisch getödteten Körper eines Thieres einen Nerven heraus und zerpflücken wir denselben in Wasser mit Nadeln, so wird bei aller Geschwindigkeit das natürliche Verhalten nicht mehr gewonnen, sondern ein mehr oder weniger verändertes Ansehen jenes, eine Umänderung des Nervenmarks, welches man eine Gerinnung zu nennen übereingekommen ist.

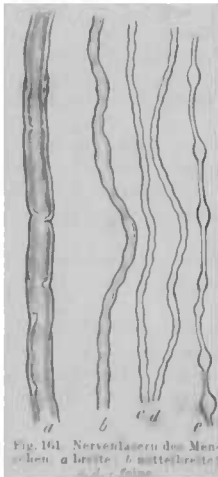


Fig. 161. Nervenfasern des Menschen. a breite; b mittelbreite; c, d dünne.

Unsere Fig. 161 kann den Anfang dieser »Gerinnung« versinnlichen. Letztere in ihrem ersten Beginn giebt der Nervenfaser einen dunkleren Kontour. Bald aber sehen wir eine noch dünne Rindenlage geronnen und von dem zentralen Theile des Markes, welcher noch nicht in den Kreis jener Umänderung hineingezogen worden ist, durch eine zweite innere, feinere Linie abgegrenzt. Um aber diesen »doppelten Kontour« darzubieten, müssen die Nervenröhren eine gewisse Dicke haben (a, b). Sinkt der Quermesser unter eine gewisse Stärke herab, so erscheinen die Röhren jetzt und später nur einfach begrenzt (c, d, e), nehmen aber dabei leicht ein eigenthümliches Ansehen an, werden »varikösa«, wie man sagt.

Weitere Umänderungen machen die geronnene Rindenschicht breiter und zeigen vielfach eine Unregelmässigkeit der inneren Begrenzungslinien. Hierbei kann der Vorgang stehen bleiben; der geronnene Theil schützt gewissermassen das innere, noch ungeronnene Mark. Gewöhnlich wird aber auch dieses in den Kreis der Veränderung gezogen: das bisherige homogene Ansehen geht verloren, einzelne klumpige Bildungen erscheinen in denselben, nehmen an Zahl und Grösse zu; gar nicht selten wird alles zur körnigen, krümeligen Masse. Somit verhalten sich keineswegs alle Nervenröhren gleich: dicht neben einander liegend können verschiedene Gerinnungsphasen uns entgegenreten.

Noch haben wir nichts vom Axenzylinder und der feinen Hülle erkannt

Das sogenannte Nervenmark ist ein Gemenge eigenthümlicher Substanzen, des Cerebrin und Lecithin mit einem sehr veränderlichen, der Eiweissgruppe angehörigen Körper. Wir werden es somit begreiflich finden, dass Reagentien, welche auf Eiweiss koagulirend wirken, die vorgerückteren Gerinnungsphasen fast augenblicklich ergeben; so starker Alkohol, konzentrierte Chromsäure, eine Sublimatlösung und manches Andere.

Ebenso bedarf es keiner Erklärung, dass ein derartiges geronnenes Nervenmark bei dem Zusatz alkalischer Laugen, einer Kali- und Natronlösung, wieder eine flüssigere und mehr homogene Beschaffenheit annimmt und aus dem Schnittende der Nervenröhren in Gestalt doppelt geränderter fettartiger Tropfen und Züge austritt.

Drückt man auf solche mit Alkalien behandelte Nervenröhren das Deckgläschen stärker an, so kann man das Mark aus vielen jener austreiben und so die leere homogene, höchst feine Primitivscheide erblicken. Sucht man unter den durch Zerpupfen eines Stammes isolirten Nervenfasern aufmerksam herum, so wird man einzelnen begegnen, wo der Inhalt durch Zerrung, durch das Aufsetzen der Präparirnadel über eine kleine Strecke weggeschoben und in geringer Länge die gewöhnlich kollabirte Scheide ebenfalls zu erkennen ist.

Der Axenzylinder wurde in einer früheren Epoche als integrierender Bestandtheil der Nervenröhren vielfach in Abrede gestellt, und es durfte dieses mit Recht geschehen, weil er bei den damaligen Hilfsmitteln nur vereinzelt zur Anschauung gebracht werden konnte. Heutigen Tages ist es eine Kleinigkeit, jenen Faden in jeder Nervenröhre zu demonstrieren, und wir haben die Wahl zwischen mehreren Methoden.

Man kann sich zur Darstellung desselben des SCHULZE'schen Reagens, des Gemisches von chloresaurem Kali und Salpetersäure bedienen (BUDGE und UCHTERTZ). Gute Dienste leistet das Chloroform (WALDEYER). ganz vortreffliche aber das Kolloidum (PFLÜGER). Man nimmt einen frischen Nerven und zerfasert denselben ohne Flüssigkeitzusatz auf der mikroskopischen Glasplatte. Alsdann setzt man einen recht grossen Tropfen Kolloidum zu, deckt das Glasplättchen über und untersucht alsbald.

Die Nervenröhren erblaffen schnell mehr und mehr, und statt des dunklen Markes bemerkt man nur einzelne Körnchen von der deutlichen Primitivscheide umhüllt. Diese kontrahirt sich und zeigt dabei oftmals eine Reihe höchst charakteristischer Invaginationen. In jeder Röhre tritt als blasser Faden der Axenzylinder hervor. Bei der Zusammenziehung der Nervenfaser erscheint er häufig zu lang, schiebt sich so nicht selten unter den Augen des Beobachters streckenweise aus der Axe nach der Peripherie und springt häufig als Faden aus dem Schnittende vor (Fig. 165 c).

In dieser Weise kann man einige Zeit lang das interessante Bild verfolgen, welches sich freilich bald weiter verändert und oft schon nach einer Viertelstunde ganz unbrauchbar geworden ist.

Ich fand später in dem Anilinroth von der oben (S. 89) angegebenen Stärke ein neues Hilfsmittel zur Demonstration des Axenzylinders in derselben markhaltigen Röhre. Froshnerven, zerpflegt und mit der Lösung versetzt, zeigen nach

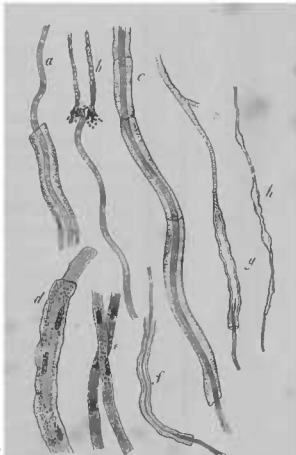


Fig. 165. a—c Nervenfasern des Frosches mit absolutem Alkohol (a), chromsaurem Kali (b) und Kolloidum (c) behandelt und sämmtlich den Axenzylinder zeigend; d marklose Fasern des N. opticus; e marklose Nervenfasern des Olfactorius vom Kalbe; f, g. h Nervenröhren der feinen Form mit Axenzylindern; derjenige von g wird bei * zum Ausläufer einer Gliazelle.

4—12 Stunden den schön gerötheten Axenzylinder aus der fettigen Umhüllungsmasse hervorschimmernd.

Auch noch andere Methoden gestatten uns in hübscher Weise die Wahrnehmung des Axenzylinders. So kann man ihn nach längerer Behandlung mit starkem Alkohol und Aether in der entfetteten Röhre sichtbar machen. Eine Sublimatlösung und das MOLESWORT'SCHE Essigsäuregemisch geben ebenfalls gute Bilder. Sehr schöne Ansichten bieten Chromsäurepräparate (oder solche mittelst chromsaurem Kali gewonnen); namentlich aus den Schnittenden stehen oft lange erhärtete Fäden vor (b. f.).

Man hat sich ferner in neuerer Zeit zur Darstellung des Axenzylinders verschiedener Metallimprägnationen bedient. Höllestein färbt entweder gleichmässig dunkel, oder er verleiht ihm ein sonderbar quergebändertes, an den Muskelfäden erinnerndes Ansehen (FROMMANN, GRANDRY). Das von COHNHEIM empfohlene Goldchlorid (wenn es überhaupt einmal mit Erfolg zur Anwendung gekommen ist) zeigt uns den Axenfaden heller roth aus der dunkler gerötheten Markmasse hervorschimmern; später erscheint er schwärzlich. Die Osmiumsäure schwärzt dagegen das Nervenmark sehr bald, während der Axenzylinder farblos bleibt oder nur leicht gebräunt wird (M. SCHULTZE), so dass wir in unserem Reagens ein ausgezeichnetes Hilfsmittel besitzen, das Vorkommen oder Fehlen der Markscheide an peripherischen Nerven ausbreitungen zu beurtheilen.

Wir haben endlich noch die Erkennung des Axenzylinders auf Querschnitten vorher erhärteter Nervenstämme anzureihen, um so mehr, als die letzteren auch noch in anderer Hinsicht von Interesse sind. Legt man einen Nerven des Menschen oder Säugethieres für einige Zeit ein, zunächst in eine Chromsäurelösung von 0.2, dann von $0.5\frac{0}{10}$, so kann derselbe schliesslich mit einem scharfen Rasirmesser zu den dünnsten Querschnitten dienen. Diese, mit Karmin tingirt, werden nun in absolutem Alkohol entwässert und nach Einlegung in Terpentin mit Kanadabalsam eingeschlossen. Man erkennt jetzt nach Aufhellung des Markes den Axenzylinder als gerötheten kleinen Kreis, umgeben von durchsichtigem Mark, welches einfach oder mehrfach einen den Axenzylinder umziehenden Kreis darbietet ein Verhältniss, auf welches vor einigen Jahren LISTER und TURNER aufmerksam gemacht haben, ohne dass man es bis jetzt erklären könnte) und findet endlich das Ganz e eingegrenzt von dem einfachen Kontour der querdurchschnittenen Primitivscheide.

Man hat in früherer Zeit gewöhnlich den Axenzylinder als ein homogenes Gebilde betrachtet, obgleich es an manchen Angaben einer komplizirteren Struktur von jeher nicht gefehlt hat. Neuere schonende Methoden ergeben mit vieler Wahrscheinlichkeit eine Zusammensetzung unseres Gebildes aus feinsten Fäserchen, den sogenannten Axenfibrillen WALDEYER'S oder den Primitivfibrillen von M. SCHULTZE (Fig. 166). Zum Nachweis in markhaltigen Nervenfasern dient am besten die weisse Substanz von Gehirn und Rückenmark. Man kann mit Blutwasser bei sehr starken Vergrösserungen das frische Objekt untersuchen. Zweckmässiger ist die einem Tag oder länger fortgesetzte Mazeration in Jodserum. Treffliche Dienste leistet die Osmiumsäure $\frac{1}{2} - 1\frac{0}{10}$. Nach kurzer Einwirkung ist ohne körnige Trübung der Axenzylinder genügend erhärtet und zeigt, namentlich von der Markhülle befreit, die längsstreifige Zeichnung sehr deutlich (SCHULTZE). Doch bildet auch jene Scheide kein Hinderniss der Wahrnehmung.

Indessen nicht alle Nervenstämme bei Mensch und Säugethier

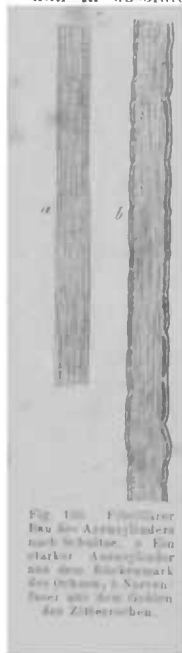


Fig. 166. Fibrillen der Axenzylinder nach Schultze. a Ein starker Axenzylinder mit dem Rückenmark des Ochsen, b Nerven aus dem Gehirn des Zitterrochen.

zeigen markhaltige Röhren. Die Fasern des Olfaktorius (Fig. 165. e) erscheinen sämtlich blass und kernführend und zerfallen bei passender Behandlung in einen Bündel feinsten Primitivfibrillen. In den Bahnen des sympathischen Nervensystems kommt beim Menschen und den höheren Wirbelthieren, untermischt mit markhaltigen Nervenröhren, ebenfalls ein System blasser, mit Kernen besetzter Fasern vor, welche nach ihrem Entdecker REMAK den Namen der REMAK'schen Fasern tragen (Fig. 167. b). Die Natur derselben, ob nervös oder bindegewebig, hat vielfache Kontroversen veranlasst. Doch unterliegt die nervöse Beschaffenheit dieser Elemente zur Zeit keinem Zweifel mehr. In früherer Embryonalperiode erscheinen ohnehin die Nervenröhren alle blass, marklos und kernführend. Endlich können bei Wirbelthieren niedriger Stellung sämtliche Nervenfasern das ganze Leben hindurch auf dieser Stufe stehen bleiben, so z. B. beim Neunauge, von welchem eine derartige Nervenröhre unsere Fig. 165. d wiedergibt.

Zur Untersuchung jener blassen, kernführenden Fasern kann man das frische Gewebe unter Zerzupfen und etwa noch der Zugabe einer schwachen Säure verwenden. Zweckmässiger ist ein längeres Einlegen in ganz verdünnte Essigsäure (etwa 20—50 Cem. Wasser mit ein paar Tropfen Essigsäurehydrat). Auch eine Mazeration in schwachen Solutionen der Chromsäure und des chromsauren Kali, nach Art der von SCHULTZE angegebenen Konzentrationsstufen (vergl. oben S. 75) führt zu sehr hübschen Bildern. Auch Chlorpalladium wurde von BIDDER empfohlen. Zur Demonstration der Kerne bediene man sich einer der üblichen Tinktionsmethoden.

Die Beobachtung der Nervenfasern im polarisirten Lichte zeigt uns das interessante Resultat einer doppelbrechenden, positiv sich verhaltenden Scheide und eines gleichfalls mit Doppelbrechung versehenen, aber negativ sich verhaltenden Markes. Die Längsaxe der Primitivfasern und die optische Axe fallen zusammen. VALENTIN, welchem wir diese hübschen Resultate verdanken, hebt her-



Fig. 167. Sympathisches Nervenstämmchen. Zahlreiche Remak'sche Fasern (b) umgeben zwei markhaltige Nervenröhren (a).

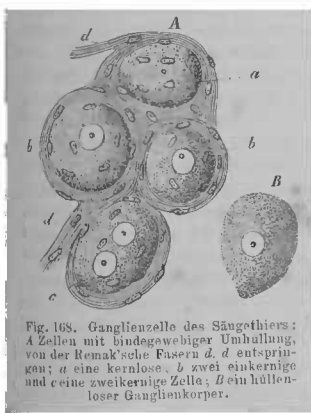


Fig. 168. Ganglienzelle des Säugethiers: A Zellen mit bindegewebiger Umhüllung, von der Remak'sche Fasern d. d. entspringen; a eine kernlose, b zwei einkernige und eine zweikernige Zelle; B ein hüllenloser Ganglienkörper.

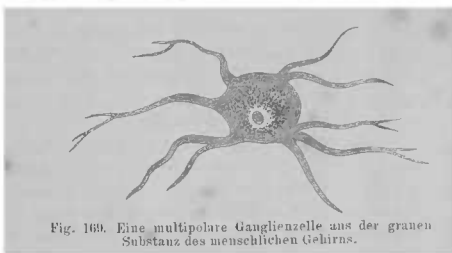


Fig. 169. Eine multipolare Ganglienzelle aus der grauen Substanz des menschlichen Gehirns.

vor, dass man so mit Hilfe des Polarisationsapparates markhaltige und marklose Nervenröhren zu unterscheiden vermöge.

Wir haben jetzt der Untersuchung des zweiten Formelements des Nervensystems, der Ganglienzellen, zuzugedenken. (Fig. 168. 169.)

Dieselben erscheinen bekanntlich als ansehnliche, doch in der Grösse wieder vielfachen Schwankungen unterworfenen Zellen mit grossem, kugligem Kernbläschen und einem dicklichen, höchst feinkörnigen, bald farblosen, bald pigmentirten Zellenkörper, welcher an der Peripherie zur schwachen Schale zu er härten pflegt

Akzessorische Umhüllungen kommen in peripherischen Nervenknoten um diese Ganglienkörper vor und sind entweder (wie gewöhnlich bei niederen Wirbelthieren) eine homogene Membran oder eine dickere kernführende, bindegewebige Masse, welche zahlreiche Kerne eingebettet zeigt und nicht selten in fadenförmige, das Bild REMAK'scher Fasern darbietende Fortsätze ausläuft. Interessant ist eine epitheliumartige Auskleidung an der Innenfläche dieser Hüllen. Zu letzterer Demonstration kann man sich des Höllesteins oder der von GERLACH (S. 95) angegebenen Vergoldungsmethode bedienen.

Die erste unvollkommene Anschauung der Ganglienkörper verschafft man sich entweder, indem man kleinere Nervenknoten wählt, z. B. ein Spinalganglion des Frosches oder der Maus, und dieses unter Zugabe einer indifferenten Flüssigkeit mit spitzen Nadeln sorgsam zerzupft, oder einen aus einem grösseren frischen Nervenknoten entnommenen dünnen Schnitt, derselben Behandlung unterwirft.

Natürlich erhält man hierbei zahlreiche Trennungen des Zusammenhanges und vermisst die genügende Einsicht in die Anordnung des Ganzen. Um diese sich zu verschaffen, wähle man bei kleinen Geschöpfen Stellen, wo an feinen, in ihrer Totalität ohne Präparationen zu übersehenden Nervenstämmchen mikroskopische ganglionäre Anschwellungen vorkommen. Hier steht der Frosch in erster Linie. Die kleinen, oft nur aus wenigen Zellen bestehenden ganglionären Einbettungen, welche die Herzerven in der Scheidewand der Vorhöfe oder den Astsystemen des Sympathikus erkennen lassen, gewähren treffliche Bilder. Die Spinalganglien der Eidechse rühmt SCHWALBE. Mit Vortheil wird man sich hier einer sehr verdünnten Essigsäure bedienen können. Auch stark verdünnte Phosphorsäure ist zu diesem Zwecke empfohlen worden, ebenso (doch weniger zweckmässig) ganz schwache Kali- und Natronlösungen (SCHWALBE).

Von grosser Wichtigkeit ist das Verhältniss der Nervenfasern zu den Ganglienkörpern. Bekanntlich haben die darauf bezüglichen Anschauungen der Forscher in den letzten Decennien grossen Wechsel erfahren, und auch noch heute sind wir weit davon entfernt, irgendwie übereinstimmenden oder auch nur ähnlichen Anschauungen zu begegnen.

Während man anfänglich nur ein einfaches Nebeneinanderliegen beider Formelemente in einem Nervenknotten annahm (VALENTIN), wurden später Verbindungen der Ganglienzellen mit den Nervenröhren vielfach beobachtet (WAGNER, ROBIN, BENDER u. A.) und die Lehre von den bipolaren, multipolaren, unipolaren und apolaren Ganglienzellen aufgestellt. Es würde hier nicht der Ort sein, die Berechtigung jeder dieser Annahmen zu prüfen, und wir müssen darüber auf die Lehrbücher der Histologie verweisen.

Zur Ermittlung solcher Faserursprünge auf dem Wege des Zerzupfens sind die einzelnen Thiergruppen von sehr ungleicher Brauchbarkeit. Spärliche Zumischungen eines weicheren, loseren Bindegewebes zu den nervösen Elementen eines Ganglion erleichtern jene Erkenntniss sehr. Reichlichere Beimischung einer fester gewebten Bindegewebeformation erschwert entweder die Isolirung in hohem Grade oder macht sie geradezu unmöglich. In erster Hinsicht bilden darum die Knorpelfische (Rochen) höchst günstige Objekte, und brauchbare wenigstens manche Knochenfische. Ungeeigneter schon sind die Körper nackter Amphibien, und kaum mehr durch die Präparirnadel zu bewältigen die Ganglien des Menschen, der Säugethiere und Vögel.

Geeignete Nervenknoten, z. B. die Ganglien des Trigemini, Vagus, des Spinalnerven vom Hecht und der Aalquappe (*Gadus lota*) zerzupft man entweder ganz frisch oder, was nicht unzweckmässig genannt werden kann, einige, 10–15 Stunden nach dem Tode. Auch eine vorbereitende eintägige Mazeration in dünner Chromsäure (0,1–0,5%) kann zur Verwendung kommen. Ebenso empfehlen wir ein von J. ARNOLD angegebenes Verfahren zu versuchen, welches für den Frosch wenigstens gute Ergebnisse liefert. Man bringt das Ganglion für 4–5 Mi-

nuten in eine Essigsäure von 0,3—0,2 $\frac{0}{0}$ und dann für 12—48 Stunden in eine 0,02—0,01 $\frac{0}{0}$ ige Chromsäurelösung. Auch die vorbereitende Behandlung mit einer sehr schwachen Goldchloridlösung (0,005 $\frac{0}{0}$) hat man hier benutzt (BIDDER). Indessen bei aller Vorsicht sind zahlreiche Zertrümmerungen und Zerreibungen unvermeidlich.

Bei den höheren Wirbelthieren kann man auch eine Erhärtung in Chromsäure oder chromsaurem Kali anwenden. Hier beginne man mit schwachen Lösungen der Säure von 0,2—0,5 $\frac{0}{0}$, wechsele öfter und steige allmählich mit der Konzentration. Das chromsaure Kali kommt in der entsprechenden Menge zur Verwendung (vergl. S. 50). Die so erhärteten Nervenknotten gestatten der scharfen Rasirmesserklinge sehr feine Schnitte, welche mit wässrigem Glycerin zu untersuchen sind. Man wird, so z. B. in einem sympathischen Ganglion eines Säugethieres, Bilder zu erkennen vermögen, welche der freilich etwas schematisirten Zeichnung unserer Fig. 170 nahe kommen. Wie es scheint, sind gerade multipolare Zellen (*d. d.*) in den sympathischen Nervenknotten der Säugethiere sehr häufige Vorkommnisse im Gegensatz zu den niederen Wirbelthieren, wo bipolare und unipolare die Regel bilden. Zweikernig erscheinen die Ganglienkörper im Sympathikus des Kaninchens und Meerschweinchens.

Indessen wir haben in neuerer Zeit zweckmässige Methoden kennen gelernt. Solche Schnitte von Chromsäurepräparaten können für 12—24 Stunden in eine Lösung der Osmiumsäure (1 $\frac{0}{0}$) gebracht werden; wo dann die Nerven geschwärzt sich zeigen. Noch besser aber, weil zugleich erhärtend und färbend, ist die Lösung des Palladiumchlorür (1 : 500). Schon nach 24 Stunden (wo man die Flüssigkeit inzwischen wechsele) kann der Nervenknotten eine schwarzgraue Färbung zeigen und fähig zum Verarbeiten sein. Ist die Schnittfläche noch gelb, dann genügt noch eine weitere Einwirkung für einen folgenden Tag. Indem das Bindegewebe blass, die Ganglienzellen gelbbraun, die Nervenfasern schwärzlich sind, entstehen sehr instructive Ansichten (SCHWALBE).

Noch in anderer Weise kann man jene erhärteten Ganglien untersuchen. Man färbt die Schnitte, entwässert sie dann durch absoluten Alkohol und setzt Terpentinöl zu. Hat man vom Aortenbogen aus das Gehirn eines kleinen Säugethieres, eines Kaninchens oder Meerschweinchens, vollständig mit Karminleim injizirt, so gewährt das Ganglion Gasseri nach zarter Karminfärbung treffliche derartige Bilder.

Vor nicht langer Zeit wurde an den Ganglien-

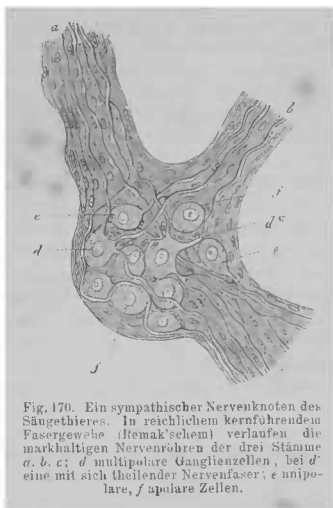


Fig. 170. Ein sympathischer Nervenknotten des Säugethieres. In reichlichem kernführendem Fasergewebe (Stemak'schem) verlaufen die markhaltigen Nervenröhren der drei Stämme *a, b, c*; *d* multipolare Ganglienzellen, bei *d'* eine mit sich theilender Nervenfasern; *e* unipolare, *f* bipolare Zellen.

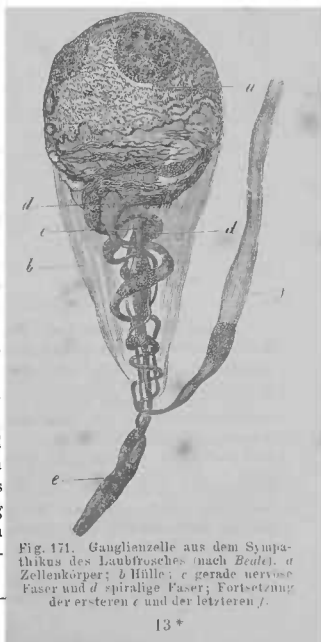


Fig. 171. Ganglienzelle aus dem Sympathikus des Laubfrosches (nach Beale). *a* Zellkörper; *b* Hülle; *c* gerade nervöse Faser und *d* spiralförmige Faser; Fortsetzung der ersteren *e* und der letzteren *f*.

zellen des Froschsympathikus noch ein weiteres interessantes Strukturverhältnis beobachtet (Fig. 171). Von der Zelle (*a*) — und zwar aus dem inneren Theil ihres Körpers — entspringt eine gerade Faser (*c*) (Axenzylinder), an welcher man nicht selten eine Kernbildung bemerkt. Umgeben wird jene durch eine oder mehrere Spiralfasern, welche ebenfalls Kerne darbieten (*d*). Sie entspringen von der Oberfläche des Zellkörpers.

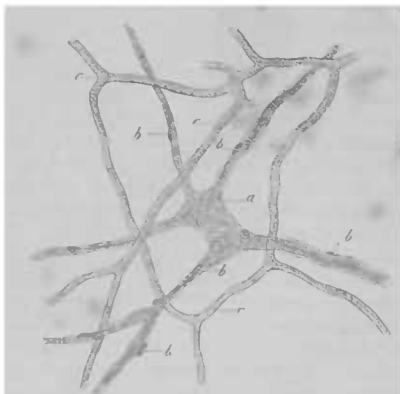


Fig. 171. Ein Ganglion aus der Submucosa des Dünndarmes beim Iltigenen Säugling (Holzessigspräparat). *a* Ganglion; *b* dessen ausstrahlende Nervenfächchen; *c* unipolares Kapillarnetz.

MEISSNER aufgefundenen und dann von RYMAK, MANZ, KOLLMANN, BILLROTH und Andern untersuchten Nervenknotten im submukösen Bindegewebe des Verdauungsapparates (Fig. 172) sowie der von APERBACH nachgewiesene sogenannte Plexus myentericus, ein höchst entwickeltes Gangliengeflecht zwischen den beiden Lagen der Muskelschicht des Darmrohrs.

Die Beobachtung jener submukösen Nervenknotten ist meistens mit Hilfe der Holzessigmazeration gemacht worden. Doch haben manche Beobachter darin gefehlt, dass sie dieses Reagens in viel zu energischer Weise einwirken liessen, z. B. BILLROTH, und daher nur Artefakte beschreiben konnten. Man lege nicht allzugrosse, der frischen Leiche entnommene Stücke in einen mit dem mehr- oder vielfachen Volumen Wasser verdünnten gereinigten Holzessig ein und versuche nach einem, zwei oder drei Tagen die Beobachtung an Vertikalschnitten oder dem

⁵⁾ In einer zweiten Abhandlung theilt uns der Verfasser neue komplizierte Methoden für die Prüfung jener Ganglienzellen mit. Zur Isolirung der Spiralfasern in möglicher Länge lege man in 5 Cem. einer Salpetersäure von 0,01–0,02% ein. Schon nach 3–10 Minuten werde der Bau der Ganglienzelle klar. Nach 12–24stündigem Liegen aber könne man jene Fasern sehr weit in die Nervenstämme verfolgen und zu wahren Nervenfasern werden sehen. Auch Goldchlorid färbe beiderlei Fasern, die geraden wie spiralförmigen. Man bereite sich aus 10% Essigsäure und Goldchloridkalium eine Mischung von 0,02–0,05% und legt in 3–4 Cem. ein. Treten die ersten Spuren einer violetten Färbung auf etwa nach 3–4 Stunden, so übertrage man den Grenzstrang des Sympathikus in 10 Cem. einer Essigsäure von der oben erwähnten Stärke. Nach 3–5 Tagen hat sich eine intensive Färbung eingestellt, wobei das Bindegewebe leicht und gebleicht geblieben ist. Ein mikroskopisches Präparat, mit angesäuertem Glycerin versetzt, wird nun auf weisser Unterlage behufs weiterer Reduktion des Goldes der Einwirkung des Tages- oder Sonnenlichtes ausgesetzt. Nach 1–5 Tagen ist jetzt die gerade Nervenfaser hellroth; ebenso erscheinen die dickere der Spiralfasern, während die feineren erst am 8. bis 10. Tage eine intensivere Färbung gewinnen.

So fand BEALE das Verhalten an karminisirten Glycerinpräparaten. A. GOLD, ein tüchtiger Forscher, welcher sich des S. 194 erwähnten Verfahrens⁵⁾ bedient hat, lässt beiderlei Fasern vom Kernkörperchen der Ganglienzelle entspringen. Ich konnte davon mich nicht überzeugen und bin geneigt, die BEALE'sche Spiralfaser als eine elastische anzusehen. Allerdings soll damit die Möglichkeit nicht geläugnet werden, dass bei jenen bipolaren Ganglienzellen, wo die beiden Nervenfasern dicht neben einander entspringen, die eine in Windungen die andere umgeben könne.

Man hat in neuerer Zeit merkwürdige Ganglienapparate von mikroskopischer Feinheit in den Wandungen von Baueingeweiden entdeckt.

Hierher gehören einmal die von

lospräparierten submukösen Gewebe (sowie den letzterem mit der Scheere entnommenen Flächenschnitten), um die horizontale Ausbreitung kennen zu lernen. Eine gewisse Aufmerksamkeit ist hier immer erforderlich, weil man gerade den richtigen Mazerationsgrad zur Untersuchung benützen muss und bald eine übermäßige Einwirkung des Holzessigs nachfolgt. Man vermag übrigens mit sehr verdünnter Essigsäure den Holzessig zu ersetzen; ebenso gelingt es, z. B. bei dem neugeborenen Kinde, auch am frischen Darmkanal das betreffende Gangliengeflecht (Fig. 173. 1) mit den Zellen (*a*) und den blassen Nervenfasern (*b, c*) darzuthun. Man verwendet einmal feine Vertikalschnitte oder (was sich zweckmässiger erweist) man präparirt an einem fest gespannten Darmstück von beiden Seiten her Muscularis und Schleimhaut sorgfältig ab, so dass man die submuköse Bindegewebeschicht allein übrig behält. In ihr entdeckt man schon ohne weitere Zusätze mühsam einzelne Ganglien, sehr leicht und gut aber die ganze Anordnung, sobald sehr verdünnte Essigsäure das Bindegewebe aufgeheilt hat. Auch einfache Chromsäurepräparate geben wenigstens an Vertikalschnitten oft gute Bilder.

In fast unbegreiflicher Weise hat man das erwähnte Gangliengeflecht für ein Gefässnetz erklären wollen. Die vorhergehende Injektion eines in Holzessig einzulegenden Darmstücks mit Berliner Blau oder schwefelsaurem Baryt entfernt jeden Zweifel (Fig. 172. *c*).

Der Plexus myentericus (Fig. 174) ist an den grösseren Säugethieren und dem Menschen bei der Dicke der Muscularis nur schwer und mühsam nachweisbar. Mazerationen in verdünntem Holzessig und Essigsäure scheinen ebenfalls die besten Mittel zu bilden. Sehr leicht gelingt dagegen die Demonstration bei kleineren

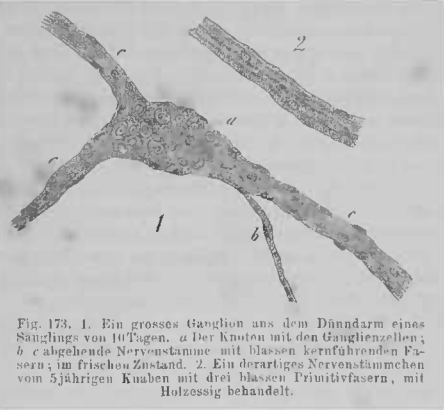


Fig. 173. 1. Ein grosses Ganglion aus dem Dünndarm eines Säuglings von 10 Tagen. *a* Der Knoten mit den Ganglienzellen; *b, c* abgehende Nervenstämme mit blassen kernführenden Fasern; im frischen Zustand. 2. Ein dergleichen Nervenstämchen vom 5jährigen Knaben mit drei blassen Primütfasern, mit Holzessig behandelt.

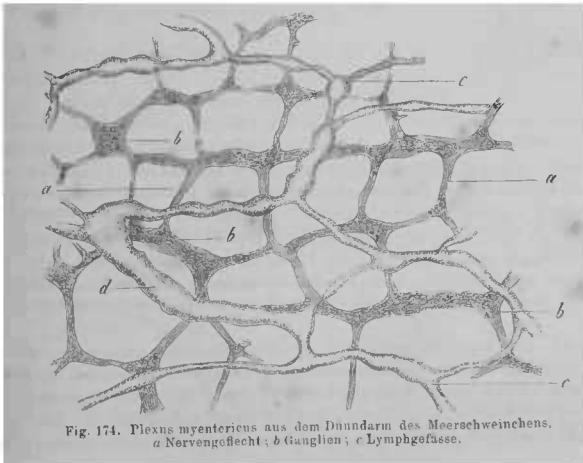


Fig. 174. Plexus myentericus aus dem Dünndarm des Meerschweinchens. *a* Nervengeflecht; *b* Ganglien; *c* Lymphgefässe.

Geschloßten, Kaninchen, besonders aber Meerschweinchen, Ratten und Mäusen. Ein Dünndarm-, noch besser ein Colonstück des Meerschweinchens in einen mit dem mehrfachen Volumen Wasser verdünnten und gereinigten Holzessig (20 bis 15° „ eingelegt, wird nach 24 Stunden (oder auch schon früher) einen Grad der Quellung und Mazeration erreicht haben, dass man leicht die Schleimhaut abziehen vermag. Bringt man jetzt die dünne Muscularis nebst der Serosa unter das Mikroskop, so genügt wässriges Glycerin, um bei schwacher Vergrößerung den ganzen prächtigen Nervenapparat (ab in flächenhafter Ausbreitung mit einem Me zu erblicken. Im Uebrigen achte man auch hier wie bei den Ganglien der submukösen Schicht darauf, die Holzessigeinwirkung lieber etwas zu schwach als zu stark stattfinden zu lassen, da Zellen und Nervenfasern sonst gänzlich verändert zu Beobachtung gelangen. — In all diesen Fällen sollte im Uebrigen der Säuregehalt der Holzessiglösungen vorher durch die Titrimethode genauer bestimmt werden.

Der Bau der Zentralorgane des Nervensystems, des Rückenmarks und Gehirnes, ist bekanntlich ein so komplizirter und dabei vielfach noch ein so kontroverser und dunkler, dass es uns weit über die Grenzen dieses Buches führen würde, wollten wir jener Texturverhältnisse irgendwie ausführliche gedenken. Wir beschränken uns somit vorwiegend auf die Darstellung der zur Zeit üblichen Untersuchungsmethoden.

Man kann dieselben in zwei Reihen theilen, einmal in solche, welche die Elementargebilde zu isoliren bestimmt sind, und dann in eine andere Reihe, die den Zentralorganen einen Grad der Erhärtung verleihen soll, dass dünne Schnitte mit Bequemlichkeit entnommen und ein Verständniß der ganzen Anordnung gewonnen werden kann. Wir haben kaum die Bemerkung nothwendig, dass eine gründliche Förderung unseres Wissens die Kombination beiderlei Untersuchungsweisen verlangt.

Die älteren Forscher haben mehrfach versucht, an Zerzupfungspräparaten möglichst frischer oder auch älterer Gehir- und Rückenmarkstische Ganglienzellen und Nervenfasern zu erforschen. Indessen die bindegewebige Gerüstmasse vereinigt die zarten nervösen Gebilde denn doch in zu inniger Weise, als dass mehr als Trümmer jener zu hoffen sind. Und in der That, wir sind in späterer Zeit zu weit besseren und ergiebigeren Methoden gelangt. Die von SENLEZE empfohlenen hochverdünnten Lösungen der Chromsäure und des doppelchromsauren Kali bilden Hilfsmittel ersten Ranges, indem sie auf die verschiedenen Elemente jener Organe theils mazerirend, theils erhärtend einwirken, ohne tiefere Texturumänderungen zu setzen.

Indessen der Leser würde sich täuschen, wenn er die erfolgreiche Anwendung jener Solutionen für eine relativ leichte Sache hielte. Auch nach Befolgung gewisser Vorschriften, nur möglichst frische, am besten warme Organe zu wählen und namentlich grössere Säugethiere, wie den Ochsen und das Kalb, zunächst zu berücksichtigen, ferner nicht allzu grosse Stücke in relativ wenig Flüssigkeit einzulegen, bleiben immer noch der Schwierigkeiten mancherlei. Zunächst entsteht die Aufgabe, den richtigen Konzentrationsgrad jener Flüssigkeiten zu treffen und dieser, in ziemlich engen Grenzen gelegen, verlangt ein sorgsameres Probiren, da nach der Wärme, nach der Art und dem Alter der Thiere weitere Differenzen sich ergeben. Lösungen nun, welche auf die Unze Wasser mehr als 0,1 — 0,125 Gran der Chromsäure oder mehr als 2 Gran ihres Kalisalzes enthalten, sind absolut werflich. Oft bedient man sich mit Vortheil sogar noch weit höherer Verdünnungsgrade.

Hören wir den kompetentesten der neueren Forscher, DITTLER, über diese Seite der Technik. — Derselbe empfiehlt uns, in eine Lösung des chromsauren Kali, welche 0,5 Gran auf 1 Unze enthält, zunächst bis zum zweiten Tage einzulegen, womit man nicht selten schon das gewünschte Resultat erhalten hat, bei letzteres noch nicht vorhanden, oder will man noch für ein paar weitere Tage, das

Präparat aufbewahren, so kann man jene Lösung für einen weiteren Tag verdoppeln und dann nochmals für neue 24 Stunden bis zu 2 Gran aufsteigen. Nicht selten jedoch sind schwächere als halbgranige Lösungen vorzuziehen. So kann man mit 0,125 und 0,25 Gran beginnen, um erst hinterher mit 0,5 Gran zu schliessen, oder man zieht zuerst Lösungen der Chromsäure zur Verwendung, dann noch ihres Salzes, wobei man grössere Lockerheit des Präparates gewinnt. Die Chromsäure selbst kommt in einer Stärke von 0,033, 0,05—0,1 Gran auf 1 Unze zur Anwendung. Man lässt zwei Tage ohne Wechsel liegen, erneuert dagegen die Flüssigkeit am dritten Tage. Jetzt, indessen auch früher, erhält man eine sehr gute Mazeration für manche Theile. Zur Verbindung beider Methoden empfiehlt es sich nach zweitägiger Anwendung der Chromsäure die Stücke zuerst in chromsaures Kali von 0,5 Gr., dann am folgenden Tage von 1 Gr., später vielleicht noch 2 Gr. zu bringen. Hinterher, um eine stärkere Mazeration der Gerüstsubstanz zu erzielen, können auch derartige Objekte noch mit Vortheil einer äusserst verdünnten Lösung der Alkalien unterworfen werden, so etwa, dass man einen Tropfen einer 28^o/oigen Lösung des kaustischen Kali der Unze Wasser zufügt, um nach einer Stunde herausgenommen und abgewaschen (etwa in hochverdünnter Chromsäure) wieder in die Solution des chromsauren Kali zu kommen, anfangs von 0,5, am folgenden Tag von 1 Gr., später vielleicht bis zu 2 Gr.

Diese einfacheren oder kombinierten Methoden, am besten mehrere zugleich in Anwendung gezogen, werden, allerdings mit manchem Verunglücken, die geeigneten Objekte ergeben, welche freilich nur für einige Tage zur Untersuchung brauchbar sind. Man hebt am besten mit einer Messerspitze Stückchen heraus und zerzupft auf das Sorgfältigste.

Mit solchen Hilfsmitteln gelang es DEITERS einen merkwürdigen Fund über den Bau der vielstrahligen Ganglienzellen der Zentralorgane zu machen. Jene (Fig. 175) besitzen zweierlei Ausläufer. Die grosse Mehrzahl der letzteren bildet nur Fortsetzungen derselben protoplasmaähnlichen Substanz, wie sie den Körper der Ganglienzelle darstellt. Diese Ausläufer, die »Protoplasmafortsätze« von DEITERS, verzweigen sich unter wiederholter Astabgabe auf das Mannichfaltigste, bis sie zuletzt mit Endzweigen von grösster Feinheit in der Substanz verschwinden. — Von jenen Protoplasmafortsätzen unterscheidet sich dann auf den ersten Blick ein ausgezeichneter länger Fortsatz (a), welcher ent-

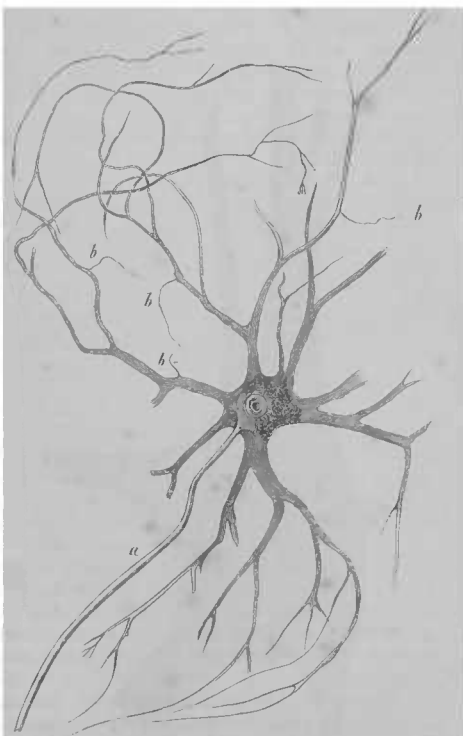


Fig. 175. Multipolare Ganglienzelle aus dem Vorderhorn des Rückenmarks (vom Ochsen) mit dem Axencylinderfortsatz (a) und den verzweigten Protoplasmafortsätzen, von welchen bei b feinste Fädchen entspringen (nach Deiters).

weder aus dem Zellenkörper selbst oder von einem der ersten breitesten Ausläufer entspringt, niemals eine Verzweigung darbietet und später von einer Markscheid bekleidet wird. DERSKIS hat ihn den Axenzylinderfortsatz genannt. Man erkennt endlich an unseren vielstrahligen Ganglienzellen noch äusserst feine, von ihren Protoplasmafortsätzen rechtwinklig abtretende Fädchen (b b), in welchen der genannte Forscher ein zweites System dünner Axenzylinder sehen zu müssen glaubte.

Noch eine andere Methode hat kürzlich ein um die mikroskopische Technik hochverdienter Forscher, GERLACH, uns empfohlen, um jene Ganglienkörper und ein mit ihnen d. h. ihren Protoplasmafortsätzen) zusammenhängendes feinstes Nervennetz, aus welchem seiner Ansicht nach die graue Masse des Rückenmarks besteht zu isoliren. Von dem noch ganz frischen warmen Rückenmark eines Säugthiers schneidet man mit einem Rasirmesser dünne Längsschnitte, am besten durch die Gegend der Vorderhörner. Diese kommen für 2—3 Tage in sehr schwache Lösungen des doppelchromsauren Ammoniak (0,01—0,02%) . Hierauf überträgt man jene in eine gleichfalls hochverdünnte ammoniakalische Karminlösung, welche etwa nach einem weiteren Tage die nothwendige Färbung gewährt. Die dünnsten und am besten tingirten Stellen werden dann sorgfältigst zerzupft.

Man hat an jenen Ganglienzellen der Zentralorgane noch eine weitere Komplikation des Baues beobachtet.

Nach Untersuchungen SENNETTS bieten uns jene beiderlei Ausläufer der zentralen Ganglienzelle

(Fig. 176) eine fibrilläre Struktur dar; die deutlichere jedoch des Axenzylinderfortsatz (a), während in den Protoplasmafortsätzen (b) die Menge einer körnigen Zwischensubstanz grösser ausfällt. Man kann die »Primitivfibrillen« (S. 192) in den Körper der Ganglienzelle hineinverfolgen und einen verwickelten Verlauf derselben gewahren. Man wird sich von diesem (durch REISER zuerst beobachteten) Verhalten an frischen, nur mit Serum befeuchteten Objekten oder an Osmiumsäurepräparaten unschwer überzeugen.

FROMMANN will nach Höllesteinbehandlung erkannt haben; dass jene Fibrillen aus dem Kernkörperchen entspringen und von Röhren, welche vom Kern ausgehen, scheidbartig umgeben seien. Auch AXSOLD berichtet uns von verwandten Ergebnissen. Er benutzte als Zusatzflüssigkeiten Serum oder Chromsäure (0,01%) und chromsaures Kali (0,02—0,05%) .

Spätere Untersuchungen werden hier die Entscheidung ergeben müssen. Im Uebrigen ist schon

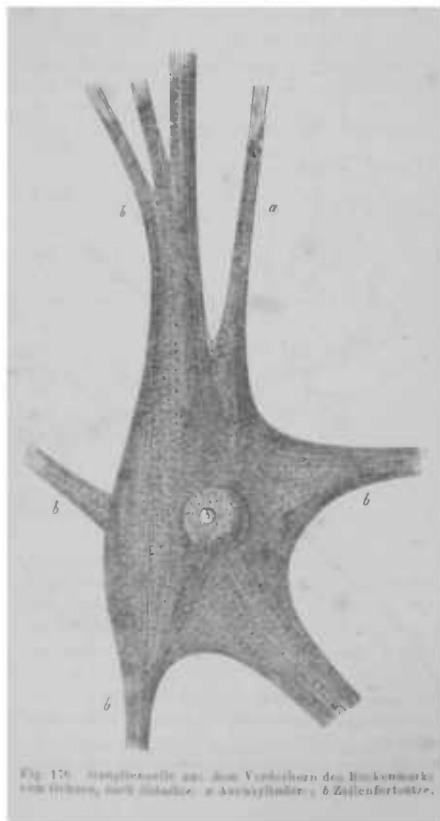


Fig. 176. Ganglienzelle aus dem Vorderhorn des Rückenmarks von Fröschen, nach Axolde. a Axenzylinder; b Zellfortsätze.

vor längeren Jahren der Ursprung der Nervenfasern von Nukleolus und Nukleus der Ganglienzelle behauptet worden (HARLESS, AXMANN, LIBBERKÜHN, WAGENER).

Man hat schon seit langen Jahren der Masse von Gehirn und Rückenmark künstlich eine schnittfähige Konsistenz zu verleihen gewusst.

Zum Erhärten benützt man den Alkohol, die Lösungen der Chromsäure sowie des doppelchromsauren Kali und Ammoniak. Mag man nun die eine oder die andere dieser Flüssigkeiten anwenden, so sollten stets nur ganz frische, dem eben getödteten Thiere möglichst vorsichtig entnommene und von ihren Hüllen befreite Stücke des Gehirns und Rückenmarks eingelegt werden, und zwar solche von einem nicht allzubedeutenden Volumen. Ist die Masse nämlich eine über-grosse, so wird man in den äusseren Theilen zwar eine ganz gute Erhärtung erzielen, die inneren dagegen werden weich bleiben oder gar der Fäulniss anheim-fallen. Als eine zweckmässige Methode empfehle ich derartige Stücke durch einen Seidenfaden befestigt an dem Haken eines Glasdeckels in einem hohen Glaszylinder schwebend aufzuhängen.

Unter den genannten Reagentien nimmt der Alkohol die niedrigste Stelle ein. Man hat daher schon seit längeren Jahren Lösungen der Chromsäure und des chromsauren Kali den Vorzug gegeben. Gerügt muss auch hier jener Schlendrian werden, derartige Solutionen nur nach der Farbe taxirt verwenden zu wollen. Allerdings kann es hier und da gelingen, den richtigen Konzentrationsgrad zu treffen; in vielen Fällen wird man aber sich täuschen und das gewünschte Ziel verfehlen, welches bei der geringen Mühe, die die Herstellung einer genau bestimmten Lösung verursacht hätte, zu erreichen gewesen wäre.

Welche Konzentrationen soll man nun derartigen Lösungen verleihen? Hier muss festgehalten werden, dass frühere Beobachter gewöhnlich viel zu starker Flüssigkeiten sich bedient haben, so dass beträchtliche Schrumpfungen des Gewebes eintraten und nicht selten das Ganze allzu spröde und brüchig wurde, um überhaupt noch einen Schnitt zu gestatten. Eine Chromsäurelösung von 1 $\frac{0}{10}$ ist sicher schon zu stark, um hiermit die Erhärtung zu beginnen. Ich habe sowohl für Säuger als kaltblütige Wirbelthiere, wie Fische und Frösche, gute Resultate erzielt, wenn ich das Härten mit Solutionen von 0,2 $\frac{0}{10}$ begann, dann nach einigen Tagen die Chromsäure wechselte, durch eine stärkere Lösung ersetzte und so endlich bis zu 1 $\frac{0}{10}$ gelangte. Chromsaures Kali ist in der entsprechenden Stärke von 2—6 $\frac{0}{10}$ zu verwenden (vergl. S. 80). DEITERS bedient sich zum Erhärten von Gehirn und Rückenmark der nachfolgenden Methode: Er legt zunächst für eine bis zwei Wochen in eine Solution des chromsauren Kali (15 Gran auf 1 Unze Wasser) ein. Dann (wenn eine gleichmässige Durchtränkung eingetreten ist und die Härtung begonnen hat) kommt das Präparat entweder unmittelbar oder nach vorherigem Auswaschen des Kalisalzes in eine Lösung der Chromsäure, welche 2 Gran auf 1 Unze enthält und bis zu 3 Gran verstärkt werden kann.

GERLACH empfiehlt eine Lösung des Ammoniaksalzes von 1—2 $\frac{0}{10}$ mit einer wenigstens 15—20tägigen, zuweilen 5 wöchentlichen Einwirkung.

Ueber die zur Erhärtung nothwendige Zeit lässt sich im Allgemeinen nichts Bestimmtes angeben. Chromsaure Salze wirken langsamer, die freie Säure schneller. Das Rückenmark kleiner Thiere ist mir oftmals schon nach einer Woche hinreichend fest in jenen Lösungen der freien Chromsäure geworden. In der Regel ist ein Zeitraum von 3—4 Wochen, nicht selten ein noch längerer, 6 Wochen und mehr, erforderlich. Indessen kommen hier mancherlei Verschiedenheiten vor. Mit Recht hebt daher REISSNER hervor, dass die Zentraltheile, zumeist das Rückenmark verschiedener Thierarten, auch in der zur Erhärtung erforderlichen Zeit Differenzen zeigen. Man gebe allerdings gewöhnlich an, dass bei kleineren Thieren schneller die Erhärtung einträte als bei grösseren Geschöpfen; dieses sei aber keineswegs von allgemeiner Gültigkeit, indem seinen Erfahrungen nach das

Rückenmark des Kalbes in schwächeren Lösungen hart werde als dasjenige des Kaninchens, der Maus und der Ratte.

Um die richtige Konsistenzstufe zu erhalten, bleibt eben Nichts übrig, als von Zeit zu Zeit mit dem Rasirmesser einen Probesschnitt zu versuchen. Die Festigkeit muss gerade so gestiegen sein, dass die befeuchtete Klinge bequem und ohne ein Zerbröckeln eine ganz dünne Lage abzuschneiden vermag. Bröckelt das Gewebe, dann ist schon Ueberhärtung vorhanden, während ungenügende Konsistenz eben nur dickere Schnitte gestattet. In letzterem Falle ist weiteres Einlegen erforderlich, in ersterem die Prozedur verunglückt.

Ist man so glücklich gewesen, die richtige Beschaffenheit erzielt zu haben, so kommt das erhärtete Objekt nach vorherigem Auswaschen in schwachen, wasserreichen Weingeist und kann hier lange Zeit ohne weitere Veränderung konservirt werden, um späteren Untersuchungen zu dienen.

Sehr dünne Schnitte lernt man bei einiger Uebung und einem guten Messer bald in überraschender Weise anfertigen, wobei das Objekt von den Spitzen der drei ersten Finger der linken Hand gehalten wird und für genügende Befeuchtung des Gegenstandes und der Klinge mit Alkohol zu sorgen ist. Sehr kleine Objekte, z. B. das Rückenmark einer Maus, können aber nicht mehr von den Fingerspitzen erfasst werden. Man klemmt dieselben in eine grössere thierische Masse, z. B. in das Rückenmark eines grösseren Thieres oder auch in ein Stückchen Fliedermark ein; oder man wendet eine Einbettungsmethode (S. 66) an.

Um aus den einzelnen Präparaten den Bau eines derartigen Centraltheiles, beispielsweise des Rückenmarks, zu konstruiren, sind natürlich Schnitte, in den verschiedensten Richtungen angefertigt, nothwendig. Man stellt Querschnitte zunächst her, geht dann zu longitudinalen über, von welchen besonders vertikale und horizontale Längsschnitte, ebenso schräge (d. h. z. B. vom rechten Hinterhorn nach dem linken Vorderhorn) gelegte Durchschnitte von Wichtigkeit sind. Weniger wichtig erscheinen schief zur Längsaxe des Rückenmarks gewonnene Präparate.

Für die meisten Beobachtungen sind die so erhaltenen Schnitte mit Vortheil tingirt zu verwenden. Dazu dient heutigen Tags gewöhnlich die Karminfärbung.

Ich verwende auch hier, wie bei allen zarten Geweben, zur Tinktion eine mit einem Minimum von Ammoniak erzielte Lösung des Karmin, welche noch ziemlich mit Wasser verdünnt und dann mit dem gleichen Volumen Glycerin versetzt ist. In sie wird der vorher in wasserreichem Weingeist ausgewaschene und so von etwa anhaftender Chromsäure befreite Schnitt gebracht, um die hier erwünschte Röthe zu erlangen, wozu nach der Konzentration des Färbemittels 2, 4, 5—12 Stunden erforderlich sind.

Dann kommt das Objekt zum Auswaschen zunächst für eine kurze Zeit in reines Wasser, darauf in mit ein paar Tropfen Essigsäure ganz schwach angesäuertes Wasser oder in einen derartig versetzten wässerigen Weingeist. Die diffuse Röthe verschwindet und der zurückbleibende Karmin ist dann an Zellen, Kerne und Axenzylinder gebunden. Kommen auch hinsichtlich der Imbibitionsfähigkeit der Gewebeelemente von Gehirn und Rückenmark einzelne Differenzen vor, so müssen Epithelien, Ganglienkörper, Axenzylinder und Kerne der bindegewebigen Gerüstsubstanz als diejenigen Theile bezeichnet werden, welche sich vorzugsweise mit dem Farbstoff imprägniren.

Man kann derartig behandelte Präparate nun einmal im feuchten Zustande untersuchen. Zu ihrer weiteren Aufhellung wurde eine Lösung von Chlorcalcium empfohlen (SCHRÖDER VAN DER KOLK). Ich muss mit REISSNER bekennen, ich habe Nichts damit erzielt. Bessere und genügende Dienste leistet hier das Glycerin.

Eine noch nachhaltigere Aufhellung erhält man indessen durch Einlegen des vorher sorgfältig und vorsichtig entwässerten Präparates in Terpentinöl oder Kanadabalsam, die zur Zeit beliebteste Methode, welche auch die schönsten und

dauerndsten Sammlungspräparate ergibt. Wir verweisen für sie auf S. 119 unseres Buches*).

Will man blau tingiren, so liefert das lösliche Anilinblau in der früher angegebenen Stärke (s. S. 90) nach etwas energischer Einwirkung hübsche und dauerhafte Präparate; schönere noch das Hämotoxylin (S. 91). — Auch die Osmiumsäure, welche auf derartige Schnitte, selbst solche, die mit Karmin vorher tingirt worden sind, in der S. 94 angegebenen Weise einwirkt, verspricht von Wichtigkeit zu werden (M. SCHULTZE).

Vor einigen Jahren hat GERLACH die Behandlung mit Goldchloridkalium (S. 95) als ein ausgezeichnetes Mittel gerühmt, um den Verlauf der Nervenfasern im Rückenmark sichtbar zu machen.

Dem 3—6 Wochen lang in einer Lösung von doppelchromsaurem Ammoniak erhärteten Rückenmarksstück werden feine Querschnitte entnommen und für 10 bis 12 Stunden in eine Lösung von 0,01 % des Goldsalzes, welcher man etwas Essig- oder Salzsäure beigefügt hat, eingelegt. Jetzt (nachdem die weisse Substanz eine blasse Lilafarbe gewonnen hat, die graue nur einen leisen Anflug darbietet) wird der Schnitt in einer sehr verdünnten Salzsäure (1:2—3000) durch mehrere Minuten andauerndes Hin- und Herbewegen ausgewaschen. Hierauf legt GERLACH für etwa 10 Minuten in ein Gemisch von 1 Theil Salzsäure und 1000 Theilen Alkohol von 60 % ein und später endlich noch für einige Minuten in absoluten Alkohol. Zur Aufhellung dient Nelkenöl, und dann beendet der Einschluss in Kanadabalsam das etwas komplizierte Verfahren. Will man Ganglienzellen sichtbar machen, so hat man vor dem Einlegen in das Goldsalz erst einige Stunden lang eine der andern Metallprägnationen anzuwenden, wie die mit Chlorpalladium (S. 95) oder, was der Verfasser vorzieht, ein bisher noch nicht in der Histologie angewandtes Metallsalz, das salpetersaure Uranoxyd in sehr verdünnter Lösung zu benutzen.

Man wird an der Hand der gelieferten Präparationsvorschriften mit Fleiss und Ausdauer sich von den wesentlicheren Texturverhältnissen des Rückenmarks (schwieriger schon des Gehirns) überzeugen können, wobei, wie bemerkt, die Untersuchung der Querschnitte den Anfang bilden sollte. Indessen man wird auch erkennen, welche grosse Schwierigkeiten eine genaue Texturlehre der Zentralorgane darbietet, Schwierigkeiten, die zum Theil in der Natur des Gegenstandes, zum Theil auch in den immer noch nicht ausreichenden Methoden begründet sind. Sicher ist von manchen Forschern das Ergebniss ihrer Untersuchungen sehr übertrieben worden, indem gar Manches aus fragmentarischen Einzelanschauungen zu einem sehr bestechenden Bilde kombiniert wurde. Indessen sind andere Forscher einer übermässigen Skepsis anheimgefallen. Hat man doch sogar die netzartige Kommissurverbindung der grossen multipolaren Ganglienkörper in den Vorderhörnern des Rückenmarks in Abrede zu stellen versucht, ebenso den Uebergang

*) Wir reihen hier noch einige andere Vorschriften an:

1) LOCKHART CLARKE, welchem später LENHOSSEK nachfolgte, bediente sich schon vor Jahren folgender Methode: Man erhärtet das frische Rückenmark in Weingeist, und zwar am ersten Tage in mit dem gleichen Volumen Wasser verdünntem, dann in reinem Alkohol, bis dünne Schnitte möglich werden, ein Ziel, was in kälterer Jahreszeit gewöhnlich nach 5—6 Tagen erreicht ist. Dann werden jene Schnitte mit dem (S. 82) erwähnten Gemisch von 1 Theil Essigsäure und 3 Theile Alkohol 1—2 Stunden lang versetzt, um nicht allein die Nerven und faserigen Bestandtheile schärfer hervortreten zu lassen, sondern auch die graue Substanz bedeutend aufzuhellen.

2) J. DEAN, welchem wir zwei ganz ausgezeichnete Arbeiten über die Zentralorgane verdanken, erhärtet in Alkohol oder Chromsäure und färbt die ausgewaschenen Schnitte mässig in Glycerin-Karmin, in welchem sie 4—5 Stunden lang verbleiben, je nachdem man das Kolorit haben will. Dann kommen absoluter Alkohol, Terpentinöl und Kanadabalsam zur Verwendung. Dicker Kopalfirnis ist im Uebrigen nach DEAN für die Erkennung feiner Details jenem Harz manchmal vorzuziehen. Auch die CLARKE'sche Methode rühmt DEAN hoch und — wie wir hinzufügen wollen — mit vollem Rechte, wenn man das Gemisch auf vorher tingirte Präparate einwirken lässt.

einzelner ihrer Ausläufer in Nervenfasern der vorderen motorischen Wurzel! Diese Texturverhältnisse lassen sich, wenn auch nur mühsam und in sehr spärlichen Vorkommnissen, unserer Ansicht nach mit aller Sicherheit beobachten.

Um Injektionspräparate des Gehirns und Rückenmarks zu erhalten, verahre man etwa in folgender Weise. Man wähle kleinere Säugethiere, eine Ratte, ein Meerschweinchen, Kaninchen oder eine Katze, und setze in den Aorten-anfang ein, nachdem dieses Gefäß unterhalb der Karotiden und Subklavien unterbunden ist. Es gelingt alsdann an der frischen Leiche allerdings unter einigem Verlust an Injektionsmasse bei vorsichtiger Führung der Spritze die Erfüllung leicht. Nur den Moment richtig zu treffen, wo die Prozedur abzubrechen ist, bietet eine gewisse Schwierigkeit dar. Hat man eine weisse Ratte oder ein derartiges Kaninchen benutzt, so giebt die vollständige Injektion des Angapfels einen Maassstab. — Zur Füllung der oberen Rückenmarkshälfte bindet man die Aorta beim Durchtritt durch das Diaphragma ab und verfährt im Uebrigen ganz in gleicher Weise. Tief rother Karminleim bildet die beste Injektionsmasse. Zum Erhärten dient Alkohol und zum nachherigen Färben der Schnitte eine blaue Tinktur. Will man ersteres mit Chromsäure erzielen, so ist Berliner Blau vorzuziehen.

In den Zentralorganen werden die Blutgefässe von einer bindegewebigen Adventitia lose umhüllt und in dem so entstandenen Zwischenraume strömt nach einer interessanten Angabe von His die Lymphe. Es gelingt leicht durch die Einstichmethode jenen Scheidenraum zu erfüllen. — Auch um die Blutgefässe der Pia mater zeigt sich eine ähnliche Scheidenformation (perivaskulärer Raum von His).

Eine weitere Schwierigkeit bringt endlich in die Durchforschung der Zentralorgane des Nervensystems die Unterscheidung der bindegewebigen Gerüstsubstanz (Neuroglia) von den nervösen Formbestandtheilen. Während man vor längeren Jahren von der stillschweigenden Voraussetzung ausging, dass eben Alles, was im Hirn und Rückenmark vorkäme — auch nervöser Natur sein müsse, ist dann später durch BRIDGE und seine Schüler das ausgedehnte Vorkommen einer bindegewebigen Substanz, welche die nervösen Gewebeelemente eingebettet enthält, mit Recht behauptet worden, freilich auch mit gewissen Uebertreibungen.

Es handelt sich im Gehirn und Rückenmark wiederum um eine jener unentwickelten retikulären Bindesubstanzen, wie man sie in neuer Zeit vielfach im menschlichen Körper beobachtet hat, um eins jener Netz- und Fachwerke mit Zellenkörpern in einzelnen Knotenpunkten.

Dasselbe ist in der weissen Masse von einem derberen Bau und erscheint auf Querschnitten jener als ein Netzwerk mit einzelnen Kernen und rundlichen Öffnungen zur Aufnahme der Nerven (Fig. 177).



Fig. 177. Die bindegewebige Gerüstsubstanz aus dem Hinterstrang des menschlichen Rückenmarks.

Reichlicher entwickelt, aber weit feinnaschiger, zeigt sich das retikuläre Bindegewebe in der Rindenschicht der weissen Masse, welche kontinuierlich in die Pia mater übergeht.

Ebenfalls ausserordentlich zart und vielfach höchst feinnaschig erscheint die netzförmige Gerüstsubstanz der grauen Masse des Rückenmarks. Auch sie mit deutlichen strahligen Bindegewebiszellen tritt nach einwärts in dem sogenannten zentralen Ependymfaden massenhaft entwickelt hervor.

Auch im Gehirn kommt eine derartige Stützsubstanz sicher vor, obgleich sie weniger gekannt ist (Fig. 175). In der grauen Substanz der Rinde nimmt das mit Kernen in Knotenpunkten versetzte Netzwerk eine unendliche Feinheit und Zartheit der Fäserchen und Maschen an, so dass seine Existenz von manchen Seiten her ganz in Abrede gestellt worden ist.

Zur Erkennung dieser — auch für den Pathologen hochwichtigen — Gerüstmasse dienen solche Mazerationsmethoden, nach Art der von DELPES (8. 198.) angegebenen. Auch der Einwirkung des salpetersauren Silberoxyd auf Segmente

des frischen Gewebes mit nachherigem Zusatz von Glycerin hat man sich mit Erfolg bedient (FROMMANN); ebenso der Osmiumsäure.

Zur Unterscheidung der Neuroglia der grauen Substanz gegenüber dem hier gleichfalls vorkommenden feinsten Nervenfaser-netze empfiehlt GERLACH die beiden, oben (S. 203) erwähnten Behandlungsweisen mit Goldchloridkalium und Karmin. Nur die nervösen Elemente, nicht aber die bindegewebigen, färben sich. Für die Diagnose nervöser und bindegewebiger Zellen in jener fehlt es leider zur Zeit noch an einem passenden Reagens.

Geschwulstartige Neubildungen der erwähnten Gerüstsubstanz kommen in den Zentralorganen und der Retina vor. Man hat sie Gliome genannt (VIRCHOW).

In jener Gerüstsubstanz kommt es nach dem Tode in Folge der Zersetzung, aber auch unter abnormen Verhältnissen schon während des Lebens, zur Abscheidung eigenthümlicher, in neuerer Zeit vielfach besprochenen Gebilde, der sogenannten Amyloidkörperchen, Corpuscula amyacea (Fig. 179).

Dieselben bei einer verschiedenen Grösse erscheinen als kuglige, ovoide oder auch doppelbrodartige Gebilde, an welchen man wenigstens häufig ein deutlich geschichtetes Ansehen unter dem Mikroskop erkennt. Sie erinnern in diesen Bildern sehr an Amylonkörner, mit welchen man sie auch verwechselt hat. Ihre Reaktion kann diejenige des Amylon sein, eine Bläuung durch Iodlösung. Andere nehmen dagegen bei der Einwirkung von Iod und Schwefelsäure (s. oben S. 77) eine violette Farbe an und erinnern an Cellulose.

Noch sei bemerkt, dass auch in vielen andern Körpertheilen ähnlich reagirende Massen auftreten können, und dass man in neuerer Zeit darauf hin eine Amyloiddegeneration angenommen hat.

Da wir einmal bei chemischen Materien angekommen sind, wollen wir auch noch sogleich des sogenannten Myelin gedenken. Es erscheint unter dem Mikroskop in Gestalt doppelrandiger tropfen- und klumpenartiger Massen und kommt ebenfalls nicht auf das Nervensystem beschränkt vor.

Unsere Fig. 180 kann uns in ihrer unteren Hälfte von dieser optischen Beschaffenheit jener Substanz eine Vorstellung gewähren. Der obere Theil der Zeichnung wird dagegen eingenommen von den Krystallen des sogenannten Cholestearin, einer eigenthümlichen, durch den Thierkörper weit verbreiteten Substanz (welche später auch durch BENEKE und KOLBE in der Pflanze entdeckt worden ist). Dieses Cholestearin bildet einen Bestandtheil der Nervensubstanz, kommt freilich in sehr geringer Menge im Blut, reichlicher in der Galle (und besonders in Gallensteinen), ebenso, mit Ausnahme des Harns, auch in den meisten andern thierischen Säften vor; endlich tritt es in pathologischen Flüssigkeiten und Geschwülsten auf und hat die Bede

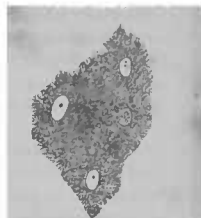


Fig. 178. Poröses Gewebe der grauen Substanz des Cerebellum vom Menschen; mit höchst verdünnter Chromsäure gewonnen.



Fig. 179. Amyloidkörperchen aus dem menschlichen Gehirn.



Fig. 180. Krystalle des Cholestearin und Abscheidungen des sogenannten Myelin.

Es erscheint in sehr zierlichen, dünnen, rhombischen Tafeln (mit spitzen Winkeln von $79^{\circ}30'$ aber auch $87^{\circ}30'$ ja nur $57^{\circ}20'$ und ist meistens so leicht kennbar. Ebenso zeigt es gewisse charakteristische Reaktionen. Setzt man den Krystallen unseres Stoffes unter dem Mikroskop ein Gemenge von 5 Theilen Schwefelsäure von 1.55 spez. Gew. und 1 Theil Wasser zu, so entsteht ein eigenthümlicher Farbenwechsel. Die Ränder der Tafeln werden karminroth, dann unter einer beginnenden Auflösung zu Tropfen violett. Wendet man Iod und Schwefelsäure an, so nimmt reines Cholestearin ein blaues, verunreinigtes ein violettes, röthliches oder auch misstärbiges Kolorit an. Das Ganze gewährt ein hübsches mikroskopisches Bild, ist aber in der Regel, da meistens die Krystallform zur Erkennung des Cholestearin vollkommen ausreicht, ohne allen praktischen Werth.

Wir haben endlich noch der für die Erkennung der Nervenendigungen zur Zeit üblichen Untersuchungsmethoden zu gedenken.

Dieselben sind je nach der Beschaffenheit der in Frage kommenden Theile sehr verschiedener Art, indem neben dem Durchmustern des möglichst frischen und veränderten Organtheiles noch eine Unzahl verschiedener Methoden, je nach den Körpertheilen zur Verwendung kommen.

Beginnen wir mit der Endigungsweise der motorischen Nerven, und zwar derjenigen in den quergestreiften Muskeln.

Es ist hier zunächst das dem eben getödteten Thiere entnommene Gewebe zu verwenden, da gerade vor Eintritt der Todtenstarre die Muskelfäden eine beträchtliche Durchsichtigkeit darbieten, welche sie bald gegen eine trübere Beschaffenheit vertauschen. Bei derartigen Beobachtungen wird das Objekt entweder ohne alle Zusätze untersucht und nur mit einem dünnen Glasplättchen bedeckt (das man höchstens, um eine glatte Oberfläche zu erzielen, sehr vorsichtig etwas andrücken darf), oder unter Beigabe indifferenten Flüssigkeiten. Indessen eignen sich zu solchen Beobachtungen nur einzelne, besonders dünne, membranöse Muskeln.

Die Augenmuskeln kleiner Säugethiere und unter ihnen auch der Retractor bulbi (Katze), sowie der Psoas jener, ferner die platten Muskeln, welche beim Frosch vom Zungenbein zum Unterkiefer treten und der Hautbrustmuskel dieses Thieres, die sehr kurzen Schwanzmuskeln der Eidechse etc., können mit Nutzen verwendet werden.

So gelingt es denn auch beim Frosche, an passenden Objekten ohne Mühe Bilder nach Art unserer Fig. 151 zu erhalten, die Theilung der dunkelrandigen Primitivfasern in markhaltige Aeste und die fortgehende Zerspaltung in feinere dunkle Zweige zu verfolgen, bis endlich blasse feine Endzweige an den Muskelfäden zu endigen scheinen. Und in der That glaubte man Jahre lang hier zu den letzten Terminalästen vorgedrungen zu sein.

Eine Reihe in der letzten Zeit vorgenommener Untersuchungen lehren, dass diese früheren Ansichten jedenfalls unhaltbar sind, und dass die Nervenverbreitung über jene angeblichen Terminalzweige hinaus statt findet. Die Ergebnisse der von KLEIN, MARGO, KÖLLERER, ROGGET, KRAUSE, ENGELMANN u. A. angestellten Beobachtungen gehen indessen aus einander. Doch lässt sich nach unbotfangenen Prüfungen nicht mehr bezweifeln, dass der Nerv das Sarkolemma durchbohrt (wobei sein Neurilem in letzteres übergeht, und unter demselben in einer kernführenden feinkörnigen plattenartigen Masse sein Ende nimmt. Diese letztere geht aber an ihren Rändern und der Innenfläche ununterbrochen in die Fleischmasse des Muskelfadens über ROGGET, ENGELMANN).

Die betreffenden Terminalgebilde, welche man mit dem Namen der »Endplatten« passend bezeichnet hat, zeigt unsere Fig. 152 aus dem Psoas des Meer-schweinchens links im Profil, rechts von oben her. Bei Säugethieren, wo sie wohl ausgebildet erscheinen, besitzen die Endplatten ein im Mittel zwischen $0,0177$ und $0,0267''$ wechselndes Ausmass. Die Zahl ihrer Kerne schwankt zwischen 1, 6, 10 und 20.

Bei den niederen Wirbelthieren vereinfacht sich die Endplatte mehr und mehr

Indessen, wie neuere Untersuchungen (KÜHNE, ENGELMANN) gezeigt haben, ist in jener Endplatte noch nicht das ganze Verhältniss wiedergegeben. Passende Profilsansichten lehren, dass der Axenzylinder unter Theilung zu einer baumförmigen Figur in dem Aussentheil der Endplatte sich verbreitert. Unter ihm »wie eine Sohle« liegt die granulirte, kernführende Masse.

Die meisten Hilfsmittel, deren man sich zur Zeit bedient hat, sind einmal darauf berechnet, dem ganzen Muskel oder wenigstens einen Theil desselben eine möglichst grosse Durchsichtigkeit zu verleihen, um so die Ausbreitung der Nervenfasern besser verfolgen zu können, als es das unveränderte Gewebe gestattet, dann zweitens, die quergestreiften Muskelfäden unter möglicher Schonung isolirt, von ihrem interstitiellen Bindegewebe befreit, der Beobachtung zu unterwerfen.

Zum ersteren Zwecke sind Alkalien unbrauchbar, sehr gut dagegen verschiedene Säuren in hochgradiger Verdünnung.

KÖLLIKER empfiehlt 8, 12—16 Tropfen des Acidum acet. concentr. der bayerischen Pharmakopoe von 1,015 spez. Gewicht mit Wasser auf 100 Kcm. zu verdünnen und in demselben den Brusthautmuskel des Frosches $1\frac{1}{2}$ —2 Stunden lang einzulegen, nach welcher Zeit er glasartig durchsichtig werden soll. Ich habe mit 1—2 Tropfen Essigsäurehydrat auf 50

Kcm. Wasser das gleiche Resultat erzielt. Auch für die Muskeln anderer Thiere erweist sich hochverdünnte Essigsäure sehr brauchbar (ENGELMANN) — und auch ich möchte jener Säure für derartige Zwecke den ersten Rang einräumen. — In einer Essigsäure von 1—2 ‰ können alsdann derartig aufgehellte Muskeln einige Zeit lang aufbewahrt werden.

Ebenfalls ist die Salzsäure von 0,1 ‰ ein zweckmässiges Reagens. Nach 8—12 Stunden bei der gewöhnlichen Zimmertemperatur hat sie den Muskel in einen ähnlichen Zustand versetzt.

Auch die Salpetersäure von der gleichen Konzentration wie die Chlorwasserstoffsäure mit 24stündiger Einwirkung ist brauchbar.

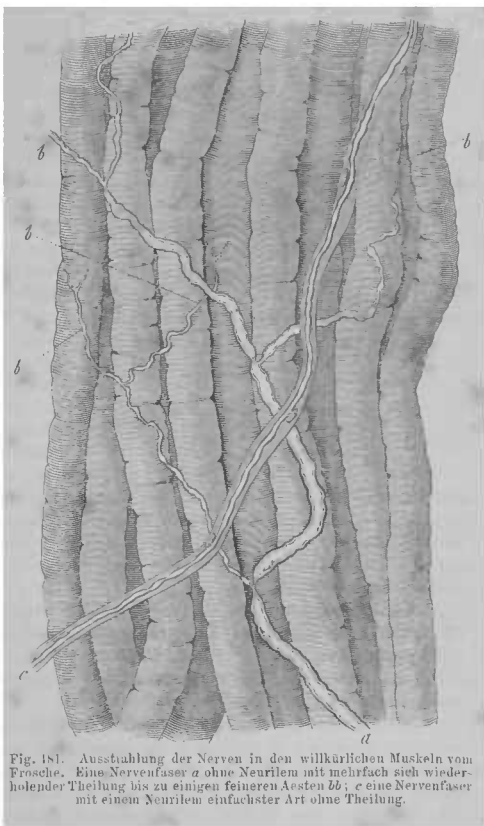


Fig. 181. Ausstahlung der Nerven in den willkürlichen Muskeln vom Frosche. Eine Nervenfasern *a* ohne Neurilem mit mehrfach sich wiederholender Theilung bis zu einigen feineren Aesten *bb*; *c* eine Nervenfasern mit einem Neurilem einfachster Art ohne Theilung.

Behandlungen mit Höllenstein empfiehlt uns CONNHEIM, ebenso mit Goldchlorid, wo KRAUSE beistimmt.

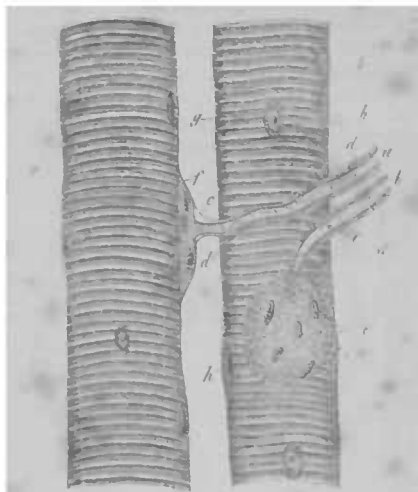


Fig. 182. Zwei Muskelfäden aus dem Pans des Meeresschwammes. a, b, die Primärfasern und ihr Ubergang in die letzten Endplatten f, c; Nervenleit. übergehend in das Sarkolemma gg; A Muskelkerne.

ziges Zerzupfen aus dem gequollenen Bindegewebe zu isoliren. Auch das Einlegen in eine 2^oige Solution des chromsauren Kali lieferte ihm taugliche Präparate mit nachfolgender Essigsäureinwirkung von 25^o. Ferner rühmt er Sublimatlösungen von 0,3—0,5^o, welche nachträglich mit der gleichen Säure behandelt werden, und endlich Schwefelsäure von 0,1^o.

Um die baumförmige Ausbreitung der Nervenfasern in der Endplatte zu sehen, empfehlen sich weniger die so leicht zersetzlichen Gebilde der Warmblüter, als die beschuppter Amphibien. Eine Eidechse oder eine Ringelnatter, 24 Stunden vorher durch Zerstörung des Zentralnervensystems getödtet, liefert mit Zusatz einer Kochsalzlösung von 0,5^o sehr bezeichnende Ansichten (ESGELMANS).

Die Endigungsweise der Nervenfasern in der glatten Muskulatur ist bei weitem schwieriger zu verfolgen als in dem quergestreiften Gewebe, und unser Kenntniß desshalb hier eine ganz unsichere. Als passendste Untersuchungsaljkte gelten zur Zeit die breiten Mutterbänder des Kaninchens FRANKENHÖFER, sowie die Harnblase und kleinen Arterien des Frosches (KLEBS, ARNOLD). Man hat hochverdünnte Essig- und Chromsäure hier zu versuchen. KLEBS empfiehlt eine mit schwefliger Säure versetzte 5^oige Rohrzuckerlösung und nachträgliches Einlegen in phosphorsaures Natrium, FRANKENHÖFER hochverdünnte Chromsäure $\frac{1}{37}$, $\frac{1}{30}$ oder auch Essigsäure von 20^o. Sehr genaue Vorschriften verdanken wir endlich ARNOLD. Man lege die Objekte 2—4 Minuten in 1 Cem. einer Essigsäure von 1,5—1^o und dann noch $\frac{1}{2}$ Stunde weiter in die gleiche Menge einer Chromsäure von 0,01^o. Auch die Vergoldung, ebenso die Behandlung querschnittener gefrorener Muskeln mit Chlorgold- und Chromsäurelösungen sind jener Forscher zweckmässig.

Nach den Untersuchungen von FRANKENHÖFER und ARNOLD ist die Endigung aber eine ganz eigenthümliche. Jene Nerven bilden mehrere Geflechte. Ein

Indessen auch die noch lebenden Muskelfasern, glücklich auf mechanischem Wege isolirt, geben oft die bezeichnendsten Bilder.

Zur weiteren Isolirung der Muskelfäden natürlich in möglichst schonender Weise haben wir von KÜNE gute Vorschriften erhalten.

Derselbe vermochte durch das schon oben S. 183 beim Muskelgewebe erwähnte Gemisch von Salpetersäure und chlorsaurem Kali zwar sehr hübsch die Muskelfäden mit der ansitzenden Nervenfasern zu isoliren; aber die weitere Verbreitung der letzteren liess sich nicht ermitteln. Dagegen bildet die gleichfalls schon von uns besprochene Behandlung mit höchst verdünnter Schwefelsäure und der nachfolgenden Digestion in Wasser ein sehr zweckmässiges Verfahren.

KRAUSE empfiehlt ferner die Muskeln mehrere Tage lang in Essigsäurelösung von 33^o einzulegen und dann die Fäden durch vorsich-

sekundärer Plexus dieser Art liegt der Muskelschicht dicht an (Fig. 183). Er besteht aus feinen, blassen, kernführenden Fäden. Von ihm entspringen noch dünnere Fasern, um ein neues engmaschiges Netzwerk zu bilden, dessen höchst feine Endfibrillen in dem Nukleolus der kontraktilen Faserzelle endigen sollen. Unsere nebenanstehende Figur wird dieses Verhältniss dem Leser verständlichen können. Doch ist in neuerer Zeit die Richtigkeit jener Angaben wieder sehr fraglich geworden. ENGELMANN konnte keine Spur dieser Endigungsweise bei einer Nachprüfung sehen — und wir sind auch nicht glücklicher gewesen.

Interessante Objekte bieten dann dem Mikroskopiker die in älterer und neuerer Zeit vielfach durchmusternten Nerven der Hornhaut des Auges dar.

Dieselben verlieren sehr bald nach ihrem an der Peripherie der Cornea geschehenden Eintritt die Markscheide, werden blass und bilden einen das Hornhautgewebe durchziehenden Plexus sehr feiner Fibrillen mit kernführenden Anschwellungen der Knotenpunkte. Von diesem Netzwerke treten nun nach zwei Richtungen Nervenfasern ab, von welchen die einen im Hornhautgewebe selbst endigen, während die andern nach Durchbohrung der vorderen homogenen Grenzschicht (HOYER) im Epithel ihr Ende finden (COHNHEIM).

Zur Untersuchung verwendet man natürlich den Theil aus einem eben getödteten Thiere. Man kann hier, z. B. bei einer Froschhornhaut, so verfahren (KÜHNE), dass man eine spitze Messerklinge dicht neben dem Sklerarande einsticht, den hervorquellenden Humor aqueus mit einer Pipette aufsaugt, die Cornea mittelst einer scharfen feinen Scheere rasch lostrennt und mit der geringen Menge Humor aqueus, welcher in der Pipette befindlich ist, auf einen Objektträger bringt. Das Ganze kommt dann in die früher (S. 60) geschilderte feuchte Kammer, um Stunden lang unter dem Mikroskop zu verweilen und hierbei nicht allein den Nervenverlauf, sondern noch mancherlei merkwürdige Dinge in schonendster Weise allmählich zu enthüllen.

Das erwähnte Verfahren mit geringen Modifikationen kann natürlich auch für andere Thiere benützt werden. Im Allgemeinen empfehlen sich die Hornhäute kleinerer Thiere, der Maus und Ratte, des Eichhörnchens. Man nimmt sie mit Erhaltung einer schmalen Zone der Sklera heraus und wird dann meistens in der Richtung der Radien mehrfach einzuschneiden genöthigt sein.

Will man Reagentien verwenden, so empfiehlt sich hier zunächst in hoher Verdünnung die von KÖLLIKER für die Muskelnerven (S. 207) empfohlene Essigsäure (MÜLLER und SAEMISCH). Schon nach 10—15 Minuten lässt sich das Epithelium mittelst der Pinzette abheben, während für die Nervenuntersuchung eine wenigstens mehrstündige Einwirkung des Reagens erforderlich ist. Günstig ist ebenfalls die Wirkung einer sehr verdünnten Chromsäure (0,1—0,01 %), welcher man 0,25 % Kochsalz zusetzen kann, wenigstens beim Frosch (KÜHNE).

Um das Eindringen der (höchst feinen) Nervenfasern in das Epithel der Bindehaut zu erkennen und so die schöne Entdeckung COHNHEIM's zu bestätigen, greife man zum Goldchlorid (S. 94) und verwende die Augen von Meerschweinchen

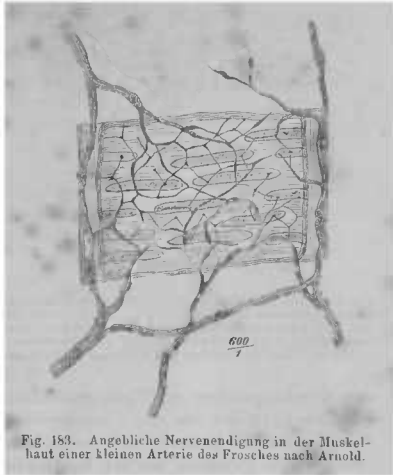


Fig. 183. Angebliche Nervenendigung in der Muskelschicht einer kleinen Arterie des Frosches nach Arnold.

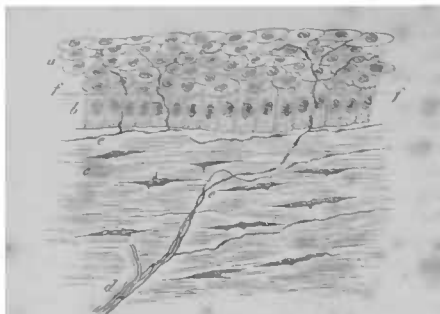


Fig. 184. Die Hornhaut des Kaninchens im senkrechten Durchschnitt nach Behandlung mit Chlorgold. a die älteren, b die jungen Epithelzellen der Vorderfläche, c Hornhautgewebe, d ein Nerventämmchen, e feinste Primitive Fasern, f ihre Ausbreitung und Endigung im Epithel.

und Kaninchen (Fig. 184). Die Cornea des Frosches zeigt übrigens ohne Reagentien beim Verweilen in der feuchten Kammer schon ihre epitheliale Nervenansbreitung (ESGMANN).

So hätten wir also in sicherster Weise ein Eindringen und Endigen feinsten Nervenfasern in einer Epithelialschicht kennen gelernt.

Noch manche andere Beobachtungen verwandter Natur liegen aus neuer und neuester Zeit vor.

So berichtet uns HENSEN, dass er am Schwänze der Froschlarven Terminalzweige der Hautnerven in Gestalt unendlich feiner Fädchen in habe endigen sehen.

den Kernkörperchen der Epidermoidalzellen kürzlich LIPMANN für die Plattenepithelien an der Hinterfläche der Cornea des Frosches an. Er bediente sich des Goldchlorid. Bisher warteten diese Beobachtungen (welche eine Parallele mit den kontraktile Faserzellen ergeben würden) noch auf Bestätigung. LANGERHANS — wiederum mit Hilfe der Vergoldungsmethode — fand, dass in der menschlichen Lederhaut Ansläufer blasser Nervenfasern zwischen die Zellen des MALPIGHI sehen Schleimnetzes vordringen, hier wahrscheinlich in kleine strahlige Zellen sich einsenken, deren nach oben gerichtete Fortsätze dann unter der Hornschicht mit leichten Anschwellungen endigen sollen.

Um die so zahlreichen Nerven der Zahnpulpa zur ersten Anschauung zu

bringen, zertrümmere man einen der grossen Schneidezähne des Kaninchens und untersuche in Iodocolor. Die feinsten Endfibrillen (welche wohl in einen Theil der Zahnröhren eindringen), beobachten sich schwer. Goldchlorid und Osmiumsäure leisten nichts (BOLL). Noch am zweckmässigsten sind Lösungen der Chromsäure.

Wir behandeln, von den höheren Sinnesnerven vorläufig absehend, hier nur die sogenannten Endkolben, die Tact- und PACINISCHEN Körperchen, merkwürdige in den letzten Dezennien aufgefundene und näher untersuchte Terminalgebilde.

Die Endkolben, deren Kenntniss wir KRAUSE verdanken, versinnlicht die Zeichnung Fig. 185. Bekanntlich sind sie bei den Säugethieren (1. a) von eiförmiger Gestalt, während ihnen bei dem Menschen (2. a) eine mehr kuglige zukommt. Sie gehören vorzugsweise gewissen Schleimhäuten an, können jedoch auch in der äusseren Haut vorkommen.

Man wählt zu ihrer Untersuchung die Bindelhaut des Augapfels, bedient sich am zweckmässigsten des ganz frischen warmen Auges eines eben getödteten Schlachthieres, eines Kalbes oder Schweines, wobei Stücke der vorsichtig vom darunter gelegenen Bindegewebe betroffenen Konjunktiva ohne Zusatzes durchsucht werden und bei einiger Ansdauer die betreffenden Gebilde

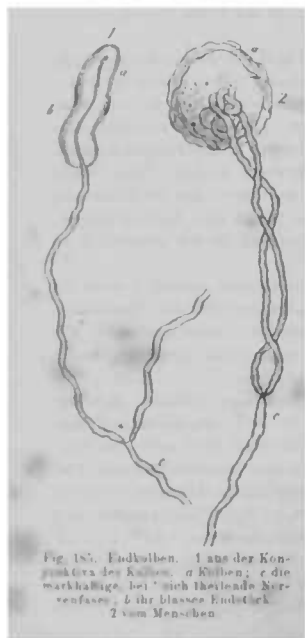


Fig. 185. Endkolben. 1 aus der Konjunktiva des Kalbes, a Kolben; c die markhaltige, bei menschliche Nervenfasern, 2 ihr blosses Endstück, 2 vom Menschen.

gewebe zu erkennen sind. Schwierigkeiten hat indessen eine derartige Beobachtung stets.

KRAUSE hat uns dann mit einem guten Hilfsmittel bekannt gemacht, welches namentlich bei nicht mehr ganz frischen Organen, also beim Menschen, anzuwenden ist; es besteht dieses in einem mehrere Tage bis eine Woche umfassenden Einlegen in gewöhnlichen Essig. In dem aufgehellten Gewebe bemerkt man in zierlicher Weise die Anordnung der Nerven und findet einzelne Nervenfasern in die jetzt getrübbten und dunkelrandigen Endkolben eintreten. Die blassen Endfasern lassen sich jedoch bei dieser Methode nicht mehr gewahren. Ersetzt kann letztere durch verdünnte Essigsäure werden; auch ein Essigsäure-Alkoholgemisch leistet brauchbare Dienste, wie endlich die Karmin-tinktion mit Vortheil zu verwenden ist.

Die Tastkörperchen (Fig. 186) welche an gewissen Stellen der äusseren Haut erscheinen (der Volarfläche der Finger und Zehen, der Hohlhand und Fusssohle etc.), kommen daselbst in einem Theile der Gefühlswärzchen der Cutis eingelagert vor und stellen ebenfalls ziemlich schwierige Untersuchungsobjekte dar. Gelingt es auch mit passender Behandlungsweise, die Gebilde bald zu erkennen, ebenso sich von ihrer bindegewebigen Natur zu überzeugen, sowie davon, dass die länglichen querstehenden Körperchen ihrer Oberfläche nicht nervöse Gebilde sind, wofür sie Manche erklären wollten, so bietet die Ermittlung des Nervenfasersendes zur Zeit noch die grössten Schwierigkeiten dar.



Fig. 186. Zwei Gefühlswärzchen aus der Volarfläche des Zeigefingers mit den Tastkörperchen und deren Nerven.

Man hat verschiedene Untersuchungsmethoden bei der Beobachtung der Tastkörperchen bisher benutzt.

Die möglichst frische Haut des Menschen ausgespannt, erlaubt mit einer sehr scharfen Messerklinge ziemlich dünne Vertikalschnitte zu entnehmen. Diese bedürfen bei ihrer fibrillären Beschaffenheit weiterer Aufhellungsmittel, und als solche sind besonders zwei in Anwendung gekommen, eine bald mehr konzentrierte, bald mehr diluirte Natronlauge und die verdünnte Essigsäure. Erstere gewährt recht hübsche, freilich auch sehr vergängliche Bilder. Dünne Schnitte, in ein Uhrgläschen eingelegt, quellen nach einiger Zeit stark auf und gestatten alsdann die Epidermoidalschicht abzuziehen. Etwa noch zurückgebliebene Reste des MALPIGHI'schen Schleimnetzes entfernt man durch Abpinseln und untersucht bei einer stärkeren Beschattung des Sehfeldes, unter Umständen auch mit Anwendung eines Tropfens der Essigsäure. Andere Forscher haben der verdünnten Essigsäure überhaupt den Vorzug vor der Natronlauge gegeben, und in der That kann nicht in Abrede gestellt werden, dass manches Detail der Tastkörperchen und namentlich des Nervenlaufes an und in denselben durch das Reagens bequemer zur Anschauung gebracht werden. Hübsche Ansichten gewähren derartige mit Karmin tingirte Schnitte.

Frische Haut, etwa diejenige der Fingerspitzen, kann, vorsichtig getrocknet, an vertikalen Schnitten ebenfalls brauchbare Anschauungen liefern, um so mehr, wenn man die Karmin-tinktion zu Hilfe nimmt. Um die beiderlei Gefühlswärzchen in der Haut zu unterscheiden, eignen sich entweder derartig behandelte passende Hautstellen mit natürlicher Injektion, oder nach Einspritzung von Berliner Blau. Chromsäure-, selbst Weingeistpräparate zeigen mitunter recht hübsche Tastkörperchen

Auch Querschnitte durch den in Weingeist oder Chromsäure erhärteten Papillarkörper der Haut mit Karmin tingirt können nicht entbehrt werden.

GERLACH hat uns schon vor Jahren mit einer andern Methode bekannt gemacht. Ein der Volarfläche der Finger entnommenes Hautstückchen wird auf einen Augenblick in heisses, dem Sieden nahes Wasser gebracht. Hierauf zieht man die Epidermis ab und entfernt noch etwa zurückgebliebene Reste derselben durch ein Bürstchen. Das Hautstückchen wird alsdann einige Tage lang in einer Lösung des chromsauren Kali erhärtet. Nun entnimmt man mit dem Rasirmesser die Querschnitte der Papillen, die mit Wasser verdünnt unter das Mikroskop kommen. Zur Aufhellung dient starke Essigsäure. Man erkennt dann die Querschnitte der Nervenfasern im Innern der Tastkörperchen. Um eine Verwechslung mit querdurchschnittenen Kapillargefässen zu vermeiden, bediene man sich der injizirten Haut.

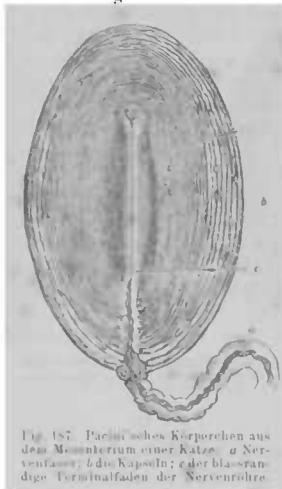


Fig. 187. Pacini'sches Körperchen aus dem Mesenterium einer Katze. a Nervenfasern; b die Kapseln; c der blasenförmige Terminalfaden der Nervenstränge.

laden c) leicht erkennen lassen. Letzterer zeigt auch hier eine deutliche Zusammensetzung aus Primitiv- oder Axenfibrillen, wie GRANDRY fand und SCHULZE, MICHÉLSON und CIACCO bestätigten. Vorherige Injektion mit kaltflüssigen transparenten Massen ist ein gutes Hilfsmittel; ebenso kann man zur diluirten Essigsäure und zur Tinktion greifen.

Dünne Chromsäure oder entsprechende Lösungen des chromsauren Kali können zur Aufbewahrung und Untersuchung ebenfalls verwendet werden. Weniger zweckmässig finde ich Essigsäure-Alkoholgemische. Scharfe Nadeln und das einfache Mikroskop dienen zum Ablösen der Kapseln. Die Versilberung zeigt übrigens an ihnen die bekannte Mosaik.

Die Pacini'schen Körperchen des Menschen erhält man ohne grosse Mühe durch Präparation der Hautnerven der Handfläche und Fusssohle. Die Untersuchungsmethoden bleiben die gleichen wie bei der Katze.

Die Texturverhältnisse des Nervensystems beim Fötus und die Entstehungsgeschichte der Formelemente sind zur Zeit noch keineswegs mit wünschenswerther Sicherheit gekannt. Man verende möglichst frisch eingelegte, in dünnen Lösungen der Chromsäure oder des chromsauren Kali langsam gehärtete Embryonen unserer Haus- und Jagdtiere oder des Huhnes. Sehr schöne Uebersichtspräparate gewähren für das Rückenmark, die Spinalganglien etc. Querschnitte gehärteter Früchte. Die Objekte, durch Karmin tingirt, schliesse man in Kanadabalsam ein.

Für peripherische Nerven der Fötalperiode erhält man leicht manche bezeichnende Ansicht an frischen Larven der Frösche und Salamander. Man färbt sich

hier neben Höllestein- und Chlorgoldbehandlung (EBERTH) eines von HENSEN angegebenen, ganz vortrefflichen Verfahrens bedienen. Man taucht die Larve 20—50 Sekunden lang in eine Chromsäurelösung von 3—4 $\frac{1}{10}$ und wirft sie dann hinterher noch lebend in Brunnenwasser. Jetzt oder erst nach einer halben Stunde lässt sich die Epithelialmasse des Schwanzes durch Abpinseln entfernen. EBERTH empfiehlt für den gleichen Zweck die Froschlaven für eine halbe bis ganze Stunde in eine schwache Höllesteinlösung (1 Gran auf 5 Unzen) zu bringen. Indessen bei der grossen Zartheit und Veränderlichkeit der Gewebe werden hier immer die schonensten Methoden die besten bleiben.

Etwas stärker erhärtete Embryonen gestatten gute Präparate über die Strukturverhältnisse des wachsenden Rückenmarks und Gehirns. Die Formveränderungen des ersteren, ebenso der Spinalknoten mit vorschreitender Entwicklung, lassen sich leicht erkennen. Auch hier verdienen Chromsäure und doppelchromsaurer Kali dem Weingeist entschieden vorgezogen zu werden. Querschnitte mit Zubülfenahme der Karminfärbung reichen für die ersten Anschauungen aus.

Was die Hüllen der Zentralorgane angeht, so untersucht man Arachnoidea und Pia mater am besten frisch mit Benutzung der für bindegewebige Theile üblichen Reagentien.

Die zahlreichen Kapillaren mit den sich anreihenden kleinen arteriellen und venösen Stämmchen lassen letztere Membran im Uebrigen für Gefässstudien sehr geeignet erscheinen. An passenden Objekten kann man (wie auch an mechanisch isolirten Gefässen der Nervensubstanz) leicht erkennen, dass die Bildung des Tuberkels in der Adventitia beginnt. Man liess die hier befindlichen rudimentären Zellen (die sogenannten Gefässkerne) sich wuchernd vermehren. Hentigen Tages ist eine Einwanderung der Lymphoidzellen des Blutes in jene umhüllende Schicht wahrscheinlicher geworden. Kommt es in Folge entzündlicher Reizung zur Eiterung in der Pia mater, so ist ohnehin die Auswanderung jener Lymphzellen aus dem Blutstrom auf das Deutlichste wahrzunehmen (RINDFLEISCH).

Die Dura mater kann frisch, getrocknet oder durch Chromsäure erbärtet untersucht werden, Methoden, welche auch für das Neurilem stärkerer Nerven zur Verwendung kommen. Die Plexus chorioidei bedürfen kaum einer besonderen Vorschrift; ihre Injektion gelingt mit derjenigen des Gehirns leicht. Schöne Ansichten verschafft uns hier das MÜLLER'sche Gemisch (S. 80). Die kalkigen Konkretionen derselben, den sogenannten Gehirnsand (der bekanntlich auch in der Zirbeldrüse des Menschen vorkommt) studirt man unter Anwendung von Säuren und Aufhellungsmitteln, namentlich Glycerin.

Für den Hirnanhang, wo das Kalb besonders zu empfehlen ist (PEREMESCHKO), dient die Erhärtung in Chromsäure, MÜLLER'sche Flüssigkeit oder Weingeist. Dünne Schnitte, gepinselt und mit Karmin tingirt, liefern bald die wesentlichen Anschauungen.

Schon oben bemerkten wir, wie grosse Schwierigkeiten die Ergründung der normalen Texturverhältnisse bei den Zentralorganen des Nervensystems zur Zeit noch darbietet. Sonach werden wir begreifen, dass die zahlreichen pathologischen Veränderungen jener noch sehr dürftig gekannt und sehr wenig mit Erfolg histologisch angreifbar sind. Man pflegt anzunehmen, dass die nervösen Elemente zwar mancherlei sekundären Degenerationsprozessen, wie namentlich dem fettigen, dann auch amyloiden und kolloiden Umwandlungen unterliegen, dass aber die eigentlichen Neubildungen von dem bindegewebigen Gerüste und den Gefässen ausgehen. Indessen die Richtigkeit des ersten Satzes ist in neuester Zeit in Zweifel gezogen worden, und in die letztere Partie greifen gegenwärtig die lymphoiden Wanderzellen in unliebsamer Weise tief ein. Im Uebrigen sind die feineren Texturverhältnisse der Gerüstmasse ungemein schwer zu verfolgen, indem gerade die für den normalen Bau üblichen Erhärtungsmethoden auf pathologischem Gebiete hier oft wenig zu leisten pflegen, so dass man häufig nur frische Objekte

zu untersuchen vermag. Für bindegewebige Bildungen sollte man ganz schwache Chromsäure nach SCHULTZE (S. 74), ebenso die MILLER'sche Flüssigkeit, etwa mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt, versuchen. Endlich wird die geschickte Benutzung von Tinktionsmethoden manche weitere Beihülfe gewähren.

Gute Uebersichtspräparate liefert uns nicht selten eine von BILROTH geübte Methode, das 2-Istündige Einlegen kleiner Gehirn- und Rückenmarkstücke in ein Pulver von kohlensaurem Kali oder Chlorecalcium. Die Objekte gewinnen hierdurch meistens einen Konsistenzgrad, dass sie feine Schnitte gestatten, welche mit Wasser (oder auch dem Zusatz von Glycerin) untersucht werden müssen.

Um die fettige Degeneration der Nervenfasern, sowie die im peripherischen Stück des durchschnittenen Nerven auftretenden Texturveränderungen zu beobachten, untersuche man die so operirten Thiere in den passenden Zeitintervallen entweder ganz frisch, oder mit Benutzung der für Rückenmark und Gehirn angegebenen Lösungen der freien Chromsäure und des chromsauren Kali. Es ist diese eine der wenigen Strukturveränderungen der Nervenapparate, welche dem geübten Beobachter geringere Schwierigkeiten darbieten.

Sechzehnter Abschnitt.

Gefässe und Drüsen.

Die Untersuchungsweisen der Gefässe fallen schon, je nachdem Blut oder Lymphe die Inhaltsmasse bildet, nicht ganz gleich aus; sie wechseln ferner nach der Stärke der Röhren bedeutend. Andere Hilfsmittel sind daher zur Beobachtung der Kapillaren und feinen Gefässchen erforderlich, andere verlangt die Erforschung der starken und stärksten Stämme.

Die feinsten Kanäle der Blutbahn (Fig. 188. A. B) stellen bekanntlich die sogenannten Haargefässe dar, verzweigte sehr dünnhäutige kernführende Röhren. Die engsten Kapillaren (A. a. b. B. a.), welche aber nicht an allen Stellen des menschlichen Körpers vorkommen, sind eben noch weit genug, die Blutzellen einzeln hinter einander passiren zu lassen. Bei allen Wirbelthiergruppen kehrt die gleiche Beschaffenheit wieder, natürlich modifizirt durch die Grösse der Blutkörperchen. Frösche und nackte Amphibien besitzen daher Haargefässe von weit ansehnlicherem Quermesser, als sie im menschlichen Körper getroffen werden, und die Kapillaren jener Geschöpfe eignen sich deshalb zu manchen Beobachtungen besser als die unsrigen.

Bis vor Kurzem lautet die fast allgemein angenommene Entwicklungsgeschichte der Haargefässe so, dass sie aus der Verschmelzung von Bildungszellen entstehen sollten, welche in einfacher Reihe zusammenstossend, sich in einander öffnen, so dass die verfließenden Zellenhöhlen zur Kapillarröhre, die Zellmembranen zur Gefässwand und die sich erhaltenden Kerne zur Nuklearformation der letzteren sich gestalteten.

Durch die übereinstimmenden Beobachtungen mehrerer Forscher (HOYER, AGENBACH, EBERTH und ALBY, hat sich ergeben, dass die Haargefässwandung nicht in Wirklichkeit strukturlos ist, dass sie vielmehr aus der Verschmelzung ganz dünner und platter, kernführender Zellen entsteht und also das Haargefässlumen ein Interzellulargang ist). Die Grenzlinien dieser Zellen lassen sich erst durch die Silberimprägnation sichtbar machen und waren bisher völlig übersehen worden.

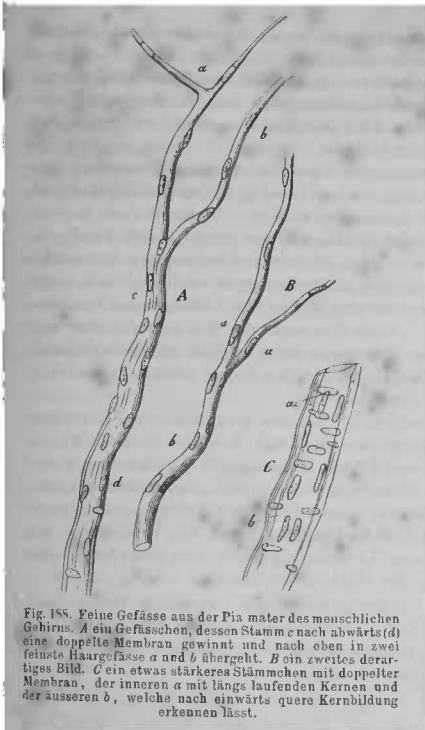


Fig. 188. Feine Gefäße aus der Pia mater des menschlichen Gehirns. A ein Gefäßstamm, dessen Stamm c nach abwärts (d) eine doppelte Membran gewinnt und nach oben in zwei feinste Haargefäße a und b übergeht. B ein zweites derartiges Bild. C ein etwas stärkeres Stämmchen mit doppelter Membran, der inneren a mit längs laufenden Kernen und der äusseren b, welche nach einwärts quere Kernbildung erkennen lässt.

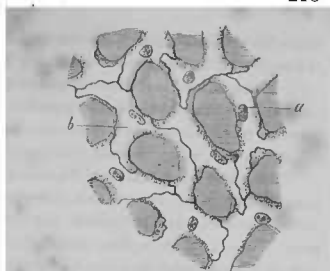


Fig. 189. Kapillarnetz aus der Lunge des Frosches mit Höllesteinlösung behandelt. b Gefäßzellen; a deren Kerne.



Fig. 190. Haargefäß aus dem Mesenterium des Meerschweinchens nach Einwirkung der Höllesteinlösung. a Gefäßzellen, b deren Kerne.

Es ist leicht diese wichtige Entdeckung zu bestätigen (Fig. 189 und 190). Man lasse einen Frosch, eine Maus, ein Meerschweinchen sich verbluten und treibe hierauf durch die Gefäßbahnen einen Injektionsstrom von 0,25% Silberlösung. Auch das einfache Einlegen blutleerer Organe — wie der Retina oder Pia mater etc. von Säugethier und Mensch — führt zum Ziel. Das mit Brunnenwasser ausgewaschene Objekt wird in angesäuertem Glycerin untersucht.

Man ist in neuerer Zeit noch auf eine etwas komplizirtere Gestaltung der Haargefäße mehr aufmerksam geworden, welche in den lymphoiden Organen, den Lymphknoten, PEYER'schen und solitären Follikeln, den Tonsillen, MALPIGHI'schen Körperchen der Milz und in der Thymus, aber auch in andern Drüsen vorkommt. Sie besteht darin, dass um die primäre Haargefäßwand herum die retikuläre Bindesubstanz jener Organe, membranartig verbreitert, eine zweite accessorische Lage, eine sogenannte Adventitia capillaris bildet. Fig. 191. b kann uns hiervon eine Vorstellung gewähren. — Ferner können mikroskopische Gefäßstämmchen in weiterem Abstände von

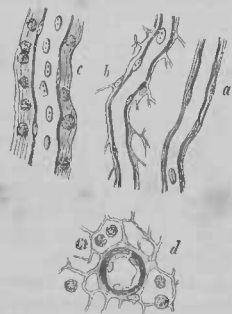


Fig. 191. Haargefäße und feine Stämmchen des Säugethieres. a Kapillargefäß aus dem Gehirn; b von einer Lymphdrüse; c ein etwas stärkeres Stämmchen mit einer Lymphscheide aus dem Dünndarm und d Querschnitt einer kleinen Arterie eines Lymphknotens.

einer bindegewebigen Scheide umhüllt werden (a), wobei der so hergestellte Raum (Lymphscheide) zur Strömung der Lymphe dient (c).

Zur ersten Untersuchung der Haargefäße von Mensch und Säugethier eignen sich keineswegs zahlreiche Organe. Am zweckmässigsten und deshalb auch allgemein empfohlen erscheinen das Gehirn, die Pia mater desselben, die Retina des erwachsenen Körpers und die lymphoiden Organe.

Um aus dem ersteren Theile bezeichnende Anschauungen zu gewinnen, erfasse man ein in der grauen Substanz eben noch sichtbares kleines Blutgefäss und suche dasselbe durch Zerren aus jener heraus zu ziehen. Unter Wasser befreie man es alsdann entweder mittelst der Spritzflasche, oder besser durch Bepinseln von der noch anhängenden Gehirnmasse. Man wird so ein Stämmchen mit reichlicher Astbildung und zahlreichen Kapillaren als Endzweigen erblicken und nicht allein jene feinste Gefässform, sondern auch eine Reihe von Uebergängen zu komplizirteren Gefässen studiren können. Auch die zerzupfte Pia mater liefert uns treffliche Objekte, namentlich wenn man eine Stelle wählt, welche zwischen Gehirnwindungen eine Furche auskleidet. Die Haargefäße der Retina werden in ähnlicher Weise wie diejenigen der Gehirnsubstanz behandelt.

Etwas grössere Vorbereitungen erfordern die zum Lymphsysteme gehörigen Organe, wenn wir ihre Haargefäße untersuchen wollen. Aus dem frischen Theile würde man entweder gar keine oder nur höchst ungenügende Anschauungen gewinnen. Man hat deshalb zunächst erhärtende Vorbereitungsverfahren (Chromsäure, Alkohol etc.) anzuwenden. Dünne, dem resistenter gewordenen Gewebe entnommene Schnitte müssen alsdann durch den Pinsel von den zahllosen, das bindegewebige Maschenwerk erfüllenden Lymphkörperchen befreit werden, ehe man die gewünschten zierlichen Bilder der Haargefäße erhält.

Zur Erkennung der Kerne dient jedes gewöhnliche Präparat. Durch verdünnte Essigsäure treten jene scharfer hervor, ebenso mittelst der Karniumfärbung, welche hier, gleich der Färbung mit Hämatoxilin und Anilinblau, empfohlen zu werden verdient. Auch Goldchlorid liefert brauchbare Bilder.

In Organen mit faserigem Gefüge werden wir uns, selbst bei ansehnlichem Blutreichthum in der Regel vergeblich nach Haargefässen umthun, wenn wir nicht besondere Hervorhebungsmittel anwenden. In dem fibrillären Gewebe verschwinden die blutleeren Kapillaren auf das Vollständigste. Man kann sich hier der bekannten Wirkung der Essigsäure bedienen oder erst das Präparat mit Karnium färben und dann nachträglich der Säureeinwirkung unterwerfen, was vorzuziehen ist. Drüsige Organe verlangen dagegen die Anwendung von Alkalien, wenn durch Auflösung ihrer Zellen die Kapillaren hervortreten sollen. Doch wird man nicht selten vergebliche Nachsuchungen anstellen.

Der hohe Werth transparenter Injektionen mittelst Berliner Blau oder Karmin, um Haargefäße wie stärkere Stämmchen in einem Organe sichtbar zu machen, bedarf nach dem eben Erwähnten keiner weiteren Erörterung mehr; auch Silberlösung kann mit Vortheil benutzt werden (S. 107). In der That sollte man die geringe Mühe der Einspritzung bei derartigen Untersuchungen niemals scheuen, wie denn auch die Anordnungsverhältnisse aller Organe, sobald nur die erfüllten Haargefäße dem Auge die ersten Orientierungspunkte gewährt haben, viel verständlicher zu erscheinen pflegen.

Gelingt es, die Blutmasse in einem Gefässbezirk zurück zu halten, so können derartige natürliche Injektionen die künstlichen ersetzen. Die Präparate dürfen aber nicht mit Wasser befeuchtet werden.

Hat man einen Frosch oder Salamander zur Hand, so wird man mit Vortheil zur Vergleichung mit dem menschlichen Texturverhältnisse gewisse Körperteile auf die Haargefäße untersuchen. Bei dem ersteren Thiere am besten durch Aether oder Chloroform getödtet; nehme man das untere Augenlid oder ein an der

platten, durchsichtigen Muskeln, deren wir oben S. 206 gedacht haben; auch die Membrana hyaloidea gewährte prachtvolle Anschauungen.

Die sich anreihenden stärkeren Gefäße der Blutbahn zeigen bekanntlich nicht mehr jene ursprüngliche Einfachheit der Struktur wie sie die Kapillaren besitzen. Zunächst (Fig. 188. C) erscheint, der ursprünglichen Kapillarmembran mit Zellen und längs stehenden Kernen (*a*) umgebildet, eine zweite Lage mit zerstreut in ihr gelegenen quengerichteten Elementen der glatten Muskulatur, deren Kerne bei *b* sich zeigen. Es ist dieses das erste Auftreten einer sogenannten Tunica media s. muscularis, zu welcher allmählich in Gefäßen von etwas stärkerem Kaliber die sogenannten T. cellulosa, die bindegewebige Aussenschicht sich hinzugesellt. Andere Gefäße zeigen das Epithelienrohr zunächst umgeben von einer elastischen Innenmembran, in welcher die erste Erscheinung der T. serosa vorliegt. Wiederum begegnen wir Stämmchen (und ihnen kommt in der Regel der Charakter venöser Röhren zu), welche die innerste Zellenlage, die elastische Innenmembran und die Adventitia darbieten, dagegen keine Spur einer muskulösen Mittelschicht wahrnehmen lassen. Im völligen Gegensatze ist bei arteriellen Stämmchen (Fig. 192) die muskulöse Mittelschicht sehr entwickelt, indem die kontraktile Faserzellen in dichter gedrängter Stellung getroffen werden.



Fig. 192. Ein arterielles Stämmchen ohne Epithelialbekleidung. *b* die homogene elastische Innenschicht, *c* die aus querstehenden Faserzellen bestehende mittlere, *d* die bindegewebige äußere Gefäßbaut.

Die Untersuchungsweisen derartiger Gefäße sind zunächst die gleichen wie diejenigen der Kapillaren. Selbst die Lokalitäten wie die Gehirnsubstanz, die Pia mater, die lymphoiden Organe bleiben vielfach dieselben. Mit Vortheil lassen sich daneben auch die Stämmchen des Mesenterium verwenden. Man wird von Tinktionsmethoden, namentlich der Karminfärbung mit nachfolgender Essigsäureeinwirkung, dann von verdünnten Säuren und von Alkalien vorteilhaften Gebrauch machen. Sehr zweckmässig ist auch hier, namentlich wenn es sich um die recht variable Dicke der Gefäßwänden bei kleinen Venen und Arterienstämmchen handelt, die transparente Injektion.

Das Epithelium in etwas stärkeren Stämmchen bemerkt man theils am frischen, unveränderten Objekte, oder vermöge der Karminfärbung sowie der Silberimprägnation (s. S. 92). Um die Muskelschicht zu erkennen, empfiehlt sich die Karminfärbung, die Anwendung der Kalilauge von 30—35 %, der 20 %igen Salpetersäure. Auch der Einwirkung des Höllesteins kann man sich bedienen, wenn man die Grenzlinien der einzelnen kontraktile Faserzellen sichtbar machen will.

Schon hier macht sich die Brauchbarkeit noch einer andern Methode geltend, welche für die Untersuchung stärkerer und stärkster Gefäße von unersetzlicher Wichtigkeit ist, — wir meinen die Anfertigung dünner Schnitte durch die Wandung. Früher bediente man sich dazu des Trocknens. Heutigen Tages ist die Einbettungsmethode (S. 66) an die Stelle getreten.

Auch in Alkohol oder Chromsäure erhärtete Präparate ergeben schöne Durchschnitte solcher Gefäße (Fig. 191. *d*). BEALE dehnt derartige Arterien und Venenstämmchen durch energisches Eintreiben ungefärbten Leimes möglichst stark aus, um dann hinterher durch die erstarrte Masse feine Querschnitte zu machen, und rühmt mit Recht die Methode besonders zur Demonstration der kontraktile

Faserzellen. Wir empfehlen hierzu besonders die MALPIGHI'schen Körperchen der Milz, die Follikel der Lymphknoten und die Niere, wobei man, wie schon angeführt, die geringe Mühe eines sorgsam Auspinselns nicht scheuen darf.

• Gefässe, deren Wandungen nicht mehr in ihrer Totalität von dem Mikroskop bewältigt werden können, erfordern jene Anfertigung dünner, theils longitudinaler, theils quorer Durchschnitte. Das frische Gefäss kann ohne weitere Behandlung getrocknet oder eingebettet und dann unter Anwendung von Säuren und Alkalien untersucht werden, oder man kocht es vorher erst in Essig oder verdünnter Essigsäure. Auch die Einwirkung der 20%igen Salpetersäure, ebenso die SCHULZE'sche Behandlung mit Chlorpalladium und folgender Karminfärbung, sowie die SCHWARZ'sche Doppeltinktion mit Karmin und Pikrinsäure (S. 91) verdienen empfohlen zu werden.

Die verschiedenen Schichtungen elastischer Membranen, bindegewebiger und muskulöser Lagen werden so auf das Deutlichste sichtbar. Man gewinnt über die Entwicklung der Muskellagen in mittelstarken Arterien und Venen, sowie über das Zurücktreten dieses Gewebes in den stärksten Stämmen überhaupt die besten Bilder. Von einem Epithelium wird man aber häufig nichts mehr erhalten finden.

Ein zweites und zwar älteres Verfahren besteht darin, dem im feuchten Zustande aufgeschnittenen Gefäss unter Wasser mit Skalpell und Pinzette die einzelnen Lagen, sei er von innen, sei es von aussen her sukzessiv abzunehmen und unter Anwendung passender Zusätze zu studiren. Durch Abschaben mit der Skalpellklinge wird man hierbei an frischen Objekten leicht in grösseren oder geringeren Fetzen die Epithelialbekleidung zur Ansicht bringen. Auch der freie Rand einer Gefässklappe gewährt nicht selten ein schönes Bild jenes Ueberzuges und zugleich ein gutes Hilfsmittel, die geringe Mächtigkeit desselben zu messen.

Zur Wahrnehmung der Gefässnerven, eines Netzwerkes sehr feiner blasser Fäden, welches die Tunica media und den angrenzenden Theil der Aussenschicht einnimmt, wähle man das Mesenterium eines Frosches, behandle es mit schwacher Essigsäure und pinsle das Epithel ab (HIS).

Die Gestaltung der verschiedenen Haargefässbezirke nach Stärke und Anordnungsweise der Röhren, sowie nach der Grösse der von den Maschennetzen umschlossenen Geweberäume hat seit langer Zeit die Aufmerksamkeit der Anatomen und Physiologen beschäftigt. Schon die reizenden Bilder, welche derartige gelungene Präparate unter dem Mikroskop entfalten, mussten anziehend wirken. Dann gestattet der Blureichthum eines Organes erst einen Schluss über die Grösse seines Stoffumsatzes, sei es im eignen Interesse, sei es im Dienste anderer Organe (Drüsen). Die Anordnungsverhältnisse der Haargefässe sind für die Mechanik des Kreislaufes von hoher Wichtigkeit u. a. m.

Da von der Injektionstechnik schon in einem früheren Abschnitte (S. 97) ausführlich die Rede war können wir einfach darauf verweisen. Stets wolle man, wie bereits bemerkt worden ist, für das Studium der Kapillaren nur transparent injizierte Objekte im feuchten Zustande (entweder ganz frisch, oder nach einem kürzeren Verweilen in Weingeist und alsdann mit nachfolgendem Glycerinzusatz) untersuchen, da opake Massen zu viel verdecken und jedes getrocknete Präparat ein Zerrbild gewährt. Für die meisten Beobachtungen der Kapillarnetze wird man mittelst der einfachen Injektion (dem kaltflüssigen Berliner Blau von BEALE oder RICHARDSON s. oben S. 105, 106) ausreichen. Will man die doppelte Einzinspritzung anwenden, so nehme man das BEALE'sche Karmin-Gemisch (S. 106) hinzu.

Es würde uns über die Schranken dieser kleinen Schrift hinausführen, wollten wir hier der verschiedenen Gestaltungen der Haargefässnetze nach Röhren- und Maschenweite, sowie der Form der Anordnung ausführlicher gedenken. Wenige Bemerkungen mögen daher genügen und für weitere Belehrung die Handbücher der Gewebelehre empfohlen sein.

Bekanntlich bleiben manche Körtheile ganz gefässlos, andere sind blut-

arm und nur in weiten Abständen, von Haargefäßen durchzogen, während bei den blutreichen Organen die Kapillaren einander stark genähert und die Maschen kleiner sind.

Die Anatomen haben zwei Grundformen der Haargefäßnetze nach der Gestalt der von ihnen ungrenzten Parenchymräume unterschieden, nämlich 1) das gestreckte, und 2) das rundliche Maschennetz.

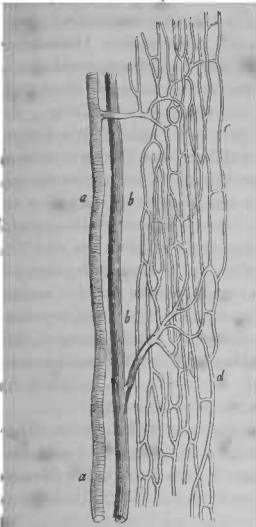


Fig. 193. Gefäße des willkürlichen quergestreiften Muskels. a Arterien-, b Venenast; c das gestreckte Kapillarnetz.

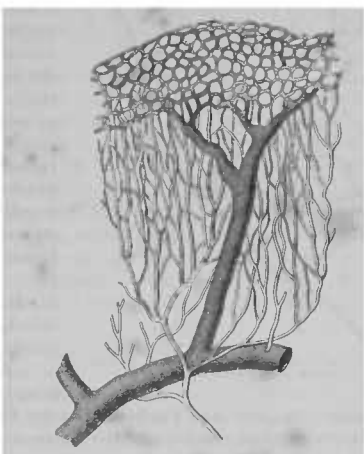


Fig. 194. Gefäße der vertikal durchschnittenen Magenschleimhaut; der feine Arterienzweig zerfällt in ein gestrecktes Kapillarnetz, welches an der Schleimhautoberfläche rundliche Maschen bildet und in den dicken Venenstamm übergeht.

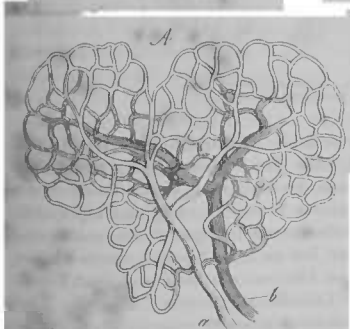
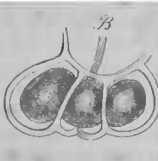


Fig. 195. Gefäße der Fettzellen. A Arterien-(a) und Venenästchen (b) mit den dazwischen befindlichen Kapillaren. B Die Haargefäße um drei Zellen.



Beiderlei Formen richten sich nach der Gestalt der Gewebelemente. Rundliche, aus Zellen oder Drüsenbläschen erbaute Theile besitzen ein ähnlich gestaltetes, also rundliches Gefäßnetz, während solche mit bestimmtem Faserverlauf oder aus parallel laufenden Drüsenbläschen und Drüsenröhren gebildete Theile das gestreckte Kapillarnetz darbieten.

So zeigt uns Fig. 193 das gestreckte Haargefäßnetz des quergestreiften Muskels, Fig. 194 das gleiche, die Labdrüsen umspinnende der Magenschleimhaut. Letzteres geht an der Mukosenoberfläche, wo mit

rundlichen Oeffnungen die Drüsenbläschen münden, in die Form eines rundlichen Netzes über. Daß die Trübchen des Fettgewebes aus Gruppen grosser knigler Zellen be-

stehen, haben wir in einem früheren Abschnitte kennen gelernt (S. 157). Das Haargefässnetz Fig. 195 ist damit in Uebereinstimmung. Ein gleichfalls mehr rundliches, aber weitmaschiges und eigenthümlich geformtes Netz von Kapillaren zeigt die Innenlage der Retina Fig. 196). Wo kleine papilläre Vorsprünge erscheinen (äussere Haut, manche Schleimhäute), begegnen wir einfachen Kapillarschlingen (Fig. 197); wo jene grösser sind, einem Schlingennetz, wie in den Darmzotten. Vielfach sind die Anordnungsverhältnisse der Kapillarnetze des menschlichen Organismus so eigenthümlicher Natur, dass der Geübte mit Leichtigkeit den Körpertheil, von welchem das Präparat stammt, in sicherster Weise zu erkennen vermag.



Fig. 196. Gefässe der menschlichen Retina. a Arterien, c Venenzweig, b die Haargefässe.

Die erste Entstehung der Gefässe beim Embryo, sowie die nachfolgenden fötalen Gefässbildungen und Umwandlungen stellen bekanntlich einen sehr schwierigen und darum noch vielfach lückenhaften Abschnitt der Gewebelehre her. Die neueren Entdeckungen über den Bau der Haargefässwände machen ohnehin eine Revision der früheren Angaben dringend notwendig.

Zur Beobachtung der Gefässentstehung empfehlen sich sehr junge Embryonen von Vögeln, Säugern und Fischen. Bei der Leichtigkeit, ein geeignetes Material zu gewinnen, stehen unter jenen die schon seit Dezennien benützten Hühnerem-

bryonen zur Beobachtung der Gefässentstehung empfehlen sich sehr junge Embryonen von Vögeln, Säugern und Fischen. Bei der Leichtigkeit, ein geeignetes Material zu gewinnen, stehen unter jenen die schon seit Dezennien benützten Hühnerem-

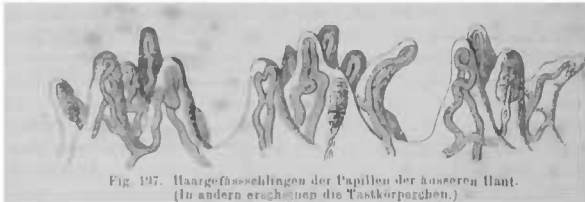


Fig. 197. Haargefässschlingen der Papillen der äusseren Haut. (In andern ersehen die Tastkörperchen.)

bryonen in erster Linie, an welchen man vom Ende des ersten und am zweiten Tage der Bebrütung in dem Gefässhof die Bildung des ersten Gefässnetzes beobachten kann. Man schneidet zu diesem Zwecke die Keimhaut unter Innwärme mit etwas Kochsalz und Hühnereiwäss versetztem Wasser heraus und untersucht entweder ganz frisch mit Benützung einer indifferenten Flüssigkeit oder auch einer stark verdünnten Chromsäurelösung oder, was für manche Zwecke vorthellhafter zu nennen ist, nach vorheriger Erhärtung in Chromsäure sowie doppelchromsaurem Kali unter Beihilfe von Glycerin und Tinktionsmethoden.

Um die weiteren peripherischen Gefässbildungen zu verfolgen, dienen einmal auf vorgereifterer Stufe dieselben Hühnerembryonen, z. B. deren Allantois, oder man verwendet Früchte von Säugthieren. An letzteren bieten ebenfalls der Hantsack, die Membrana capsulopupillaris und hyaloidea des Auges treffliche Bilder dar.

Ein sehr bequemes Untersuchungsobjekt während des Frühlommers liefert endlich der Schwanz der Froschlärver, indem man hier des lebhaften Blutent-

weder auf dem SCHULZE'schen Objektträger (S. 140) oder durch einen um den Körper geschlagenen Streifen befeuchteten Löschpapiers ohne jede Verletzung beobachten und wieder in den Wasserbehälter zurückbringen kann, wird es möglich, an genau bemerkten Stellen bei einem und demselben Exemplare die von Tag zu Tag sich ergebenden Aenderungen der Gefässbildung zu verfolgen. Weitere Hilfsmittel gewährt die von HENSEN (S. 213) ausgeführte Abpinselung des Epithelium. Die Anwendung der verdünnten Höllesteinlösung verspricht hier wichtige Aufschlüsse. Sie hat das unerwartete Resultat geliefert, dass am sich entwickelnden Kapillarrohr, Gefässzellen nicht sichtbar zu machen sind (KÖLLIKER, GOLUBEW). Indessen manche Gefässbezirke erwachsener Geschöpfe verhalten sich ähnlich, so z. B. die der Hyaloiden des Frosches (GOLUBEW) und der Säugethierleber (EBERTH). So herrscht also noch viel Dunkel.

Pathologischen Veränderungen der Blutgefässe begegnet man bekanntlich häufig genug. Soweit dieselben auf Umwandlungen der Struktur beruhen, betreffen sie weit mehr die grossen Stämme, besonders die Arterien, als die feinsten arteriellen und venösen Endzweige, sowie die zwischen ihnen befindlichen Kapillaren.

In den Arterienwandungen älterer Menschen findet man sehr gewöhnlich — und zwar in einer mit dem Lebensalter steigenden Häufigkeit — Umänderungen der inneren Gefässhaut in Gestalt kleinerer oder grösserer, weisslicher oder gelber, über die Oberfläche etwas prominirender Flecke und Plättchen. Dieselben ergeben sich bei der mikroskopischen Analyse als Ansammlungen von Fettmolekülen. Später kann es zur Erweichung und zum Zerfall derartig fettig degenerirten Stellen kommen.

Auch bei dem atheromatösen Prozesse treffen wir, aber in den tieferen, der Muskelhaut angrenzenden Lagen der Intima, dieselben Fetteinbettungen zunächst wieder, nachdem in Folge einer Reizung wuchernde Verdickung der inneren Gefässhautlagen vorhergegangen war. Dann kommt es auch hier zur Erweichung der fettinfiltrirten Stelle, und der Schmelzungsprozess schreitet auf Kosten der übrigen Schichten der inneren Gefässhaut fort. Ist einmal ein förmlicher atheromatöser Brei (der in die Blutbahn einbrechen kann) entstanden, so lehrt die mikroskopische Analyse desselben als Bestandtheile vereinzelte und in kugligen Konglomeraten verbundene Fettmoleküle, Cholestearinkristalle und Gewebetrümmer kennen. Indessen noch eine andere Degeneration können jene verdickten Stellen der Intima erfahren, eine Entartung, welche sich auch mit der ersteren verbinden kann; sie vermögen zu verkalken und harte Plättchen oder Täfelchen in der Gefässwand herzustellen.

Durch solche atheromatöse Veränderungen der Arterienwandung entstehen wenigstens vielfach die Aneurysmen der Schlagadern, welche theils die sämmtlichen drei Schichtungsgruppen, wenn auch verdichtet und umgeändert, noch erkennen lassen, theils nach Zerstörung der Intima oder auch der Muscularis entweder aus den beiden Häuten oder der zellgewebigen allein bestehen, welche letztere dann Veränderungen, Verdickungen ihres Gewebes etc. darbietet. Dinge, auf die wir hier nicht weiter eintreten können.

Es entsteht die Frage: wie werden derartige Abnormitäten der Arterienwand untersucht?

Im Allgemeinen mit denselben Methoden, welche wir schon bei der Erforschung der normalen Struktur kennen gelernt haben, mittelst des Abziehens der einzelnen Schichten frischer Objekte, dann auf horizontalen und vertikalen Wandungsschnitten nach der Erhärtung in Alkohol oder Chromsäure, oder endlich mit Hilfe der Einbettungs- und Trocknungsmethode. Auch vorher in Essig gekochte und dann getrocknete Häute ergeben hübsche Durchschnitte, wobei die Fettmoleküle der atheromatösen Masse elegant zu Tage treten. Atheromatöser Brei ist wie Eiter etc. mit Wasser auszubreiten u. a. m.

Auch für die pathologischen Umänderungen der Venenstruktur bleibt das Untersuchungsverfahren das gleiche. Ausdehnungen derselben, Verstopfungen durch Thromben und Emboli (d. h. durch Gerinnsel, welche an einem entfernten Orte entstanden und, vom Blute fortgeführt, endlich in einem Gefässe eingekleilt worden sind) übergehen wir hier wie bei den Arterien. An dem Entzündungsprozesse der Venen theilnehmen sich zunächst nur die gefässführenden Lagen der Wand, namentlich die Adventitia und dann auch die Mittelschicht. Dabei kommt es dann zur Schwellung, zur Bildung sogenannter exsudativer Massen und zur Ansammlung von Eiterkörperchen. Die Innenhaut, welche sich an entzündlichen Prozessen nicht unmittelbar theilnimmt, wird in Folge jener Strukturveränderungen dann ebenfalls in den Kreis des Prozesses gezogen. Sie erscheint getrübt, verdickt, rauh und kann in Fetzen sich ablösen.

Solche raue Innenflächen venöser wie arterieller Gefässe erhalten häufig Anflagerungen des geronnenen Fibrin der Blutmasse. Derartige Niederschläge sehen wir somit auf der Intima entzündeter Venen, wie atheromatöser Erweichungsheerde und ausgebuchelter Säcke aneurysmatischer Arterien.

Pathologische Veränderungen kleiner Gefässe, mikroskopischer Arterien und Venen, entziehen sich begreiflicherweise viel leichter der Aufmerksamkeit der Aerzte und verursachen auch während des Lebens weit geringere Effekte.

Kleinere Arterien zeigen bei amyloider Degeneration die Mittelschicht als Sitz jener Einbettung. Die Faserzellen der Muskulatur wandeln sich unter Verlust ihres Baues in Amyloid-Schollen um. Auch bei Verkalkungen ist es jenes kontraktile Element, welches die Einbettung der Knochenerde erfährt.

Eine interessante Umwandlung erleiden zuweilen die kleinen Arterien der Gehirnsubstanz. In ganz mikroskopischen Stämmchen bis herauf zu solchen von 0,5^{mm} Quermesser tritt nämlich eine Durchreissung der inneren und mittleren Gefässhaut ein; ergossenes Blut infiltrirt sich unter und in die Adventitia und wölbt diese in verschiedener Weise blasen- und buckelförmig hervor. Reisst auch die äussere bindegewebige Schicht endlich durch, so kommt es zu apoplektischen Ergüssen. Hat jene aber, so entfaltet sich ein auffallendes mikroskopisches Bild in der allmählichen Umänderung und dem Zerfall der ausgetretenen Blutkörperchen; sogenannte Körnchenzellen, Häufchen braunen und gelben Pigmentes und deren endliche Auflösung lassen sich beobachten.

Feine mikroskopische Venen und in Kapillaren übergehende Zweige solcher zeigen uns zuweilen ähnliche Varikositäten ihres Lumen. Während aber bei den eben erwähnten Arterien die Zerreissung von Häuten und die Extravasation des Blutes die Ursache der Auftreibung darstellen sind hier alle drei Gefässhäute unversehrt.

Au Kapillaren, indessen auch an den sich anreihenden kleinsten arteriellen und venösen Aestchen hat man kalkige und fettige Degeneration, ebenso Pigmenteinbettungen bemerkt. Ferner gehören Embolien derselben, sowie Verstopfungen ihrer Wand zu den interessanteren Vorkommnissen.

Verkalkungen bemerkte man bisher besonders an den Haargefässen des Gehirns; sie sind sehr seltene Erscheinungen. Viel häufiger, namentlich im Gehirn älterer Personen, trifft man Fettdegenerationen, Gruppierungen von Haufen kleiner Fettmoleküle um die Kerne oder an der Stelle derselben. Mitunter ist diese Strukturumänderung in ausgedehntester Weise durch ein ganzes Gehirn verbreitet. Einbettungen schwarzer Pigmentmoleküle hat man an den Kapillaren der Milz, Leber und auch des Gehirns bei Melanämie beobachtet.

Ebenso ist man in neuerer Zeit auf eigenthümliche Embolien von feinsten Arterien und Haargefässen durch Massen flüssigen Fetts bei sogenannter Pyämie aufmerksam geworden (E. WAGNER).

Schon oben haben wir gewisser normal vorkommender Adventitien von Kapillaren gedacht. Auch unter abnormen Verhältnissen kommen zuweilen Ver-

artigem. Haargefäße eines im Zustande entzündlicher Reizung befindlichen Theiles erhalten allmählich eine Auflagerung spindelförmiger Zellen, gänzlich derjenigen gleich, welche bei der normalen Entwicklung vorkommt. Sehr schöne derartige Bilder wird man an der entzündeten Hornhaut gewinnen. Auch eine Auflagerung jener unentwickelten Bindegewebeformation des Gallertgewebes kann als eine Ad-ventitia um Haargefäße erscheinen (BILLROTH).

Bei allen Texturveränderungen der Haargefäße, wie der stärkeren und grösseren Stämme ist der Kernformation der sogenannten Gefäßzellen die grösste Aufmerksamkeit zu schenken, da gerade diese epithelioiden Zellen es sind, welche schnell in einen Zustand wuchernder Vermehrung gerathen und so zu vielfachen Neubildungen Veranlassung geben (THIERSCH, WALDEYER, BUBNOFF).

Die bisher besprochenen Strukturveränderungen kleiner und kleinster Gefäße fallen hinsichtlich der für sie erforderlichen Beobachtungsmethoden durchaus mit denjenigen des normalen Körpers zusammen.

Ein Gegenstand, welcher vielfache Kontroversen veranlasst hat, ist die Art, nach welcher es unter pathologischen Verhältnissen zur Entstehung von Gefässen kommt.

Derartige Erzeugungen neuer Blutgefäße sind bekanntlich keine seltenen Vorkommnisse und erscheinen in hypertrophischen Organen, in Neoplasmen, in sogenannten Pseudomembranen und Granulationen. Ganz massenhafte Neubildung von Blutgefässen lassen uns endlich die sogenannten Gefässgeschwülste erkennen. Zahlreichen sack- und kolbenförmigen Ausbuchtungen der erweiterten Haargefäße begegnet man in jenen kapillaren Telangektasien, wie sie namentlich in der äusseren Haut vorkommen. Die Untersuchungsmethoden des Hautgewebes müssen hier aushelfen. In Essig gekochte und dann getrocknete Präparate geben bezeichnende Ansichten.

Untersucht man solche neugebildete Gefäße, so zeigen sie entweder — und dieses ist gewöhnlich der Fall — den Charakter der Kapillaren oder auch denjenigen der Arterien und Venen, während das in ihnen strömende Blut nichts Besonderes darbietet. Ihre Quermesser sind entweder diejenigen des Normalzustandes oder fallen, und zwar vielfach in auffallendster Weise, stärker aus. Partielle Erweiterungen der Wand kommen dabei häufig vor. Ebenso begegnet man kolbigen Ausbuchtungen, namentlich in Gefässgeschwülsten, welche noch genauere Untersuchungen erfordern.

In einer früheren Zeit, beherrscht von der Theorie spontaner Zellenbildung und der damaligen Exsudatlehre, liess man vielfach jene pathologischen Gefäße (wie das in ihnen enthaltene Blut) unabhängig von denjenigen des normalen Nachbargewebes entstehen und erst nachträglich mit den angrenzenden Gefässen sich verbinden.

Heutigen Tages dürfen wir sagen: jene Theorie war falsch, wie es ihr denn auch an zahlreichen Angriffen niemals gefehlt hat. Keine Neubildung von Gefässen kommt auf pathologischem Gebiete abweichend von derjenigen des fötalen Körpers vor. In beiden Fällen entstehen neue Blutgefäße durch Auswachsen der vorhandenen.

Nach vorliegenden genaueren Beobachtungen scheint die Ausbildung von Gefässen in einer Geschwulst wie einer sogenannten Pseudomembran indessen nur langsam und allmählich einzutreten und so zu der Rapidität, mit welcher es z. B. zur Anhäufung von Eiterzellen kommen kann, einen auffallenden Gegensatz zu bilden.

Zur Untersuchung verwendet man entweder das frische oder das mit Alkohol, Chromsäure etc. erhärtete Gewebe. Die Entleerung der neugebildeten Gefäße von Blutkörperchen, die sehr leicht an solchen Präparaten eintritt, ist ein sehr übler Umstand und trägt wesentliche Schuld an den dürftigen Ergebnissen, welche so manchen Forschern auf diesem Gebiete geworden sind. Gelingt die allerdings

vielfach schwierige Injektion mit transparenten Massen, so wird das Ganze natürlich an Uebersichtlichkeit ausserordentlich gewinnen. So machte THIERSCHE bei der Heilung von Zungenwunden die interessante Beobachtung, dass anfänglich in dem Granulationsgewebe ein System lakunärer Gänge sich bildet, welche von der aufgelockerten Arterienwandung zur ähnlich beschaffenen Vene herüberleiten. Die Mehrzahl dieser plasmatischen Kanäle geht später wieder zu Grunde, ein Theil aber erweitert sich, wird zu blutführenden Gefässen, deren Wandungszellen das angrenzende Gewebe liefert. Injektionen sind bei derartigen Studien ein unentbehrliches Hilfsmittel.

Die Lymphgefässe zeigen uns in ihren grossen Stämmen bekanntlich einen an die Venen erinnernden Bau und kommen auch mit solchen in ihren Klappenreichtum überein. Letztere bleiben auch an feinen Zweigen und ertheilen denselben ein sehr charakteristisches knotiges Ansehen. So lange man derartige Beschaffenheit zu erkennen vermag, kommt jenen Röhren, wenn auch am Ende bis zur strukturlosen Membran vereinfacht, eine besondere, von dem Nachbar-gewebe verschiedene Wandung zu.

Zur Untersuchung dieser Gefässwand kommen dieselben Verfahrungsweisen zur Verwendung wie bei den Arterien und Venen. Starke Stämme können herauspräparirt und aufgeschnitten mittelst des Abziehens der einzelnen Lagen durchmustert werden oder nach dem Trocknen auf longitudinalen und queren Schnitten. Kleinere Stämme injiziert man am besten durch Einbinden einer feinen Kanüle mit reinem Leim und verfertigt sich nach dem Erkalten dünne Querschnitte. Die

feineren lymphatischen Bahnen schienen anfänglich nur durchgewebig eingegrenzte Lücken und Gänge herzustellen. Durch die Anwendung der verdünnten Höllesteinlösung (am besten in Form der Injektion) hat sich indessen auch für jene (Fig. 198) eine aus den charakteristischen Gefässzellen (a) bestehende Wand ergeben. Während letztere aber bei den Haargefässen der Blutbahn eine gewisse Selbständigkeit gegenüber den angrenzenden Gewebe darzubieten pflegt, ist die Wandung der Lymphkanäle mit dem benachbarten Bindegewebe innig verschmolzen.

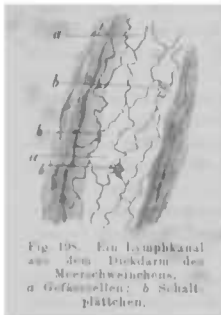


Fig. 198. Ein Lymphkanal aus dem Dickdarm des Meerschweinchens. a Gefässzellen; b Schaltplättchen.

Handelt es sich um die Anordnung jener feineren lymphatischen Bahnen in einem Organe, so kommt die Injektion kaltflüssiger transparenter Massen, von Berliner Blau und Karmin (s. oben S. 106) zur Anwendung mit darauf folgender Erhärtung in Alkohol. Man wird hierbei

entweder die Methode des Einbindens eines Röhrchens oder das Einstichverfahren nach Umständen wählen und bald leicht, bald in anderen Körpertheilen nur mit der allergrössten Schwierigkeit, die Füllung erzielen.

Die natürliche Injektion, welche bei dem Blutgefässsystem dem Ungeübten ein Surrogat der künstlichen Füllung liefern kann, ist durch die Natur der umschlossenen Flüssigkeit für Lymphgefässe von einer sehr beschränkten Bedeutung. Die eigentliche Lymphe verschwindet als farblose Flüssigkeit in dem Organgewebe und nur da, wo sie pathologisch einen Farbstoff, z. B. von Galle oder Blut, zugemischt erhalten hat, lässt sie kleine Gefässe aus dem Gewebe hervorschimmern. Der Chylus dagegen bei einem ansehnlicheren Fettgehalt wird bekanntlich zur milchweissen Flüssigkeit und bietet so seine Bahn in schönster Füllung dar. In der Fettverdauung (3—5 Stunden nach der Aufnahme getödteter Säugthiere, namentlich junge, saugende Exemplare liefern uns daher treffliche Objekte zum Studium der Chyluswege und Chylusgefässe, ein Gegenstand, auf welchen wir bei der Untersuchung der Verdauungsorgane zurückkommen werden.

Pathologische Neubildungen von Lymphgefässen namentlich in Geschwülsten, kommen sicher vielfach vor, obgleich dieser Gegenstand bei der

Schwierigkeit der Untersuchung fast ganz noch eine terra incognita darstellt. Der jüngere KRAUSE hat in den letzten Jahren einige darauf bezügliche Beobachtungen mitgeteilt. Es gelang ihm, bei Skirrhus und Markschwamm in den Bindegewebsbalken des Gerüsts liegende Stämme, ebenso bei einem Myxom der Schamlippe breite Bahnen zu injizieren. Möchten recht bald diese Versuche weiter ausgedehnt werden!

Der Bau der Lymphdrüsen ist in neuerer Zeit durch die Arbeiten mehrerer Beobachter um ein Bedeutendes verständlicher geworden.

Die grosse Weichheit und die durch Millionen von Lymphkörperchen bewirkte Trübung des frischen Organes leitet zur Anwendung von Erhärtungsmethoden und dem Auspinseln.

Jene Methoden sind die üblichen. Einlegen in Alkohol, anfänglich etwa in einen gewöhnlichen Präparatenweingeist, welchen man mit der Hälfte Wasser verdünnt hat, führt namentlich, wenn man die Vorsicht öfteren Flüssigkeitswechsels beobachtet, nach 5—8 Tagen in der Regel zum erwünschten Ziel. Der zuletzt zugegebene Weingeist sollte sich dann nicht mehr trüben. Hat man die hinreichende Konsistenz auf diesem Wege noch nicht gewonnen, so kann man zu stärkerem und endlich zu fast wasserfreiem Alkohol übergehen und bekommt dann nicht selten in der Mitte oder gegen das Ende der zweiten Woche schnitt- und pinselfähige Präparate. Indess Ueberhärtung ist auf das Sorgfältigste zu vermeiden, wenn man anders auf die Untersuchung der Gerüstsubstanz bedacht ist, während für die Beobachtung der Blut- und Lymphbahnen in unsern Organen stark indurirte Weingeistobjekte die besten Bilder liefern. — Für manche Zwecke verdient Chromsäure den Vorzug vor dem Weingeist. Man beginnt mit schwachen Lösungen und steigt ganz allmählich zu stärkeren auf. So lässt sich jene Schrumpfung, welche dem Alkoholobjekt anzuhaften pflegt, oft in cinem ansehnlichen Grade vermeiden. Auch Lösungen des doppelchromsauren Kali von entsprechender Konzentration sind sehr brauchbar. Alle nach der einen wie andern Weise einmal erhärteten Lymphknoten können übrigens in schwachem, wasserreichem Weingeist für lange Zeit brauchbar konservirt werden und zu gelegentlichen Beobachtungen dienen.

Kleine frische Lymphdrüsen gesunder Körper bieten in der Regel keine Schwierigkeiten des Härtens dar. Anders ist es mit sehr voluminösen und mit nicht mehr ganz frischen, sowie manchen Entartungen anbeingefallenen Lymphknoten. So erfordern z. B. typhöse Mesenterialdrüsen in der Regel viel Sorgfalt, und nicht immer kommt man zum Ziel. Das vorherige Durchtreiben der Erhärtungsflüssigkeit, sei es durch die Blut- oder Lymphbahn des einzulegenden Organes, ist ein brauchbares Hilfsmittel bei schwieriger zu behandelnden derartigen Organen. Gerade jene Drüsen kann man 8—14 Tage lang in Alkohol von steigender Stärke, zuletzt in fast wasserfreiem vergeblich zu härten suchen und erst hinterher durch Einlegen in Chromsäurelösungen glücklich sein.

In neuerer Zeit hat TOLDT ein anderes Verfahren empfohlen, welches die Anfertigung der dünnsten Schnitte gestattet (und so mannfach der Mühe des Auspinselns überhebt). Die frischen Drüsen kommen für 3—4 Tage in sehr verdünnte, weingelbe Chromsäure. Hat die Erhärtung das Innere ergriffen, dann für dieselbe Zeit in ein mit gleichen Theilen destillirten Wassers verdünntes Glycerin.

Ueber die Untersuchung des Gerüsts der Alveolen oder Follikel (Fig. 99 d) und Lymphröhren (e) weitere Anleitung zu geben, möchte fast überflüssig erscheinen. Zur ersten Erkenntniss des zelligen Charakters des Netzgewebes benützte man die Drüsen jüngerer Thiere, oder solche, welche im Zustande der Schwellung sich befinden. Unter den Tinktionsmethoden leistet diejenige mit Karmin hier am meisten. Für den Nachweis glatter Muskelfasern an und in den Septen (b. c) kommen die bei jenem Gewebe aufgeführten Reagentien zur Ver-

wendung, namentlich die Behandlung mit Chlorpalladium sowie die Doppelfärbung mit Pikrinsäure und Karmin S. 91)

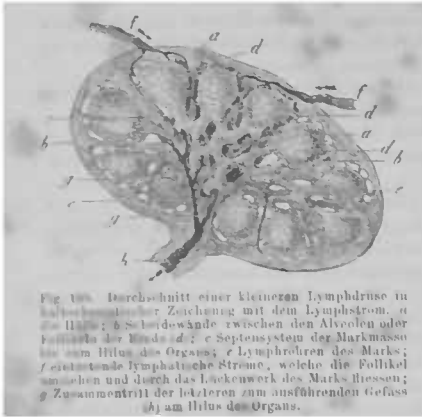


Fig. 106. Durchschnitt einer kleinen Lymphdrüse in halbbeschnittener Zeichnung mit dem Lymphstrom. a die Rinde; b Schwandwände zwischen den Alveolen oder Follikeln der Rinde; d, e Septensystem der Markmasse bis zum Hilus des Organs; c Lymphröhren des Marks; f eintretende lymphatische Ströme, welche die Follikel umfassen und durch das Lückenwerk des Marks fließen; g Zusammentritt der letzteren zum ausführenden Gefäss h) am Hilus des Organs.

Stets sollte man sich durchsichtiger und, wie ich auf die Erfahrungen der letzten Zeit gestützt, hinzufügen will, kalflüssiger Injektionsgemische bedienen. Nicht jeder Lymphknoten eignet sich aber zur Füllung. Wie bei allen Injektionen von Lymphwegen sind fette Leichen und schon etwas in Zersetzung begriffene Körper zu vermeiden. Oedematöse Körpertheile pflegen sich meistens gut zu qualifizieren. Auch ein mehrstündiges vorbereitendes Einlegen in Wasser kann zweckmässig werden.

Benutzt man ein Säugethier, so bietet das nachfolgende Verfahren die grössten Vortheile dar: Das Thier wird durch einen Schlag auf den Kopf oder durch Strangulation getödtet. Dann unterbindet man sogleich hoch oben den Ductus thoracicus und lässt nun die Leiche 2–6 Stunden lang liegen. Die Lymphgefässe sind nach diesem Intervall meistens prall erfüllt und gestatten in der Richtung ihrer Klappenöffnung leicht die Injektion. Schwer und nur in einzelnen Fällen gelingt es dagegen, den Klappenwiderstand bei der Erfüllung der Vasa efferentia zu überwinden.

Die verschiedenen Grade der Anfüllung sind hier für das Verständnis der ganzen Strömung von grosser Wichtigkeit. Man verwende daher zu Anfang nur frühzeitig abgebrochene Injektionen und gehe erst zu nachhaltigeren Füllungen allmählich über. Sehr schöne Bilder gewährt die Injektion einer zweiten oder gar dritten Lymphdrüse von den Vasa efferentia eines vorliegenden gefüllten Knoten aus.

Dass man durch HUYER und TIENMANN in der Einstichmethode eine grosse Erleichterung jener Technik kennen gelernt hat, ist schon S. 113 bemerkt worden, und in der That leistet dieses Verfahren für die Lymphknoten sehr viel. Feine Röhren, mit Vorsicht unter die Kapself eingeführt, füllen bei grösseren und kleineren Drüsen in der Regel sehr leicht die Umhüllungsräume der Follikel und von diesen aus die Gänge der Markmasse. Für die Beobachtung der Bahn pathologisch veränderter Lymphknoten ist jene Methode geradezu eine unerschöpfbare. Man kann sie übrigens mit der Spritze wie mit konstantem Druck üben.

Eigentliche, der Lymphbahn im engeren Wortsinne angehörige Drüsen wird man nur in höchst seltenen Fällen einmal im Zustande einer für die mikroskopische Analyse brauchbaren natürlichen Füllung mit zersetztem Blutroth antreffen

Blutgefässe injiziert man entweder, wenn das Organ hinreichend voluminös ist, von den in dasselbe eintretenden kleinen Arterienästchen aus oder bei kleineren Drüsen von benachbarten grossen Stämmen, so z. B. das Pankreas Asellii kleinerer Säugethiere von den Darmarterien und der Pfortader her. Hier pflegt die doppelte Injektion leicht zu gelingen.

Ueber die Injektion der Lymphbahnen (f, g, h) von ein- und austretenden Lymphgefässen des Knotens aus habe ich vor einigen Jahren genauere Vorschriften gegeben. Die Anfindung der Lymphgefässe pflegt hier in der Regel grössere Schwierigkeit zu verursachen als die nachfolgenden Manipulationen.

Dagegen bieten uns fettgefütterte Thiere oder im Akte der Fettresorption verstorbene menschliche Körper für die Chylusdrüsen eine sehr wichtige und belehrende natürliche Injektion dar. Man nimmt ein kleineres Säugethier, z. B. ein Kaninchen oder ein Hündchen, und führt demselben durch eine Schlundsonde eine ansehnliche Menge von Milch in den Magen ein.* Nach 4—7 Stunden tödtet man das Thier und findet in der Regel die prachtvollsten Erfüllungen des ganzen Chylusbezirkes.

Indessen ist bei einer feineren Analyse die Erkennung des Chylusfettes im Innern eines etwas voluminöseren Lymphknotens eine missliche Sache. Frische Durchschnitte können mittelst einer von BRÜCKE empfohlenen Eiveisslösung versetzt werden. In dünner Chromsäure oder in schwachem Alkohol erhärtete Präparate versuche man durch Natronlauge aufzuheilen. Vom Trocknen dcrartiger Drüsen mit oder ohne vorhergegangenes Eintauchen in siedendes Wasser habe ich keine grossen Effekte gesehen.

Ausserst kleine, namentlich nur aus einem einzigen Follikel bestehende Chylusdrüsen, wie man sie z. B. in der Bauchhöhle beim Kaninchen vorfindet, ergeben dagegen im Zustande der Fettresorption frisch untersucht ohne Weiteres hübsche Bilder.

Auch die Selbstinjektion der Lymphdrüsen hat man verwendet. TODT bediente sich hierzu eines aus alkoholischer Lösung durch Wasserzusatz gefüllten sehr feinkörnigen Anilinblaus. Man kann es unter die Haut des lebenden Thieres eintreiben und so durch das zuleitende Lymphgefäss die Füllung der benachbarten Knoten erwarten. Oder man wähle die in der Nähe der Leber gelegenen Lymphknoten des Hundes. Da die Leberlymphe narkotisirter Geschöpfe nach den Erfahrungen HERING's reich ist an rothen, aus der Blutbahn übergetretenen Blutkörperchen, so kommt man hier durch ein 7—8 Stunden langes, etwa von 10—15 Minuten wiederholtes Einspritzen jener Anilinmasse (in Dosen von 12 Grammes) in die Vena cranialis des in Opiumbetäubung liegenden Thieres zum Ziel.

Bekanntlich unterliegen die Lymphdrüsen des Menschen zahlreichen Strukturveränderungen. Ein Theil der letzteren ist als Altersmetamorphose aufzufassen, andere sind pathologischer Natur.

Unter den ersteren (welche jedoch schon in einer verhältnissmässig frühen Lebensperiode vorkommen können) müssen wir namentlich drei festhalten, nämlich die Bildung von Fettzellen, die Pigmentirung der Lymphdrüsen und die Umwandlung der Gerüstsubstanz in gewöhnliches Bindegewebe mit allmählicher Verödung des ganzen Organs.

Die Entstehung von Fettzellgewebe geschieht wohl von den Bindegewebskörperchen des Lymphdrüsengerüstes aus und betrifft in der Regel die Rindensubstanz des Lymphknotens. Nur in seltenen Fällen wird sie an den Lymphdrüsen der Markmasse bemerkt. In dem Maasse, als an die Stelle einzelner Fettzellen Gruppen derselben treten, verliert sich an den betreffenden Lokalitäten der Lymphdrüsenbau mehr und mehr.

Die Pigmentirung der Lymphdrüsen betrifft bekanntlich vorzugsweise die Bronchialdrüsen und ist von gewissen Lebensperioden an ein fast regelmässiges, freilich auf sehr verschiedenen Stufen stehendes Vorkommniss. Verfolgt man die ersten Anfänge dieses Processes, so sieht man, wie entzündliche Reizungen benachbarter Theile, der Lungen, es sind, welche wenigstens in den meisten Fällen den Anstoss geben. Jene den praktischen Aerzten bekannten, so häufigen konsekutiven Schwellungen der Lymphdrüsen gehen mit ganz ausserordentlichen Erweiterungen ihrer feinsten Blutgefässe einher, so dass z. B. fast alle Kapillaren auf das vier- ja sechsfache des gewöhnlichen Quermessers ausgedehnt gefunden werden. Durch diese Ausdehnungen kömmt es nun in den Bronchialdrüsen (unter Umständen auch in den Lymphknoten anderer Körpertheile) zur Exsudation des Blutfarbestoffes, so dass, von bräunlicher Flüssigkeit durchtränkt, der Lymph-

knoten ein »milzähuliches« Ansehen gewinnt. Zerreibungen einzelner Gefässe und Extravasaten begegnet man dabei hier und da ebenfalls. Aus der allmählichen Umwandlung des Blutfarbestoffes gehen durch Zwischenstufen die Moleküle des schwarzen Pigmentes hervor. Dieselben zeigen sich ohne Gesetzmässigkeit theils in der Gerüstsubstanz der Septen und den Gefässwandungen enthalten. In manchen Fällen ist es vorwiegend die Substanz der Follikel, welche wenigstens anfänglich den Sitz der Melanose bildet; in andern dreht sich das Verhältniss um, indem das Mark ergriffen wird.

So entstehen denn in ganz ausserordentlichen Graden wechselnd jene Pigmentirungen der Bronchialdrüsen, welche auf niederen Stufen dem Organ ein schwarz gesprenkeltes und geflecktes Ansehen verleihen, dagegen in höheren Graden dasselbe über grössere Strecken, ja durch die ganze Dicke schwarz erscheinen lassen.

Während niedrigere Phasen solcher Melanose für das davon betroffene Organ als etwas relativ Gleichgültiges sich ergeben, führen starke Pigmentirungen zur bindegewebigen Umwandlung und Verödung des Lymphknotens.

Derartige Bindegewebeumwandlungen zeigen Bündel streifigen und fibrillären Gewebes, anfänglich vereinzelt, dann in ausgedehntester Weise auf Kosten des Netzgerüsts entwickelt. Mehr und mehr geht die bezeichnende Struktur des Organes verloren und zuletzt unter Verlust aller lymphatischen Bahnen ist die ganze Drüse zur bindegewebigen Masse entartet. Man beobachtet diesen Prozess neben Pigmentirungen, aber auch ohne dieselben. Ihm scheinen übrigens mehr die äusseren, als die tiefer im Körper gelegenen Lymphknoten unterworfen zu sein.

Zur Untersuchung der auffälligsten Strukturverhältnisse kann man auch hier mit den gewöhnlichen Methoden ausreichen. Wo immer möglich, sollte vorher die Injektion der Blutbahn durch kaltflüssige Gemische wenigstens versucht werden.

Die eigentlich pathologischen Veränderungen der Lymphdrüsen betreffen theils das Gerüste, theils die Lymphkörperchen, theils beide Bestandtheile zusammen.

Gerade nicht leicht zu verfolgen sind die Strukturveränderungen unserer Organe beim Abdominaltyphus. In der ersten, sogenannten katarrhalischen Periode dieser Krankheit begegnet man einer Schwellung des Organes, welche vorzüglich auf einer jener oben erwähnten beträchtlichen Ausdehnungen der feinsten Blutgefässe beruht. Die Umhüllungsräume der Lymphdrüsenfollikel sind erweitert, und in denselben entdeckt man eine Menge grosser vielkerniger Zellen (die übrigens auch, freilich in geringerer Menge, bei andern Reizungszuständen getroffen werden). Auffallend gering erscheint dagegen die Betheiligung der Gerüstsubstanz. In späterer Periode zerfallen dann unter fettiger Degeneration jene grossen Zellen und liefern in sehr ungleicher Ausdehnung Heerde einer feinkörnigen Substanz, der markigen Typhusmasse. Dieselbe bildet dann nicht selten lokale Erweichungen, in deren Kreis das angrenzende Gewebe, das Gerüste mit den Blutgefässen hineingezogen wird. Im günstigsten Falle erfährt die feinkörnige Substanz später wieder durch den ausführenden Lymphstrom eine Entfernung.

Einen ähnlichen, nur weit langsamer ablaufenden Prozess begegnet man bei tuberkulösen und skrophulösen Lymphknoten. Auch hier erscheint unter Zerfall der Gerüstsubstanz jene Degeneration, eine feine molekuläre fettreiche, wasserarme Masse mit dazwischen befindlichen geschrumpften Lymphkörperchen. Diese »verkäste« Masse kann dann verschiedenem Geschick nachträglich anheimfallen; sie kann resorbirt werden, induriren und verkalken oder erweichen und zur Bildung eines fistulösen Ganges Veranlassung geben.

Bei andern pathologischen Zuständen ist die Betheiligung der Gerüstsubstanz eine beträchtlichere. So bemerkt man bei sekundären entzündlichen Zuständen unserer Organe die Maschen des Gerüsts nach und nach enger, die Balken stärker werden und in den Knotenpunkten deutliche Kerne wieder sich herstellen. In dem voluminöseren Organe wo die Haargefässe die schon ange-

fürten Erweiterungen erkennen lassen, kann es allmählich zur Verwischung der Texturverschiedenheiten von Scheidewänden, von Mark- und Rindensubstanz kommen. Die lymphatischen Gänge verschwinden, und das Organ ist funktionsunfähig geworden. Doch fallen die späteren Gestaltungen derartiger Lymphdrüsen sehr wechselnd aus. Ein interessantes Strukturverhältniss bieten dabei bisweilen durch Auflagerung von Spindelzellen entstandene gewaltige Verdickungen der Kapillarwänden dar.

Verwandte Strukturverhältnisse zeigen uns die Hypertrophien der Lymphknoten. Hier verwandeln sich die Kapsel, die Septen und auch zuletzt noch die Markmasse in ein durch das ganze Organ gleichförmiges, zahlreiche Lymphzellen umschliessendes Netzgewebe. Jene Verwandlung der Kapsel macht es begreiflich, wie angrenzende Bindesubstanz in den Kreis derselben Umwandlung hineingezogen werden und es zur Verschmelzung benachbarter Lymphdrüsen kommen kann. Das Netzgerüst ist entweder dem normalen ähnlich, oder man sieht es engmaschiger. In andern Fällen entwickeln sich die Fasern viel stärker, so dass ein grobbalkiges Gerüste, wie das eines Karzinom, entstehen kann. Bei letzteren Prozessen begegnet man in den Maschen unter verschiedener Form und Anordnung den grosskernigen Krebszellen. Früher schien uns besonders das die lymphatischen Gänge (Umhüllungsräume) durchsetzende starre Balkengerüste den Ausgangspunkt der betreffenden Veränderung zu bilden, indem in seinen Knotenpunkten die Krebszellen entstehen und seine Balken zu dem Stroma des Karzinom werden sollten. Heutige Tages ist eine ursprüngliche Einwanderung jener ersten Krebszellen durch das Vas afferens in den Umhüllungsraum wahrscheinlicher geworden. Das Drüsengewebe fällt dabei langsam und allmählich der Atrophirung anheim.

Ein neuer erfolgreicher Angriffspunkt dieser krankhaften Lymphdrüsen liegt in der Injektion derselben, in dem Studium ihrer lymphatischen Bahnen mit Hilfe der Einstichsmethode. So lange in einem derartigen Organe eine einfache Schwellung vorkommt, wobei man häufig jenen gewaltigen Ausdehnungen der Blutkapillaren begegnet, sind die Lymphbahnen wohl alle wegsam. Schreitet beim Typhus die Veränderung der Drüsen weiter fort, kommt es zum Zerfall der Lymphkörperchen in jene feinkörnige »Typhus-Substanz«, so tritt an solchen Stellen Unwegsamkeit ein; ebenso werden die Bahnen hypertrophischer Lymphknoten zu einem grossen Theile impermeabel. Dieses sind ein paar Resultate, welche der Verfasser vorliegender Arbeit bei gelegentlichen Injektionen bisher erhalten hat.

Was die Entstehung der Lymphknoten und der Lymphgefässe im fötalen Körper angeht, so herrscht hier noch manche Dunkelheit. Nur in dem Schwanz der Froschlarven haben wir schon vor längeren Jahren durch KÖLLIKER interessante Lymphgefässe kennen gelernt. Dieselben laufen neben den Blutkapillaren hin und erscheinen als zarte, reiserartig verzweigte Kanäle, ohne die Netzverbindungen jener Röhren, charakterisirt durch die in zahlreiche feine Zacken ausgebuchtete zarte Wand. Ihr Inhalt ist farblose, fast ganz zellenfreie Flüssigkeit und eine Epithelialauskleidung geht ihnen sicher ab. Auflagerungen benachbarter Spindelzellen auf die Gefässmembran begegnet man häufig.

Wir wenden uns nun zu den Untersuchungsmethoden des Drüsengewebes.

An dem Aufbau einer Drüse oder — wenn anders das Volumen eingrösseres und der Bau ein komplizirter ist — ihrer Abtheilungen betheiligen sich dreierlei Bestandtheile. Eine wasserhelle, scheinbar strukturlose Haut (Membrana propria) bildet das Gerüste und bestimmt so die Form des Organs oder des Organtheiles; Lagen zelliger Elemente (Drüsenzellen) bedecken die Innenfläche jener und spielen bei der Sekretbildung eine wichtige Rolle. Endlich ist die Aussenfläche der strukturlosen Haut von einem Geflechte der Haargefässe umgeben, aus deren Inhalte die Absonderungstoffe zunächst in Form wässriger Lösungen entnommen werden.

Unsere Fig. 200, welche die unteren Hälften langer, einfacher Schlauchdrüsen aus der Magenschleimhaut vorführt, kann uns hiervon eine Vorstellung gewähren. Die feine Begrenzung der leicht ausgebuchteten blindsackigen Röhre stellt den optischen Ausdruck jener Membrana propria dar; grosse kernhaltige feinkörnige Zellen bilden den Inhalt, und ein bei der Röhrenform gestrecktes Kapillarnetz umspinnt in eleganten Krümmungen die Einzelorgane.

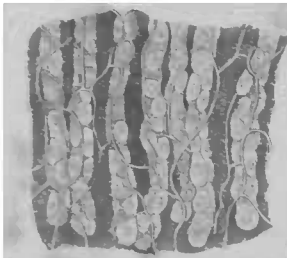


Fig. 200. Labdrüsen des Hundes mit Zellen und Haargefässen.

Haargefässe und Drüsenzellen fehlen keinem drüsigen Organe des menschlichen Körpers. Nicht so ist es aber mit der Membrana propria. Sie kann vermisst werden, und zwar unter mehreren Verhältnissen. Einmal sehen wir, dass die in frühester Lebensperiode vorhandene feine Haut mit benachbarten Theilen verschmolzen ist; so in der Leber. Oder dieselbe hat von Anfang an gefehlt und eine fester gewebte bindegewebige Wandbegrenzung friedigt den Zellenhaufen in allen Lebensperioden ein. Letzteres Verhältniss zeigen uns neben andern bald zu besprechenden Organen beispielsweise die **LIEBERKÜHN'SCHEN** Drüsen, eine den Labdrüsen sehr ähnliche Schlauchform, welche in dichter Stellung die Schleimhaut des Darmkanals auskleidet. Endlich haben wir durch neuere Arbeiten erfahren, wie in dieser Membrana propria ein Korbgeflecht vielstrahliger abgeplatteter Bindegewebezellen (S. 158) sichtbar wird. (Fig. 201).



Fig. 201. Korbgeflecht sternförmiger Bindegewebezellen aus der Membrana propria durch Mazeration isolirt. Von der Submaxillaris des Hundes nach Hall.

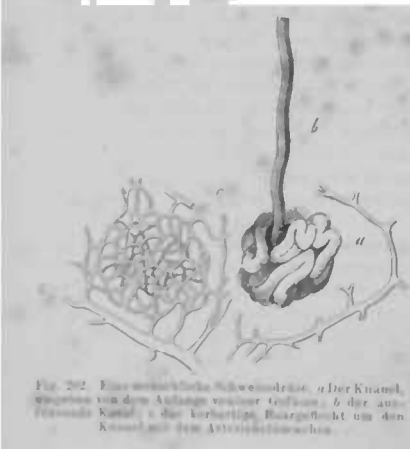


Fig. 202. Eine menschliche Submaxillärdrüse. a Der Knaul, b Querschnitt von dem Abgange venöser Gefässe b der aus dem Knaul in den Vorläufer des Speicherkanales, c der Vorläufer des Speicherkanales um den Knaul mit dem Arteriengefässen.

Man hat namentlich an traubigen Drüsen (Speichel-, Thränen- und Milchdrüsen) dieses Verhalten erkannt, aber auch an den Schlauchdrüsen der Magenschleimhaut. Man bedient sich hierzu theils der Mazerationsmethoden, theils der Schnitte durch erhärtete Objekte. Empfohlen wurden, eine ganze Musterkarte der Methoden, der Essig, die 33% ige Kalilösung, mehrtägiges Mazeriren in Iodserum und dann noch ein nachfolgendes 2 stündiges in Chromsauresolution von $\frac{1}{2}\%$, (oder chromsaures Kali $\frac{1}{10}\%$), Einlegen in Osmiumsäure von $\frac{1}{2}\%$, Erhärtung durch Alkohol oder doppelchromsaures Kali mit nachfolgender Karmintinktion.

Indessen die zahlreichen Drüsen des menschlichen Körpers sind nach Grösse, nach ihrer Komplikation und der ganzen Struktur von so mannigfacher Beschaffenheit, dass das oben benutzte Beispiel in keiner Weise für das Verständniss ausreichen kann.

Neben den einfachen Schlauchdrüsen, welche wir an den Labdrüsen des Magens schon kennen gelernt haben, kommen andre von einer etwas grösseren Verwicklung vor, bei denen das untere blindsackige Ende mit oder ohne Theilung eine Anzahl knäuelböhmiger Windungen bildet. Man hat diese Organe mit dem pappen-

den Namen der Knaueldrüsen versehen. Ihr verbreitetstes und bekanntestes Beispiel stellen die Schweißdrüsen der Haut (Fig. 202. *a. b*) dar. Das den Knauel umspinnende Gefässnetz wird zu einer Art von Korbgeflecht mit rundlichen Maschen (*e*). — Bei weitem längere, röhrenförmig gestaltete Schläuche unter Theilungen und netzartiger Verbindung stellen die Niere und den Hoden, zwei grosse voluminöse Organe des Körpers her. Fig. 203 führt uns jene Drüsenröhren der



Fig. 203. Harnkanälchen aus der menschlichen Niere. 1 Seitenansicht; *a b* mit Zellen erfüllte, *c* theilweise von Zellen freier Kanal; 2 Querschnitt derselben; 3 Drüsenzellen.

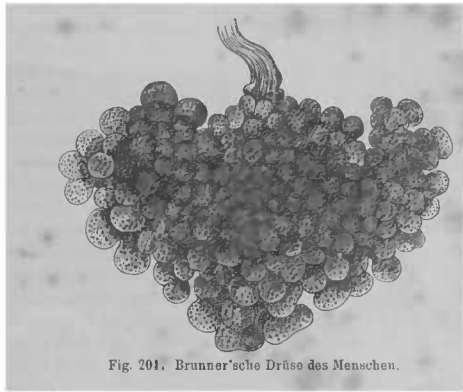


Fig. 204. Brunner'sche Drüse des Menschen.

Niere, die sogenannten Harnkanälchen (1. 2) vor.

Sehr weit verbreitet ist eine andere Form der Drüsen, die traubige.

Rundliche Säckchen (Drüsenbläschen), bald kleiner, bald grösser, bald länger, bald kürzer, stossen mit ihren Ausgängen gruppenweise zusammen. Durch kurze Gänge, Verlängerungen der Membrana propria, verbinden sich solche Gruppen von Säckchen (Drüsenläppchen) abermals, und so in bald geringer, bald ansehnlicherer (Fig. 204), bald grösster Komplikation erbaut sich das traubenförmige Organ. Welche Umänderungen hier zur Beobachtung kommen, wie das ausführende Kanalwerk zu einer verwickelteren Textur allmählich ansteigt, — darüber, wie für vieles Andere, muss auf die Lehrbücher der Histologie verwiesen werden.

Indessen trotz mancher untergeordneter Variationen ist doch von den fast mikroskopisch zu nennenden Schleimdrüsen bis herauf zu den voluminösesten Exemplaren, wie den Speicheldrüsen und dem Pankreas, ein und derselbe Grundplan des Aufbaues bei allen vorhanden und leicht nachweisbar.

Die Drüsenzellen (denen wir noch eine besondere Besprechung zu widmen

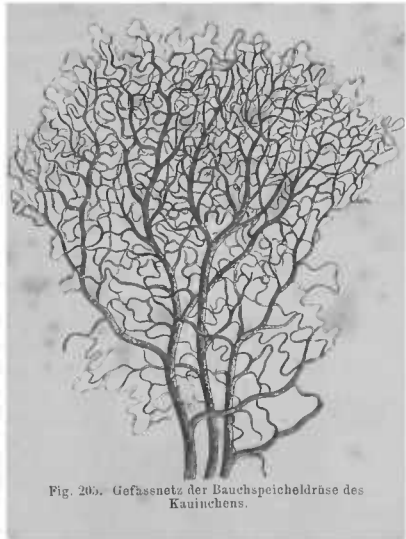


Fig. 205. Gefässnetz der Bauchspeicheldrüse des Kaimans.

haben bieten nach der Beschaffenheit des jedesmaligen Sekretes manche Variationen dar; das umspinnende Kapillarnetz dagegen zeigt immer rundliche Maschen (Fig. 205).

Noch eine dritte Form drüsiger Organe hat man aufgestellt, solche nämlich, bei welchen die Membrana propria eine allseitig geschlossene rundliche Blase bildet, mit Zellen im Innern und äusserlich umstrickenden Haargefässen, und wo derartige Blasen, in Mehr- und Vielzahl in bindegewebige Grundlage eingebettet, das Organ zusammensetzen.

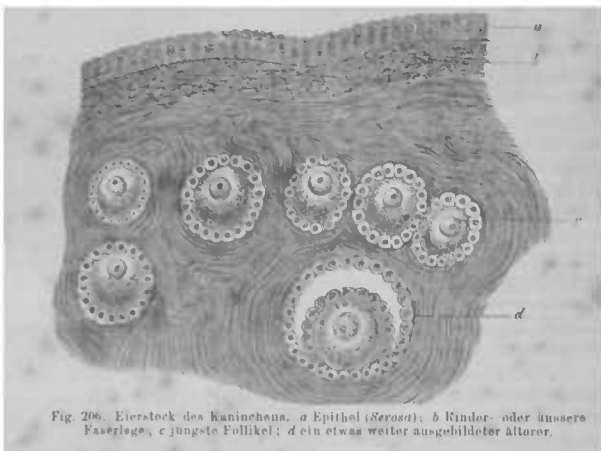


Fig. 206. Eierstock des Kaninchens. a Epithel (Serosa); b Kinder- oder äussere Faserlage; c jüngste Follikel; d ein etwas weiter ausgebildeter Altärer.

Der Eierstock Fig. 205 repräsentirt letztere Anordnung. Seine Drüsenblasen, GRAAF'sche Follikel genannt (c, d), beherbergen neben zahlreichen kleinen rundlichen Drüsenzellen eine grössere kuglige Zelle, das Ei. Dieses wird durch Platzen der (allerdings komplizirten) Wand frei und die entleerte Blase fällt, an das Ende ihrer Existenz angelangt, als gelber Körper wie man sich ausdrückt, einem Vernarbungsprozess anheim.

Noch in einer andern Art hat man derartige Drüsen mit geschlossenen Blasen angenommen. Die Kapseln sollten aus Blutbestandtheilen in ihrem Innern ein Sekret bilden und letzteres bereitet dann später den Blut- und Lymphgefässen zur Abfuhr übermitteln. Diese sehr ungenügende Erklärung ist eine solche der Verlegenheit, hervorgegangen aus der Erfahrung, dass eine derartige Dehissens, wie sie der Eierstock zeigt, an den in Frage kommenden Organen niemals beobachtet wird.

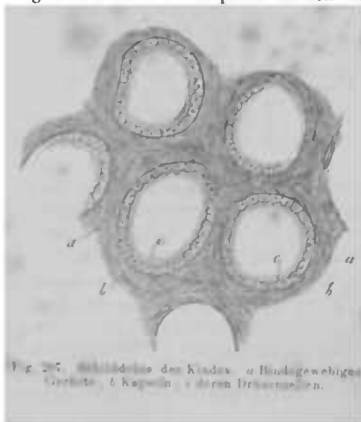


Fig. 205. Querschnitt des Nierens. a Bindegewebige Kapsel; b Kapseln; c deren Drüsenkanäle.

Man war früher mit Annahme solcher Organe sogenannter «Blutgefässdrüsen», ziemlich freigebig. Gegenwärtig haben wir manche derselben, als zu den Lymphknoten gehörig oder ihnen wenigstens nahe verwandt, abzutrennen gelernt, wie die Thymus, die Milz, die Peyer'schen und solitären Follikel der Gedärme, die

Tonsillen und Konjunktivafollikel. Nur eine beschränkte Zahl der räthselhaften Gebilde, nämlich Schilddrüse (Fig. 207), Nebennieren und Hypophysis cerebri, finden noch hier eine Stelle.

Indessen die angebliche Membrana propria (Fig. 207. *b*), welche frühere Beobachter an jenen Gebilden zu sehen glaubten, scheint in Wirklichkeit nicht zu existiren. Für die Hypophysis cerebri, die Nebennieren und Schilddrüse glauben wir wenigstens ihre Abwesenheit behaupten zu müssen. Die fester gefügte bindegewebige Wandbegrenzung bei ungenügenden Untersuchungsmethoden hatte die Vorgänger getäuscht.

Von hoher Wichtigkeit sind endlich die zelligen Inhaltmassen unserer Organe. Die Drüsenzellen gehen, wie wir durch die trefflichen Untersuchungen, REMAK's in sicherster Weise wissen, aus den fötalen Epitheliallagen, dem sogenannten Horn- und Darmdrüsenblatt, hervor und stellen ursprünglich theils solide Zellwucherungen, theils hohle Einsackungen dar. Vieles in ihrem ganzen Lebensprozesse bleibt demgemäss der Natur des Epithelium verwandt, wie man ja auch an den Ausführungsgängen der Drüsen dem kontinuierlichen Uebergange in das angrenzende epitheliale Gewebe begegnet.

Es sind theils rundliche, theils abgeplattete, theils zylindrische kernführende Zellen (Fig. 208 und 209), welche wir in den verschiedenen Drüsen antreffen. In der Regel, namentlich bei einer gewissen Weite der Gänge, kleiden jene Zellen epitheliumartig die Innenwand (Fig. 209) aus, so dass ein Lumen übrig bleibt, und nur bei engen Gängen, wie z. B. in der Leber begegnet man einer Erfüllung durch einzelne, hinter einander gelegene Zellen. In Folge von Misshandlungen bei der Präparation, ebenso durch die Leichenzersehung lösen sich aber jene aufgereihten Drüsenzellen sehr gewöhnlich ab und erfüllen, vielfach in trümmerhaften Gestaltungen, bis zu freien Kernen und Molekeln, den ganzen Drüsenhohlraum.

Auch noch in einer andern und zwar physiologischen Weise bekrunden die Drüsenzellen, wenigstens theilweise, ihre Verwandtschaft mit den epithelialen Bildungen, nämlich in einer gewissen Vergänglichkeit ihrer Existenz und in dem Abfallen von der Drüsenwand. Schwankt die Lebensdauer auch in grösserer Breite, sind auch manche Drüsenzellen, wie diejenigen der Leber der Nierengänge, ausdauernder Natur, so dass sie in langer Wiederholung gewisse Sekretbestandtheile bilden und abgeben, so liegen andererseits für das raschere Ablösen auch zahlreiche Beispiele vor. Bei jeder Magenverdauung trennen sich zahllose Zellen der Labdrüsen von ihrem Mutterboden und überziehen in dickem schleimartigem Ueberzuge, wenigstens bei gewissen Säugethieren, die Mageninnenfläche. Andere Drüsen, welche ein fettiges Sekret bereiten, zeigen als physiologisches Vorkommniss die Fettdegeneration der Zellen, und die letzteren gehen hierbei ausnahmslos zu Grunde. In dieser Art wird durch den Untergang zahlloser Zellen das Sekret der Talgdrüsen, mancher Schweiss- und der MEIBOM'schen Drüsen, ebenso der Milchdrüsen gebildet.

Ein Beispiel dieser physiologischen Zellenzerstörung kann uns Fig. 210, das

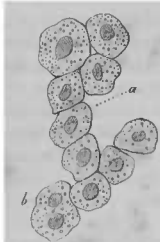


Fig. 208. Leberzellen des Menschen; einkernige bei *a*, eine zweikernige bei *b*.

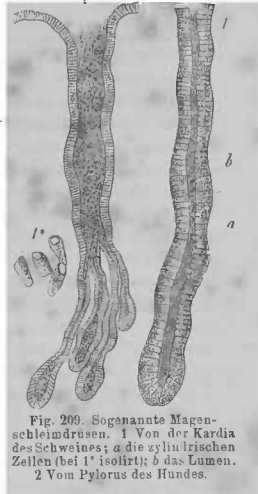


Fig. 209. Sogenannte Magen-schleimdrüsen; 1 Von der Cardia des Schweines; *a* die zylindrischen Zellen (bei *a'* isolirt; *b* das Lumen. 2 Von Pylorus des Hundes.

länglich runde Bläschen einer Talgdrüse darbieten. Bei *a* erscheint dasselbe von geschichteten Lagen rundlicher Zellen ausgekleidet, in welchen bald in geringerer,

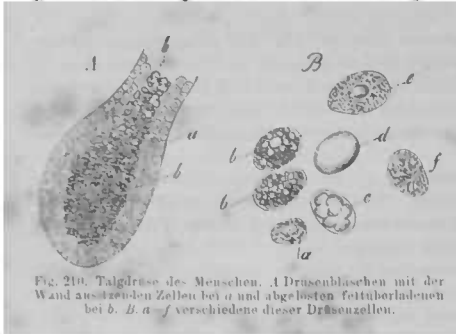


Fig. 210. Talgdrüse des Menschen. A Drüsenbläschen mit der Wand ausstreichenden Zellen bei *a* und abgelösten fettüberladenen bei *b*. B. *a-f* verschiedene dieser Drüsenzellen.

bald in grösserer Menge die Fettmoleküle zu erkennen sind. Andere Zellen (*b*) mit einer grösseren Menge Fett sind schon vom Mutterboden abgestossen und erfüllen, zum Theil bereits der Auflösung anheimfallend, den Hohlraum des Drüsenbläschens. So erklärt sich das Vorkommen freier Fettmassen im unteren ausleitenden Theile des letzteren; so kommt überhaupt der Hauttalg zu Stande. Die verschiedenen Zellen jener Drüsenform bei stärkerer Vergrösserung zeigt uns B. *a-f*.

Wenn es sich nun um das Verfahren bei der Untersuchung unserer Organe handelt, so verlangen die Drüsenzellen (deren Beobachtung im lebenden Zustand leider fast noch gänzlich unterblieben ist) zunächst eine möglichst schonende Behandlung. Durchschnitte eines ganz frischen Theiles geben an die darüber hinziehende oder kratzende Messerklinge Massen ab, welche mit einer indifferenten Flüssigkeit ausgebreitet, die betreffenden Zellen oftmals in genügenden Beispielen vorführen werden. Mitunter wird man Drüsen antreffen, welche im lebend-warmen Zustande eine solche Derbheit besitzen, dass eine sehr scharfe angefeuchtete Rasirmesserklinge ganz dünne Schnitte zu entnehmen gestattet, welche dann mit indifferenten Zusätzen, wie Iodserum oder hochverdünnter Chromsäure, die Lagerung jener Zellen zeigen und bei genügender Zerpulung auch Isolation ermöglichen. Doch gewöhnlich wird eine derartige Prozedur an der Weichheit des Gebildes scheitern. Hier empfehlen wir dann die Gefrierungsmethode als die beste der zur Zeit üblichen Verfahrensweisen. Seit längerer Zeit, sobald es sich um die Erforschung der Zellen *in situ* handelt, sind erhärtende Methoden am Platze. Nicht zu empfehlen ist das Trocknen der Organe, da tiefere Veränderungen der Zellen und nachträgliches Ablösen vieler jener Gebilde kaum vermieden werden können. Besser ist eine allmählich steigende Lösung von Chromsäure oder doppelchromsaurem Kalk, mittelst welcher man treffliche Bilder gewinnt. Ausgezeichnet ist ein Einlegen kleiner Stücke der aus dem eben getödteten Körper entnommenen Drüsen in reichliche Mengen eines wasserfreien Alkohol, wo schon nach Stunden die notwendige Konsistenz zu gewinnen ist.

Tinktionen der Drüsenzellen ruft man am besten mit Glycerin-Karmin, dem RANVIER'schen Gemisch von Pikrinsäure und Karmin oder Hämatoxylinlösung hervor.

Das zur Erkennung der Inhaltmassen auf jene Zellen chemische Reagentien vielfach zu verwenden sind, bedarf wohl kaum einer Erwähnung, ebenso, dass man sich dabei des möglichst frischen Gewebes zu bedienen hat.

Zur Ermittlung der Membrana propria der Drüsen empfehlen sich am meisten Lösungen der Alkalien, eine Ammoniaklösung, Laugen des Kali und Natron.

Wollen wir nur die Anordnungsverhältnisse der letztgenannten Haut sowie den ganzen Aufbau der Drüsen untersuchen, so liegen uns hier verschiedene Methoden zur Auswahl vor. Das Trocknen mit nachfolgender Einwirkung von Alkalien auf den aufgeweichten Schnitt ist bei manchen Theilen mit Nutzen zu verwenden, so beispielsweise für die Drüsen der äusseren Haut, der Augenlider. Will man die in Mukosen eingebetteten Organe studiren, so ist es zu empfehlen vorher die betreffenden Stücke mit Essig aufzukochen und dann dem Austrocknen zu unter-

werfen. Auch für die äussere Haut, die Milchdrüse, ebenso die Niere, ist diese vorbereitende Essigbehandlung sehr gut zu benutzen.

Im feuchten Zustande können wir eine oft ausreichende Erhärtung durch Holzessig erzielen und wie bei dem vorher erwähnten Verfahren vermöge der Aufhellung des Bindegewebes an dünneren Schnitten gute Ansichten gewinnen.

Wichtiger erscheinen dagegen die drei oben besprochenen so vielfach verwendbaren Flüssigkeiten, Alkohol, Solutionen der Chromsäure und des doppelchromsauren Kali. In der That reicht man mit ihnen im Allgemeinen für das Drüsengewebe aus. Verzichtet man auf ein Auspinseln, so kann man energisch mit starken Konzentrationsstufen erhärten. Will man aber die eben erwähnte Prozedur noch vornehmen und sie ist für die Erkennung der Drüsengerüstsubstanz, der Gefässe, etwaiger Muskeln etc. vom allergrössten Werthe — so darf des Guten hier nicht zu viel gethan werden. Indessen auch bei aller Vorsicht wird man noch manchen Verschiedenheiten begegnen. Schnitte der Niere, des Hodens, flächenhafte Durchschnitte der Magenschleimhaut pinseln sich im Allgemeinen leicht aus; schwierig ist es dagegen, für die Leber gute Ansichten zu erhalten. Zur Erkennung muskulöser Elemente in Drüsen bediene man sich des Ballontumchlorür.

Die feinen, Drüsen umspinnenden Blutgefässe werden durch den zelligen Inhalt jener in der Regel verdeckt und auch nach dem sorgsamsten Auspinseln nur sehr ungenügend zur Anschauung gebracht. Die künstliche Injektion mit transparenter Masse, einem lichten Blau, sollte daher hier nicht vernachlässigt werden. Nach den einzelnen Organen ist dieses Verfahren natürlich ein sehr verschiedenartiges.

Auch noch in anderer Weise kommt die Injektionsmethode bei Drüsen, natürlich nur den voluminöseren, zur Verwendung, nämlich um ihre Hohlräume zu erfüllen. Kaltflüssige Massen (entweder und am besten rein wässrige, oder höchstens mit Glycerin, nicht aber Alkohol ersetzt), ganz frische Organe und grosse Vorsicht sind erforderlich, sollen derartige Versuche einen Erfolg haben. Hier verdient die Benutzung eines konstanten Druckes bei weitem vor derjenigen der Spritze den Vorzug.

Auf diesem Wege hat man in interessanter Weise mehrfach ein Netz sehr feiner, von unendlich zarter Hülle eingegrenzter Kanälchen, der Drüsenkapillaren zwischen den Sekretionszellen und eine jede derselbe umfassend nachgewiesen. Schon seit einiger Zeit kannte man jenes Netzwerk für die Leber. Wir werden dieser Gallenkapillaren später zu gedenken haben. In den letzten Jahren entdeckte man es auch in traubigen Drüsen, so im Pankreas (LANGERHANS, SAVIOTTI, GIANUZZI) in den Speicheldrüsen (PFLÜGER und EWALD), in der Thyrändrüse (BOLL), in den Milchdrüsen (GIANUZZI und FALASCH). — Unsere Fig. 211 kann diese merkwürdigen Kanälchen, welche hier theils zwi-

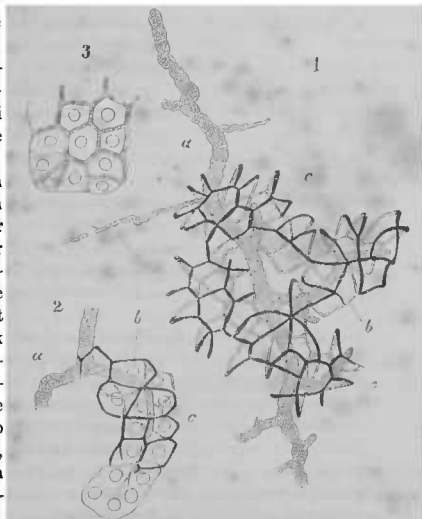


Fig. 211. Drüsenkanälchen aus dem Pankreas des Kaninchens mit Brücke's Rothner Blau erfüllt, nach Saviotti, 1 und 2; a stärkerer Anführungsgang; b derjenige eines Acinus; c feinste kapillare Gänge. 3 Ein Acinus mit Zellen und nur theilweise erfüllten Drüsenkapillaren.

schen den Zellen selbst, theils an der Oberfläche zwischen jener und der Membrana propria verlaufen, versinnlichen.

Zur Untersuchung fötaler Drüsen wähle man in absolutem Alkohol oder in Chromsäure erhärtete Embryonen und das Verfertigen von Schnitten in verschiedenen Richtungen. Auch die abgelöste äussere Haut, ebenso Schleimhäute gewähren oft recht gute Flächenansichten. Die Entstehung der Membrana propria, ob von dem Zellenbau durch einen Abscheidungsprozess oder von der Nachbarschaft her in Folge einer Auflagerung auf jenen, bedarf genauerer Nachforschungen, als ihr bisher zu Theil geworden sind.

Noch ein paar Worte mögen zum Schlusse das pathologische Verhalten des Drüsengewebes berühren.

An den Drüsenzellen (ihrer epithelialen Natur entsprechend) erhalten wir zwar Vermehrungs- und Degenerationserscheinungen, aber kaum Umlöschung zu andern Geweben. Diese geschieht vielmehr in der Regel von der bindegewebigen, das Organ durchsetzenden Gerüstsubstanz, zu welcher die sogenannte Membrana propria der Drüse vielleicht überall zu rechnen ist.

Hypertrophien einer Drüse zeigen uns in der Regel eine Mengenzunahme der Sekretionszellen, die wir zur Zeit auf einen lebhafteren Theilungsprozess beziehen. Doch können auch die vorhandenen Zellen selbst an Grösse zunehmen und so eine Volumvermehrung bewirken. Beiderlei Verhältnisse findet man z. B. (freilich oft genug verbunden) an hypertrophischen Lebern.

Schon oben gedachten wir der Fetteinlagerung in das Innere der uns beschäftigenden Zellen. Für manche drüsige Organe bildet sie ein durchaus normales Vorkommniss. In andern ist ein derartiger Untergang der Zellen eine abnorme Erscheinung, ein Degenerationsvorgang. Pigmentirungen der Drüsenzelle sind seltener; Amyloidartungen kommen wenigstens in manchen Fällen über jene Gebilde, während sie in der Regel die Gefässe und den bindegewebigen Theil betreffen.

Kolloidentartungen kommen wenigstens in einzelnen Drüsen, und zwar deren Zellen, namentlich bei der Thyreoidea (Fig. 212) ganz verbreitet vor.

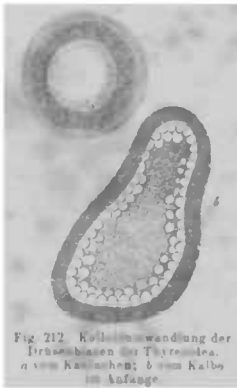


Fig. 212. Kolloidumwandlung der Drüsenbasen der Thyreoidea. a vom Kanarienvogel; b vom Kalbe im Anfange.

Schwellungen des Bindegewebes, Zunahme der Zwischensubstanz, Prallwerden ihrer Bindegewebkörperchen, Kernteilungen derselben begegnet man bei einfachen entzündlichen Reizungszuständen. Nachhaltigere Zunahme des Drüsenbindegewebes kann zum Untergang der Drüsenzellen in den komprimierten Hohlräumen führen. Dass tuberkulöse und typhöse Entartungen, karzinomatöse Neubildungen in drüsigen Organen ebenfalls vom Bindegewebe ihren Ausgang nehmen, war bisher die verbreitete Annahme der Neuzeit. Unser dermaliges Wissen über die Strukturveränderungen der Leber und Niere kann für die spätere Erforschung kleiner drüsiger Organe einen wichtigen Ausgangspunkt bilden.

Kysten entstehen erfahrungsmässig vielfach von Drüsenwegen, wenn bei gehemmter Ausfuhr das Sekret sich mehr und mehr ansammelt und den Gang erweitert.

Neubildung von Drüsenparenchym und ganzen drüsigen Organen ist ebenfalls kein seltenes Vorkommniss. Ersteres sieht man an hypertrophischen Gebilden. Ganze Drüsen entstehen in Schleimpolypen. Ebenso treffen wir neben Haaren, Zähnen etc. Schlauch- und Talgdrüsen in Eierstockskysten.

Besondere Untersuchungsmethoden sind hier nicht zu erwähnen.

Siebzehnter Abschnitt.

Verdauungswerkzeuge.

Das Studium des Verdauungsapparates, seiner Wandungen, der mit ihm verbundenen Drüsen so wie seiner Inhaltmassen stellt einen umfangreichen Abschnitt der mikroskopischen Untersuchung her. Die so leicht eintretende Zersetzung lässt freilich die meisten menschlichen Leichen wenig geeignet erscheinen, so dass man für viele Texturverhältnisse sich vortheilhafter an das eben getödtete Säugethier halten wird. Noch am günstigsten sind die Körper neugeborner Kinder.

Die Lippen bieten einen Uebergang der äusseren Haut zu dem Schleimhautgewebe, sowohl nach ihrer Epithelial- als ihrer Faserlage dar. Man untersucht den feineren Bau derselben entweder an getrockneten (auch vorher in Essig abgekochten), oder durch Alkohol und Chromsäure erhärteten Präparaten. Die vor einigen Jahren an ihnen beobachteten kleinen Talgdrüsen erkennt man bei Essigsäureanwendung ohne grosse Schwierigkeiten.

In der Mund- und Rachenhöhle bieten sich die Schleimhaut mit den ihr angehörigen kleinen Drüsen, die (schon oben besprochenen) Zähne, die Zunge, Tonsillen und Zungenbälge, endlich die Speicheldrüsen, sowie das Mundhöhlensekret, der Speichel, zur Untersuchung dar.

Um die so nothwendige Füllung der Blutgefässe dieser Anfangspartie vorzunehmen, möchten wir kleinere Säugethiere und das oben (S. 204) für das Gehirn erwähnte Einsetzen in den Aortenbogen empfehlen. Man erhält so sehr leicht vollständige Injektion der Mundhöhle, der Zunge und des Rachens. Der späteren Karmintinktion wegen verdient ein Blau den Vorzug.

Die Schleimhaut mit ihren Papillen, Gefässen, Nerven und Drüsen kann man schon an möglichst dünnen Vertikalschnitten frischer Präparate, welche dann mittelst Natronlauge oder verdünnter Essigsäure weiter aufgeheilt werden, durchmustern. Doch ist die Gewinnung jener bei einem so weichen und schlüpfrigen Gewebe immerhin eine mühsamere Arbeit, so dass die üblichen Erhärtungsmethoden natürlich auch hier zur ausgedehntesten Verwendung kommen.

Gute Weingeistpräparate lassen dann mit Leichtigkeit die Schleimhaut und zahlreiche kegelige oder fadenförmige Papillen, überzogen von dem stark geschichteten Plattenepithelium, erkennen (Fig. 213). Die so zahlreichen traubigen oder Schleim-Drüschchen der Mundhöhle treten bei Anwendung jener Säure, oder noch besser, nach Benutzung alkalischer Laugen hervor. Ihre Bläschen erscheinen vielfach stark verlängert (Pukv Akos) und ihre Drüsenzellen zylindrisch. Ein schönes Objekt bildet hierzu die Gaumenschleimhaut des Kaninchens.

Um die erste Anordnung der Nerven zu erkennen, ist die allmähliche Erhärtung in schwacher Solution von Chromsäure oder chromsaurem Kali mit nachfolgender Benutzung einer sehr verdünnten Essigsäure zu empfehlen. Auch ein Einlegen des

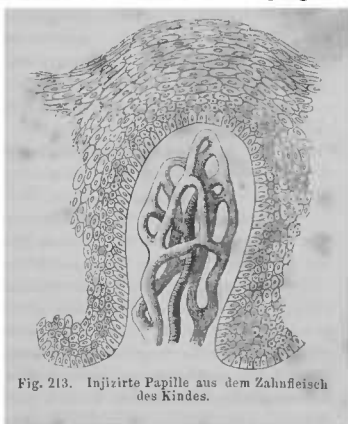


Fig. 213. Injizierte Papille aus dem Zahnfleisch des Kindes.

frischen Gewebes in das bei der Untersuchung der Muskelnerven erwähnte essigsaure Wasser (1—2 Tropfen Essigsäurehydrat auf 50 Cem.) ergibt nach 12—21 Stunden, namentlich bei niederen Wirbelthieren, sehr geeignete Objekte. Endlich hat man von dem Holzessig hier vielfachen Gebrauch gemacht. Für genauere Studien wären Osmiumsäure und Goldchlorid zu versuchen.

Die Untersuchung der Zunge erfordert je nachdem man dieses oder jenes über den Bau des komplizierten Organes sich vorführen will, verschiedene Methoden.

Um die Anordnung der Muskeln mehr im Größeren zu verfolgen, verwendet man längere Zeit in Weingeist gelegene Zungen, oder auch frische, welche man jedoch so lange mit Wasser kochen muss, bis sie ganz weich geworden sind. Um feinere Durchschnitte zu gewinnen, greife man auch hier zum Erhärten in Alkohol oder der Gefrierungsmethode. Dünne Schnitte geben alsdann gefärbt mit Karmin und in essigsaurem Wasser abgewaschen oder mit Hämatoxylin oder nach der Schwarz'schen Methode mit Karmin und Pikrinsäure tingirt ebenso auch nach bei unmittelbarer Applikation von Essigsäure oder verdünnter Natronlauge schöne Bilder. Die Zungen kleiner Säugethiere verdienen übrigens den Vorzug vor denjenigen grösserer, ebenso auch die der Embryonen vor denjenigen der älteren Geschöpfe.

Man hat seit einiger Zeit den Theilungen der Zungenmuskelfäden grössere Aufmerksamkeit geschenkt. Bei niederen Amphibien, Fröschen, Tritonen etc. entdeckt man dieselben leicht durch die übliche Mazeration in verdünntem Holzessig, ebenso empfiehlt sich ein Einlegen in sehr verdünnte Chromsäurelösungen. Später hat man die starke Salzsäure (s. oben S. 73) zu diesem Zwecke verwendet und ist so auch zur Wahrnehmung getheilter Fäden bei der menschlichen Zunge gelangt (Rippmann). Die Verbindung der in den Papillen der Froschzunge aufsteigenden Muskelfasern mit den Bindegewebskörperchen welche Blandin beobachtete und Key bestätigte, ist im Holzessigpräparaten zu verfolgen.

Die Schleimhaut der menschlichen Zunge mit ihrem Plattenepithelium erfordert keine besonderen Methoden. Die oft so langen Epithellfortsätze der Papillae filiformes lassen nach Anwendung der Alkalien ihre Zusammensetzung aus einzelnen Zellen erkennen.

Die Nervenendigungen der Zunge besprechen wir weiter unten bei den Sinnesorganen.

Die Injektion der Blutgefässe bietet auch bei grösseren Thieren keine Schwierigkeiten dar. Für Lymphgefässe und lymphatische Bahnen überhaupt, welche in der Zunge reichlich vorkommen und in den fadenförmigen Papillen blindsackige Axengänge bilden, dient das bekannte Einstichsverfahren.

Zum Einschluss bleibender Präparate eignet sich Glycerin oder nach vorhergegangener Tinktion Kanadabalsam. Man erhält bei letzterer Methode treffliche Objekte, welche vieles histologische Detail erkennen lassen, nicht bloss für den Anfang, sondern auch für den ganzen Verdauungsapparat.

Nach dem experimentirenden Pathologen ist in den letzten Jahren die Zunge der Säugethiere als ein günstiges Objekt von Bedeutung geworden. Wyworozoff und Turenau haben an ihr den Wundheilungsprozess studirt. Leiminjektionen der Blutbahn können hierbei nicht entbehrt werden. Um das Gewebe des mit Karmin eingespritzten Organes sichtbar zu machen, bediente sich Turenau einer modifizirten Silberimprägnation. Er löste 1 Theil Höllenstein in 5000 Theilen Alkohol und bringt in sie für 5 Minuten unter wiederholtem Schütteln Schnitte. Dann werden sie noch ein paar Sekunden lang in einer gesättigten alkoholischen Kochsalzlösung geschüttelt, hinterher dem Lichte ausgesetzt. Sie zeigen jetzt das histologische Detail schön und gestalten bleibenden Einschluss in eine kurzzeitige Masse.

Ueber die Untersuchungsmethoden der Tonsillen (Fig. 214) und Zungenbalgdrüsen können wir rasch wegzehen, denn es sind jene dieselben wie für

andere lymphoide Organe. Die Chromsäure, das doppelchromsaure Kali und der Alkohol kommen als Erhärtungsmittel auch hier zur Verwendung. Dünne Schnitte, vorsichtig ausgepinselt und tingirt, lassen leicht den Bau erkennen. Doch beobachtet man bei den so zahlreichen Erkrankungen der Mandeln die Vorsicht, die Leichen neugeborner oder kleiner Kinder zu verwenden, ebenso bei Säugethieren jüngere Exemplare. Von jenen möchte ich besonders Hunde, Schweine und Kälber empfehlen. Die Einstiehmethode, unter das umhüllende Gewebe vorsichtig geführt, füllt die zahlreichen lymphatischen Bahnen beim Kalbe und Ochsen ohne Schwierigkeit, etwas mühsamer beim Hunde; dagegen nach bisherigen Erfahrungen höchst selten in genügender Weise beim Schweine.

Die Zungenbalgdrüsen sind schwer zu injizieren, verhältnissmässig leicht dagegen in ihrem Bau zu erkennen.

Um die aus den Tonsillengruben hervorquellenden Speichelkörperchen zu erhalten, nehme man ein eben getödtetes Kalb und drücke vorsichtig auf die abgelöste Tonsille. Ein dicker glasiger Schleim mit einer Menge jener Zellen wird sodann zum Vorschein kommen.

Die Speicheldrüsen sind in neuerer Zeit manchfach durchmustert worden. Eine ganze Reihe von Untersuchungsmethoden liegen vor. HEIDENHAIN und PFLÜGER verwenden zur Erhärtung absoluten Alkohol mit nachfolgender schonender Karminfärbung. Zerzupfungspräparate können aus feinen Schnitten des ganz frischen Organes gewonnen werden unter Beigabe des Drüsensekretes, des Humors aqueus, des Iodserum oder einer ganz verdünnten Chromsäure (0,02—0,04 %) mit einer kleinen Beigabe der vorhergenannten Flüssigkeit.

Zur Mazeration empfiehlt HEIDENHAIN Iodserum, Chromsäure von $\frac{1}{32}$ — $\frac{1}{2}$ Gran auf 1 Unze oder doppelchromsaures Kali von $\frac{1}{4}$ —15 Gran. Auch saures Wasser (0,02 % Eisessig) mit nachfolgendem Einlegen in Chromsäure ($\frac{1}{16}$ Gran auf 1 Unze) ergiebt gute Präparate.

PFLÜGER verwendet Iodserum in 4—6tägiger Einwirkung entweder allein oder mit nachfolgendem Einlegen in Chromsäure von 0,02 %. Sehr gut (Submaxillaris des Kaninchens) ist es ferner, dem Organ in einem kleinen Gläschen 4—8 Tropfen jener Chromsäurelösung beizugeben und nach einer Stunde, wenn dasselbe durch Quellung gehärtet ist, feine Schnitte behufs der Zerzupfung zu entnehmen. Auch die 33 %ige Kalilösung verdient Verwendung. Für die Nervenendigung dient Osmiumsäure.

KRAUSE hat molybdänsaures Ammoniak mit nachfolgender Behandlung durch Eichengerb- oder Pyrogallussäure (S. 91) benützt, RANVIER endlich zur Mazeration verdünnte, zur Erhärtung konzentrierte Pikrinsäure und für letztere Präparate die Tinktion mit Pikrin-Karmin (S. 92). — Die Injektion der Blutbahn bietet z. B. an der Submaxillaris des Hundes keine Schwierigkeit. Zum Nachweis der Lymphwege empfiehlt GIANUZZI das gleiche Organ in den Zustand des Oedem zu versetzen. Man kann hier die natürliche Injektion verwenden, indem man die am Hilus unterbundene Drüse mit Schonung der Kapsel herausnimmt und ein paar Tage lang erst in einer Lösung von chromsauren Kali und dann in Alkohol erhärtet. Oder man injiziert die herausgenommene Drüse zuerst vorsichtig von den Arterien aus bei Offenbleiben der Venenmündung mit gefärbtem Leim, hängt sie dann, um grössere Festigkeit der Kapsel zu erzielen, ein paar Tage lang in Alkohol



Fig. 211. Tonsille des Erwachsenen (nach Schmidt), a Grösserer Ausführungsgang; b einfacherer; c lymphoide Wandschicht mit Follikeln; d Lappchen an einen Zungenbalg erinnernd; e oberflächliches, f tiefere Schleimdrüsen.

und macht endlich einen Einstich neben der Arterie an der Stelle, wo sie am Hilus in das Drüsengewebe sich einsenkt.

Die Submaxillardrüse mancher Säugethiere, wie des Hundes und der Katze nicht aber des Kaninchens, ist eine Schleimdrüse. Man erkennt im ruhenden

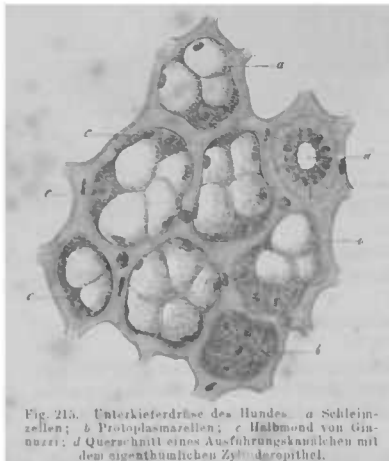


Fig. 215. Unterkieferdrüse des Hundes. *a* Schleimzellen; *b* Protoplasmazellen; *c* Halbmond von Gianuzzi; *d* Querschnitt eines Ausführungskanälchens mit dem eigenthümlichen Zylinder-epithel.

Organe (Fig. 215) neben körnigen, Protoplasma enthaltenden Zellen (*b*), welche häufig klein und zusammengedrängt ein halbmondartiges Ding (*c*) am Rande des Drüsenbläschens darstellen (»Halbmond« von GIANUZZI), andere Drüsenzellen (*a*), grösser und glasartig hell, deren Inhalt durch Karmin nicht geröthet wird und sich als Schleim ergibt. Unsere Abbildung zeigt noch ein eigenthümliches, sehr leicht zu erkennendes Verhältnis, eine zierliche Längsstreifung der zylindrischen Epithelialzellen im Ausführungskanal (*d*).

Als HEIDENHAIN die Unterkieferdrüse des Hundes durch fortgesetzte Nervenreizung zu starker Sekretion gezwungen hatte, ergab sie ein ganz anderes Bild (Fig. 216). Die Schleimzellen waren fast alle verschwunden und statt ihrer erfüllten den Acinus nur körnige an Protoplasma reiche Gebilde (*a*).

Will man Injektionen des Kanalwerkes (S. 235) versuchen, so ist kaltflüssiges Blau ohne Alkohol die beste Injektionsmasse.

Der Zustand der Mundhöhle und die in ihr enthaltenen Flüssigkeiten bedürfen endlich noch einer kurzen Besprechung. Die letzteren bestehen aus dem Gemisch von Schleim und den Absonderungen der in jene Höhlung mündenden zahlreichen Drüsen, namentlich dem Sekrete der Speicheldrüsen. Zu diesem wesentlichen Inhalte können sich aufgeräuspert und aufgehuschet die Absonderungsprodukte der Luftwege, dann durch Erbrechen zurückgebliebener Mageninhalt, ebenso Speisereste, Staubtheile hinzugesellen.

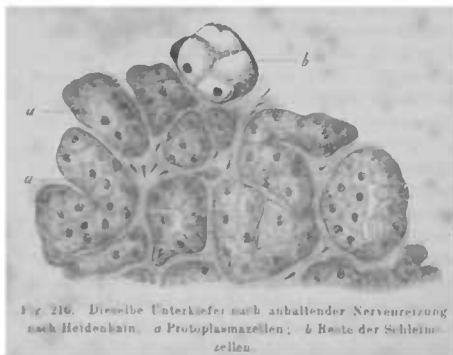


Fig. 216. Dieselbe Unterkiefer nach anhaltender Nervenreizung nach Heidenhain. *a* Protoplasmazellen; *b* Reste der Schleimzellen.



Fig. 217. Eine fadenförmige Papille mit ihren Epithelialpapillen und überdies selbst gebildet die Mutterauslässe von Leptolirix buccalis, sowie einzelne Fäden der letzteren.

Untersucht man die Wände der Mundhöhle, so sind dieselben, namentlich die fadenförmigen Papillen auf dem Zungenrücken (Fig. 217) und das Zahnfleisch am

Grunde der Zahnkronen mit einem bald dünneren, bald dickeren leicht gebräunten feinkörnigen Ueberzuge bedeckt, welcher neben zersetzten thierischen Massen die Fäden und Trümmer eines niederen pflanzlichen Organismus aus der Abtheilung der Schizomyceten (NÄGELI) enthält. Derselbe (*Leptothrix buccalis* Robin) besteht aus einem Gewirr höchst feiner Fäden.

Die gastrisch belegte Zunge zeigt uns bei rauher Beschaffenheit eine Wucherung der bekannten Epithelialfortsätze der Papillae filiformes, oder bei glatter Oberfläche eine aus luxuriirenden Epithelialzellen, obigen Pflanzenfäden und Schleimkörperchen zusammengesetzte Decke.

Man kann die betreffenden Massen durch Abstreifen mit einer Messerklinge aus dem lebenden Körper leicht untersuchen. Um die ganze Anordnung zu verstehen, bediene man sich frischer Leichen und greife nach vorheriger Erhärtung besonders zu vertikalen Schnitten.

Der eben erwähnte vegetabilische Organismus muss bei seiner Häufigkeit geradezu als ein normales Vorkommniß bezeichnet werden. Ein anderer pflanzlicher Parasit aus der Gruppe der Pilze, *Oidium albicans*, findet sich bei dem Soor (*Muguet*), einer sehr häufigen Krankheit der früheren Säuglingszeit (Fig. 218).

Seine Ansammlungen erscheinen bei den gewöhnlichen geringeren Graden des Uebels als weissliche, später grünlichgelbe Platten, bald mehr vereinzelt, bald könnflürend und bei hohen Graden fast die ganze Mundhöhle bedeckend, ja bis in die Speiseröhre hinabsteigend. Bringen wir mit Wasser oder etwas alkalischer Flüssigkeit versetzt eine Probe unter das Mikroskop, so kommen gegliederte, viel breitere Pilzfäden (*a*) mit Sporen (*b*) und Myzelien vor, so dass eine Verwechslung mit der so einfadigen *Leptothrix buccalis* nicht möglich ist.

Was den Speichel betrifft, so zeigt uns derselbe, in einem Tropfen unter das Mikroskop gebracht, bald in geringerer, bald in grösserer Menge eingeschlossene Luftblasen, dann die abgetrennten Plattenepithelien der Mundhöhle, welche theils noch in Fetzen zusammenhängen, theils vereinzelt in der Flüssigkeit umhertreiben (Fig. 219) und entweder mit unverändertem Ansehen, oder schon einer gewissen Mazeration anheimgefallen erscheinen. Endlich bemerkt man als niemals fehlendes freilich wiederum in wechselnder Menge auftretendes Formelement die Speichelkörperchen. Frische lebende Zellen dieser Art zeigen bei einer stärkeren Vergrösserung ein deutliches Tanzen der in ihrem Körper vorkommenden Elementarkörnchen. Abgestorbene, in Zersetzung befindliche Speichelkörperchen bieten dem entsprechend jenes Bewegungssphänomen auch nicht mehr dar.

Fäden von Baumwolle, Leinwand etc., Speisereste, z. B. Fleischfasern, Stärkemehlkörner, Stücke von Pflanzengewebe, Fragmente von Milch, in Gestalt von Fettkügelchen und Tröpfchen erscheinend, stellen zufällige Speichelbestandtheile her.

Die Untersuchungsmethoden der Speiseröhre sind dieselben wie diejenigen der Mundhöhle und können darum von uns übergangen werden.

Von hoher Wichtigkeit ist dagegen die Erforschung des Magens. Zu seiner Untersuchung vermeide man, wo immer möglich, ältere Leichen und halte sich für viele Beobachtungen nur an das frisch getödtete, noch nicht erkaltete Säugethiere. Feine Schnitte durch das weiche Gewebe sind schwer zu erzielen, sehr leicht

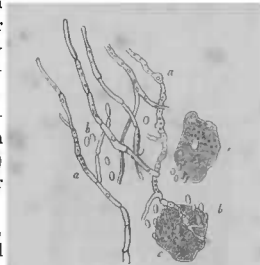


Fig. 218. Soorpilz, *Oidium albicans* des Säuglings. *a* Pilzfäden; *b* Sporen; *c* Plattenepithelium des Mundes.

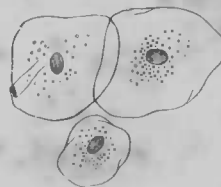


Fig. 219. Plattenepithelien der Mundhöhle.

dagegen durch die gefrorne Wandung. Sie werden unter Beigabe indifferenten Flüssigkeiten die Labdrüsen der Schleimhaut, die Drüsenzellen, endlich das Zylinderepithelium ihrer Ausmündungen, sowie der dazwischen befindlichen Flächen gewahren lassen. Für jenen delikaten Zellenbeleg hat man kürzlich ein nicht allzulanges Einlegen in eine Osmiumsäure von $\frac{1}{4}$ —1 % empfohlen (EUSTEN). Der Zusatz verdünnter Alkalien löst hier rasch jene Drüsenzellen auf, so dass die Membranen der Schläuche allein übrig bleiben. Zu einem genaueren Studium ihrer Anordnungsverhältnisse, sowie anderer im Schleimhautgewebe gelegener Formbestandtheile, sind dagegen auch hier erhärtende Methoden (absoluter Alkohol, Chromsäure, chromsaures Kali, Osmiumsäure) erforderlich. Injektionen gelingen leicht. Bei kleinen Geschöpfen wählt man entweder die Arteria coeliaca, oder die Vena portarum; bei grossen Thieren verwendet man einen auf der Ausgenfläche des Magens befindlichen Arterienast. Alle Bemühungen, einen die Schleimhaut durchziehenden lymphatischen Apparat nachzuweisen, sind dagegen bis zur Stunde ohne Erfolg geblieben.

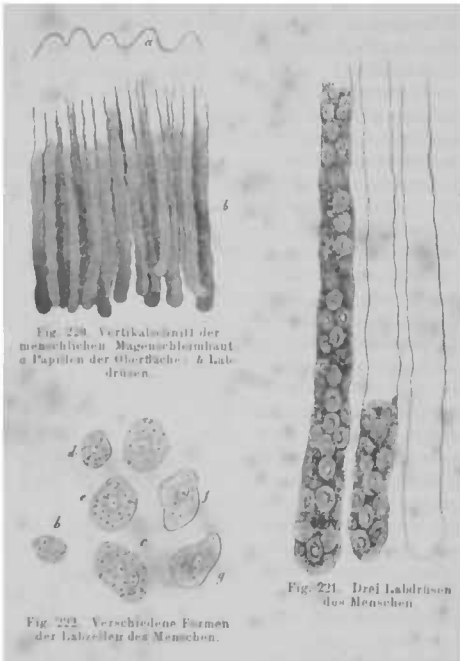
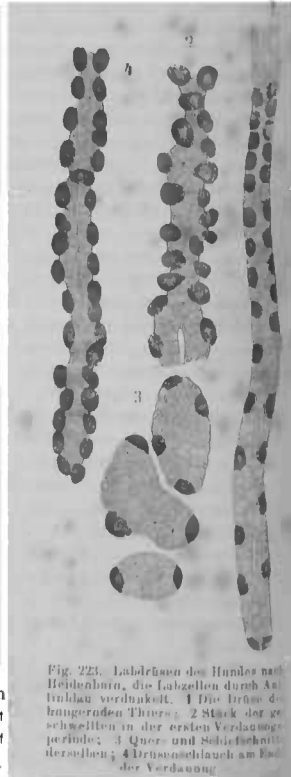


Fig. 222. Verschiedene Formen der Labzelle des Menschen.



Um schöne Ansichten der schlauchförmigen Magendrüsen zu gewinnen (Fig. 220), verfertigt man am besten aus einer in wasserfreiem Weingeist erhärteten Schleimhaut dünne Vertikalschnitte, welche ohne tiefer eingreifende Reagentien nur mit Glycerin versetzt untersucht werden. Man erkennt alsdann leicht die einfachen und

komplizirten Drüsen-schläuche, sowie die verschiedenen Erscheinungsformen der sie auskleidenden Zellen. Für weiteres Detail bilden schöne Tinktionen ein wichtiges Hilfsmittel. Wir empfehlen hier die HEIDENHAIN'schen Vorschriften über Karmin

und Anilinfärbung (S. 89 und 90). Natürlich sind für andere Verhältnisse feine Querschnitte unentbehrlich.

Die eine Form der Magenschläuche (Fig. 221) trägt den Namen der Labdrüsen. Sie, welcher wir zur Zeit mit Sicherheit allein die Produktion des Pepsin zuschreiben können, bietet uns bei erster Betrachtung einen dichten Inhalt grosser körnerreicher Zellen (Fig. 222).

Indessen genauere Untersuchungen der Neuzeit (HEIDENHAIN, ROLLETT) ergeben eine weitere Zusammensetzung. Man hat zweierlei Formen der Drüsenzelle zu unterscheiden. Die eine, kleiner und durchsichtiger, pflegt in zusammenhängender Lage den ganzen Innenraum des Schlauches auszukleiden, die andere, grösser und granulirter, isolirt mehr äusserlich zu erscheinen. Letztere ist die Labzelle der Schriftsteller, von HEIDENHAIN Belegzelle, von ROLLETT delomorphe Zelle genannt. Die kleinere kontinuierliche Form nennt ersterer Forscher Hauptzelle, letzterer adclomorphe. Unsere Fig. 223 versinnlicht aus dem Hundemagen (welcher sich zu diesen Untersuchungen besonders eignet) das besprochene Verhältniss.

Höchst interessant sind eine Reihe Angaben HEIDENHAIN's über das Verhalten der Labdrüsen im Zustande der Ruhe und der Thätigkeit. Beim hungernden Thiere erscheinen die Drüenschläuche geschrumpft, mehr glattrandig und ihre Hauptzellen durchsichtig (Fig. 223, 1). Einige Stunden nach der Nahrungsaufnahme gewähren die Labdrüsen ein ganz anderes Bild (2. 3). Sie sind geschwellt, die Wandungen ausgebuchtet, die Hauptzellen vergrössert und durch einen feinkörnigen Inhalt getrübt. In späterer Zeit endlich (4) ist wieder eine Abschwellung eingetreten, die Hauptzellen sind beträchtlich verkleinert, aber auch sehr reich an körniger Masse. Ihre Tinktionsfähigkeit geht damit proportional.

Untersucht man den dicken schleimigen Ueberzug, der auf der Innenfläche des Magens pflanzenfressender Säuger, namentlich der Nagethiere, vorzukommen pflegt, so enthält derselbe eine beträchtliche Anzahl der betreffenden Drüsenzellen, welche theils vollkommen unverändert, theils auf verschiedenem Stufen des Zerfalls erscheinen, und so einen Ueberschuss des für die Magenverdauung unentbehrlichen Fermentkörpers bilden.

Eine andere Form der Drüsenzelle in theils einfachen, theils verzweigten Schläuchen (Fig. 224, 1. 2), den sogenannten Magenschleimdrüsen, ist die zylindrische, wie sie den LIEBERKÜHN'schen Drüsen tieferer Partien des Verdauungskanales zukommt. Indessen während die Zellen des ausführenden (mitunter sehr langen) Drüsentheiles mit dem Zylinderepithel der Magenoberfläche vollkommen übereinstimmen, erscheinen im Grunde des Drüsenkörpers niedrigere körnerreichere Zellen, welche durch Essigsäure eine starke Trübung erleiden. Man wird also an die HEIDENHAIN'schen »Hauptzellen« der Labdrüsen erinnert. Auch gegenüber den oben erwähnten Tinktionsmethoden mit Karmin und Anilinblau verhalten sich beiderlei Zylinderzellen der sogenannten Magenschleimdrüsen verschieden. Die eigentlich drüsigen Zellenelemente im Grunde des Schlauches erscheinen körnerreich während der Magenverdauung oder Magenreizung, körnerarm beim hungernden Thiere (ERSTEIN). Ueber die fermentirenden Eigenschaften jener Zellen (1⁺) ist leider noch keine Uebereinstimmung der Versuche zu erzielen gewesen.

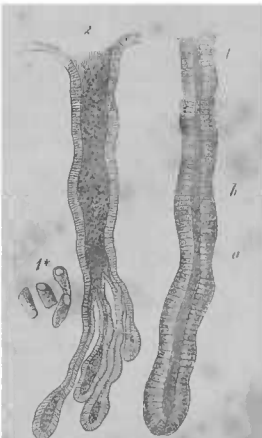


Fig. 224. Sogenannte Magenschleimdrüsen. 1 Einfacher Schlauch des Schweins: a das zylindrische Epithelium; b Lumen. 1' isolirte Zellen. 2 Zusammengesetzte Schlauchdrüse vom Hunde.

Etwas gepinselte horizontale Schnitte zeigen dann das gewöhnliche faserige Schleimhautbindegewebe zwischen den Drüsen (Fig. 225). In der Regel ist es ganz

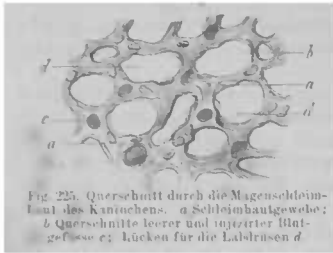


Fig. 225. Querschnitt durch die Magenschleimhaut des Kaninchens. a Schleimhautgewebe; b Querschnitte leerer und injizierter Blutgefäße; c Rücken für die Labdrüsen; d

frei von Lymphkörperchen. Dass es aber unter Umständen beim Menschen einen anderen mehr retikulären Charakter gewinnen und Lymphzellen erzeugend werden kann, ist nach vorhandenen Angaben genauer Beobachter nicht zu bezweifeln. Ohnehin spricht für diese Umwandlung des Schleimhautgewebes ja das bei manchen Personen häufige Vorkommen zerstreuter lymphoider Fokkeli, der sogenannten linsenförmigen Drüsen in und unter der Mukosa des Magens.

Zur Erkennung der Schleimhautmuskulatur wende man entweder bei Vertikalschnitten der frischen Schleimhaut 10—20 Minuten lang die 30—35%ige Kalilauge an, oder man bediene sich guter Weingeistpräparate und tingire deren dünne Schnitte mit Karmin (unter nachfolgender Essigsäurewirkung). Ebenso verdient hier wie für den ganzen Verdauungsapparat die Schürze'sche Chlorpalladinmethode mit Karminfärbung und die Schwarz'sche Doppeltinktion mit Karmin und Pikrinsäure Empfehlung. Auch ein Fäulen der frischen Magenschleimhaut in sehr verdünnter Essigsäure oder Holzessig verdient erwähnt zu werden, wie denn diese beiden Flüssigkeiten noch das wichtigste Hilfsmittel bilden, wenn es sich um Untersuchung der mit kleinen Ganglien besetzten Magenerven handelt. Man erkennt sie noch leicht in der Submukosa: in die Schleimhaut selbst eingetreten, entziehen sie sich der weiteren Beobachtung.

Pathologische Veränderungen der Magenwandungen kommen ziemlich häufig vor.

In Folge chronischer Katarre, ebenso nach kleinen hämorrhagischen Ergüssen nimmt die Schleimhaut nicht selten über kleinere oder grössere Stellen eine schiefgrauere Färbung an und das Mikroskop ergibt eine Einbettung von schwarzen Pigmentmolekülen. Bei geringeren Graden des Uebels zeigen sich die Magendrüsen wohl erhalten; doch erscheinen sie oft durch grössere Zellenmassen ausgedehnt und der Inhalt letzterer getrübt (Fäulnis). Bei derartigen Zuständen findet man nicht selten eine höckerige «mamelonirt» Oberfläche der Schleimhaut, welche theilweise durch vergrösserte lymphoide Fokkeli, theils durch eine lokale Hypertrophie der Schleimhaut und ihrer Drüsen, mitunter auch durch eine Entwicklung von Trübchen des Fettgewebes in der Submukosa bedingt ist. Höhere Grade können zu polyposen Auswüchsen sich gestalten. Ebenso kann es zu einer von der Muscularis ausgehenden Neubildung glatten Muskelgewebes und zwar am Pylorus kommen, welche dann zu einer ringförmigen Verengung des letzteren führt und früher vielfach irrthümlich als Magenkrebs aufgefasst worden ist. Vertikalschnitte des erhärteten Gewebes werden in solchen Fällen ohne Schwierigkeit die Anordnung zeigen.

Verhältnissmässig geringe Resultate für die Zwecke des praktischen Arztes hat zur Zeit die mikroskopische Untersuchung erbrochener Massen ergeben.

Unter ihnen Fig. 226 erscheinen zunächst die Bestandtheile der genossenen Nahrungsmittel. Dieselben sind natürlich der mannichfachen Art und treten uns theils unverändert, theils wenig geändert, theils durch die lauwarne saure Magenflüssigkeit unter beginnender Zersetzung oder durch die Fermentwirkungen des Magensaftes auf verschiedenen Stufen der Verdauung entgegen. Hierbei vergesse man indessen nicht, die schon durch die Zubereitung der Speisen hervorgerufenen Texturveränderungen ihrer Bestandtheile in Anschlag zu bringen.

So begegnen wir in verschiedener Beschaffenheit den Körnern des Stärkemehls

(g), welche bekanntlich nach den einzelnen Arten der Stärke (Roggen, Weizen, Gerste, Erbsen, Kartoffeln) ein ungleiches Ansehen besitzen. Zu ihrer Erkennung, sollte jemals dem Beobachter ein Zweifel entstehen, dient der Zusatz von Iod (S. 77). Ferner treten uns, herrührend von Gemüsen, die mannichfachsten Zellen des Pflanzengewebes, Spiralfasern und anderes darauf Bezügliche entgegen.

Gehen wir zu den thierischen Nahrungsmitteln über, so finden sich Fettmoleküle und Fetttropfen (h), abstammend von Milch und Fettgewebe, ferner bindegewebige Theile mit glasartiger Zwischensubstanz, aber nicht affizirten Zellen und den ebenfalls unveränderlichen elastischen Fasern. Einen sehr gewöhnlichen Bestandtheil erbrochener Nahrungsmassen bilden natürlich bei unserer Lebensweise Muskelfasern (i). Dieselben erscheinen vielfach durch die freie Magensäure auf jener Umwandlungsstufe, deren wir schon früher (S. 187) als Effekt der 0,1 0/0igen Salzsäure gedacht haben. d. h. mit deutlichen Querlinien und dem Zerfall in Platten oder Disks. Knorpelstücke wird man beim Menschen schon seltener begegnen, noch weniger einmal einem Knochenfragment. Während es dem Praktiker genügt, diese Formbestandtheile richtig zu erkennen, bieten ihre Umänderungen dem Histologen und Physiologen ein interessantes Phänomen dar, wie es denn sehr wünschbar wäre, dass die Wirkungen des Magensaftes auf die verschiedenen thierischen Gewebe einmal Objekt eines systematischen Studium würden, einer Arbeit, welche mit künstlich vorbereitetem Succus gastricus leicht genug anzustellen ist.

Zu diesen Formbestandtheilen genossener Nahrungsmittel kommen dann als Zumischungen von sehr ungleicher Menge hinzu die abgetrennten Epithelien des Verdauungskanales — plattenförmige Zellen der Speiseröhre und höher gelegener Theile (d), zylindrische der Magenschleimhaut (b), — ebenso die zelligen Elemente der Schleim- und Sehlauhdrüsen (a), allerdings vielfach nur in Trümmern sichtbar, endlich mit granulirten Ansehen die Schleimkörperchen (c).

Pathologische Zustände des uns beschäftigenden Organs können natürlich den erbrochenen Massen neue Bestandtheile hinzugesellen.

Die wässerige opalisirende meist saure Flüssigkeit, welche bei sogenannter Pyrosis ausgebrochen wird, lässt uns vorwiegend Epithelialzellen und Schleim-(Speichel-)körperchen erkennen. Grünes Erbrechen zeigt nichts Besonderes bei der mikroskopischen Beobachtung. Das Kolorit ist bekanntlich durch Gallenfarbstoff entstanden.

Auch die reiswasserähnlichen, bei der asiatischen Cholera erbrochenen Massen lassen neben abgetrennten Plattenepithelien der Mund- und Rachenhöhle sehr zahlreiche Schleimkörperchen wahrnehmen. Sehr spärlich bemerkt man dagegen andere Zellen, wie diejenigen der Magendrüsen und des Zylinderepithelium.

In den kaffeesatzähnlichen braunen und schwarzen Massen, wie sie bei gewissen Krankheiten, Magenblutungen, Magenkrebs, gelbem Fieber, vorkommen, ist zersetztes Blut und Blutroth die Farbe bewirkend. Man begegnet hier theils mehr normalen, theils veränderten Blutzellen, Klumpen zersetzten Blutes, Epithelial- und anderen Zellen, welche von Hämatin durchtränkt und braun gefärbt erscheinen.

Interessante mikroskopische Vorkommnisse zeigen uns die bei abnormen Gährungsprozessen der Magenhöhle erbrochenen Massen.

In gährenden Flüssigkeiten ebenso dem Brode kommt ein aus ovalen Zellen bestehender Pilz, *Cryptococcus cerevisiae*, vor (Fig. 226 f).



Fig. 226. Formbestandtheile erbrochener Massen. a Labzellen; b Zylinderepithelien; c Schleimkörperchen; d Plattenzelle der Mundhöhle; e *Sarcina ventriculi*; f *Cryptococcus cerevisiae*; g Amylonkörper; h Fetttropfen; i Muskelfaden.

Wir nehmen denselben natürlich vielfach ohne jede nachtheilige Wirkung bei unserer Lebensweise auf. Unter Umständen findet aber im Magen eine ganz ausserordentliche Vermehrung jener Zellen statt, und entleerte Massen enthalten jenes Gebilde höchst zahlreich.

Ein anderer interessanterer, aber naturhistorisch dunkler Parasit ist die von J. GOONSTRICH schon vor längeren Jahren entdeckte *Sarcina ventriculi* (e). Dieselbe — höchst wahrscheinlich eine Schizomycetenform — besteht aus würfelförmigen, regelmässig verbundenen Haufen rundlicher Zellen. Letztere zeigen sich hierbei zu 1, 2, 16, 32 vereinigt. Bestimmte Störungen der Magenthätigkeit fallen mit dem Vorkommen der *Sarcina* nicht zusammen, so dass sie ohne pathologische Bedeutung ist.

Der oben erwähnte Soor-Pilz der Säuglinge (Fig. 218) kommt bei höheren Graden des Uebels in grösserer Menge ebenfalls im Magen vor was schon das Herabschlucken der Soormassen begreiflich macht.

Die Untersuchungsmethoden bleiben für den Darmkanal grösstentheils dieselben, welche bei dem Magen ihre Erörterung gefunden haben.

Ueber das Zylinderepithelium des Darms und den von Porenkanälen durchzogenen Saum wurde zwar schon S. 147 das Nöthige bemerkt. Indessen dürfte der Ort sein eines in neuerer Zeit genauer untersuchten Strukturverhältnisses zu gedenken. Man hatte schon früher in mehr oder weniger regelmässigen Abständen und wechselnder Menge neben den gewöhnlichen Zylinderepithelzellen (Fig. 227 b) andere (a) entdeckt, welche sich durch einen abweichenden Inhalt andere Gestalt und vor Allem durch den Mangel einer Zellenmembran am oberen freien Ende auszeichneten. Die betreffenden Gebilde gleichen bald einer Birne, bald einem weitbanchigen Trinkglas. F. E. SCHMIDT traf sie durch



Fig. 227. Zellen des Darmzottenepithelium vom Menschen mit Müller'scher Flüssigkeit behandelt nach Schmidt. a Becherzellen; b Zylinderepithel.

den ganzen Darmkanal und dessen schlauchförmige Drüsen bei den Wirbelthieren, auf dem Gangwerk der Lunge, ebenso bei im Wasser lebenden Geschöpfen (Fischen und Amphibien) in deren Haut. Er hat ihnen den Namen der »Becherzellen« ertheilt und sie für schleimabsondernde Gebilde erklärt.

Zu ihrer Beobachtung benützte man ein frisch getödtetes Thier und untersuchte entweder unmittelbar mit indifferenten Zusatzflüssigkeiten, wie Iodserum, oder lege für ein paar Tage erst in die MÜLLER'sche Flüssigkeit ein. Auch zum Hohenstein hat man hier gegriffen.

Schleim- und Eiterkörperchen dringen in das Innere der Zylinderepithelien ein, wahrscheinlich auch beim Kaninchen die noch immer so räthselhaften Psorospermen (KLEBS, ich und Andere) und zwar nicht allein in die Zylinderepithelzellen des Dünndarms, sondern auch diejenigen der LEBERKUPFERSchen Drüsen, sowie der Gallengänge.

Auch die Resorption des Chylusfettes durch die Zylinderepithelien der Darmzotten beobachtet man an frischen und erhärtenden Objekten. Hier kann man nach der früher angegebenen Milchinjektion bei kleineren Säugthieren leicht sich die schönsten Bilder verschaffen. Seltener und nur durch einen besonderen Zufall wird man dagegen einmal einen in der Fettverdauung plötzlich gestorbenen menschlichen Körper erhalten, der dann natürlich möglichst bald untersucht werden muss, da die gerade in dem Verdauungskanal so rasch eintretende Zersetzung die zarten Texturverhältnisse verwischt. Aeltere Leichen sind ganz untauglich indem die so feinen Chylusmoleküle in den Darmzotten gewöhnlich zu grossen Fetttropfen zusammen zu fliessen pflegen und von dem Zylinderepithelium nichts mehr übrig geblieben ist.

Die Inhaltsmassen der LEBERKUPFERSchen Drüsen treten ebenfalls an ganz

frischen Därmen, bei Anwendung indifferenter Flüssigkeiten, schön und deutlich hervor, ebenso an Alkohol- und Chromsäurepräparaten. Ihre zylindrischen Drüsenzellen (zwischen welchen, wie SCHULZE sah, Becherzellen vorkommen) sind übrigens leicht zerstörbar, so dass man oftmals als einem Artefakt nur einer feinkörnigen, kernführenden Inhaltsmasse des Drüsen Schlauchs begegnet.

Für alle übrigen Strukturverhältnisse wende man Erhärtungsmethoden an. In früheren Jahren hatte man bei der Armut der damaligen Technik vielfach das Trocken benutzt. Nur für eine Untersuchung, für das Studium der BRUNNER'schen Drüsen (Fig. 228), möchten wir das Verfahren auch jetzt noch mit einer Modifikation, nämlich nach vorhergegangenem Kochen in Essig, empfehlen, da man in der That hübsche Bilder gewinnt und namentlich an dünnen Vertikalschnitten die Ramifikationen des ausführenden Gangwerkes im Innern des traubigen Drüsenkörpers oft in überraschender Zierlichkeit verfolgen kann. Indessen auch hier erfüllen heutigen Tages Erhärtungen mit Chromsäure, chromsaurem Kali, namentlich aber absolutem Alkohol, den gleichen Zweck, Methoden, welche neben dem Gefrierungsverfahren die wichtigsten Hilfsmittel der ferneren Darmstruktur bleiben. Schon mit ihnen erkennt man ähnlich wie in den Schleimdrüsen der Mundhöhle die längliche Form der Acini und die zylindrische der Zellen jener BRUNNER'schen Drüsen (SCHLEMMER).

Zum weiteren Studium der Därme können nach Bedürfniss noch Tinktionen und Bepinseln hinzugenommen werden.

Was nun zunächst die Beschaffenheit des Schleimhautgewebes (Fig. 229) angeht, so ist dieselbe eine andere als im Magen. In letzterem Organe hatten wir gewöhnliches faseriges Bindegewebe kennen gelernt. Eine losere, netzförmige Substanz mit Kernen in einzelnen Knotenpunkten ist hier an ihre Stelle getreten. In den Maschen liegen, namentlich im Dünndarm in reichlicher Menge, Lymphoidzellen (*a*) eingebettet. Wir haben also, ähnlich der Gerüstsubstanz der Lymphknoten, hier eine Erscheinungsform der retikulären, lymphatische Zellen erzeugenden Bindesubstanz (vergl. S. 155). Indessen das Gewebe der Darmschleimhaut trägt einen Charakter der Unregelmässigkeit und des Wechsels, welchem wir wenigstens unter Normalverhältnissen in den Lymphknoten nicht begegnen. Um die Drüsen schläuche herum, an der Oberfläche der Darmzotten, verdichtet sich jenes Gewebe zu einer mehr homogenen membranösen Schicht, ebenso als begrenzende Lage der die Mukosa durchziehenden Lymphkanäle. Stellenweise, namentlich gegen die Oberfläche stärkerer Blutgefässe und lymphatischer Bahnen hin, kann das Schleimhautgewebe noch ein anderes Ansehen gewinnen und sogar die wellenförmigen Faserbündel des gewöhnlichen Bindegewebes erkennen lassen. Auf

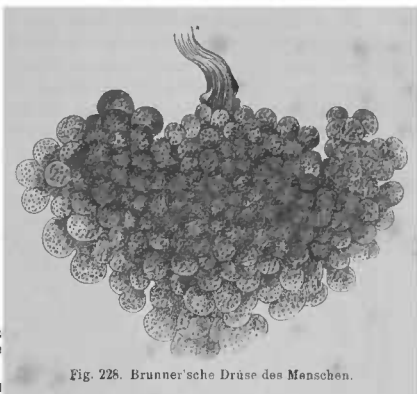


Fig. 228. Brunner'sche Drüse des Menschen.

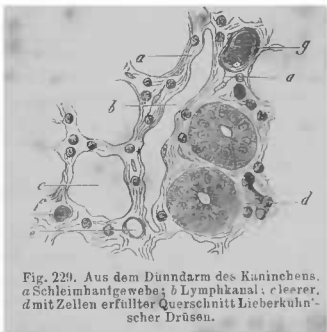


Fig. 229. Aus dem Dünndarm des Kaninchens. a Schleimhautgewebe; b Lymphkanal; c leerer, d mit Zellen erfüllter Querschnitt Lieberkuhn'scher Drüsen.

der anderen Seite, wie sich bald ergeben wird, geht aber das uns beschäftigende Gewebe kontinuierlich über in das regelmässige Netzgerüste der solitären und PEYER'schen Follikel.

Es liegt uns demgemäss ein für die Natur des Bindegewebes überhaupt interessantes Texturverhältniss vor. Räumlich neben einander, in geringen Entfernungen, erblicken wir die eine Varietät des Bindegewebes in eine andere sich umgestaltend, Dinge, welche die pathologische Gewebelehre als zeitlich nach einander eintretend bekanntlich so vielfältig dargethan hat.

Die eben erörterten Verhältnisse beziehen sich zunächst auf den Dünndarm von Mensch, Säugethier und Vogel. Schon mehr nach dem faserigen Bindegewebe hin modifizirt erscheint das Gewebe der Dickdarmschleimhaut, welches im Uebrigen weit ärmer an Lymphzellen zu sein pflegt.

Das Auspinseln des betreffenden Netzgewebes in jenen Schleimhäuten gelingt ziemlich leicht, und die Erkennung der Nuklearformation hat bei jungen Geschöpfen keine Schwierigkeit. Bei älteren nimmt die Menge der Kerne allerdings ab.



Fig. 220. Lieberkühn'sche Drüsen der Kalbe.

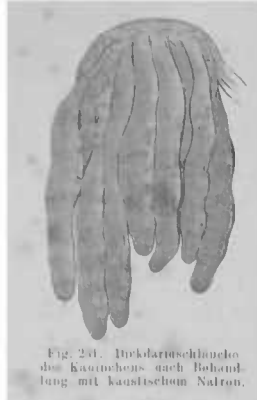


Fig. 231. Dickdarmschleimhaut des Kaninchens nach Behandlung mit kausischem Natrium.

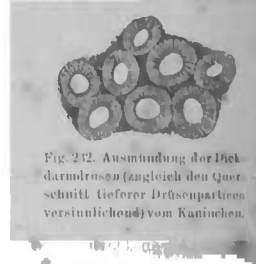


Fig. 232. Ausmündung der Dickdarmdrüsen (zugleich den Querschnitt tieferer Drüsenpartien vorstellend) vom Kaninchen.

Die LIEBERKÜHN'schen Drüsen der dünnen Gedärme (Fig. 220), und die mit ihnen wohl identischen Schlauchdrüsen des Dickdarms (Fig. 231),

wiederholen in ihrer Stellung und Häufigkeit die Verhältnisse des Magens, und werden mit denselben Hilfsmitteln untersucht. An dünnen Horizontalschnitten frisch eingelegter Theile überzeugt man sich von der epithellumartigen Stellung ihrer Zellen und sieht, wie diese kegelförmig gegen einander abgeflacht, ihre Basis nach aussen, ihre schmalere Endfläche gegen die Axe des Schlauches kehren (Fig. 232). Wie weit ihnen eine besondere, vom umgebenden Schleimhautgewebe abgrenzende Membrana propria zukommt, scheint noch einer genaueren Untersuchung zu bedürfen.

Die Muscularis der Schleimhaut wird durch die für den Magen angegebenen Hilfsmittel auch hier zur Anschauung gebracht.

Eigenthümliche Vorkommnisse bilden die Darmzotten, welche in Gestalt verschiedenartig geformter Vorsprünge dicht gedrängt in gewaltiger Menge über die ganze Dünndarmfläche getroffen werden (Fig. 233 b).

Ihr Gewebe (Fig. 231) trägt denselben Charakter, wie dasjenige der übrigen Mukosa und ist, wie bemerkt, membranartig an der Aussenseite sowie gegen den in der Axe verlaufenden Chyluskanal *ad* verdichtet. Bei den Vögeln habe ich schon vor Jahren eine deutliche netzartige Aussenseite (wie an der Oberfläche eines Lymphdrüsenfollikels mit grösster Sicherheit zur Anschauung zu bringen vermocht. Auch EBERTH fand das Gleiche bei der Gans und konnte eine ähnliche Beschaffenheit der Zottenoberfläche bei Säugethieren und Menschen erkennen. Am



Fig. 234. Dünndarm der Katze im Vertikalschnitt. a die Lieberkühn'schen Drüsen; b die Darmzotten.

besten eignen sich hierzu die Darmzotten der Ratte. Ein monatelanges Härten in der MÜLLER'schen Augenflüssigkeit ist von diesem Forscher empfohlen worden. Eingebettet im Zottengewebe kommen längs-laufende Zellen der glatten Muskulatur (c) noch vor und verleihen diesen Organen ihre schon seit längerer Zeit bekannte vitale Kontraktilität, welche für die Fortbewegung des Chylus so wichtig ist.

Horizontalschnitte der Zotten gelingen bei einer sehr scharfen Rasirmesserklinge an gut erhärteten Därmen ziemlich leicht; schwer dagegen finde ich es, einen guten Vertikalschnitt auch an den voluminösen Zotten grosser Säugethiere zu erlangen, mag man sich des getrockneten oder erhärteten Darmes bedienen.

Das submuköse Gewebe untersucht man mit den üblichen Methoden. Zur Beobachtung der hier vorkommenden ganglionären Geflechte (Fig. 171, 172) dienen die schon früher (S. 196) besprochenen Hilfsmittel.

Man studirt die Anordnung jener theils an vertikalen Schnitten, theils an Flächenansichten der von Muskel- und Schleimhaut abpräparirten Submukosa.

Die Muscularis wird nach den früher (S. 180) für das Gewebe gelieferten Vorschriften untersucht.

Der von AUERBACH entdeckte merkwürdige ganglionäre Plexus, zwischen der Rings- und Längsschicht der Darmmuskulatur, hat ebenfalls schon beim Nervensystem seine Erwähnung gefunden (S. 197).

Injektionen der Blutgefässe des Darmkanals gelingen verhältnissmässig so leicht (bei kleineren Geschöpfen von der A. coeliaca und mesenterica sowie der Pfortader, bei grösseren von arteriellen und venösen Aesten nach Abbindung angrenzender Bezirke) und ergeben eine so nachhaltige Orientirung, dass man niemals dieselben vernachlässigen sollte. Ein ähnliches Kapillarnetz umspinnt auch hier mit reichlicher gestreckter Maschenbildung die schlauchförmigen Drüsen wie im Magen, so dass da, wo die Schleimhautoberfläche glatt bleibt, die Anordnung ganz zur gleichen wird. Unsere Fig. 235, das Haargefässnetz der Magenschleimhaut im Vertikalschnitt vorführend, kann ebenfalls als eine bildliche Darstellung der Blutbahn in den tieferen Partien des Colon betrachtet werden.

Da, wo aber — und es ist für den ganzen Dünndarm, sowie zuweilen auch für Theile der Dickdärme der Fall — Vorsprünge, Papillen, Zotten vorkommen, begegnen wir hierdurch gesetzten Modifikationen der Gefässanordnung. Sehr bezeichnend und zierlich wird die letztere namentlich in den Darmzotten. Hier findet sich ein sogenanntes Schlingennetz, d. h. zwei oder mehrere stärkere Stämm-

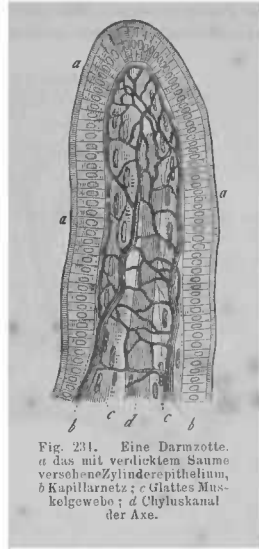


Fig. 231. Eine Darmzotte. a das mit verdicktem Saume versehene Zylinderepithelium, b Kapillarnetz; c Glattes Muskelgewebe; d Chyluskanal der Axe.

chen gehen an der Zottenspitze schleifenartig in einander über und sind in ihrem Verlaufe durch ein intermediäres, mehr rundliches Maschenwerk verbunden. An

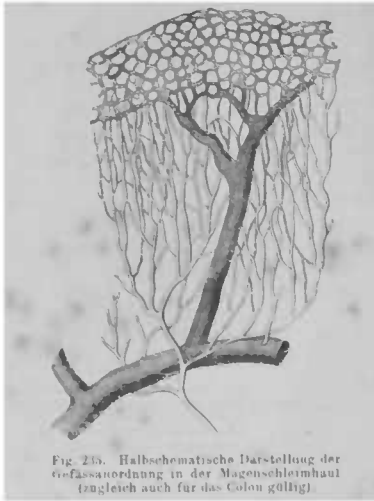


Fig. 235. Halbschematische Darstellung der Gefäßanordnung in der Magenschleimhaut (zugleich auch für das Colon gültig).

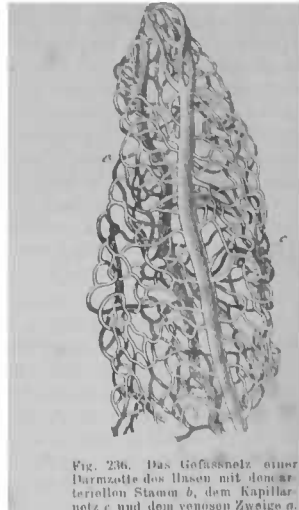


Fig. 236. Das Gefäßnetz einer Darmzotte des Ilnsen mit dem arteriellen Stamm b, dem Kapillarnetz c und dem venösen Zweige a.

grosseren Zotten, wie unsere Fig. 236 lehrt, kann die Anordnung eine ziemliche Komplikation erleiden; an kleinen Exemplaren, z. B. denjenigen der Maus, bleibt sie weit einfacher.

Stets aber liegt das Kapillarnetz in dem peripherischen Theile der Zotte, so dass die Axenpartie von dem bald zu besprechenden Chyluskanal eingenommen wird.

Leicht bleibt in jenem Gefäßbezirk das Blut zurück, so dass derjenige, welcher die Mühe der künstlichen Injektion scheut, schon an dem Körper eines vor Stunden durch Strangulation getödteten Thieres ganz hübsche Bilder der Zottenkapillaren zu gewinnen vermag.

Die zottenartigen Vorsprünge, die in den Dickdärmen auftreten können, z. B. in dem oberen Theile des Colon beim Kaninchen in auffälliger Ausbildung vorkommen, haben eine ähnliche Anordnung der Blutgefäße, unterscheiden sich aber völlig von den drüsenfreien Darmzotten dadurch, dass sie, gleich der flächenhaft ausgebreiteten Colonschleimhaut, von dicht gedrängt stehenden Drüsenhöhlen durchzogen werden.

Was endlich die lymphatischen Bahnen des Darmkanals oder die sogenannten Chylusgefäße dieser Theile betrifft, so kann man schon ohne Injektion an in der Fettverdauung begriffenen Körpern Vieles erkennen, und in der That haben auf diesem Wege in früherer Zeit mehrere Beobachter werthvolle Aufschlüsse gewonnen. Mit Leichtigkeit bemerkt man in der Axe der Darmzotten die Chylusansammlung (Fig. 237), und etwas mühsamer die mit Fett erfüllten Gänge der Schleimhaut und Submukosa (S. 224). Nur an einem passenden Aufhellungsmittel für solche Präparate fehlt es uns noch. Ebenso kann man derartige Objekte im feuchten Zustande nicht für längere Zeit aufbewahren. Meine Versuche sind wenigstens total gescheitert.

Die künstliche Injektion durch die Einstiebsmethode ist daher ein grosser Fortschritt gewesen und hat unsere Kenntnisse der Lymphbahnen des Darm-

kanals in ein paar Jahren beträchtlich gefördert. Ich glaube, durch Anwendung der kaltflüssigen transparenten Gemische das Verfahren wesentlich vereinfacht und erleichtert zu haben.

Diese Füllungen gelingen nach der Häufigkeit und Weite der im submukösen Gewebe verlaufenden lymphatischen Gänge und klappenführenden Lymphgefäße bald mehr, bald weniger leicht, mitunter auch nur schwierig. Ein recht günstiges Objekt bildet der Dünndarm des Schafes, da sehr weite Chyluskanäle in überraschender Menge die submuköse Schicht einnehmen, oder sie vielmehr herstellen. Auch das Kaninchen muss als ein zu diesen Untersuchungen geeignetes Thier bezeichnet werden; nur bietet die Dünne der Darmwandung für die Einführung der feinen Kanäle einige Schwierigkeit. Minder leicht gelingt bei den engeren und sparsameren lymphatischen Bahnen die Prozedur am Dünndarm des Kalbes und Schweines, des Hundes und der Katze; noch weniger beim Menschen, wo man indessen an dem kindlichen, sowie erwachsenen (ganz frischen) Körper mit einiger Ausdauer auch zum Ziele kommt.

Man kann bei derartigen schwieriger zu behandelnden Därmen sich der im Allgemeinen leichter füllbaren PEYER'schen Follikel bedienen, um von ihnen aus benachbarte Dünndarmpartien mit ihren Zotten zu injizieren. Beim Schaf und Kaninchen gelingt dagegen einer geübten Hand fast überall da, wo das Röhrchen gut eingeführt ist, die Eintrübung der Masse über ansehnlichere Flächen. Die Erfüllung der lymphatischen Bahnen eines ganzen Schafdarms durch eine Reihe einzelner Einspritzungen, von welcher uns TEICHMANN berichtet, ist in der That kein grosses Kunststück.

Es würde uns zu weit führen, wollten wir hier die Anordnungsverhältnisse der horizontalen Lymphnetze im submukösen Gewebe, die von ihnen aus in die Muscularis tretenden Gänge, sowie die zwischen den Schlauchdrüsen emporsteigenden und wieder vielfach netzartig verbundenen Kanäle (Fig. 238 d) näher



Fig. 237. Darmszotte eines in der Verdauung getödteten Ziegenlammes mit dem Chyluskanal in der Axe.

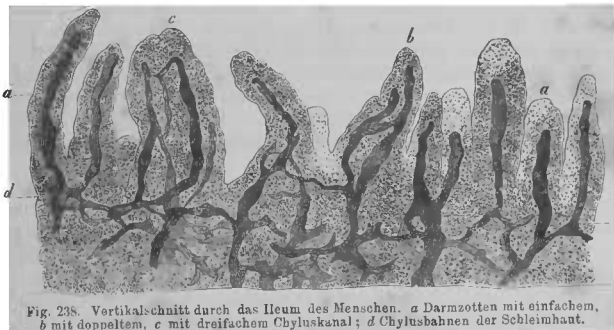


Fig. 238. Vertikalschnitt durch das Ileum des Menschen. a Darmzotten mit einfachem, b mit doppeltem, c mit dreifachem Chyluskanal; d Chylusbahnen der Schleimhaut.

schildern. In den Darmzotten, welche nach Gestalt und Grösse sehr wechseln, dünn und schlank, aber auch ganz breit und niedrig vorkommen können, finden sich blindgeendigte Chyluskanäle von verschiedenem Quermesser; in ersterem Falle einfach (a), in letzterem doppelt (b) oder in Mehrzahl (c). Sie können alsdann

gegen die Zottenspitze hogenartig in einander übergehen (c) oder auch jetzt noch die selbstständige blinde Endigung bewahren (b). Queräste tieferer Stellen kommen an jenen komplizirteren Lymphbahnen häufiger vor.

Bei weitem schwieriger gelingt die Injektion der Lymphbahnen in den dicken Gedärmen, d. h. deren Schleimhaut. Ihr Vorkommen ist ein beträchtlich sparsameres, die ganze Anordnung eine für die verschiedenen Thiere recht wechselnde. Die Schleimhaut durchziehende horizontale Netze mit kurzen kolbigen Vertikalgängen, eine am Grunde der Mukosa verlaufende flächenhafte Ausbreitung mit längeren, senkrecht aufsteigenden Kanälen etc. kommen vor. Man kennt zur Zeit diese Lymphbahnen, welche unsere Kenntnisse des Resorptionsprozesses im Darmrohr wesentlich vermehrt haben, bei den Wiederkäuern, Nagethieren und Fleischfressern. Für den Menschen (wo sie sicher nicht fehlen) ist der experimentelle Nachweis zur Stunde noch nicht heigehracht.

Haben diese lymphatischen Gänge des Darms eine besondere Gefässwandung, oder sind sie nur bindegewebig eingegrenzte Hohlräume?

Die Untersuchungen der letzten Jahre lassen wohl darüber keinen Zweifel, dass unter dem serösen Ueberzuge und in der Muscularis des Darmkanales wirkliche »Gefässe« den Chylus heherbergen. Ihr knotiges Ansehen, bewirkt durch die Klappen, spricht schon dafür, und die Wandung ist nach Aufhellung des Bindegewebes durch Essigsäure, Holzessig etc. auch erkennbar. Theilweise, vielleicht für die meisten Säugethiere, erhält sich diese Textur noch an den lymphatischen Bahnen des submukösen Bindegewebes, während bei anderen es schon hier wohl zur Bildung lakunärer, d. h. der selbständigen Gefässwand entbehrender Gänge kommt. In der eigentlichen Schleimhaut selbst sind dagegen überall sicher nur die letzteren vorhanden.

Doch kleiden sie alle die eigenthümlichen Gefässzellen aus (s. S. 221). Es sind also diese lymphatischen Gänge von einem zwar sehr dünnen, aber durchaus zusammenhängenden Epithel eingegrenzt, und diese Einfriedigung ist eine so genaue, dass sie wenigstens für den Normalzustand denselben Dienst leistet, wie jede Gefässmembran. Kein Korn der Injektionsmasse dringt in das angrenzende Gewebe ohne Zerreissung ein. Mittelst des feinsten Gemisches haben wir vielfach unter hochgradigen Drucke den Dünndarm injiziert, so dass die Gänge der Darmzotten in mächtiger Ausdehnung das Schwammgewebe jener gewaltig komprimirten, und auch hier war kein Molekül der Einspritzungsmasse in das Gewebe gelangt. Dass dagegen ein aktives Einwandern der im Verhältnisso riesengrossen Lymphkörperchen, wie sie das retikuläre Schleimhautgewebe in so reichlicher Fülle erzeugt, in die lymphatische Bahn vereinzelt einmal stattfinden wird, leuchtet ein. In dessen jene Zellen der Darmsehleimhaut sind unter normalen Verhältnissen, unserer Ansicht nach, vorwiegend zukunftslos; sie entstehen und vergehen in den Maschen des Netzgewebes. Auf der anderen Seite wird man die Möglichkeit nicht abläugnen dürfen, dass bei krankhaften Prozessen ein reichlicher Uebertritt in den Lymphstrom stattfinden kann.

Lymphatische Follikel finden sich, allerdings in wechselnder Menge, in jedem Darinkanal der höheren Wirbelthiere und des Menschen. Sie kommen theils vereinzelt oder in ganz kleinen Gruppen vor und heissen dann solitäre Follikel, theils sind sie zu grösseren Ansammlungen verbunden und stellen die Plaques der Peyer'schen Drüsen her. Die letzteren Gebilde finden sich am reichlichsten in den unteren Theilen des Dünndarms, können aber auch — es ist bei manchen Säugethiere eine regelmässige Erscheinung — noch in den Dickdärmen getroffen werden. Aehnliche Vorkommnisse zeigen uns auch im Allgemeinen die vereinzelteten Follikel.

Die uns beschäftigenden Gebilde, namentlich die am genauesten gekannten Peyer'schen Drüsen, sind in der Schleimhaut und der Submukosa eingelagert. So sehen wir (Fig. 239) an der vertikal durchschnittenen kleinen Peyer'schen

Plaque eines Kaninchens die Grundtheile jener Follikel (*b, c*) mit kugliger Gestalt in der submukösen Schicht. Andere Follikel werden weit höher und schlanker, oftmals zu förmlichen »schuhsohlenförmigen« Gebilden. Eine ansehnlichere Dicke von Schleimhaut und Submukosa geht damit Hand in Hand.



Fig. 239. Vertikalschnitt durch einen frischen Peyer'schen Drüsenhaufen des Ileum vom Kaninchen. *a* Darmzotten, *b, c* Follikel.

Das Studium dieser Organe war in einer früheren, an Untersuchungsmethoden armen Epoche ein schwieriges, so dass trotz des Interesses, welches die Beteiligung jener Gebilde an Erkrankungen, namentlich den typhösen, erweckte, das Wissen nicht recht fortschreiten wollte. Heutigen Tages sind die Erhärtungsmethoden, namentlich das Einlegen in Alkohol oder Chromsäure (weniger gut das Trocknen) zum Ziele führend. Die im Allgemeinen nicht leichte (vollständige) Injektion der Blutgefäße und die bald leichter, bald schwerer gelingende Füllung der lymphatischen Bahnen müssen natürlich hinzugenommen werden.

Der PEYER'sche Follikel (Fig. 240) besteht aus einem frei in das submuköse Gewebe hineinragenden Grundtheil (*f*), wie bemerkt, von bald mehr kugliger, bald mehr länglicher Form. Zwischen den Grundtheilen kommt bei manchen Geschöpfen ein System bindegewebiger Scheidewände vor. Zweitens finden wir (entsprechend der ganzen Gestalt) den Follikel mit einer bald höheren, bald flacheren Kuppe frei in das Darmrohr einspringend (*d*). Dieselbe, von Zylinderepithelium bedeckt, wird durch niedere oder höhere, gewöhnlich zottentragende Schleimhautwülste eingegrenzt (*a, a*).

Zwischen Kuppe und Grundtheil bleibt eine Mittelzone (*e*). An derselben

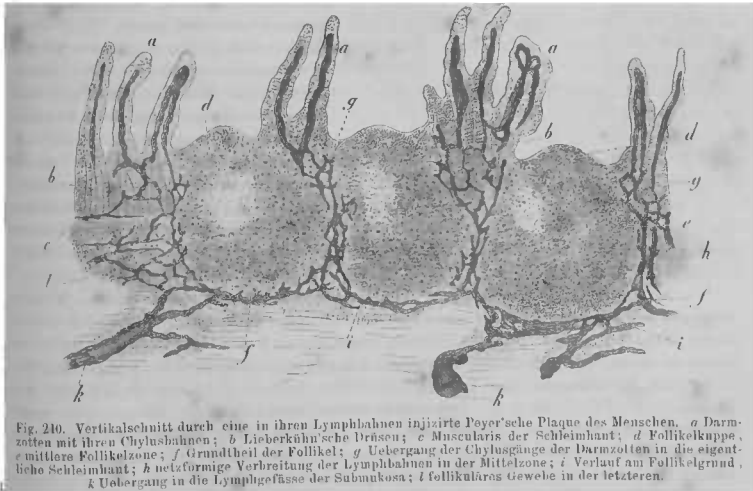


Fig. 240. Vertikalschnitt durch eine in ihren Lymphbahnen injizierte Peyer'sche Plaque des Menschen. *a* Darmzotten mit ihren Chylusbahnen; *b* Lieberkühn'sche Drüsen; *c* Muscularis der Schleimhaut; *d* Follikelkuppe, *e* mittlere Follikelzone; *f* Grundtheil der Follikel; *g* Uebergang der Chylusgänge der Darmzotten in die eigentliche Schleimhaut; *h* netzförmige Verbreitung der Lymphbahnen in der Mittelzone; *i* Verlauf am Follikelgrund; *k* Uebergang in die Lymphgefäße der Submukosa; *l* follikuläres Gewebe in der letzteren.

fehlt die Abgrenzung jener beiden Follikelpartien. Man sieht vielmehr an vertikalen und horizontalen Schnitten, wie mit jener Mittelschicht einmal alle Follikeln

kel einer Plaque in einander übergehen, und dann wie jene Zone kontinuierlich in das angrenzende Schleimhautgewebe sich fortsetzt (Z). Es ist dieses eben jene

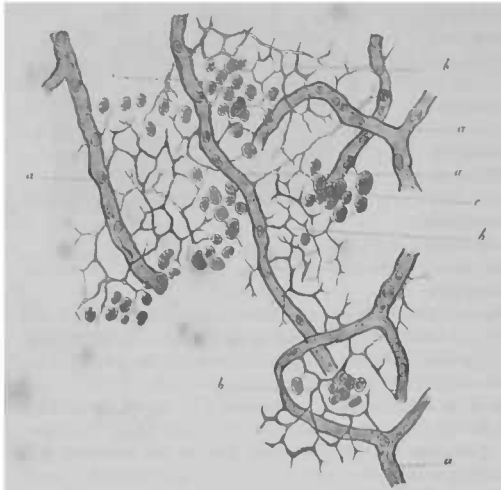


Fig. 211. Das Gewebe des Peyer'schen Follikels eines älteren Kaninchens durch Auspinseln dargestellt. a Kapillargefäße; b Netzgerüste; c Lymphkörperchen.

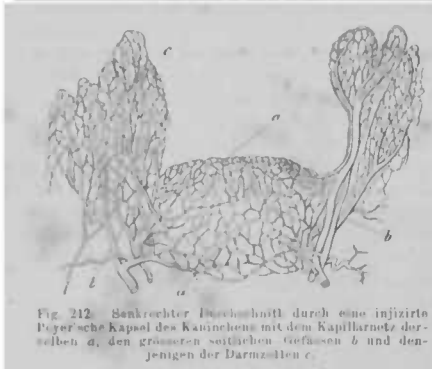


Fig. 212. Senkrechter Durchschnitt durch eine injizierte Peyer'sche Kapself des Kaninchens mit dem Kapillarnetz derselben a, den grösseren splanchnischen Gefässen b und denjenigen der Darmzotten c.

Umwandlung des retikulären Schleimhautbindegewebes in das Netzgerüste der Lymphdrüsenfollikel, deren wir schon auf einer früheren Seite gedacht haben.

Das Netzwerk der Follikel (Fig. 241 b) ist nämlich auch hier wesentlich das gleiche, wie es in den grossen Lymphknoten auftritt, im jüngeren Körper ein Zellenetz, im älteren mehr aus Balken bestehend mit geschrumpften Kernen einzelner Knotenpunkte. Gegen die Peripherie des Grundtheiles nimmt jenes Gewebe (wie es auch gegen den Umhüllungsraum der Lymphdrüsenfollikel vorkommt) einen engmaschigeren Charakter an; in den zentralen Theilen dagegen werden die

Maschenräume nicht selten grösser.

Die Bluthahn der Peyer'schen Drüsen ist in neuerer Zeit vielfach geschildert worden, so dass es überflüssig erscheinen muss, ihrer abermals ausführlicher zu gedenken. Nur die Bemerkung möge noch, gegenüber einigen Angaben, hier ihre Stelle finden, dass eine gefässfreie Centralpartie des Follikels als normales Vorkommniss nicht existirt. Unvollkommene Injektionen geben allerdings häufig genug das Trugbild von Kapillarschlingen in den inneren Theilen der Follikel. Unsere beiden Figg. 212 und 243 stellen diese Gefässanordnung von einer kleinen

PEYER'schen Plaque des Kaninchens nach einer ganz vollständigen, trocken aufbewahrten Injektion dar. Zum Ueberfluss haben wir an feuchten Objekten, durch eine Reihe auf einander folgender Schnitte, die Anordnung später nochmals genau geprüft.

Gute Erläuterungen der Lymphbahnen lehren Folgendes: Die aus den Darmzotten (Fig. 210 a. a) zurückkehrenden lymphatischen Gänge (die sogenannten Chylusgefäße) bilden um die in den Zottenwällen vorkommenden Schlauchdrüsen b ein Netz g, und dieses setzt sich in ein die Mittelzone eines jeden Follikels ringförmig umgebendes Maschenwerk netzartig eingegrenzter Gänge h fort. Die letzteren münden dann entweder in einen den Follikelgrundtheil schalenartig umgebenden einfachen Umhüllungsraum (Kaninchen, Schaf, Kalb), demjenigen der Alveole ganz ähnlich, ein, oder dieser ist ersetzt

durch einen Follikelgrund ähnlich umstrickendes Maschenwerk getrennter Gänge und Lakunen, so dass diese Partie des PEYER'schen Follikels (*h, i*), erscheint, wie der von einem Filet umzogene Spielball (so beim Menschen, dem Hund, der Katze). Aus letzterem Gangwerk (oder dem einfachen Umhüllungsraum) endlich entspringen die abführenden Lymphgefässe der Submukosa (*k*).

Der Leser begreift, dass Follikel der letzteren Art schwieriger zu injizieren sein werden, als die der ersteren Form mit jenen einfachen schalenartigen Umhüllungsräumen.

In merkwürdiger Weise besteht der wurmförmige Fortsatz, ebenso das kleine kümmerliche Coecum mancher Carnivoren, nur aus einer dichtgedrängten Ansammlung der Follikel. Der Processus vermiformis des Menschen und des Kaninchens stellt in der That eine PEYER'sche Plaque dar, die in mächtiger Ausdehnung ein ganzes Darmstück bildet. Die Injektion beim Menschen ist TEICHMANN geglückt; die Erfüllung der lymphatischen Bahnen im wurmförmigen Fortsatze des Kaninchens ist ein wahres Kinderspiel, und das ganze Organ verdient einem Jeden, welcher die PEYER'schen Follikel studiren will, auf das Angelegentlichste empfohlen zu werden.

Vielfache pathologische Veränderungen des Darms werden Objekt mikroskopischer Untersuchungen. Im Allgemeinen kommen die gleichen Methoden, welche wir bei der Erforschung des normalen Baues erwähnt haben, zur Anwendung. Zur Regel mache man es sich, möglichst frische Objekte zu erhalten, da die bald eintretende Fäulniss die weichen Gewebe bis zur Unkenntlichkeit verändert. Krankhafte Neubildungen verhalten sich im Allgemeinen für den Darmkanal wie den Magen. Wir begegnen so ähnlichen Pigmentirungen, Bindegewebsproduktionen, Lipomen etc. Krebsgeschwülste kommen in den Dickdärmen, namentlich dem Rectum, vor. Tuberkulose dagegen treffen wir besonders im Ileum, weniger im Jejunum und Colon. Es sind gerade die lymphoiden, sowohl solitären als gehäuftten (PEYER'schen) Follikel dieser Theile, welche, wie andere Lymphdrüsen, besonders von jenem Prozesse ergriffen werden. Genauere histologische Untersuchungen dieser Umänderung mit den Hilfsmitteln der Gegenwart wären am Platze. Anschwellungen der Follikel zeigen sich zusammenfallend mit Kapillarausdehnungen und Zellenwucherungen. Später tritt der Zerfall zahlreicher Lymphzellen ein, es entsteht die feinkörnige sogenannte Tuberkelmasse. Diese erweicht dann und giebt zur Bildung von Geschwüren Veranlassung. Die Lymphdrüsen des Gekröscs pflegen sich an jenem Prozesse ebenfalls zu betheiligen.

Auf anatomischem Gebiete verhalten sich die Strukturverhältnisse der Follikel beim Abdominaltyphus sehr ähnlich. In dem ersten oder katarrhalischen Stadium sind die Haargefässe der PEYER'schen Follikel oft in sehr beträchtlichem Grade erweitert. Grossen, mehrkernigen Lymphkörperchen begegnet man hier ganz in derselben Weise, wie bei der typhösen Umänderung der Lymphknoten (S. 228). Durch einige in früherer Zeit vorgenommene Injektionen konnte ich wenigstens

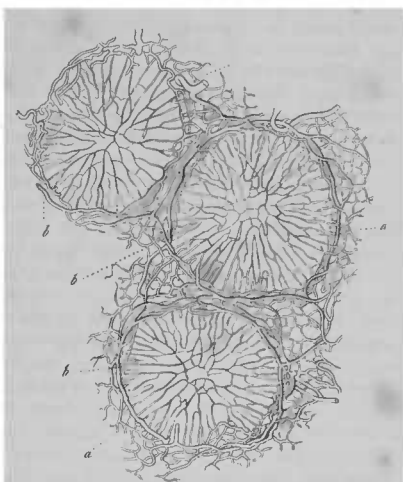


Fig. 243. Querschnitt durch die Äquatorialebene dreier PEYER'scher Kapseln desselben Thieres. a Das Kapillarnetz; b die grosseren ringförmigen Gefässe.

die Ueberzeugung gewinnen, dass in diesem Stadium die lymphatischen Bahnen der Peyer'schen Drüsen noch vollkommen wegsam sind. Später, mit dem Zerfall der Zellen, scheinen letztere verstopft und unwegsam zu werden. Von den sich anreihenden Resorptionsvorgängen, von der Erweichung des Follikelinhalt und der Darmgeschwürbildung, sowie deren Verschörfung weiter zu reden, scheint hier nicht der Ort. Die letztere Masse besteht aus feinkörniger Substanz, Kernen, Zellen und Zellentrümmern etc. Der sich anreihende Verarbeitungsprozess geht natürlich durch eine Neubildung von Bindegewebe vor sich. Wie ich aus eigener Erfahrung weiss, sind sichere Resultate gerade hier nicht leicht zu erhalten, so dass eine sorgsame Prüfung der vorhandenen Angaben sehr wünschenswerth wäre.

Was endlich die Aufbewahrungsmethoden von mikroakopischen Präparaten des Verdauungskanales betrifft, so können die gewonnenen Vertikal- und Horizontalschnitte einmal feucht mit oder ohne vorhergegangene Tinktion in wässrigem oder auch mehr wasserfreiem Glycerin konservirt werden. Hat man sie sorgfältig ausgewaschen, ehe man in letztere Flüssigkeiten einlegt, so erhalten sie sich in der Regel gut, sowie auch ihre mit transparenten Massen (Karmün, Berliner Blau injizirten Gefässe und Lymphbahnen. Die Nerven- und Gangliengeflechte des Darmrohrs lassen sich bisherigen Erfahrungen zufolge noch am besten aufbewahren, wenn sie einige Zeit lang vor dem Einschluss durch destillirtes Wasser von ihren Säureresten befreit worden sind. Für viele Zwecke recht brauchbar muss dann gerade hier die Methode des Entwässerns (ingirter Präparate in absolutem Alkohol und der nachfolgende Einschluss in durch Chloroform gelösten Kanadabalsam bezeichnet werden. Schöne dauerhafte Uebersichtspräparate für schwächere Vergrößerungen lassen sich so gewinnen. Will man dickere Massen, z. B. ein Stückchen Dünndarmschleimhaut mit aufrecht stehenden Darmzotten, einschliessen, so benütze man die Glaszellen. Ein geschickter Präparator wird mittelst einer solchen auch mit Kanadabalsam einen hübschen Einschluss erzielen können.

Es erübrigt uns endlich des Darminhalt und der aus letzterem entstehenden Kothmassen zu gedenken. Pflügt auch jener seltener Objekt ärztlicher Erforschung zu werden, und hält der Ekel viele Beobachter von der Untersuchung der letzteren Stoffe ab, so bilden sie beide bei der Mannichfaltigkeit ihrer Formbestandtheile sehr belehrende und nicht immer leichte Objekte mikroskopischer Beobachtung.

Der aus dem Magen ausgetretene, von Speichel und Magensaft veränderte Nahrungsbrei hat bekanntlich den Namen des Chymus bekommen. Ihm mischen sich beim weiteren Fortrücken die Sekrete der Leber, des Pankreas und der verschiedenen Schleimhautdrüsen sowie abgestossene Epithelien, Drüsenzellen, Schleimkörperchen des Darmkanals zu, während andere Stoffe, Fette, Eiweisskörper, Salze durch Aufsaugung in das Chylusgefässsystem entfernt werden. Nach der Natur der Nahrungsmittel zeigt der Chymus natürlich sehr beträchtliche Differenzen; anders ist er bei Fleisch-, anders bei Pflanzenfressern.

Die im Chymus gelösten Substanzen übergehen wir hier. Seine Formbestandtheile sind Fettmoleküle und Fetttropfen, veränderte Muskelfasern, Bindegewebstücke (bei fleischfressenden Thieren Knorpel- und Knochenfragmente, Stärkekörner, verschiedene pflanzliche Gewebe u. a. mehr. Fig. 244 welche den Dünndarminhalt eines Kaninchens darstellt, kann uns von einer derartigen Be-

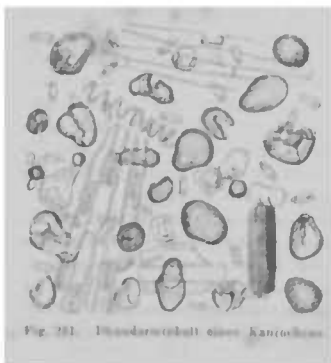


Fig. 244. Dünndarminhalt eines Kaninchens.

schaffenheit nach vegetabilischer Nahrung eine Vorstellung gewähren. Stärkemehlkörner auf verschiedenen Stufen der Auflösung, zum Theil schon zu hohlen, leeren Blasen umgewandelt, Epidermoidalgewebe, Prosenchymzellen, Spiralgefäße etc. treten uns in dem Bilde entgegen.

Bei der Fortbewegung durch die dicken Därme erleidet dieser Inhalt weitere Umänderungen. Die verdauenden Eigenschaften des sogenannten Darmsaftes machen sich geltend; die Lymphgefäße resorbieren den flüssigen Theil, und durch die Umänderungen der Gallenpigmente, sowie durch faulige Zersetzung nehmen jene Massen die Farbe und den Geruch des Kothes an.

In demselben trifft man noch zahlreiche Formbestandtheile der Nahrungsmittel, Fäden der Muskelsubstanz, Fettgewebe, Bündel von Bindegewebe, elastische Fasern u. a. m. Die Muskelfasern sind oft in Platten zerfallen und durch Gallenpigment grünlich tingirt. Zahlreicher zeigen sich in den menschlichen Extremitäten Ueberreste pflanzlicher Nahrungsstoffe, als Stärkemehlkörner, Spiralgefäße, Epidermoidalgewebe, Dinge, deren wir schon beim Dünndarminhalt gedacht haben. Auffallende Stuhlbgänge, welche hypochondrischen Personen grösse Sorge bereiten und auch den Arzt frappiren können, lassen sich bei der mikroskopischen Analyse oft leicht als Nahrungsreste darthun.

Der Koth des Menschen ist stets sehr reich an Fäden und Trümmern der Leptothrix.

Mit dem Namen des *Mekonium*, Kindspech, hat man die dunkeln pechartigen Stuhlgänge der Neugeborenen bezeichnet. Sie enthalten zersetzte Galle, abgelöste und verwesende Epithelien und Zellen des Darmrohrs sowie die feinen mit dem Fruchtwasser eingeschluckten Härchen der Haut. Das Kindspech ist reich an Fetten, und der ätherische Auszug lässt zahlreiche Krystalle des Cholestearin fallen.

Mannichfache Umänderungen nach Konsistenz, Farbe und Bestandtheilen bieten die Kothmassen bei Krankheiten dar. Die auffallendsten Stuhlgänge finden sich bei Dysenterie; Abdominaltyphus und Cholera. Die Nahrungsbestandtheile treten hier mehr und mehr zurück und auch die zersetzte Galle in der Regel; die Darmsekrete dagegen und abgetrennte Zellen wiegen vor. Zu ihnen können sich eiweissartige Massen, geronnener Faserstoff, Blut hinzugesellen.

Dysenterische Stühle führen abgestossene Zylinderzellen, Schleim- und Eiterkörperchen, Zellenkerne, Drüsenzellen, Fibringerinnsel, Blutzellen und Blutklumpen.

Die eigenthümlichen, auf der Höhe der Krankheit beim Abdominaltyphus vorkommenden Entleerungen zeigen neben Epithelien Drüsenzellen, Eiterkörperchen und eine feinkörnige Masse mit Kernen, welche man für abgestossene Verschwärungsprodukte der PEYER'schen und solitären Drüsen ansieht. Blutkörperchen kommen ebenfalls in jenen Entleerungen nicht selten vor.

Wir gedenken hier endlich noch der Cholerastühle. Die reiswasserähnlichen Abgänge bei dieser Krankheit enthalten sehr grosse Mengen von Schleimkörperchen, dagegen nur sehr spärliche Zylinderepithelien.

In alkalisch reagirenden Kothmassen findet man sowohl bei gesunden als kranken Menschen krystallinische Abscheidungen der phosphorsauren Ammoniakmagnesia (Fig. 245). Sie zeigen eine rhombische Form und erscheinen am gewöhnlichsten als dreiseitige Prismen mit Abstumpfung der beiden einer Seitenkante entsprechenden Ecken, in der sogenannten Sargdeckelform.

Bei der so allgemeinen Verbreitung des phosphorsauren Talkerdesalzes in den festen und flüssigen Theilen des Organismus bildet in Folge von Ammoniakentwicklung die uns beschäftigende Doppelverbindung eines der gewöhnlichsten Vorkommnisse.

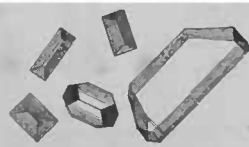


Fig. 245. Krystalle der phosphorsauren Ammoniakmagnesia.

Selten dagegen findet man im Darmkanal (aber auch schon im Magen) kristallinische Abscheidungen des Taurin, des Paarlings einer der beiden Gallensäuren (Fig. 246). In der Regel bedarf es zum Nachweis dieses Körpers wie des Cholesteinin erst weiterer chemischer Prozeduren.

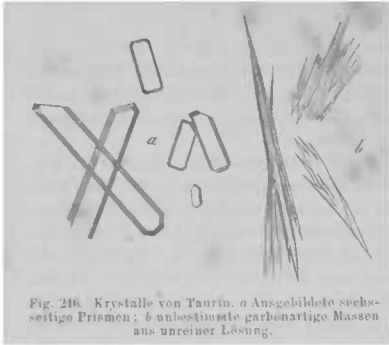


Fig. 246. Krystalle von Taurin. a Ausgebildete sechsseitige Prismen; b unbestimmte karbonartige Massen aus unreiner Lösung.

Wir können jedoch die mikroskopische Analyse des Kothes nicht verlassen, ohne noch gewisser thierischer Parasiten desselben zu gedenken.

Ein grösseres, allseitig bewimpertes Infusionsthierchen, das *Paramaecium coli* von MALMSTEN ist bisher ohne jegliche praktische Bedeutung. Man hat es einige Mal in den dicken Gedärmen menschlicher Leichen sowie in Stuhlgängen beobachtet. Ebenso verhält es

sich auch mit der von LAMBL aufgefundenen *Cercomonas intestinalis*, einem kleinen mit einfacher Wimpergeißel versehenen Geschöpfe. Es ist in dem glasigen Darmexkrete von Kindern getroffen worden, bei Darmkatarrhen, ebenso bei Typhus- und Cholera-kranken (DAVAINÉ). Zur Untersuchung sollten jedoch ganz frische oder noch nicht erkaltete Darmentleerungen benützt werden (EKEKRANTZ).

Von grösserer praktischer Bedeutung ist dagegen der mikroskopische Nachweis der Eier der bekanntesten Darmhelminthen des Menschen (DAVAINÉ, LAMBL, LIECKHART u. A.). Sieht man ab von der *Trichina*, deren Embryonen im Mutterleib auschlüpfen und alsbald die Darmwandungen durchbohron, so entwickeln sich die Eier der übrigen Nematoden nicht im menschlichen Körper, werden vielmehr nach aussen geschafft, und erscheinen im Stuhlgang; ebenso, wenn



Fig. 247. Eier der bekanntesten Helminthen des Menschen nach einer von Prof. Lieckhart mitgetheilten Zeichnung (siehe bei Zschalich, Verringerung 1). 1. *Ascaris lumbricoides*, 2. *Trichostrongylus dignatus*, 3. *Capillaria tracheobronchialis*, 4. *Trichostrongylus axei*, 5. *Trichostrongylus colubriformis*, 6. *Trichostrongylus axei*, 7. *Trichostrongylus axei*, 8. *Trichostrongylus axei*.

auch nur mehr zufällig, diejenigen der Bandwürmer, welche durch Zerreiſung einer Proglottis frei geworden ſind. Leicht erkennt man die Eier von im unteren Theil des Darms hausenden Schmarotzern, ſo namentlich der *Oxyuris vermicularis*, wo jedes mikroſkopische, der Oberfläche eines Kothſtückes entnommene Präparat ſie in Menge darbietet (Vix). Schwieriger wird dagegen die Entdeckung der Eier bei höher oben im Darmkanal wohnenden Nematoden, wie dem Spulwurm, da dieſelben nicht mehr in dem feſte Kothmaſſen umhüllenden Schleim, ſondern im Innern jener vorkommen.

Zur Unterſuchung breitet man entweder feſtere Kothmaſſen mit Waſſer aus, oder wählt (bei *Oxyuris*) den überziehenden Darmschleim. Auch der mit einem Spatel von der Maſtdarmwandung abgekratzte ſchleimige Ueberzug bietet reichliche Eier jenes Helminthen dar (Vix).

Wir heben die Merkmale jener Helmintheneier (Fig. 247) in Kürze hervor. *Trichocephalus dispar* (2). Eier doppelt kontourirt, oval, an beiden Polen abgeſtutzt, Schale und Dotter bräunlich. Länge 0,0239—0,0257, Breite 0,0111''

Ascaris lumbricoides (1). Eier rundlich oder oval, 0,0363—0,0386'' messend, die zweitgrößten von allen. Die Eiſchale doppelt gerandet und noch von dem hellen zackigen Hof einer eiweiſſartigen Umhüllungſubſtanz überzogen.

Oxyuris vermicularis (3). Eier meiſtens hell; doppelt kontourirte ovale Schale (häufig mit aſſymmetriſcher Wölbung). Länge 0,0231—0,0248, Breite 0,0102—0,0115''

Distoma hepaticum (4). Eier oval, ſehr groſſ, gelblich. Länge 0,0572—0,0616'', Breite 0,0332—0,0399'' Der vordere Pol mit dem Deckelchen mehr abgeflacht. Eiſchale doppelt, Inhalt ein Zellenhaufen und Dotterballen.

Distoma lanceolatum (5). Die braunen doppelschaligen ovalen Eier, viel kleiner, 0,0177—0,0199'' lang, 0,0133'' breit, kommen in ſpäterer Periode zur Entleerung als bei der vorigen Art, und enthalten einen ovalen, 0,0115—0,0133'' messenden Embryo mit zwei Körnerhaufen im hinteren Körpertheile.

Bothriocephalus latus (8). Eier oval, von 0,0310'' durchſchnittlicher Länge und 0,0199'' mittlerem Quermesser, werden umhüllt von einfacher harter brauner Schale, derer vorderer Pol ein deutlich abgeſetztes kappenförmiges Deckelchen bildet.

Taenia solium. Die Eier, welche ſich innerhalb der ſogenannten Proglottiden entwickeln, laſſen nach den Altersſtufen Verſchiedenheiten erkennen. Das mit dem Embryo verſehene Ei (7) zeigt bald eine länglichrunde umhüllende Eiweiſſlage und eine kuglige, dicke, mehrfach kontourirte, bräunliche, innere Schale von 0,0133'' Durchmesser, deren Oberfläche mit dicht ſtehenden Stäbchen beſetzt iſt, und welche den ſphäriſchen, mit 6 Häkchen verſehenen Embryo von 0,008'' enthält; bald fehlt die äuſſere Subſtanzlage (welche die urſprüngliche Dotterhaut bildet). Unentwickelte Eier ſind kleiner, kuglig, anfänglich ohne die innere Hülle, eine Dotterkugel und einen beſonderen Haufen von Embryonalzellen umſchließend.

Taenia mediocanellata. Eier (6) ganz ähnlich, aber merklich oval und faſt regelmäſſig mit der urſprünglichen Dotterhaut verſehen. Gröſſe und ſonſtige Beſchaffenheit der Eiſchale wie beim vorigen Thier.

Daneben werden noch im Koth die bekannten Haken der Taenien und ihrer Jugendformen, ebenſo bei Trichinenkrankheit geſchlechtsreife Exemplare dieſes Wurmes für die Diagnose eines Helminthenleidens verwendbar.

Achtzehnter Abschnitt.

Pankreas, Leber, Milz.

Noch sind uns die beiden grossen, mit dem Darmkanal verbundenen drüsigen Organe, das Pankreas und die Leber, übrig geblieben. Ebenso möge hier die Milz ihre Erörterung finden.

Das Pankreas können wir rasch absolviren. Seine Untersuchungsmethoden sind die gewöhnlichen grösserer traubiger Drüsen. Das frische Organ, die üblichen Mazerationsmethoden, in Alkohol oder Chromsäure erhaltene Stücke mit Zuhülfnahme der für Drüsen üblichen Reagentien lassen den Bau erkennen. Schöne Bilder liefert das flach ausgebreitete Pankreas kleiner Nagethiere, der Maus, Ratte, des Kaninchens, während die Untersuchung der menschlichen Bauchspeicheldrüse durch den Reichthum der Drüsenzellen an Fettkörnchen sehr gewöhnlich einige Schwierigkeit findet. Injektionen der Blutgefässe gelingen leicht; Erfüllungen der Drüsenkanäle (Fig. 218) versucht man mit kaltflüssigen Gemischen, z. B. dem löslichen Berliner Blau von BÄCKE. Schon die vorsichtig geführte Spritze kann dazu ausreichen. Bessere Dienste zur Erfüllung der feinsten zwischen den Drüsenzellen verlaufenden kapillaren Gänge (c) leistet der konstante Druck.

Dagegen bedarf mancher Eigenthümlichkeiten halber die Leber einer genaueren Erörterung. Und in der That ist gerade die Durchforschung dieser voluminösesten aller Drüsen des Körpers zugleich eine schwierige, so dass einzelne Strukturverhältnisse bis zur Stunde noch kontrovers geblieben sind.

Jedes der bisher besprochenen drüsigen Organe zeigte alsbald dem Beobachter neben den Inhaltzellen eine umgebende Membrana propria (die allerdings durch die begrenzende Bindegewebschicht ersetzt sein konnte). Während nun die Zellen der Leber mit grösster Leichtigkeit wahrzunehmen sind, bereitet die Frage nach der Existenz der Membrana propria den Mikroskopikern grosse Verlegenheit.

Um die Leberzellen (Fig. 219) zu demonstriren, genügt das einfachste Verfahren. Schneidet man in das frische Organ ein und streicht man über die Schnittfläche mit der Skalpellklinge, so bietet uns die bräunliche Masse, mit einer Flüssigkeit verdünnt, zahlreiche Exemplare dar, theils vereinzelt, theils in Reihen und Resten netzförmiger Züge. Die charakteristische Gestalt, den feinkörnigen Zelleninhalt, sehr gewöhnlich mit einzelnen Fettkörnchen untermischt und den Kern, der nicht selten doppelt in einem Zelleukörper

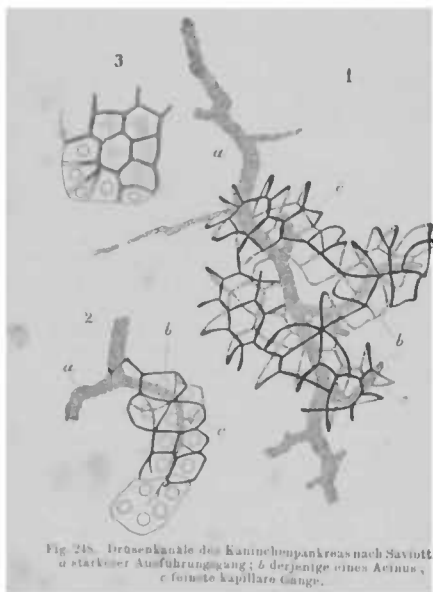


Fig. 218. Drüsenkanäle des Kaninch pankreas nach Saviothi. a starker Ausführgang; b derjenige eines Acinus; c feinste kapillare Gänge.

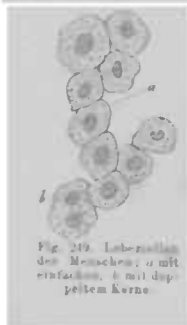


Fig. 219. Leberzellen des Menschen; a mit einfachem, b mit doppeitem Kerne.

Zeugniß der Zelltheilung), zeigt die nebenstehende Figur. Eine besondere Zellmembran kann indessen an den Zellen der Leber nicht dargethan werden; eine etwas erhärtete Rindenschicht nimmt vielmehr ihre Stelle ein.

Bekanntlich unterscheidet man schon seit langen Zeiten die sogenannten Leberläppchen. Es sind dieses Substanzinseln des Gewebes, bald braunroth im Innern und mit bräunlichem Randtheil, bald von umgekehrtem Kolorit. Sie fließen bei den meisten Säugethieren an der Peripherie mit einander zusammen, erfahren jedoch hier und da eine deutlichere Abgrenzung von einander.

Bei einer solchen schärferen Trennung der Leberläppchen zeigt das Mikroskop als Ursache eine stärker entwickelte bindegewebige Grenzschicht. Die Leber der Katze, des Schafs und ganz besonders des Schweins zählen hierher. Manches, was an dem Organ anderer Thiere und des Menschen nur mühsam zu erkennen ist, tritt uns bei dem zuletzt erwähnten Thiere deutlicher hervor; die Schweinsleber ist daher von den modernen Histologen als höchst geeignetes Untersuchungsobjekt mit Recht empfohlen worden.

Mit Hülfe eines scharfen Skalpell's kann man z. B. dicht unter der Oberfläche hin einen feinen Querschnitt eines solchen Läppchens aus dem frischen Organe gewinnen. Von anderer Seite ist das VALENTIN'sche Doppelmesser (S. 65) hierzu empfohlen worden. Viel besser aber, wie wir später zu besprechen haben, bedient man sich zur Anfertigung derartiger Ansichten der mit Alkohol oder Chromsäure erhärteten Leber. Auch die Gefrierungsmethode empfehlen wir.

Ein solcher Querschnitt (Fig. 250) zeigt uns nun die Reihen der Leberzellen oder das Zellenbalkennetz in einer im Allgemeinen radienartigen Anordnung und jene Zellenzüge durch kurze Querreiben zugleich netzartig verbunden. Gewöhnlich liegen in der Leber des Menschen und der Säugethiere die Zellen eines solchen Balkens in einfacher Reihe und nur an den Knotenpunkten stellenweise gedoppelt; doch kommen manche Verschiedenheiten vor. Ein System ähnlicher Lücken tritt uns an solchen Präparaten meist sehr deutlich entgegen.

Injiziert man behufs weiterer Untersuchungen mit transparenten Substanzen die Blutgefäße (entweder in einfacher Füllung von der Vena hepatica oder der Pfortader oder mit doppelter Masse von beiden Venen zugleich), so erscheint das radienförmig angeordnete Haargefäßnetz in überraschender Schönheit, und man überzeugt sich sogleich, wie die erwähnten Lücken, welche der Querschnitt des Leberläppchens gezeigt hatte, kapillaren Bahnen des Gefäßnetzes ihren Ursprung verdanken, ebenso die runden, zentrale Lücke (Fig. 251) der Querschnitt eines Aestchens der Lebervene (Vena intralobularis von KIERNAN) ist. Die nähere Anordnung der Blut-

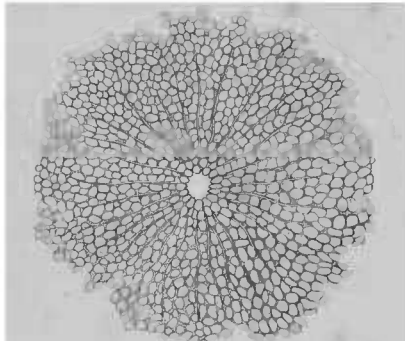


Fig. 250. Querschnitt eines menschlichen Leberläppchens.



Fig. 251. Die injizierte Kaninchenleber mit den Zweigen der Pfortader und Lebervene.

gefäße kann Fig. 251 dem Leser versinnlichen. Mehrere Läppchen erscheinen von einem in der Seitenansicht hervortretenden Pfortaderzweig mit feineren Aestchen, welche die Zwischenräume zwischen den Läppchen einhüllen (Venae interlobulares), versorgt, und im Centrum bemerkt man die Stämmchen des Lebernervensystems. In den peripherischen Theil des Haargefässnetzes senken sich dann noch einzelne Zweige der Arteria hepatica ein, so dass von dem letzteren Gefäße aus die Injektion mit ähnlichem Erfolge wie durch die Pfortader geübt werden kann.

Schon im frischen Zustande zeigt die vorher injizierte Leber die Kapillarmaschen durch die Reihen der Leberzellen eingenommen, so dass also förmlich zweierlei Netze, das der Blutbahn und dasjenige der Zellenbalken, in einander geschoben sind.

Bei weitem schöner aber vermögen wir an gut erhärteten Organen, wo die Rasirmesserklänge sehr feine Schnitte ergibt, die betreffenden Beobachtungen zu machen. Man kann sich des einfachen Alkohol bedienen, ebenso des CLARKE'schen Gemisches aus Weingeist und Essigsäure (S. 81). BEALE rühmt namentlich die Verwendung von Alkohol, welcher mit ein paar Tropfen Natronlauge versetzt ist (vergl. S. 82). Solche Präparate, von anhängenden Massen durch Abspülen befreit und mit Karmin oder (was ebenfalls sehr zu empfehlen) mit Hämatoxylin tingirt, gewähren allerdings ein Bild, als ob die Zellen ganz frei in den Lücken des Haargefässnetzes eingebettet seien. Und in der That hat man längere Zeit gerade diese Ansicht vertreten, obgleich mit demselben Rechte auch die entgegengesetzte Auffassung hätte vertheidigt werden können, dass nämlich ein in homogene Membran eingeschlossenes Zellennetz von dem netzförmigen Lakkensystem kapillärer Blutströme durchzogen werde.

Die modernen Hilfsmittel haben uns hier einen bedeutenden Schritt weiter geführt.

Feine Schnitte einer — wir möchten sagen — zur auspinselfähigen Konsistenz erhärteten Leber (sich verwendend gewöhnlichen Alkohol dazu, anfangs stark wässrige, dann wasserärmeren) gestatten

die Entfernung der Leberzellen, allerdings nur über beschränktere Stellen (Fig. 252). Es bleibt so in höchster Zierlichkeit ein sehr feines, von homogener Membran geformtes Netzwerk (a) zurück, welches Blutstrom und Zellenreihe trennt. Greift man zur Karmin-tinktion, so werden einmal die Reihen der vom Pinsel nicht entfernten Leberzellen sehr schön hervortreten; alsdann aber wird man neben den Kapillarkernen noch einzelne kleine rundlichere Kerne, und zwar beim erwachsenen Geschöpfe meist nur geschrumpft, in dieser wasserhellen Membran des Netzgerüsts erkennen.

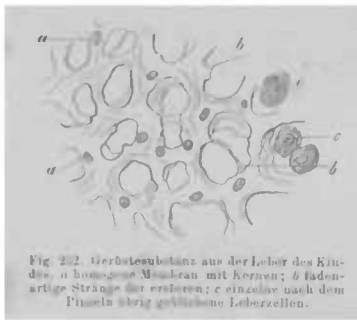


Fig. 252. Gerüstsubstanz aus der Leber des Kindes. a homogene Membran mit Körnern; b fadenartige Stränge der Leber; c einzelne nach dem Pinseln übrig gebliebene Leberzellen.

Benützt man die Leber des menschlichen Neugeborenen oder eines Embryo aus den

letzten Monaten, sowie der Säugethiere auf entsprechenden Lebensstufen, so tritt stellenweise mit grosser Deutlichkeit die betreffende feine wasserhelle Haut als eine doppelte uns entgegen, deren eine Lage der Kapillarwandung entspricht, während die andere das Zellenbalkenwerk begrenzt.

Hierzu unterliegt es wohl keinem Zweifel mehr, dass eine dünne, oftmals sogar äusserst feine Schicht homogener bindegewebiger Stützsubstanz (in Kontinuität mit dem die Leberläppchen umhüllenden Bindegewebe) und mehr membranartig gegen die Zellennetze verdichtet, die lang gesuchte Membrana propria der Leberzellenreihen bildet oder ersetzt. Ihr gehören jene Kerne, welche in früherer Lebensperiode reichlicher vorkommen und oft von deutlichem Zellkörper umhüllt sind, als ein System von Bindegewebskörperchen an.

Während jene beiden Membranen, die bindegewebige Gerüstsubstanz und die Haut der Haargefäße anfänglich getrennt sich zeigen, machen sie uns bei älteren Geschöpfen oft den irrigen Eindruck, als wären sie verschmolzen (s. u.). Die schönen Ergebnisse, welche uns schon vor Jahren REMAK über die Bildungsweise der Leber mitgeteilt hat, werden also am Organe des Neugeborenen und Erwachsenen bestätigt. Die Kenntniss der betreffenden Thatsachen verdanken wir zum Theil BEALE, besonders aber E. WAGNER.

Wir kommen nun zur Erörterung der Gallenwege. Ihre Zweige mit faseriger Membran und einer Bekleidung niedriger zylindrischer Epithelialzellen umziehen, theils mehr geschlossen als höchst zierliches Ringnetz (Katze, Kaninchen, Meerschweinchen), theils in Gestalt getrennter, bogig gekrümmter verzweigter Gänge (Schwein) die Peripherie der Läppchen und halten somit einen ähnlichen Verlauf ein, wie die Aeste der Pfortader. Man erkennt diese Gänge (deren Muskulatur, wie HEIDENHAIN gezeigt, durch die Behandlung mit Chlorpalladium (1:900) hervortritt) bei vorsichtigen Injektionen des Ductus hepaticus ziemlich leicht; ebenso, nachdem man jene Kanäle einmal beobachtet hat, auf feinen Schnitten des gehärteten Organes unter Beihülfe von Pinseln und Tinktion. Hier und da wird das letztere Verfahren uns auch einmal noch feinere Gänge zeigen, welche nach einwärts in das Läppchen laufen.

Die feinere Injektion der Gallenwege muss natürlich für die weitere Ermittlung der Struktur zu Hülfe genommen werden; sie hat das Verhalten der letzten Gallengänge zu den Zellenreihen des Leberparenchyms zu entscheiden. Diese Prozedur ist aber bei der grossen Zartheit des Läppchenbaues und bei dem Hinderniss, welches die in jenem Kanalwerk angestaute Galle der Injektionsmasse darbietet, eine schwierige und in der Regel auch, namentlich bei Leimlösungen, an rasch erscheinenden Extravasaten scheiternd.

Erst in neuester Zeit ist es gelungen, hier zu einem entschiedenen Resultate zu gelangen (BUDGE, ANDREJEVIC, MAC GILLAVRY, FREY, HERING, EBERTH), nämlich ein höchst elegantes feines Gallennetzwerk, welches das ganze Leberläppchen durchsetzt und mit seinen Maschen die einzelnen Leberzellen umgiebt, zu erfüllen. Ein analoges hat man hinterher in den traubigen Drüsen entdeckt (S. 235).

Man bediene sich hierzu der noch ganz frischen Leber des eben getödteten Thieres und entweder des S. 109 beschriebenen, Fig. 77 abgebildeten Apparates mit konstantem Druck oder des HERING'schen. Eine vorherige Entleerung der Galle ist nicht nothwendig. Als Injektionsmasse dient ein wässriges Berliner Blau (S. 107, Anm.), welches oft schon bei sehr geringer Druckhöhe (20—25 Mm.

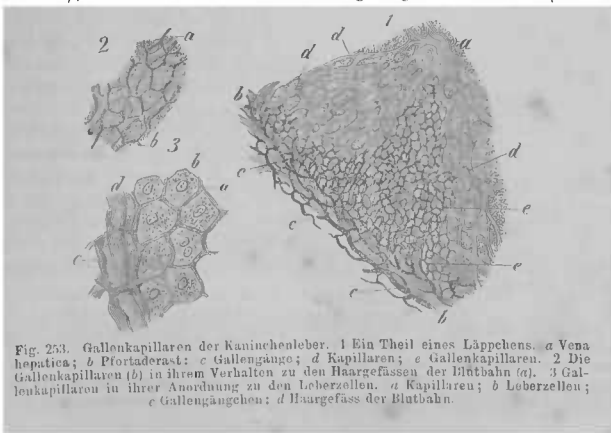


Fig. 253. Gallenkapillaren der Kaninchenleber. 1 Ein Theil eines Läppchens. *c* Vena hepatica; *b* Pfortaderast; *c* Gallengängen; *d* Kapillaren; *e* Gallenkapillaren. 2 Die Gallenkapillaren (*c*) in ihrem Verhalten zu den Haargefässen der Blutbahn (*a*). 3 Gallenkapillaren in ihrer Anordnung zu den Leberzellen. *a* Kapillaren; *b* Leberzellen; *c* Gallengängen; *d* Haargefäss der Blutbahn.

Quecksilber) das wunderbare Netzwerk eines Läppchens zu füllen vermag; in andern Fällen erst bei vorsichtig gesteigertem Druck 40–50 Mm.). Ein rundliches Maschenwerk höchst enger, nur 0,001–0,0005^m messender, zylindrischer Röhren durchsetzt alsdann das ganze Leberläppchen. Das Kapillarnetz der Blutbahn durchstrickend umgibt es mit der Einzelmasche zugleich die Drüsenzelle, so dass die Oberfläche einer jeden Leberzelle theilweise mit jenen feinsten Gängen, welche man passend »Gallenkapillaren« genannt hat (M. GILLAVRY) in intimer Berührung gelangt. Unser Holzschnitt Fig. 253 gewährt dem Leser von jener Struktur eine erste Vorstellung; 1 zeigt die Anordnung im Läppchen bei schwächerer Vergrößerung, 2 zeigt die Gallenkapillaren und Haargefäße der Blutbahn und 3 stärker vergrößert jene nebst den Leberzellen.³

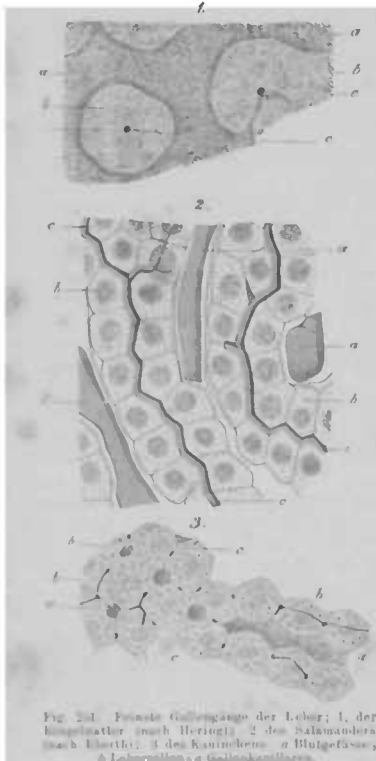


Fig. 251. Feinste Gallengänge der Leber; 1, der Ringelnatter (nach Hertel); 2, des Salamanders (nach Ehrlich); 3, des Kaninchens. a, Blutgefäße; b, Leberzellen; c, Gallenkapillaren.

den Blutstrom. Es ist also auch bei dem Säugethier, aller Komplikation unerachtet, der alte Grundplan eingehalten.

Anfänglich ist es allerdings nur bei wenigen Säugethierarten geglückt, das zierliche Verhältniss nachzuweisen. Ziemlich leicht gelingt die Injektion beim Kaninchen, schwieriger beim Hund, der Katze, dem Igel, dem Kalb und dem Meerschweinchen. Später hat man auch in den übrigen Wirbelthierklassen wesentlich den gleichen Bau bemerkt (HYATT, HERING, EBERH.). Auch die Einspritzung von Indigkarmin in die Vene des lebenden Thieres (vergl. S. 108), welche nach den Angaben von CIUCOZZO-SZCZESKOWSKY und EBERH. ebenfalls das Netzwerk der Gallenkapillaren vorzuführen vermag, ist für derartige Studien zu empfehlen.⁴ Welches ist nun aber das genauere Verhalten der Gallenkapillaren zu den Zellen und Blutgefäßen der Leber?

Die Ringelnatter (Fig. 251, 1) zeigt uns in zierlichster Weise das querdurchschnittene feinste Gallengläschen (c) von einem Kranze der Drüsenzellen (b) umgeben und durch diese von den Haargefäßen (a) geschieden. Aehnliches bietet auch die Leber der Salamander (2) dar.

Bei den Säugethiern gewinnt dagegen das feine Kanalsystem der Gallenwege durch die mächtige Ausbildung der Seitenzweige die Fig. 253 gezeichnete netzartige Entfaltung. Hier nun (Fig. 251, 3) sehen wir die Oberfläche jeder Leberzelle (b) ein oder mehrfach von den Gallenkapillaren (c) berührt. Niemals aber grenzen Gallenkapillaren und Haargefäße (a) an einander. Immer trennt vielmehr eine Drüsenzelle oder ein Bruchtheil derselben den Gallen- und

³) ASP zeigte, wie man die feinsten Gallengänge mit dem natürlichen Inhalte erfüllt sichtbar machen kann. Er injizierte in den Ductus choledochus eines lebenden Thieres 15 Grammes einer gesättigten Gummiösung oder Talg. Einige Tage später tötet man das Geschöpf und erhartet die Leber in absolutem Alkohol, mit Chromsäure oder doppeltchromsaurem Kali. Die Gallenkapillaren treten jetzt als feine goldgelbglänzende Fäden hervor.

Ist die Injektion mit konstantem Druck gelungen — und man höre auf, sobald einzelne Läppchen der Leberoberfläche sich schwach bläuen — so kann man das frische Organ untersuchen. Zweckmäßiger ist es, hinterher mit stärker angesäuertem Karmineleim die Blutbahn zu füllen, und die erkaltete in Stücke zerschnittene Leber in starkem mit ein paar Tropfen Essigsäure versetztem Alkohol zu erhitzen. Wendet man hinterher noch eine schwache Karmininktion an, so ergeben sich sehr hübsche und instruktive Präparate.

Setzt man die Einspritzung zu lange fort, oder wendet man einen allzu hohen Druck an, so erfolgt nach MAC GILLAVRY ein Einbruch in die Lymphbahn, in das höchst entwickelte lymphatische Netzwerk des Läppchens. Man glaubt auf den ersten Blick die Haargefäße des Blutstromes erfüllt zu haben, so täuschend gestaltet sich das Bild. Genaueres Zuschauen lehrt, dass die Injektionsmasse mantelartig das feine Blutgefäß umgibt. Der umhüllende Lymphstrom (welcher an ähnliche Verhältnisse des Zentralnervensystems erinnert S. 204) nimmt also jenen Zwischenraum zwischen Haargefäßwandung und Bindegewebe ein, welches nach Art einer Membrana propria das Zellenbalkennetz umgrenzt.

Solche Einbrüche in die Lymphbahn, welche schliesslich zur Füllung interlobulärer Lymphgänge führen, erfolgen sehr leicht, und sind von früheren Experimentatoren hier und da für gelungene Injektionen der Gallenwege irrig genommen worden.

Die stärkeren Lymphkanäle lassen sich in der Umgebung der Läppchen erkennen. Sie sind regelmässiger angeordnet, und verlaufen theils vereinzelt, theils zu Netzen von ungleicher Grösse vereinigt. Schon hier beginnen jene Lymphgänge die zwischen den Läppchen befindlichen Blutgefäße und Gallenkanäle netzartig zu umstricken, was später bei den grösseren Stämmen der letzteren immer der Fall ist. Die menschliche Leber besitzt ferner nach den Ergebnissen TEICHMANN'S ein einschichtiges Netz oberflächlicher, im Peritonealüberzug enthaltener Gänge von verschiedener Maschenweite und wechselndem Quermesser, mitunter zu förmlichen Lymphbehältern erweitert.

Die Nerven der Leber kommen vom Plexus coeliacus und bestehen theils aus markhaltigen, theils REMAK'Schen Fasern. Man hat sie zu den Gefässen, den Gallengängen und dem Ueberzug des Organs treten sehen. Zur näheren Erforschung hat man Osmiumsäure empfohlen.

Die Untersuchung des Lebersekrets, der frischen normalen Galle, zeigt dem Mikroskopiker eine klare, farblose Flüssigkeit ohne Körnchen und Fetttropfchen, höchstens mit einigen abgestossenen, von Farbstoff tingirten Zylinderzellen. Die zelligen Elemente der eigentlichen Lebersubstanz im Gegensatz zu manchen andern Drüsen fehlen in jenem Sekrete gänzlich, so dass wir über ihre Lebensdauer und ihr Geschick uns noch im Dunkeln befinden.

Unter mehr abnormen Verhältnissen bilden sich Sedi mente im Inhalte der Gallenblase. Das Mikroskop kann uns schleimige Massen mit reichlicheren Mengen von abgetrennten Zylinderepithelien und granulirten kugligen Zellen (Schleim- und Eiterkörperchen) zeigen. In der lange in der Blase zurückgehaltenen Galle begegnet man nur sehr selten Krystallen des Cholestearin (vergl. S. 205), zuweilen dagegen Abscheidungen des rothen Gallenfarbstoffs oder Bilirubin (Cholepyrrhin, Biliphaein, Bilifulvin). Dieselben besitzen meistens amorphe Gestalten und stellen wurstförmige knollige Massen dar.

Durch Behandlung mit Chloroform erhält man ansehnlichere und ausgebildete Krystalle, rhombische Prismen, Nadeln und Blättchen. Noch mehr empfiehlt



Fig. 255. Krystalle des Bilirubin, aus Schweffelkohlenstoff abgetrennt.

sich die Anwendung des Schwefelkohlenstoffs. Unsere Fig. 255 zeigt prächtige Krystalle des Bilirubin, welche von STAEDELER aus menschlichen Gallensteinen auf letzterem Wege gewonnen worden sind. Ob übrigens Bilirubin und Hämatoidin gleiche oder nur nahe verwandte Körper bilden, ist noch nicht sicher entschieden.

Pathologischen Umänderungen des Lebergewebes begegnet man häufig. Ihre Kenntniss ist in neuerer Zeit namentlich durch eine klassische Arbeit von FRERICHS und die interessanten Beobachtungen E. WAGNER's gefördert worden. Wie in anderen drüsigen Organen finden wir auch hier die Zellen zwar der Vermehrung und mannichfachen Umänderungen, aber selten einer Umgestaltung zu neuen Gewebeelementen fähig, während die Neubildung auch hier von den kleinen zellenartigen Gebilden der bindegewebigen Gerüstsubstanz meistentheils ausgehen mag.

Bei der Hypertrophie der Leber sehen wir einmal eine Vergrösserung der vorhandenen Drüsenzellen, so dass sie das Doppelte, ja Dreifache ihres normalen Umfangs erreicht haben und häufig zweifache, zuweilen dreifache Kerne umschliessen. In anderen Fällen findet uns das Mikroskop kleine rundliche blasse Zellen mit ansehnlichem Kerne. Diese junge, aus dem normalen Leberzellen hervorgegangene Formation kann den grösseren Theil des Leberparenchym herstellen, aber auch spärlich neben den erwähnten grossen Zellen getroffen werden.

In den Leberzellen gesunder Menschen begegnet man einzelnen braunen Molekülen von Gallenpigment. Bei gehemmter Gallenausscheidung nimmt zunächst (und besonders in den der Lebervene angrenzenden Zellen) die Menge dieser Moleküle zu, oder der Zellkörper wird gelblich. Auch der Kern kann sich tingiren, und im Zelleninhalte erscheinen feste, rundliche, kolbige oder stäbchenförmige Massen von gelbem, rothbraunem oder grünlichem Kolorit. Bei längerer Dauer des Uebels erfüllen Konkretionen des Gallenpigmentes, vielfach in Gestalt stäbchenartiger Gebilde, die ausgedehnten Gallenkapillaren (O. WYSS).

Der Ablagerungen von Fettmolekülen und Fetttropfchen in den Leberzellen haben wir schon oben gedacht. Höhere Grade derselben bilden auch häufige, sowohl physiologische als pathologische Vorkommnisse (Fig. 256).



Fig. 256. Zellen mit Fetttröpfchen.

Eine fettreiche oder sonst luxuriöse Nahrung, verbunden mit geringer Körperbewegung, führt häufig einen derartigen Zustand, eine sogenannte Fettleber herbei. So findet man es in den Leichen ganz gesunder, plötzlich verunglückter Erwachsener, ebenso bei Säuglingen. Setzt man der Nahrung eines Hundes Leberthran zu, so sind schon nach einigen Tagen die Leberzellen des Thieres stark mit Fetttropfchen erfüllt, und nach 8 Tagen ganz mit denselben überladen. Giebt man den Thranzusatz auf, so verschwindet dieser Fettaberschuss nach einiger Zeit aus den Zellen. Das Masten der Gänse liefert eine derartige, von den Gourmands hoch geschätzte Fettleber. In andern Fällen krankhafter Natur beobachtet man denselben Zustand, so namentlich häufig bei der Lungenschwindsucht und Säuterdykrasie. Oertlich beschränkte Fettablagerungen des Lebergewebes kommen ebenfalls vielfach vor.

Verfolgen wir mit dem Mikroskop die steigende Infiltration der Leberzellen, so sehen wir die anfänglich kleinen Tröpfchen der Moleküle des Fettes zahlreicher und zahlreicher werden (a. b.), dann zu ein paar Tropfen zusammenfliessen (c); endlich vereinigen sich auch diese zu einem einzigen d.

Erhärtet man solche Fettlebern in Chromsäure und hellt man die dünnen Schnitte durch Alkalien auf, so findet man in interessanter Weise das Fortschreiten der Fetteinlagerung durch die Zellen des Läppchens.

Von der Pfortader eingeführt, lagert sich zunächst das Fett in die jenem Kapillarbezirk angehörige Zellen also in den peripherischen Theil des Leberläppchens. Dann geht der Prozess Schritt vor Schritt weiter nach innen, so dass

bald nur noch die zentralen, der Lebervene angrenzenden Zellenbalken von Fett frei sich ergeben, und endlich auch die letzteren die Einbettung erleiden. Jetzt sind die sämtlichen Zellen fettüberladen. Die umgekehrte Richtung hält der Resorptionsvorgang ein.

Eine solche Fettleber wird zwar uns durch ihren geringeren Blutgehalt auffallen und für die Gallenabsonderung weniger leisten, als das normale Organ; ihre Zellen aber ertragen (an diejenigen des Fettgewebes erinnernd) jene fettige Einlagerung im Ganzen gut und kehren vielfach wieder zur alten Beschaffenheit zurück.

Anders ist es dagegen mit den wirklich fettig entarteten Zellen der Leber. Wie wohl überall, geht auch hier das Gebilde durch den Degenerationsprozess zu Grunde. Man findet eine derartige Umwandlung meistens nur an beschränkten Stellen des Lebergewebes, in der Nähe von Entzündungsherden oder Geschwülsten.

Bei einer sehr merkwürdigen und in ihren kausalen Momenten noch völlig räthselhaften Krankheit, der akuten oder gelben Leberatrophie, beobachtet man einen raschen, oft ganz rapiden Zerfall der Leberzellen, so dass an ihrer Stelle bei hochgradigen Fällen nur ein Detritus, bestehend aus theils farblosen, theils bräunlichen Körnchen, Fettmolekülen und Fetttropfchen, sowie krystallinischen Zersetzungsprodukten (Leucin und Tyrosin) gefunden wird, welche dann durch den Harn theilweise Abfuhr erfahren. Das Gerüste der Zellenbalken erhält sich aber dabei, so dass es leicht mit dem Pinsel isolirt werden kann; ebenso die Wandung der Haargefäße. Versucht man jedoch diese letzteren zu injizieren, so treten baldig zahlreiche Extravasate ein, offenbar darum, weil statt der früheren Zellen jetzt die erweichte Masse der feinen Kapillarwandung keinen Halt mehr gewährt.

Soeben gedachten wir krystallinischer Zersetzungsprodukte, deren massenhaftes Vorkommen bei der sogenannten gelben Atrophie durch FRIEDRICH'S zuerst beobachtet worden ist.

Bei Infektionskrankheiten, bei typhösen, sogenannten pyämischen und septischen Leiden, ebenso bei Fällen bössartiger Wechselfieber treten überhaupt als Zeugnisse geänderten Stoffumsatzes in der Leber Stoffe auf, welche im normalen Organe entweder ganz fehlen, oder nur weit sparsamer vorhanden sind. Es zählen hierher eine Reihe krystallinischer, den organischen Basen zugerechneter

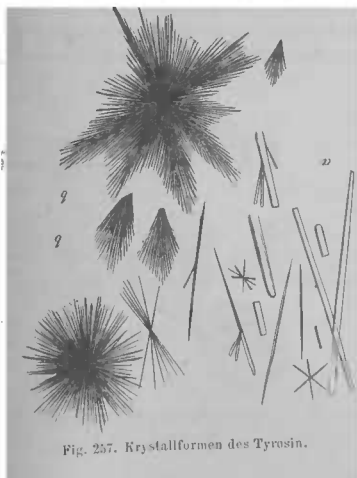


Fig. 257. Krystallformen des Tyrosin.



Fig. 258. Verschiedene Krystallmassen des Leucin.

Substanzen.

Unter ihnen stehen Tyrosin und Leucin in erster Linie. Das Tyrosin (Fig. 257)

erscheint in seidglänzenden weissen Nadeln, welche theils mehr isolirt vorkommen (a), theils aber zu zierlichen kleineren und grösseren Gruppen (b, b) verbunden sind. Seine Reaktionen mögen in einem Lehrbuch der Zoochemie nachgewiesen werden.

Leucin (Fig. 258) erhalten wir bei den Untersuchungen des menschlichen Körpers in verschiedenen Gestalten. Darunter zeigen sich vielfach eigenthümliche Drüsen von charakteristischem Ansehen, theils kleine Kugeln (a), theils halbkuglige Gebilde (b), theils Aggregate derartiger Massen (c, d), wobei nicht selten einem grösseren sphärischen Körper mehrfache kleine abgeplattete Kugelsegmente aufsitzen (e, f). Geschichtete Kugeln (g, g) mit glatten Rändern erinnern an Stärkekörner; andere haben eine rauhe Oberfläche. Ganz ähnliche Drüsen feiner Krystallnadeln kommen ebenfalls vor.

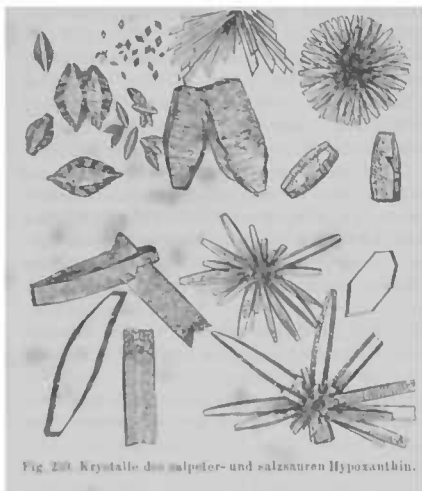


Fig. 258. Krystalle des salpeter- und salzsauren Hypoxanthin.

Organen getroffen worden ist, kommt in der gesunden und kranken Leber vor und möge hier beiläufig erwähnt sein. Die Krystallformen der Verbindungen mit Salpetersäure und Salzsäure zeigt Fig. 260. Die obere Hälfte stellt das salpetersaure

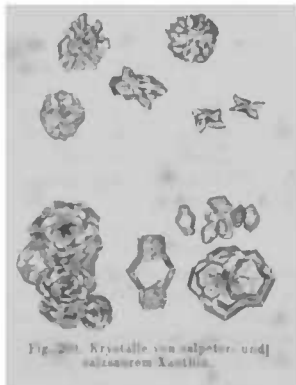


Fig. 260. Krystalle von salpeter- und salzsaurem Xanthin.

Viel seltener hat man das Hypoxanthin (oder Sarkin), einen dritten derartigen Zeretzungsstoff, in der krankhaften Leber angetroffen. Auch hier müssen wir hinsichtlich der weiteren Eigenschaften auf die Lehrbücher der Chemie verweisen. Bezeichnende Krystallformen liefern die Verbindungen mit Salpetersäure und Salzsäure. Unser Fig. 259 zeigt in ihrer oberen Hälfte die Gestaltung des salpetersauren Salzes, während der untere Theil eine Darstellung des salzsauren Salzes liefert. Die kleineren gurkenförmigen Krystalle des salpetersauren Hypoxanthin sind namentlich bezeichnender Natur.

Noch ein anderer nahe verwandter Körper, das Xanthin, welches einen Harnbestandtheil darstellt und ebenso in verschiedenen

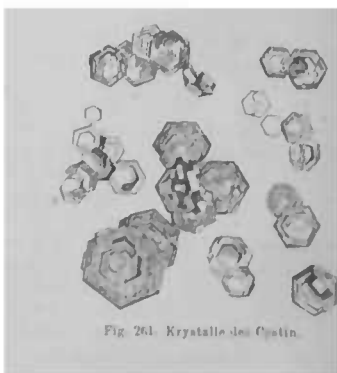


Fig. 261. Krystalle des Cystin.

Xanthin dar; der untere Theil des Bildes ist eingekommen von den charakteristischen Krystallen des salzsauren Salzes.

Auch Cystin (Fig. 261), ein durch seinen hohen Schwefelgehalt ausgezeichnetes Zersetzungsprodukt des Körpers, krystallisirend in farblosen sechsseitigen Tafeln oder Prismen, hat man unter jenen Zersetzungsprodukten in der Leber bei den oben genannten Infektionskrankheiten beobachtet. Es kommt indessen auch dem normalen Organe wohl zu.

Während die oben besprochenen pathologischen Prozesse uns eine Umänderung der Leberzellen zeigen, bleiben die letzteren bei vielen anderen krankhaften Zuständen des Organs entweder ganz unbetheilt, oder werden in untergeordneter Weise, und dann erst nachträglich, etwa durch Kompression, verändert.

In manchen Fällen bösartiger Intermittens hat man eine starke Melanin-entwicklung im Gewebe der Milz beobachtet. Pigmentirte Zellen und schollenartige Körper, letztere oft von ansehnlicher Grösse, gelangen durch die Vena lienalis in das Pfortaderblut und von hier in den Gefässbezirk der Leber. Untersucht man die oft dem unbewaffneten Auge sichtbaren braunen inselartigen Figuren der Läppchen, so sieht man, wie die Haargefässe, aber auch stärkere Aestchen, welche der Pfortader und Lebervene angehören, von jenen pigmentirten Massen verstopft sind. Auch in anderen Organen, namentlich der Niere und dem Gehirn, begegnet man den gleichen Embolien. Ob die bei solchen Erkrankungen beobachteten Gehirnsymptome hierdurch sich erklären lassen, mag dahin gestellt bleiben.

Auch die sogenannte Wachs-, Speck- oder Amyloidentartung der Leber, welche gleich und zusammen mit derjenigen von Milz und Niere kein seltenes Vorkommen ist, betrifft wenigstens nicht allein die Leberzellen. Schon früher gedachten wir beim Gefässsystem gelegentlich jenes Prozesses (S. 222). Man hat lange über die Natur der homogenen mattglänzenden, eigenthümlich reagirenden Substanz gestritten und ist auch bis zur Stunde noch zu keinem sicheren Resultat gelangt. Heutigen Tages wissen wir wenigstens, dass alle obigen Namen falsch sind, indem ein Umwandlungsprodukt eiweissartiger Stoffe, nicht aber Fettsubstanzen oder gar Amylon und Cellulose vorliegen (KEKULÉ, C. SCHMIDT). Die mikroskopische Beobachtung hat gelehrt, dass einmal die Wandungen der kleinen Arterienzweige und Leberkapillaren jene Veränderung erleiden. Die betreffenden Gefässwandungen verdicken sich, werden starr, homogen und glänzend; dabei findet eine Abnahme, mitunter ein Verstreichen des Lumen statt, so dass ein farbloser Zylinder die Folge ist. In der Zelle selbst verliert sich der normale feinkörnige Inhalt mehr und mehr, um einer homogenen Masse Platz zu machen, und der Kern geht allmählich zu Grunde. Die zu Schollen umgewandelten Zellen hängen zuweilen fest mit anderen zusammen, in Form konsistenter, unregelmässiger Plättchen.

Schon oben (S. 77) haben wir der eigenthümlichen Reaktion von Iod und Schwefelsäure auf den uns beschäftigenden Stoff gedacht. Wir wollen diese hier beispielsweise näher erörtern.

Der Schnitt, welchen wir durch das frische Lebergewebe gemacht und ausgewaschen haben, kommt in eine schwächere wässrige Iodlösung und wird in derselben zweckmässig einige Zeit gelassen, sowie, behufs besserer Durchtränkung ein paar Mal umgewendet. Schon jetzt bemerkt man ein bezeichnendes braunrothes Kolorit. Dann entfernt man den grösseren Theil dieser Flüssigkeit, legt ein Deckplättchen auf, und lässt nun möglichst langsam von der Seite her konzentrirte Schwefelsäure einfließen. In sehr ungleicher Zeit, entweder sofort oder nach wenigen Minuten, oder selbst erst nach Stunden und noch später, erhält man nun entweder eine Steigerung jenes Roths, oder eine schmutzig violette, seltener eine blaue Farbe. Vortheilhafter ist jedoch ein anderes Verfahren. Feine Schnitte in Weingeist erhärteter Präparate werden in ein Glaskästchen mit destillirtem Wasser gebracht und erhalten einen Zusatz von 10—20 Tropfen Iodtinktur. Dann,

gewöhnlich schon nach 5 Minuten (wo die Färbung der amyloiden Substanz einzutreten pflegt), spült man ab und setzt dem abermals zugefügten reinen Wasser 3—6 Tropfen konzentrierter Schwefelsäure zu. Bald rasch, bald erst nach 2—3 Stunden ist die bezeichnende Farbe gewonnen, und jetzt untersucht man mit Beifügung von Glycerin. Solche Objekte kann bald eine kürzere, bald längere Zeit konserviren, nicht aber nach bisherigen Erfahrungen in Gestalt eines hieblenderen Sammlungspräparats.

Beim Lebertuberkel erkennt man anfänglich die gewöhnlichen Elemente, Kerne, kleine Zellen im Zustande der Schrumpfung, daneben grosse, schollenartige Gebilde mit mehrfachem Kern. Man hat früher jene Massen vom interstitiellen Bindegewebe entstehen lassen. Hentigen Tages gelten die Gefässumsbreitungen als Bildungsstätte des Tuberkel.

Eine Hypertrophie dieser die Leber durchziehenden bindegewebigen Gerüstsubstanz mit entsprechender Veränderung der komprimirten Läppchen und Drüsenzellen erhält man bei der sogenannten granulirten Leber (Cirrhosis hepatis). Die Untersuchung kann auf verschiedenen Wegen angestellt werden, indem man Schnitte des frischen Gewebes zerzupft und mit Reagentien behandelt; dann — was wir vorziehen möchten — an passend erhärteten Objekten. In den Anfängen des Prozesses bemerkt man, wie das die Leberläppchen trennende sparsame Bindegewebe stark wuchert, die Zellen desselben sich vermehren und die Zwischensubstanz in eine starrfaserige, an Narbengewebe erinnernde Masse sich umgestaltet. Diese in weiterer Zunahme erdrückt die Leberläppchen mehr und mehr, so dass allmählich nur noch inselartige Reste derselben mit geschrumpften bräunlichen Zellen getroffen werden. Dieselben sind theils von Blutroth tingirt, theils enthalten sie gelbe Körperchen oder Fettmassen, oder endlich Amyloid. Die Membrana propria kann hierbei noch kenntlich sein, geht aber ebenfalls die Umwandlung zu Bindegewebe endlich ein. Von Resten untergegangener Leberzellen röhren dann die Gruppen und Häufchen bräunlicher Moleküle her, welche man in dem Bindegewebe gelagert antrifft. Die Kapillaren veröden allmählich ebenfalls und zwar in dem Grade, als die Drüsensubstanz schwindet, während die interacinösen Gallengänge sich oft noch lange wegsam zeigen. Injektionen gelingen leicht.

Beim Leberkrebs dürfte das bindegewebige Gerüste des Organes wohl in unmittelbarer Umwandlung zum Krebsgerüste oder Stroma werden. Die Herkunft der Krebszellen bleibt dunkel.

Wir haben hier endlich noch der Milz zu gedenken. Dieses in seiner physiologischen Seite noch so viel Räthselhaftes darbietende Organ war bis vor wenigen Jahren auch nach seiner Struktur nur dürftig gekannt; und in der That bedarf es vielfacher Hilfsmittel, wenn man zu einem einigermaßen genügenden Verständnis gelangen will. Die grosse Weichheit der gewaltige Blutrreichtum der Milz, die zahlreichen elastischen Scheidewandbildungen erschweren die Behandlung sehr. Das letztere Septensystem und es zeigt sich hierin eine genaue Parallele mit den verwandten Lymphdrüsen des Geschöpfes ist bei grossen Säugthieren sehr entwickelt und ein komplizirtes Fachwerk darstellend, während es bei kleinen Geschöpfen mehr und mehr abnimmt, bis zu einem fast völligen Schwinden. Die Milzen kleiner Nagethiere (Kaninchen, Meerschweinchen, Eichhörnchen etc.) bilden daher gleich den Lymphknoten dieser Geschöpfe, die zur ersten Untersuchung passendsten Objekte.

Man würde sich sehr täuschen, erwartete man an der frischen Milz auch bei sorgsamster Präparation mehr als isolirte Formbestandtheile, Blutzellen, kontraktile Lymphkörperchen, Gefäss epithelien etc. zu finden. Bei der grossen Weichheit des Organes kommen kaum Trümmer der zwar zarten, aber entwickelten, das Ganze durchziehenden bindegewebigen Gerüstsubstanz zum Vorschein. Selbst die Injektion scheitert vielfach an dieser grossen Weichheit auch der frischesten

Milz. Wir sind also hier auf den Gebrauch von Erhärtungsmitteln, und, da von Trocknungsmethoden nicht wohl die Rede sein kann, auf die Benutzung des Alkohol, der Chromsäure und des doppelchromsauren Kali angewiesen.

Angenommen, wir wollten uns auf einem dieser Wege die Milz eines kleinen Säugethieres (Kaninchen, Meerschweinchen) zubereiten, so kann das ganze Organ eingelegt werden. Bei den Milzen grösserer Geschöpfe ist es zweckmässig, nur Stücke dem erhärtenden Einflusse obiger Reagentien zu unterwerfen, und vorher einen Strom der Zusatzflüssigkeit durch die Blutbahn mit der Injektionspritze zu treiben.

Für viele Zwecke genügt der Alkohol vollkommen, namentlich wenn man anfänglich einen wasserreichen benutzt, der dann nach ein paar Tagen durch einen stärkeren Weingeist ersetzt wird. Nach 6—8 Tagen (bisweilen aber auch erst nach ein paar Wochen) kann man schnittfähige Milzen und noch von einer solchen Konsistenz gewinnen, dass sie bequemes Anspinseln gestatten. Stärkere Erhärtungen erlauben letztere so wichtige Prozedur nicht mehr oder nur sehr unvollkommen, und mit ihnen ist in der Regel nichts mehr anzufangen. Ein Einlegen in gewöhnlichen Präparatenweingeist, während 24—28 Stunden, macht vielfach eine Milz erst für die Injektion der Blutbahn geschickt. Injizierte Milzen (und man sollte hier wiederum nur transparente, theils erstarrende, theils kaltflüssige Massen benutzen) wird man in der Regel mit Alkohol auch erhärten.

Für viele Texturverhältnisse leistet aber die Chromsäure entschieden bessere Dienste als der Weingeist. Man lege in reichliche Flüssigkeit nicht allzu voluminöse Massen ein und verwende anfänglich eine schwache Säure von 0,2—0,1%, welche nach einigen Tagen mit einer etwa doppelt so starken und später vielleicht einer noch konzentrierteren vertauscht wird. Prüft man von Zeit zu Zeit angefertigte Probeschnitte mit dem Rasirmesser und dem Pinsel, so wird man gute Objekte gewinnen.

Die schönsten Resultate aber habe ich von der Benützung des chromsauren Kali gesehen. Beginnt man mit einer Lösung von etwa 1%, und wendet man dann täglich etwas konzentriertere an, so kommt nach einigen Tagen ein Moment, wo das noch nicht hinreichend erhärtete Organ durch Weingeist noch weiter erhärtet werden muss. Nach ein paar weiteren Tagen ist dann unter grosser Schonung des ganzen Gewebes der richtige Zustand gewonnen worden.

Das fernere Untersuchungsverfahren beruht in der Anfertigung dünner Schnitte nach verschiedenen Richtungen, welche theils ungepinselt, theils durch den Pinsel von Blut- und Lymphkörperchen befreit zur Untersuchung kommen. Ein mehrstündiges Einlegen in reines Glycerin ist zweckmässig, und die Karmin-tinktion wird von derselben Wichtigkeit, wie bei den lymphoiden Organen. Das System der Scheidewände tritt ebenfalls auf diesem Wege sehr schön hervor. Zur Erkennung seiner feineren Textur dienen Säuren, die für die Demonstration glatter Muskelfasern üblichen Reagentien, wie Chlorpalladium und die Doppeltinktion mit Karmin und Pikrinsäure.

Indessen, wenn die angegebenen Vorschriften auch zur Erhärtung frischer, einigermassen konsistenter Säugethiermilzen führen, glaube man nicht, jedes Organ des Menschen damit bewältigen zu können. Die Mazeration, welcher wir bei unseren Leichenöffnungen begegnen, die oft bedeutende Erweichung, welche bei kranken Körpern getroffen werden kann, machen die passende Erhärtung der Milz nicht selten zu einem schwierigen Stück Arbeit, zu dessen Beendigung nicht allein Tage, sondern Wochen und Monate erforderlich werden. Starker Alkohol ersetze hier bald den schwachen, wässrigen; zuletzt wirke absoluter ein. Chromsäure in sehr konzentrierter Lösung (bis zu 20%) auf kleine Stückchen der Milz einwirkend empfiehlt BILLROTH für die Erhärtung des typhös affizirten Organs. Das Gerüste und die Anordnungsverhältnisse werden auf diesem Wege endlich an feinen Schnitten allerdings sichtbar; die Zellenumänderungen und andere zarte

Texturverhältnisse müssen früher, an dem frischen Organe oder einem nur schwach erhärteten Stück verfolgt werden, denn eine Chromsäure von solcher Stärke ruft gewaltige Schrumpfungen hervor.

Die Milzpräparate erfahren theils den üblichen feuchten Einschluss in Glycerin, theils den trockenen, wobei man sich jedoch stets des absoluten Alkohol und des in Chloroform gelösten Kanadabalsams bedienen sollte. Transparent injizirte und durch Karmin etwas stärker gefärbte Schnitte geben in letzterer Weise sehr hübsche Untersuchungspräparate. Auch das System der Trabekel tritt bei derartiger Behandlung am schönsten hervor.

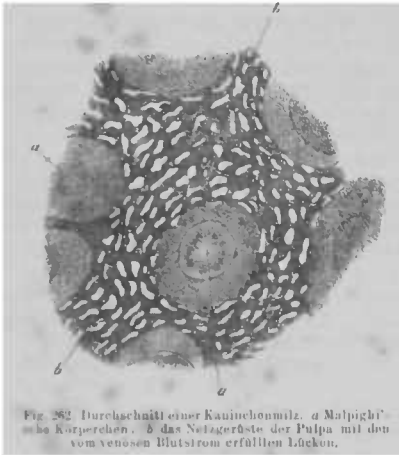


Fig. 262. Durchschnitte einer Kaninchensmilz. a Malpighische Körperchen, b das Netzgerüste der Pulpa mit den vom venösen Blutstrom erfüllten Lücken.

dar und das Auspinseln gelingt bei passenden Objekten im Allgemeinen leicht. Als sehr geeignet möchten wir die Milz des Schafes empfehlen.

Bei manchen kleinen Geschöpfen (Nagetieren, z. B. dem Kaninchen, Meerschweinchen und Murmeltier) findet sich in einiger Entfernung von der Peripherie noch eine engmaschige konzentrische Lage retikulärer Bindesubstanz, deren Bedeutung indessen weiterer Aufklärung bedarf.

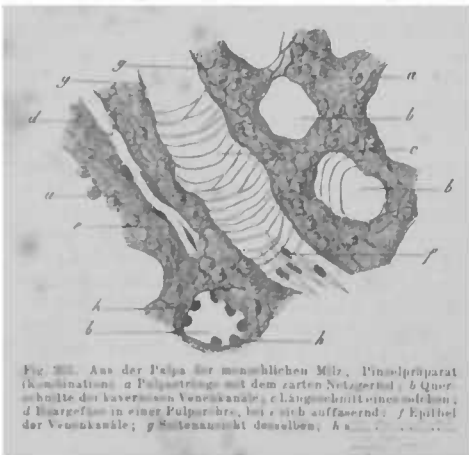


Fig. 263. Aus der Pulpa der menschlichen Milz, Pinselpräparat (Kombination). a Pulpastränge mit dem zarten Netzgerüst, b Querschnitte der kavernösen Venenkanäle, c Längsschnitt eines solchen, d Haargefäß in einer Pulpastränge, bei c sich auffasernd, f Epithel der Venenkanäle, g Netzauschnitt desselben, h s.

Fragen wir nun, welches Ergebnis über den Bau der Milz ist an der Hand dieser Hilfsmittel gewonnen worden, so kann man die Antwort dahin geben, dass unser Organ eine komplizierte Lymphdrüse darstellt, bei welcher der Lymphstrom durch den Blutstrom ersetzt wird, also eine Blutlymphdrüse, wie wir uns kurz ausdrücken möchten.

Die MALPIGHISCHEN Körperchen der Milz (Fig. 262. a) zeigen uns den Bau der Lymphdrüsenfölikel und besitzen an ihrer Oberfläche, soweit sie nicht in Röhren oder, das Gewebe der Pulpa übergehen, eine engmaschigere, gleichfalls netzartige Begrenzung. Kerne treten namentlich bei jungen Thieren in einem Theil der Knotenpunkte hervor. Das Haargefäßsystem bietet nichts Auffallendes

Die Pulpa (Fig. 262. b) besteht aus einem System netzartig verbundener, von den MALPIGHISCHEN Körpern entspringender Röhren, welche ein weit feineres und engmaschigeres, sowie beträchtlich schwieriger zu isolirendes Netzgerüste zeigen (Fig. 263. a) dessen Nachweis

MANBILLOVICH verdankt. Durchgezogen von Kapillaren grenzen sie bald in mehr netzartiger, bald abweichender Gestalt ein System von Gängen ein, die zur Aufnahme des venösen Blutes dienen, ein Nachweis, welchen ich schon im Jahre 1860

durch die Injektion für die menschliche Milz führte, und der später auch von BILLROTH bestätigt worden ist. Dieses System venöser Gänge erinnert wesentlich an die kavernenösen Kanäle, welche die Marksubstanz grösserer Lymphknoten durchziehen und zur Abfuhr der Lymphe dienen.

Eine membranös verdichtete Wandung geht jenen Gängen der Milzpulpa (*c*) aber ab indem dasselbe feine Netzgewebe, welches im Innern der Pulparöhren vorkommt, auch den venösen Strom einfriedigt. Ausgekleidet ist der Gang noch von einem ungeschichteten Epithelium (*f*), welches beim Menschen eine eigenthümliche Spindelform besitzt, und dessen rundliche Kerne in das Lumen einspringen.

Die Lücken des Netzgerüsts der Milz sind, wie die erste Beobachtung lehrt, von Lymphzellen erfüllt. Indem die Wandung der feinen Venen nicht membranös verdichtet erscheint, ist ein Einwandern jener Zellen in den venösen Strom und bei stärkeren Erweiterungen des Stromes ein Eingedrängtwerden von Blutzellen in die Pulparöhre begreiflich. So sehen wir denn das farbige Blutkörperchen theils unverändert, theils auf verschiedenen Stufen des Zerfalls, gar nicht selten frei im Gewebe jener Gänge.

Man hat schon vor längeren Jahren eigenthümliche, blutkörperchenhaltige, an Zellen erinnernde schollenartige Gebilde aus der Milz beschrieben (KÖLLIKER, ECKER, GERLACH u. A.). Die Stellen ihres Vorkommens, sowie die Genese bedürfen erneuter Untersuchungen, ohgleich eine Aufnahme durch eine amöboide Zelle sicherlich hier vorliegt.

Was den Verlauf der Blutgefässe betrifft, so ist der grössere Theil der arteriellen Stämmchen an Injektionspräparaten leicht zu verfolgen; ebenso die Zerspaltung der venösen Zweige. Wie durch Auflösung der ersteren die Haargefässe der MALPIGHI'schen Körperchen entstehen, ist ebenfalls unschwer zu erkennen. An und in den letzteren begegnet man gewöhnlich einem einfachen oder doppelt arteriellen Aste; Venen kommen hier nicht vor.

Von äusserster Schwierigkeit ist dagegen die Erkennung der kapillaren Blutbahnen in der Milzpulpa, sowie ihres Zusammenhangs mit den venösen Gängen, und bis zur Stunde herrscht über jene wichtige Strukturfrage noch keine Uebereinstimmung der Meinungen. Manche Forscher nehmen nach dem Vorgange GRAY's (dessen schöne Monographie in Deutschland noch immer zu wenig bekannt ist) einen direkten Uebergang mässig starker Kapillaren in die Venenkanäle an; andere wollen sich in neuerer Zeit überzeugt haben, dass ein sehr dichtes Netz höchst feiner kapillarer Röhren hier vorkomme (KEY, STIEDA). Unseren Beobachtungen zufolge (und wir befinden uns hier in Einklang mit dem gründlichsten Monographen des Organs, mit W. MÜLLER) erfolgt dagegen der Uebergang des arteriellen Milzblutes in die Venenwurzeln bei Mensch und Säugethier mit wandungslosen Strömchen. Diese durchlaufen das Netzgerüste der Pulparöhren, indem sie die Interstitien der Fasern und Lymphzellen benützen, wir möchten sagen, etwa wie das Wasser eines versiegenden Baches seinen Weg zwischen den Kieselsteinen des Bettes nimmt. Unsere Fig. 263 zeigt ein Haargefäss *d*, welches bei *e* in das Netzwerk der Pulpa sich auffasert, und dem Leser den Beginn jenes intermediären Pulpastromes versinnlichen kann. Aus der Milzpulpa gelangt dann das Blut oder die Injektionsmasse durch die Lücken der Begrenzungsschicht (*c*) in die Venenanfänge. Fig. 264 wird diesen Uebergang (*b. c*) verständlich machen und zugleich lehren, dass eine netz- und schalenartige Gerinnung der Injektionsmasse

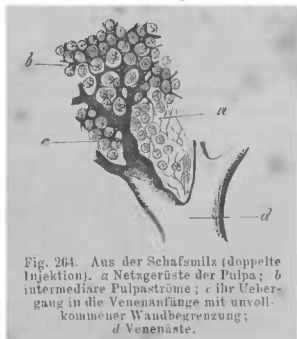


Fig. 264. Aus der Schafsmilz (doppelte Injektion). *a* Netzgerüste der Pulpa; *b* intermediäre Pulpaströme; *c* ihr Uebergang in die Venenanfänge mit unvollkommener Wandbegrenzung; *d* Venenäste.

über die Lymphzellen der Pulparöhren die angeblichen Kapillaren von KEY, und SHEDA erklärt.

Zur Erkennung jener wichtigen Verhältnisse empfehlen wir, eine Schafsmilch mit sehr intensiv blauer Leimmasse möglichst vorsichtig, aber auch möglichst vollständig zu injizieren und die dem erhärteten Organ entnommenen Schnitte der Karmin-tinktion zu unterwerfen. Zur Kontrolle ist dann die Vergleichen der natürlichen Injektion von hohem Werth. Das in einer Lösung von chromsaurem Kali (1 $\frac{0}{0}$) und später in Weingeist erhärtete Organ zeigt uns an feinen mit Glycerin behandelten Schnitten die unversehrten Blutkörperchen an den gleichen Stellen, wo wir den blauen Injektionsström angetroffen haben (W. MÜLLER).

Lymphgefässe erkennt man in der Kapsel grosser Säugethiere (Ochs, Schwein, Schaf) sehr leicht. Ihre Injektion leitet aber fast niemals in das Innere des Organs, und bei der Einstichmethode füllen sich regelmässig die venösen Netzkänäle. Sonach schien man zur Annahme berechtigt, dass dem Milzgefässe Lymphkanäle abgehen (FISCHMANN, BILKOTH, ich). Hinterher jedoch gelang es TOMSA, lymphatische Bahnen im Septensystem unseres Organes zu erfüllen.

Das Trabekelgerüste der menschlichen Milz (welches von der Kapsel entspringt und das Organ in zahllose unregelmässige Fächer abtheilt) besteht aus Bindegewebe, elastischen Fasern und spärlichen muskulösen Elementen und erfordert dieselben Untersuchungsmethoden, wie die gleichwerthige Bildung der Lymphknoten (vergl. S. 225).

Zum Studium der Milznerven dient theils das frische, vorher stark ausgewaschene und dann mit Alkalien und Essigsäure behandelte, theils das in Holzessig oder Chromsäure eingelegte Organ.

Dass sich die Milz vielfach an allgemeineren Krankheitsprozessen beteiligt, ist bekannt. Bieten ja ihre Anschwellungen bei gewissen Infektionskrankheiten, wie Intermittens und den Typhen, bezeichnende Vorkommnisse. Ebenso ist man in neuerer Zeit auf eine durch Vergrösserung der Milz und Lymphknoten bedingte Ueberladung der Blutmasse mit farblosen Zellen aufmerksam geworden. Dieses Zustandes, der Leukämie, haben wir schon beim Blute (S. 133) gedacht. In ihren grösseren Verhältnissen sind diese Umänderungen des Organs, ebenso seine verschiedenen Entartungen und Neubildungen gekannt; nicht aber oder nur sehr unvollkommen, in ihrer feineren Textur. In einem hochgradigen Falle dieses Leidens traf ich einstmals eine gewaltige Hypertrophie der Pulpa und eine überraschende Entwicklung des in den Pulparöhren gelegenen Kapillarsystems.

An der Hand der verbesserten Methoden hat vor Jahren ein um die Kenntniss der Milz sehr verdienter Beobachter, BILKOTH, einen Streifzug auf dieses Gebiet unternommen.

Die feineren Milzveränderungen beim Abdominaltyphus kennt man noch sehr dürftig. Es zeigt das mehr oder weniger geschwellte Organ an injizirten Objekten nicht die so auffallende Ausdehnung der Venen und Haargefässe, deren wir oben bei den Lymphknoten und PAVLICH'Schen Follikeln als unter denselben Verhältnissen vorkommend, erwähnt haben (vergl. S. 225 und 225); doch finden sich sicher geringere Gefässdilataationen.

Von Interesse ist dagegen beim Abdominaltyphus das Vorkommen jener grossen vielkernigen Zellen in den venösen Räumen, derselben, welcher wir früher in den Gängen der Lymphknoten gedacht haben. In den späteren Perioden wird es auch hier zu dem so bezeichnenden molekulären Zerfall jener Zellmassen kommen, soweit dieselben nicht durch den Blutstrom aus der Milz vorher entfernt worden sind.

Die zahllosen Körnchen, welche man bei Miliartuberkulose in unserem Organe antrifft, liegen in der Regel im Gewebe der Pulpa und nur selten in den

MALPIGHI'schen Körperchen. Ihr Inhalt ist die bekannte feinkörnige Masse mit geschrumpften Kernen und Zellen.

Bei den sogenannten hämorrhagischen Infarkten der Milz, bekanntlich keinen seltenen Vorkommnissen, zeigt uns die mikroskopische Analyse in den überfüllten venösen Gängen das Bild und die Umänderungsphasen geronnener Blutmassen.

Bei der gewöhnlichen Hypertrophie kann das Netzgewebe der Pulpa starke Verdickungen darbieten, so dass es bisweilen demjenigen des MALPIGHI'schen Körperchens ähnlich erscheint. Die lymphatischen Zellen der letzteren zeigen sich bei hochgradigen Zuständen verschwunden; an ihrer Stelle bemerkt man feinkörnige Masse und gelbliches Pigment.

In Fällen bösartiger Intermittens erzeugen sich jene pigmentirten Schollen und Pigmentzellen, welche, durch die Vena linealis ausgeführt, bei einer oft ansehnlichen Grösse zu Embolien zunächst in der Leber und dann in anderen Organen, wie Nieren, Gehirn etc., Veranlassung geben können (man vergl. hierzu S. 133).

Schon bei der Leber gedachten wir der so häufigen Amyloiddegeneration des Milzgewebes. Das fester gewordene Organ gestattet leicht eine Erhärtung in Alkohol, wobei (wie schon gelegentlich bei der Leber bemerkt wurde) die Reaktionsfähigkeit der amyloiden Substanz nicht verloren geht und feine Schnitte in bequemer Weise die Einlagerung erkennen lassen. In manchen Fällen bemerken wir die MALPIGHI'schen Körperchen zunächst ergriffen; in anderen Fällen ist die Wandschicht der venösen Kanäle in der Pulpa amyloid entartet.

Erstere Einbettungsform, unter dem Namen der »Sagomilz« den pathologischen Anatomen bekannt, zeigt die Arterienwandung als Ausgangspunkt.

In der anderen, seltener vorkommenden Varietät der Speckmilz sind dagegen die Querschnitte der venösen Pulpagänge von einer dickeren homogenen Amyloid-schicht begrenzt.

Konservierungsversuche derartiger Präparate krankhafter Milzveränderungen, müssen nach den für das normale Gewebe gelieferten Vorschriften versucht werden.

Neunzehnter Abschnitt.

Athemwerkzeuge.

Verhältnissmässig geringere Schwierigkeiten als die Untersuchung der im vorhergehenden Abschnitte geschilderten Organe bietet diejenige der Respirationswerkzeuge dem Mikroskopiker dar.

Kehlkopf, Trachea und Bronchien bestehen aus Geweben, welche von uns schon in früheren Kapiteln geschildert worden sind, so dass sich die daselbst angegebenen Methoden hier wiederholen.

Die Epithelien der genannten Theile, Ueberzüge fimmernder Zellen, mit Ausnahme des geschichteten Plattenepithelium auf den unteren (eigentlichen) Stimmbändern, untersucht man entweder durch Abkratzen im frischen Zustande oder nach Alkoholerhärtung an feinen tingirten Schnitten. Letztere Methode dient denn auch zur Erkennung der Schleimhauttextur und der hier vorkommenden traubigen Drüsen. (Diese ändern sich nicht selten in Folge katarrhalischer Prozesse, ihre Bläschen vergrössern sich und gewinnen einen andern Zelleninhalt).

Die Knorpel können frisch oder an erhärteten Organen durchmustert werden. Verkalkungen und Verknöcherungen derselben (bekanntlich im späteren Leben häufige Vorkommnisse) untersucht man frisch oder an durch Chromsäure entkalkten Objekten. Nervenaußbreitungen studirt man an Essigsäure- oder Holzessigpräparaten. Lymphgefäße fülle man durch Einstich in das submuköse Gewebe.

Dieselben Behandlungsweisen gelten für Larynx, Trachea und Bronchien; ihre glatte Muskulatur erfordert die zur Darstellung dieses Gewebes dienenden, so oft erwähnten Hilfsmittel.

Anders wird es dagegen mit der Erforschung der Lunge. Das frische Organ zeigt uns allerdings an zerzupften Gewebestückchen leicht die elastischen Fasern und Membranen, besonders nach Anwendung von Essigsäure oder Alkalien. Ebenso erkennt man die epithelialen Bildungen der Lungenalveolen und feinsten Bronchialverzweigungen. Doch hierauf beschränken sich im Allgemeinen die Ergebnisse und derartige Beobachtungen werden durch die zahlreichen Luftbläschen des Präparates nicht selten sehr erschwert.

Es treten also andere Behandlungsweisen hier ein.

Sie bestehen im Trocknen oder in der Benützung erhärtender, und zwar derselben Flüssigkeiten, welche wir schon so oft erwähnt haben. Injektionen der Blutbahnen sollten wo möglich immer vorausgehen, und Anfüllungen der respiratorischen Kanäle können für manche Beobachtungen kaum entbehrt werden.

Stückchen unseres Organes oder die ganze Lunge, vorsichtig getrocknet, nehmen eine Konsistenz an, dass man bequem nach allen Richtungen Schnitte anfertigen kann. Dieselben aufgeweicht lassen Vieles genügend erkennen, und Anwendung von Färbungsmethoden, von Essigsäure und Alkalien bilden vortheilhafte weitere Hilfsmittel. Zweckmässiger ist es, die zum Trocknen bestimmte Lunge von dem Bronchus oder der Lufttröhre mässig aufgeblasen und abgebunden frei hängend an der Sonne oder in der Nähe des Ofens erhärten zu lassen. Auch die vorherige Injektion der Luftwege, welche man vorher ihres Luftgehaltes durch Auspumpen berauben kann) durch ungelärbten (oder auch kolorirten) Leim ist eine sehr gute Method. Erfüllungen der Blutgefäße mit transparenten Farben und einem erstarrenden Medium, also wiederum Gelatine, erlauben dieselbe Behandlung und geben, namentlich wenn man die Masse nicht allzu wässrig gewählt hat, an aufgeweichten Schnitten hübsche Ansichten. Bei kleineren Geschöpfen injizirt man von der Arteria und Vena pulmonalis, bei grossen gewöhnlich nur von einzelnen Aesten der beiderlei Gefäße. Die Einspritzung muss im Allgemeinen als eine leichte bezeichnet werden, selbst bei kleinen Säugethieren, wenn man nur die Spritze recht vorsichtig führt.

Handelt es sich um feinere Texturverhältnisse, so sind Alkohol, Chromsäure und chromsaures Kali anzuwenden, welchen man Stücke der nicht aufgeblasenen Lunge oder das ganze Organ unterwirft, wobei man passend die Bronchien ebenfalls mit der Erhärtingsflüssigkeit injiziren kann. Die Benützung dieser Flüssigkeiten bildet dann auch zur Erkennung pathologischer Strukturveränderungen das Hauptmittel. Zweckmässiger ist aber auch hier vorbereitendes Aufblasen des ganzen Organes oder die Injektion seines Gangwerks mit ungelärbter Gelatine etwa nach vorheriger Füllung der Blutbahn durch kaltflüssige transparente Gemische. An der Trachea festgebunden und in einem grösseren mit Alkohol erfüllten Gefässe frei schwebend aufgehängt, gewährt eine derartige Lunge nach einigen Tagen treffliche Anschauungen der ganzen Struktur — und, wenn sie ganz frisch jenen Vorbereitungen unterworfen worden ist, selbst des Alveolenepithelium, jenes vor Jahren so heftig bekämpften und doch so leicht zu erkennenden Zellenüberzuges.

Es gehen die letzten Endausläufer des bronchialen Kanalwerks über in ein System spitzwinklig verzweigter Gänge, welche dünne ausgebleichete Wände darbieten. Ihnen Fig. 265 c sitzen sowohl seitlich als endständig Gruppen der Alveolen oder Lungenbläschen, die sogenannten Infundibula a., auf während

andere der Alveolen (*b*) die erwähnten Ausbuchtungen an der Wand jener Gänge herstellen (F. E. SCHULZE). Das Infundihulum entspricht einem primären Läppchen traubiger Drüsen und lässt sich durch Schnitte einfach getrockneter Lungen, ebenso nach Erfüllung der Luftwege mit transparenten Stoffen nachweisen. — Noch ein andres, das sogenannte Korrosionsverfahren, kann zu jenem Nachweis führen. Man injiziert jene Gänge mit gefärbter Harzmasse und zerstört dann durch länger fortgesetzte Einwirkung konzentrierter Salzsäure das Lungengewebe. Leicht ist das Verhältniss jener Lungeläppchen zum Bronchialzweigchen übrigens nicht zu erkennen.

Zur näheren Untersuchung der Lungeläppchen und ihres feineren Baues dienen dann feine Schnitte des feucht erhärteten Gewebes.

Man wählt hierzu eine ganz frische, sorgfältig aufgeblasene und injizierte Lunge, bringt dieselbe zum Erhärten in Weingeist und die gewonnenen Schnitte vorsichtig in das hekannte, aus gleichen Theilen ammoniakalischer Karminlösung und Glycerin bestehende Gemisch (S. 87). Schliesslich wäscht man in mit etwas Essigsäure versetztem Wasser aus. Um sicher zu gehen, kann man, wie EBERTH empfiehlt, die Schnitte der Oberfläche des Organs entnehmen. Man gewinnt so eine grosse Anzahl von Flächen- und Durchschnittsansichten der Alveolen — und ist vor einer Verwechslung mit Querschnitten feinsten Bronchialverzweigungen geschützt.

Die Wandungen der Lungeläppchen (Fig. 266. *b*) sind ziemlich fein, aus elastischen Fasern (*a*) bestehend. Zwischen letzteren kommt eine homogene Verbindungssubstanz vor, welche auch als Grenzschicht gegen den Hohlraum hin zu erkennen ist. Muskulöse Elemente gehen jener Wandung ab, wie Jeden die Behandlung mit Palladiumchlorür überzeugen wird.

Ein wunderbar reiches Haargefässnetz mit kleinen, allerdings nach dem Ausdehnungsgrade der Alveolen wechselnden Maschen tritt uns entgegen (Fig. 267. *c*, 266. *d*). In den letzteren liegen kleine, sehr blassc, runde und polygonale, gekernte Zellen, und zwar nach der Maschengrösse bald nur eine Zelle, bald ihrer zwei und drei (Fig. 267 *c*). An Durchschnitten der Lungeläppchen sieht man die Epithelialzellen in die Höhlung jener leicht konvex ein-

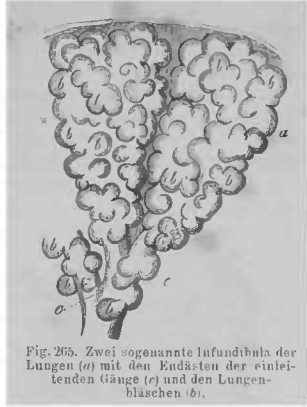


Fig. 265. Zwei sogenannte Infundihula der Lungen (*a*) mit den Endästen der einleitenden Gänge (*c*) und den Lungeläppchen (*b*).

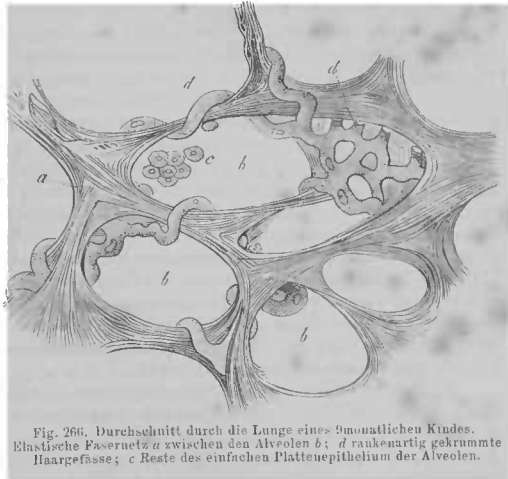


Fig. 266. Durchschnitt durch die Lunge eines Säuuglichen Kindes. Elastische Fasernetz *a* zwischen den Alveolen *b*; *d* rauhenartig gekrummte Haargefässe; *c* Reste des einfachen Plattepithelium der Alveolen.

springen. Sehr verdünnte Essigsäure kann zur Demonstration der Kerne noch benützt werden; vor stärkerer hätte man sich $\frac{2}{3}$ da eine freie Nukleartormation zurückbleibt welche man für Kerne des Alveolengewebes irrthümlich genommen hat. Auch von der Silberimprägnation hat man in neuester Zeit vielfachen Gebrauch gemacht und mit ihrer Hilfe erkannt, wie über der Kapillarwand grössere kernlose Zellen vorkommen (Fig. 268), so dass das Bild eines zusammenhängenden Epithel erscheint (ELFENZ, F. E. SCHULZE u. A.).

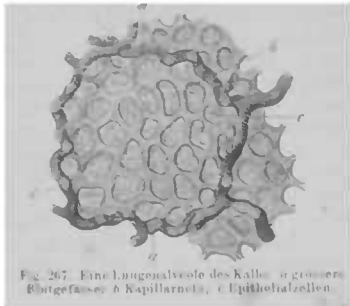


Fig. 267. Eine Lungenalveole des Kalbes. a grösseres Blutgefäss; b Kapillarnetz; c Epithelzellen.

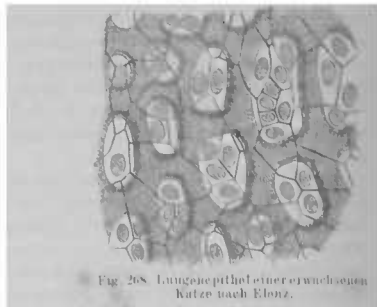


Fig. 268. Lungenepithel einer erwachsenen Katze nach Eloriz.

Wenn somit also ein einfaches Plattenepithelium mit Sicherheit in der Lunge sich findet, so müssen wir annehmen, dass dasselbe zwar ein unterbrochenes, aber in modifizirter Gestalt über den Röhren des Kapillarnetzes vorkommendes, also zusammenhängendes sei.

Doch wir müssen zum Injektionspräparat (Fig. 266-267) nochmals zurückkehren. Betrachtet man von der Fläche einen Theil des Kapillarnetzes, so erkennt man die Röhren in welligen Biegungen und rankenförmigen Krümmungen verlaufend. Gewinnt man eine Seitenansicht, so treten jene rankenlörmigen Krümmungen mehr oder weniger nach dem Ausdehnungsgrade der Alveole über die Wandbegrenzung vor, so dass sie oft mit förmlichen Schleifen in das Lungenbläschen einspringen (Vorsprünge), welche unter pathologischen Verhältnissen in noch weit höherem Grade getroffen werden können (Brunner).

Die zahlreichen Lymphgefässe der Lunge werden durch das Einstichsverfahren injiziert. Unter der Pleura befindet sich ein einschichtiges weitmaschiges Netzwerk; dieses verbindet sich durch zwischen den Lappeln in das Lungeninnere eindringende Gänge mit den tieferen, die Bronchialwandungen begleitenden Bahnen. In der Wandung der Lungenbläschen erscheinen beim Pterle die Anlange der Lymphwege in Form lakunärer Erweiterungen (Wywonzow).

Die Lungenerven lassen sich in ähnlichem Verlaufe wie die Bronchien und Gefässe namentlich die Lungenarterien weit in das Innere verfolgen. Mikroskopische Ganglien treten an ihren Verzweigungen auf. Zur ersten Untersuchung dient die Behandlung mit Chromsäure oder verdünntem Holzessig, für genauere Studien wäre Osmiumsäure zu empfehlen.

Fötale Lungen, namentlich diejenigen von Embryonen aus der ersten Hälfte des Fruchtlebens, lassen uns den drüsenähnlichen Bau des ganzen Organs in schönster Weise erkennen. Man erhärtet in reichlicher Quantität wasserfreien Alkohol und untersucht feine sorgfältig tingirte Schnitte, wo die zylindrische Epithelialbekleidung der Drüsengänge und die bindegewebige Gerüstsubstanz (Darmtarsenblatt von REMAK) leicht sichtbar sind.

Zahlreiche Strukturveränderungen der Athmungsorgane, namentlich der Lungen, kommen dem Arzte zur Beobachtung. Auch hier sind die Untersuchungsmethoden entweder die gleichen oder ganz ähnliche, wie beim normalen

Organ. Einige jener Zustände, die grösseres mikroskopisches Interesse darbieten, mögen in Kürze hier erwähnt sein.

Pigmentirungen, d. h. Ansammlungen feiner schwarzer Körnchen, welche dem Organ ein geflecktes Ansehen verleihen, begegnet man von gewissen Altersstufen an in jeder menschlichen Lunge, so dass sie als normale Vorkommnisse geradezu bezeichnet werden müssen. Sie liegen einmal in dem interalveolären elastischen Gewebe, dann in der bindegewebigen Zwischensubstanz der Lungenläppchen. Auch die Zellen des Alveolenepithel können jene Pigmentirung erfahren und so durch Husten entleert im Auswurf vorkommen (S. 282), wie man sie in andern Fällen fettig entartet findet.

Woher stammen nun jene schwarzen Moleküle? Sie sind — wir dürfen es heutigen Tages getrost aussprechen — doppelten Ursprungs. Einmal bestehen sie aus dem gewöhnlichen dunklen Pigmente des Organismus, aus Melanin. Kleine apoplektische Ergüsse der so leicht mit Blut überfüllten Lungenkapillaren, ebenso Transsudationen von gelöstem Bluthroth in das Gewebe, werden hier wie bei dem Bronchialdrüsen (S. 227) die Veranlassung geben. Dann aber athmet der im Kulturleben von Rauch und Russ umgebene Mensch feinste Partikelchen der Kohle ein. Sie gelangen in den Zellenkörper des Alveolenepithel, dann in das Lungengewebe und von hier aus (wohl mit Hilfe wanderungslustiger Lymphoidzellen) in die Bronchialdrüsen. Man kann diesen Zustand, die *A n t h r a k o s e*, Säugethieren künstlich machen, wenn man sie in russige Behälter einsperrt (KNAUFF). Kohlenarbeiter zeigen den höchsten Grad des Uebels. Sehr interessant ist eine andere Beobachtung ZENKER's. Fabrikarbeiter, welche viel mit Eisenoxyd zu thun haben, bieten ganz den gleichen Zustand der Lungen dar; nur ist alles roth statt schwarz.

Eine *senile Veränderung* des Lungengewebes und der Alveolen besteht in dem mit Veröden der Kapillaren eintrötenden Schwund, einzelner Wandungen und einem Zusammenfliessen von Lungenbläschen, zu grösseren Höhlungen. Zur Untersuchung trockne man die aufgeblasene, nach Umständen vorher in Blut- und Luftwegen injizirte Lunge.

Pathologische Neubildungen in der Lunge bereiten dem Mikroskopiker gegenwärtig noch mancherlei Schwierigkeiten, sobald es sich um den Nachweis der normalen zelligen Elemente des Organes handelt, von welchen jene ihren Ausgangspunkt nehmen.

Die Eiterkörperchen werden auch hier wenigstens zu einem Theile die aus der Blutbahn emigrierten Lymphoidzellen darstellen. Gerade in den Lungenalveolen, wo nur eine dünne Epitheliallage die so zahlreichen Gefässe überzieht, erscheint ein derartiges Austreten jener Zellen sehr erleichtert. Sie können auch hier im Innern zylindrisch oder unregelmässig geformter Epithelialzellen auftreten, wohl jedoch nur eingedrungen von aussen und nicht in letzteren erzeugt.

Die gewöhnliche rascher verlaufende Entzündung des Lungengewebes, die sogenannte croupöse Pneumonie, zeigt uns anfänglich starke Ueberfüllung des respiratorischen Kapillarnetzes, dann Erfüllung der Alveolen und Infundibula mit geronnenem Faserstoff sowie mit ausgetretenen rothen und farblosen Blutzellen. Später infiltrirt sich auch das eigentliche Lungengewebe mit Zellen. Zuletzt trifft man die erweichte Masse unter dem Bilde des Eiters. Die Rolle, welche das Alveolenepithel bei dieser Krankheit spielt, bleibt noch zu erforschen.

Die ersten mikroskopischen Anschauungen der erwähnten Inhaltsmassen der Luftwege bei einer Pneumonie kann man sich durch Abschaben der Schnittflächen verschaffen. Zur näheren Untersuchung dient die vorsichtige Härtung des Gewebes in einer Chromsäure von steigender Konzentration, in MÜLLER'scher Flüssigkeit oder absolutem Alkohol. Gefässinjektionen entzündeter Lungen gelingen bei der Ausfüllung der Alveolen und den zahlreichen zerrissenen Haargefässen nicht leicht.

Tuberkulose der Lungen kommt bekanntlich ausserordentlich häufig,

theils in Form sogenannter tuberkulöser Infiltration, theils in Gestalt zerstreuter Knoten und zahlloser kleiner Knöfchen vor. Gar manches ist über diesen Gegenstand gearbeitet und geschrieben worden; unsere Kenntnisse über Lassen noch viel zu wünschen übrig. Steht es auch fest, dass die sogenannte Tuberkelsubstanz aus geschrumpften Kernen und Zellen, aus Trümmern jener Gebilde und einer feinkörnigen, fettreichen und wasserarmen Masse gebildet wird, und dass die dazwischen liegenden benachbarten feinen Gefässe veröden, so ist der Ausgangspunkt noch ein unsicherer. Das Alveolenepithel dürfte sich allerdings vielfach hier betheiligen und die Lage der Tuberkelmasse im Innern der Alveolen somit begreiflich sein. Auf der andern Seite ist aber auch das Lungengewebe selbst zu jenen Massen Veranlassung gebend. Bei der Abwesenheit von Bindegewebskörperchen in der Alveolenwand und der Spärlichkeit dieses Gewebes zwischen den primären Lungenläppchen muss sich die Aufmerksamkeit einmal auf eine Emigration der Lymphoidzellen und zweitens auf die Zellen der Hargelasse und die Adventitia feiner Blutgefässe richten; und in der That haben neuere Untersuchungen einen solchen Ausgangspunkt der Miliartuberkel geliefert.

Die von mehreren Beobachtern erwähnten, hierbei stattfindenden Wucherungen der Gefässkerne sind übrigens um so wahrscheinlicher, als an der Adventitia ähnlicher Gefässe des Gehirns ein ganz gleicher, zum Miliartuberkel führender Prozess vorkommt. Ob die Kerne der eigentlichen primären Kapillarmembran einer solchen Umwandlung ebenfalls fähig sind, scheint noch weiterer Untersuchungen zu bedürfen. Wie wichtig aber für alle derartigen Beobachtungen die vorhergehende Injektion der Blutbahn mit transparenten Massen ist, bedarf keiner Erwähnung. Zur Erhärtung verwende man Chromsäure, anfangs in schwachen (0,1—0,2 %), dann in stärkeren Lösungen (0,5—1 %), MÖLLER'sche Flüssigkeit oder wasserfreien Alkohol; natürlich sind kleinere Stücke hier einzulegen.

Auf die weiteren Geschieke jener Tuberkelmassen weiter einzugehen, müssen wir den Lehrbüchern der pathologischen Anatomie überlassen. Der gewöhnliche Vorgang ist bekanntlich die Erweichung der von uns geschilderten Substanz; sie führt unter Zerstörung des Lungengewebes zur Höhlenbildung. Untersucht man den Inhalt einer derartigen Kaverne, so findet man erweichte Tuberkelmasse, Eiterzellen, Blutkörperchen, Blutgerinnsel und elastische Fasern. Die letzteren können dann ausgehustet im Sputum erscheinen und die Diagnose sichern, worauf wir zurückkommen werden. Als Höhlenwandung erkennt man komprimirtes Lungengewebe.

Die Untersuchung der Pleura kann am frischen Gewebe durch Abkratzen des Epithelium und Zerreißen der serösen bindegewebigen Membran unter Zuhilfenahme der bekannten Reagentien gesehen; ebenso an feinen Schnitten erhärteter Präparate, Behandlungsweisen, welche auch für die übrigen serösen Säcke des Körpers, z. B. das Perikardium und Peritoneum, ihre Gültigkeit haben, wie denn auch die Untersuchungsmethoden krankhafter Vorkommnisse die gleichen bleiben.

Ergüsse wässriger und eiteriger Natur werden wie andere zellenführenden Flüssigkeiten behandelt; festere Exsudatmassen, welche geronnenen Faserstoff mit eingeschlossnen rüchlichen Zellen zeigen, theils frisch abgezogen, theils auf Schnitten erhärteter Präparate untersucht. Neubildungen von Bindegewebe in Form lockerer oder testerer, die beiden Pleuraplatten verbindender Stränge bedürfen keiner weiteren Besprechung, da ihre Erforschung mit derjenigen des Bindegewebes zusammenfällt.

Mit dem Namen des Auswurfs Sputum versehen wir die durch Räuspfern oder Husten entleerten Massen. Dieselben stammen jedoch nicht ausschließlich von dem Athemorgane ab, indem in der Mundhöhle befindliche ebenso von den Choanen her eingetretene Bestandtheile dem vom Respirationsapparate gelieferten Produkte sich hinzugesellen können. Wir müssen uns deshalb bei der

Untersuchung der Sputa stets darauf gefasst machen, nicht allein den Formbestandtheilen der Athemwerkzeuge, sondern auch den Epithelien der beiden genannten Höhlensysteme, in der Mundhöhle zurückgebliebenen Speiseresten, z. B. Amylonkörnern, der Lophothrix buccalis etc., zu begegnen.

Die mikroskopische Behandlung ist im Uebrigen eine sehr leichte. Je nach der Konsistenz wird man mit einem Glasstabe oder bei grösserer Zähigkeit mittels Pinzette und Scheere alsbald das Untersuchungsobjekt gewinnen, welches dann, in seiner natürlichen Flüssigkeit schwimmend, einer mittleren oder starken Vergrösserung zu unterwerfen ist. Nach Umständen greift man zu Reagentien, deren Wirkung allerdings durch den Schleim der Flüssigkeit erschwert werden kann.

Verhältnissmässig schwer wird es dagegen solche Objekte in Gestalt von Sammlungspräparaten aufzubewahren. Einschlüsse in Kampherwasser, in sehr verdünnten Lösungen der Chromsäure, in der PACINI'schen oder einer ähnlichen Flüssigkeit (S. 122 und 123) sind hier zu versuchen.

Die Bestandtheile der Sputa (Fig. 269) sind neben eingeschlossnen Luftblasen Epithelien, zellige Drüsenelemente, Schleim- und Eiterkörperchen, Blutzellen, pigmentirte Zellen, solche im Zustande fettiger Degeneration und Fragmente des Lungengewebes. Krystalle kommen selten vor und sind von untergeordneter Bedeutung. Die organisirten Bestandtheile treten uns entweder unverändert, oder durch endosmotische Einwirkungen und die Mazeration mehr oder weniger geändert entgegen.

Pflasterepithelium stammt von der Mundhöhlenschleimhaut ab, kann aber auch mit einzelnen Zellen aus dem Larynx kommen, wo es die unteren Stimmbänder bekleidet. Kleinere pflasterförmige Zellen oder rundliche rühren zum Theil von den Schleimhautdrüsen, zum Theil aus zweifelsohne von den Alveolen der Lunge her obgleich man die letzteren kaum in sicherer Weis in einem Auswurf zu erkennen im Stande ist. Die Menge jener plattenförmigen Schleimhautepithelien ist natürlich eine sehr wechselnde. Die zähen Massen, welche manche Personen Morgens aufzuräuspeln pflegen, sind in der Regel reich an ihnen; ebenso nimmt bei Reizungszuständen der Verdauungsorgane ihre Menge in einem Sputum zu. Flimmerzellen, welche indessen gerade nicht häufige Auswurfsbestandtheile bilden, rühren theils von den hinteren Partien des Geruchsorganes, theils und vorwiegend von dem respiratorischen Kanalwerk her. Man kann ihnen in ganz unveränderter Gestalt begegnen (e) oder, was häufiger der Fall ist, nachdem ihre Härchen abgefallen sind (e, g). Im Anfang katarrhalischer Erkrankungen der Luftwege sieht man hier und da auch einmal eine noch wimpernde Zelle aufgehustet werden, theils in der normalen Gestalt (e, unten), theils zur kugligen umgewandelt (f). Die Kerne erscheinen entweder einfach, oder wir bemerken ein paar granulirte Inhaltsgebilde (q), wohl Schleim- und Eiterkörperchen, im Zylinder so dass sich ähnliche Einwanderungsverhältnisse jener Zellen auch hier wiederholen dürften, wie wir ihrer früher gedacht haben. Dann erhält man, und zwar in jedem Auswurf, die granulirten, mit dem Namen Schleimkörperchen bezeichneten Formbestandtheile (a). Ihre Menge wechselt ganz ausserordentlich und mit ihr die Beschaffenheit des Sputum. Wird dieses gelb und dicklich, so ist die Zahl jener Gebilde eine enorme, und dann redet man von Eiterkörperchen. Dass dieses verbreitetste Element des Auswurfs in manchen Umänderungen, die theils auf endosmotische Einflüsse, auf Mazeration, sowie auf verschiedene Lebensstufen der Zellen zu beziehen sind, uns entgegentreten wird, leuchtet

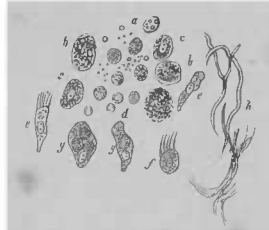


Fig. 269. Formbestandtheile des Auswurfs. a Schleim- und Eiterkörperchen; b sogenannte Körnchenzellen; c mit schwarzem Pigment (Alveolenepithelium); d Blutzellen; e Flimmerzelle nach Verlust der Wimperhaare und eine derartige Zelle mit Zilien; f kuglige Wimperzelle bei Katarrh der Luftwege; g Flimmerzellen, welche Eiterkörperchen in ihrem Innern besitzen; h Lungenfasern.

ein. Dunklerkörnige, mit Fettmolekülen überladene Zellen nimmt man für Altersformen, und sicher mit Recht. Grössere Gebilde mit ähnlichen fettartigen Inhaltsmassen rühren theils von Eiterkörperchen, theils aber auch von Umwandlungen des Alveolenepithel her. Man hat ihnen in früherer Zeit den Namen der Körnchenzellen oder Entzündungskugeln gegeben (b). Manche mit Fett überladene Drüsenzellen (Hautalg und Kolostrum) stellen ihre physiologischen Vorbilder dar.

Aehnliche sphärische Zellen können Moleküle eines braunen, noch ziemlich leicht löslichen Pigments enthalten; doch kommen sie selten vor. Häufigere Bestandtheile bilden die gleichen Zellen mit schwarzen Farbekörnchen (c). Man beobachtet sie bei tieferen Leiden des Lungengewebes, aber auch bei einfachen katarrhalischen Reizungen. Sie sind degenerirtes Alveolenepithel (S. 279).

Auf einer der vorhergehenden Seiten gedachten wir der ganz oberflächlichen Lagerung der Lungenkapillaren. Dass rothe Blutkörperchen leicht durch die unverletzte Wandung austreten, dass es aber auch vielfach zu Rupturen der letzteren in Folge gesteigerter Blutfülle kommen werde begreifen wir leicht, und somit das häufige Vorkommen von Blutkörperchen im Auswurf (d). Nach der Menge derselben erscheint der letztere dem unbewaffneten Auge als Blut, oder blutig gefleckt und gestreift, oder durch innigere Mischung mehr gelb, röthlich und rostfarbig. Ganz geringe Quantitäten von Blutzellen können erst mit Hilfe des Mikroskops aufgefunden werden. Das Blut ist entweder noch flüssig oder geronnen, und dann beherbergt das faserige Fibringerinnsel neben andern Gebilden jene Zellen. Diese erscheinen bald ganz unverändert mit der bekannten Depression des Centrum (S. 132) bald geschrumpft und in körniger Gestalt, oder endlich zu Kugeln aufgequollen, und dann nicht selten auf verschiedenen Stufen der Entfärbung. Man sieht theils vereinzelt Zellen, theils ungeordnete klumpige Anhäufungen, theils die bekannten geldrollenförmigen Gruppierungen (wozu Fig. 89 der S. 135 zu vergleichen ist). Die häufigste Anordnungsweise der Blutkörperchen im Sputum aber ist eine solche, dass die Zellen mit ihren Rändern sich berühren. Der zähe Schleim endlich kann — und wir begegnen diesen Umwandlungen der Gestalt sehr oft — die weichen Blutzellen mannichfach verzerren.

Von grosser Wichtigkeit endlich für die diagnostischen Zwecke des praktischen Arztes ist die Gegenwart von elastischen Fasern und elastischen Hautetzen in einem Sputum. Sind dieselben nicht Nahrungsfragmente, was vorkommen kann, so deuten sie auf Zerstörung des Lungengewebes in Folge erweichter Tuberkel oder Gangrän. Doch kommen sie bei dem ersteren, so verbreiteten Leiden durchaus nicht häufig vor, so dass ihr Fehlen im Auswurf keineswegs eine negative Bedeutung besitzt. Man begegnet theils einzelnen Fasern, theils einigen neben einander liegenden oder auch noch netzartig zusammenhängenden (Fig. 269 h). Die Schwerlöslichkeit dieser Gebilde, ihr ganzes optisches Verhalten stellen den emigrierten Geübten vor Verwechslungen sicher. Der Aufguss kann zufällig beigemengte Leinwandfasern und dergleichen für sie nehmen und wird überhaupt gut thun, den erfahrenen Beobachter zu konsultiren. — Zum Auffinden der Lungenfasern hat uns schon vor längerer Zeit ein hochverdienter Forscher, REMAK, einige gute Vorschriften gegeben. Man lasse die Sputa vereinzelt den Kranken auf eine Platte aushusten oder wo man die gesammte Auswurfsmasse zur Untersuchung erhält, bringe man diese in einen mit Wasser gefüllten Glaszylinder und schüttele tüchtig. Die so zerfahrenen Massen werden nach einiger Zeit einen Bodensatz bilden, und in diesem suche man nach den in Frage kommenden Fasern.

In zersetzten Auswurfsmassen kann man Krystallen der phosphorsauren Ammoniakmagnesia, ebenso nadelförmigen Konkretionen fettiger Substanzen begegnen. Selten sind Cholesterintafeln.

Wir können den Respirationsapparat aber nicht verlassen, ehe wir zweier in

seiner Nachbarschaft gelegener Organe, der Schild- und Thymusdrüse Erwähnung gethan haben.

Die Schilddrüse, ein in seinen physiologischen Beziehungen völlig räthselhaftes Organ, gehört einer natürlichen Verwandtschaftsreihe drüsenähnlicher, eines Ausführungsganges entbehrender Gebilde an, zu welchen wir noch die Nebennieren und Hypophysis cerebri im menschlichen Körper zählen. Sie theilt mit diesen Organen allerdings nicht die nahe Verwandtschaft zum Nervensystem, kommt aber darin namentlich mit der Nebenniere überein, dass auch sie einem frühzeitigen Altern unterworfen ist und gleich der letzteren im erwachsenen Körper im Rückbildungszustand getroffen wird. Während aber die Nebenniere der fettigen Infiltration unterliegt, bietet die Schilddrüse eine andere, nämlich die kolloide Metamorphose dar, deren Anfänge freilich schon an dem Ende des Fruchtlebens beginnen können.

Das Gerüste der Schilddrüse (Fig. 270 a) besteht aus einem gewöhnlichen fibrillären, mit elastischen Fasern untermischten Bindegewebe, welches von reichlichen Gefässen und einer nicht unbedeutenden Anzahl lymphatischer Kanäle durchzogen wird. Dasselbe begrenzt Gruppen runder Höhlungen (b), an denen eine besondere Membrana propria fehlt (S. 233). Aus jenen Gruppen erbauen sich die Läppchen und von letzteren die grösseren Lappen.

Eine fötale oder überhaupt noch nicht veränderte Schilddrüse zeigt uns den Hohlraum ausgekleidet von einer Lage mehr niedriger und gegen einander abgeplatteter, kernführender Zylinderzellen (c) und im Innern desselben eine homogene, zähe Flüssigkeit. Umsponnen wird die Höhle von einem dichten, von der Arterie leicht zu injizirenden Kapillarnetze. In dem Bindegewebe einer Höhlengruppe laufen, aus den zahlreichen oberflächlichen klappenführenden Lymphgefässen stammend, feinere Kanäle, bald geschlossene, unregelmässige kreisförmige, bald nur bogenartige Züge bildend. Nach einwärts zwischen einzelne Höhlungen treten nicht selten noch feinere lymphatische Gänge. Auch ihre Füllung beim Neugeborenen und Kinde, beim Hund und Kaninchen gelingt durch die übliche Einstichsmethode leicht.

Zur Vorbereitung dient die Erhärtung in Chromsäure oder Alkohol. Dünne Schnitte lassen nach Tinktion Vieles schöner als im ungefärbten Zustande hervortreten. Durch Auspinseln ist das Gerüste leicht zu isoliren. Zur Erkennung der Nerven empfiehlt sich die in Holzessig mazerirte Schilddrüse des Rindes (PEREMESCHKO). Die Osmiumsäure hat uns hier kein nennenswerthes Ergebniss geliefert.

An die Stelle der zähflüssigen Masse tritt (und zwar bemerkt man es oft schon an den Leichen neugeborner Kinder) unter Erweiterung der drüsigen Hohlräume eine andere homogene festere Inhaltssubstanz, das Kolloid, ein modificirter eiweissartiger Stoff (Fig. 271). Er entsteht durch Umwandlung des Zellinhaltes jener Epithelien, wobei die Zellen zu Grunde gehen. Schon früher gedachten wir jener kolloiden Degeneration, welche gerade kein häufiges Vorkommniss bildet, in der ähnlich gebauten Hypophysis cerebri erscheint und auch die

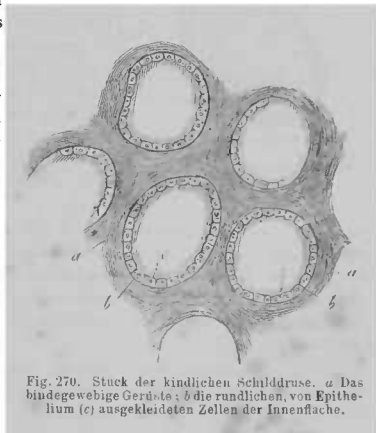


Fig. 270. Stück der kindlichen Schilddrüse. a Das bindegewebige Gerüste; b die runden, von Epithelium (c) ausgekleideten Zellen der Innenfläche.

Zellen karzinomatöser Neoplasmen ergreifen, und den Kolloidkrebs veranlassen kann S. 164). Bei geringeren Graden ist die Ausdehnung jener Höhlen und die damit zusammenfallende Kompression des interstitiellen Bindegewebes eine mässige, so dass, wenn auch verengt und hier und da verëdet, die lymphatischen Gänge durch die Injektion sichtbar gemacht werden können. Das Kapillarnetz behält die alte Wegsamkeit, und die epithelien Zellen zeigen sich noch erhalten.

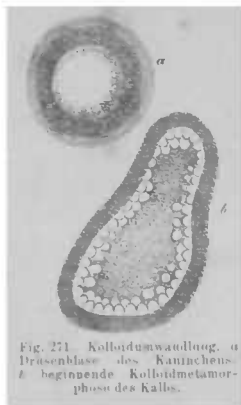


Fig. 271. Kolloidumwandlung. a Drüsenblase des Kautschums. b beginnende Kolloidmetamorphose des Kalks.

Höhere Grade jener Kolloidumwandlungen ergeben unter einer Volumzunahme das ganze Organ von durchsichtigen, bald kleineren, bald grösseren Kolloidklumpen durchsetzt. Das Epithel der ausgedehnten Höhlen ist verschwunden und die Kompression des Bindegewebes eine solche geworden, dass zwar noch das Blut passirt, aber eine Unwegsamkeit für Lymphe eingetreten ist. Alle Injektionsversuche bleiben erfolglos, und bei der Beschaffenheit der kolloiden Materie ist an eine Resorption durch die Haargefässwandungen nicht mehr zu denken. So entsteht der Kropf, jenes in seiner ätiologischen Momente noch so dunkle Uebel.

Bei weiteren Ansammlungen der Kolloidmassen gehen die bindegewebigen Interstitien verloren, und unter Zusammenfliessen der Anshöhlungen stossen jene zusammen. Es erfüllen sich so immer grössere und grössere Räume mit derartigen Masse, und das dazwischen befindliche bindegewebige Stroma erscheint wie mazerirt. Ja ein ganzer Lappen vermag schliesslich eine einzige Kolloidansammlung darzustellen.

Schnitte des injizierten Organes können, durch absoluten Alkohol entwässert, in Kanadahalbalm aufbewahrt werden; für die übrigen Präparate wähle man den feuchten Einschluss in verdünntem Glycerin.

Nicht minder dunkel in ihrer Funktion und in ihrem Bau zur Zeit ebenfalls nicht ganz verstandlich erscheint die Thymus. Auch sie fällt, wenngleich später, einer Umwandlung und zwar einer Metamorphose in Fettgewebe anheim.

Die Elemente, welche die Lappen unseres Organes herstellen, sind von den Schrittstellern als Körner oder Aeiui beschrieben worden. Sie erinnern in ihrer Textur an einen lymphatischen Follikel und zeigen das gleiche von Kapillaren durchsetzte bindegewebige Netzgerüste mit Kernen an den Knotenpunkten und die gleiche Erfüllung sämtlicher Zwischenräume durch eine Unzahl lymphatischer Zellen. Indessen eine genauere Durchmusterung giebt denn doch manches Abweichende. An feinen Querschnitten erhärteter Organe enthält der Thymusfollikel in seinem Zentrum eine mit trüber Flüssigkeit erfüllte Hölde, welche durch Seitenansichten ihre weitere Erklärung findet. An solchen erscheinen aus dem Follikel kommende blindsackige Gänge und diese Kanäle eines Lappchens fliessen nach abwärts zu gemeinschaftlichen zusammen. Meiner Ansicht nach liegt hierin das Rudiment des freilich weiter ausgestülpten fötalen Thymusschlauchs vor und nicht ein lymphatisches Gangwerk, wofür Hts in einer schönen Arbeit dasselbe erklärt hat. Einmal ist es uns trotz zahlreicher Versuche nicht möglich gewesen, eine Lymphinjektion des Organs und dieser Gänge zu erzielen; dann — und hierauf dürfte grösseres Gewicht zu legen sein — haben die späteren Untersuchungen völlig andere Anordnungen der lymphatischen Bahnen bei den lymphoiden Follikeln ergeben. Ein zierliches Gefässnetz aber dem gewöhnlichen der Lymphfollikel wiederum nicht ganz entsprechend durchsetzt den Follikel der Thymus. Beim Kalb Fig. 272 unziehen kreisförmig den Randtheil des letzteren arterielle (a)

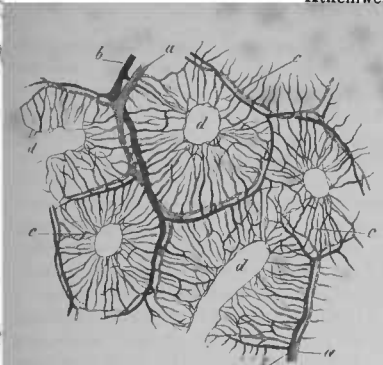


Fig. 272. Stückchen der Kalbsthymus nach His. Die Ringe der Arterien- (a) und Venenzweige (b) mit dem Kapillarnetze (c) und den Hohlhöhlen der Acini (d).

und venöse (b) Zweige, und das Haargefäßnetz (c) wird demjenigen eines PEYER'schen Follikels ähnlich, biegt aber natürlich mit sämtlichen Röhren an dem Axengang (d) schlingenförmig um (HIS). Beim Menschen dagegen verlaufen die arteriellen Aeste im Innern der Läppchen und Follikel. Der venöse Ring des letzteren bleibt dagegen ähnlich wie beim Kalb.

Einige Zeit nach der Geburt (ziemlich früh bei gut genährten Kälbern, wahrscheinlich viel später beim Menschen) beginnt eine ausgebreitete Umgestaltung der Sternzellen des Thymusgerüstes in kuglige Fettzellen und der benachbarten Netzfasern zu mehr homogener, letztere umhüllender Masse.

Interessante Umänderungen des Kapillarnetzes und ein allmähliches, vielfach mit Fettdegeneration verbundenes Schwinden der Lymphzellen aus derartigen metamorphosierten Lokalitäten lehrt die mikroskopische Beobachtung. Ein ganz ähnlicher Vorgang kann übrigens, wie ich gezeigt habe, die Follikel der Lymphdrüsen ergreifen.

Eigenthümliche Gebilde des Thymusinhaltes stellen die sogenannten konzentrischen Körper dar. Ihre geschichtete Umlagerung hestehet nach PAULITZKY aus pflasterförmigen epithelialen Zellen (vergl. S. 152).

Die Untersuchungsmethoden der Thymusdrüse sind verschieden. Zum Erhärten wende man anfangs sehr wässrige, später etwas stärkere Lösungen (Chromsäure von 0.1—0.2, dann von 0.5⁰/₀, chromsaures Kali in entsprechender Stärke, stark verdünnten Alkohol) an. Nur so wird man das Netzgerüste über grössere Strecken auspinseln können. Höhere Erhärtungen führen zur Erkenntniss des geschilderten Gangwerkes und der Blutgefäßwandungen.

Das Kochen in gewöhnlichem Wasser empfiehlt KÖLLIKER, um das Kanalwerk der Thymus sichtbar zu machen. In Weingeist nachträglich erhärtet, sollen derartige Objekte gute Schnitte gestatten; auch das Kochen dieses Organs in Essig rühmt dieser Beobachter.

Die Blutgefässe lassen sich gerade nicht leicht erfüllen, da man immer eine Menge derselben abbinden oder durch die Schieberpinzette komprimiren muss. Zu Uebersichtsobjekten (welche trocken eingeschlossen werden können) ist eine opake Masse, z. B. Chromgelb, ganz hübsch; für histologische Zwecke wähle man Karmin und Berliner Blau. Zur Aufbewahrung dient wässriges Glycerin.

Schon oben ist bemerkt worden, dass bisherige Injektionsversuche keine Lymphbahnen im Innern ergeben haben. Möge ein Anderer glücklicher sein und so das Organ, welches zur Zeit als letztes seines Geschlechtes das Interesse der Histologen erwecken muss, in diesem Strukturverhältniss aufklären.

Zwanzigster Abschnitt.

Harnwerkzeuge.

Die Untersuchung der Harnwerkzeuge und besonders des von ihnen gelieferten Sekretes nimmt das Interesse der ärztlichen Welt in einem erhöhten Grade in Anspruch; ist ja doch die Bedeutung des Urins am Krankenbette seit Jahrtausenden gewürdigt, freilich vielfach auch auf's Lächerlichste überschätzt worden.

Das wichtigste Organ des Harnapparates stellt bekanntlich die Niere her.

Eine äussere braunrothe Masse, die Rindensubstanz, umhüllt bei Säugethieren und Mensch eine innere blässere, die Marksubstanz, welche schon dem unbewaffneten Auge ein radial faseriges Ansehen darbietet. Die letztere springt bei den meisten Säugern mit einer einzigen gratartigen Zuspitzung in das Nierenbecken ein, ist dagegen bei dem Menschen (auch dem Schwein) in eine Anzahl grösserer kegelförmiger Abtheilungen, welche ihre Spitze gegen den Hilus kehren, zerlegt. Es sind dieses die sogenannten MALPIGHI'schen oder Mark-Pyramiden. Zwischen den Seitentflächen derselben erstreckt sich septenähnlich das Rindengewebe herunter Columnae Bertini. — Beiderlei Substanzen, und somit das ganze Organ, durchzieht eine hingewebige Stützmasse.

Auch die feinere Struktur der Niere schien seit längerer Zeit in ihren wesentlichen Verhältnissen festgestellt zu sein.

Die radial-faserige Markmasse geht den Anatomen und Physiologen bestehend aus den an den Pyramidenspitzen frei mündenden Harnkanälchen, welche von hier aus unter reichlichen spitzwinkligen Theilungen und dadurch gesetzter Verschlüßerungen gegen die Rindensubstanz ziehen und beim Uebertritt in die letztere die bisherige gestreckte Richtung aufgehen sollten, um jetzt einen höchst verwickelten gewundenen Verlauf zu gewinnen und schliesslich kuglig erweitert als Kapseln der MALPIGHI'schen Gefässknäuel zu endigen (Fig. 273).

Namentlich, nachdem BOWMAN im Jahre 1842 die eben erwähnte Endigungs- (oder Ursprungs-) weise der Harnkanälchen entdeckt hatte, hielt man den Bau der Säugethierniere gesichert und dem Abschluss nahe.

Es ist ein Verdienst von HENSEL ein neues Element der Bewegung in diese Materie zu tragen zu haben. Er entdeckte vor mehreren Jahren in der Markmasse des Organs neben den lange bekannten offenen Harnkanälchen ein System feinerer schleimförmiger Gänge, welche ihre Konkavität

nach der Papillenspitze zuehren. Ebenso gelang es ihm bei mehreren Säugthieren durch Injektion vom Harnleiter aus die geraden Kanäle der Markmasse,

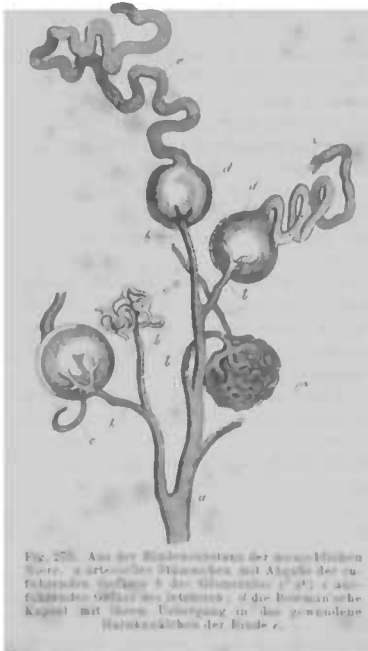


Fig. 275. Aus der Rindensubstanz der menschlichen Niere: a arterielles Blutgefäss mit Abgabe der zuführenden Nerven b das Nierenbecken c d e) 2 ausführenden Gefässe des Nierenhilus f die Bowman'sche Kapsel mit ihrem Uebergang in das gewundene Harnkanälchen der Rinde z.

sowie ihre gestreckt verlaufenden Fortsetzungen durch die Rinde bis dicht unter die Nierenkapsel zu erfüllen. — Da aber alle Versuche, von diesen Gängen aus die schleifenförmigen Kanälchen des Marks, sowie die gewundenen der Rindensubstanz zu injizieren, scheiterten, nahm jener Gelehrte — wie wir jetzt wissen, irrtümlich — die schleifenförmigen Gänge für ein geschlossenes, mit den ersteren nicht zusammenhängendes Kanalsystem und behauptete, dass die beiden Schenkel der Schleife schliesslich in je ein gewundenes, mit BOWMAN'Scher Kapsel geendigtes Harnkanälchen der Rindenschicht ansliessen.

HENLE gerieth hierdurch in Widerspruch mit einigen älteren Injektionsberichten, welche von glücklichen Füllungen des ganzen Kanalwerkes bis zur Kapsel des Glomerulus bei Säugethier und Mensch erzählten (GERLACH, ISAACS). Ebenso liess sich damit die (mitunter leichte) Injektion des ganzen Kanalwerkes der Niere vom Ureter aus nicht vereinigen, welche niedere Wirbelthiere gestatteten (HYRTL, FREY).

Durch eine grosse Reihe neuer Untersuchungen (unter welchen wir die Arbeit von LUDWIG und ZAWARYKIN, sowie diejenige von SCHWEIGGER-SEIDEL als die wichtigsten bezeichnen) sind die HENLE'schen Angaben modifizirt und unsere Kenntnisse der Säugethierniere nicht unbeträchtlich erweitert worden, obgleich auch jetzt immerhin noch mancher Punkt des Nierenhauses zu verfolgen übrig bleibt.

Die ersten fundamentalen Anschauungen der Nierenstruktur kann man sich bei jedem Säugethier verschaffen; allerdings am bequemsten und übersichtlichsten an den Organen sehr kleiner Geschöpfe (Meerschweinchen, Hamstern, Maulwürfen, ganz besonders aber den Fledermäusen und der Maus).

Ein feiner Längsschnitt der Markmasse aus dem frischen Organ zeigt die offenen Harnkanälchen mit einem klaren, niedrig zylindrischen Epithel bekleidet und einem deutlichen Lumen. Ihre Verästelung mag uns Fig. 274 (ein allerdings nach anderer Methode erhaltenes Präparat) versinnlichen. Hat man früher mit kaltsäurehaltigem Berliner Blau injiziert, so wird man die Blutgefässe leicht daneben unterscheiden. Ein vorsichtiges Zerzupfen mit der Präparirnadel wird einzelne jener Harnkanälchen isoliren und zur Wahrnehmung der spitzwinkligen Verästelung führen. Mit einem scharfen Rasirmesser gelingt es dann auch, hinreichend feine Durchschnitte der Rindensubstanz zu bekommen, welche die mäandrischen Windungen ihrer Harnkanälchen, das dunklere, körnigere, dicke Epithel der letzteren, die BOWMAN'schen Kapseln und (wenn der Blutgehalt noch ein einigermaßen grösserer geblieben ist) die röthlich gelben MALPIGHI'schen Gefässknäuel zeigen werden. Letztere treten bei jeder künstlichen Injektion auf das Schönste und Schärfste hervor.

Schon hier setzt ein fleissiges Zerzupfen den Beobachter in den Stand, wenigstens vereinzelt Uebergänge der Harnkanälchen in die erweiterten Kapseln (Fig. 273 e. d) zu erkennen, wenn auch gerade jene Verbindung auf diesem Wege nur schwierig nachzuweisen ist. Am günstigsten sind zu letzterer Erkenntniss die Nieren niederer Wirbelthiere, z. B. der Frösche, Tritonen, Salamander (obchon ihr Bau nicht der gleiche ist); unter den Säugethieren empfehle ich am meisten die Organe der Fledermäuse. Durch Zusatz von Alkalien erblassen die Drüsenzellen und jenes Strukturverhältniss tritt nicht selten schärfer hervor.

Auf diesem Wege ist das frühere Wissen von der Niere gewonnen worden, und unsere Kenntnisse derselben waren am Ende der vierziger Jahre ungefähr auf jener Stufe stehen geblieben.

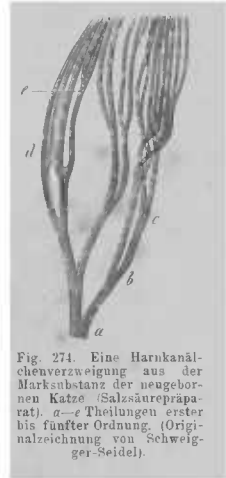


Fig. 274. Eine Harnkanälchenverzweigung aus der Marksubstanz der neugeborenen Katze (Salzsäurepräparat). a—e Theilungen erster bis fünfter Ordnung. (Originalzeichnung von Schweigger-Seidel).

Die neuere Zeit hat uns nun mit mehreren andern, sehr wichtigen Untersuchungsmethoden bekannt gemacht. Gedenken wir zuerst der Schnitte durch das künstlich erhärtete Organ. Gerade die meisten und namentlich fast alle pathologisch-schönend ergibt sich auch hier die Gefrierungsmethode. Man kann ferner zur Chromsäure, ihrem Kalisalz oder — was am besten — zum wasserfreien Weingeist greifen. Wir gewinnen so mühelos sehr feine und instruktive Längsansichten und — was für viele Texturverhältnisse von grösster Wichtigkeit ist — gute Bilder von Querschnitten der Niere.

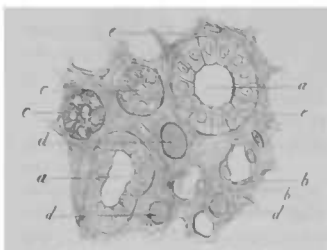


Fig. 275. Querschnitt durch eine Nierenpyramide des Neugeborenen; *a* Sammelröhren mit zylindrischem Epithel; *b* absteigender Schenkel der Schleifenkanälchen mit platten; *c* zurücklaufender Schenkel der Schleife mit körnigen Zellen; *d* Gefässquerschnitt; *e* bindegewebige Gerüstsubstanz.

Auch hier möchten wir die vorherige Gefässinjektion, bei kleinen Nieren mit kaltflüssiger, bei voluminöseren Organen mit erstarrender transparenter Masse empfehlen. Die geringe Mühe wird bei der nachfolgenden Untersuchung reichlich belohnt. — Färbungsmethoden sind dann zur Erkennung des Nierengewebes im gesunden und krankhaft veränderten Zustande von höchstem Werthe.

An der Markmasse erkennen wir bei Vertikalschnitten die Verhältnisse des frischen Präparates wieder, an queren (Fig. 275) dagegen die Lumina der Harnkanälchen, der geraden mit ihren zylindrischen Epithelien (*a*) wie der schleifenförmigen mit meist ganz flachen an Gefäss-epithelium erinnernden Zellen (*b*), sowie das bindegewebige Stroma jener Substanz (*e*).

Feine Längsschnitte der Rindensubstanz (Fig. 276) zeigen dagegen, wie diese die Schicht der gewundenen Harnkanälchen *B* in rasch auf einander folgenden Zwischenräumen von dünnen Bündeln gerade verlaufender Harnkanäle (*A*) durchsetzt wird, die sich nach aussen etwas verjüngen und erst nahe unter der Nierenoberfläche in Windungen verlieren (*ab*). Jene Gruppen gerader Gänge, deren Kaliber im Uebrigen ein wechselndes ist *a, b*, durchbrechen so die Schicht der gewundenen Kanälchen, wir möchten sagen, wie ein Brett von nahe stehenden zahlreichen eingetriebenen Stiften durchbrochen ist.

Man hat diese schon früher gesprochenen Bündel gerader Kanäle, welche Fortsetzungen der

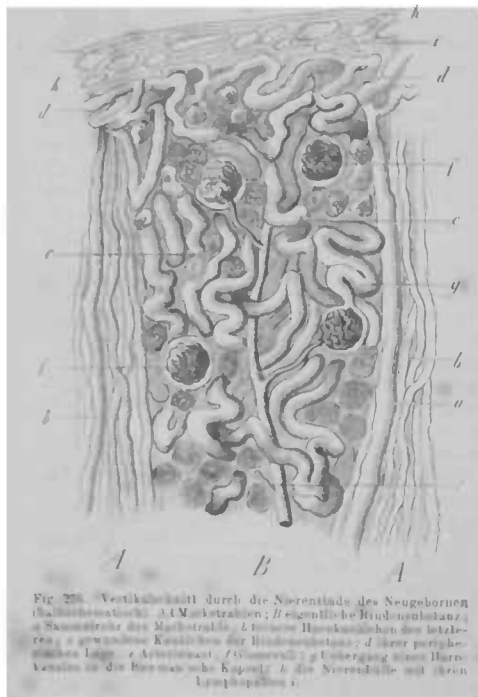


Fig. 276. Vertikalschnitt durch die Nierenrinde des Neugeborenen (Häufel'sche Methode). *A* M. extrahieren; *B* gewundene Rindensubstanz; *a* Stammsäule der Nephelidien; *b* in diese Harnkanälchen des Interlobulären; *c* gewundene Kanälchen der Rindensubstanz; *d* ihrer periglomerulären Lage; *e* Arterienwand; *f* Übergang eines Harnkanälchens in die Bindegewebe Kapillare; *g* die Nierenrinde mit ihren Lymphgefässen.

bekanntesten gestreckten Gänge des Marks bilden, Pyramidenfortsätze (HENLE) oder Markstrahlen² LUDWIG) genannt. Auf ihre Bedeutung kommen wir bald zurück. Das dazwischen befindliche Gewebe der gewundenen Harnkanälchen kann man, freilich nur künstlich, als aus einzelnen pyramidalen Stücken bestehend annehmen die ihre Basis gegen die Nierenkapsel kehren. Es sind dieses die Rindenpyramiden HENLE'S.

Querschnitte der Rinde (Fig. 277) zeigen beiderlei Harnkanälchen, diejenigen des Markstrahls quergeschnitten (a), diejenigen der gewöhnlichen Rindensubstanz (b) in allen möglichen Gestaltungen. Das bindegewebige Stroma ist ebenfalls leicht hierbei zu erkennen.

Verzichtet man auf das Studium der Epithelien, so möchte ich noch eine andere, durch BILLROTH mir bekannt gewordene Methode hier empfehlen. Behandelt man ganz kurze Zeit lang ein Stück Niere mit siedendem Kochessig, so wird dasselbe, nachdem es getrocknet oder auch durch Chromsäure oder Alkohol erhärtet worden ist, sehr schöne Ansichten der Drüsengänge in Mark und Rinde gewähren.

Von grösster Bedeutung ist aber für die Erforschung der Niere in neuester Zeit die chemische Isolationsmethode geworden. Frisches (oder auch in Alkohol erhärtetes) Gewebe mit starker Salzsäure (S. 73) behandelt, erfährt nach einer Reihe von Stunden eine fast vollständige Zerstörung der bindegewebigen Zwischensubstanz, während die Blutgefässe, namentlich aber die Harnkanälchen vollkommen, ja nicht selten selbst ihr Epithel annähernd erhalten bleibt. Jene Gänge lassen sich dann entweder durch ganz schwaches Schütteln oder sehr zartes Fassen mit der Nadel isoliren oder schon in der Flüssigkeit schwimmend, mit einem hakenförmig gekrümmten Glasstäbchen herausfischen. Freilich ist alles sehr zart und leicht zerstörbar geworden. Doch gelingt schwächere Karminfärbung und Einschluss in wässriges Glycerin nicht selten noch ganz trefflich.

Die Art und Weise, in welcher die Salzsäure hierzu verwendbar, kann verschieden sein.

Vielfach hat man die gewöhnliche käufliche Salzsäure so lange mit Wasser versetzt, bis sie nicht mehr rauchte, und das Objekt 12—24 Stunden darin eingelegt. SCHWEIGER-SEIDEL verwendete die officinelle reine Salzsäure der preuss. Pharmakopoe (mit 1120 spez. Gew.) und liess die dem etwa einen Tag vorher getödteten Thiere entnommenen Stücke 15—20 Stunden durch jene mazeriren. Stärkere Säure wirkt rasch, greift aber die Drüsenzellen heftig an; schwächere erfordert längere Zeit. Nachher muss sorgfältig mit destillirtem Wasser ausgewaschen werden, und meistens wird man durch ein darauf folgendes ein- oder mehrtägiges Einlegen des Stückes in Wasser den Zerfall noch wesentlich befördern können. Auch ein Kochen mit jener Säure oder Salzsäurehaltigem Alkohol ist empfohlen worden.

Hat man (was aber nicht jedesmal der Fall) die chemische Zerlegung glücklich erzielt, so gewähren solche Objekte (Fig. 274. Fig. 278—281) dem umsichtigen Beobachter höchst wichtige Aufschlüsse.

Natürlich ist es unmöglich, auch bei der schonendsten Behandlung hier den ganzen Verlauf eines Harnkanälchens zu isoliren; es wird sich also nur um die Gewinnung möglichst langer Bruchstücke und um die Kombination solcher Frag-

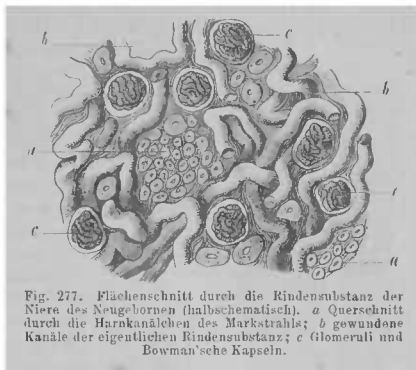


Fig. 277. Flächenschnitt durch die Rindensubstanz der Niere des Neugeborenen (halb-schematisch). a Querschnitt durch die Harnkanälchen des Markstrahls; b gewundene Kanäle der eigentlichen Rindensubstanz; c Glomeruli und Bowman'sche Kapseln.

mente handeln. Jene in einer Länge von 1—2^m erhält denn auch der Gedächtnis wenigstens hier und da. Bei der enormen Länge des uns beschäftigenden Kanalwerkes in der Niere grösserer Geschöpfe wird hier ein Resultat weit schwieriger, als an den Organen der kleinsten Säuger. Die Nieren des Maulwurfs, der Fledermause, des Hamsters, der Mäuse und Ratten, des Meerschweinchens verdienen in erster Linie empfohlen zu werden. Da Berliner Blau in jener sauren Mazerationsflüssigkeit sich erhält, sind die Blutbahnen vorher auszuspritzen, eine für das Studium der Markschleifen höchst wichtige Vorsichtsmaßregel.

Beginnt man die Untersuchung mit der Markmasse von deren Pyramidenspitze aus, so erkennt man, wie die offenen Kanäle mit ihrem charakteristischen Epithelialüberzug eine Anzahl rasch auf einander folgender gabliger Theilungen machen (Fig. 274. a—c. 278 a. b) und dann mit enger gewordenen Zweigen in gestrecktem Verlaufe lange Strecken der Markmasse unverändert durchlaufen

(Fig. 278. c), bis sie in den äusseren Theil des Markes gelangen, welcher sich durch büschelförmige Blutgefäße auszeichnet (Grenzschicht von HENLE). Zwischen ihnen erscheinen die viel engeren mit platten hellen Zellen bekleideten schleifenförmigen Kanälchen (d) und zwar durch alle Schichten der Pyramide. Ihr rücklaufender, d. h. der Rinde wieder zustrebender Schenkel kann sich schon erweitern und mit körnigen dunkleren Drüsenzellen erfüllt zeigen.

Die offenen Kanäle treten von der Grenzschicht meistens je einer, seltener je zwei in den Markstrahl ein, welchen sie gegen die Oberfläche der Niere hin durchlaufen (Fig. 276. a). Man hat ihnen den passenden Namen des Sammelrohres gegeben (a). Die oben hervorgehobenen

Differenzen des Epithel werden hier weniger deutlich. Die übrigen, beträchtlich engeren Gänge des Markstrahles bestehen aus den absteigenden (d. h. gegen den Hilus gerichteten) und zurücklaufenden Schenkeln der Schleifenkanälchen (b).

Der Nierenoberfläche näher gekommen gibt das Sammelrohr reichlichere Aeäste ab (Fig. 280. c. 281. c) und endigt nach oben in bogenartigen Verzweigungen (Fig. 280. d. 281. d), welche namentlich bei kleineren Thieren ein zackiges Ansehen zeigen können (»Schaltstücke« oder »Verbindungskanäle«). Aus ihnen, aber auch tiefer vom Stamme des Sammelrohres, entspringen in verschiedenen Gestaltungen sich rasch verengende Kanäle, die absteigenden Schenkel der Schleifen (e), deren Eintritt aus der Markmasse bei andere Mazerationspräparate gezeigt haben.

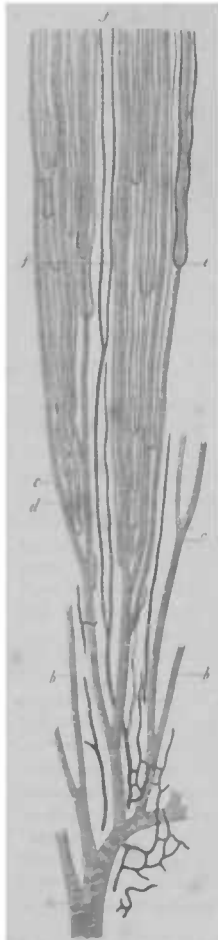


Fig. 274. Vertikales Bild der Markmasse einer Niere, das ein dichtes Netzwerk von Kanälen zeigt. Die Kanäle verlaufen in verschiedenen Richtungen und sind teilweise gebogen. Beschriftungen a, b, c, d, e, f markieren verschiedene Stellen im Gewebe.

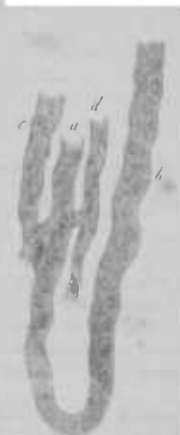


Fig. 278. Schleifenkanälchen aus einer Nierenmarkmasse. a, b, c, d, e, f zeigen Details der Kanäle und ihrer Umhüllungen.

Nachdem wir somit den Ursprung des einen Schenkels als einer Abzweigung oder eines Endzweiges der offenen Harnkanäle kennen gelernt haben, entsteht noch die Frage, was aus dem rücklaufenden anderen Schenkel (Fig. 280 und 281 *g. g*) wird.

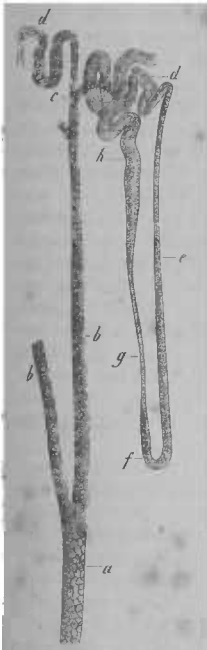


Fig. 280. Vertikalschnitt aus der Niere des Meerschweinchens (Salzsäurepräparat). *a* Stamm eines Sammelrohrs; *b* dessen Aeste; *c* weitere Zerspaltung; *d* gewundener Kanal (Schaltstück); *e* absteigender Schenkel eines schleifenförmigen Harnkanälchens; *f* Schleife; *g* zurücklaufender Schenkel und *h* Übergang zum gewundenen Harnkanälchen der Rindensubstanz.

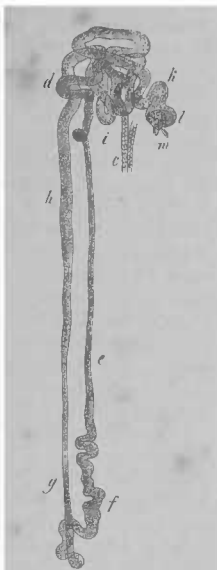


Fig. 281. Vertikalschnitt aus der Niere des Maulwurfs (Salzsäurepräparat). *c* Endast des Sammelrohrs; *d* gewundener Kanalstück; *e* absteigender Schenkel des Schleifenkanals; *f* Schleife; *g* zurücklaufender Schenkel und Übergang in das gewundene Kanälchen *i*; *k* Halsstück des letzteren; *j* Bowman'sche Kapsel; *m* Glomerulus.

BOWMAN'sche Kapsel des Glomerulus endigt Fig. 281. *k. l*). Mancherlei Eigenthümlichkeiten untergeordneter Art müssen wir hierbei mit Stillschweigen übergehen.

Nur eines Verhältnisses wollen wir hier noch gedenken, nämlich der Epithelialauskleidung der BOWMAN'schen Kapsel. (Fig. 282). Ihre Innenfläche trägt eine Lage ansehnlicher Pflasterzellen, welche durch Höllestein, (sei es einfaches Einlegen, sei es durch die Injektion von der Arterie aus) leicht sichtbar gemacht werden kann (*g*). Schwieriger wahrnehmbar und sonderbarer Weise auch die Versilberung nicht gestattend ist eine Schicht kleinerer und höherer Zellen welche die Oberfläche des Glomerulus überkleidet (*f*). Man gewahrt sie am gefornen Organen (CHRZONSCZEWSKY).

Nicht minder wichtig für die Ermittlung der Nierenstruktur ist die Injektion ihrer Drüsenkanäle vom Ureter aus. Man bediene sich hierzu kaltflüssiger Gemische. Der Zusatz von Alkohol ist zu solchen Arbeiten nicht zweckmässig,

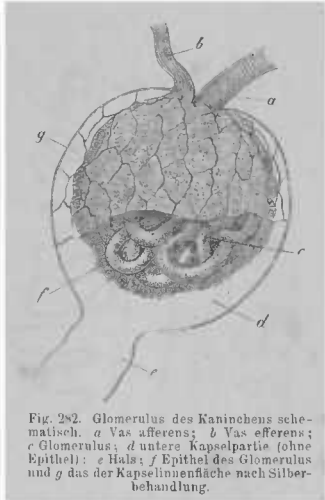


Fig. 282. Glomerulus des Kaninchens schematisch. *a* Vas afferens; *b* Vas efferens; *c* Glomerulus; *d* untere Kapselpartie (ohne Epithel); *e* Hals; *f* Epithel des Glomerulus und *g* das der Kapselinnenfläche nach Silberbehandlung.

Dieser biegt, den Kanälchen des Markstrahls beigesellt, von der Gruppe tiefer oder höherseitlich ab (Fig. 280. *k*. 281. *h*), nimmt einen anderen gewundenen Verlauf an, gewinnt dabei einen stärkeren Quermesser und dunkleres körniges Epithel und wird zum gewöhnlichen gewundenen Harnkanälchen der eigentlichen Rindensubstanz, welches unter zahlreichen Schlingelungen und Krümmungen schliesslich als

wenngleich auch nicht, wie hier und da behauptet worden, ein absolutes Hinderniss. Am passendsten wählt man ein wässriges Berliner Blau oder Karmin, welchem man Glycerin oder auch arabisches Gummi zufügen kann (s. S. 107).

Weniger eignet sich der wechselnde Druck der Injektionsspritze, als der konstante einer Flüssigkeits- oder Quecksilbersäule (vergl. S. 108), der allmählich erhöht wird. Solche Füllungen erfordern, dann viele Stunden und bleiben bei aller Sorgfalt nicht selten ohne das gewünschte Resultat. — Während die einfach gebaute Niere eines Frosches und einer Ringelnatter mit Leichtigkeit sich füllt, verunglücken bei kleinen Säugethieren die Versuche durch baldigen Einbruch in das Venensystem. Nur embryonale Nieren bei der wenig entwickelten Markmasse gewähren bisweilen dem vorsichtigen Experimentator ein glückliches Ergebniss. — In der Regel bediene man sich der Organe des Hundes, des Schafs, Kalbes, Schweins und zwar in möglichst frischem Zustande. Die Schweinsnieren wird man unter einer Quecksilbersäule von 50–100 Millimetern und mehr zu füllen vermögen.

Verhältnissmässig leicht gelingt es, die Injektionsmasse nach Erfüllung der offenen Kanäle des Marks (Fig. 278) bis zum Ende der Markstrahlen und ihrer Astsysteme vorzutreiben. Auch die absteigenden, gegen den Hilus gerichteten Schenkel der Schleifenkanäle füllen sich noch relativ leichter und zeichnen sich durch ihre geringen Quermesser aus. Schwieriger dringt die gefärbte Flüssigkeit durch die Schleife selbst und in den rücklaufenden Schenkel. Am seltensten — und erst durch die Natur des Inhaltes und die Windungen begreiflich — glückt es, die Injektionsmasse durch das gewundene Rindkanälchen bis in die BOWMAN'sche Kapsel vorzudrängen. Doch sind zahlreiche glückliche Ergebnisse in neuerer Zeit erzielt und so die durch die Säuremazeration erhaltenen Resultate bestätigt worden (LEWIS-ZAWARYKIN, KOLLMANN, CHYZONCZEWIKY, HERTZ, FRILY u. A.).

Unser Schema Fig. 253 (welches zwei derartige Füllungswege von dem Markkanal i aus eingezeichnet enthält zur rechten und linken BOWMAN'schen Kapsel) mag das nur in den Hauptzügen geschilderte Injektionsergebniss dem Leser verinnlichen.

Zum Ueberfluss verfolgen wir nochmals den Weg, welchen das Sekret vom Glomerulus an nehmen muss. Von der BOWMAN'schen

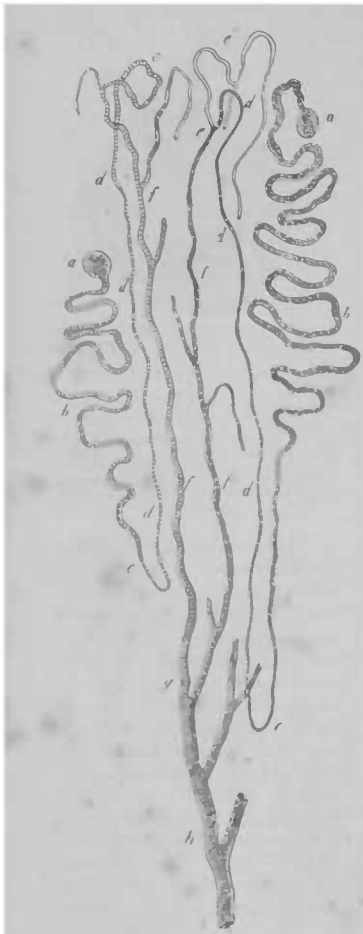


Fig. 253. Schematische Darstellung der Harnkanalensanordnung (mit Beschriftung der Schweineniere). a BOWMAN'sche Kapseln; b gewundene Harnkanälchen und rücklaufender Schenkel der Schlaufen c) d) e) gewundene Harnkanälchen; f) gewundene Gänge; g) Sammelkanal, zu einem stärkeren offenen Harnkanal h) zusammenströmend, der sich mit andern zum Kanal i vereinigt; i Stamm, welcher an der Papillenspitze mündet.

Kapsel (a) umfängen, tritt es in das gewundene Harnkanälchen b) über, das nach seinen Krümmungen sich der Papillenspitze in gestrecktem Verlaufe zuehrt (c).

Unter Aenderung des Epithel steigt es durch die Papille mehr oder weniger nach abwärts, biegt schleifenförmig um und kehrt mit dem anderen Schenkel wieder zur Rinde zurück (*d*). Später oder früher ändert dieser Schenkel seinen Charakter, wird breiter und gewundener (*e*), um früher oder später in Verbindung mit anderen gleich beschaffenen Gängen in das Sammelrohr (*f*) einzumünden, welches mit andern spitzwinklig zusammentretend (*g, h*) endlich an der Papillenspitze (*i*) den Harn entleert.

Der neuen Methode, der Selbstinjektion des lebenden Thieres, womit uns CHRONSZCZEWSKY bekannt gemacht hat, gedachten wir schon in einem vorhergehenden Abschnitt dieses Buches (S. 107). Sind auch die so gewonnenen Bilder wechselnd und nicht immer verständlich, so haben mir doch Wiederholungen des Versuches mit Einspritzen einer Karminlösung in die Jugularis der Kaninchen gute Resultate geliefert.

Wir haben noch des bindegewebigen Stroma, sowie der Blut- und Lymphbahn unseres Organes zu gedenken.

Der Gefäßsverlauf in der Niere ist so vielfach beschrieben worden (namentlich in trefflicher Weise durch HURLER), dass wir uns hier auf die nothwendigsten Angaben beschränken können. Die durch die Theilung der Nierenarterie und -Vene entstandenen Zweige verlaufen durch die Markmasse zwischen den einzelnen MALPIGHI'schen Pyramiden. An der Basis der letzteren bemerkt man bogenartige Anordnungen der beiderlei Gefäße. Aus den arteriellen Bogen entspringen dann in Form von Aesten die knäueltragenden Arterien der Rindennasse, welche den Axentheil eines durch zwei Markstrahlen eingegrenzten Rindenstückes (Rindenpyramide) einhalten und nach der Peripherie die zuführenden Gefässchen des Glomerulus abgeben (Fig. 276. *e, f* Fig. 283. *b*).

Dieses, das Vas afferens, ist beim Menschen innerhalb der knäuelartigen Windungen spitzwinklig weiter getheilt (Fig. 273. *b*) und bildet nach den Windungen durch die Wiedervereinigung letzterer Zweige das ausführende Gefäß, Vas efferens (Fig. 273. *c*. 284. *d*). Das letztere löst sich in ein zunächst die gestreckten Harnkanälchen des Markstrahles mit verlängerten Maschen umspinnendes Haargefäßnetz auf (Fig. 284. *e*). Aus der Peripherie des letzteren stellen sich erst jene Kapillarröhren her (*f*), welche mit runden Maschen die gewundenen Harnkanälchen (*i*) der eigentlichen Rindensubstanz umgeben.

Die oberste, von Gefäßknäueln freie Lage der Rindensubstanz erhält ihre Kapillaren wesentlich von den ausführenden Gefässen der oberflächlichen Glomeruli; viel spärlicher (und sicher nicht bei allen Säugethieren) von einzelnen Endzweigen der Knäuelarterie, welche direkt und unmittelbar zu jener peripherischen Schicht vordringen.

Dicht unter der Kapsel erscheinen venöse Wurzeln in Gestalt sternförmiger Figuren; andere Venenanfänge entstehen tiefer im Rindengewebe. Gewöhnlich zusammentretend zu stärkeren Stämmchen münden beiderlei Venenästchen an der Grenze von Rinde und Mark in die Bogengefäße ein.

Die langen gestreckten Gefäßbüschel, welche in der Markmasse ihrer Grenzschicht zwischen den Harnkanälchen erscheinen, dann nach abwärts treten und entweder schleifenartig in einander übergehen oder an der Pyramidenspitze ein zierliches Netzwerk um die Mündungen der Harnkanäle bilden, werden Vasa

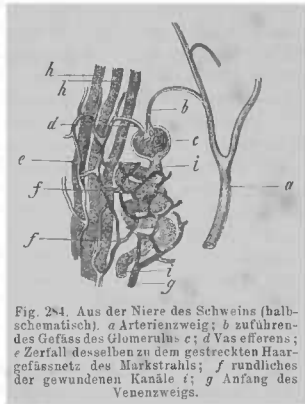


Fig. 284. Aus der Niere des Schweins (halbschematisch). *a* Arterienzweig; *b* zuführendes Gefäß des Glomerulus; *c*; *d* Vas efferens; *e* Zerfall desselben in dem gestreckten Haargefäßnetz des Markstrahls; *f* rundliches der gewundenen Kanäle; *g* Anfang des Venenzweigs.

recta genannt Fig. 276. e, f. Zwischen ihnen erscheint übrigens noch ein Kapillarnetz feinerer Röhren.



Fig. 28a. Aus der Grenzschicht der menschlichen Niere: a Arterienstämmchen; b ein Ast und ein anderer, welcher die Vasa efferentia zweier Glomeruli bei c und d liefert; f ein dritter Ast (arteriella recta) mit Zerfall in gestreckte Kapillaren der Marksubstanz g.

Ueber den Ursprung der betreffenden Vasa recta herrschen grosse Verschiedenheiten der Meinung. Wesentlich, wenn auch nicht ausschliesslich, tragen dieselben nach unserer Beobachtung einen venösen Charakter, indem sie von Fortsetzungen der Kapillarnetze der Markstrahlen gebildet werden. Ihnen gesellen sich als arterielle Zuflüsse die Vasa efferentia tief gelegener Glomeruli bei. Ganz unerheblich endlich sind arterielle Zweige, welche schon vor Abgabe der Glomeruli die knäueltragende Arterie verlassen haben (Arteriollae rectae) und in jenen gestreckten Gefässbezirk sich einsenken (Fig. 285. f).

Vielleicht, wie wir schon oben bemerkt haben, ist die Auflösung stärkerer Stämmchen zu jenen Vasa recta eine büscheltörmige oder quastenartige.

Ganz ähnlich gestaltet sich im Allgemeinen auch der Zusammentritt der rücklaufenden geraden Gefässe. Ihre Einsenkung geschieht in die bogenartigen Venen, welche wir oben als an der Grenze von Rinde und Mark vorkommend kennen gelernt haben.

Die Ermittlung so höchst verwickelter Verhältnisse setzt natürlich umfassende Injektionsstudien und sehr sorgfältige Prüfung der Präparate voraus.

So leicht auch von der Arteria renalis aus die Einspritzung der Niere gelingt (so dass hierin eine gute Anlängerarbeit gegeben ist) und so wenig es ein Kunststück genannt werden kann, eine reichliche Füllung der Markmasse zu erzielen, so erfordern doch die tieferen Gefässzweige des Organs ganze Reihen anderer Injektionen. Zunächst rathen wir von der Arterie aus die Füllung sehr frühzeitig und zwar in verschiedenen Momenten abzubringen, sobald etwas Farbestoff die Rinde erreicht hat. Dann empfehlen sich andere etwas weiter fortgesetzte arterielle Füllungen, bei welchen zwar die Markstrahlen, nicht aber die Kapillaren der dazwischen befindlichen Rindenpartieen injiziert sind.

Andere belehrende Präparate gewährt die Injektion von der Vene aus, welche gleichfalls auf verschiedenen Stadien abzubringen ist. Gewöhnlich staut sich auch eine weit gegangene Veneninjektion an dem Glomerulus. Dünneflüssige Massen füllen jedoch denselben auch von der Vene aus.

Sehr belehrend ist endlich die doppelte Injektion, welche von der Vene begonnen und bald mehr bald weniger nach der arteriellen oder venösen Seite hin fortgesetzt werden sollte. Hier ist schon grössere Uebung erforderlich. Hat man zur vollständigen Venenfüllung eine Gelatinemasse gewählt, so ist es rathsam zur Erkennung der Grenzgebiete beiderlei Gefässe die nachträgliche Injektion der Arterie mit kaltflüssiger Masse vorzunehmen.

Nieren von Hunden, Katzen, Kaninchen möchten wir am meisten empfehlen. Von grösseren Thieren benütze man die des Schweins und Schafes. Ist das System der Harnkanälchen mit Berliner Blau erfüllt, so wähle man zur Injektion der Blutgefässe die Karminmasse und das transparente Gelb von TIMMERS (S. 105). Menschliche Nieren auch nicht mehr ganz frischer Körper ergeben oftmals noch gute Resultate. Gewöhnlich pflegen auch Füllungen des Organs bei BARNES'Scher Krankheit mehr oder weniger zu gelingen.

Als Gerüste der Niere treffen wir ein bindegewebiges Stromatun. Es besteht in der Rindenmasse aus einem nur sehr wenig entwickelten zusammenhängenden Spongewerk von Bindegewebszellen und homogener oder streifiger Zwischensubstanz, das an den Adventitien grösserer Gefässe, den BOWMAN'Schen Kapseln etwas stärker erscheint und an der Oberfläche des Organs zu einem lückentrichen

Bindegewebe umgewandelt in die Nierenkapsel sich fortsetzt. In den Markstrahlen wird jenes bindegewebige Stroma etwas fester; seine grösste, wenngleich absolut geringe Entwicklung erreicht es in der Marksubstanz (Fig. 275. e). In Alkohol oder Chromsäure erhärtete Organe geben an dünnen gepinselten oder karminisirten Schnitten die besten Anschauungen. Die sternförmigen Bindegewebszellen isoliren sich hübsch durch Salzsäuremazeration (SCHWEIGGER-SEIDEL).

Die Versuche, mittelst der Einstichsmethode die Lymphbahnen der Niere zu füllen, bleiben meistens ohne Erfolg. Am besten gelingt es an durch Unterbindung der Harnleiter ödematös gewordenen Organen (Hund) von den angeschwellten Gefässen aus. Die parenchymatösen Lymphbahnen nehmen die Interstitien des unter der Kapsel befindlichen spaltenreichen Bindegewebes (Fig. 276. i) ein und dringen von hier in Lücken des bindegewebigen Stromas, zwischen den Harnkanälchen, um die BOWMAN'schen Kapseln und feineren Blutgefässe nach einwärts. Während die Kommunikation jener lymphatischen Bahnen im Rindengewebe eine sehr freie ist, füllen sich erst nachträglich die engeren Lücken des Markstrahls und zuletzt die Gänge der Marksubstanz selbst. Das Ganze erinnert im Uebrigen sehr an die lymphatischen Bahnen des Hodens (s. u.).

Durch den Fleiss befähigter Forscher sind die zahlreichen pathologischen Veränderungen des Nierengewebes uns genauer bekannt geworden. Auch hier hielt man längere Zeit hindurch die vorwiegende Beteiligung des Bindegewebes für das Wichtigste an krankhaften Texturen fest, auch hier liess man die Neubildungen von dessen Zellen ausgehen, während in jener Beziehung die strukturlose Haut der Drüsengänge eine untergeordnetere Rolle spielen sollte. Die Drüsenzellen selbst waren zwar der Anschwellung, der Erzeugung eines körnerreichen Inhalts, der Vermehrung, sowie der Degeneration (namentlich der fettigen) und des Zerfalls fähig (und diese Dinge bilden sehr häufige Vorkommnisse), gingen aber, ihrer epithelialen Natur entsprechend, nicht in andere Gewebelemente über, — alles Annahmen, welche heutigen Tages mit Recht neuem Zweifel begegnen.

Zunahmen der bindegewebigen Gerüstmasse, theils lokalen, theils verbreiteten, begegnet man in der Niere vielfach. Das Bindegewebe erscheint nach Anwendung der schon erwähnten Methoden bald homogen und straff, bald fibrillär zerklüftet und seine Zellen in der Regel deutlicher. Auch die verwandte Substanz der Membrana propria, namentlich in der BOWMAN'schen Kapsel, erfährt Verdickungen, mitunter in geschichtetem Ansehen. Ob unter solchen Umständen sichtbar zu machende zellenähnliche Körper wirklich der Kapselmembran angehörige Bindegewebszellen sind, wollen wir dahin gestellt sein lassen. Von jenen Bindegewebszellen aus heben ferner Vermehrungsprozesse an, die theils zur Bildung neuer Bindegewebskörperchen, theils zur Erzeugung kugliger, den Elementen der Lymphe und des Eiters gleichender Zellen führen können, wobei jedoch die Auswanderung der farblosen Blutkörperchen mitspielen wird. Aus solchen Zellen besteht dann auch der Eiter des Nierengewebes. Ein ähnlicher Wucherungsprozess, aber unter Einschrumpfung und Verfettung, bringt die Nierentuberkulose hervor, während der Miliartuberkel auch hier vielfach von den Arterienscheiden seinen Ursprung nimmt. Auch andere, namentlich karzinomatöse Neubildungen sollen von jenem Bindegewebe ihren Ursprung nehmen, was für die Zellen der ersteren neuerdings in Abrede gestellt wird, die aus dem Drüsenepithel hervorgehen sollen (WALDEYER).

Eine kurze Erwähnung mögen die Einbettungen von Fett- und Pigmentmolekülen, sowie die amyloide Degeneration hier finden. Schon in der normalen Niere trifft man in den feinkörnigen Inhaltmassen der Drüsenepithelien einzelne Fettmoleküle; bisweilen ist die Menge derselben nicht unbedeutend. Grosse Ansammlungen derselben, welche eine zum Untergang führende Fettdegeneration jener Zellen bewirken können, sind unter pathologischen Verhältnissen ausserordentlich häufige Erscheinungen. Auch im bindegewebigen Gerüste

erscheinen im Innern der Gerüstebalken und in den Bindegewebskörperchen jene Fettkörnchen. In letzteren Zellen allmählich zusammenfließend können sie zur Bildung kugliger Fettzellen führen.

Merkwürdige Pigmentirungen der Niere (allerdings vorwiegend wohl der Drüsenzellen) können wie bei Personen antreffen, welche an einer Verstopfung des Gallenganges zu Grunde gegangen sind. Der bei solcher Gallenretention vorkommenden Umänderungen der Leberzellen haben wir schon früher (S. 266) gedacht. Derartige Nieren bieten eine olivengrüne Färbung dar. In den Harnkanälchen der Marksubstanz zeigen sich verschieden tingirte Epithelien, sowie solche mit wechselnd gefärbten Pigmentmassen im Zellenkörper. Bei hochgradigen Fällen beobachtet man die Harnkanäle ausgestopft mit Klumpen harter brüchiger, schwarzer Masse. Auch in den gewundenen Harnkanälchen der Rinde, ebenso in den Bowman'schen Kapseln, d. h. an dem Epithelium des Glomerulus, tritt uns eine ähnliche, aber schwächere Pigmentirung entgegen.

Die Melanämie, der Uebergang pigmentirter Zellen und Schollen aus der Milz bei bösartiger Intermittens (S. 275) findet in den Nierengefässen Embolien durch die genannten Gebilde herbei. Man findet die Pigmentmassen in den Gefässen des Glomerulus, den Kapillaren der Rinde, seltener des Markes. Selbst in Harnkanälchen kann man einzeln derartigen Pigmentanhäufungen begegnen.

Etwas grösser dürfte wohl bei der nicht seltenen Amyloiddegeneration der Niere die Betheiligung der Drüsenzellen ausfallen. Sie verwandeln sich in die bezeichnenden schollenartigen Körper, ähnlich denjenigen, welche wir oben (S. 269) bei der gleichwerthigen Leberdegeneration erwähnt haben. Vorwiegend ist aber der Sitz der Entartung in den Gefässwandungen, namentlich denjenigen des Glomerulus (Vas afferens, gewundene Kanäle und abführendes Gefäss). Auch die Membrana propria kann dem Degenerationsprozess anheimfallen.

Eine interessante Reihenfolge der von uns in dem Vorhergehenden geschilderten Umänderungen beiderlei Bestandtheile, des drüsigen und des bindegewebigen nebst den Gefässen, zeigt der mit dem Namen der Baurgurt'schen Krankheit versetzte Prozess, ein mit erhöhter entzündlicher Blutfülle und körnerreichen geschwellten Drüsenzellen beginnender massenhafter Untergang der Drüsenzellen des Organs, sowie seiner Blutgefässe, welchem eine ansehnlichere Vermehrung der bindegewebigen Gerüstsubstanz und eine weitere Veränderung des Drüsegewebes sich hinzugesellen.

In den Anfangsperioden, namentlich heftiger und rasch verlaufender Fälle, bemerkt man in der Rindensubstanz, wo jene pathologischen Vorgänge zunächst ablaufen stärkere Bluterfüllung der feineren Gefässe und etwas getrübbte körnerreichere Drüsenzellen. Die Gefässknäuel treten deutlicher hervor, kleine Extravasate aus zerrissenen Gefässen finden sich häufig, und in den geraden Harnkanälchen beginnen glasige zylindrische Massen eiweissartiger Stoffe zu erscheinen. Diese »Fibrinzylinder« (welche an gehärteten Nieren deutlich als Ausfüllungsmasse von Drüsenkanälen zu erkennen sind) zeigen sich bald mehr unter dem Bilde reinen Faserstoffes, bald mehr mit einzelnen Blutkörperchen und abgetrennten Drüsenzellen imprägnirt. In einer späteren Zeit nimmt der Blutgehalt der Nierenrinde ab; Injektionen des oft an Volumen wachsenden Organes gelingen jetzt schwer. Ueber die Drüsenzellen kommt ein ausgedehnter fettiger Zerfall, und auch jene Faserstoffzylinder enthalten vielfach solche Zellentrümmer und freie Fettkörnchen. Andere Drüsenzellen verschrumpfen, ohne jene Fettmoleküle darzubieten. An gut erhärteten Präparaten findet man meistens die bindegewebige Gerüstsubstanz in wuchernder Zunahme begriffen. Werden jene Zylinder durch den Strom des Harns nicht weggeschwemmt (wo sie dann als Harnbestandtheile erscheinen) so erweitern sich die verstopften Harnkanälchen, buchten sich aus und können so zu Kystenbildung Veranlassung geben. Schreitet der Prozess weiter fort, so findet man die der Epithelien beraubten, mit einem Detritus erfüllten Drüsenkanäle zum Theil kollabirt, und in dem zunehmenden Bindegewebe allmäh-

lich verschwindend. Auch um die schrumpfenden **BOWMAN'S**chen Kapseln kommen konzentrische Bindegewebeablagerungen vor. So bilden sich stellenweise jene bindegewebig umgeänderten Stellen der an Volumen abnehmenden Niere. Dazwischen bleiben Partien von Drüsengewebe, erweiterte Kanäle mit körniger Masse erfüllt u. a. m. Es sind dies die sogenannten »Granulationen« der pathologischen Anatomie.

Die betreffenden Strukturveränderungen können nur dürftig und ungenügend an dem frischen Organ verfolgt werden, obgleich derartige Beobachtungen, namentlich der Zellenmetamorphosen wegen, jedesmal stattfinden sollten. Für weitere Untersuchungen müssen erhärtete Nieren dienen. Hier kann bei grosser Weichheit diese Prozedur einige Schwierigkeit darbieten. Doch wird man, namentlich beim Einlegen nicht allzu grosser Stücke und mit einer gewissen Genauigkeit, nach einiger Zeit zum Ziele kommen. Die Injektion soll, soviel wie möglich, stets dem Einlegen vorhergehen; bei manchen Prozessen, wie Tuberkelbildung, Amyloiddegeneration und **BRÜHT'S**cher Krankheit, gewinnen die mikroskopischen Präparate oft dadurch eine wunderbare Verständlichkeit. Karmintinktionen und Färbungen mit Anilinblau verdienen ebenfalls dem Arzte hier dringend empfohlen zu werden. Wo es sich um stärkere bindegewebige Neubildungen handelt, koche man mit Essig ab und lege dann entweder in Alkohol oder Chromsäure. Gerade bei letzterer Behandlung wird vieles sehr hübsch.

Noch sei hier einiger verbreiteter, aus Harnbestandtheilen stammender Nierenschläge in den Nierenkanälchen gedacht. Ein gewöhnliches Vorkommniß bildet der bei Neugeborenen in den ersten Tagen nach der Geburt erscheinende sogenannte **Harnsäureinfarkt**. Eine gelblich röthliche Masse erfüllt in Streifen die offenen Harnkanälchen der Pyramiden und kann mit den Fingern aus deren Oeffnungen leicht hervorgepresst werden. Das Mikroskop zeigt, vermengt mit Drüsenepithelien, eine bald homogene, bald grobkörnige Masse harnsaurer Salze, aus welchen durch einen Tropfen Essigsäure die bezeichnenden Harnsäurekrystalle abgeschieden werden können. Der geänderte Stoffwechsel, welchen die Lungenathmung im Körper des Neugeborenen setzt, wird wohl die Veranlassung des an sich nicht erheblichen Zustandes sein. Bei älteren Menschen kommen derartige Massen gleichfalls nicht selten vor und können zu Konkretionen harnsaurer Salze sich vereinigen. Man begegnet ihnen beispielsweise bei der **BRÜHT'S**chen Krankheit.

Auch Moleküle des kohlensauren Kalkes als dunkle körnige Massen können, namentlich im höheren Alter, die schleifenförmigen Harnkanälchen verstopfen (**Kalkinfarkt**). Sie lösen sich aufbrausend bei Essigsäurezusatz unter dem Mikroskop.

Schöne Sammlungspräparate gewähren transparent injizirte Nieren, nach vorheriger Karmintinktion durch absoluten Alkohol entwässert, beim Einschluss in Kanadabalsam. Das übrige bewahrt man in üblicher Weise mit Glycerin.

Ueber die Untersuchungsmethoden des ausführenden Theiles der Harnwerkzeuge, der Ureteren, Blase und Urethra etc. mögen wenige Bemerkungen genügen.

Nierenkelche, Nierenbecken, Ureteren und Blase bedürfen kaum einer Erörterung, da die Untersuchungsweisen ihrer konstituierenden Lagen, der serösen, muskulösen und Schleimhautschichten, dem Leser hinlänglich bekannt sind. Das geschichtete Epithelium dieser Theile ist mancherlei sonderbare Formen darbietend, welche man kennen muss, um nicht bei der Untersuchung des Harns in Verlegenheit zu kommen. Die oberste Lage des Blasenepithelium (Fig. 285. c) zeigt ansehnliche, mehr flache Zellen, mit Vertiefungen an ihren unteren, der nächstfolgenden Zellenlage zugekehrten Fläche. In jene Gruben passen die gewölbten Enden zylindrischer Zellen der folgenden Lage hinein; doch sind die Zellen in den tiefsten jener beiden Schichtungen recht unregelmässig. Auch die

Ureteren und das Nierenbecken zeigen Aehnliches. Die Zellen der tiefsten Schicht erscheinen mehr rundlich.

Von grosser Wichtigkeit für den praktischen Arzt ist die chemische und mikroskopische Untersuchung des Harns, von welchen wir aber nur die letztere hier berücksichtigen können.

Frischer normaler Urin stellt eine klare Flüssigkeit dar, welche ihre zahlreichen organischen und unorganischen Stoffe in wässriger Lösung enthält und nur sparsame Formbestandtheile der Harnwegeschleimhaut beigemengt führt. Letztere, Plattenepithelien und Schleimkörperchen, pflegen sich nach einiger Zeit am Boden des Gefässes als leichtes Wölkchen abzusetzen.

In Folge krankhafter Beschaffenheit der Harnwerkzeuge sowie der ausführenden Gänge können reichlichere Beimengungen von Gewebestandtheilen im Urin erscheinen, welche in der unmittelbar entleerten Flüssigkeit Trübungen und Farbeveränderungen und beim Stehen Sedimentbildungen ergeben. Hierher zählen die pflasterförmigen Epithelien der Blase, Harnleiter und des Nierenbeckens, Eiter- und Schleimkörperchen, Blutzellen, Drüsenzellen der Harnkanälchen und sogenannte Exsudatzylinder der letzteren (Fig. 286). Dazu können parasitische Gebilde kommen.



Fig. 286. Organische Harnbestandtheile. a. Sperm- und Eiterzellen, b. Drüsenzellen der Harnkanälchen, theils mit Fett erfüllt, theils im Zerst. begriffen; c. Pflasterepithelien der Blase; d. Blutzellen; e, f, g, h. i. verschiedene Erscheinungsformen der Fibrinzylinder.

Fast aller dieser Theile wurde schon früher gedacht. Eiter- und Schleimzellen (a) pflegen bei Blusenkatarrhen in ansehnlichster Menge im Harn aufzutreten; in späteren Zeiten nur mit ganz spärlichen Beimengungen der Pflasterepithelien (c). Anfangs sind diese letzteren reichlicher, und gerade in der ersten Periode trifft man grössere Zellen, umgewandelte Epithelien, welche neben ihrem Kern eine Anzahl dieser Eiterkörperchen im Zellenkörper darbieten, so dass auch hier die epitheliale Entstehung jener Gebilde angenommen wurde, deren schon für andere Schleimhäute unter ähnlichen Vorgängen gedacht worden ist. — Blutkörperchen erscheinen kuglig gequollen in dem dünnflüssigen Medium des Harns (d); ausgeschwemmte Drüsenzellen der

Harnkanälchen (b unter verschiedenen Bildern).

Schon früher bei der Skizze der Bright'schen Krankheit haben wir der für dieses Leiden bezeichnenden Fibrin- oder Exsudatzylinder (e—j) gedacht. Bei der rasch verlaufenden Form der Krankheit kommt anfänglich meistens ein blutiger Harn vor. Derselbe setzt ein Sediment ab, worin neben gequollenen Blutzellen, Schleim- und Eiterkörperchen, sowie Epithelien des Nierenbeckens, der Ureteren und Blase (c) homogene Fibrinzylinder mit eingeschlossnen (bald zahlreichen, bald spärlichen Blutzellen (e) erscheinen. Bisweilen enthalten dieselben Krystalle von Harnsäure oder oxalsaurem Kalk (f). In einer späteren Periode umschliessen jene Exsudatzylinder keine Blutzellen mehr, wohl aber Drüsenzellen der Harnkanälchen oder deren Trümmer (h, g). Ist das Epithelium der Gänge zu Grunde gegangen, so kann man vollkommen glashellen, homogenen Exsudatzylindern (i) begegnen. Bei der langsam ablaufenden Form der uns beschäftigenden Krankheit vermisst man jene Beimengung der Blutkörperchen. Es erscheinen Schleimkörperchen, Drüsenzellen der Harnkanälchen (b) und in sehr verschiedener Beschaffenheit die Fibringerinnsel. Anfänglich sind dieselben mit den Drüsenzellen bedeckt, wenn das Exsudat in noch unversehrte Harnkanäle stattgefunden hatte. Ebenso kann auch in späterer Epoche, wenn in bis dahin intakten Gängen jene Exsudatzylinder entstanden waren, eine derartige Zellenbekleidung an letzteren ge-

troffen werden. Hat dagegen der Faserstofferguss Kanäle betroffen, welche das Epithelium früher eingebüsst haben, so können reine Fibrinzylinder oder nur mit einzelnen Fettkörnchen besetzte erscheinen; bei rascher Entleerung blasse, nach längerem Verweilen in den Harnkanälchen dunkler gerandete, gelblichere, welche nicht schnell nach Anwendung der Essigsäure erblassen. Hat eine stärkere fettige Degeneration der Drüsenzellen stattgefunden, so kommen derartige Zellen, ihre Trümmer oder Fettmoleküle an und in dem Zylinder vor (*f. g. h.*). Geschrunppte Zellen können ebenfalls im Faserstoffgerinnsel sich zeigen, und es vermag ein und derselbe Exsudatzylinder sogar nach verschiedenen Stellen different zu erscheinen.

Die Menge der Fibringerinnsel, einen Maassstab für die Ausdehnung des Prozesses in der Niere gebend, fällt sehr ungleich aus. Im Allgemeinen bilden jene Exsudatzylinder des Harns einen Ausdruck der Nierenveränderung; doch keinen genaueren, da die Degeneration an verschiedenen Stellen einer und derselben Niere auf ungleichen Stufen getroffen werden, ferner Rezidive, d. h. ein lokales Wiederanheben des Vorganges, vorkommen können (FRIEDRICH). Ueber die Untersuchungsweise bedarf es keiner weiteren Bemerkungen.

Unter den pflanzlichen Parasiten, welche im frisch entleerten Harn vorkommen, möge die uns vom Mageninhalt her (S. 246) bekannte *Sarcina* erwähnt sein. Zufällige Beimengungen kann der Harn durch den Samen, sowie andere Absonderungsprodukte der männlichen und weiblichen Genitalschleimhäute erhalten.

Viel häufiger bildet unsere Flüssigkeit Bodensätze aus amorphen und krystallinischen Abscheidungen der in ihr gelösten organischen und anorganischen Mischungsbestandtheile. Es zählen hierher in erster Linie, als die verbreitetsten, die Niederschläge der Harnsäure, der harnsauren Salze, des oxalsauren Kalks und der phosphorsauren Ammoniakmagnesia. Ihnen gesellen sich andere seltenere hinzu.

Diese Niederschläge, welche uns hier nur in ihren Formverhältnissen angehen, sind theils durch die im entleerten Harn auftretenden Zersetzungserscheinungen, die saure und alkalische Gährung, bedingt und also konstante Vorkommnisse, theils von stärkerer Konzentration und veränderter Mischung abhängig und daher vereinzelte und vielfach pathologische Erscheinungen.

Jeder stärker konzentrierte menschliche Harn setzt beim Erkalten ein feinkörniges, gelbes oder ziegelfarbiges Sediment ab, welches bei der mikroskopischen Analyse kleine, dunkelgerandete gelbliche Moleküle zeigt, die in unregelmässigen Gruppen und Häufchen, zum Theil in dendritischen Figuren verbunden erscheinen (Fig. 287). Es ist dieses harnsaures Natrium, beim Erwärmen löslich. In früherer Zeit sah man in ihm irrig eine Verbindung der Harnsäure mit Ammoniak. Die erwähnte Zeichnung zeigt in ihrem unteren Theile derartige Niederschläge des betreffenden harnsauren Salzes. Im oberen Theile erblicken wir entwickelte Krystalle, die aus einem vor längerer Zeit entleerten Harn abstammen, in welchem die saure Gährung abgelaufen war und die alkalische begonnen hatte. Einige Krystalle des oxalsauren Kalkes erscheinen unter dem molekulären Sedimente.

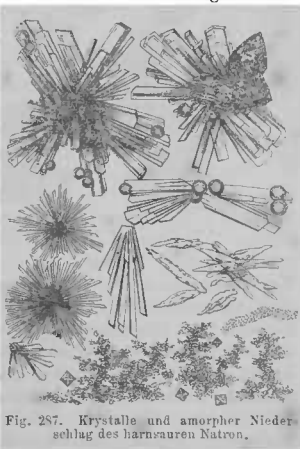


Fig. 287. Krystalle und amorpher Niederschlag des harnsauren Natrium.

In Nierengrabschnitten kommt ebenfalls das harnsaure Natriumsalz vor.

Harn, welcher nach der Entleerung eine Zeit lang der atmosphärischen Luft

ausgesetzt worden ist, erleidet zunächst, einige Tage (mitunter Wochen) hindurch, eine saure Gärung wobei sich Milch- und Essigsäure bilden und die saure

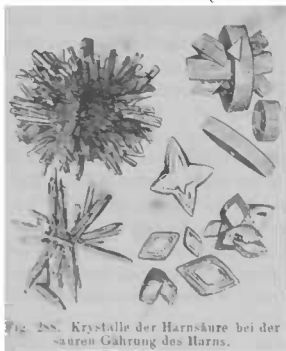


Fig. 288. Krystalle der Harnsäure bei der sauren Gärung des Harns.

Reaktion zunimmt. Bei fieberhaften Krankheiten pflegt jener Gährungsprozess rasch einzutreten. In Folge desselben werden die harnsauren Salze (harnsaures Natron) zersetzt, und die schwerlösliche Harnsäure scheidet sich aus, einen röhlichen Bodensatz bildend.

Die Krystalle derselben, welche hierbei entstehen, zeigt unsere Fig. 288. Von dem Harnpigment gefärbt, erkennt man gewöhnlich rhombische Tafeln mit abgerundeten stumpfen Winkeln, wie sie nach unten und rechts in der Zeichnung wiedergegeben sind. Man hat für sie den Namen der »Wetzsteinform«. Durch Vereinigung derselben entstehen jene Drusen, welche die obere Hälfte der rechten Seite zeigt. Von der Seite betrachtet bieten jene Wetzsteine manchmal tonnenartige Bilder dar.

Bei langsamem Ausfällen vermag die Harnsäure (Fig. 288 nach links) Drusen vierseitiger Prismen mit geraden Endflächen zu bilden, welche an diejenigen des harnsauren Natron erinnern.

Dass dieses jedoch nicht die einzigen Krystallformen der Harnsäure sind, dass dieselbe vielmehr den grössten Wechsel darbietet, ist bekannt.

Fällt man durch Zusatz von einigen Tropfen Salzsäure aus dem frischen Harn die uns beschättigende Säure aus, so entstehen tingirt grosse, oft sonderbare



Fig. 289. Krystalle der Harnsäure künstlich ausgefällt.

Krystallformen, von welchen unsere Fig. 289 einige darstellt. Wiederum andere Gestaltungen gewinnt man, wenn man die reine Harnsäure ausscheidet (man löst sie in Kalilauge auf und zerlegt durch Salzsäure das Kalisalz). Es entstehen dann die Bilder *a* unserer Fig. 290.

Abortive Gestalten der Harnsäurekrystalle bilden dann jene sonderbaren Massen der Fig. *c*. Man hat sie »Dumb-bells« genannt. Ihr Bild ist theils dasjenige eines Trommelschlägels, theils der Handeln, welcher sich die Turner bedienen. Sie erscheinen bald natürlich im Harn, bald künstlich durch Zersetzung des harnsauren Kali.

Die so wunderbar wechselnden Gestalten, in welchen uns der Harnsäurekrystall entgegentritt, machen dem Mikroskopiker die chemische Prüfung unter

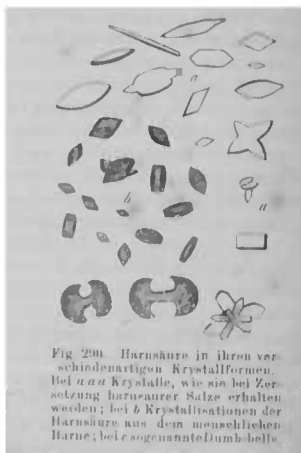


Fig. 290. Harnsäure in ihren verschiedenartigen Krystallformen. Bei *a a a* Krystalle, wie sie bei Zersetzung harnsaurer Salze erhalten werden; bei *b* Krystallisationen der Harnsäure aus dem menschlichen Harn; bei *c* sogenannte Dumb-bells.

seinem Instrumente zuweilen sehr wünschbar. Diese ist nun eine sehr leichte. Durch Zugabe einiger Tropfen Kalilösung löst man die in Frage kommenden Kry-

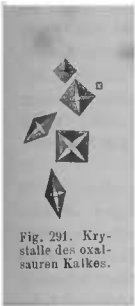


Fig. 291. Krystalle des oxalsauren Kalkes.



Fig. 292. Verschiedene Krystallformen des Kochsalzes, meistens aus thierischen Flüssigkeiten.



Fig. 293. Krystalle von phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia.

stalle auf, um sie dann durch Beifügung von Salzsäure frisch in den gewöhnlichen Krystallformen (Fig. 290 a) abzuschneiden.

Die saure Gärung führt nicht selten auch zur Abscheidung von Krystallen des oxalsauren Kalkes, der bekannten Oktaëder, welche unsere Fig. 291 zeigt. Unter welchen Verhältnissen diese Verbindung hier entsteht, ist noch nicht festgestellt. Sie können im Uebrigen auch im neutralen und alkalischen Harn vorkommen, sowie Bestandtheile pathologischer Sedimente bilden. Auch Kochsalz (Fig. 292) nimmt bei Gegenwart von Harnstoff die Gestalt von Oktaëdern an. Niemals aber bei seiner Leichtlöslichkeit krystallisirt es aus flüssigem Harn. Zu seiner Darstellung muss man den Tropfen Flüssigkeit verdunsten lassen.

Als Zeichen der sauren Gärung treten zahlreiche kleine Gärungspilze im Harn auf. Sie erinnern ganz an den Bierhefepilz (*Cryptococcus cerevisiae*), sind aber kleiner. Vergl. Fig. 295 (rechts und unten).

Bleibt der entleerte Harn längere Zeit stehen, so kommt es zur Fäulniss und zur neutralen und darauf folgend der alkalischen Beschaffenheit der Flüssigkeit, hervorgerufen durch die Zerspaltung des Harnstoffs in kohlensaures Ammoniak. Hierbei entfärbt sich der Harn etwas; die früheren Sedi-

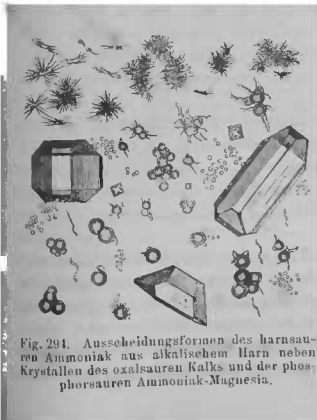


Fig. 294. Ausscheidungsformen des harnsauren Ammoniak aus alkalischem Harn neben Krystallen des oxalsauren Kalkes und der phosphorsaurer Ammoniak-Magnesia.

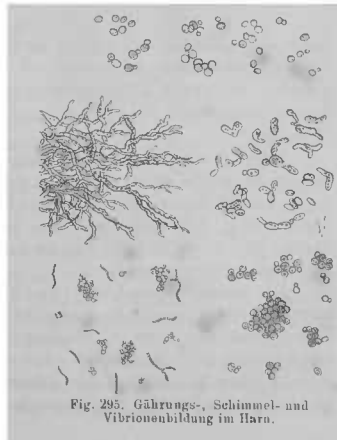


Fig. 295. Gärungs-, Schimmel- und Vibrionbildung im Harn.

mente verschwinden, er wird mehr und mehr überliechend, trübt sich, an seiner Oberfläche entsteht ein weissliches Häutchen, und am Boden setzt sich ein gleichfarbiges Sediment ab. Dieses besteht aus den bekannten Krystallen der phosphorsauren Ammoniak-Magnesia (Fig. 293). Ebenso zeigen sich die Abscheidungen des harnsauren Ammoniak. Dasselbe besteht aus stark kontourirten, oft ganz dunklen Kugeln, welche vielfach mit feinen Spitzen besetzt sind und so an Morgensterne erinnern, oder auch keulige, geknickte Ansätze tragen und dadurch ein den Knochenzellen ähnliches Ansehen darbieten können. Auch feinen nadelförmigen Massen kann man begegnen. Fig. 291 stellt neben Krystallen des oxalsauren Kalkes und der phosphorsauren Ammoniak-Magnesia diese Verhältnisse dar.

Ebenso verschwindet der Gährungspilz des sauren Harns, und an seiner Stelle erscheinen die Elemente des Schimmels und zahlreiche Konfervenbildungen. Reichlichere feinkörnige Masse, Vibriolen stellen sich ebenfalls ein. Unsere Fig. 295 kann in ihrem mittleren Theile derartige Schimmelbildungen versinnlichen, während nach links und unten Vibriolen gezeichnet sind. Den oberen Theil nehmen die Pilze des *Cryptococcus cerevisiae* aus der Bierhefe ein, die rechte untere Ecke die Gährungspilze des diabetischen Harns.

Zur alkalischen Harnghährung kann es abnormer Weise schon sehr bald in einer entleerten Flüssigkeit kommen. Ebenso zerfällt durch die fermentirende Wirkung des Schleims und Bitters der Blase ein hier zurückgehaltener Urin in

kohlensaures Ammoniak und vermag so alkalisch entleert zu werden. Die im oberen Theil von Fig. 291 gezeichneten nadelförmigen Gruppen des harnsauren Ammoniak stammen aus einem derartigen Harn einer Blasenlähmung.

Seltene Vorkommnisse sind spontane Niederschläge anderer Stoffe. In einigen Fällen nur hat man Krystalle des Cystin im menschlichen Urin angetroffen, jene leicht erkennbaren, zierlichen sechsschseitigen Tafeln, wie sie Fig. 296 darstellt.

Auf früheren Blättern dieses Buches wurde des merkwürdigen, mit dem Numen der gelben Leberatrophie belegten, raschen Zerfalls der Leberzellen gedacht (S. 267) und bemerkt, wie jener Untergang reichliche Mengen von Leucin und Tyrosin herbeiführt. Dieselben, durch die

Niere abgeschieden, erscheinen im Urin solcher Kranken. Man hat in dem abgesetzten Harnsedimente bräunliche kuglige Drüsen des Tyrosin bemerkt. Ein Tropfen, auf der mikroskopischen Glasplatte verdunstet, zeigt gelbliche Tyrosindrüsen, eingebettet zwischen hautartigen und kugligen Ausscheidungen von Leucin (FRERICHS).

Unter den übrigen erst in Folge weiterer chemischer Prozeduren zu gewinnenden krystallinischen Abscheidungen von Harnbestandtheilen sei hier nur noch der Krystallformen des an Salpeter- und Oxalsäure gebundenen Harnstoffs (Fig. 297) gedacht. Ihre Herstellung, ebenso das Vorkommen anderer Stoffe, wie Sarkin, Xanthin etc., müssen wir den Lehrbüchern der physiologischen Chemie überlassen.

Die anatomischen Untersuchungsmethoden der verschiedenen Bodensätze des Urins sind sehr einfacher Natur. Nach einigem Stehen giesst man aus dem Gefässe die klare Flüssigkeit ab und bringt den Rest in ein Uhrglaschen, Glaskästchen oder Becherglas, aus welchem man mit einem Glasstab oder einer Pipette einen Tropfen auf die mikroskopische Glasplatte überträgt. Zweckmässig ist eine kleine Burette mit Kautschukröhre und Quetschhahn nach Art der beim

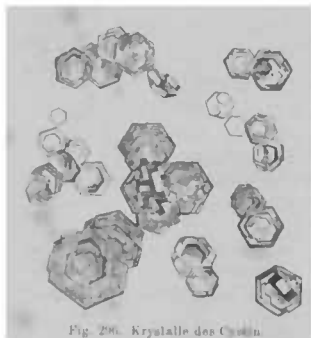


Fig. 296. Krystalle des Cystin

Titriren üblichen grösseren (Fig. 74. 1. S. 84), mit einem feinen Glasröhrchen zum Auslaufen. Man füllt den Bodensatz oder den noch klaren Harn, welcher

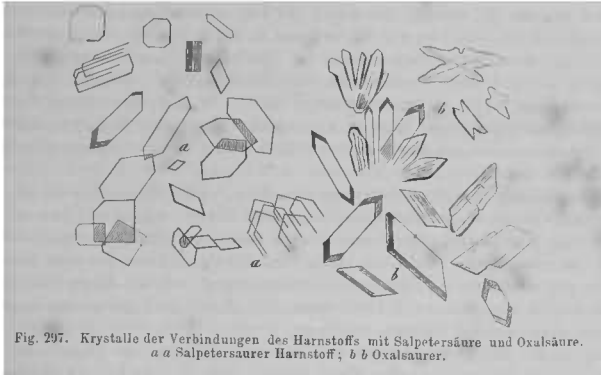


Fig. 297. Krystalle der Verbindungen des Harnstoffs mit Salpetersäure und Oxalsäure. a a Salpetersaurer Harnstoff; b b Oxalsäure.

ein Sediment bilden soll, in die Bürette ein und lässt durch Oeffnen des Quetschhahns die Tropfen auf den Objektträger abströmen.

Was die Bewahrung von Harnsedimenten in Form der Sammlungsobjekte betrifft, so sind die aus Gewebebestandtheilen bestehenden nicht wohl einer dauernden Erhaltung fähig. Krystallinische Sedimente dagegen lässt man in einem Tropfen auf der mikroskopischen Glasplatte verdunsten, und schliesst sie mit Kanadabalsam ein.

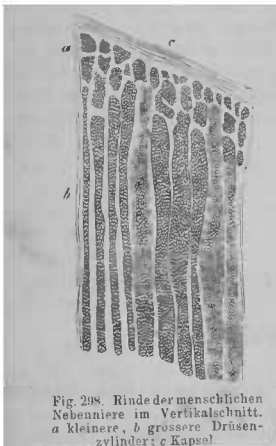


Fig. 298. Rinde der menschlichen Nebenniere im Vertikalschnitt. a kleinere, b grössere Drüsenzylinder; c Kapsel.

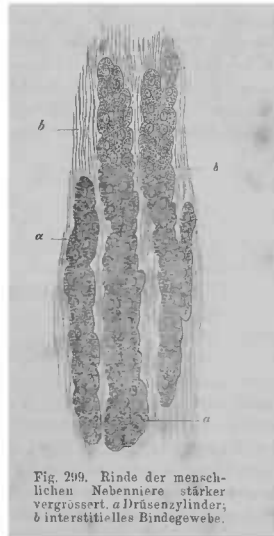


Fig. 299. Rinde der menschlichen Nebenniere stärker vergrössert. a Drüsenzylinder; b interstitielles Bindegewebe.

Zum Schlusse dieses Abschnittes möge mit einigen Worten noch der Nebennieren gedacht sein.

Diese in früher Fötalzeit merkwürdig entwickelten Organe kommen beim Erwachsenen wohl in weniger lebenskräftigem Zustande und vielfach sehr fettreich, fast fettig degenerirt vor. Sie zeigen bekanntlich eine festere, röthlich

gelbe Rinde (Fig. 295), welche beim Menschen noch eine schmale, dunklere und nach dem Tode nicht selten zerfliessende Innenzone erkennen lässt, und eine weichere grauröthliche Markmasse. Erstere (Fig. 299) besteht aus demselben bindegewebigen Stroma (*b*), dessen wir schon für Hirnanhang und Schilddrüse gedacht haben, und welches sich von der Kapsel aus in radienartigen Zügen nach einwärts fortsetzt. In ihm finden sich zahlreiche Hohlräume, nach aussen (Fig. 298*a*) immer kleiner und kürzer, in der Mitte länglich und zylindrisch (*b*). Ihr Inhalt ist eine körnerreiche Zelle in verschiedener Zahl. In der Markmasse kommt ein weit feineres bindegewebiges Stroma vor, welches querovale Hohlräume eingrenzt, die mit variablen, aber fettarmen Zellen erfüllt sind. Letztere, nicht aber die zelligen Elemente der Rinde, bräunen sich, wie HENLE fand, in auffällender Weise bei der Einwirkung des doppelchromsauren Kali. Die Marksubstanz ist bei gewissen Säugethieren an ganglienzellenführenden Nervenplexen sehr reich, wie denn auch eine Beziehung unseres Organs zum embryonalen Sympathikus kaum geläugnet werden kann. Auch die Menge der Blutgefässe ist sehr ansehnlich. Zierliche, aus zahlreichen kleineren Arterienzweigen von der Kapsel her gebildete feine Kapillaren umstricken die Hohlräume der Rinde und gehen in ein sehr entwickeltes, aber weitere Röhren zeigendes venöses Gefässnetz über, welches das Bindegewebe des Marks durchzieht und in die mächtige, im Innern des Organs gelegene einfache oder doppelte Vene leitet. Die Lymphgefässe erfordern genauere Untersuchungen; die Einstichmethode hat mir bisher keine Resultate ergeben, während die Blutgefässe, z. B. beim Kalb, sowohl von der Arterie als Vene aus, leicht gefüllt werden können. Sehr hübsche Injektionen gewinnt man beim Meerschweinchen, sowie der Ratte durch die Aorta und untere Hohlvene.

Zur Untersuchung wählt man die Nebennieren neugeborner, überhaupt ganz junger Thiere, auch von Embryonen aus den späteren Perioden des Fruchtlebens.

Man kann schon an Schnitten frischer Organe unter Beihülfe von Säuren und Alkalien einzelnes erkennen. Bei weitem bessere Ansichten ergeben in Chromsäure, MILLER'Scher Flüssigkeit oder absolutem Alkohol erhärtete Nebennieren unter Beihülfe des Pinsels und der Tinktion. Zum Studium der Nerven dient das frische Organ unter Zusatz der Alkalien oder in verdünnte Essigsäure und Holzessig, sowie in dünne Chromsäure eingelegte Präparate. Man schliesst durch absoluten Alkohol entwässerte Schnitte in Kanadabalsam oder feuchte in Glycerin ein.

Einundzwanzigster Abschnitt.

Geschlechtswerkzeuge.

Unter den weiblichen Generationsorganen sind Eierstöcke, Fruchthälter und Milchdrüsen die wichtigsten.

Der Eierstock (Fig. 300) zeigt bekanntlich eingebettet in lockern bindegewebigem Gerüste oder Stroma die das primitive Ei beherbergenden ründlichen geschlossenen Drüsenkapseln (*b, c*). Diese Eier werden durch Platzen jener Kapsel oder des GRAAF'Schen Follikels frei, und zwar beim menschlichen Weibe in vierwöchentlichen, der Menstruation entsprechenden Zeiträumen, beim Säugethier in der Brunstperiode. Der Follikel selbst geht durch eine Bindegewebbildung veranlaßt zu Grunde. In dieser Umwandlung stellt er das sogenannte Corpus luteum dar *d, e*.

Will man sich eine erste Ansehung des Eies (Fig., 301 und 302 a), dieser schönsten Zellenformation des Körpers, verschaffen, so verwende man das Ovarium

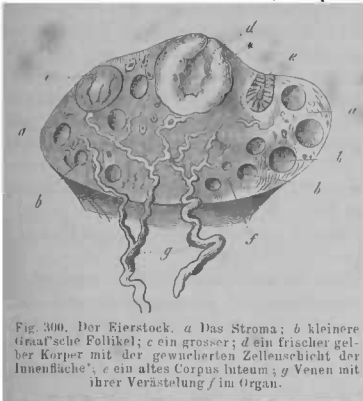


Fig. 300. Der Eierstock. *a* Das Stroma; *b* kleinere Graaf'sche Follikel; *c* ein grosser; *d* ein frischer gelber Körper mit der geweberten Zellschicht der Innenfläche; *e* ein altes Corpus luteum; *g* Venen mit ihrer Verzastelung *f* im Organ.

eben getöteter Säugethiere. Die grösseren GRAAF'schen Follikel (Fig. 302) lassen sich leicht durch eine gekrümmte Scheere aus dem Stroma ausschneiden und auf der mikroskopischen Glasplatte eröffnen. In dem ausfliessenden, schwach getrübbten Inhalt entdeckt ein scharfes Auge schon ohne weitere Hilfsmittel das Ei als ein kleines weissliches Pünktchen, während weniger gute Sehwerkzeuge zur Auffindung der Lupe oder einer ganz

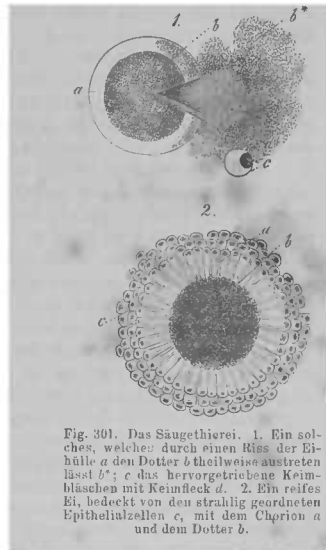


Fig. 301. Das Säugethierei. 1. Ein solches, welches durch einen Riss der Eihülle *a* den Dotter *b* theilweise austreten lässt *b'*; *c* das hervorgetriebene Keimbläschen mit Keimfleck *d*. 2. Ein reifes Ei, bedeckt von den strahlig geordneten Epithelialzellen *e*, mit dem Chytrion *a* und dem Dotter *b*.

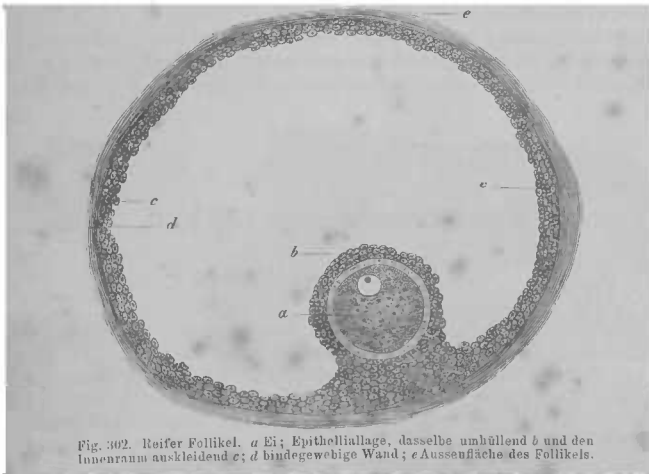


Fig. 302. Reifer Follikel. *a* Ei; Epithellage, dasselbe umhüllend *b* und den Innenraum auskleidend *c*; *d* bindegewebige Wand; *e* Aussenfläche des Follikels.

schwachen Mikroskopvergrösserung bedürfen. Den anhängenden, oft dicken Ueberzug des Follikelepithelium (Fig. 301. 2. *c*, Fig. 302. *b*) entfernt man durch eine Staarnadel, und zum Bedecken verwendet man mit der Zwischenlage eines

Stückchens menschlichen Hairs ein sehr dünnes leichtes Deckgläschen. Die Zellenkapsel, **Zona pellucida** Fig. 301. 1. a. 2. a), der Inhalt, **Dotter** 1. b. 2. b) und das **Kernkörperchen**, der sogenannte **Keimfleck** d), werden leicht sichtbar; einige Mühe kann dagegen die **Erkennung** der feinen Kontour des **Keimbläschens**, des **Kerns** (1. c) verursachen.

Man bediene sich hierzu 3—400facher Vergrößerungen. Ein vorsichtiger Druck auf das Deckgläschen mit der Nadelspitze, während der Beobachter durch das Instrument blickt, wird dann die dicke Einhülle zum Einreissen bringen (1. a) und die Beschaffenheit der ausfliessenden Dottermasse (b. b*) sowie des Keimbläschens mit dem Keimfleck zu erkennen gestatten.

Beim menschlichen Weibe wähle man möglichst frische Eierstöcke jugendlicher, am besten plötzlich gestorbener Individuen. Personen, welche lange Zeit krank lagen, solche von mehr vorgerückterem Alter zeigen oftmals keine Eier mit Deutlichkeit mehr.

Scheut man die Mühe des Anschädens der Graaf'schen Follikel, namentlich der freilich winzigen unserer kleinsten Säugethiere, so kann man mit Abschaben des durchschnittenen Eierstocks das Ovulum allerdings auch erhalten. Eine indifferente Zusatzflüssigkeit wird hier erforderlich.

Junge möglichst kleine Follikel, sorgfältig aus dem Stromagelöst, können bei schwächeren Vergrößerungen in ihrer Totalität durchmusteret werden und zeigen so das Eichen, das Epithelium und die Wandung der Drüsenkapsel.

Auch zur ersten Orientirung über die Beschaffenheit der Gerüstsubstanz, so wie der beim gelben Körper vorkommenden Zellenveränderungen kann die Untersuchung der frischen Ovarien genügen.

Handelt es sich dagegen um eine genauere Analyse des Eierstocks, so hat man das frische Organ zu erhärten. Hier kommen, wenn man absieht von der Gerirungsmethode, die gewöhnlichen Flüssigkeiten zur Verwendung, unter welchen ich dem absoluten Alkohol und chromsauren Kali die erste Stelle ertheilen möchte. Ebenso soll die Injektion der Blutbahn, wenn möglich, vorhergehoh. Tinktionen mit Kurmin, gewöhnlich mit Abwaschen in essigsaurm Wasser, bilden fernere treffliche Hilfsmittel.

Das bindegewebige Gerüste bildet nach einwärts einen an Blut und Lymphgefässen gewaltig reichen Kern des Organes, äusserlich ein gefässfreies Fachwerk, in dessen kleineren und grösseren Hohlräumen die Eier enthalten sind. In seiner

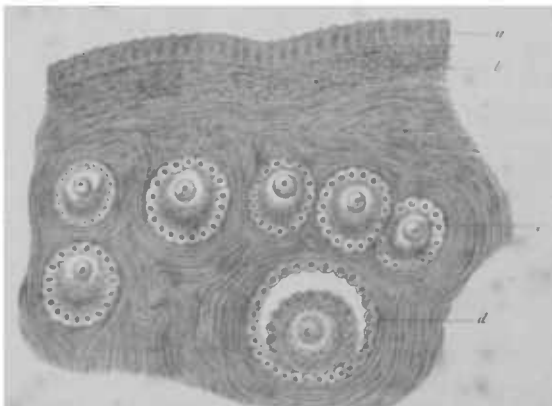


Fig. 300. Kniehöcker des Kniehöckers. a Epithel (Stratum); b Rindes- oder äusseres Ektoperigon; c jüngste Follikel; d ein etwas weiter ausgebildeter Ovarium.

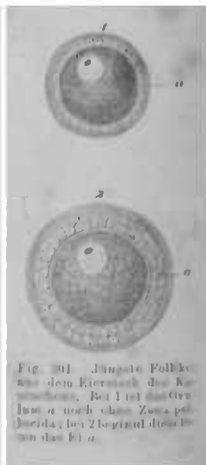


Fig. 301. Jüngste Follikel aus dem Eierstock des Kanarienvogels. Bei 1 ist das Gerüst um a noch ohne Zona pellucida; bei 2 beginnt diese um das Ei a.

Aussenlage erscheinen die jüngsten der letzteren in ansserordentlicher Menge. Es ist dieses (Fig. 303, *c*, *d*) die »Zone der primordiales Follikel«. Hier liegen jene unreifsten Eier, schöne hüllenlose Zellen, umgeben von einem Kranze kleiner epitheliumartiger Elemente. (Fig. 304. 1). Bald zeigt das heranwachsende Ovulum (2) letztere Zellen in gedoppelter Lage, und an ihm selbst gewahrt man eine Kapsel, die Zona pellucida (2. *a*). Später bildet sich durch Auseinanderweichen jenes Follikel epithel ein Hohlraum (Fig. 303, *d*), und zuletzt erhalten wir das Fig. 302 gezeichnete Bild des reifen Follikels. Letztere kommen nur in beschränkter Anzahl dem Ovarium zu. Ihre Wand ist eine bindegewebige. Eine innere Lage (*d*) zeigt ein ausserordentlich reiches Haargefässnetz, während in einer äusseren Schicht stärkere Gefässe enthalten sind. Fügen wir noch als bindegewebige Grenzschicht des Organes die Lage *b* unserer Zeichnung 303 hinzu und bemerken wir endlich, dass eine Schicht zylindrischer Zellen, das Eierstocks- oder Keimepithel (*a*), die Oberfläche deckt, so haben wir in kurzen Zügen eine Uebersicht der Ovariumstruktur.

Feine Durchschnitte des gehärteten Eierstocks zeigen uns schwer diese Verhältnisse. Fällt die Schnittebene günstig, so kann man auch in grossen Follikeln noch das Eichen erblicken, eingebettet in der (sehr häufig nach innen gelegenen) verdickten Epithelialschichtung der ersteren. Mitunter gelingt es an stark erhärteten Ovarien durch eine sehr scharfe Klinge so feine Schnitte kleinerer Follikel zu gewinnen, dass das Eichen ebenfalls im Durchschnitt sich zeigt; bisweilen nach Verlust von Dotter und Kern nur die Zona.

Sehr wichtige Angaben über die Bildung der GRAAF'schen Follikel haben wir in neuerer Zeit durch PFLÜGER erhalten, welche ältere, aber nicht weiter beachtete Beobachtungen von VALENTIN und BILLROTH bewahrheiteten und eine interessante Parallele zwischen Hoden und Eierstock ergaben. Andere Beobachter haben später bestätigt, und WALDEYER hat eine schöne Monographie geliefert. Hier nach besteht der Eierstock ursprünglich aus gewöhnlich länglichen, mitunter aber auch ganz unregelmässig gestalteten Zellenansammlungen, den Follikelketten oder Eisträngen (Fig. 305). In diesen primordiales Follikelanlagen entstehen die Eier, und von ihnen schnüren sich die Follikel ab, welche noch in Reihen mit einander zusammenhängend grösser werden können (PFLÜGER's »Follikelketten«). Die ganze Bildung aber ist, wenn auch möglicherweise im späteren Leben sich wiederholend, doch eine sehr vergängliche, und darum auch so lange übersehen worden. Junge Kätzchen in den ersten Wochen ihres Lebens sind hier zu empfehlen, als Flüssigkeiten schwächere Lösungen von chromsaurem Kali oder die MÜLLER'sche Augenflüssigkeit. Eine Lage freier Eizellen, welche man dicht unter der Oberfläche des Eierstocks beobachtet haben wollte (SCHRÖN, GROHE), existirt nicht, da die jene Eichen umgebenden kleinen Zellen der sogenannten Formatio granulosa durch die Wirkung der Reagentien (des Alkohol und stärkerer Chromsäure) zerstört waren.

Woher aber stammen jene Eistränge und die in ihnen enthaltenen Eichen?

Das eicenthümliche Eierstocksepithel, dessen wir früher gedachten, treibt

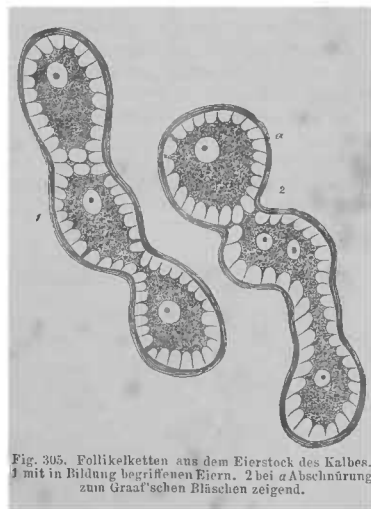


Fig. 305. Follikelketten aus dem Eierstock des Kalbes. 1 mit in Bildung begriffenen Eiern. 2 bei »Abschnürung zum Graaf'schen Bläschen« zeigend.

zapfenartige Einwucherungen in jene Rindenschicht des Organes. Einzelne jener Zellen des Zapfens werden zu Eiern, und durch Ahtrennung vom epithelialen Mutterboden entsteht der Eisprung.

Der seiner Reife entgegen gehende GRAAF'sche Follikel gelangt gegen die Oberfläche des Organs, so dass er schliesslich, vollkommen herangereift, nur von einer dünnen Faserschicht der Albuginea noch bedeckt wird.

Dass in Folge gesteigerter Blutfülle der Follikelwandung die Flüssigkeitsansammlung in einem GRAAF'schen Bläschen grösser und grösser sich gestaltet und schon so ein Zerplatzen des letzteren, natürlich an der Stelle des geringsten Widerstandes, d. h. an der Oberfläche des Ovarium, eintreten kann, ist bekannt.

Indessen jenes Zerspringen der Follikelwandung, welches das Ovulum befreit und ihm die weitere Entwicklung ermöglicht, wird noch durch einen anderen Vorgang, eine Zellenwucherung im Grunde und an den Seitenwandungen des Follikels, befördert.

Ein kürzlich geplatzter Follikel des Weibes bietet uns zuweilen einen Klumpen geronnenen Blutes (aus den durchrissenen Wandungsgefässen herrührend) dar, stets aber jene Lage einer gefalteten, durch ihren Fettgehalt gelblich erscheinenden Masse. Unsere Fig. 300 zeigt bei *d*^o diese wuchernde Lage, welche theils aus Abkömmlingen des Kapselepithelium vorwiegend aber aus den Zellen der inneren Wandungsschicht bestehen dürfte, welche in dieser Zeit auch zahlreiche emigrierte Lymphoidzellen enthält (WALDEYER). Während ein Theil jener Zellen durch Fettdegeneration zu Grunde geht, erhält sich in andern ein reger Bildungsprozess, in Folge dessen es zu einem gefässreichen jungen Bindegewebe kommt, welches den Innenraum mehr und mehr verkleinert und die Follikelhöhle nicht allein vollständig erfüllt, sondern noch eine anscheinliche Ueberwucherung ergibt. Ein reichhaltiges zierliches Blutgefässnetz weist in dieser Zeit die Injektion im gelben Körper nach. Wir empfehlen zu diesem leicht anstellbaren Versuche das Ovarium des Schweins, bei welchem auch Eileiter und Fruchthälter sehr schöne Objekte liefern.

Hiermit hat die progressive Metamorphose ihre Höhe erreicht. Die junge bindegewebige Ausfüllungsmasse schrumpft (wahrscheinlich unter einer gleichzeitigen Gefässverödung) mehr ein, das Gewebe wird ein festeres, narbenähnlicheres. Noch längere Zeit hindurch sieht man solche Reste des gelben Körpers.

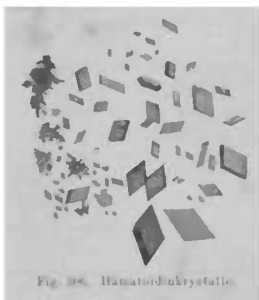


Fig. 306. Hamatoidinkrystalle.

Der ganze Prozess verläuft indessen bei dem durch eine gewöhnliche Menstruation entstandenen Corpus luteum viel rascher als bei einem solchen, wo das ausgetretene Ei befruchtet worden ist. Man hat darauf hin zweierlei Formen des gelben Körpers aufstellen wollen.

In dem zurückgebliebenen Rest des Blutgerinnsels entstehen die Krystallisationen des Hamatoidin, deren wir schon früher gedacht haben (Fig. 306).

Unter den pathologischen Vorkommnissen sind Kystenbildungen, wie der praktische Arzt weiss, in den menschlichen Eierstöcken ausserordentlich häufig. Ein Theil derselben — und zwar der grössere — entspricht sicher hydropisch ausgedehnten

ten GRAAF'schen Bläschen. Andere jener Bildungen entstehen dagegen durch eine Wucherung des Ovariumstroma. Aus bindegewebiger Masse bildet sich die Wand und aus kolloid-entartenden zusammenfliessenden Zellen der schleimige Inhalt. Solche Gebilde können in Unzahl mit sehr geringen Dimensionen in einem Eierstock getroffen werden; man kann einer Anzahl grösserer begegnen, oder eine zu riesenhafte Ausmass angewachsen finden. Die merkwürdigste Form der Eierstockskysten ist aber diejenige, wo ein Theil der Wandung die Struktur der Leder-

haut mit Papillen, Haarbälgen, Talg- und Schweissdrüsen gewonnen hat und Haare, mitunter zu langen Bündeln vereinigt, getroffen werden (Dermoidkysten). Selbst Zähne. Knochenstücke, hyaliner Knorpel können in derartigen Kysten gefunden werden. Der übrige Inhalt bildet eine breiige, aus abgestossenen Plattenepithelien, Fettmolekülen, Cholesterinkristallen bestehende Masse. (Auch in andern Organen, z. B. in der Lunge, hat man ähnliche Kapseln mit so auffallendem Inhalte beobachtet.) Eine Erklärung der merkwürdigen Produktion ist zur Zeit unmöglich.

Man untersucht den Inhalt im frischen Zustande, Knochen und Zähne nach Art der normalen Gebilde, die Wand an durch Alkohol erhärteten Objekten.

Ovariumpräparate kann man, tingirt und durch Alkohol entwässert, sehr zweckmässig in Kanadabalsam einschliessen; sonst wähle man verdünntes Glycerin.

Was die ausführenden Gänge, die Eileiter, betrifft, so werden dieselben nach Art anderer grossen Drüsenkanäle in ihrer Schleimhaut, Muskelschicht und serösen Lage untersucht. Das Flimmerepithelium erfordert ganz frische Objekte; das übrige erhärtet man vorher am zweckmässigsten.

Der Fruchthälter oder Uterus besitzt gleichfalls eine von Flimmerzellen gebildete Epithelialschicht und eine schlauchförmige, Drüsen führende Schleimhaut. Diese von zylindrischen Zellen ausgekleideten Schläuche beobachtet man an frischen weiblichen Säugethieren theils unmittelbar, theils nach vorheriger Erhärtung mittelst vertikaler und horizontaler Schnitte. Beim menschlichen Weibe zeigen sich die Uterindrüsen besonders schön während der Menstruation oder in dem ersten Schwangerschaftsmonate.

Die Volumenzunahme des Fruchthälters während der Schwangerschaft tritt uns vorzüglich in seiner aus kontraktilen Faserzellen bestehenden Muskulatur entgegen. Einmal sehen wir ein Auswachsen jener Elemente, zum Theil zu Gebilden von riesenhafter Länge. Schon hierdurch wird die Massenhaftigkeit der Muskulatur bedeutend zunehmen müssen. Daneben findet (obgleich in ihren Einzelheiten noch nicht aufgeklärt) auch eine Neubildung derartiger Muskelzellen statt, namentlich in der ersten Schwangerschaftshälfte. Auch die Schleimhaut nimmt beträchtlich zu, zeigt sich in ihrer Verbindung mit der Muskelschicht gelockert und stellt die Decidua des Eies her.

Nach der Geburt kehren die kontraktilen Faserzellen zu geringerer Länge zurück; ein Theil derselben geht indessen auch zweifelsohne durch eine Fettdegeneration zu Grunde. Zahlreiche Einlagerungen kleiner Fettmoleküle in den Faserzellen während jener Periode sind ohnehin eine ganz verbreitete Erscheinung.

Die Reste der Schleimhaut werden dann im Wochenbette durch das Lochialsekret abgestossen. Wie sich die neue Uterinschleimhaut herstellt, bedarf genauere Untersuchungen.

Die energische wuchernde Vegetation, der rege Wechsel der Formbestandtheile, welchen der Uterus unter physiologischen Verhältnissen darbietet, machen sich auch auf pathologische Gebiete geltend und führen die so häufigen Neubildungen herbei, unter welchen die sogenannten Fibroide, harte Fasergeschwülste, die verbreitetsten sind. Dieselben bestehen bald ausschliesslich, bald gemengt mit kontraktilen Faserzellen, aus fibrillärem, von Blutgefässen durchzogenem Bindegewebe, mitunter aber auch fast gänzlich aus glatter Muskulatur. Sie verdrängen das normale Gewebe im Verhältniss ihres Wachstums. Hängen sie mit der Wand des Organs durch einen Stiel zusammen, so heissen sie Uterinpolypen. Ihre Untersuchung geschieht nach den für das entwickelte Bindegewebe gelieferten Vorschriften.

Krebsgeschwülste des Fruchthälters hilden bekanntlich ebenfalls häufige Vorkommnisse. Sie erscheinen vielfach in der Form des Epithelialekreses.

Das Untersuchungsverfahren des Uterus, der Scheide und der äusseren Genitalia können wir übergehen. Die Hilfsmittel sind zum Theil dieselben, welche wir oben für Schleimhäute und glatte Muskeln schon besprochen

haben, zum Theil diejenigen der Haut, von welchen der folgende Abschnitt zu handeln hat. Nur erwähnt sei hier noch, dass man für die Uterinuskulatur empfohlen hat ein Kochen des Uterus während ein paar Minuten und ein sich anschließendes Einlegen in kohlen-saures Kali, ferner die Holzessigmazeration und die Anwendung des Alkohol mit nachherigem Trocknen, wonach dünne Schnitte dann der 20^{ten} Salpetersäure unterworfen werden.

Sammlungspräparate des Fruchthältergewebes und der Textur der äusseren Genitalien werden nach den für die Mukosen, die Haut und die Muskulatur zur Zeit üblichen Methoden angefertigt.

Was das schleimige Sekret der weiblichen Genitalien betrifft, so stammt dieses vorwiegend einmal aus dem Cervix uteri, dessen Mukosa zahlreiche Gruben oder Schleimbälge führt, und dann von der drüsenlosen Vaginalschleimhaut her. Ersteres besitzt eine alkalische Reaktion, erscheint glashell, zäh und klebrig und führt zahlreiche Schleimkörperchen neben sparsamen Plattenepithelien. In Berührung mit dem saueren Vaginalschleim trübt es sich. Letzterer ist bei gesunden jungfräulichen Körpern ausser der Menstrualperiode nur sparsam vorhanden, eine fast wasserhelle flüssige Masse; bei Blennorrhöen der Genitalschleimhaut, ebenso bei Hochschwangeren, nimmt seine Menge zu und der Scheidenschleim wird trüb, milch- oder eiterähnlich. Die Formbestandtheile des Vaginalsekretes, welche das Mikroskop in einer mit der Konsistenz und Trübung zunehmenden Menge zeigt, sind wiederum Schleimkörperchen und Plattenepithelien.

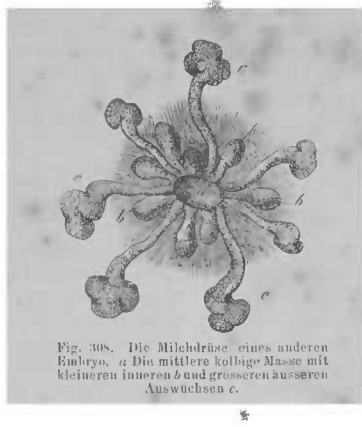
Neben einigen pflanzlichen Parasiten kommt im Scheidenschleime von nicht schwangeren Personen, namentlich aber bei Schwangeren, und ebenfalls auch bei Wöchnerinnen ein interessanter thierischer Parasit, die von DONNÉ entdeckte *Trichomonas vaginalis* vor, ein mit Geißelfäden und Wimperhaaren versehenes Infusorium, welches sich im unvermischten Schleim lebhaft, ganz träge dagegen in dem mit Wasser versetzten bewegt. Im völlig normalen Sekret der Scheide nicht schwangerer Weiber scheint das Infusionsthierchen übrigens zu fehlen (KÖLLIKER und SCANZONI).

Man hat zur Gewinnung der betreffenden Sekrete sich eines Spekulum zu bedienen. Der Scheidenschleim kann durch Abschaben mittelst eines Spatels erhalten werden. Schwierig wird es, den Schleim des Cervix unvermischt mit Scheidensekret zu bekommen. Bei der mikroskopischen Untersuchung von *Trichomonas* vermeide man natürlich Wasserzusatz.

Das Menstrualblut, aus den zerrissenen Kapillaren der Uterinschleimhaut stammend, hat vielleicht durch Beimischung von Schleimhautsekreten in der Regel seine Gerinnungsfähigkeit eingebüsst. Es zeigt neben den Blutzellen zahlreiche kuglige granulirte Gebilde, Schleimkörperchen, sowie abgestossene, der Wimperhaare beraubte Flimmerzellen. Stärkere Abtrennungen können Fetzen oder zusammenhängende Massen der Uterinschleimhaut betreffen, so dass man von einer förmlichen Decidua spuria gesprochen hat.

Das Lochiensekret besteht anfanglich fast nur aus Blut, welches von den durchrissenen Gefässen des sich zusammenziehenden Uterus abstammt. In den ersten Tagen nach der Geburt, wo eine braunrothe schleimige Flüssigkeit mit einzelnen Flocken und Fetzen abzugchen pflegt, lehrt das Mikroskop als Formbestandtheile neben bald unveränderten, bald gequollenen oder zackigen Blutkörperchen plasterförmige Zellen, granulirte Gebilde (Schleim- und Eiterkörperchen), verfallene Zellen sowie deren Trümmer, Fettmoleküle, ebenso hier und da Cholesterintafeln kennen. In der späteren Zeit, wo die Blutkörperchen an Menge mehr und mehr abnehmen und endlich ganz verschwinden, pflegt in umgekehrter Weise die Anzahl der granulirten Zellen zuzunehmen. Gegen das Ende gewinnt das Lochialsekret allmählich den Charakter eines zellenreichen Schleims. Die Untersuchung bietet keinerlei Schwierigkeit, zum Auffangen kann man sich flacher änglichrunder Teller bedienen (WERTHEIMER).

Die Milchdrüsen entstehen im 4. und 5. Monat des menschlichen Fruchtlebens nach Art anderer Hautdrüsen durch solide kolbenartige Herabwucherung der fötalen Epidermoidalzellen, bedeckt von einer faserigen Lage der Lederhaut (Fig. 307. 1. *d*). Einige Wochen später (Fig. 307. 2 und 308) hat eine derartige kolbige Warze (*a*) durch Zelltheilung neue Kolben (*b, c*) nach abwärts getrieben, aus welchen später die Hauptausführungsgänge entstehen, die durch weitere derartige Wucherungen die ersten Anlagen der Drüsenkörper erzeugen. Zu einer Anlage von Drüsenbläschen kommt es aber bis zur Stunde der Geburt noch nicht, und während die Gänge hohl werden, bleiben ihre Auswüchse auf der Stufe solider Zellanhäufungen stehen. Grössere Drüsenabtheilungen halten den Rand, kleinere die inneren Partien des ganzen Organs ein.



Auch noch in der kindlichen Lebensperiode, sowohl beim männlichen als weiblichen Geschlechte, bewahren die Milchdrüsen jenen unentwickelten, mehr fötalen Charakter.

Während nun allerdings schon hier die weibliche Milchdrüse der männlichen vorausgeeilt ist, kommt erst mit Eintritt der Pubertät über die erstere eine energische Weiterbildung. Zahlreiche Drüsenbläschen sind die Folge. Doch bleibt das Organ noch immer weit hinter seiner vollen Entfaltung zurück, zu welcher es der ersten Schwangerschaft bedarf. Nach dem Wochenbett erhält sich im Allgemeinen jene Organisation. Erst die Involutionsperiode leitet die Verödung ein, und an die Stelle des Drüsenkörpers tritt Fettgewebe.

Die männliche Milchdrüse bleibt dagegen auf jener niederen Stufe das ganze Leben hindurch stehen.

Die ausgebildete Drüse des geschlechtsreifen Weibes enthält im Ruhezustand eine Epithelialbekleidung gewöhnlicher rundlich-polygonaler Drüsenzellen.

In den Drüsenbläschen hat man bei der Kuh dasselbe feinste netzartige Gangwerk injiziert, dessen wir früher (S. 260) beim Pankreas gedachten (GIANUZZI und FALASCHI).

Mannichfache pathologische Neubildungen zeigt uns bekanntlich die weibliche Brustdrüse. Bei manchen derselben geschieht die Entwicklung vom eigentlichen Drüsenkörper. So sind beispielsweise in der Involutionsperiode kleine, mit einer schleimigen Flüssigkeit erfüllte Kysten ein häufiges Vorkommnis. Sie entstehen aus einer Umwandlung der Drüsenläppchen, deren ausgedehnte Bläschen mit einander zusammenfliessen. Neubildungen von Drüsensubstanz unter patho-

logischen Verhältnissen hat man ebenfalls in dem uns beschäftigenden Organ angenommen und als «adenoide» Geschwülste beschrieben. Weiche, namentlich aber harte Krebse, Kysto-Sarkome, einfache sarkomatöse Geschwülste reihen sich an. Ueber die Ausgangspunkte herrscht hier dieselbe Unsicherheit wie anderwärts.

Die Untersuchung der Milchdrüsen sowohl normaler wie erkrankter hat grossen Theiles an (in üblicher Weise erhärteten Organen mittelst feiner Schnitte) zu geschehen. Ein vorbereitendes Einlegen in sehr verdünnte Essigsäure in gewässerten Holzessig oder ein kurzes Aufkochen in Essig ist zweckmässig. Für die frühesten Erscheinungsformen wähle man etwa fünfmonatliche menschliche Früchte, für die späteren Kinderleichen. Erst ein Weib, welches geboren hat, kann das zur Erkennung der völlig entwickelten Drüse nothwendige Material liefern. Das thätige Organ gewähre die Leichen der Wöchnerinnen. Injektionen der stärkeren Drüsengänge gelingen von den Milchsäckchen ziemlich leicht; für die Füllung des feinsten Kanalwerkes bediene man sich des konstanten Drucks.

Die Milch des menschlichen Weibes und der Säugethiere entsteht durch Freiwerden des in den Zellen der Milchdrüse erzeugten Fettes, welches dann in der an Eiweiss und Zucker reichen Drüsenflüssigkeit suspendirt wird. In dieser Hinsicht bietet das uns beschäftigende Sekret eine nahe Verwandtschaft mit der weniger flüssigen Absonderungsmasse der Talgdrüsen der äusseren Haut dar, und in der That sind wir an der Hand embryologischer Thatsachen im Stande, die gleiche Entstehungsweise heiderlei Drüsen zu vindiziren.

Die gewöhnliche Milch zeigt in klarer farbloser Flüssigkeit eine Unzahl kugliger Fetttropfen, der sogenannten Milchkügelchen (Fig. 309. a).

Dieselben, welche schon bei mittleren Vergrösserungen zu untersuchen sind, fliessen indessen niemals nach der Art freien Fettes zusammen, besitzen vielmehr eine aus geronnenem Kasein bestehende feine Schale. Erst wenn wir diese durch Essigsäure oder Alkalien lösen, bemerkt man die Vereinigung freier Fetttropfen unter dem Mikroskop.



Fig. 309. Formbestandtheile der Milch, a) die gewöhnliche Milch, b) Kaseinfragmente nach dem Einwirken von Essigsäure oder Alkalien.

Geschieht die Absonderung der Milch weniger energisch, wie es mit dem sogenannten Kolostrum und dem Sekrete, welches in den letzten Zeiten der Schwangerschaft sowie in den

ersten Tagen nach der Entbindung abgesondert wird, der Fall ist, so fehlt jener rapide Zerfall der Drüsenzellen, und wir treffen diese zum Theil, allerdings in hochgradiger Fettüberladung, noch als Bestandtheile der entleerten Flüssigkeit, ebenso Trümmer dieser Zellen, hüllenlose Fettkonglomerate. Dieses sind die sogenannten Kolostrumkörperchen der Autoren (Fig. 309. b), welchen lebendige Kontraktilität nicht ganz abzugehen scheint (STRICKLER, SCHWARZ). Einzelne erhalten sich noch lange in der Frauenmilch. Eine grössere Menge derartiger Gebilde in der Milch Monate nach der Entbindung muss dagegen als eine Abweichung bezeichnet werden.

Abnorme Bestandtheile der Milch sind von untergeordneter Bedeutung. Man kann Blutzellen in derselben antreffen, ebenso Lymphoidkörperchen. Die Erkennung bietet keinerlei Schwierigkeiten dar.

Auffallende Färbungen einer länger stehenden Milch können vorkommen. So hat man blaue und gelbliche derselben beobachtet. Das Mikroskop hat in solchen Fällen Vibrionen- ebenso Protozoenbildungen gezeigt.

Jedes Tröpfchen Milch in dünner Schicht ausgebreitet bietet uns ganz in der gleichen Weise wie zellenführende Flüssigkeiten, z. B. das Blut, ohne Weiteres seine Formbestandtheile. Starke Vergrösserungen sind nicht erforderlich, und lebende Aufbewahrungen wird man nicht wohl eintreten lassen.

Unter den Theilen des männlichen Geschlechtsapparates bespre-

chen wir zunächst den Hoden, wobei wir die größeren Strukturverhältnisse als bekannt voraussetzen.

Zahlreiche, aber nicht vollständige bindegewebige Scheidewände von der fibrösen Hülle (der Tunica albuginea) entspringend, treten konvergierend im oberen Theile des Hodens zu einer fest gewebten bindegewebigen Masse von keilförmiger Gestalt, dem sogenannten Corpus Highmori zusammen.

Die Drüsensubstanz, aus netzartig vereinigten und gewundenen Röhren, den sogenannten Samenkanälchen, bestehend, wird hierdurch in kegelförmige läppenartige Konvolute getrennt.

Das Ansehen eines derartigen Samenkanälchens kann uns die nebenstehende Fig. 310 versinnlichen. Bekleidet ist die Innenfläche der Membrana propria von einer einfachen Lage rundlich-polygonaler Zellen (*b*). Aussen um die strukturelose Drüsensubstanz breitet sich noch eine faserige bindegewebige Hülle mit längsgerichteten Bindegewebskörperchen (*a*).

Der Zellenkörper des Drüsene epithelium besteht bei jugendlichen Subjekten aus einer feinkörnigen, in späteren Jahren aus einer fettreicheren Masse.

Zwischen den Samenkanälchen trifft man ein weiches loses Bindegewebe an. Bei kleineren Säugethieren ist dasselbe sehr spärlich und weich.

Die Samenkanälchen der Läppchen stossen dann zusammen und bilden schliesslich ein einziges Gefäss, einen ziemlich weiten Drüsengang, der in zahllosen Windungen den sogenannten Körper und Schwanz des Nebenhodens darstellt, später sich streckt und zum Vas deferens wird. Der Nebenhoden zeigt übrigens eine Flimmerbekleidung des gewundenen Samengangs (BROKER), streckenweise mit riesenhaften Zellen und Flimmerhaaren.

Die Blutgefässe, welche sich sehr leicht injizieren lassen, treten von aussen und vom HIGHMORschen Körper her in das Organ ein, durchsetzen die Scheidewände, um schliesslich mit gestrecktem (aber nicht besonders reichlichem) Kapillarnetz die Samenkanälchen zu umspinnen.

Ueber die lymphatischen Bahnen haben LUDWIG und TOMSA die ersten genaueren Aufschlüsse gegeben. Und nichts ist in der That leichter, als durch

einen Einstich die Lymphgefässe des Organs zu erfüllen. Ein überraschendes Bild reichlicher Bahnen (LUDWIG und TOMSA) entfaltet sich hier, und zwar, wie es scheint, in ganz ähnlicher Art bei allen Säugethieren. Ein gewaltiges Netz klappenführender Lymphgefässe liegt unter dem serösen Ueberzug, durchsetzt mit Zweigen die Albuginea, und breitet sich unter derselben zu einem gleichfalls sehr dichten Maschenwerk bindegewebig eingegrenzter Gänge aus, von welchen einzelne Bahnen sogleich zwischen die Samenkanälchen treten, die meisten jedoch die bekannten Septen erst durchlaufen und schliesslich (Fig. 311) ebenfalls in das lose zwischen den Drüsenkanälchen (*a, b*) befindliche Bindegewebe eingehen, dessen Hohl-

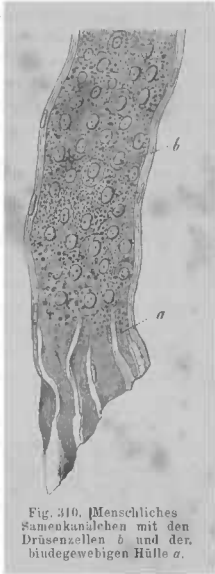


Fig. 310. Menschliches Samenkanälchen mit den Drüsenzellen *b* und der bindegewebigen Hülle *a*.

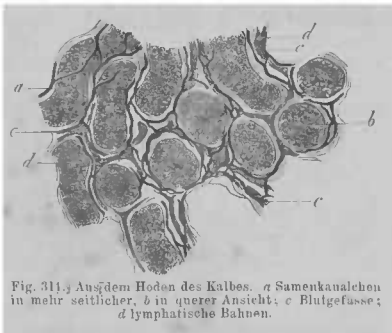


Fig. 311. Aus dem Hoden des Kalbes. *a* Samenkanälchen in mehr seitlicher, *b* in querer Ansicht; *c* Blutgefässe; *d* lymphatische Bahnen.

räume, soweit dieselben nicht von Samenkanälchen und Blutgefässen (*c*) eingenommen sind, von lymphatischer Flüssigkeit (*d*) erfüllt werden. Es tritt dieses in auffälliger Weise namentlich bei kleinen Säugethieren uns entgegen, deren Samenkanälchen bei nur spärlichem interstitiellen Bindegewebe förmlich von Lymphe umspült werden. Zur Erkennung der Gefäßszellen in unseren lymphatischen Bahnen dient entweder die Injektion einer Höllesteinlösung oder das Einlegen der Schnitte in eine solche Solution von $\frac{4}{10}$ (TOMMASI).

Die häufigsten pathologischen Neubildungen des Hodens sind weiche Geschwülste, unter dem Bilde der Medullarkarzinome und Sarkome erscheinend. Bei dem sogenannten Kystosarkom trifft man grössere oder kleinere, theils mit wässriger, theils kolloider Substanz erfüllte Blasen, die aus Umwandlungen der Samenkanälchen hervorgehen.

Zur Untersuchung der Hoden kann man den menschlichen Körper oder auch grössere Säugethiere wählen. Durch die Präparirnadel lassen sich die Kanäle des frischen Organs leicht isoliren und der Zelleninhalt erkennen. Essigsäure und Alkalien kommen dabei passend zur Verwendung. Um die ganze Anordnung der Samenkanälchen zu erhalten, injiziert man mit transparenten kaltdüssigen oder Leimmassen.

Für die Injektion dieser Gänge mit Gelatine giebt uns GERLACH die nachfolgende Vorschrift. Man legt den Hoden in eine schwache Kalilösung während 1—6 Stunden, um die Zellen und den ganzen Inhalt der Samenkanälchen möglichst aufzulösen. Dann versucht man, durch Ausdrücken die Masse vorsichtig zu entfernen, und wäscht das Organ in Wasser ab. So viel wie möglich zieht man die in dem Drüsenkanalwerk enthaltene Luft aus und treibt, indem das Organ in warmem Wasser erhalten wird, ganz langsam die Injektionsmasse (mit Karmin oder Chromblei getarbt) ein.

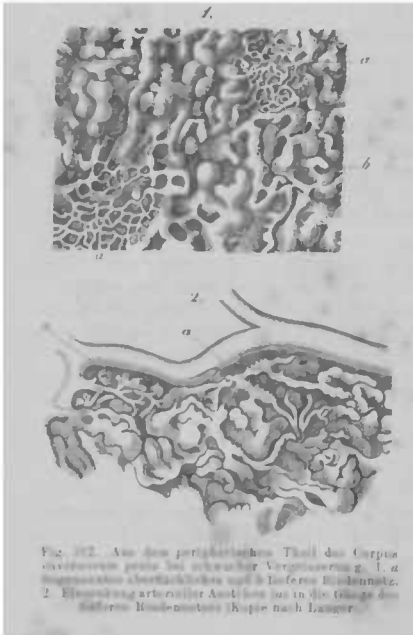


Fig. 1. Aus dem peripherischen Theil des Corpus testicularis prima bei schwacher Vergrößerung. 1. u. 2. Samenkanäle, 3. Blutgefäß, 4. u. 5. Deferen. 6. Samenblase. 2. Einbringung arterieller Aushülse in die Gänge des Samenkanalensystems (Kupfer nach Hammer).

Dann empfehle ich auch hier das in absolutem Alkohol stückweise erlärte Organ, namentlich ein solches, z. B. vom Kalb, bei welchem Blut- und Lymphbahnen mit durchsichtigen Substanzen, blau und roth, vorher erfüllt sind. Das Vas deferens muss in Flüssigkeiten erhärtet studirt werden. Für das Flimmerepithelium des Nebenhodens verwende man ein eben getödtetes Säugethier.

Was die tieferen, ausführenden und zur Begattung dienenden Organe des männlichen Geschlechtsapparates betrifft, so theilen die Ductus ejaculatorii und Samenblasen den Bau des Vas deferens und werden in ähnlicher Weise untersucht. In letzteren findet sich neben Samenfäden ein durchsichtiger Eiweisskörper, welcher gallertartig gerinnt, um später wieder eine flüssige Beschaffenheit anzunehmen, derselbe Stoff, welchen auch das entleerte Spermia enthält.

Die Prostata, ein traubiges Drüsenaggregat ist an glattem Muskelgewebe sehr reich. Die letzteren Elemente können am frischen Organ mit den für jenes Gewebe gebräuchlichen Reagentien, der

Kalilauge oder 20%ige Salpetersäure untersucht werden. Für die Ermittlung des weiteren Baues lege man in Holzessig ein oder härte in Alkohol.

Das prostatiscbe Sekret scheint den gleichen Eiweisskörper zu führen, welchen wir soeben bei den Samenbläschen erwähnt haben. Die sogenannten Prostatatasteine, geschichtete, mitunter ansehnliche Gebilde bestehen aus dieser Substanz (VIRCHOW).

Die COWPER'schen Drüsen werden wie andere traubige Drüsen untersucht. Das Gewebe der kavernösen Organe besteht aus elastischen und bindegewebigen Fasern, untermischt mit glatter Muskulatur. Letztere studire man im frischen Zustande, das übrige an Alkoholpräparaten, wo wir die vorherige Injektion mit farblosem Leim empfehlen möchten. Diese geben dann auch Gelegenheit, namentlich auf Querschnitten die Struktur der männlichen Harnröhre zu untersuchen. Um die Gefässanordnung der Corpora cavernosa (Fig. 312) zu verfolgen, injizire man mit transparenter blauer oder rother Leimmasse und erhärte etwas stark. Die Lymphgefässe der Glans penis fülle man durch den Einstich (BELAJEFF).

Wir haben endlich noch des Samens (Sperma) zu gedenken. Ein Tröpfchen entleerten menschlichen Samens ohne weiteren Zusatz auf der mikroskopischen Glasplatte zu dünner Schicht ausgebreitet, zeigt bei einer etwa 400-fachen Vergrößerung eine Anzahl ganz eigenthümlicher Gebilde, die sogenannten Samenfäden, Samenthierchen (Spermatozoën, Zoospermien). Dieselben (Fig. 313) lassen einen vorderen breiteren abgeplatteten Theil, das Köpfchen (a), und einen hinteren langen Faden erkennen mit relativ dickerem Anfangstheile, dem sogenannten Mittelstück (b) und einem Endfaden (c) von grosser Feinheit.

Die merkwürdigen Bewegungen, welche diese Gebilde im entleerten lebendigen Samen darbieten, haben von jeher das Staunen und das Interesse der Beobachter erweckt.

Und in der That ist es ein wunderbares Bild, in dieses Gewirre hineinzublicken und das wilde Umhertreiben der Samenfäden zu beobachten. Ein näheres Verfolgen dieses Gewimmels zeigt, wie das einzelne Samenelement wellige und peitschenförmige Bewegungen des Fadens macht und hierdurch von der Stelle geschoben wird. Eine selbstständige, auf ein bestimmtes Ziel gerichtete Ortsbewegung, wofür frühere Beobachter das Phänomen nahmen (und im Einklang die Samenelemente für thierische Wesen erklärten), liegt aber in keiner Weise vor. — Verfolgt man die Erscheinung längere Zeit hindurch, so sieht man, wie nach Art der nahe verwandten Wimperbewegungen allmählich das Phänomen abstrbt, wie die Energie der Fadenbewegungen mehr und mehr abnimmt und damit die Ortsveränderung aufhört, wie dann an dem nicht mehr von der Stelle kommenden Spermatozoon schwächere und schwächere Krümmungen des Fadens zu bemerken sind, bis endlich alles zur Ruhe gelangt. Wir möchten übrigens auch hier eine schon früher gemachte Bemerkung wiederholen, nämlich, da jede Exkursion durch die starke Objektive sehr gesteigert erscheint (S. 59), das unregelmässige Fortrücken der Spermatozoën nicht zu überschätzen. In Wirklichkeit ist es nur ein langsames.

Als Zusätze können mehr indifferente Flüssigkeiten, Blutserum, Lymphe, Hühereiwiss, Iodserum, Lösungen von Zucker (1060—1030 spez. Gew.), Harnstoff (10—5%), Neutralsalze der Alkalien (Kochsalz zu 1%), und Erden zur Verwägung kommen. Reines Wasser steigert bei Säugethierspermatozoën höchstens für ganz kurze Zeit die Energie der Bewegung, um sie raschem Stillstand entgegen zu führen, wobei das Fadenende sich schleifenförmig umbiegt. Alles dagegen, was chemisch einwirkt, hebt im Allgemeinen jene Bewegung ein für alle mal auf. Spermatozoën, welche bei allzu wässrigen Zusätzen zur Ruhe gekommen sind,



Fig. 313. Spermatozoën des Schafes nach Schweigger-Seidel. a Kopf, b Mittelstück; c Schwanz.

gelingt es oftmals, durch eine konzentrierte Lösung (von Zucker, Kochsalz, Eiweiss) vorübergehend wieder in das Leben zu bringen und umgekehrt. Eigenthümlich erregend, wie auf den Motus vibratorius so auch auf das Bewegungsspiel der Spermatozoen, wirken aber verdünnte Lösungen der Alkalien, des kaustischen Kali von 1—5% (KÖLLIKER). Alkalische Körperflüssigkeiten unterhalten darum ebenfalls die Lebensfähigkeit der Samenfäden lange. Vortrefflich wirkt auch in ähnlicher Weise eine passende Zuckerlösung mit 0,1—0,05% kaustischem Kali. Im Uebrigen bewahren nach MANTEGAZZA menschliche Spermatozoen ihre Lebens- und Bewegungsfähigkeit innerhalb der weiten Temperaturgrenzen von — 15 bis zu + 47 Graden des hunderttheiligen Thermometer.

Die Entstehung der Spermatozoen von Zellen, welche durch Umwandlung des gewöhnlichen Drüsenepithelium der Samenkanälchen gebildet werden, entfernt jeden Zweifel — wenn überhaupt ein solcher noch möglich wäre — über die Natur jener Gebilde als Gewebbestandtheile.

Zur Beobachtung dieser Entstehungsweise deren Einzelheiten jedoch noch kontrovers sind) wähle man geschlechtsreife Säugethiere, einen männlichen Hund, ein Kaninchen oder Meerschweinchen, und untersuche den Hodeninhalte alsbald, sowie bei der grossen Veränderlichkeit der Spermazellen mit indifferenten Flüssigkeiten. Starke Vergrösserungen werden erforderlich.

Die verhältnissmässig resistente Substanz, aus welcher die Samenfäden bestehen, gestattet einmal leicht, sie getrocknet als Sammlungspräparate aufzubewahren, ebenso aus eingetrockneten Samenflecken mit Wasser aufgeweicht zur mikroskopischen Wahrnehmung zu bringen.

Bei der grossen Wichtigkeit, welche der letztere Nachweis für den Gerichtsarzt hat (und er kann noch nach Jahren geführt werden) möge das einfache Verfahren hier seine Stelle finden.

Verdächtige Stücke in der Körper- oder Bettwäsche schneide man heraus und bringe sie mehrfach zerstückt in ein Uhrgläschen oder Glaskästchen unter Beigabe einer ganz kleinen Quantität Wasser. Nach einiger Zeit, einer Viertel- oder halben Stunde, während welcher man mehrmals durch einen Glasstab oder eine Pinzette die Feinwandstückchen im Wasser abgespült hat, untersuche man einmal diese Flüssigkeit und presse dann die in jenen Fragmenten enthaltene Flüssigkeit tropfenweise auf die mikroskopische Glasplatte. Vorhandene Spermatozoen wird man so mit Sicherheit entdecken, und Verwechslungen sind ohnehin kaum möglich.

Zweihundzwanzigster Abschnitt.

Sinneswerkzeuge.

1. Die Haut des Menschen besteht aus der Epidermis, der Lederhaut und dem fettreichen Unterhautzellgewebe. Reichliche Nerven, Blutgefässe und Lymphkanäle durchsetzen sie; zahllose Drüsen liegen in ihr eingebettet; Haare und Nägel stellen endlich noch besondere Hautorgane dar. Alles dieses ist schon in früheren Abschnitten vereinzelt zur Sprache gekommen, so dass es sich hier nur noch um eine kurze Zusammenfassung zum Ganzen handeln kann.

Den Bau der Haut mag Fig. 314, ein Vertikalschnitt derselben von der Fingerspitze, versinnlichen. Bei *a* erscheint die verhornte Epidermis mit ihren zahl-

reichen Lagen abgeplatteter Zellen; die unter ihr befindliche (punktirte) Schicht (*b*) stellt das sogenannte MALPIGHI'sche Schleimnetz dar. Die Papillen der Cutis erscheinen bei *c*, und unter denselben beginnt dann die flächenhafte Ausdehnung der Lederhaut, welche bald dünner, bald dicker sich gestaltet und ohne scharfe Grenze in das Unterhautzellgewebe ausläuft. Unter den Bestandtheilen des letzteren erblicken wir die knauelförmigen Körper der sogenannten Schweissdrüsen (*g* welche ihre aufsteigenden Gänge bei *f* erkennen lassen), sowie die Ansammlungen der Fettzellen *h*. Ein ähnlicher Durchschnitt durch eine behaarte Hautstelle wird uns dann noch die Haare mit ihren Bälgen und den Talgdrüsen darbieten.

Derartige Präparate lassen sich aus möglichst frischen Leichen auf verschiedenen Wegen gewinnen. Wir können, wenn auch mit einiger Mühe, doch ohne Weiteres ziemlich dünne Schnitte anfertigen und dieselben durch schwächere alkalische Laugen aufhellen. Man erhält alsdann, hat man anders den richtigen Konzentrationsgrad der Zusatzflüssigkeit getroffen, ein genügendes, allerdings sehr vergängliches Bild. Zweckmäßiger ist es aber auch hier, dem Objekte durch künstliches Erhitzen vorher eine grössere Festigkeit und Schneidbarkeit zu geben. Die Methoden des Trocknens sowie (was wir vorziehen) des Einlegens in absoluten Alkohol erfüllen diesen Zweck. Manche Anschauungen werden durch ein dem Trocknen vorhergehendes Kochen in Essig, oder ein anfängliches Einlegen in Holzessig, worauf dann das Objekt erst in Weingeist kommt, in besserer Form zu gewinnen sein. Auch anhaltende Mazeration mit Holzessig ist nicht übel. Chromsäure hat mir bei der Haut keinen Vortheil vor dem Alkohol geboten.

Färbungen, einmal mit Anilinblau, dann besonders mit Karmin und nachherigem Auswaschen in ganz diluierter Essigsäure sind vortrefflich. Sehr schöne Uebersichtspräparate gewährt ein derartiger mit Karmin tingirter Schnitt einer injizirten Hautpartie durch Alkohol entwässert und in Kanadabalsam eingeschlossen.

Auf die Untersuchungsmethoden der Epidermis hier einzugehen, würde überflüssig sein, da schon S. 150 und 151 das nöthige bemerkt und die sonderbaren Oberflächen der jüngeren Zellen erörtert sind. Ebenso haben Nägel (S. 151) und Haare (S. 152) in dem gleichen Abschnitte ihre Besprechung gefunden.

Zur Ermittlung der elastischen Fasern, sowie der Bindegewebskörperchen des Corium, dienen feine Schnitte getrockneter oder in Weingeist erhärteter Präparate mit Essigsäurezusatz. Auch ein längeres Einlegen in nicht gewässertes Glycerin lässt uns durch die gewaltige Aufhellung der Bindegewebebündel die elastischen Elemente sehen.

Der gleichen Methoden bedient man sich auch zur Erkennung der Schweiss- und Talgdrüsen. Doch thut man gut daran, hier die Schnitte nicht allzu dünn zu wählen. Erstere Drüsenformation, welche unter der Haut der Achselhöhle gewaltige Dimensionen erreicht, kann an dieser Stelle leicht im frischen Zustande

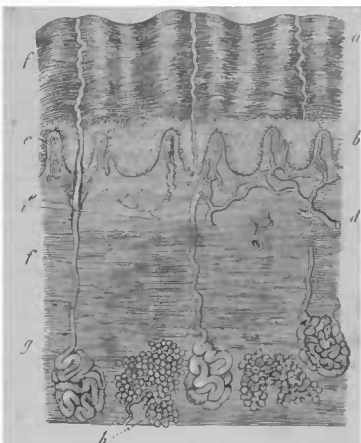


Fig. 314. Die Haut des Menschen im senkrechten Durchschnitt. *a* Oberflächliche Schichten der Epidermis; *b* Malpighi'sches Schleimnetz. Darunter die Lederhaut, nach oben bei *c* die Papillen bildend, nach unten in das subkutane Bindegewebe ausgehend, in welchem bei *h* Ansammlungen von Fettzellen erscheinen; *g* Schweissdrüsen mit ihren Ausführungsgängen *e* und *f*; *d* Gefässe; *i* Nerven mit Tastkörperchen.

isoliert und mit Anwendung bekannter Methoden auf den Bau der Wand und die Beschaffenheit der Zellen untersucht werden.

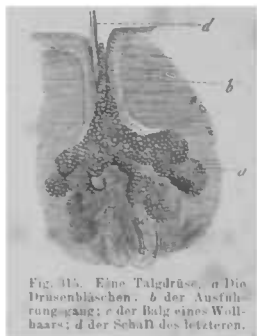


Fig. 315. Eine Talgdrüse, a die Drüsenbläschen, b der Ausführungsgang; c der Balg eines Wollhairs; d der Schal des letzteren.

Flächenschnitte werden verhältnissmässig seltener erforderlich. Doch sind sie, durch die obere Partie der Epidermis gelegt, für die Kanäle der Schweissdrüsen, und, tiefer an der Grenze jener gegen die Lederhaut angefertigt, für das Studium der Papillen von Belang.

Die Talgdrüsen betreffend (Fig. 315), so kann man die erste Beobachtung derselben an den kleinen Schamlippen, ebenso der Skrotalhaut vornehmen, indem man vertikale Schnitte unter Benützung der Essigsäure zerzupft. Ebenso erhält man, wenn die Drüsenzelle nicht geschont werden soll, durch verdünnte alkalische Laugen gute Ansichten. Auch die vorher getrocknete Haut anderer Körperstellen zeigt bei ähnlicher Behandlung die Organe in der Nähe der Hnarbälge. Vorheriges Kochen in Essig bietet in solcher Haut ein gutes Hülfsmittel dar. Beabsichtigt man die

Zellen und den übrigen Inhalt der Talgdrüse zu untersuchen, so ist nach KÖLLIKER die Haut vorher zu erweichen; alsdann ziehen sich mit der Epidermis die Haare nebst den Wurzelscheiden und den Zellmassen der Talgdrüsen oft sehr schön hervor.

Die Blutgefässe der Haut untersucht man an feinen Vertikal- und Horizontalschnitten transparent injizirter Organe. In den Papillen der Fingerspitze trifft man häufig eine starke natürliche Injektion, so dass die Durchschnitte der getrockneten Haut bei Zusatz einer 30—10%igen Kalilauge sehr hübsche Bilder der Gefässschlingen ergeben.

Um die ebenfalls nur bindegewebig eingegrenzten lymphatischen Bahnen zu erfüllen, dient die Einstichmethode. Dieselben bestehen meistens aus einem doppelten horizontalen Netz, einem tieferen weiteren und einem oberflächlichen engeren Gänge. Von dem letzteren treten blind endigende Axenkanäle in die Papillen (TEICHMANN).

Zum Studium der Hautmuskulatur empfehlen sich die Kurminfärbung mit nachfolgender Essigsäurebehandlung, die schon oft erwähnte SCHWARZ'sche Doppeltinktion und die Anwendung des Palladinmehlorür (J. NEUMANN).

Betreffend der Hautnerven verweisen wir zunächst auf das S. 211 über die Tastkörperchen Erwähnte. Zum Studium dieser Elemente in anderen Lokalitäten kommen die gleichen Methoden, die Behandlung dünner Schnitte der frischen oder getrockneten Haut mit Essigsäure und Alkalien, ferner die mit MÖLLER'sche Flüssigkeit oder Goldchlorid in Betracht.

Auch die PACINI'schen Körperchen, welche neben Endkolben an den äusseren Genitalien beider Geschlechter vorkommen (KRAUSE, SCHWEIGER-SIEDL) werden mit den für jene Gebilde üblichen Methoden untersucht.

Eigenthümliche Organe, den Endkolben nahe verwandt, traf KRAUSE an den sensiblen Nerven des Penis und der Clitoris. Dieselben «Genitalnervenkörperchen» sind der Leder- und Schleimhaut selbst (nicht den Papillen) eingelagert und unterscheiden sich von den gewöhnlichen Endkolben durch anscheinlichere Dimensionen und unregelmässigeren Formen. Zur Untersuchung empfiehlt der Entdecker einmal ganz frische, wo möglich noch warme Präparate ohne Zusätze, dann Injektionen und ein Einlegen in 3%ige Essigsäure.

An anderen Hautstellen will man in neuerer Zeit zwischen den Zellen des MALPIGHI'schen Schleimnetzes feine marklose Nervenfasern mit knopfförmigen Anschwellungen endigen gesehen haben (LANGHEIM). Man hat zu dieser Wahrnehmung die Behandlung dünner, möglichst frischer Schnitte mit Chlorgold empfohlen.

Für die fötale Haut verwendet man in Chromsäure erhärtete Embryonen von Mensch und Säugethier. Bei kleinen Früchten löst sich jene gewöhnlich leicht ab und ist an Flächenschnitten mit Glycerin zu untersuchen, wobei eine schonende Karminfärbung gute Dienste leistet. Bei älteren Embryonen entnehme man mit dem Rasirmesser feine Vertikalschnitte. Es ist verhältnissmässig leicht, an solchen die erste Anlage der Schweissdrüsen und Haare, sowie an den letzteren der Talgdrüsen zu sehen und ihre weitere Gestaltung zu verfolgen.

Die pathologischen Umänderungen eines so komplizirt gebauten Theiles, wie die äussere Haut des Menschen, sind sehr mannigfaltiger Natur. Einzelnes, was sich auf die Epidermis bezieht, ist schon früher erwähnt worden (S. 152). Entzündliche Zustände zeigen bald ein Ergriffensein der ganzen Haut, bald nur der oberflächlicheren Partien. Massenhafte Emigrationen farbloser Blutkörperchen kommen da vor (VOLKMANN u. STEUDENER). Ablösungen ganzer Oberhautlagen (Scharlach), lokale Abhebungen der Hornschicht von dem MALPIGHI'schen Stratum durch Ansammlungen einer Eiterzellen führenden Flüssigkeit treten in Folge jener Blutfülle auf.

Die zahlreichen Erkrankungen der Haut betreffen bald den epithelialen, bald den bindegewebigen Antheil, bald beide zugleich.

Mehr ausgebreitete gewaltige Hypertrophieen der Lederhaut und des subkutanen Zellgewebes zeigt die Elephantiasis. Lokale Wucherungen der Gefühlswarzchen der Haut stellen die Warzen und Kondylome her, wobei man Erweiterungen und Vergrösserungen der Kapillaren begegnet. Ausgedehntere flächenhafte Vorkommnisse der letzteren Art bilden die Gefässmäler und Teleangiectasien überhaupt. Balggeschwülste und Kysten, häufige Erscheinungen in der Haut, gehen in manchen Fällen wohl unzweifelhaft aus Ausdehnungen und Degenerationen der Haarbälge und ihrer Talgdrüsen hervor. Vielfach stellen jene die sogenannten Atherome her; d. h. der Balg mit einem Pfasterepithelium bekleidet enthält eine grützeähnliche breiige Masse, in welcher das Mikroskop abgestossene Epithelien, Fettmoleküle und Cholestearinkristalle erkennen lässt.

Geringere, durch angesammeltes Sekret bewirkte Umänderungen der Talgdrüsen und Haarbälge stellen die Mitesser oder Komedonen her. Bleibt jene (durch verhinderte Abfuhr zu erklärende) Ansammlung auf die Talgdrüse beschränkt, so entsteht das Hirschkorn, Milium. Mit dem Untergange der Haarbälge fällt derjenige der betreffenden Talgdrüsen zusammen.*)

Die Anzahl der in und auf der menschlichen Haut gefundenen pflanzlichen und thierischen Parasiten ist eine beträchtliche. Manche derselben stellen ganz indifferente Vorkommnisse dar; andere verursachen wahrnehmbare Effekte und werden zur Ursache von Krankheiten, deren Verständnis von der Entdeckung jener Gebilde durch das Mikroskop datirt, und welche theils an und in den Haaren, theils an der Hornschicht der Epidermis, theils auch in den Nägeln erscheinen (doch bedürfen die Nagelpilze weiterer Untersuchungen).

Unter den Epiphyten oder pflanzlichen Parasiten gedenken wir zunächst des *Trichophyton tonsurans* Malmsten. Er führt zur Zerstörung der Kopthaare in Form rundlicher Stellen (*Herpes tonsurans*). Man findet nur Sporen von etwa 0,0022''' oder auch Reihen derselben. Diese entwickeln sich zunächst in der Wurzel der Haare, dann im Schaft derselben und zersplittern denselben förmlich, so dass das Haar deshalb ungefähr eine Linie über seinem Austritt abbricht; Haarwurzel und Balg werden ebenfalls zerstört. Die systematische Stellung des *Trichophyton tonsurans* ist noch kontrovers.

Aehnlich verhält sich ein anderer pflanzlicher Parasit der menschlichen Kopf-

*) Zur näheren Orientirung über die krankhaften Veränderungen unseres Organs weisen wir auf das schöne Lehrbuch J. NEUMANN'S über die Hautkrankheiten.

haare, das *Mikrosporon Audouini* Gruby welches die *Porriigo decalvans* verursacht. Er besteht aus runden und ovalen Sporen (von $0,0001 - 0,0022''$ und einem Netzwerk gekrümmter welliger Fäden. Diese entwickeln sich aussen um den Haarschaft, und kommen nur aus der Haut hervortretende Stück desselben in solcher Menge vor, dass derselbe zerstört wird und $\frac{1}{2}$ bis 1 Linie lange Stummel aus der Haut hervorstehen.

Vorzugsweise in den Bülgeln der Barthaare wuchert ein anderer Pilz desselben Namens, das *Mikrosporon mentagrophytes* Robin, und verursacht eine Entzündung und Eiterbildung um den Haarbalg; die sogenannte *Montagra*. Grössere Sporen und Fäden als bei der vorigen Art zwischen Haarbalg und Schaft zeigt uns das Mikroskop. Die beiden letzten Arten sind botanisch unerforscht. Das *Mikrosporon furfur* Robin endlich lässt Gruppen doppelt kontourirter Sporen von $0,002''$ langgestreckte Zellen und verzweigte Fäden von $0,0001 - 0,0002''$ Quermesser erkennen. Der Boden zur Entwicklung dieses Epiphyten ist aber ein anderer, nämlich die Hornschicht der Oberhaut, wo er gelbliche Flecke und eine kleienartige Abschilferung (*Pityriasis versicolor*) verursacht.

Der Favuspilz, *Achorion Schoenleinii* Reimk, kommt vorzugsweise auf den behaarten Kopfstellen vor und ist die Ursache des Erbgrindes, der *Porriigo favosa*, eines besonders im kindlichen Alter erscheinenden Ausschlags. Er entwickelt sich einmal in dem Haarbalg, wo er das Haar umgirt und in dasselbe hineinwuchert, dann, und zwar vorwiegend, auf der Epidermis. Man unterscheidet, nach Rouss, die $0,0013''$ breiten ungliederten Fäden des Myzelium, die etwas breiteren, unverzweigten, aber gegliederten *Receptacula*, in deren Innern sich Röhren runder und ovaler, $0,0013 - 0,0026''$ grosser Sporen entwickeln.

Die Natur dieses pflanzlichen Parasiten ist noch ungewiss; möglicherweise ist es ein Schimmelpilz. Die Favusborke zeigt unter dem Mikroskop eine feinkörnige Masse, welche die eigentliche Pilzmasse umschliesst. Diese besteht ausserlich vorzugsweise aus dem Myzelium, mehr nach einwärts aus den *Receptaculen* und ganz nach innen aus den Sporen.

Die Untersuchung aller dieser Epiphyten verlangt im Allgemeinen starke, 1—600fache Vergrösserung. Zum Studium der Haarpilze zieht man mit einer Pinzette die Stummel aus und hellt diese durch reines Glycerin oder Terpentinöl auf. Bei den auf den Epidermoidalschüppchen wuchernden Pilzen wendet man Zusätze von Alkalien, die verflüchteten Kali- und Natronlauge an.

Unter den thierischen Parasiten, Epizoön, der menschlichen Haut mögen zwei hier erwähnt sein, beides Milben von niedriger Organisation, die Haarsackmilbe *Demodex folliculorum* Owen und die Krätzmilbe, *Sarcoptes hominis*. Beide wohnen in der Haut, und verhalten sich hinsichtlich ihrer Effekte ganz verschieden. Während ersteres Thier nämlich einen ganz indifferenten Schmarotzer herstellt, verursacht *Sarcoptes scabiei* den unter dem Namen der Krätze (*Scabies*) bekannten Symptomenkomplex.



Fig. 316.
Haarsackmilbe
Demodex folliculorum
Owen

Demodex folliculorum Fig. 316 zeigt uns einen bald mehr, bald weniger verlängerten, borsten- und haarlosen Körper an dessen Vorderleib beim jungen Geschöpfe 3, beim reifen Thiere 4 Paar stummelförmiger Beine vorkommen. Die Länge des kleinen Schmarotzers beträgt $\frac{1}{2} - 1''$. Er bewohnt gewöhnlich in einigen Exoporen die Anführungsgänge der Talgdrüsen und die Haarbälge, d. h. den Raum zwischen Haarschaft und Wurzelscheide, und setzt am Wohnorte die Eier ab. Er kommt in den Talgdrüsen des Gesichtes, besonders häufig denen der Nase vor. Sind die betreffenden Drüsen letzterer Gegend stark ausgebildet, so kann man durch Druck den Talg zur Oeffnung heranspressen und in der mit Wasser ausgebreiteten Masse die Milbe beobachten. An Leichen verfertigt man sich vertikale Schnitte der Haut

Nicht zu verwechseln mit der Haarsackmilbe ist die grössere Krätzmilbe. Dieselbe, welche unsere Fig. 317 in stärkerer Vergrößerung vorführt, besitzt

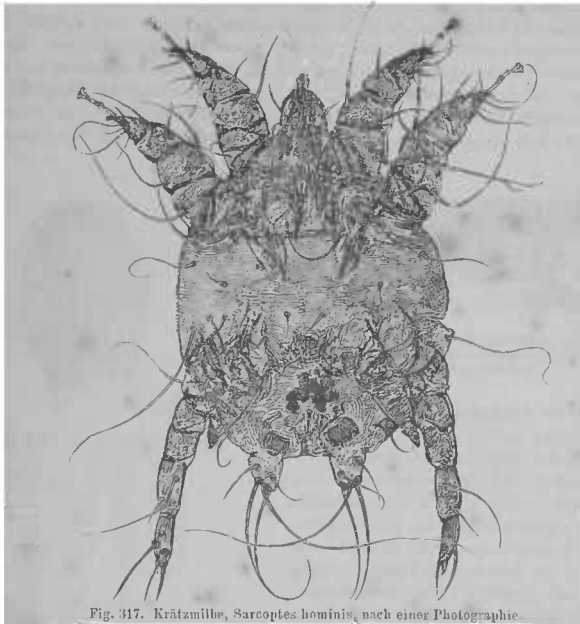


Fig. 317. Krätzmilbe, *Sarcoptes hominis*, nach einer Photographie

einen ziemlich breiten, länglich runden Körper von $\frac{1}{5}$ — $\frac{1}{4}$ ''' Länge, mit Haaren und Borsten besetzt. Die beiden ersten Beinpaare stehen weit nach vorn, sind kurz und mit einer Haftscheibe geendigt. Nach ansehnlichem Zwischenraum folgen die stummelförmigen beiden letzten Beinpaare, die in lange Borsten auslaufen. Das Ei, welches man im Körper des weiblichen Thieres nicht selten findet, ist (wie auch bei Demodex) von beträchtlicher Grösse und das junge Thier ebenfalls sechsfüssig.

Die Krätzmilbe bewohnt am häufigsten die menschliche Haut zwischen den Fingern und anderen Innenfläche; doch kann sie an allen Körperstellen vorkommen. Sie bohrt sich durch die Epidermis ein und bildet unter derselben einen geschlängelten, durch den Koth des Thieres braun erscheinenden Gang, an dessen einem Ende als weisses Pünktchen das Thier getroffen wird.

Um die Milbe behufs der mikroskopischen Untersuchung (welche keine starke Vergrößerung erfordert) zu erhalten, schlitzt man mit einer Staarnadel den Gang auf und hebt an der Spitze den weissen Punkt hervor. Zu einem genaueren Studium bildet man aus einer derartigen, die Milbe beherbergenden Hautstelle eine Falte und trägt diese Epidermis- und obere Cutispartie mit einer gekrümmten Scheere ab. Ausgebreitet auf der mikroskopischen Glasplatte lässt man das Präparat allmählich eintrocknen und hellt es mit Terpentinöl oder Kanadabalsam auf. Auch ein längeres Einlegen des feuchten Hautstückchens in wasserfreies Glycerin giebt den notwendigen Aufhellungsgrad.

2. Das Geschmacksorgan hat schon bei der Erörterung der Verdauungs-

werkzeuge (S. 238 seine Besprechung gefunden, so dass wir darauf verweisen können und hier nur noch die Endigungsweise des Sinnesnerven abhandeln.

Frühere Untersuchungen, welche man an der menschlichen und Säugethierzunge, an deren Papillae fungiformes und circumvallatae behufs der Nervenausbreitung angestellt hat, ergaben ein ungenügendes Resultat und zeigten nur die Nervenstämmchen unter Theilungen und plexusartigen Verbindungen, zuletzt in blasse marklose Fasern auslaufend. Endkolben wurden hier vor Jahren von KRAUSE beschrieben. In den unvallten Papillen des Menschen und der Säugethiere entdeckten neuerlich LOVÉN und SCHWALBE eigenthümliche, mit dem Namen der »Geschmacksknospen« zu bezeichnende Terminalapparate. Sie kommen na-



Fig. 318. Aus dem seitlichen Geschmacksorgane des Kaninchens. Die Geschmacksleisten im vertikalen Querschnitt nach Engelmann.

mentlich in der Seidenwand jener Papillen, aber auch nicht selten an der Innenfläche des umgebenden Schleimhautwalles vor.

Unsere Fig. 318, der Querschnitt durch das von ENGELMANN und WYSS entdeckte seitliche Geschmacksorgan an der Zungenwurzel des Kaninchens, kann uns eine erste Vorstellung von jenen dem Epithel eingebetteten Endapparaten des Geschmacksnerven gewähren. Zu einem genaueren Verständnisse werden wir durch Fig. 319 gelangen.

Die Wandung der Geschmacksknospe besteht aus abgeplatteten lanzettförmigen Zellen (2a), welche senkrecht neben einander stehen, den Dauben eines Fasses oder den Kelehlblättern einer Blüthenknospe vergleichbar. Es sind die »Deckzellen«.

Der Spitzenthil unserer Organe durchbricht die epitheliale Decke. Kleine rundliche Löcher kommen hier vor. Sie werden gebildet theils von mehreren Oberhautzellen, theils nur von zweien oder endlich sogar von einer einzigen.

Im Innern des Organs erscheint eine zweite Zellenformation, die »Geschmackszelle« (2b). Ein spindelförmiger Körper, wie wir sehen, läuft nach oben in ein Stäbchen aus und ist nach unten zu einem dünnen, getheilten Faden verlängert. Er dringt in das Schleimhautgewebe ein. Auf der Höhe des Stäbchens zeigt sich endlich ein kurzes feines Härchen.

Unter der Geschmacksknospe hat man ein Geflecht markhaltiger und markloser Nervenfasern angetroffen. Die Verbindung dieser mit dem unteren fadenförmigen Ende der Geschmackszelle bleibt noch zu konstatiren.

Schon früher gelang es, für die Froschzunge die Endigung und die Terminalgebilde mit einiger Wahrscheinlichkeit nachzuweisen (SANTALZI, KILY).

Schwammförmige Papillen stehen naulich getrennt über die Zunge des Frosches. Bekleidet sind die Seitentheile jener Vorsprünge und der Rand der Oberfläche von gewöhnlichem Zylinderepithelium. Das Plateau der Papille zeigt da-

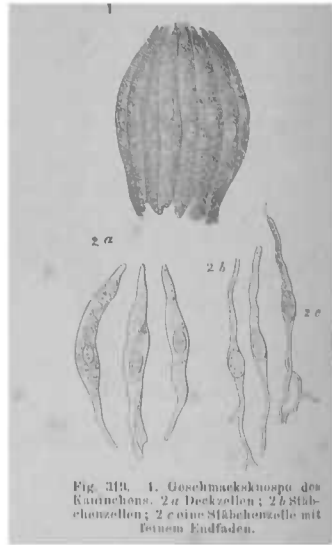


Fig. 319. 1. Geschmacksknospe des Kaninchens. 2a Deckzellen; 2b Stäbchenzellen; 2c eine Stäbchenzelle mit feinem Endfaden.

gegen, umrahmt von Flimmerzylindern, einen anderen Ueberzug wimperloser Zellen, welche man zuweilen an passenden Chromsäurepräparaten nach Abpinselung des gewöhnlichen Epithelium, wie eine Krone dem Geschmackswärzchen aufsitzend, zur Anschauung bringen kann. Zwischen diesen wimperlosen Zellen liegen andere Gebilde, spindelförmige Zellenkörper, welche nach aufwärts in ein feines Stäbchen ausgehen, das an der Oberfläche der Epithelialkrone endigt, dagegen nach unten in einen sehr feinen, bei gewissen Reagentien varikös erscheinenden Faden auslaufen, der als Endast eines büschelförmig zerfahrenen Axenzylinders betrachtet werden muss. Es geht also zu feinen Fibrillen zerspalten die Nervenfasern in jene ein Stäbchen tragende »Geschmackszelle«, über. Indessen diese Angaben von SCHULTZE und KEY sind in neuester Zeit durch ENGELMANN modifizirt worden. Er läugnet jenen Zusammenhang der Nervenfasern mit den »Geschmackszellen« und schildert uns ein drittes (bisher mit den Geschmackszellen verwechseltes) Gebilde, die »Gabelzelle«, mit einem schmalen ellipsoidischen Körper, welcher sich nach auf- und abwärts in gablige Fortsätze verlängert. Die zentralen Ausläufer der Gabelzellen gehen unter weiterer Zerspaltung mit grösster Wahrscheinlichkeit in die Axenzylinder der Nervenfasern über. — Möglicherweise sind indess beiderlei Zellen nervöser Natur.

Die Untersuchungsmethoden hat kürzlich ENGELMANN zusammengestellt.

Zur ersten Orientirung kann man einmal die getrocknete Säugthierzunge (zweckmässig diejenige des Kaninchens) verwenden. Die Schnitte sind in verdünnter Essigsäure und Glycerin zu erweichen. Ferner erhärtet man einen Tag lang in Osmiumsäure (0,5—1,5%). Auch die Gefrierungsmethode liefert gute Resultate.

Zum Studium des feineren Baues empfehlen sich die Mazeration in Iodserum, das mehrtägige Einlegen in Chromsäure (1—2%), welcher man passend noch das gleiche Volumen Glycerin beimischen kann. Derartige Präparate müssen dann unter dem einfachen Mikroskop einer sehr sorgfältigen Zerzapfung unterworfen werden. Nach ENGELMANN's Erfahrungen übertreffen die feinste Stahlnadel äusserst fein zugespitzte Glasstäbchen. WYSS gibt unter allen Methoden einem etwa dreiwöchentlichen Einlegen in MÜLLER'sche Flüssigkeit den Vorzug.

Zur Verfolgung der Nerven dienen getrocknete oder, in zweckmässiger Weise, gefrorne Zungen. Gefrierungsschnitte können nachträglich mit Goldchlorid (0,1—0,5%) oder Osmiumsäure (0,25—2%) behandelt werden. Die Nerven ausbreitung unter der Geschmacksknospe wurde SCHWALBE deutlich nach einer mehrtägigen Mazeration in Chromsäure (0,02%) oder doppelchromsaurem Kali (0,5—1%). WYSS bediente sich der Vergoldungsmethode.

3. Weiter vorgeschritten, namentlich durch die trefflichen Arbeiten M. SCHULTZE's, sind dagegen unsere Kenntnisse des Geruchsorganes, d. h. der Endigungsweise des Olfaktorius. Ehe wir aber der merkwürdigen Strukturverhältnisse dieser Lokalität gedenken, mögen die anderen Theile des Sinnesorganes erwähnt sein.

Mit Ausnahme der oberen Stellen beider Haupthöhlen betheiligt sich alles Uebrige nicht unmittelbar bei der Geruchswahrnehmung und enthält keine Fasern des spezifischen Nerven, sondern nur solche vom Trigemini, deren Endigung zur Zeit noch unbekannt ist.

Sieht man ab vom Naseneingang, so findet sich als Ueberzug der Haupt- und Nebenhöhlen ein Flimmerepithelium. Die Schleimhaut, in den Nebenhöhlungen dünner, ist in ihrem submukösen Bindegewebe fest mit dem Knochen verbunden, so dass jenes zugleich eine Beinhaut darstellt. In den Haupthöhlen wird sie stärker, sehr reich an Blutgefässen und traubigen Schleimdrüsen.

Die Art und Weise, in welcher diese Theile, ebenso Knorpel und Knochen des Wandungssystems zu untersuchen sind, bedarf keiner Erörterung mehr.

Bei katarrhalischen Zuständen der Nasenschleimhaut sehen wir anfangs eine massenhafte Abstossung der Flimmerzellen, welche in dem zur Untersuchung

kommenden Schleime theils noch bewimpert (und selbst in Bewegung), theils ohne Härchen getroffen werden. Neben normal gestalteten zylindrischen Zellen begegnet man anderen von mehr unregelmässiger, rundlicher Form. Grosse, aus der Umwandlung der normalen Epithelialformation hervorgegangene zellige Gebilde führen in dieser Anfangsperiode des Nasenkatarrhes neben ihrem Nukleus granulirte Lymphoidzellen (Schleim- oder Eiterkörperchen), welche von aussen her einge- drungen sein werden. Bald verschwinden beinahe alle jene Elemente, mit Ausnahme der zuletzt genannten Gebilde, die in dem dicken gelblichen Sekret der späteren Periode in enormer Menge getroffen werden. Verhältnisse, welcher wir früher bei ähnlichen Reizungszuständen der Athemorgane (S. 281) und der Harnblase (S. 298) gedacht haben, wiederholen sich also auch hier.

Wie gesagt, betheilt sich der grössere Theil des Geruchsorganes nicht unmittelbar bei den Riechwahrnehmungen, da nur an beschränkter Stelle die Endigung des spezifischen Sinnesnerven getroffen wird. Solche Stellen, *Regiones olfactoriae* genannt (Fig. 320), kommen allen Wirbelthieren zu, bieten aber mancherlei Differenzen dar. Während die übrige Gemelshöhlenwandung von gewöhnlichen Flimmerzellen überzogen ist (A), erscheint als Bekleidung der *Regio olfactoria*

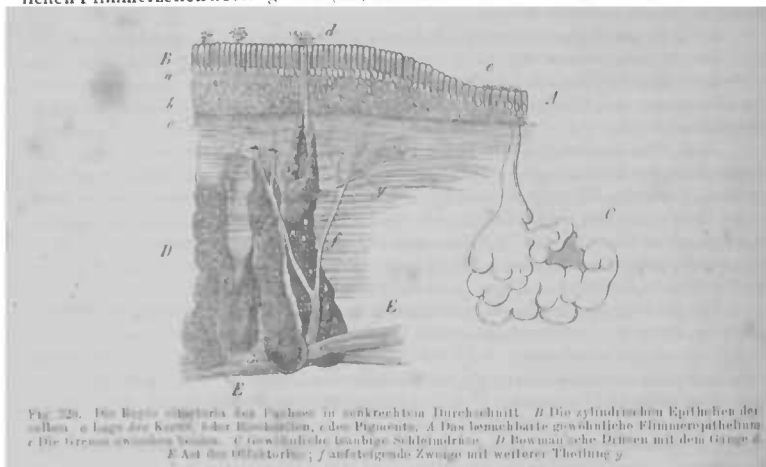


Fig. 320. Das Geruchsorgan der Frosche in senkrechten Durchschnitt. B Die zylindrischen Epithelien der vomeronasalen Organe, oder Bowman'schen, oder Pignons, A Das bemerkbare gewöhnliche Flimmerepithelium, C Die vomeronasalen Vesikel, D Gewöhnliche leibige Schleimdrüsen, E Bowman'sche Drüsen mit dem Gänge d. E Auf der Olfactoria; f anfangende Zweige mit weiterer Theilung y

ein ebenfalls ungeschichtetes, aber der Wimpern entbehrendes *Zylinderepithelium* eigenthümlicher Art (B), untermischt mit ähnlichen in stäbchenartige Aufsätze geendigten Zellen, wie wir sie so eben für die Froschzunge kennen gelernt haben. Hier kann nun diesen Gebilden die Bedeutung nervöser Terminalzellen nicht abgesprochen werden, obgleich der kontinuierliche Uebergang des unteren varikösen Endlades in die Fibrillen des Olfaktorius noch nicht mit Sicherheit dargethun werden konnte, weder von SCHULTZE, noch Andern, wie z. B. C. K. (HOFFMANN). Die ausserordentliche Zartheit und Zerstücklichkeit der betreffenden Gewebselemente, welche nur durch Mazerations- und Konservirungsfüssigkeiten von einer ganz bestimmten Mischung bewältigt werden kann) macht es begreiflich, dass lange Zeit hindurch die Mikroskopiker den komplizirten Bau entweder gar nicht erkannten oder irrig interpretirten.

Bei Säugethier und Mensch zeichnet sich die *Regio olfactoria* schon durch eine besondere Färbung von der übrigen Nasenschleimhaut aus, durch ein gelbes oder gelbbraunes Kolorit. Dieses rührt von feinen Porphyrinmolekülen her, die theils im Körper der wimperlosen Zylinderepithelien, theils in den Zellen einer

besonderen, hier erscheinenden Drüsenformation eingelagert sind. Zur ersten Orientirung dienen Vertikalschnitte des in stärkerer Chromsäure gehärteten Theiles. Man erkennt an passenden Seitenansichten jene gekernten Zylinderzellen (Fig. 321. 1. a. 2. a). Nach abwärts entdenden sie fadenförmige Fortsätze, welche durch Aeste mit einander in Verbindung treten und, an der Schleimhautgrenze angekommen, einen weiteren reichlicheren Zerfall erfahren, so dass sie, wenigstens stellenweise, in ein sehr zartes und schwierig zu verstehendes Netzwerk übergehen, welches sich öfter zu einer Art homogener Platte (der Membrana limitans der Retina ähnlich) verbreitert. Zwischen diesen Zylinderzellen bemerkt man in reichlicher Anzahl die sogenannten Riechzellen, die den Geschmackszellen analogen Gebilde (Fig. 1. b. und 2. b.). In sehr verschiedener Höhe zwischen den Epithelien liegt ein spindelförmiger, gekernter Zellenkörper (Fig. 1. 2. b), welcher nach aufwärts in ein feines Stäbchen (c), nach abwärts in einen äusserst feinen varikösen Faden (d) ausläuft.

Bei allen Säugethieren scheint das zur Oberfläche gelangte Stäbchenende ganz nackt zu endigen. Kleine und ganz kurze stiftchenförmige Ansätze, die man an ihm bemerken kann (Fig. 2 e), sind durch Reagentieneffekte hervorgequollene Inhaltmassen. Auch bei den im Wasser riechenden Fischen fehlt jeder Anhang. Dagegen erscheinen bei den im der Luft riechenden Vögeln und Amphibien anscheinliche, zum Theil äusserst lange Wimperhaare, bald wenig, bald gar nicht beweglich, bald einfach, bald in Mehrzahl auf dem freien Stäbchenende, so dass die Oberfläche der Regio olfactoria von einem förmlichen Haarwald überragt ist (Fig. 321 1. e).

Auf dem optischen Querschnitte erkennt man, wie die pigmentirten Zylinderzellen von jenen Stäbchen kreisförmig umstellt sind, während bei der seitlichen Ansicht die Stäbchen zwischen den Zylindern, sowie in tieferer Stelle geschichtet die spindelförmigen Zellenkörper der uns beschäftigenden Gebilde zu bemerken sind.

Es erfordert sehr frische Leichen, um beim Menschen die gleichen Gebilde, Zylinder- und Riechzellen, zu erhalten. Besonders empfehlenswerth hierzu sind die Leichen neugeborner Kinder. Bei Erwachsenen, wo die zahlreichen Nasenkatarrhe vorhergegangen sind, fehlt meistens ein so scharfer Farbenunterschied zwischen Regio olfactoria und der übrigen Nasenschleimhaut, und auch die Textur-eigenthümlichkeiten grenzen sich in der Regel nicht so genau ab, wie beim Säugethier. Sonst herrscht völlige Uebereinstimmung.

Eigenthümlich, zwischen einfachen Schläuchen und traubigen Drüsen in der Mitte stehende Drüsen (Fig. 320. D), zu Ehren des Entdeckers, BOWMAN'sche von KÖLLIKER genannt, durchsetzen mit ihrem verengten Ausführungsgange jene merkwürdige Zellenschichtung. Ihr Körper, im Bindegewebe gelegen und einer Membrana propria entbehrend, besteht eben aus jenen gelb oder gelbbraun pigmentirten Drüsenzellen, von welchen schon die Rede war. Die angrenzende Schleimhaut zeigt dagegen gewöhnliche traubige Schleimdrüsen (C). Findet man streckenweise auf der menschlichen Regio olfactoria ein gewöhnliches Flimmerepithelium, so kommt alsbald auch jene ächte traubige Drüsenformation vor. Von Interesse ist

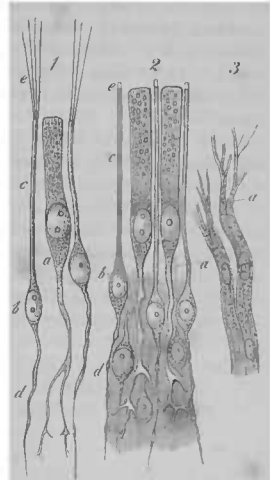


Fig. 321. 1 Zellen der Regio olfactoria vom Frosche. a Eine Epitheliazelle, nach unten in einen ramulirten Fortsatz ausgehend; b Riechzellen mit dem absteigenden Faden d, dem peripherischen Stäbchen und den langen Flimmerhaaren e. 2 Zellen aus der gleichen Gegend vom Menschen. Die Bezeichnung dieselbe; nur kommen auf den Stäbchen (als Artefakte) kurze Aufsätze e vor. 3 Nervenfasern des Olfaktorius vom Hunde; bei a in feine Fibrillen zerfallend.

der Umstand, dass die Bowman'schen Drüsen allen höheren Wirbelthieren zukommen, den im Wasser riechenden Fischen aber abgehen.

Der Nervus olfactorius (Fig. 320. E) zeigt uns in seinen Zweigen nur marklose Elemente. Diese erscheinen anfänglich als blasse gekerkule Fasern, ganz ähnelnd denen, welche wir in manchen sympathischen Nerven, z. B. der Milz, antreffen. Durch passende Behandlung gelingt es aber, die Olfaktoriusfaser in äusserst feine, von homogener Scheide umschlossene Fibrillen zu zerlegen; sie ist also ein Primitivbündel.

Es steigen die feineren Zweige des Geruchsnerven (Fig. 320. f. g) zwischen den Drüsen der Regio olfactoria aufwärts und gelangen so bis an die Grenze des Epithelium. Hier zerfallen sie in jene feinsten Fäserchen oder Primitivfibrillen. Diese, den Ansläufern der Riechzellen ganz gleich und unter denselben Verhältnissen, wie jene, varikös erscheinend, durchsetzen das durch die Ausbreitung der Zylinderzellenfortsätze gebildete feingitterige Maschenwerk, um schliesslich, wie wir annehmen müssen und schon bemerkt haben, mit jenen Ansläufern der Riechzellen sich zu verbinden (Fig. 322).

In seiner ausgezeichneten Monographie hat uns SEMPLER eine grosse Reihe von Vorschritten für die Darstellung und Untersuchung der so subtilen Texturverhältnisse gegeben und hiernit einen höchst wichtigen Beitrag zur mikroskopischen Technik geliefert.

Um sich die erste Ansicht der Zellen der Regio olfactoria aus dem Körper eines eben getödteten Säugthieres zu verschaffen, kann man dünne, mit der Scheere gewonnene Schnitte mit Beifügung möglichst indifferenten Flüssigkeiten (Iodserum) unter das Mikroskop bringen wo man die Riechzellenstäbchen zwischen den wimperlosen Epithelialzylindern als glashelle Stäbchen entdecken wird. Indessen schon bei Anwendung von Glaskörperflüssigkeit wird man bald von den sich zersetzenden Riechzellenstäbchen herrührende glashelle Tropfen über den Rand der Epithelialoberfläche vortreten sehen, eine Zersetzung, welche bei Wasserzusatz noch viel schneller eintritt. Zweckmässig fand SEMPLER den Zusatz eines nicht allzu wässrigen Glycerin. Auch feine Vertikalschnitte von in stärkerer Chromsäure gefärbten oder getrockneten und in angesäuertem Wasser erweichten Organen erfüllen diesen Zweck.

Um die Epithelialgebilde dagegen zu isoliren (und diese Trennung lässt sich bei warmblütigen Wirbelthieren schwieriger als bei kaltblütigen erzielen), bedarf man der Anwendung konservirender und mazerirender Flüssigkeiten. Rasch und vollständig erhält man diesen Effekt durch die Benützung der 30–10% ige Kalilauge oder einer des Natron von 20–25%. Legt man hier ganz frische Stücke des Siebbeins mit der aufstehenden Schleimhaut ein, und schabt man nach Verlauf einer halben bis ganzen Stunde das Epithelium ab, so gelingt durch Zerzupfen auf der mikroskopischen Glasplatte die Zerlegung. Bei schwächeren Laugen muss man dagegen zwei bis drei Stunden warten. Die gut erhaltenen Zylinderzellen und Stäbchen, einen Theil derselben noch in Verbindung mit den spindel-förmigen Riechzellen, erkennt man alsdann leicht, und bei Amphibien und Vögeln selbst die Riechhärchen,

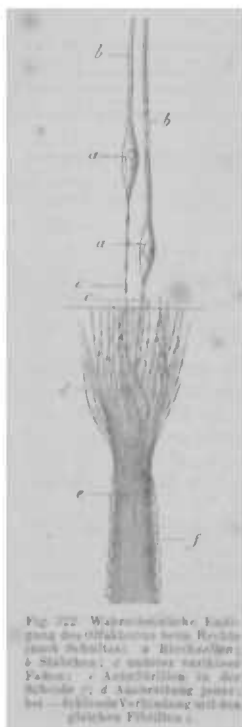


Fig. 322. Mikroskopische Darstellung des Olfaktorius beim Reiche nach Sempler. a Riechzellen & Stäbchen; c Fortsätze der Riechzellen; d Ansläufer des Geruchsnerven; f Fortsätze der Riechzellen.

von den nach abwärts gehenden, feinen fadenförmigen Fortsätzen der letzteren ist dagegen gewöhnlich nichts erhalten.

Um eine Flächenansicht zu gewinnen, verwendet man den in Kalilauge mazerirten oder mit Glycerin behandelten Epithelialüberzug.

Bessere, freilich viel langsamer, erst nach ein, zwei bis drei Tagen eintretende Effekte erhält man aber durch die Mazeration in einer sehr verdünnten Chromsäurelösung (wobei man das eingelegte Stück nicht allzu klein und die Flüssigkeitsmenge nicht allzu gross wählen soll). Für das ganz frische Säugethier empfehlen sich 0,05—0,03% Lösungen. Für das menschliche Geruchsorgan, wenn man es etwa 12 Stunden nach dem Tode erhalten kann, benützte SCHULTZE die Chromsäurelösung von 0,05% in 1—3tägiger Einwirkung. Kaltblütige Wirbelthiere erfordern etwas stärkere Lösungen; Vögel noch schwächere (bis zu 0,01%) als das Säugethier. (Auch die Zerspaltung der Olfaktoribusbündel in Primivibrillen geschieht auf diesem Wege).

Der ausserordentliche Vortheil, welchen solche Lösungen für das Studium der Regio olfactoria darbieten, beruht in dem Sichtbarmachen variköser Anschwellungen an den so feinen fadenförmigen unteren Ausläufern der Riechzellen, sowie der feinsten Endfibrillen des Sinnesnerven (ein Vorzug, der dem Reagens auch für analoge Texturverhältnisse der übrigen höheren Sinnesnerven gebührt). Wie schon mehrfach erwähnt, kann statt der Chromsäure ebenfalls das doppelchromsaure Kali zur Verwendung kommen; seine Wirkungen treten langsam ein. SCHULTZE benützte Lösungen von 0,1—0,5% und erhielt die gewünschtesten Präparate nach 1—6 Tagen.

Auch die MÜLLER'sche Flüssigkeit, welche mit Wasser versetzt, für die Untersuchung der Schnecke, wie ich fand, sehr zweckmässig ist, hatte ich schon vor Jahren in einigen Verdünnungsgraden empfohlen. Nach den Erfahrungen HORKMANN's bildet sie in der That auch mit den gleichen Theilen Wassers versetzt und bald nur ein bis zwei Tage (Frosch), bald bis gegen zwei Wochen einwirkend (Säugethiere) das beste aller Mazerationsmittel.

SCHULTZE hat ferner noch andere ähnlich wirkende Flüssigkeiten aufgefunden und empfohlen.

Die konzentrirte wässrige Oxalsäurelösung (S. 75) erhält die Riechzellen, ihre Stäbchen und varikösen Fäden (nicht aber die Zylinderzellen) ganz vortrefflich, und man hat den grossen Vortheil, nicht von der Zeit allzu abhängig zu sein, so dass man schon nach wenigen Stunden, aber auch noch nach Tagen untersuchen kann. Das Bindegewebe quillt in ihr auf und wird heller, während albuminöse Theile ihre scharfen Umrisse behalten und etwas härter werden.

Schwefelsäure im Zustande hoher Verdünnung im Mittel von 0,6% (0,2—1% und mehr) erhält ebenfalls die Riechzellen sehr gut, und noch verdünnter macht sie die Fäden varikös. Das Bindegewebe aber quillt in ihr nicht auf, wie in der vorigen Säure, sondern tritt vielmehr schön und scharf hervor. Auch hier nehme man nicht allzu kleine Stücke und versuche das Präparat schon nach einigen Stunden. Die eingelegten Theile erhalten sich übrigens Tage und Wochen lang, wenn nicht Schimmelbildung sie ruiniert. Weniger rühmt jene Säure HOFFMANN.

Um Erhärtungsgrade, welche zur Anfertigung dünner Schnitte geeignet sind und die Anordnung der Schleimhaut, die BOWMAN'schen Drüsen und Nervenverläufe darbieten sollen, zu gewinnen, kann man neben der MÜLLER'schen Flüssigkeit höhere Konzentrationsgrade von Chromsäure, chromsaurem Kali anwenden, und hinterher mit Glycerin, Essigsäure etc. untersuchen. Auch die MOLESCHOTT'sche sogenannte starke Essigsäuremischung (S. 82) ist namentlich von BALOGH empfohlen worden.

Stärker gehärtete Objekte versuche man, gleich den Präparaten der übrigen Nasenschleimhaut, mit Glycerin einzuschliessen. Die Riechzellen und die dazwischen gelegenen Zylinderepithelien werden noch am zweckmässigsten in einer

mit der gleichen Menge Wassers versetzter MÜLLER'Schen Flüssigkeit sich aufbewahren lassen.

4. Das **Sehwerkzeug** verlangt bei seiner grossen Komplikation eine etwas ausführlichere Besprechung.

Die **Augenlider** mit der sie begleitenden Cutis, ihrem bindegewebigen, sogenannten Tarsalknorpel und den eingebetteten MEIBOM'Schen Drüsen, welche in ihrer Form an die BOWMAN'Schen des Geruchsorganes erinnern, ebenso die **Konjunktiva** ihrer Hinterwand und des Augapfels, nebst dem jene bekleidenden Epithelialüberzug bedürfen keiner Erörterung. Sie werden in ihren Geweben nach früheren Vorschriften untersucht. Die MEIBOM'Schen Drüsen erkennt man in ihren gröberen Verhältnissen leicht an den mit Alkalien oder durch Einlegen in Essig aufgehellten Augenlidern kleiner Säugethiere; zur Erforschung des feineren Baues dienen feine Schnitte des getrockneten Organes. Die **Thränen-drüse** wird nach Art anderer traubigen Drüsen untersucht.

Die **Konjunktiva** des Auges (vielfach ein lymphoid infiltrirtes Bindegewebe) enthält in der ganzen Uebergangsgegend zahlreiche traubige Schleimdrüsen, während man in der Bindehaut des Augapfels (und zwar dem die Cornea umgrenzenden Theile) bei Wiederkäuern **Knaueldrüsen**, denen der äusseren Haut ganz ähnlich, entdeckt hat (MAXZ). Mazeration in verdünnter Essigsäure oder Holzessig werden sie leicht sichtbar machen. Zur Erkennung der eigenthümlichen Nervenendigungen in den KRÄUSE'Schen Kolben (Fig. 323) kann man das

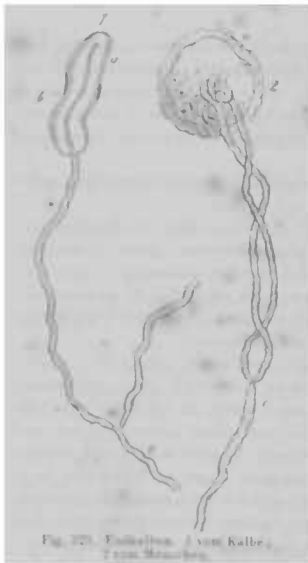


Fig. 22. Füllhahn, 1 vom Kalbe,
2 vom Menschen.

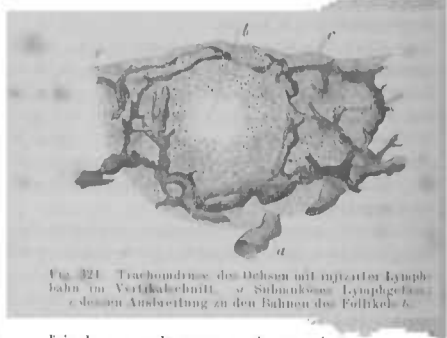


Fig. 321. Trachendrüse des Delphins mit injizierter Lymphe
bald im Verdickungstheil, a Submuköses Lymphgefäss,
c dessen Ausbreitung in den Röhren des Follikels b.

frische, noch warme Auge eines unserer Schlachtthiere verwenden, bei welchem die Bindehaut rasch, aber mit möglichster Vorsicht abgelöst und ohne Zusatz zuerst mit schwacher Vergrößerung durchsucht wird. Ueber die Reagentien ist bereits S. 210 das Nothwendige bemerkt worden.

Ebenso haben wir schon früher (S. 209 und Fig. 181) der merkwürdigen Endigung sehr feiner Nervenfibrillen im Epithel der Konjunktiva gedacht.

Die Blutgefässe der Bindehaut bieten nichts Auffallendes dar. Die Lymphgefässe der menschlichen Konjunktiva stellen über die Sklerotika ein sehr entwickeltes Netz ansehnlicher Gänge her, welches noch etwa 1 Millimeter breit den Randtheil der Cornea einnimmt und hier aus feineren bogentartig endigenden Kanälen besteht (TRACHMANN). Unter den Säugethiern habe ich ähnliche Gänge beim Kalb zu fällen vermocht.

Interessante Vorkommnisse der Konjunktiva stellen die in Zahl und Anord-

nung recht wechselnden sogenannten Trachomdrüsen dar, lymphoide Follikel, denjenigen des Darmkanals ganz gleich. *) Die Injektion beim Ochsen (Fig. 324) zeigt, wie ansehnliche knotige Lymphgefäße (a) gegen ihre Unterfläche hinlaufen und um dieselben nach Verlust der Gefäßwandung ein sehr entwickeltes Netzwerk lymphatischer Gänge bilden, aus welchem dann feinere Netzgänge den Follikel umstricken und in der die Follikel (b) verbindenden lymphoiden Schicht in zierlicher Anordnung sich verbreiten (c). Ihre oberflächlichste, d. h. der Epithellage zugekehrte Partie läuft mehr horizontal und entsendet feine Endgänge, welche sehr oberflächlich blinde Endigungen darbieten. Alles ist bindegewebig eingegrenzt, und die ganze Anordnung derjenigen einer PEYER'schen Plaque auf das Innigste verwandt; nur sind die Blutgefäße der Follikel hier weniger reichlich und weniger regelmässig vorhanden.

Zur Injektion benutze man die Augen junger Ochsen oder älterer Kälber, so wie kaltflüssige Gemische, und halte sich an den sogenannten BRUEN'schen Haufen der Trachomdrüsen des unteren Augenlids. Indessen auch die anderen Anhäufungen füllen sich hier leicht, und von kleineren Arterien aus gelingt ferner die Injektion der Blutbahn ohne grosse Schwierigkeiten, während man bei kleinen Säugethieren von der Aorta den ganzen Kopf mit gefärbtem Leim auszuspritzen hat.

Schwierig ist die Prozedur beim Menschen und manchen anderen Säugethieren. Zur Untersuchung härte man in Alkohol.

Was nun den Augapfel selbst betrifft, so ist die Untersuchung desselben eine der lohnendsten Arbeiten des Mikroskopikers, zugleich aber auch für einen Bestandtheil (die Retina) mit den grössten Schwierigkeiten verbunden. Man bediene sich stets der ganz frischen, noch warmen Augen grösserer Schlachthiere, namentlich des Ochsen, Kalbs und Schafs, sowie indifferenten Zusatzflüssigkeiten, des immer zur Hand befindlichen Humor vitreus und aqueus. Sind die Augen mit einiger Vorsicht herausgenommen worden, so gelingt es leicht, die Arterie neben dem Schnerven gelegen zur Injektion aufzufinden und zu verwenden (schwieriger bei der Kleinheit der Arterie ist die Injektion am menschlichen Auge). Solche Füllungen, wenn ihnen eine histologische Untersuchung nachfolgen soll, nehme man aber stets mit den kaltflüssigen Gemischen, dem Berliner Blau oder Karmin vor. Die Injektion eines jener grösseren Thieraugen pflegt, nachdem einmal die zahlreichen durchschnittenen Gefäße unterbunden sind, in zwei bis drei Minuten zu gelingen. Schon nach einer Viertelstunde kann man mit dem Zerschneiden und der Beobachtung anfangen. Es ist namentlich das System der Uvea, welches vieles weit instruktiver als am unerfüllten Organe zeigt, und die pigmentfreie Tapete an solchen Thieraugen gewährt für manche Beobachtungen einen weiteren Vortheil. Handelt es sich wesentlich um Injektionspräparate, so injizire man mit Karminleim. Die Augen kleinerer Säugethiere füllt man von der Aorta aus, gleichzeitig und unter denselben Maassregeln, wie das Gehirn (S. 204). Weisse Kaninchen liefern treffliche Objekte. Die von THIERSCHE verbreiteten halbirten Augäpfel dieses Thieres in Glaszellen mit Kanadabalsam liegend können als wahre Musterwerke der modernen Injektionstechnik empfohlen werden. Will man die doppelte Injektion erzielen, so treibe man von der Arterie aus zuerst Berliner Blau ein und lasse durch dasselbe Gefäss hinterher eine zweite Einspritzung mit Karminleim folgen. — Vortreffliche derartige Studien mit kaltflüssigen Massen und Anwendung eines konstanten Drucks hat neuerlich LEBER angestellt.

Die Untersuchung derartigen frischer Augen erfordert zum Theil Durchschnitte, wie an Cornea und Sklera, gewöhnlich aber ein Abpräpariren membranöser Bildungen. Diese werden einmal unzerzupft mit Glaskörperflüssigkeit oder Reagentienzusatz durchmustert, und hierbei sind Falten, welche man künstlich

*) Nach den Angaben BLUMBERG's fehlen unsere Gebilde in der Bindehaut ganz junger Thiere noch vollständig.

bildet, meistens sehr instruktiv oder man zerspaltet sie mit feinen Nadeln. Sehr vieles lässt sich schon auf derartigem Wege über die Textur des Augapfels, ja selbst der Retina erkennen, wie denn das ganze frühere (und zum Theil ausreichende) Wissen über jenen in dieser Weise gewonnen worden ist, und auch bei Anwendung anderer moderner Methoden kann die Kontrolle des frischen Verhaltens niemals entbehrt werden. Gewisse Bestandtheile des Augapfels sind dagegen theils so durchsichtig, theils so zart und weich, dass erhärtende (und trübende) Behandlungsweisen unentbehrlich werden. Ohnehin lassen sich manche Strukturverhältnisse, das Endigen dieses und jenes Gebildes, die Uebergangsverhältnisse des einen in das andere etc. nur an derartigen Präparaten mit genügender Sicherheit ermitteln. Jene beiden Methoden, deren wir schon bei so vielen Organen zu gedenken hatten, kommen auch hier zur Verwendung, das Trocknen und das Erhärten durch Reagentien. Für ersteren Zweck halbirt man den Augapfel im Aequator und entfernt Glaskörper (sowie auch gewöhnlich die Linse). Die beiden Segmente sollten über halbkniglig geschnittene Korkflächen angesetzt werden. Zum Erhärten nehme man entweder absoluten Alkohol, oder — was weit mehr im Gebrauche ist — Chromsäure (0,5–0,2%) und chromsaures Kali. Man kann den Bulbus ebenfalls halbiren, ihn nur aufschneiden oder auch ganz uneröffnet lassen (wo dann die Lösung des Erhärtungsmittels stärker zu nehmen ist). Ganz vortrefflich eignet sich aber zum Erhärten des uneröffnet einzuliegenden Augapfels die MULLER'sche Augenflüssigkeit (S. 80).

Man muss allerdings zwei bis drei Wochen auf den hinreichenden Effekt warten, kann aber auch ohne allen Schaden, das Auge Monate, ja Jahre lang einliegen lassen und gewinnt mit diesem Hüllmittel für die meisten Theile des Bulbus sehr hübsche Bilder. Mit Recht ist daher das Gemisch bei den Ophthalmologen mehr und mehr in Gebrauch gekommen. Beabsichtigt man schwächere Wirkungen, so ist jenes mit Wasser zu verdünnen; zur Beziehung stärkerer Erhärtung giebt man ein wenig Chromsäure zu. Auch injizierte Augen können so erhärtet werden; doch leidet die Farbe etwas. Will man dieses vermeiden, so greife man zur kaltflüssigen Baymassen (S. 106).

Sehen wir nun zunächst nach den Untersuchungsmethoden des Kapselsystems, der Cornea und Sklera.

Der Bau der Hornhaut (Fig. 325) mit ihren beiden Epithellagen der geschichteten der vorderen (*d*) und der einfachen Zellenbekleidung der hinteren Fläche *e* mit den beiden unter jener erscheinenden glashellen Grenzschichten der sogenannten Lamina elastica anterior *b* und der Descemet'schen Haut (*a*), sowie der gewöhnlichen Cornealsubstanz (*c*) und ihrer zelligen Elemente ist in neuer Zeit so vielfach behandelt und besprochen worden, dass es überflüssig wäre, auf die betreffenden Texturverhältnisse weiter einzugehen. Die besten Beschreibungen der Hornhaut rühren von HESL, KERN, ESCHL-

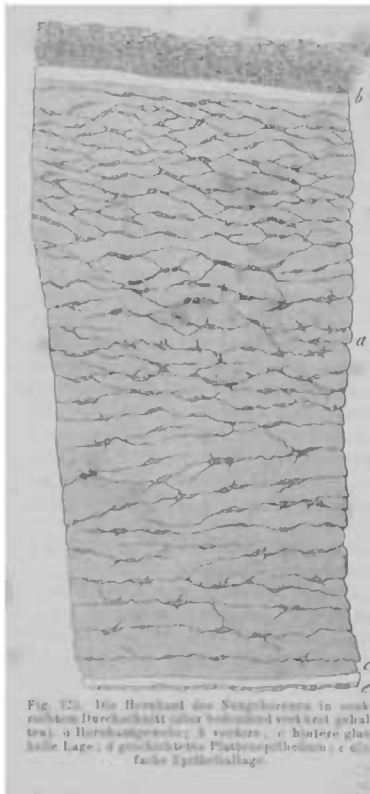


Fig. 325. Die Hornhaut des Säugethieres in senkrechter Durchsicht (mit behutsam verkürzt geblieben). *a* Hornhautgewebe; *b* vordere, *c* hintere glashelle Lage; *d* geschichtete Epithellagen; *e* die einfache Epithellage.

Was nun das Untersuchungsverfahren angeht, so kann man sich zunächst der ganz frischen durchsichtigen Hornhaut des eben getödteten Thieres bedienen, welche man von den Seiten her einschneidet, oder welcher man, wenn auch etwas mühsam, mit Hilfe einer sehr scharfen Messerklinge feine, senkrechte und flächenhafte Schnitte zu entnehmen vermag. Zur Befuchtung dient Humor aqueus und für die Erhaltung des Objectes eine feuchte Kammer (S. 60).

Für den Nachweis der abgestorbenen Hornhautkörperchen und ihrer Inhaltsmassen bediene man sich sehr schwacher Essigsäure oder höchst diluirtter Chromsäurelösungen von 0,01 $\%$. Hier wie bei allen folgenden Methoden sind jedoch künstliche (und oft sehr bedeutende) Veränderungen nicht zu vermeiden, indem die Zwischensubstanz quillt, die Zellen zu schrumpfen pflegen.

Brauchbar ist alsdann das Trocknen. Sehr dünne Schnitte, entweder nur in schwach angesäuertem Wasser erweicht, oder vorher in Karmininktur gefärbt und durch verdünnte Essigsäure ausgewaschen, gewähren gute Uebersichtsbilder (Fig. 325).

Ein um unsere Membran verdienter Forscher, HIS, empfiehlt zunächst die Essigsäure mit Iodfärbung, um die Hornhautzellen aus der durchsichtigen Interzellularsubstanz hervortreten zu lassen.

Ein Hauptmittel aber bildet nach ihm das Einlegen in gereinigten, mit dem gleichen Volumen oder auch noch mehr Wasser verdünnten Holzessig. Aus der etwas aufgequollenen durchsichtigeren Zwischenmasse treten alsdann, mit getrübtetem Inhalt, die Zellen hervor. Die erhärtende Eigenschaft, welche dem Holzessig neben der quellenden bekanntlich noch zukommt, ist dann auch hier von grossem Werthe zur Ermöglichung feiner Durchschnitte, und zwar einmal ganz ähnlicher vertikaler, wie beim getrockneten Object, und dann (was bei letzterem nicht möglich ist) der allerdings viel instruktiveren Horizontalschnitte. — Auch ganze Hornhäute lassen sich Jahre lang in Holzessig konserviren.

Minder aufquellend, aber sonst ganz ähnliche Bilder ergebend, verhält sich noch ein anderes von REMAK angegebenes Gemisch aus verdünntem Holzessig, wässrigem Alkohol und einer schwachen Lösung von schwefelsaurem Kupferoxyd. Chromsäure bietet, gegenüber dem Holzessig, keinen Vortheil dar.

Andere Reagentien, wie konzentrirtere Chromsäure, die MÜLLER'sche Flüssigkeit, gesättigte Zuckerlösungen verdünnter Alkohol von 50 $\%$, das MERKEL'sche Chromsäure-Chlorplatingemisch (S. 81) wirken schrumpfend auf die Zwischenmasse ein und werden empfohlen, um einen fibrillären Bau des Cornealgebewebes zu demonstrieren.

Auch von der Versilberungsmethode hat man bei Untersuchung der Hornhaut häufigen Gebrauch gemacht und ein Netz sternförmiger Figuren, welche bald hell aus dunkler Grundmasse, bald dunkel in heller Umgebung erscheinen, für das Netzwerk der Hornhautzellen erklärt (HIS).

Weit sichrere Anschauungen aber gewährt die mit Goldchlorid behandelte Cornea. Die zelligen Elemente und die Nerven werden allein gefärbt und erstere bewahren alles Detail. Dieses Reagens ist hier ersten Ranges, wie COHNHEIM richtig bemerkte. Seine erhärtende Eigenschaft gestattet uns die Anfertigung senkrechter und flächenhafter Schnitte.

Die möglichst unversehrte Hornhaut des Frosches ist in neuerer Zeit vielfach zur Verwendung gekommen (KÜHNE, RECKLINGHAUSEN, ENGELMANN). Man verfährt hier nach der S. 143 gegebenen Vorschrift und untersucht die mit ihrer Hinterfläche nach oben gekehrte Cornea am besten ohne Deckgläschen mit einem Immersionssystem.

Anfänglich sieht man soviel als nichts in dem wasserklaren durchsichtigen Gewebe, höchstens Streifen desselben und Andeutungen der Hornhautnerven. — Nach genauerem Zusehen findet man vereinzelt kleine mattglänzende Gebilde von bald rundlicher, bald länglicher, zuweilen gekrümmter Gestalt. Man überzeugt

sich, wie jene Körper zarte Fortsätze ausstrecken, andere einziehen, kurz beständig Gestalt und Ort verändern. Es sind die schon S. 144 erwähnten wandernden Zellen RECKLINGHAUSEN'S.

Wartet man noch eine halbe Stunde, so beginnen die Hornhautkörperchen aus dem Gewebe hervorzutreten in Gestalt höchst blasser, polygonal erscheinender matter Flecke. Lässt man ungefähr noch eine halbe Stunde verfließen, so werden unsere Hornhautkörperchen deutlicher; die matten Flecke sind durch strahlige Ansläuler untereinander verbunden, das Netz der Zellen ist sichtbar. Kerne gewahrt man in letzteren noch nicht. KÜNE wollte sich von einer vitalen Kontraktibilität jener Sternzellen überzeugt haben. ENGELMANN sah bei seiner Nachprüfung keine Spur davon. Form und Ortswechsel der wandernden Zellen dagegen sind jetzt wie früher und bei passender Behandlung noch lange¹⁾ zu bemerken.

Hinsichtlich letzterer Zellenformation wollen wir hier noch einer interessanten und wichtigen Beobachtung gedenken. Schon früher S. 60 erwähnten wir der Aufnahme kleiner Körnchen in das Innere derartigen amöboider Gebilde. Bringt man nun beim lebenden Frosch einen kleinen Einschnitt in dem Skleralrand der Hornhaut an und reibt man hier Körnchen von Zinnober oder Karmin ein, so zeigt uns die nach zwölf und mehr Stunden isolirte Cornea verschiedene jener Zellen mit den Farbmolekülen im Innern, bisweilen ziemlich entfernt von der Wunde, durch das Gewebe in Wanderung begriffen.

Die beiden glashellen Begrenzungsschichten der Cornea betreffend, so kann man durch Abstreifen mit fest angedrückter Skalpellklinge leicht die DESCEMET'SCHE Haut isoliren. Eine unvollkommene Trennung der Membrana elastica anterior vom tieferen Cornealgewebe lässt sich durch Mazeration in Salzsäure erzielen.²⁾

Zur Erkennung der Doppelbrechung der Zwischensubstanz verwendet man getrocknete in Kanadabalsam eingeschlossene Schnitte.

Schöne Bilder gewährt dann auch das Organ kleiner Embryonen für Zellen und Zwischenmasse. Uns empfiehlt etwa 2zöllige Früchte des Rinds und Schweins.

Ueber die Untersuchung der Nerven der Hornhaut haben wir schon in einem früheren Abschnitte unserer Arbeit gesprochen (S. 209), so dass wir auf das selbst gegebene Detail verweisen müssen.

Die Blutgefäße halten beim Erwachsenen nur den Randtheil des Organs ein, wie künstliche oder natürliche Füllungen lehren.

Die herrliche Transparenz der so zugänglichen Hornhaut macht sie mehr als jedes andere Gebilde geeignet zur künstlichen entzündlichen Reizung und dem Studium der hierbei stattfindenden Gewebeveränderungen. Sie wurde deshalb mannichfach zu derartigen Untersuchungen verwendet und die gewonnenen Thatsachen im Sinne herrschender pathologischer Anschauungen gedeutet. Während vor Jahren die gründliche Arbeit von HUS DER VINCENOW'SCHEN Theorie über die Beteiligung der Bindegewebekörperchen am entzündlichen Prozesse eine gewichtige Stütze zu verleihen schien, ist heutigen Tages gerade umgekehrt die Hornhaut zu einem Lieblingsobjekte der Forschung geworden, um die Richtigkeit der WALLER-CONSUMPT'SCHEN Einwanderungslehre lymphoider Zellen darzutun. Auch die Zweiller haben sich auf dieses Terrain begeben.

Um die Hornhautentzündung (Keratitis) herbeizuführen, reizt man unser Gebilde durch Bestreichen mit Kantharidentinktur, durch den Höllensteinstift oder durch Einziehen von Fäden und Silberdrähten.

Nach 24 Stunden erhält man beim Kaninchen dann die gewünschte Entzündung, nach 2—3 Tagen bei Sommerfröschen, in der doppelten Zeit erst bei überwinternden Fröschen.

Hat man einem derartigen Frosche aufgeschwemmten Zinnober, Karmin oder noch besser Anilinblau mit einer PRAXAS'SCHEN Spritze in einen seiner Lymphräume eingeführt, so entsteht keine ernstlichere Störung im Belinden des Thieres. Die „getötherten“ Lymphoidzellen dringen jetzt als Eiterkörperchen von der Peripherie

her in die Hornhaut ein, um sich an der gereizten Stelle anzuhäufen. Doch es sind nur wenige jener Zellen, welche als Marke ihrer Herkunft die Farbekörnchen im Leibe tragen. Eine beträchtlich grössere Anzahl derselben gewinnt man erst, wenn jene Farbstoffe mehrere Tage nach einander in die verschiedenen lymphatischen Räume eingetrieben worden sind.

Zur Beobachtung dient entweder von den Rändern mehrfach eingeschnitten die frische Cornea oder das vergoldete Organ.

Indessen auch in einer angeätzten Hornhaut, wenn sie nur lebend erhalten, sammeln sich um die Reizungsstelle solche Mengen lymphoider Zellen an, dass die im Momente der Abtrennung in jener vorhandenen Wanderzellen nicht ausreichen, diesen Bedarf zu decken (HOFFMANN und RECKLINGHAUSEN). Eine Entstehung jener zelligen Elemente von den sternförmigen Hornhautkörperchen kann demgemäss nicht geläugnet werden.

Das Blutgefässnetz, welches in Folge von Entzündung die vordere Hornhautfläche bedecken kann, bedarf nach den schönen Angaben THIERSON'S über die Vaskularisation der Wunden (S. 224) einer erneuten Untersuchung.

Regenerationen treten an abgetragenen Stellen durch neugebildetes Cornealgewebe ein. Der gelbliche Saum, welchen die Hornhaut beim sogenannten Arcus senilis zeigt, besteht aus einer Fettablagerung in den Hornhautzellen und auch deren Zwischensubstanz, ist also eine jener beginnenden fettigen Degenerationen, wie sie im höheren Alter in andern Körpertheilen sich ebenfalls einstellen.

Hornhautpräparate können tingirt, nach Extraktion des Wassers durch absoluten Alkohol, in Kanadabalsam eingeschlossen werden. In der Regel wird ein feuchter Einschluss in wässriges Glycerin angewendet.

Das Gewebe der Sklera geht bekanntlich aus demjenigen der Hornhaut kontinuierlich hervor, besteht aber nach Art der fibrösen Häute aus einer fibrillär zerfallenen Interzellularsubstanz, welche sich beim Kochen in gewöhnlichen Leim und nicht mehr nach Art der Cornea in Chondrin verwandelt. Die platten Bündel jener Fibrillen durchkreuzen sich ziemlich rechtwinklig. Feine elastische Elemente und ein Netz von Bindegewebskörperchen treten nach Anwendung der Essigsäure aus der glashellen Zwischenmasse hervor.

Zur Untersuchung dienen einmal feine zerzupfte Stücke des frischen Gewebes, dann nach Art der Hornhaut getrocknete oder erhärtete Objekte. Hat man an solchen Iris und Chorioidea erhalten, so ist der unmittelbare Uebergang jenes Gewebes in das der Sklera schön zu beobachten; ebenso der Querschnitt des SCHLEMM'Schen Kanals, der Ursprung des Musculus ciliaris und das Auslaufen der DESCEMET'Schen Haut in das sogenannte Ligamentum iridis pectinatum.

Das System der Uvea besteht aus der Chorioidea und Iris, pigment- und gefässreichen, muskulöse Fasern enthaltenden Membranen, welche auf ihrer Innenfläche von einem pigmentirten Plattenepithelium (Fig. 326), den sogenannten polyedrigen Pigmentzellen einer früheren Epoche, bekleidet sind. Zur Demonstration dieser Zellen (welche jedoch mit viel grösserem Rechte zur Netzhaut zu rechnen sind) kann man einmal das frische Auge benutzen, oder ein solches, welches halbirt entweder durch Chromsäure, chromsaures Kali oder die MÜLLER'Sche Flüssigkeit erhärtet worden ist. Kleine Stücke des schwarzen Ueberzugs der frei gelegten Innenfläche können mit dem Skalpell oder der Staarnadel entnommen werden. Sie erfahren dann eine Ausbreitung mit Nadeln oder dem Pinsel und eine Bedeckung mit einem recht dünnen Deckgläschen. Stark erhärtete Augen gestatten Durchschnitte der ganzen Uvea und so seitliche Ansichten der Epithelialbekleidung.

Um sich zu überzeugen, dass es sich in der That hier um ein Plattenepithelium handelt, welches durch die gewaltige Pigmentirung zu einem sonderbar fremd-



Fig. 326. Pigmentirte Plattenepithelien (sog. polyedrische Pigmentzellen) des Schafs.

artigen Ansehen gelangt ist, nehme man ein Albino-Auge, dasjenige des weissen Kaninchens, oder die pigmentfreie Bekleidung auf dem sogenannten Tapetum eines unserer Wiederkauer. Man wird eine gewöhnliche Mosaik polyedrischer Zellen erblicken und an letzterem Orte zugleich Bilder gewinnen, welche lehren, wie an dem Randtheil jener Tapete Zellen mit spärlicher Melanineinlagerung die Uebergänge zur gewöhnlichen Pigmentzelle bilden.



Fig. 327. Sternförmige Pigmentzellen (pigmentirte Blutdegewebkörperchen) aus dem Auge des Säugethiers.

Eine äussere lockere, an pigmentirten Zellen reiche Schicht von weichem Bindegewebe (Lamina fusca, Suprachorioidea) dient zur Verbindung mit der Innenfläche der harten Haut. Man erkennt an frischen zerzupften Präparaten ihren Bau leicht; ebenso ihre Anordnung zum Nachbargewebe an Schnitten durch Sklera und Uvea eines stärker in Chromsäure erhärteten Auges.



Fig. 328. Haargefässanordnung aus der Chorio-capillaris der Katze.

Unter der sogenannten Lamina fusca folgt eine mittlere, die grösseren arteriellen und venösen Gefässverzweigungen darbietende Lage jener bindegewebigen Substanz. Zur Erkennung dieser an Pigment ärmeren Schicht dient ebenfalls das frische Gewebe oder ein mit transparenter Masse vorher injiziertes Auge. Endlich erscheint als dritte Lage ein mehr homogenes, pigmentfreies Stratum, die sogenannte Chorio-capillaris, welche ein merkwürdig reiches, sehr engmaschiges Netz zierlicher Haargefässe führt (Fig. 328).

Auch hier greife man entweder zu einem injizierten Schwerezeuge (Kalb, Schaf, Katze), oder entnehme einem Chromsäurepräparat ein Stückchen Chorioidea und befreie es nach Möglichkeit von den äusseren Lagen und durch vorsichtiges Abpinseln in Glycerin von dem die Innenfläche bedeckenden pigmentirten Plattenepithelium. Meistens wird man noch hinreichende Blutkörperchen in jenem Haargefässnetz erhalten finden.

Als elastische Lage der Chorioidea hat man die feine glashelle selbstständige Grenzschicht der Chorio-capillaris gegen das Plattenepithelium hin bezeichnet. Zu ihrer ersten Wahrnehmung kann eine Falte der frischen Chorioidea benutzt werden; als Zusätze dienen Säuren und Alkalien.

Interessante senile Umänderungen, Verdickungen, kugelige, drüsige Konkretionen, welche die Pigmentepithelien verdrängen und die Retina komprimiren können, vielfach mit Ablagerungen von Kalkmolekülen, erfährt diese Lamelle (MÜLLER). Auch andere Glashäute des Auges nehmen mit dem Alter an Dicke zu.

Die erwähnten Injektionspräparate gestatten, durch Alkohol entwässert, einen hübschen Einschluss in kaltem (mit Chloroform verdünntem) Kansdabalsam; das Uebrige legt man feucht ein.

Zur ersten Wahrnehmung des Ziliarmuskels dienen Schnitte eines getrockneten Auges. Man wird hier die meridianartig verlaufenden Faserzüge, ebenso an guten Durchschnitten die kreisförmig angeordneten, welche MÜLLER entdeckt hat, gewahren. Zur weiteren Untersuchung bediene man sich der für das Bindegewebe und die kontraktile Faserzellen üblichen Reagentien, der 30 bis 100 "igen Kalilauge, des Palladiumchlorür mit nachfolgender Karminfärbung, der Schwarzischen Doppeltinktion etc. Nach FLEMMING kann man die in Chlorpalla-

dium erhärteten kontraktilen Faserzellen hinterher durch die erwähnte Kalilauge noch isoliren. Doch ist allsdann eine lange, 12—24stündige Einwirkung der letzteren erforderlich.

Die Untersuchung des Ziliarkörpers nehme man an feinen Schnitten eines vorher mit transparenter Leimmasse injizirten, in Chromsäure oder Alkohol erhärteten Auges vor. Man wird das zierliche reiche Gefäßnetz in dieser Weise am genauesten verfolgen können. Auch hier, wie bei der Iris, verdient das mit Karmin injizirte Auge des weissen Kaninchens den Vorzug.

Zur ersten Erkennung des Baues der Iris vermeide man dunkeläugige Geschöpfe, indem die in ihrem Gewebe vorkommenden sternförmigen Pigmentzellen die Untersuchung sehr erschweren. Das Auge eines Neugeborenen oder eines belläugigen Kindes verdienen hier empfohlen zu werden. Die Methoden bestehen, nach Entfernung einer etwaigen pigmentirten Epithelschicht (welche man vorher in Essig- oder Oxalsäure mazeriren kann) durch den Malerpinsel, einmal im Zerreißen, dann im Untersuchen ganzer Stücke unter der Anwendung der Essigsäure für Bindegewebe, der verdünnten Natronlauge für Nerven und für glatte Muskulatur in der Benutzung der bei jenem Gewebe zur Zeit üblichen, soeben noch angeführten Reagentien. Man wird sich so auch von der Existenz eines Dilator pupillae überzeugen können, über welchen in letzterer Zeit mannichfache Debatten geführt worden, und der doch nicht allzuschwer zu erkennen ist. Ein kleineres weisses Kaninchen gestattet dann auch noch die ganze oder halbe Blendung zum Studium der gröberen Muskulanordnung mit Essigsäure behandelt, ebenso auch



Fig. 329. Schematische Darstellung der Krystalllinse des Menschen. *a* Die Kapsel; *b* die Linsenfasern mit verbreiterten Enden (*d*) an die vordere Lage des Epithelium *b* sich ansetzend, ebenso nach hinten an die Kapsel angelagert; *e, f* die sogenannte Kernzone.

unter Natronbeigabe für das Verfolgen der Irisnerven bei schwächerer Vergrößerung zu benutzen. Derartige mit Karmin tingirte Objekte, in einer schwachen Essigsäure ausgewaschen, machen sich sehr hübsch, ebenso transparente Injektionen der Blutbahn.

Ueber die Aufbewahrungsmethoden ist nichts Besonderes zu bemerken.

Was die brechenden Organe, Linse und Glaskörper, angeht, so ist das

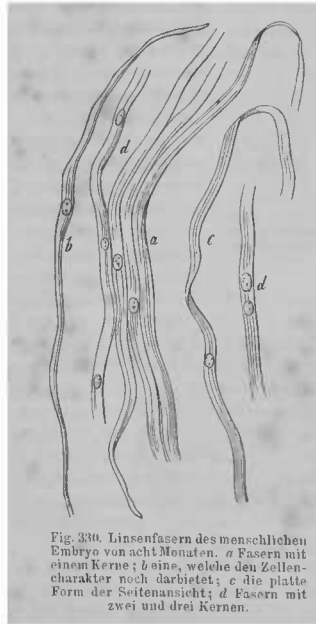


Fig. 330. Linsenfasern des menschlichen Embryo von acht Monaten. *a* Fasern mit einem Kerne; *b* eine, welche den Zellcharakter noch darbietet; *c* die platte Form der Seitenansicht; *d* Fasern mit zwei und drei Kernen.

Einbettungen von Fettmolekülen in die Epithelialzellen und Linsenfäsern, von Körnchen zwischen die letzteren, Kalkniederschläge u. A. sind keine seltenen Vorkommnisse. Die Untersuchungsmethoden bleiben die alten.

Zur Ermittlung der ersten Entstehung und der fötalen Strukturverhältnisse der Linse (Fig. 332) sowie des Glaskörpers dienen in absolutem Alkohol oder in Chromsäure erhärtete Embryonen von Mensch und Säugethier. Bei Embryonen des Schafs von 6—7^{'''} ist noch alles zellig; bei menschlichen Früchten von etwa 8—9 Wochen scheinen ebenfalls nur zarte spindelförmige Zellen die Linse herzustellen (KÖLLIKER). Das Verhalten eines zweizölligen Schweinsfötus zeigt unsere Fig. 329. Früchte des Thieres von 3¹/₂'' haben schon einen faserigen Kern (SCHWANN).

Aufbewahrungen versuche man in stark gewässertem Glycerin.

Die Membrana hyaloidea erkennt man leicht am erhärteten und auch schon am frischen Organ.

In letzterem Zustande nach Abpinseln des Epithelium gewahrt man nothdürftig die Fasern der Zonula Zinnii. Bei weitem schöner und schärfer treten die letzteren am erhärteten Auge hervor.

Gehen wir nun zu dem nervösen Theile des Augapfels, der Netzhaut oder Retina über, so liegt uns in dem so schwierig zu ermittelnden höchst verwickelten Bau der äusserst delikaten und veränderlichen Membran eins der mühsamsten, allerdings auch anziehendsten Objekte mikroskopischer Forschung vor. Unendlich vieles ist schon über die so wunderbare Retina in älteren und neueren Tagen gearbeitet worden, und hat auch an der Hand der neueren Hülfsmittel die Kenntniss jener Haut sehr grosse Fortschritte gemacht, so bleiben immerhin noch manche physiologisch wichtige Texturfragen bis zur Stunde ungelöst.

Um die ersten Uebersichtspräparate zu erhalten, wird man gegenwärtig in der Regel zu einem künstlich erhärteten Auge greifen. Bei geöffnetem Augapfel dient Chromsäure von 0,5—0,2^o/_o (bei uneröffnet eingelegetem von stärkerer Konzentration), oder entsprechende Menge des doppelchromsauren Kali. Nichts aber möchten wir für das uneröffnete Auge zur Zeit mehr empfehlen, als die MÜLLER'sche Flüssigkeit. Sie erhält Zapfen und Stäbchen sehr schön, was mit den andern Lösungen nicht oder nur unvollkommen zu gelingen pflegt; nach 2—3 Wochen (aber auch noch viel später) kann untersucht werden. Auch der Alkohol, welchen man früher als ungeeignet ansah, hat in letzterer Zeit lebhaftere Empfehlung gefunden (HENLE, RITTER), ebenso, für den bindegewebigen Theil wenigstens, das (S. 81 erwähnte) Gemisch von Chlorplatin und Chromsäure (MERKEL).

Dünne Vertikalschnitte aus dem Grunde des Bulbus werden sich an solchen Netzhäuten mit einer scharfen Messerklinge leicht anfertigen lassen.

Ein derartiger Vertikalschnitt in der Erhärtungsflüssigkeit unter etwas Glycerinzusatz untersucht (nach Umständen noch sehr passend vorher durch Glycerinkarmin gefärbt) und mit sehr dünnem Deckgläschen schonend bedeckt, zeigt alsbald die so mühsam der Wissenschaft eroberten zahlreichen Lagen der Retina, von welchen uns die nebenstehende Zeichnung (Fig. 333) die nothwendige Vorstellung in's Gedächtniss zurückrufen kann. Ganz ähnlich

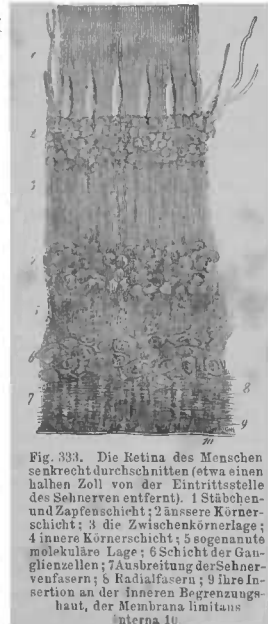


Fig. 333. Die Retina des Menschen senkrecht durchschnitten (etwa einen halben Zoll von der Eintrittsstelle des Sehnerven entfernt). 1 Stäbchen- und Zapfenschicht; 2 äussere Körnerschicht; 3 die Zwischenkörnerlage; 4 innere Körnerschicht; 5 sogenannte molekuläre Lage; 6 Schicht der Ganglienzellen; 7 Ausbreitung der Sehnervenfäsern; 8 Radialfäsern; 9 ihre Insertion an der inneren Begrenzungshaut, der Membrana limitans interna 10.

behandelt ergeben die verschiedenen Lokalitäten der Retina ihre ersten Struktur-eigenthümlichkeiten.

Man kann gegenwärtig, unterstützt durch die fortgeschrittene Kenntniss der Binde-substanzen, in einer jeden Retina eine ansehnlich entwickelte bindegewebige Gerüstesubstanz nachweisen, deren Erkenntniss indessen durch die ausserordentliche Feinheit der Elemente beträchtlich erschwert wird. Die beste Untersuchung jener Gerüstemasse rührt von M. SCHULTZE her.

Durchsetzt wird dieselbe von den nervösen Elementen, zu welchen die Lage der Optikusfasern (Fig. 333, 7) und der Ganglienzellen der inneren Partie (6), dann die Zapfen (und Stäbchen) der Aussenlage (4), ebenso ein Theil der Elemente der Körnerschichten (2, 4) zählen, sowie endlich ein System theilweise radial verlaufender feinsten Nervenfasern, welches man erst in späterer Zeit von den bindegewebigen Stützfasern unterschieden hat.

Schon für das bisher Geschilderte wird die Kontrolle am frischen Auge erforderlich. Man entnimmt dem in einem Schälchen unter Iodserum eröffneten Auge ein Stück der Nervenhaut. Eine vorsichtig gebildete Falte, durch ein nebenan befindliches Fragment eines Deckgläschens vor dem Druck des aufgelegten Glasplättchens geschützt, wird uns die verschiedenen Lagen mehr oder weniger erkennen lassen. Zweckmässiger sind allerdings aneh hier feine Vertikalschnitte. — Glaube man nicht, dass eine übergrösse Kunst zu ihrer Anfertigung gehöre. Man bringe das vorsichtig abgelöste Retinastück eines frischen Ochsenauges auf die mikroskopische Glasplatte oder auf eine Korktafel und versetze es mit ein wenig Glaskörperflüssigkeit oder Iodserum. Dann versuche man mit einer beleuchteten Scherfen Klinge, etwa derjenigen eines Staarmessers oder eines konvexen kleinen Skalpells, durch vorsichtigen Druck und unter wiegender Bewegung möglichst feine Schnitte zu erhalten. Manche dieser Versuche werden vernünftigen, einzelne Objekte aber die hinreichende Dünne besitzen, um, unter denselben Kautelen wie eine Falte behandelt, eine erfolgreiche Untersuchung zu gestatten.

Für weitere Studien können dann solche Schnitte (bei welchen man allerdings vor einer Verschiebung der Elemente nicht geschützt ist, und die desshalb wiederum der Kontrolle anderer Methoden bedürfen) weiter zerzupft werden. Zweckmässig ist auch bei solchen die Anwendung schwacher Chromsäure oder des verdünnten MILLER sehen Gemisches.

Einzelnes über das oben erwähnte bindegewebige Gerüste der Retina erkennt man schon an der Hand der bisherigen Methoden; doch erlangt man niemals ein nur halbwegs ausreichendes Bild. Man bedarf hierzu, wie uns SCHULTZE gelehrt hat, anderer Hülfsmittel derselben, welche schon beim Geruchsorgan zur Sprache gekommen sind.

Es zählen dahin die Chromsäure im Zustande hochgradiger Verdünnung (S. 74), die sehr wässrige Schwefel- (S. 72) und die konzentrierte Oxalsäurelösung (S. 75).

Um sich die bindegewebige Gerüstebildung der Retina in erster Anschauung vorzuführen, giebt jener Forscher an, nehme man das Auge eines Fisches, da hier die Anordnung leichter als beim Säugethier zu erkennen ist. Der im Aequator halbrte Bulbus eines eben getödteten Flussbarsches kommt einen bis drei Tage lang in die bekannte hochverdünnte Lösung der Chromsäure, wo in der Unze Wasser $\frac{1}{10}$, $\frac{1}{5}$, $\frac{1}{6}$ Gran Säure (oder $\frac{1}{2}$ — 2 Gran doppelchromsaures Kali) enthalten ist. Dann untersucht man, zerzupft sorgsam und benutzt die gewaltigen Vergrößerungen der HARTNACK'schen Immersinnsysteme. Während so einmal die bindegewebige Gerüstesubstanz durch jene Chromsäurelösungen erkennbar wird, kommt letzteren noch die schon besprochene treffliche Eigenschaft zu, an den feinen nervösen Fasern Varikositäten zu bewirken und, wie in der Regio olfactoria so auch in der Netzhaut, die Unterscheidung beiderlei Fasersysteme zu ermöglichen.

Auch die konzentrierte wässrige Lösung der Oxalsäure ist zu jener Untersu-

chung und Unterscheidung ein ausgezeichnetes Mittel, indem sie das bindegewebige Gerüste erblässen macht und die nervösen Elemente etwas erhärtet und so deutlicher hervortreten lässt. Dabei ist man nicht an eine bestimmte Zeit gebunden, indem man schon nach wenigen Stunden, aber auch erst nach einigen Tagen zur Beobachtung übergehen kann.

Ferner erhält eine Schwefelsäure von 0,6% die nervösen Elemente sehr gut, dabei aber zugleich auch diejenigen des Bindegewebeegerüstes.

Später hat der genannte Gelehrte in der Osmiumsäure ein wichtiges Hilfsmittel zur Ermittlung des uns beschäftigenden Texturverhältnisses gefunden. Wir kommen auf jene zurück.

Mit solchen Methoden hat die bindegewebige Gerüstmasse die nachfolgende Anordnung ergeben (Fig. 334. A).

Von ihr wird, mit Ausnahme der Stäbchenschicht, die ganze Retina durchsetzt. Ein System radialer oder MÜLLER'scher Stützfaser (e) bildet mit seinen zahllosen feinen Ausläufern ein ganzes Netzwerk, welches an zwei Stellen, nämlich in der Zwischenkörnerschicht (d) sowie der molekulären Lage (g), eine ausserordentliche Feinheit und Dichtigkeit gewinnt und hier zu einem förmlichen Schwammgewebe, demjenigen der grauen Gehirnsubstanz verwandt, sich gestaltet. Nach einwärts bilden jene Stützfaser, unter eigenenthümlicher Verbreiterung zusammenstossend, eine glasartige, bindegewebige Grenzschicht, die Membrana limitans interna (f). Nach aussen, über der sogenannten äusseren Körnerlage, ergibt sich eine zweite ähnliche Grenzschicht, aber feiner und siebartig durchlochert. Es ist dieses die Limitans externa (a).

Handelt es sich nun ferner um die feineren Texturverhältnisse der nervösen Retinaelemente, sowie schliesslich um die Verbindung derselben, so sind die Methoden, welcher man sich auf diesem schwierigen Gebiete bis vor Kurzen bedient hat, bereits im Vorhergehenden erwähnt worden.

Zur Mazeration dienen eben die für das bindegewebige Gerüst erwähnten verschiedenen Säuren, unter welchen die hochverdünnten Solutionen der Chromsäure die meiste Anwendung gefunden haben. Auch entsprechende Lösungen des doppeltchromsauren Kali, sowie die mit Wasser verdünnte MÜLLER'sche Flüssigkeit müssen als zweckmässig empfohlen werden. Ein sorgfältiges Zerzupfen hat sich natürlich anzureihen.

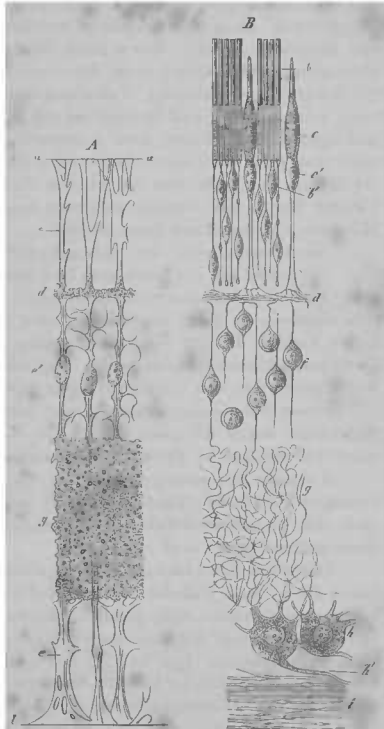


Fig. 334. Schematische Darstellung der Retina des Menschen und der Wirbelthiere nach M. Schultze. A Bindegewebiges Gerüst der Netzhaut. a Membrana limitans externa; e radiale oder MÜLLER'sche Stützfaser mit ihren Körnern c; f limitans interna; d Gerüstmasse der Zwischenkörner- und g der molekulären Schicht. — B Nervenelemente der Retina. b Stäbchen mit Axonen- und Innungliedern sowie dem Stäbchenkorn (b₁); c Zapfen mit dem Stäbchen und Korn (c₁); d Ausbreitung und scheinbare Endigung der Zapfenfaser in der Zwischenkörnerschicht mit dem Uebergang zu feinsten Fibrillen; f Körner der inneren Körnerschicht; g Gewirbtester Fäserchen in der Molekularschicht; h Ganglienzellen; k ihr Axenzylindertortsatz; l Nervonfaserlage.

Zur Erhärtung, um hinterher sehr feine Schnitte zu gewinnen, kommen die stärkeren Lösungen der Chromsäure und ihres Kalisalzes, sowie vor Allem die MÜLLER'sche Mischung zur Verwendung. Eine sehr schonende Karminfärbung wird mancherlei noch deutlicher zu machen vermögen, obgleich ihr Werth hier geringer ausfällt als für viele andere Organe.

Dass für so unendlich zarte Texturverhältnisse wiederum die stärksten Objektive zur Verwendung kommen müssen, brauchen wir kaum zu bemerken.

Stäbchen und Zapfen pflegen sich in schwachen Lösungen der Chromsäure und des chromsauren Kali nicht gut zu erhalten; unbrauchbar sind die von SCHULTZE angegebenen äusserst verdünnten Solutionen. Gut konservirt sie die MÜLLER'sche Augenflüssigkeit. Vortrefflich fand die Stäbchen SCHULTZE erhalten in der konzentrirten Oxalsäure; auch die oben angeführte Schwefelsäure von 0,6% ist für Stäbchen zweckmässig. Verhältnissmässig leicht wird die Erkennung der letzteren mit Aussen- und Innenglied am ganz frischen Auge unter Zugabe von Humor aqueus und vitreus oder Iodserum, wobei zugleich eine Menge von Trümmern und zum Theil sonderbar verunstaltete Exemplare uns entgegen treten. Um die Mosaik der Stäbe und Zapfen von oben her zu erkennen, bildet ein Stückchen friischer Retina mit emporgerechter Aussenfläche ohne Deckgläschen unter das Mikroskop gebracht das beste Objekt.

Die Aussenglieder und Innenglieder der Stäbchen, erstere (Fig. 334 B. b., Fig. 335 und 336) von stärkerem Lichtbrechungsvermögen, letztere zertrümpft und in der Karminlösung sich röthend (BRAUN), entdeckt man ziemlich leicht, ebenso den vom zugespitzten Ende des Innengliedes entspringenden sehr feinen und vergänglichen Fäden. Bereits vor Jahren gelang es SCHULTZE mit seinen bekannten hochverdünnten Chromsäurelösungen, Varikositäten an jenen und somit ihre nervöse Natur gegenüber den bindegewebigen Stützfäsern darzuthun.

Schon damals aber erkannte man auch die Unmöglichkeit, jene feinsten Stäbchenfasern durch die ganze Dicke der Retina zu verfolgen, indem nur über beschränkte Stellen ihr Verlauf als ein radialer sich erhält.

Auch die Erkennung der Zapfen (Fig. 331. c. Fig. 337) sowie ihrer stäbchenförmigen Endtheile (Zapfenstäbchen) gelingt mit jenen älteren Methoden, wenn auch die ausserordentliche Veränderlichkeit der Zapfenstäbe die Wahrnehmung ihres wahren Baues sehr erschwert.

Die unter der Limitans externa auftretende äussere Körnerlage zeigt ziemlich leicht die variköse Stäbchenfaser, sowie die in jene eingebettete apindelförmige und quergestreifte kleine Zelle (Stäbchenkorn) mit Kern und Kernkörperchen. Gleichfalls gewahrt man die am inneren Zapfendene angesetzte analoge (aber nicht wie beim Stäbchenkorn (Fig. 335. 1) mit Querstreifen versehen) Bildung, das Zapfenkorn. Schon vor Jahren hatte H. MÜLLER Differenzen dieser Stäbchen- und Zapfenkörner richtig erkannt. Die von den Zapfen austretenden breiteren Fasern liessen eine Verschiedenheit von den feineren varikösen Stäbchenfibrillen erkennen und schienen an der Grenze der Zwischenkörnerschicht mit kegelförmig verbreiterten Endtheilen in befriedlicher Weise aufzuhören (MÜLLER, HENLE), so dass selbst SCHULTZE eine Zeit lang ihre nervöse Natur bezweifeln wollte, wogegen aber die ganz aus verfeinerten Zapfen hergestellte Macula lutea mit ihren schief gerichteten Zapfenfasern einen gewichtigen Einwand bildete.

Die innere Körnerlage (Fig. 331 Bf) zeigt uns ebenfalls unschwer eine analoge kleine Zelle mit Kern und Kernkörperchen, wie sie nun als Stäbchenkorn in der äusseren gleichgenannten Schicht der Retina vorkam. An einer Anzahl dieser sogenannten Körner entspringen von den beiden Polen wiederum sehr feine radiale Fädchen, welche aber keinen Zusammenhang mit den varikösen Fasern der Stäbchen erkennen liessen. Schon vor Jahren glückte es dann MÜLLER und SCHULTZE, von jenen Körnern die ovalen Kerne des Stützfasergerüsts (J e) zu unterscheiden.

Verhältnissmässig leicht, namentlich bei grossen Säugethieren erkennt man

ferner an der Hand der älteren Methoden die Schicht der multipolaren Ganglienzellen (*Bh*) und ihre wechselnde Mächtigkeit an den verschiedenen Stellen der Retina.

Auch die flächenhafte Ausbreitung der (in der Regel marklosen) Retinafasern (*i*) in der Innenschicht der nervösen Elemente bietet keine grösseren Schwierigkeiten dar, weder an Flächenansichten noch dünnen Vertikalschnitten. Ein vortreffliches Objekt gewähren die Netzhäute des Kaninchens und Hasen, wo unsere Nervenröhren, ausnahmsweise als zwei Züge markhaltiger Fasern einstrahlend, überaus leicht zu bemerken sind.

Wir haben hier in gedrängtester Kürze die Hauptergebnisse früherer Forschungen erwähnt. Auch die grossen Verschiedenheiten, welche die Retina nach den verschiedenen Gruppen der Wirbelthiere darbietet, stellten sich mehr und mehr heraus (MÜLLER). Die riesengrossen Stäbe der Frösche, die sonderbaren Zwillingzapfen der Knochenfische, die oft zierlich gefärbten Fettkugeln an der Basis des Zapfenstäbchens bei Vögeln und beschuppten Amphibien mussten das Interesse der Beobachter fesseln. Gegenwärtig können wir sagen, dass Stäbchen und Zapfen bei den Wirbelthieren weit verbreitet, aber keineswegs überall vorhanden sind. So besitzen sie zwar die meisten Säugethiere (Affen, Ochse, Pferd, Hund etc.) gleich dem Menschen. Doch das Auge der Fledermäuse, des Igels, des Maulwurfs, der Maus und des Meerschweinchens führt nur Stäbe und keine Zapfen. Ganz spärlich und unentwickelt zeigt die letzteren Gebilde die Retina des Kaninchens und der Katze. Die Vögel besitzen einen Ueberschuss der Zapfen (nur bei den Eulen treten diese Elemente ganz zurück und gefärbte Fettkugeln fehlen). Nur Zapfen und keine Stäbchen erscheinen in Netzhäuten der Eidechsen und Schlangen. Rochen und Haie entbehren wiederum im Gegensatz zu den Knochenfischen der Zapfen gänzlich (SCHULTZE). Auf die wichtigen physiologischen Konsequenzen dieser merkwürdigen Verhältnisse können wir hier nicht weiter eintreten. Uns genügt, ihrer zu praktischen Zwecken, zur Wahl des Untersuchungsmaterials, Erwähnung gethan zu haben.

Wie erwähnt, ist in der Osmiumsäure (S. 93) durch M. SCHULTZE ein weiteres, vortreffliches Hilfsmittel zur Erforschung der Retina erkannt und bei ausgezeichneten Arbeiten mit grösstem Erfolge dieses Reagens benützt worden. *)

Zur Verwendung halte man sich eine 2 oder 1%ige Lösung vorrätzig, um sie in einem Maasszylinder beliebig verdünnen zu können. Man kann bis zu 0,1% herunter gehen. Stärkere Lösungen von 1—0,25% wirken (ohne Gerinnungen zu bilden) schnell erhärtend, so dass man schon nach einem halbstündigen Einlegen Stücke der Retina in der Richtung ihrer Radialfasern in Blätter zerfällen und die nervösen Elemente erkennen kann, während der bindegewebige Stützapparat noch wenig hervortritt. Solche Präparate können einen Tag lang in der Lösung bleiben und noch Tage lang ausgewaschen in Wasser (welches auch als Zusatz bei Osmiumpräparaten dient), ebenso in Alkohol und essigsäurem Kalü behufs weiterer Untersuchung aufbewahrt werden.

Die Schwärzung, welche sehr rasch erscheint, ist anfänglich eine mehr gleichmässige. Später färben sich oftmals die Nervenfasern, die molekuläre und Zwischenkörnerschicht stärker als die übrigen Theile. Dunkler und scharf abgesetzt vom Innentheil erscheint in der Regel das Aussenglied der Stäbchen, ganz besonders und höchst auffallend beim Frosche und bei Fischen.

Schwächere Konzentrationsgrade der Osmiumsäure von 0,2% und weniger wirken nicht mehr allein erhärtend, sondern auch zugleich mazerierend. Das Präparat ist jetzt weniger brüchig und gestattet ein Zerzupfen mit Nadeln. Gewöhnlich genügt eine Wirkung von einem halben bis ganzen Tag. In jenen schwächeren Solutionen können die Nervenfasern Varikositäten gewinnen.

*) Goldchlorid und Goldchloridkalium verdient endlich für die Retina eine genauere Prüfung.

Das bindegewebige Gerüste erhärtet später als die nervösen Elemente.

Um Stäbchen und Zapfen vollkommen zu konserviren, nehme man das lebens-warme Auge, entferne das hintere Segment der Sklera bis über den Aequator, und lege in eine Solution ein, welche etwa 2% getrockneter Säure enthält. Man erhält schon nach einigen Stunden die gewünschte Wirkung. Zusatz- und Aufbewahrungsfüssigkeiten haben wir schon erwähnt.

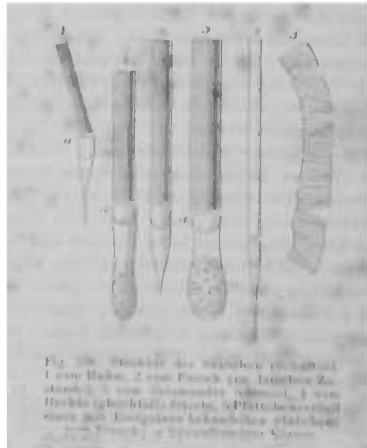
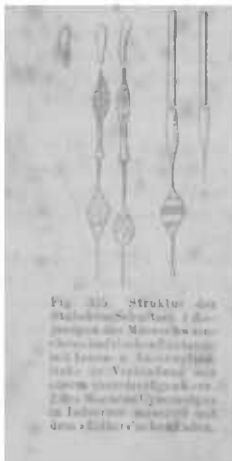
Für den Aussenheil der Retina kam SCHLEPER zu wichtigen Ergebnissen. Die Stäbchenfasern gelangen bis an die Zwischenkörnerschicht (Fig. 334 B.), um hier mit leichten Anschwellungen der Beobachtung sich zu entziehen. Die breiteren Zapfenfasern gleichen ganz einem Azenzylinder, lassen zarte Längsstreifen (vielleicht als Andeutung weiterer Zusammensetzung) erkennen und bilden an der nämlichen Lokalität die schon erwähnte kegelförmige Verbreiterung (d). Aus dem Grunde letzterer entspringt dann ein neues System höchst feiner Fäserchen, welche unter zahlreichen Durchkreuzungen eine andere und zwar wagerechte Richtung annehmen. Varikositäten sprechen für die nervöse Natur letzterer Fibrillen.

In den Innenschichten der Retina bleibt die Verbindung der nervösen Elemente zur Zeit noch dunkel. Ob die radialen mit einem Korn verbundenen Fasern der inneren Körnerschicht (f) mit jenem aus der Auflösung der Zapfenfaser entstandenen Gewirr feinsten Fäserchen zusammenhängen, vermögen wir darin noch nicht zu sagen.

Das ähnliche Fasergewirr, vielleicht aus den Radialfasern der inneren Körnerschicht entstanden, durchsetzt auch noch die Molekularschicht (g), um schliesslich in die feinen oder sogenannten Protoplasmatfortsätze der Ganglienzellen (h) überzu- gehen. (vergl. S. 199, Fig. 175). Sollte sich diese Vermuthung SCHULTZE'S bestätigen (wodurch eine Parallele mit der Textur der grauen Masse der Zentralorgane resultirt), und sollte das Ausläufersystem einer Zapfenfaser hierbei in verschiedene Ganglienzellen sich einsenken, so würde sich freilich eine Komplikation der Nervenbahnen ergeben, welche von unseren gegenwärtigen Hilfsmitteln nicht bewältigt werden kann.

Wahrscheinlich ist ein nach einwärts gekehrter breiterer Ausläufer der Ganglienzellen der Retina dem sogenannten Azenzylinderfortsatz der zentralen Zelle entsprechend und einfach zu einer Primärfaser der Nervenschicht sich gestaltend (h').

Es würde uns weit hinausführen über die engen Schranken dieses Buches und die Bedürfnisse unsres Leserkreises, wollten wir hier noch der neuesten Erwer-



Wegen auf diesem Gebiete ausführlicher gedenken. So hat man einen problematischen Axenfaden im Stäbchen angenommen (Fig. 335, 2), welcher dem Aussengliede sicher mangelt (SCHULTZE). Im Innengliede der Stäbchen, da wo es den Aussenteil anrührt, hat man ferner einen besonderen linsenartigen Körper von halb-keglicher oder planparabolischer Gestalt angetroffen (Fig. 336. a). Auch im Zapfen (Fig. 337. b) scheint etwas Derartiges vorzukommen. Zu einer (allerdings vergänglichen) Aufbewahrung dieser Gebilde kann man eine Lösung des doppelchromsauren Kali versuchen.

Von Interesse ist ferner eine schon vor längeren Jahren unvollkommen gesehene, aber erst in der letzten Zeit genauer erkannte und studierte Plättchenstruktur der Stäbchen. (Fig. 336: 5). Am frischen Stäbchen erkennt man davon seltener etwas; nur Beobachtungen mit schiefem Lichte und drehbarem Objektisch, wenn eins der stärksten Immersionssysteme

zur Verwendung kommen kann, zeigen uns eine Andeutung davon. Erst wenn wir zu quellenden Reagentien greifen, z. B. verdünntem Serum, welchem man etwas Essigsäure beifügen kann, diluierter Salpetersäure etc., wird sie deutlicher. Auch die Osmiumsäure (1—2%) gewährt gute Präparate und liefert bei sorgfältigem Zerzupfen in Wasser Querschnitte jener Plättchen. Der nämliche blätterige Zerfall kommt übrigens auch an den Aussengliedern der Zapfenstäbchen (Fig. 337. Fig. 338. 2 a) vor.

Endlich fand M. SCHULTZE (es sind seine Arbeiten, von welchen wir bisher berichtet haben) eine unendlich zarte longitudinale Fibrillenbildung äusserlich die ganze Länge der Stäbchen und Zapfen durchziehend (Fig. 338). Man kann an den Axonfibrillen des Axenzylinders denken und letztere Bedeutung den Stäbchen- und Zapfenfasern der äusseren Körnerschicht

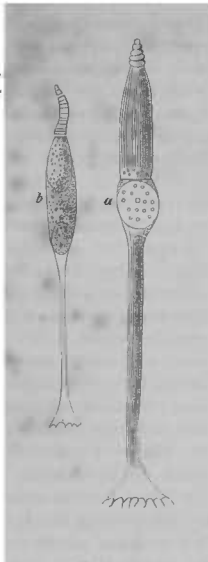


Fig. 337. Zapfen. a vom Menschen mit zersetztem Aussengliede und fibrillär erscheinendem Innengliede; b von *Macacus cynomolgus* nach Mazeration in verdünnter Salpetersäure mit dem linsenartigen Körper (Schultze).

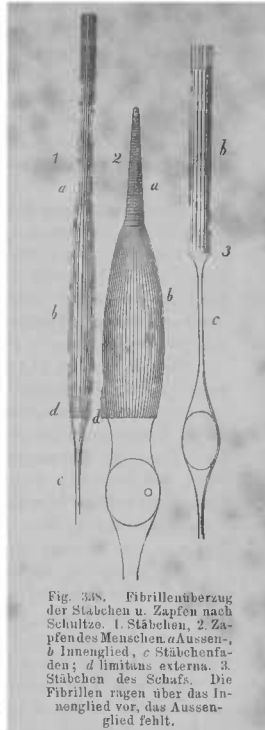


Fig. 338. Fibrillenüberzug der Stäbchen u. Zapfen nach Schultze. 1. Stäbchen, 2. Zapfen des Menschen, a Aussengliede, b Innengliede, c Stäbchenfasern; d limitans externa. 3. Stäbchen des Schafs. Die Fibrillen ragen über das Innengliede vor, das Aussengliede fehlt.

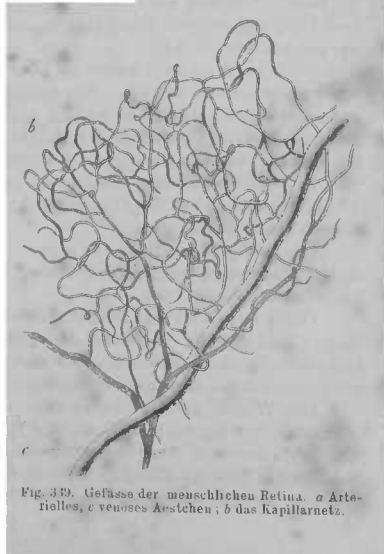


Fig. 339. Gefässe der menschlichen Retina. a Arteriolles, b venosus Aestchen; c das Kapillarnetz.

Die Macula lutea und Fovea centralis erfordern keine neuen Methoden. Ihr Bau muss in den Lehrbüchern der Histologie nachgelesen werden.

Die üblichen erhärtenden Behandlungen mit Chromsäure und chromsaurem Kali (und Alkohol) dienen auch dazu, das Verhältniss der Blutgefässe zu den Retinalagen und ihr Vordringen bis gegen die Zwischenkörnerschicht zu zeigen, während das zierliche Gefässnetz in seiner Ausbreitung (Fig. 339) (zu dessen Darstellung wir das Auge des Ochsen und Schafs zu injizieren empfehlen) Flächenansichten erfordert.

Zur Ermittlung der Lymphbahnen des Augapfels, eines noch unsicheren Gebietes für welche uns kürzlich SCHWALBE werthvolle Beiträge mittheilte) verwendet man das Einstichsverfahren, für die hintere Hälfte in den Raum zwischen Sklera und Choroidea, für die vordere Abtheilung in die vordere Augenkammer. Als Injektionsmasse dient entweder ein kaltflüssiges wässriges Berliner Blau oder eine Leimlösung. Die geübtere Hand wird zur Spritze greifen, der konstante Druck möglicherweise bessere Ergebnisse liefern.

Was die pathologischen Umänderungen der Netzhaut angeht, so kennt man zur Zeit Hypertrophien des bindegewebigen Theiles mit entsprechendem Untergange der nervösen Elemente, Wucherungen der Körnerschicht, Amyloidkörperchen, Fettdegenerationen der nervösen (aber auch der bindegewebigen) Theile, Embolien der Retinagesässe ebenso Pigmentirungen, theils von ausgetretenem Blute abstammend, theils durch das gewucherte, in die Retina eingedrungene Chorioidealepithelium bewirkt, welches letztere oftmals hierbei den Blutgefässen der Nervenhaut anliegt u. a. m. Geschwülste der Retina sind in der Regel entweder Sarkome oder Gliome (S. 205) und nur sehr selten Karzinome.

Retinaobjekte lassen sich in der Gestalt von Uebersichtspräparaten aus mehr erhärteten Netzhäuten (nach Anwendung der MÜLLER'schen Flüssigkeit) leicht in Glycerin konserviren, wo wir für manche Ansichten die Karminfärbung empfehlen möchten. Die feinsten Texturverhältnisse der einzelnen Lagen und ihrer Formelemente dagegen waren bei dem Zustande der mikroskopischen Technik noch nicht für längere Zeit zu bewahren. Versuche, sie in ihre Mazerationsflüssigkeiten einzuschliessen, nahmen in der Regel rasch mit dem Untergange des Präparates ihr Ende. Kürzlich hat uns M. SCHWATZE mit der wichtigen Mittheilung erfremt, dass Osmiumpräparate Jahre lang in einer Lösung des essigsauren Kali aufbewahrt werden können (S. 122).

Fötale Augen können an ganz kleinen, frisch in Chromsäure eingeleigten Embryonen studirt werden. Bei älteren Früchten ist das Auge herauszunehmen und nach den für den Erwachsenen gegebenen Vorschriften weiter zu behandeln. Um das prächtige Gefässnetz der Membrana capsulo-pupillaris zu injizieren, empfehlen sich die Augen neugeborner Kätzchen.

5. Was endlich das Gehörwerkzeug betrifft, so bedürfen die äusseren Theile desselben, wie die Ohrmuschel und der äussere Gehörgang, keine besonderen Vorschriften.

Die Ohrschmalzdrüsen mit ihrem knauelförmigen Körper und kurzem Ausführungsgange werden in ähnlicher Weise wie die verwandten Schweissdrüsen untersucht.

Das Trommelfell studirt man entweder im frischen Zustande mit Hülfe von Messer und Nadeln und unter Anwendung der Essigsäure, sowie der alkalischen Laugen, oder man verwendet das vorher getrocknete Organ zu feinen Schnitten, wobei wir die Karminfärbung ebenfalls angelegentlich empfehlen möchten.

Die Wände der Paukenhöhle und Eustachischen Röhre mit dem Ueberzuge flimmernder Zellen, die Gehörknöchelchen mit ihrer porösen Knochenmasse und ihren quergestreiften Muskeln werden nach Art der für die betreffenden Gewebe üblichen Methoden untersucht.

Bei weitem schwieriger gestaltet sich die Erforschung des Labyrinths

Schon das Öffnen durch Säge und Meisel hat mit Vorsicht zu geschehen, und bei der Zartheit vieler Strukturverhältnisse sind nur ganz frische, unmittelbar vorher geschlachtete Thiere brauchbar. Ebenso wähle man für die ersten Beobachtungen das Labyrinth grosser Säugethiere, wie des Kalbs und Ochsen. Hat man einmal in derartigen Prozeduren eine gewisse Uebung erworben, so gelingt das Blosslegen allerdings auch später bei kleineren Geschöpfen, dem Hund, der Katze und dem Kaninchen. Die grosse Veränderlichkeit der Formelemente nöthigt ebenfalls, wie bei der Retina, nur möglichst indifferente Zusatzflüssigkeiten anzuwenden, zu welchen wir Blut- und Iodserum, Glaskörperflüssigkeit, verdünntes Hühnereiweiss zählen. Auch verdünnte Chromsäurelösungen können passend auf das frische Gewebe appliziert werden.

Von grösster Wichtigkeit erscheint dann hier ebenfalls die Erhärtung und überhaupt das Einlegen in Lösungen der Chromsäure des doppelchromsauren Kali und der MÜLLER'schen Flüssigkeit. Letztere mit dem gleichen Volumen Wasser verdünnt dürfte sehr zu empfehlen sein.

Die Häufchen der Gehörsteine oder Otolithen (wie das Polarisationsmikroskop lehrt, Säulchen in der Form des Arragonit krystallisirt) lassen sich als weisse Fleckchen, umschlossen von einer besonderen dünnen Membran, in den Vorhofssäckchen wahrnehmen. Sie erscheinen im Allgemeinen klein, und sollen nach manchen Angaben eine organische Grundlage besitzen. Fig. 340 kann ihr Aussehen versinnlichen.

Was die Verbreitung des Akusticus an den beiden Vorhofssäckchen und den häutigen Ampullen der halbkreisförmigen Kanäle betrifft, so ist die

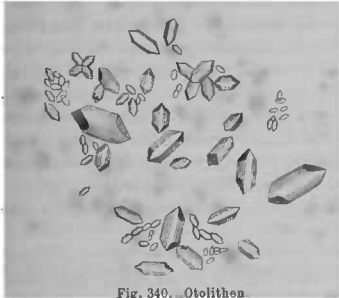


Fig. 340. Otolithen

größere Anordnung unschwer zu erkennen. Die Nervenfasern senken sich in Duplikaturen der Wandungen ein, welche man, namentlich bei den Ampullen deutlicher, als in deren Höhlen einspringende Prominenzen erkennt. Dieser Vorsprung, das Septum nervosum genannt, beherbergt die Endigung. Eine frühere Epoche, ohne eine

Ahnung von der Schwierigkeit solcher Untersuchungen zu haben, wollte sich hier von der Gegenwart der Endschlingen überzeugen.

Dass auch hier ganz ähnliche Verhältnisse vorkommen, wie die von uns bei den anderen Sinnesorganen erwähnten, dass es eben so gut Gehörzellen, wie Riech- und Geschmackzellen giebt, haben zuerst REICH und M. SCHULTZE, ersterer durch die Untersuchung der Neunaugen, letzterer für Rochen und Haie dargethan. Unsere Fig. 341 kann derartige Verhältnisse von Plagiostomen dem Leser vor-

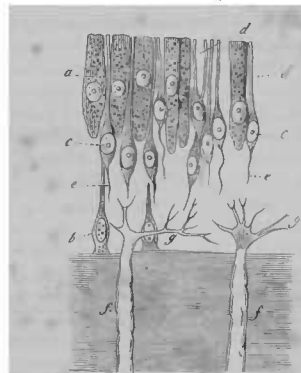


Fig. 341. Aus der Crista acustica der Ampullen von *Raja clavata*. a Zylinderzellen; b Basalzellen; c Faserzellen mit dem oberen stäbchenförmigen d und unteren fein fibrillären Fortsatz e; f Nervenfasern, bei g zu blässen sich ramifizirenden Axenzylindern werdend.

führen, und die charakteristischen Zellen *c* mit ihrem stäbchenförmigen Aufsatz *d* und dem unteren feinen Endfaden *e* zeigen. Letzterer ist wohl zweifellos die nervöse Endfibrille, obgleich auch hier ein kontinuierlicher Zusammenhang ebenso wenig als im Geruchsorgan sicher von SCHULTZE nachgewiesen werden konnte. Lange sonderbare Haare kommen an dem eigenthümlichen Epithelium dieser Lokalität ebenfalls vor.

Auch hier spielt die Chromsäure mit jenen verdünnten Lösungen, deren wir für die höheren Sinnesorgane schon so oft zu gedenken hatten, zur Zeit die Rolle des wichtigsten Hilfsmittels. Osmiumsäure und Goldchlorid werden von einem nachfolgenden Forscher versucht werden.

In dem Vestibulum der Säugethiere (Ochs) scheinen, nach spärlichen, zur Zeit veröffentlichten Beobachtungen, ähnliche Texturverhältnisse vorzuliegen. Sind auch alle unsere Kenntnisse dieser subtilen Anordnungen erst im Werden begriffen, so steht ein Eindringen der Nervenfasern in ein eigenthümliches Epithelium und die Existenz spezifischer Zellen wohl fest.

Noch unendlich schwieriger, und in ein wahres Chaos der verwickeltesten Strukturverhältnisse leitend, ist die Endigung des Nervus cochlearis in dem REISSNER'schen Schneckenkanal oder der sogenannten Scala media. Seitdem CORTI den ersten erfolgreichen Streifzug in dieses Gebiet voller Wunder unternahm, ist bei jeder der nachfolgenden Untersuchungen unsere Kenntniss durch Aufindung neuer Bruchstücke bereichert worden. In noch nicht lange verfloßener Zeit hat namentlich DEITERS sich die grössten Verdienste um den Ban der Schnecke erworben, und KÖLLIKER durch Aufindung und näheren Erforschung des fast vergessenen REISSNER'schen Schneckenkanals eine neue Auffassung der Scala media begründet. Unter den Nachfolgern verdienen HENSEN und WALDEYER hervorgehoben zu werden.



Fig. 312. Seitenansicht des Corti'schen Organs. *a* Innenfaser; *b* Anfang derselben; *c* Gelenkstück; *d* helle Anhangsplatte (Anfang der *Lamina reticulata*); *e* Aussenfaser; *f* ihr Gelenkstück; *g* Ende an der *Membrana basilaris*; *h* stäbchenförmiger Ansatz der Aussenfaser; *k* Aussenheil der *Lamina reticulata*; *l* Corti'sche Zellen mit deren Endfäden (zur *Membrana basilaris*); *m* Deiters'sche Zellen (Haarzellen, III); *n* ihre Ausläufer; *o* grössere, den Aussenheil des Corti'schen Organs begrenzende Epithelzellen; *p* kleinzelliges Epithel der *Zona pectinata*.

Es würde uns über die Grenzen dieser Arbeit weit hinausführen, wollten wir der bisher erforschten Strukturverhältnisse, namentlich des Baues des sogenannten Corti'schen Organs, Fig. 312, hier gedenken. Trotz aller bisherigen Bemühungen ist die Kenntniss der Nervenendigungen noch nicht so weit vorgeschritten, wie in anderen Sinneswerkzeugen. Wahrscheinlich liegen indessen in gewissen, namentlich von DEITERS und KÖLLIKER näher erforschten Zellen die nervösen Terminalgebilde des N. cochlearis vor. Zur näheren Belehrung verweisen wir auf die monographischen Darstellungen von DEITERS, HENSEN, KÖLLIKER und WALDEYER.

Das Freilegen der betreffenden Theile kann am ganz frischen Gehörwerkzeuge eines unserer grossen Schlachtthiere (des Ochsens) geschehen und erlernt werden. Mit einiger Uebung kommt man dann allmählich auch bei kleineren Geschöpfen zu Stande. Fragmente, welche man in dieser Art von der Scala media gewinnt, untersuche man mittelst indifferenten Zusätze oder stark verdünnter Chromsäure. Die letztere oder chromsaures Kali dienen dann auch zum Einlegen und Härten

eröffneter Schnecken. Für manche Zellenverhältnisse des COUVE'schen Organes sind hochgradige Verdünnungen, ähnlich den von SCHULTZE in die Gewebelehre eingeführten, zu versuchen, ebenso sicherlich die Osmiumsäure, das Goldchlorid und Goldchloridkalium. — Um Durchschnitte des ganzen REISSNER'schen Schneckenkanales zu gewinnen, man vorsichtig das mittelst einer Chromsäure oder auch der MÜLLER'schen Flüssigkeit vorher erhärtete Organ, indem man jenen Flüssigkeiten später einige Tropfen Salzsäure zusetzt, und wechsle öfter das ganze Gemisch. Auch die Lamina spiralis kann bei grösseren Thieren isolirt einer solchen Prozedur unterworfen werden. Die Nerven Ausbreitung in der Zona ossea wird ebenfalls auf diesem Wege zur Anschauung gebracht. Vor einigen Jahren bediente sich HENSEN eines dreimonatlichen Einlegens in die MÜLLER'sche Flüssigkeit und injizierte, um die COUVE'sche Membran in ihrer Lage zu erhalten, durch einen Einstich in das Tympanum secundarium ziemlich konzentrierten Leim, der dann in den Schneckenkanal transsudirt. Später wurde die äussere Wand der Schnecke aufgebrochen und mit dem Leimguss die Scala media isolirt. Karminimibition fand HENSEN auch hier zweckmässig.

Der letzte Forscher auf diesem so schwierigen Gebiete, WALDEYER, empfiehlt uns neben der Durchmusterung frischer Objekte in Humor aqueus bereits die Osmiumsäure, welcher er hier dieselbe Bedeutung zuschreibt, wie für die Netzhaut des Auges. Man verwende Konzentrationsstufen von 0,1—1%; erstere, wenn es sich um Zerzupfung, letztere, wenn es sich um Erhärtung handelt. Für erstere Präparate leistete ihm auch eine Kochsalzlösung von 0,25—0,5% erspriessliche Dienste. Auch eine Chromsäure von 0,05, Goldchlorid nach der COHNHEIM'schen Vorschrift, eine 1%ige Höllesteinlösung sind für manche Zwecke nützlich.

Will man gute Schnittpräparate gewinnen, so entferne man bei grösseren Schnecken so viel Knochensubstanz als möglich und eröffne das Gehäuse an zwei bis drei kleinen Stellen. Kleinere Organe lasse man dagegen unversehrt. Die Schnecken bringe man alsdann einen Tag lang in eine reichliche Menge einer Chlorpalladiumlösung (0,001%) oder eine solche der Osmiumsäure von 0,2%, wenn es sich um kleinere Organe handelt; während umfangreichere eine stärkere Konzentration von 0,5—1% erfordern. Dann unterwirft man solche Objekte einer 24stündigen Einwirkung des absoluten Alkohol oder bringt sie auch sofort in die Entkalkungsflüssigkeit.

Zu letzterem Zwecke fand WALDEYER am dienlichsten Chlorpalladium (0,001%) mit $\frac{1}{10}$ Theil Salzsäure, oder Chromsäure von 0,25—1%. Nach dem Entkalken wäscht man mit absolutem Alkohol aus. Nun kann man (für die spätere Durchschneidung) in ein Stück frischen Rückenmarks oder frischer Leber einbetten und das Ganze in den wasserfreien Weingeist zurückbringen. Während des Erhärtens schrumpft das umhüllende Organstück so fest um die Schnecke zusammen, dass letztere unbeweglich liegend die gewünschte Durchschneidung erlaubt.

Man kann vor jener Einbettung die Hohlkanäle der Cochlea mit Leimglycerin (1:1) oder (weniger gut) mit einer Wachs- und Oelmischung erfüllen. Nothwendig ist diese Füllung aber nicht.

Nicht gerade schwierig gewinnt man die ersten Ansichten des Schneckenkanales an in gleicher Weise behandelten Embryonen, mittelst geeigneter Durchschnitte des Felsenbeins.

Für Sammlungspräparate gelten dieselben Bemerkungen welche wir für die Retina (S. 343) gemacht haben. In wässrigem Glycerin bewahre ich indessen seit Jahren Präparate des COUVE'schen Organes ganz unverändert auf. HENSEN empfiehlt zum Einschlusse die wässrige Lösung der arsenigen Säure. Essigsäures Kali wird auch hier zu prüfen sein.

Sach- und Namenregister.

A.

- Abblenden des Lichtes 52. 57.
Abdämpfen des Lampenlichtes durch blaue Gläser 53.
Abdominaltyphus, Veränderung der Lymphdrüsen 228. — ihrer lymphatischen Bahnen 229. — der Peyer'schen Drüsen 255. — Kothmassen bei 257. — Veränderungen der Milz bei 274
Aberration, chromatische der Linse 8. — chromatische des Mikroskops 36 — sphärische der Linse 8 — sphärische des Mikroskops 36.
Abszess 113.
Achorion Schoenleinii 320.
Achromatische Doppellinse 9. Linse 9
Adenoïdes Gewebe, s. Bindestubstanz, retikuläre — Sarkom der Milchdrüse 312
Aeby benutzt konzentrierte Salzsäure zur Isolierung der Muskeln 73. 184. — findet die Kapillaren aus Zellen bestehend 214.
Aether löst Fett und Kanadabalsam 83.
Akkommodationsvermögen des Auges 4.
Afaun mit Sublimat und Kochsalz 122.
Alkalien 78. — in ihrer Wirkung auf die Epidermis 150. — auf Nagelgewebe 152. — verdünnte, in ihrer Einwirkung auf die Flimmerbewegung 149. — auf die Bewegung der Spermatozoen 316.
Alkohol, Wirkung 81. — Bestandtheil anderer Gemische 81. 82.
Alkoholgemische 81. — A. — Essigsauregemisch von Moleschott, starkes 82. — schwaches 82. — mit Essigsäure und Salpetersäure 82. — mit Natron 82.
Alveolarepithelium der Lunge 277.
Alveolarkrebs 164.
Alveolen der Lunge (276) 277.
Ameisensäure in Verbindung mit Glycerin als Einschlussflüssigkeit von Ranvier empfohlen 121.
Amici lehrt die Wirkung der Deckgläser kennen 14. — Mikroskop von A. 47. — Mikroskopverbesserungen von D. — über den Muskelfaden der Stubenfliege 166.
Ammoniak doppelt chromsaures 80. — für Zentralorgane des Nervensystems nach Gerlach 201.
Ammoniak inolybdänsaures 80. — für Speicheldrüsen nach Krause 239.
Ammoniakflüssigkeit 78.
Ammoniak—Magnesia, phosphorsaure Krystalle im Kothe 257. — im Harn 302.
Amyloidartung, s. d. Organe.
Amyloidkörperchen 205.
Amyloidreaktionen 72. 77. 269.
Amylon, s. Stärkemehl.
Analysator 33. — über dem Okular 33. — in dem Okular nach Hartnack 34.
Andrejewic über Gallenkapillaren 263.
Aneurysmen 221.
Anilin blau als Tinktionsmittel 90.
Anilinroth als Tinktionsmittel 89. — für den Nachweis des Axenzylinders 191.
Anisöl, Berechnungsexponent 68.
Anleitung mit dem Mikroskop zu arbeiten 51.
Annäherungsgrenze des Auges 4.
Anschaffung des Mikroskops 45.
Anthrakose der Lungen 279.
Anwendung zentrischer Beleuchtung 51. — schiefer Beleuchtung 52. — auf und durchfallenden Lichtes zur Beleuchtung 17. (53).
Aplanatische Doppel-Linse 9.
Aplanatisches Linsensystem 12.
Aplanatische Okulare 13.
Apolare Ganglienzellen, s. Nervensystem.
Apparat von Gerlach zur mikroskopischen Photographie 28. — von Meitner 29.
Apparat zur Injektion mit konstantem Druck 108. — mit einer Flüssigkeitssäule 109. — mit Quecksilber 109.
Apparat zum Messen 22.
Apparat zum Winkelmessen (Goniometer) 25.
Apparat zum Zeichnen 26.
Arbeiten im Stehen und Sitzen am Mikroskop 57.
Arbeitszimmer des Mikroskopikers 56.
Arbeitszimmer des Mikroskopikers 51
Arcus senilis 333.

Argand'sche Lampe 52.
 Arnold's Studien der glatten Muskeln 180.
 — ihrer Nerven 208.
 Arsenige Säure in wässriger Lösung 123. — mit Glycerin nach Farrants 121.
 Arterien, s. Gefäße.
 Arteriolae rectae (Niere) 294.
 Ascaris lumbricoides. (Eier im Kothe) 259.
 Asphaltlack 128. — A. von Bourgogne 128.
 — Bildung eines Rahmens von A. 128.
 Athemwerkzeuge 275. — Kehlkopf, Trachea und Bronchien 275. — Lunge 276. — Untersuchungsmethoden 276. — Trocknen 276. — Erhärtungen 276. — Infundibula und Alveolen 276. 277. — Darstellungsmethoden 277. — Korrosionsverfahren 277. — Nähere Untersuchung der Lungenbläschen oder Alveolen 277. — Lungenepithelium 277. — Injektion der Blutgefäße 277. — Lymphgefäße 278. — Lungennerven 278. — Fötale Lunge 278.
 — Veränderungen der Lunge in Krankheiten 278. — Pigmentirungen und ihre Bedeutung 279. — Anthrakose 279. — Eiterkörperchen 279. — Entzündung der Lunge 279. — Tuberkulose 279. — Ursprung der Tuherkelelemente 280. — Erweichung 280. — Kavernen und Beschaffenheit ihrer Wandungen 280. — Pleura (Parietallam und Peritoneum) 280. Auswurf (Sputum) 280. — Bestandtheile desselben 281. — Schleim- und Eiterkörperchen 281. — Körnchenzellen (Entzündungskugeln) 282. — Pigmentzellen 282.
 — Krystalle von phosphors. Ammoniak-Magnesia 282. — Untersuchungsmethode 282.
 Atherom der Haut 319.
 Atheromatöser Prozess 221.
 Atrophie, s. die Organe. — akute gelbe, der Leber 267.
 Auerbach's Plexus myentericus 196. — trifft die Kapillaren aus Zellen zusammengesetzt 214.
 Aufhellende Reagentien 68.
 Aufstellung, bleibende, des Mikroskops 55.
 Aufweichen trockener Schnitte 76. 92.
 Augapfel (Sehwerkzeug) 329.
 Auge (Sehwerkzeug) 328. — kurzsichtiges 4. — weitsichtiges 4. — als Camera obscura 3. — Schonung desselben bei mikroskopischen Arbeiten 52. 57.
 Augenlider (Sehwerkzeug) 328.
 Auspinseln, s. Pinselmethode.
 Ausstattung des modernen Mikroskops 15.
 Auswüchse, hornige der Haut 152.
 Auswurf 280.
 Axenfibrillen des Axenzylinders 192. 326. 343.
 Axenzylinder der Nervenfasern 191.

B.

Baader's Mikroskope 49.
 Bailey empfiehlt Hyalodiscus subtilis als Testobjekt 41. — Grammatophora subtilissima (41.) 43.
 Balggeschwülste der Haut 319.
 Baryt, schwefelsaurer, als Injektionsmasse 101. 106. — Vorschrift zur Darstellung 101.
 Barytwasser 79.
 Bastian empfiehlt Karbolsäure und Glycerin als Konservirungsfüssigkeit 121.
 Bauchspeicheldrüse, s. Pankreas.
 Beale. Werke über das Mikroskop (2) 3. — Schilderung der mikroskopischen Photographie 28. — (B. u. Clarke) Alkoholgemische 81. — Gemisch von Alkohol, Essigsäure und Salpetersäure 81. — Gemisch von Alkohol und Natron 82. — für verkalkten Knorpel 166. — über Karmin-tinktion 89. — kalflüssige Injektionsgemische 100. — mit Berliner Blau 105. — mit Karmin 106. — Einschlussfüssigkeit 121. — Vorschriften zur Anfertigung von Glaszellen 126. — über Ganglienzellen (195) 196. — Vorschrift zur Leberhärtung 262.
 Becherzellen 246.
 Beinhaut, s. Knochen.
 Beleuchtung bei auffallendem Lichte 17. 32. 33. — bei Querschnitt 17. 53. — bei künstlichem Lichte 52. 53. — Anwendung der zentrischen Beleuchtung 52. — der schiefen 52. — mit zentrischem Lichte 18. — mit schiefem 18. — mit Diaphragma 17. — mit Hebel 17. — mit Zylinderblendungen 17. — mit Kondensor 18. — des Sehfeldes, abhängig vom Zustande des Himmels 52.
 Beleuchtungsapparat von Dujardin 18. — von Lieberkühn 53.
 Beleuchtungslinse für opake Gegenstände 17.
 Bénéche's Mikroskope 50.
 Benecke, über mikroskopische Photographie 28.
 Benzin 83. 157.
 Beobachtung mit dem Mikroskop 51. — mit Vergrößerungen von zunehmender Stärke 58. 59.
 Berliner Blau 102. 103. 105. 106.
 Berliner Blau, lösliches 103.
 Berliner Blau als Imprägnationsmittel von Leher empfohlen 95.
 Berres'sche Injektionen 98.
 Beurtheilung des Mikroskops, s. Prüfung des M. — mikroskopischer Bilder 57. — ihrer Reliefverhältnisse 58.
 Bewegungserscheinungen, vitale 59. — amoeboider der Zellen 59. — kleiner Körper 59. — molekulare 59.
 Bidder, über die bindegewebige Gerüstsubstanz der Zentralorgane des Nervensystems 204.
 Bild des zusammengesetzten Mikroskops 6. 7. — Helligkeit desselben durch die Kollektivlinse 10. 11. — gekrümmtes

- des einfachen zusammengesetzten Mikroskops 7. — vergrössertes des M. 7. — Umdrehung desselben durch das Mikroskop 6. 58.
- Bilder, mikroskopische, Eigentümlichkeiten derselben 57. — ihre Höhen- und Tiefenverhältnisse 57. — Beurtheilung der Gestalt aus diesen 58. — Werth schwacher Linsensysteme dabei 58. — Erschwerung der Beurtheilung durch bedeutende Kleinheit der Körper 58. — Erkennung der Reliefverhältnisse 58. — Vorschriften Welckers dazu 58.
- Bildumdrehendes Mikroskop (sogenanntes) 58.
- Bildverzerrung 5.
- Bilifalvin 265.
- Biliphäein 265.
- Bilirubin von Staedeler 265.
- Billroth empfiehlt Eisenchlorid 80. — Angaben über Auspinseln 67. — empfiehlt Holzessig zum Entkalken der Knochen 176. — beschreibt das Pulpanetz der Milz 272. — zeigt die Verbindung der Muskelfäden der Zunge mit Bindegewebskörperchen 238. — giebt Vorschriften für die Untersuchung kranker Gehirne 211. — für die Untersuchung der Niere 289. — für die typhöse Milz 271.
- Bindegewebe (151) 158. — gewöhnliches, Erscheinungsform 158. — lebendiges nach Kühne 158. — Zellen 158. 159. — ihre Gestalt nach Ranvier, Schweigger-Seidel und Flemming 158. — fixe und Wanderzellen 159. — Elastische Elemente. 160. — Darstellung der Zwischensubstanz 159. — Proexistenz der Fibrillen 159. — Demonstration derselben auf chemischem Wege durch Rollett 159. — Doppeltes Verhalten 159. 160. — im polarisirten Lichte 160. — Demonstration der Bindegewebskörperchen 161. — Methoden von Ranvier und Flemming 161. — Elastische Scheiden um Bündel 160. — Schonende Umwandlung der Zwischenmasse in Form 161. — Goldbehandlung des Bindegewebes 162. — der elastischen Fasern 162. — Untersuchungsobjekte 162. — Embryonales Bindegewebe 163. — Pathologisches Bindegewebe und Bedeutung desselben 163. — Untersuchungen von Waller und Cohnheim 163. — Hypertrophisches B. 163. — Narbengewebe 163. — Grundlage gut- und bösartiger Geschwülste 163. — Formen der Karzinome 164. — Untersuchungsmethoden des patholog. B. 164. — Sammlungsobjekte 164.
- Bindegewebige Gerüstsubstanz, s. die Organe.
- Bindegewebskörperchen, s. Bindegewebe.
- Bindesubstanz 154. — retikuläre 155. — Erscheinungsform 155. — Darstellungsmethoden 156. — Erhärtung 156. — Verschiedenes Verhalten in einzelnen Theilen 157. — Aufbewahrung der Präparate 157. — Myxon 161.
- Binokuläres Mikroskop (31) 32. — von Nacht 32. — stereoskopisches Mikroskop 33. — Einrichtung von Wenham 33. — von Riddell, Ross, Cronch und Nacht 33.
- Binokuläres (stereoskopisches) Okular von Hartnack 33.
- Bipolare Ganglienzellen, s. Nervensystem.
- Bizzozero Entstehung farbiger Blutkörperchen aus den Lymphoidzellen des Knochenmarks 176.
- Blase (Harnblase) 297. — Epithelium der Blase 297. — Veränderung beim Katarrh 298.
- Blinsenkatarrh 298.
- Blechkasten für Injektionen 110.
- Bleioxyd, kohlen-saures 101.
- Bleistifte zum Zeichnen 26. — Spitzen derselben 26.
- Blendungen. Wirkungen derselben bei einer Linse s. des zusammengesetzten Mikroskops 17. — Ihre Verwendung dient zum Schutze der Augen 51. 53. 57.
- Blut 131. — Gewinnung 131. — Farbige Zellen 131. — farblose 132. — ihre vitale Formveränderung 132. — Lokomotion und Aufnahme von Körnchen 133. — Veränderungen der Flüssigkeit 132. — Mengen heiderlei Zellen 133. — Plasma 133. — Leukämie und Melanämie 133. — bei Embryonen 134. — Entstehung aus Lymphzellen beim Frosche nach Recklinghausen 134. — Methode dieser Beobachtung 134. — lebender Thiere 139. — Kreislaufbeobachtungen 139. — Besonderer Objektträger für Frosch- und Tritonlarven von Schulze 140. — Verhalten der Blutzellen des lebenden Säugethieres nach Rollett 140. — Beobachtung des Entzündungsprozesses bei Amphibien nach Cohnheim und bei Säugethiern nach Stricker und Sanderson 140. — Veränderung der farbigen Blutkörperchen durch den elektrischen Entladungsschlag 134. — durch Erwärmung 134. — Wirkung chemischer Reagentien 134. — Geronnenes Blut 135. — Blutklappen 135. — Blutflecke 135. — Konservirung der Zellen als Sammlungsobjekte 136. — Blutkrystalle 136. — Hämo-globin 136. — Chlorwasserstoff-Hämofin 137. — sogenanntes Häm 138. — Hamatoidin 138. 139. — Blut im Erbrochenen 245. — im Auswurf 261. — im Harn 298.
- Blutbrechen 245.
- Blutgefässe 214. — Haargefässe 214. — ihre Zusammensetzung aus Zellen 214. — mit einer Adventitia 215. — Untersuchungsmethoden und Untersuchungsobjekte 216. — Werth der künstlichen Injektionen 216. — Natürliche Injektion 216. — Stärkere Stämmchen 217. — Ihre Untersuchung 217. — Grosse Gefässe, Arterien und Venen 218. — Ihre Untersuchung 218. — Methode des Trocknens 218. — Abziehen der einzelnen Lagen 218. — Haargefässnetze 218. — Be-

handlung der erfüllten Haargefäßbezirke 218. — Das gestreckte und runde Kapillarnetz 219. — Kapillarschlingen 220. — Sehlingennetz 220. — Erste Entstehung der Gefäße beim Embryo 220. — Untersuchungsmethoden 221. — Weitere Umbildung der fötalen Gefäße 221. — Pathologische Verhältnisse der Blutgefäße 221. — Atheromatöser Prozess 221. — Aneurysmen 221. — Veränderung der Venen 222. — Umänderungen kleiner Gefäße 222. — kleinere Arterien der Gehirns substanz 222. — Kalkige, fettige und Pigment-Degeneration 222. — Melanämie 222. — Embolien 222. — Bedeutung der Gefäßzellen für pathologische Umwandlung nach Thiersch, Waldeyer und Bubnoff 223. — Pathologische Neubildung von Gefäßen 223. — Entstehung von vorhandenen Gefäßen aus 223. — Untersuchungsmethoden 223. — Beobachtungen von Thiersch bei Wundheilung 224.

Blutgefäß-Injektion 97. 407. — pathologischer Objekt 112. — mit der Spritze 111. — mit konstantem Druck 108; 109.

Selbstinjektion des lebenden Thieres 108.

Blutkörperchen, s. Blut.

Blutkörperchenhaltige Schollen der Milz 273.

Blutkristalle, s. Blut.

Blutlymphdrüse (Milz) 272.

Blutzellen, s. Blut.

Bothrioccephalus latus, Eier im Koth 259.

Bourgogne's mikroskopische Präparate 118. 131. — Präparatenkitt 128.

Bowman, Vorschrift zur Herstellung von Chromgelb 99. — Theorie des Muskels 186. — Arbeit über die Niere 286.

Böwman'sche Kapsel des Glomerulus der Niere 286. — Drüsen der sogenannten Regio olfactoria bei höheren Thieren 325.

Brechungsexponent von Anisöl, Eisessig, Glycerin, Kanadabalsam, Terpentinöl, Wasser 68.

Brechungsvermögen von Zusatzflüssigkeit und Objekt 68. — der Flüssigkeiten und Zusätze ändert das mikroskopische Bild 68. 69.

Bright'sche Krankheit der Niere 296.

Bronchialdrüsen, s. Lymphdrüsen.

Bronchien 275.

Brown'sche Molekularbewegung 59. — in Zellen 59. — kleiner Kristalle 59. — ihre Schnelligkeit 59. — in Speichkörperchen 244.

Brücke erörtert das optische Verhalten des Muskelfadens 187. — lösliches Berliner Blau 103.

Brunner'sche Drüsen 247.

Budge (und Uechtritz), Empfehlung von chloresaurem Kali und Salpetersäure für den Axenzylinder 191. — B. über die feinsten Gallengänge 263.

Burette 84. — zur Untersuchung der Harnsedimente 281.

C.

Callusbildung, s. Kallusbildung.

Camera lucida von Chevalier und Oberhäuser 27. — obscura, Auge verglichen mit einer 3.

Canadabalsam, s. Kanadabalsam.

Carbolsäure in Verbindung mit Glycerin als Einschlussflüssigkeit von Bastian empfohlen 121.

Carcinom, s. Karzinom.

Caries, s. Karies.

Carmin, s. Karmin.

Carpenter's Werk über das Mikroskop (2) 3.

Cement, s. Zement.

Centralorgane des Nervensystems, s. Nervensystem.

Centralstrahlen, s. Zentralstrahlen.

Centrisches Licht, s. Zentrisches Licht.

Cercomonas intestinalis von Lambl 258.

Chambre claire, s. Camera lucida.

Charrière's Injektionspritze 111.

Chemische Reagentien, s. Reagentien.

Chevalier stellen mit Selligie achromatische Linsensysteme her 10. — konstruieren die Camera lucida 27. — A. Ch. Mikroskope (20). 49.

Chlorcalcium 79. — Bestandtheil konservirender Flüssigkeiten 123.

Chlornatrium 79. — bei der Silberimprägnation 79. 93. — mit Alaun und Sublimat 122. — Bestandtheil konservirender Flüssigkeiten 122. 123.

Chloroform 83. — zum Nachweis der Axenzylinder 191.

Chlorpalladium (Palladiumchlorür) von Schulze empfohlen (81) 95.

Chlorsaures Kali, s. Kali.

Chlorsilber nach Teichmann dargestellt 102 — nach der Angabe von Frey 102.

Cholepyrrhin 265.

Choleraerbrechen 245.

Cholera Stühle 257.

Cholestearin, Eigenschaften und Vorkommen im Nervengewebe 205. — im Mekonium 257. — in der Galle 265.

Choriocapillaris 334.

Chorioidea 309.

Chromatische Aberration 10.

Chromgelb in den Adern des Körpers präzipitirt nach Bowman 99. — Darstellungsweise desselben nach Harting 101. — nach Hoyer 105. — nach Thiersch 105.

Chromsäure 74. — empfohlen durch Hannover 74. — Wirkung derselben 74. 75. — Konzentrationsgrade 74. 75. — sehr verdünnte Lösungen, nach Schultze 75.

Chromsaures Ammoniak, s. Ammoniak.

Chromsaures Kali (79) 80. — Wirkung

- gen 80. — Konzentrationsgrade 80. — Bestandtheil der Müller'schen Flüssigkeit 80.
- Chrzonozczewsky's** Selbst-Injektion des lebenden Thieres 108. — der Leber 264, der Niere 293.
- Chylus** 141. — Gewinnung desselben 141. — Zellen 141. — Chylusstäubchen 142. — Aufbewahrung 142.
- Chylusbahnen** 250.
- Chylusfett** im Zylinderepithel 246.
- Chylusgefäße**, s. **Lymphgefäße**.
- Ciliarkörper**, s. **Ziliarkörper**.
- Ciliarmuskel**, s. **Ziliarmuskel**.
- Cirrhose** der Leber 270.
- Clarke's** (und **Beale's**) Alkoholgemische 81. — C. Methode zur Untersuchung der Zentralorgane des Nervensystems 203 Ann.
- Cohnheim** wendet Goldchlorid an 80-94. — bestätigt die Beobachtungen **Waller's** über den Austritt der Lymphoidzellen durch die unverletzte Gefäßwandung 140. — Einwanderung letzterer Zellen in die entzündete Hornhaut des Auges 332. — Studien über Blutstanung 140. — untersucht den Querschnitt des gefrorenen quergestreiften Muskelfadens 183. — C. und **Hoyer** entdecken das Eindringen von **Hornhautnerven** in das Epithel 209.
- Colloid**, s. **Kolloid**.
- Coloniae in tubes**, s. **Farben in Bleiröhren**.
- Columnae Bertini** 286.
- Condensator**, s. **Kondensator**.
- Cornea**, s. **Hornhaut**.
- Cornil** macht Mittheilungen über Konservirungsflüssigkeiten 123.
- Corpus Highmori** 313.
- Corpus luteum** 308.
- Cortisches Organ** 316.
- Cowpersche Drüsen** 315.
- Crouch's** stereoskopisches Mikroskop 321-33.
- Crownglas**. Brechung und Farbenzerstreuung 9.
- Crownglaslinse** 9.
- Cryptococcus cerevisiae** im Verdauungsapparat 245. — C. im Harn 301.
- Cystin** in der Leber 268-269. im Harn 302.
- Cytogene** Gewebe, s. **Bindeabatz**, **retikuläre**.
- D.**
- Damarfirnis** 118.
- Daru** vergl. **Verdauungswerkzeuge** 246.
- Darmdrüsen** 246.
- Darmdrüsenblatt** 233.
- Darmganglien** (vergl. **Nervensystem**) (196) 197.
- Darminhalt** 256.
- Darinkotten** (vergl. **Verdauungswerkzeuge** 248-249).
- Dean, J.** Methode zur Untersuchung der Zentralorgane 203 Ann.
- Dean's** Einschlussflüssigkeit 122. — Konservierungsflüssigkeit 124.
- Decidua** des Eies 310.
- Decidua spuria** bei der Menstruation 310.
- Deckgläschen**, Dicke derselben und optische Wirkung 14. — Korrektion ihrer Dicke 14. 64. — Reinigen derselben 54. — Unterstützung bei sehr zarten Gegenständen 54.
- Definitionsvermögen** des Mikroskops 37.
- Deiters' Arbeiten** über die Schnecke 316. — Vorschriften zur Untersuchung der Zentralorgane des Nervensystems 198.
- Demodex folliculorum** 320.
- Dentine** (Zahnheit) 168, 169.
- Dentinzellen** und ihre Ausläufer 169.
- Descemet** (**Demours'sche** Haut der **Cornea**) 330.
- Deyl, H. van**, verfertigt das achromatische Mikroskop 10.
- Dialysator** von **Graham** 70.
- Diaphragmen** 17.
- Diatomeenschalen** als Testobjekte 41. — verschiedene Arten und ihre Auflösung 41-44.
- Diatomeen-Testplatten** von **Möller** und **Rodig** 41. Ann.
- Dippe's** Werk über das Mikroskop 3. — Studien der Diatomeen 41.
- Distomeneier** im Kothe. (D. hepaticum und lanceolatum) 259.
- Dollinger's** Injektionen 98.
- Donders** erörtert die Wirkung der Kalklaugen 78. — empfiehlt die Rippenknorpel 166.
- Donné** liefert einen Atlas **daguerrcotypirter** Darstellungen 28. — entdeckt die **Trichomonas vaginalis** 287.
- Doppelbrechung**, schwache, Erkennung derselben 34.
- Doppelchromsaurer Kali**, s. **chromsaurer Kali**.
- Doppellinse**, s. **Linse**.
- Doppelmesser** von **Vulentin** 65. — verbessertes der **Engländer** 65.
- Doppelte Injektion**, s. **Injektion**.
- Dotter**, s. **Ei**.
- Drebbel** (**Cornelius**, angeblicher Erfinder des zusammengesetzten Mikroskops) 7.
- Drehscheibe** 17.
- Drüsen** 228. — Ihr Aufbau. **Membrana propria**, **Zellen**, **Gefäße** 229. — **Schleimdrüsen** 230. — **Knoelldrüsen** 230. 231. — **Röhrenförmige** 230. — **Traubige** 231. — **Ihr Gefäßnetz** 231. — **Geschlossene Drüsenkapseln** 232. — **Kapseln des Eierstocks** 232. — **Blutgefäßdrüsen** 232. — **Schilddrüse** 233. — **Lymphoide Organe** 233. — **Drüsenzellen** 233. — **Ihr Hervorgehen** aus dem **Horn- und Darmdrüsenblatt** 233. — **Anordnung** 233. — **Vergängliche** **Natur** 233. — **Bildung des Sekrets** 233. — **Physiologische Zellenzerstörung** bei manchen **Sekretbildungen** 233, 234. — **Injektion der Blutgefäße und Drüsengänge** 235.

- feinste Drüsenkanälchen oder Drüsenkapillaren 235. — Untersuchung fötaler Drüsen 236. — Pathologische Veränderungen der Drüsen 236. — Beteiligung der Gerüstsubstanz 236. — der Zellen 236. — Neubildung von Drüsenewebe 236. Drüsenewebe, s. Drüsen.
 Drüsenkapillaren (feinste Sekretionsröhrchen), s. Drüsen.
 Ductus ejaculatorii 291.
 Dujardin, s. Beleuchtungsapparat.
 Dumb-hells der Harnsäure 300.
 Dysenterie, Stuhlgang bei 257.
- ### E.
- Ebenung des Sehfeldes durch das Kollektivglas 10.
 Eberth's Vorschrift zur Anfertigung von Lungenschnitten 277. — findet die Kapillaren aus Zellen hergestellt 214. — Untersuchung der Gallenkapillaren 263. 264.
 Ebstein über Magenschleimdrüsen 243.
 Ei 305. — Zona pellucida, Dotter, Keimbläschen und Keimfleck 306.
 Eichengerbsäure 91.
 Eierstock (Geschlechtsorgane) 304.
 Eierstockskysten 305.
 Eileiter 309.
 Einbettungsmethoden 66, in Gummi, in ein Wachs- und Oelgemisch, in Paraffin und in Glycerinleim 66.
 Einrichtung und Verwendung des Gerlach'schen Photographirapparats (28). 29. — des Moitzi'schen 29. 30.
 Einschlussmittel 118. — harzige 118. — flüssige 120. — einfache 120. — komplizierte 120—124. — der Präparate. s. Präparate.
 Einstellungs- und Vorrichtungen mikroskopischer Objekte 16. — größere 16. — feinere 17.
 Eisenchlorid 80. 105. 106.
 Eisenoxyd, schwefelsaures, zur Darstellung von Berliner Blau 103.
 Eisenoxydul, schwefelsaures, zur Darstellung von Berliner Blau 106.
 Eisentinktur 105.
 Eisessig, Brechungsexponent 68.
 Eiter 140. — Eiterzellen oder Eiterkörperchen 142. — Auswanderung aus der Blutbahn (140) 141. — Angebliche Entstehung im Innern von Epithelialzellen und Bindegewebskörperchen 143. — Amöboide Umänderungen der Zelle 143. — Wandern derselben 143. — Untersuchungsweise 143. — Verunreinigung 144. — Gährung, saure und alkalische 144. — Aufbewahrung 144.
 Eiterkörperchen im Dünndarm 246. — im Auswurf 281. — im Harn 298. — bei Blasenkatarrh 298. — im Vaginalschleim 310. — bei Nasenkatarrhen 321. — Vorkommen in Hornhautkörperchen 332.
 Elastische Fasern im Auswurf (vergl. themerwerkzeuge) 282.
 Elastisches Gewebe, s. Bindegewebe.
 Elektrischer Apparat v. Harting 62.
 Elementarorganismen (Zellen) 1.
 Elephantiasis 319.
 Embolien 222. — durch flüssiges Fett 222. — durch Pigmenteschollen 222.
 Emigration der Lymphoidzellen aus der Blutbahn 140. 163. — der rothen Blutkörperchen.
 Enchondrom 167.
 Endigung der Nerven, s. Nerven.
 Endkolben 210.
 Endost, s. Knochen.
 Endplatten in den willkürlichen Muskeln 206. 207.
 Engelmann über die Endigung der Nerven in den willkürlichen Muskeln 206. — über die Endigung der Geschmacksnerven des Frosches 323.
 Entkalkungsmethoden von Knorpel, Knochen und Zahngewebe 168. 172. 173.
 Entwässerung der Gewebe durch gewöhnlichen Alkohol 81. 120. — durch Methylalkohol 82.
 Entzündungskugeln 282.
 Epidermis, s. Epithelium 150.
 Epiphyten 319. — ihre Untersuchung 319.
 Epithelialkrebs 152. 163.
 Epithelium 144. — Pfaster-, Zylinder-, Flimmer- und Pigmentepithelium 144. — Darstellungsmethoden 145. — Einfaches Plattenepithelium 145. — Silberimprägnation 146. — Untersuchung der Pigmentzellen 146. — Molekularbewegung der Farbekörnchen 146. — Zylinderepithelium 146. — Porenkanalbildung an Zylinderzellen 147. — Aufbewahrungsmethoden 147. — Flimmerbewegung 148. — Wahl dazu passender Untersuchungsobjekte 148. — Zusatzflüssigkeiten 148. — Mikroskopisches Bild der Wimperbewegung 148. — Wiederaufleben des Wimperspiels durch verdünnte Alkalien nach Virchow 149. — Formen des Wimperspiels nach Purkinje und Valentin 149. — Angaben von Engelmann 149. — Schwierigkeit der Beobachtung bei warmblütigen Wirbelthieren und dem Menschen 149. — Gewinnung flimmernder Zellen bei akuten Katarrhen der Nase und Luftröhre 149. — Geschichtetes Plattenepithelium und Epidermis 150. — Stachel- und Riffzellen der unteren Schichten 150. — Untersuchungsmethoden 150. — Wirkung der Kalilauge 150. — des Goldchlorid 151. — Aufbewahrungsweisen 151. — Epitheliale Neubildungen pathologischer Natur 152. — Schwielen und Warzen 152. — Perigeschwülste und konzentrische Körper der Thymus 152. — Epithelialkrebs (Kankroid) 152. — Epithelialzellen der Sinnesorgane, s. diese.
 Epizoen 320. — ihre Untersuchung 320.
 Erbrgrind 320.
 Erbrochene Massen (vergl. Verdauungswerkzeuge) 244.
 Erfindung des zusammengesetzten Mikroskops durch Janssen 7. — ange-

- liche durch Drebbel, Fontana und Galilei 7.
 Erhärtung durch Chromsäure 74. — Vorschrift zur 74. — durch chromsaures Kali 50. — Alkohol 51. — durch Gefrieren 96.
 Erleuchtung, s. Belichtung.
 Erstarrung, s. Injektionsgemische 98.
 Erwärmung der Leimmassen bei Injektionen 99. 112.
 Essig 77. — Abkochen der Niere in Essig von Billroth empfohlen 289.
 Essigsäure, konzentrierte 76. — Verdünnte von 1 bis 1000 nach Moleseotti 76. — Sehr verdünnte von Kölliker 76. — von Frey 76. — quellende Wirkung auf einzelne Gewebelemente 76. — zum Auswaschen karmintingirter Objekte 87. — mit Glycerin 87. 121.
 Essigsäure- und Alkoholgemische 81. 82.
 Essigsäurehydrat 76.
 Essigsäures Kalis. Kali.
 Etiketten, Anbringung derselben auf der mikroskopischen Glasplatte 129.
 Eustachische Röhre 314.
 Exostose 178.
 Exsudat, angebliche Organisation desselben 163.
 Exsudatzylinder der Harnkanälchen bei Bright'scher Krankheit in der Niere 296. — im Harn 298.

F.

- Fadenpilze der Mundhöhle *Leptothrix buccalis* 240.
 Farben, deckende 26. — durchsichtige 26. — körnige für Injektionen 100. — transparente 102. — in Bleirohren colours in tubes für Injektionen von Hyrtl empfohlen 100.
 Farrantsche Einschlussflüssigkeit 121.
 Faserstoff, s. Fibrin
 Faserzellen, kontraktile, Muskel
 Favusburke 320.
 Favuspilze 320.
 Ferrocyanokupfer 107. Ann.
 Fettdegeneration, s. die einzelnen Organe
 Fettmoleküle der Haargefäße 222.
 Fettgewebe 157. — Erscheinungsform 157. — Darstellung 157. — Krystallisation des Inhaltes 157. — Blutgefäße 158. — Aufbewahrung 158. — Neubildung des Fettgewebes als Lipom 158
 Fettleber 269.
 Fettsäure, Krystalle derselben im Eiter 144. — in Fettsellen 157.
 Fettzellen, s. Fettgewebe.
 Fibrin 135. — Gerinnung desselben 135. — Organisation, angebliche 163
 Fibrinzylinder, s. Exsudatzylinder.
 Fibroid aus Bindegewebe bestehend 163. — des Uterus 309
 FINDER Indikator, 129
 Fleischfaser, Muskel.

- Fleischmasse, s. Muskel.
 Fleischtheilchen, s. Muskel.
 Flimmerbewegung 117. 148.
 Flimmerepithelium, s. Epithelium.
 Flintglas, Brechung und Farbenzerstreuung desselben 9.
 Flintglaslinse 9. 34.
 Flusskrebs für die Demonstration der Fleischtheilchen des Muskels von Häckel empfohlen 186.
 Follikelketten des Ovarium von Pflüger 307.
 Fontana, angeblicher Erfinder des Mikroskops 7.
 Förster isolirt durch starke Mineralsäuren die Körperchen des Knochens 169.
 Fovea centralis der Retina 318.
 Frerichs, Arbeit über Leberkrankheiten 266.
 Frey, Prüfung der Linsensysteme 45. — empfiehlt zur Tinktion Anilinroth 89. — Anilinroth für Axenzylinder 191. — Anilinblau 90. — Parme lösliche 91. — Hämatoxylinfärbung 91. — kaltflüssige Injektionsgemische 104. 106. — Karmin für Injektionen 104. — schwefelsauren Baryt 102. 106. — Vorschrift für Chlorsilber 102. — für wässriges Berliner Blau zur Injektion von Drüsenkanälen 107. Ann. — sehr verdünnte Essigsäure für Muskelnerven 76. 207. — über Gallenkapillaren, 263. — Lymphbahnen der Schilddrüse 283. — Fehlen derselben in der Thymus 281. — L. der Trachondrüsen 329. — Harnkanälcheninjektionen 292.
 Fruchtkalter, s. Uterus.
 Frustulia saxonica als Test 41.
 Fuchsia, s. Anilinroth.
 Führer empfahl Eisenchlorid als Erhärtungsmittel der Milz 80.

G.

- Gabelzellen der Zungenpapillen nach Engelmann 323.
 Gährung des Eiters 144. — des Harns, saure 299. — alkalische 301.
 Gährungspilze im Magen 215. — im sauren Harn 299. — im alkalischen 302
 Galilei, angeblicher Erfinder des Mikroskops 7.
 Galle 265.
 Gallenfarbestoff, rother, Bilirubin 265. — Verwandtschaft und Verschiedenheit von Hämatoidin 138. 265.
 Gallengänge feinste 263.
 Gallenkapillaren, Injektion derselben durch Budge, Androjevic, MacGillavry, Frey, Hering und Eberth 263. — Verfahren dabei und Auswahl der Objekte 263. 264
 Gallenkapillaren durch pathologische Konkretionen erfüllt 265.
 Gallensedimente 265.
 Gallenwege 263.
 Gallertgewebe 154. 155. — Erschei-

- nungsform 155. — Glaskörpergewebe 155. — Gewebe des Schmelzorgans 155. — Untersuchungs- und Aufbewahrungsmethoden 156. — Neubildung desselben, Myxom 163.
- Ganglienzellen, s. Nervensystem.
- Ganglienzellenschicht der Retina 338. 340.
- Gaskammer nach Stricker 61.
- Gefäße, s. Blut- und Lymphgefäße. — zum Titriren, s. Titrimethode.
- Gefäßmaler 319.
- Gefäßneubildung 223.
- Gefrierungsmethode zur Erzielung feiner Schnitte 96.
- Gegenbaur's Osteoblasten 174.
- Gehirn 198.
- Gehirnhang 213.
- Gehirnhüllen 213.
- Gehirnsand 213.
- Gehörknöchelchen 344. "
- Gehörsteine 345.
- Gehörwerkzeug 341. — Ohrschmalzdrüsen 344. — Trommelfell 344. — Paukenhöhle 344. — Gehörsteine 345. — Vorhofsäckchen der Fische 345. — Vestibulum der Säugethiere 346. — Schnecke 346. — Schwierigkeit der Untersuchung 346. — Schneckenkanal 346. — Methode von Hensen 347. — von Waldeyer 347.
- Gehörzelle 345.
- Gélatine de Paris, s. Leim, ferner. — mit Glycerin 121.
- Gelber Körper, s. Corpus luteum.
- Gemisch von Müller 80. — von Goadby 122. — von Pacini 122 und Anderen 123.
- Gemische, kaltflüssige, für Injektionen 98. 105. 106. — erstarrende 98. 99. 100. 101.
- Gerinnung des Bluts 135. — des Nervenmarks 190.
- Gerlach, Photographirapparat 28. — Steigerung der Vergrößerung auf photographischem Wege 31. — Entdeckung der Karminfärbung 86. — Anwendung von Goldchloridkalium 203. — Karmininjektion 104. — Knocheninjektion 171. — Methode zur Tastkörperchen-Untersuchung 212. — Methode, die Samenkanälchen zu injizieren 314.
- Geruchsorgan 323. — Bau der gewöhnlichen Schleimhaut 323. — Katarrhalischer Prozess derselben 323. — Bildung der Schleim- und Eiterkörperchen dabei 324. — Regio olfactoria 324. — ihr Bau 324. — Die Epithelialbekleidung 324. — Riechzellen 325. — ihre Verbindung mit Axenzylindern des Olfaktorius 326. — Bowman'sche und Schlemm'sche 325. — Untersuchungsmethoden 326. 327.
- Geschlechtswerkzeuge, männliche 312. — Hoden 313. — Bau 313. — Samenkanälchen 313. — Highmorscher Körper 313. — Nebenhoden 313. — Blut- und Lymphbahnen 313. — Pathologische Neubildungen des Hodens 314. — Injektions- und Untersuchungsmethoden 314. — Ductus ejaculatorii 314. — Prostata 315. — ihre Konkretionen 315. — Cowper'sche Drüsen 315. — Kavernöse Organe 315. — Samenfäden 315. — Bewegungserscheinungen 315. — Verhalten gegen Reagentien 315. — Entstehung 316. — Aufbewahrung der Samenfäden 316. — Nachweis derselben in Samenflecken 316.
- Geschlechtswerkzeuge, weibliche 304. — Bau des Eierstockes, Stroma und Follikel 304. — Ei 305. — dessen Bestandtheile 306. — Untersuchungsmethoden 306. — Eikeime 307. — Entstehung des Follikels 307. — Beobachtungen von Pflüger 307. — Plätzen des Follikels 308. — Bildung des gelben Körpers 308. — dessen späteres Geschick 308. — Hämatoïdinkristalle in ihm 308. — pathologische Verhältnisse des Eierstockes 308. — Eierstockskysten 308. — mit dem Bau der Haut 308. — Eileiter 309. — Uterus 309. — Schleimhaut und Drüsen 309. — Muskulatur 309. — Pathologische Verhältnisse des Uterus 309. — Fibroide und Polypen 309. — Krebsgeschwülste 309. — Scheide und äussere Genitalien 309. — Sekret des Cervix uteri 310. — Scheidenschleim 310. — Trichomonas vaginalis 310. — Menstrualblut 310. — Lochiensekret 310. — Milchdrüse 311. — Bildungsgeschichte 311. — Weibliche und männliche 311. — Pathologische Verhältnisse 311. — Kysten und Adenoïdgeschwülste 312. — Untersuchungsmethoden des Organs 312. — Milch 312. — Milchkügelchen 312. — Kolostrumkörperchen 312. — Untersuchung der Milch 312.
- Geschmacksorgan 321. — Nervenverbreitung 322. — Entdeckung der Nervenendigung in den Papillen der Froschlunge durch Schultze und Key 322. — Geschmackszellen 322. — Gabelzellen von Engelmann 323.
- Geschmackswürzchen der Froschlunge 322.
- Geschmackszellen, s. Geschmacksorgan.
- Geschwür 143.
- Gewebekitt der Muskeln 154.
- Gianuzzi über die Submaxillaris 239.
- Gillavry, Mac- über Gallenkapillaren 263.
- Gläser, vergrößernde, schon im Alterthum und Mittelalter bekannt 7.
- Glaslocke zum Aufstellen des Mikroskops 55. — zum Bedecken der Objekte 56.
- Glaskästchen, quadratische 63.
- Glaskasten grössere, zum Bedecken der Objekte 56.
- Glaskörper 155.
- Glasmikrometer 23. — Eintheilung desselben 23. — als Objektträger (Objektivmikrometer) 23. — im Okular 24.
- Glasprismen 27. 31. 32. 33.
- Glasstab, Aussehen in verschiedenen Zusatzflüssigkeiten 65. 69.

Glaszellen 125.
Glimmerplättchen 35.
Gliome des Gehirns 205. — der *Retina* 344.
Glycerin als Aufhellungsmittel 68. —
Brechungs exponent 68. — zum leichten
 Einschluss 121. — mit Wasser und Salz-
 säure 121. — mit Essigsäure 121. — mit
 Ameisensäure 121. — mit Kohlensäure 121.
 — mit Gelatine 121. — mit Tannin 121.
 — mit Gummi und arseniger Säure 121.
Glycerinkarmin 87, 89.
Glycerinleim 66, 161.
Goody'sche Flüssigkeit 122.
Goldchlorid 80, 94.
Goldchloridkalium 80, 95, 203.
Goldst.ze 128.
Goniometer von C. Schmidt 25.
Goodsir J., entdeckt die *Sarcoma ventriculi* 219.
Graaf'sche Follikel des Eierstocks 301.
Graham, über Kolloid- und Krystalloid-
 substanz 169.
Grammatophora subtilissima 41, 13.
Granulationen 161. — sogenannte, bei
 Bright'scher Krankheit 297.
Grösse, scheinbare, eines Gegenstandes
 durch den Schinkel bestimmt 3.
Gummi mit Glycerin 121. — als Einbettungs-
 mittel 96. — der Chromsäure zugesetzt 75.
Guttapercha, Kitt aus 127. — Zellen
 aus 125.
Gypsplättchen 35.

H.

Haare 152. — Untersuchungs methoden 152.
 — Haar in seinem Balge 152. — Haar-
 schaft und Haarkopf 153. — Wurzel-
 scheiden 153. — Epidermisüberzug des
 Haars 153. — Querschnitte durch Haare
 154. — Zellen der äusseren Wurzelscheide
 154. — Fatale Haare 154. — Aufbewahrungs-
 methoden 154. — Haare in Balg-
 geschwulsten des Eierstocks 309. — Ent-
 stehung derselben 309. — Erkrankungen,
 Haare.
Haargewebe, Haare.
Haarpilze 319.
Haarsackmilche 29.
Hagen über amerikanische Mikroskope 50.
Häckel empfiehlt den Flusskrebs zur De-
 monstrations der Fleischtheile des quer-
 gestreiften Muskels 186.
Hämatingkristalle Chlorhämatin, 137.
Hämatofidinkristalle 138. — in ge-
 platzten Graaf'schen Follikeln 308.
Hämatoxyalkristalle 136.
Hamoglobinkristalle Hamotokry-
 stallin 136.
Hannover empfiehlt die Chromsäure 71.
Harn 298. — Normaler frischer 298. —
 Formbestandtheile 298. — Abnorme Form-
 bestandtheile in Krankheiten; Epithelien,
 Schleim- und Eiterzellen, Blutkörperchen
 298. — Fibrin- od. Exsudatzylinder 298.
 — *Sarcocentra* B. 298. — Bodensätze

krystallinischer und amorpher Stoffe 299.
 — Sediment von harnsaurem Natron 299.
 — der Harnsäure in ihrer verschiedenen
 Krystallform 300. — oxalsaurer Kalk
 301. — Gährungspilze 301. phosphorsäure
 Ammoniakmagnesia 301. — harnsaures
 Ammoniak 302. — Schimmel- und Vi-
 brienbildung im alkalischen Harn 302.
 — Krystalle von Cystin 302. — Leucin
 und Tyrosin 302. — Harnstoff, an Sal-
 peter- und Oxalsäure gebunden 302. —
 Sarkin und Xanthin, Guanin 302. — Un-
 tersuchungsmethode der Niederschläge
 302.

Harnghährung, saure 301 und alkalische
 301.

Harnkanälchen 286. — schleifenfor-
 mige der Niere nach Henle und Andrien
 286, 287, 289.

Harnsäure 299, 301.

Harnsäureinfarkt 297.

Harnsaure Salze 299.

Harnsaures Ammoniak 299.

Harnsaures Natron 299.

Harnsedimente 300. — ihre Untersu-
 chungsmethode 300.

Harnstoff, oxalsaurer und salpetersaurer
 302.

Harnwerkzeuge 286. — Bedeutung für
 den Arzt 286. — Niere mit Mark und
 Rinde 286. — Frühere Ansichten 286. —
 Henle's neuere Beobachtungen 286. —
 Spätere Forschungen 287. — Erste Un-
 tersuchungsweise 287. — Erhärtung der
 Niere 288. — Längs- und Querschnitte
 288. — Chemische Isolationsmethode 289.
 — Ihre Ergebnisse 289. — Injektion der
 Harnkanälchen 291. — Schematische
 Darstellung des Kanalverlaufes 292. —
 Selbstinjektion 293. — Gefässanordnung
 293. *Vasa recta* 294. Doppelte Injektion
 294. Wahl der Untersuchungsobjekte
 294. Lymphatische Bahnen 295. — Pa-
 thologische Umänderungen 295. — Be-
 deutung der Drüsenzellen und der Ge-
 rüstsubstanz 295. Hypertrophie, Ten-
 berkel Fett- Pigment- und Amyloident-
 artung 295. — Bright'sche Krankheit
 296. — Niederschläge in den Harnkanäl-
 chen 296. — Harnsäure- und Kalkinfarkt
 297. — Nierenbecken, Nierenkelche,
 Ureteren, Blase 297. — Blusenepithelium
 297. — Harn, s. diesen.

Harting, Werk über das Mikroskop 2, 3.
 — prüft die Entdeckungsfrage des zu-
 sammengesetzten Mikroskops; erläu-
 tert die Wirkung der Immersionssysteme
 39. — elektrischer Apparat 62. — em-
 pfiehlt schwache Sublimlösungen zur
 Konservierung 123. — Chlorealcium, koh-
 lensaures Kali und wässrige Kroatlösung
 123. — über das Brechungsvermögen der
 Zusatzflüssigkeiten 38. **Vorschrift zur**
 Darstellung von Chromgelb und kohlen-
 saurem Bleioxyd 101. — von Berliner Blau
 in Oxalsäure 163. — aus schwefelsaurem
 Eisenoxyd und Kaliumeisencyanür 163. —

- Blechkasten 110. — Guttaperchakitt 127. — Kautschuklitt 127.
- Hartnack's holosterisches Okular 13. — stereoskopisches 33. — Flintglaslinse über dem Polarisator 34. — verbessert den Analysator 31. — seine Linsensysteme und ihre Oeffnungswinkel 48. 49. — Immersionssysteme 35. — Oeffnungswinkel derselben von Harting geprüft 39. — gegenüber Probeobjekten 42. 43. 44. 45. — löst die Linien der Surirella Gemma in hexagonale auf 43. — grosses Hufeisenstativ 48. (21) 52. — kleineres 48 (21). — andere Instrumente 48. 49. — Mikroskoplampe (52). 53.
- Hasert'sche Mikroskope 50.
- Hassal's konzentrische Körper der Thymus 152.
- Haut 316. — ihr Bau 316. — Oberhaut 316. — Malp. Schleimnetz 317. — Lederhaut 317. — Schweißdrüsen 317. — Talgdrüsen 318. — Blutgefäße 318. — Lymphbahnen 318. — fötale Haut 319. — Sammlungsobjekte 319. — patholog. Veränderungen der Haut 319. — Entzündliche Zustände 319. — Hypertrophieen 319. — Elephantiasis 319. — Warzen und Kondylome 319. — Gefäßmäler und Teleangektasieen 319. — Kysten 319. — Atherome 319. — Mitesser oder Komedonen 319. — Hirsekorn (Milium) 319. — Pflanzliche Parasiten 319. Trichophyton tonsurans 319. — Mikrosporon Aoudouini 320. — M. mentagrophytes, M. furfur 320. — Achorion Schönleinii 320. — Thierische Parasiten 320. — Haarsackmilbe, Demodex folliculorum 320. — Krätzmilbe, Sarcoptes hominis 321.
- Hautnerven 210. 211.
- Hautwarzen 319. — trockene 152.
- Havers'sche Kanäle und Haversian spaces, s. Knochen.
- Heidenhain's Methode der Färbung mit Karmin 89. — mit Anilinblau (90) 91. — über Knorpelkapseln 166. — über Speicheldrüsen 239. 240. — über Magendrüsen 243.
- Helmintheneier im Kothe 255.
- Hencle empfiehlt starke Salzsäure für die Harnkanälchen der Niere 73. — Methode, Querschnitte des Haares zu gewinnen 154. — untersucht den Verlauf der Harnkanälchen in der Niere 286.
- Hensen's Querschnitte 66. — Untersuchung der Nervenendigung im Froschlarvenschwanz 210. 213. — Methode bei dem Schneckenkanale 321.
- Hering's Apparat zur Injektion mit konstantem Druck 110. — Untersuchungen über Gallenkapillaren 263. 264.
- Herpes tonsurans 319.
- Herstellung mikroskopischer Präparate (vgl. Präparate) 63. 117.
- Herz, verzweigte Muskelfäden desselben 183. — Lage der Kern in der Fleischmasse 189.
- Hirnanhang (Hypophysis cerebri) 213.
- Hirsekorn (Milium) 319.
- Hirsekorn's Pinselmethode 67. — Silberimprägnation 80 92. — adenoides Gewebe 155. — sogenannte perivaskuläre Räume 204. — Arbeit über die Hornhaut 339. — über die Thymus 254.
- Histologie des normalen und kranken Körpers in ihrer Bedeutung 2.
- Hoden (vgl. Geschlechtsorgane) 313.
- Hoffmann's Indikator 129 Ann.
- Holosterisches Okular von Hartnack 13.
- Holzessig. Anwendung desselben in der Gewebelehre 77.
- Hornblatt von Remak 233.
- Hornhaut (Schwerkzeug) 330. — Hornhautnerven 209. — Angaben von Saemisch und Müller 209. — von Hoyer und Cohnheim 209. 210. — von Engelmann 210.
- Hornhautkörperchen 331. — pathologische Umänderungen derselben 332.
- Hornhautnerven, s. Hornhaut
- Hoyer's gelber transparenter Farbstoff 105. — H. und Cohnheim entdecken das Eindringen von Hornhautnerven in das Epithel 209.
- Hilfsapparate zum mikroskopischen Zeichnen 26.
- Huygens'sches Okular, negatives 12.
- Hyalodiscus subtilis durch Bailey als Testobjekt empfohlen 41.
- Hypertrophieen, s. die einzelnen Organen.
- Hypophysis cerebri, s. Gehirnanhang.
- Hypoxanthin (Sarkin in der Leber) 265. — im Harn 302.
- Hyrll, historische Darstellung der Injektionen 97. — harzige Massen und ihre Verwendung 98. 99. — Leimmassen 99. — kaltflüssige Gemische 99. — empfiehlt zur Injektion die Farben in Bleiröhren 100. — Einstichsmethode 113. — untersucht die Nieren 292. 287.

I und J.

- Jaussen, Zacharias, Erfinder des zusammengesetzten Mikroskops 7.
- Immersionssysteme 38. — von Hartnack 35. — von Powell und Lealand 39. — Wirkung derselben, erläutert und geprüft von Harting 39.
- Indigkarmin 90.
- Indikator 129. — Hoffmann's Einrichtung 129. Ann.
- Infarkt, hämorrhagischer der Milz 275.
- Infundibula der Lungen 276.
- Injektion, Bedeutung derselben für histologische Arbeiten 97. — Kunst derselben in ihren Anfängen 97. — in ihrem gegenwärtigen Zustande 98.
- Injektion, doppelte, s. Injektionsverfahren.

Injektion des Gehirns und Rückenmarks 204.
 Injektionen einzelner Organe, s. diese.
 Injektionsfarben 99. — körnige, durch Präzipitation in den Adern gebildet 99. — Colours in tubes 100. — rothe, Zinnober 100. — gelbe, Chromgelb 101. — weisse, Blei- und Zinkweiss, schwefelsaurer Baryt 101. — Anwendung von Chlorsilber 102. — transparente 102. — Thiersch's Berliner Blau 102. — Berliner Blau in Oxalsäure 103. — Berliner Blau aus schwefelsaurem Eisenoxyd und Kaliumeisencyanür 103. — Lösliches Berliner Blau 104. — Gerlach'sche Karminmasse 104. — Methode von Frey 104. — Transparentes Gelb von Thiersch 105. — von Hoyer 105. — Transp. Grün v. Thiersch 105. — Beale's gewöhnliches Blau für kaltflüssige Massen 105. — B. bestes Blau 106. — Richardson's Blau 106. — Müller's Blau 106. — Beale's Karmin 106. — Frey's Barytmasse 106. — Farben von Hyrtl mit harziger Masse 98.
 Injektionsgemische, kaltflüssige mit Beale's Berliner Blau 105, 106. — mit dem Richardson'schen Blau 106. — mit Müller's Blau 106. — mit Beale's Karmin 106. — mit schwefelsaurem Baryt nach Frey 106.
 Injektionsmasse für Drüsengänge 107. Anm.
 Injektion mit konstantem Druck 108. — mit der Glasröhre und Flüssigkeitssäule 108. — mit Quecksilberdruck 109. — Harting'scher Injektionskasten 110. — Apparat von Hering 110, 111.
 Injektionsklammern. Serres-fines 111, 112.
 Injektionsmethoden 98. — mit erstarrenden 98 und kaltflüssigen Massen 105. — Harzmasse 98. — Ihre Darstellung nach Hyrtl 98. — Leimmasse 98. — ihre Vorzüge 98. — ihre Darstellung 99. — Erwärmung derselben 99. — Behandlung der mit Leim injizierten Präparate 116. — kaltflüssige Gemische aus Glycerin, Alkohol und Wasser bestehend 105, 106. — ihre Vorzüge 107.
 Injektionsobjekte für Blutgefässe 101. — frische, ältere und in Weingeist gelegene Organe 112. — für Lymphgefässe 112. — für Drüsenkanäle 112.
 Injektion, spontane des lebenden Thiers 107, 108. — mit Karmin und Indigokarmin 108. — der Lymphknoten mit Anilinblau nach Toldt 227.
 Injektionspritzen 111. — ihre Kanülen 111. — ihre Behandlung 111. — Einbinden der Röhren 113. — Füllung der Spritze 114. — Führung des Stempels 114. — Verschluss der Röhren 115.
 Injektionsverfahren bei Blutgefässen 112. — bei Lymphgefässen 112. — bei Lymphgefässen mit der Einstichmethode von Hyrtl und Teichmann 113. —

an dünnwandigen Theilen 114. — der Drüsengänge 112. — Füllen der Spritze bei Injektionen 114. — Eintreiben der Masse 114. — Abbinden des Gefässes 115. — Verschluss der Kanüle 115. — Beendigung der Einspritzung 115. — mit doppelter Füllung der Blutgefässe 115. — mit Füllung von Blut- und Lymphgefässen 115. — Nachbehandlung der gefüllten Gefässe 116. — Erhärtung der Präparate 116. — Verarbeitung derselben 116. — Aufbewahrungsmethoden, trockene und feuchte 116, 117.
 Institute, mikroskopische, von Bourcogne, Möller und Rodig 118, 131.
 Instrumente für Herstellung mikroskopischer Präparate, s. Präparirinstrumente.
 Iqd 77. — mit Schwefelsäure in seiner Wirkung auf Amylon, Amyloid, Cellulose und Cholestein 72.
 Iodserum von Schultze 70.
 Iris 333.

K.

Kali 78.
 Kali, chloresaures, in Verbindung mit Salpetersäure 79.
 Kali, essigsäures 79, 122.
 Kali, kaustisches 78.
 Kali, kohlenensaures 123. — Pulver desselben zur Untersuchung pathologisch veränderter Gehirn- und Rückenmarksubstanz 214.
 Kalilauge, schwache 78. — starke 78. — von 30—35% nach Moleschott 78. — von 28, 30, 32, 35, 10% nach Schultze 78.
 Kaliumeisencyanid 106.
 Kaliumeisencyanür 103, 106.
 Kalk, kohlen-saurer, Krystalle derselben, geeignete Objekte zum Studium der Molekularbewegung 59. — im Gehörorgan 345.
 Kalk, oxalsaurer, im Harn 301. — in den Exsudatylindern bei Bright'scher Krankheit 297.
 Kalkinfarkt der Niere 297.
 Kalkwasser von Rollett für Bindege-webe heutzet 79.
 Kallus 177.
 Kaltflüssige Injektionsmassen 98, 105.
 Kammer, feuchte von Recklinghausen 60. — in Verbindung mit dem er-wärmbaren Objektisch 61. — gewöhnliche feuchte Kammer 60.
 Kampher, antiseptische Wirkung desselben auf mikroskopische Zusatzflüssigkeiten 70. — auf Injektionsmassen 101.
 Kanadabalsam, Brechungsexponenten desselben 68. — zum Einschluss von Sammlungspräparaten 118. — Sorten desselben 119. — kaltflüssiger 119. — mit Chloroform und Aether gelöst 83, 119. — erwärmter 118. — verdickter 119. — Abnehmen des Ueberschusses von der Glas-

- platte 119. — Festwerden zwischen den Gläsern des Objektträgers 119. — Entfernung der Luftblasen 119. — künstlich erhärteter, für lufthaltigen Einschluss der Knochen 170.
- Kankroid, s. Epithelialkrebs.
- Kapillaren, s. Blutgefäße. — Zusammensetzung derselben aus Zellen nach Hoyer, Auerbach, Eberth und Aeby 214.
- Karies 178.
- Karmin 86. — Lösung in Ammoniak 86. und 104. 106. — Injektionsmasse von Gerlach 104. — von Beale 106. — Karmin mit Glycerin 87. — zur Selbstinjektion 108.
- Karminmasse von Kollmann 107.
- Karminfärbung, erfunden von Gerlach 86. — Auswaschen in Essigsäure 87. — von Beale 89. — von Heidenhain 89. — von Thiersch mit Oxalsäure 88. — mit Borax 88. — Saure Karminfärbung 89.
- Karzinom 164.
- Kautschuk 127.
- Kautschuk kitt 127.
- Kautschukzellen 125.
- Kavernöse Körper der männlichen Geschlechtsorgane 314. 315.
- Kehlkopf 275.
- Keimbläschen, s. Ei.
- Keimfleck, s. Ei.
- Kellner's Mikroskope 49. — orthoskopisches Okular 13.
- Key bestätigt die Verbindung der Zungenmuskelfäden mit Bindegewebskörperchen 238. — entdeckt mit Schultze die Endigung der Geschmacksnerven 323.
- Kindspech, s. Mekonium.
- Kitte 127. — Asphaltlack 128. — A. von Bourgoigne 127. — von Ziegler 127. — von Stieda 128. — Maskenlack 128.
- Knaueldrüsen, s. Drüsen. — der Haut, s. Schweissdrüsen. — der Konjunktiva 328. — des Gehörgangs 344.
- Knochen 168. — Vorbereitende Behandlung 168. — Entkalkung 168. — Isolierung der Zellen durch starke Säuren 169. — Nachweis der Knochenzellen durch Karminfärbung und Vergoldung 169. — Sharpey'sche Fasern 169. — Anfertigung von Schläfen 159. — Vorschriften von Reinicke 170. — Textur des Knochens 170. — Lamellen 170. — Knochenkörperchen und -zellen 170. — Markkanälchen 170. — Einschluss der Schläfe 170. — Injektion der Blutgefäße 171. — Injektion der Knochenhöhlen und Kalkkanälchen nach Gerlach 171. — Verhalten im polarisirten Lichte 171. — Entstehung des Knochens 172. — Resorption des Knorpels 173. — Ossifikationspunkte 173. — Knorpelmark 173. — Schicksal der Knorpelmarkzellen 174. — Osteoblasten von Gegenbaur 174. — Neubildung der Knochenmasse 173. — Osteogenes und osteoides Gewebe 175. — Resorption der Knorpelsubstanz 175. — Wachstum der Knochen 175. — Entstehung von bindegewebiger Grundlage 176. — Untersuchung des Knochenmarks, Entstehung der Blutzellen nach Bizzozero und Neumann 176. — Knochen bei Rachitis 176. — Untersuchungsmethoden fötaler Knochen 177. — Neubildung von Knochenmasse unter abnormen Verhältnissen 177. — Kallusbildung 177. — Regeneration verlorener Stücke 178. — Hyperostose 178. — Exostose 178. — Sklerose 178. — Osteosarkom 178. — Entstehung von Knochensubstanz in bindegewebigen Theilen 178. — Resorptionsvorgänge der Knochen 178. — Haversian spaces 178. — Osteoporose 178. — Osteomalacie 178. — Karies 178. — Geschick entkalkter Knochen 178. — Untersuchungsmethoden pathologischer Knochen 179.
- Knochengewebe, s. Knochen.
- Knochenknorpel 168. 173.
- Knochenkörperchen, s. Knochen.
- Knorpel 165. — Verschiedene Formen 165. — Hyaliner, Faser- oder Netzknorpel und bindegewebiger 165. — Untersuchungsobjekte des hyalinen Knorpels 166. — Rippenknorpel 166. — Grosse Mutterzellen mit Tochterzellen 166. — Verkalkter Knorpel 166. — Entkalkung desselben 166. — Untersuchung der Netzknorpel 166. — Verhalten des Knorpels im polarisirten Lichte 166. — Knorpelkapseln 166. — Zerstörung der Zwischenmasse auf chemischem Wege 167. — Pathologisches Knorpelgewebe 167. — Aufbewahrungsmethoden 167.
- Knorpelgewebe, s. Knorpel.
- Knorpelmarkzellen 174.
- Knorpelverknöcherung (verkalkung) 166. 173.
- Knorpelzellen, s. Knorpel.
- Kochen thierischer Gewebe (der glatten Muskeln) 180. — in Essig 77.
- Kochsalz, s. Chloratrium.
- Kochsalzkristalle aus dem Harn 301.
- Kölliker empfiehlt sehr verdünnte Essigsäure für die Untersuchung der Muskelnerven (76) 207. — sehr verdünnte Salzsäure 207. — sehr verdünnte Salpetersäure 207. — stellt das »cytogene« Gewebe auf 155. — empfiehlt Kochen der Thymus 285. — verfolgt die Lymphgefäße im Schwanz der Froschlaven 229. — untersucht mit Scanzoni den Schleim der weiblichen Genitalien 310.
- Körnchenzellen 282.
- Körnerschichten der Retina 335.
- Kollektivglas des zusammengesetzten Mikroskops 10. — Wirkung desselben 10.
- Kollektivlinse, s. Kollektivglas.
- Kollmann's Karminmasse 107. Anm.
- Kolloidum 83.
- Kolloiddegeneration 164. — der Drüsen 236. — der Thyreoidae 284.
- Kolloid Alveolar- krebs 164.
- Kolloidsubstanzen von Graham 69.

Kolopomyrium in absolutem Alkohol gelöst, ein Ersatzmittel des Kanadabalsam 120.

Kolostrumkörperchen 312

Komedonen 319.

Kondensator, s. **Kondensor**.

Kondensor, gewöhnlicher 18. — Wirkung desselben, achromatischer 18. — von Hartnack 18.

Konservierungsflüssigkeiten 121. — aus Glycerin 121. — mit Salz-, Essig- oder Ameisensäure 121. — Glycerin und Gelatine 121. — Glycerin und Gummi 121. — Glycerin und Karbolsäure 121. — mit essigsaurem Kali nach Schultze 122. — Goadby'sche 122. — Pacini'sche 122. — des Berliner pathologischen Instituts 123. — mit Quecksilberchlorid 123. — mit Chromsäure und chromsaurem Kali 123. — Chlorcalcium 123. — kohlensaurem Kali 123. — Kreosot 123. — arseneriger Säure 123. — Methylalkohol 121. — Methylalkohol und Kreosot 124. — Topping'sche Flüssigkeit 121. — Deane'sche Flüssigkeit 124.

Konstruktion des modernen Mikroskops 15.

Konzentrische Körper der Thymus 264 (152)

Kopallack 118.

Korrektion der Aberrationen eines Linsensystems 11, 12.

Korrektionsapparat der Linsensysteme 11, 18.

Korrosionsverfahren bei der Lunge 277

Kräuze 321

Kräuzmilch 321

Kranke, W. Untersuchung der Nervenendigung in den Muskeln 296. — empfiehlt verdünnte Essigsäure für die Muskelnerven 298. — entdeckt die Endkolben 219. — empfiehlt Essigsäure für dieselben 211. — verwendet molybdänsaures Ammoniak etc. zur Speicheldrüse 239

Krebgeschwülste 161

Kreislaufbeobachtungen 139. — bei Amphibien 119. — bei Säugethieren 119. — bei Entzündung 140. — bei gehemmtem Blutabfluss 141.

Kreosot 83. — und Methylalkohol 121. — als Aufhellungsmittel von Stieda empfohlen 83. — von Schwarz benützt 91

Kropf 181

Krönung der mikroskopischen Bilder 7, 8

Krystallinse, s. **Linse des Auges**

Krystalloidsubstanzen von Graham 69

Kühne empfiehlt sehr verdünnte Schwefelsäure für die Muskelerven 298. — Salpetersäure und chlorsaures Kali zur Isolierung der Muskelnerven 18. — Untersuchung der Hornhaut 332

Kupferoxyd, schwefelsaures 197. **Ac.**

Kutschin empfiehlt Kreosot 83

Kystenbildungen in der Niere 236. — in der Milchdrüse 311. — in der Harn 319.

L.

Labdrüsen 242, 243

Labzellen Beleg- oder delomorphe Zelle 243.

Lambl's Cercomonas intestinalis 258

Lamina elastica anterior der Hornhaut 330. — der Chorioidea 331.

Lamina spiralis der Schnecke 316

Landois verwendet Fuchsin für den Knorpel 167.

Landolt lehrt die Wirkung des Kamphers für mikroskopische Zusatzflüssigkeiten kennen 69.

Leber 260. — Leberzellen 260. — Läppchen der Leber 260. — ihre Darstellungsmethoden 261. — Querschnitt eines Läppchens 261. — Blutgefäße und Injektion derselben 261. — Kapillarnetze und ihre Zellen 261. — Methoden zur Demonstration der Membrana propria 262. — Objekte 262. — Beschaffenheit jener Haut 262. — Feinste Gallengänge 263. — Ihre Injektion 263. — Verfahren dabei 263. — Lymphgefäße der Leber 265. — Nerven 265. — Galle 265. — Normale Beschaffenheit 265. — Sedimente derselben 265.

Cholesterin 265. — Bilirubin 265. — Pathologische Veränderungen der Leber 266. — Hypertrophie 266. — Braune Moleküle der Leberzellen, sogenannte Fettleber in die Leberzellen, sogenannte Fettleber 266. — Untersuchungsmethode der Fettleber 266. — Fettige Degeneration 267. — Zerfall bei akuter gelber Leberatrophie 267. — Chemische Bestandtheile der erkrankten Leber 267. — Tyrosin 267. — Leucin 268. — Hypoxanthin Sarkin 268. — Nanthin 268. — Cystin (268) 269. — Embolie der Lebergefäße durch Pigmentschollen bei Melanurie 269. — Amyloidartigkeit der Leber Wachs- oder Speckleber 269. — Untersuchung der Amyloidsubstanz 269. — Lebertuberkel 270. — Cirrhose 270. — Untersuchungsmethode 270. — Leberkrebs 270.

Leber imprägnirt mit Berliner Blau 95.

Lederhaut, s. **Haut**.

Legros verwendet bei der Versilberung unterschwefligsaures Natrium 92.

Lehmann lehrt die Darstellung der Chlorhamatinkristalle 137.

Leim als Injektionsmasse 98. — feiner weißer Gélatine de Paris 99. — gewöhnlicher 99. — Vortheil der Masse 99. — Bestandtheile von Konservierungsflüssigkeiten, s. **diese**.

Leistungen englischer und kontinentaler Linsensysteme 38. — der englischen und festländischen 38, 50. — der amerikanischen Mikroskope 50.

- Leptothrix buccalis** 241. — im Koth 257.
- Leucin** aus der Leber (267 268). — im Harn 302.
- Leukämie** 133.
- Licht**, zentrisches und schiefes, zur Beleuchtung 17. 18. 31. 32. — polarisiertes 34. 35.
- Lieberkühn's Injektionen** 98. — Vorrichtung zur Beleuchtung 53.
- Lieberkühn'sche Drüsen** (246). 248.
- Linie**, Pariser, reduziert auf den Millimeter und andere Maasseinheiten 25.
- Linse** des Auges (Schwerkzeug) 311. — ihre Kapsel 311. — ihre Fasern 311. — ihre Umänderungen in Krankheiten 312. — Entstehung derselben 312.
- Linse** (Doppel-, achromatische aus Crown- und Flintglas 9. — achromatische des Mikroskops, hergestellt durch van Deyl 10. — Fraunhofer 10. — aplanatische 9. — über- und unterverbesserte 10.
- Linsenförmige Drüsen** 244.
- Linsenkapsel**, s. Linse.
- Linsenkombination**, in den Objektisch eingesetzt 13.
- Linsensysteme**, achromatische, hergestellt durch Chevalier und Selliguc 10. — ihre Wirkung 10. — aplanatische 12. — Bezeichnung derselben 12. — mit beweglichen Linsen 12. — mit feststehenden Linsen 12. — mit Korrektionsapparat 14. 15. 38. — mit Korrektionsapparat und Immersion 38. — Öffnungswinkel derselben 12. 39. — schwache in Verbindung mit starken Okularen 15. — starke in Verbindung mit schwachen Okularen 15. — Werth schwächerer Linsensysteme gegenüber stärkeren 55. 58. — zur Erkennung der Reliefverhältnisse mikroskopischer Körper 58. — überkorrigirte 13.
- Lippom** 158.
- Lippen** und ihre Talgdrüsen; 237.
- Lister** (und Turner), innerer Kreis der quer durchschnittenen Nervenröhre 192.
- Locheisen** 115. 125.
- Lochialsekret** 310.
- Ludwig** und **Tomsa**, über Lymphbahnen des Hodens 313. — **L.** und **Zawarykin** über die Niere 287.
- Lürsche Injektionspritze** 111.
- Luftbild** des zusammengesetzten Mikroskops 7. — des verbesserten 11.
- Luftblasen**, Entfernung derselben aus dem Kanadabalsam 118. — Vorkommen im Speichel 241. — in Lungenpräparaten 276. — im Auswurf 276.
- Lunge** (Athemwerkzeuge) 276.
- Lungenbläschen** 277.
- Lungenepithel** 277.
- Lungenfasern** im Auswurf 282.
- Lungenkapillaren**, Schleifen derselben 278.
- Lupe** 5.
- Lupenträger** 6.
- Lymphdrüsen** 225. — Untersuchungsmethoden 225. — Verfahren von **Toldt** 225. — Gerüste 225. — Erfüllung der Blutgefäße 226. — der lymphatischen Bahnen 226. — Verfahrungsweise 226. — Einstiehsmethode 226. — Natürliche Füllung 226. 227. — Behandlung fetterfüllter Chylusdrüsen 227. — Pathologische Veränderungen 227. — Fettzellgewebe 227. — Pigmentirungen 227. — Bronchialdrüsen 227. — Umwandlungen in Bindegewebe 228. — Anatomische Verhältnisse beim Abdominaltyphus 228. — bei Tuberkulose u. Skrophulose 228. — entzündlichen Zuständen und Hypertrophieen 228. 229. — Werth der Injektionen bei erkrankten Lymphdrüsen 229. — Entstehung beim Embryo 229.
- Lymph**e 441. — Gewinnung 141. — Zellen (Lymphkörperchen) 141. 142. — Aufbewahrung 142.
- Lymphgefäße** 224. — Bau und Untersuchung der grösseren Stämme 224. — feinerer Kanäle 224. — feinste scheinbar lakunäre Bahnen 224. — Silberimprägnation 224. — Injektion 224. — Chylusgefäße 224. — Neubildung von Lymphgefäßen in Neoplasmen nach **Krause** 224.
- Lymphknoten**, s. Lymphdrüsen.
- Lymphkörperchen** in lymphoiden Organen 225. — in der Darmschleimhaut 247. — in der Milz 272. 273. 274. — in der Thymus 284.
- Lymphoidzellen** 142 etc.

M.

- Maasszylinder** 84.
- Maasse**, mikroskopische 24. 25.
- Maasseinheit** mikroskopischer Grössenbestimmungen 24.
- Macula lutea** der Retina 344.
- Magen** 241.
- Magenkrebs** (falscher) 243.
- Magendrüsen** 242. 243.
- Magenschleim** 243.
- Magenschleimdrüsen** 243.
- Malerpinsel** 67.
- Malern's Paramaecium coli** 258.
- Malpighi'sche Gefässknäuel** der Niere 271. — Körperchen der Milz 272. — Pyramiden der Niere 286. — Schleimnetz der Haut 317.
- Mamellonirter Zustand** der Magenschleimhaut 244.
- Margó** untersucht die Nervenendigung in den Muskeln 206.
- Marine glue**, s. Seeleim.
- Markstrahlen** der Niere 288. 289.
- Maskenlack**, schwarzer 129.
- Mastix** 98. 118.
- Meibom'sche Drüsen** 328.
- Meissner** entdeckt die Gangliengeflechte in der Submukosa des Verdauungskanales 196.
- Mekonium** 257.
- Melanämie** 133. — Verhalten der Leber 269 und Milz 274. — Verhalten der Hirn-

- gefäße 222. — Embolien der Lebergefäße 269. — der Niere 296.
- Melanin**, s. pigmentirte Epithelien.
- Melanose** und **Anthrakose** der Bronchialdrüsen 227. — der Lungen 270.
- Membrana hyaloidea** 337.
- Membrana limitans interna** der Retina 339. — **M. l. externa** 339.
- Membrana propria**, s. Drüsen.
- Menstrualblut** 310.
- Mentagra** 320.
- Merz'sche Mikroskope** 19. 49.
- Messapparate**, mikroskopische 22. 23.
- Messerchen** 64.
- Metallimprägnationen** 92. — salpetersaures Silberoxyd 92. — Osmiumsäure 93. — Osmiamid 91. — Goldchlorid 94. — Goldchloridkalium 95. — Palladiumchlorid 95. — Berliner Blau 95.
- Methylalkohol** 82. — als Bestandtheil kohlflüssiger Injektionsgemische 105. — als B. von Konservirungsfüssigkeiten 124.
- Meyer H.** empfiehlt die Schwefelsäure zum Ablösen des Oberhauttheils der Haare 153.
- Mikrometer**, s. Glasmikrometer, Okularglasmikrometer, Objektglasmikrometer und Schraubmikrometer.
- Mikrometer-Okular** 23. 24.
- Mikrometer-Schraube** 17. 19. 20.
- Mikromillimeter** 21. 25.
- Mikroskop**, Bedeutung desselben für den Arzt 1. — Literatur desselben Werke von Beale, Carpenter, Harting, Mohl, Nägeli und Schwendener, Vogel 2. — Dippel 3.
- Mikroskop**, einfache 6. Einrichtung desselben Säule, Tisch, Spiegel 6. — als Präparirinstrument nur noch von Bedeutung 6. — Instrumente von Plössl und Nachet 6.
- Mikroskop**, ältestes zusammengesetztes. Erfindung desselben 7. — Unvollkommenheit desselben 7.
- Mikroskop**, zusammengesetztes. Anschaffung desselben 45. — Einrichtung 10. — einfachste Form 6. 7. — verbesserte Gestaltung 10. 13. — Röhre 16. — Linsensysteme 11. 12. 15. — Okulare 12. 13. 15. — Spiegel 17. — Diaphragmen 17. — Kondensoren 18. — Mikroskopgestelle von Merz 19. — Stative von Nachet, Chevalier, Zeiss 20. — Hufeisengestell von Oberhäuser, Hartnack u. A. 20. — Gebrauch des M. 51. — Anleitung zum Arbeiten 51. — zur Erleuchtung 51. — Stellung im Zimmer 51. — Abhängen des auffallenden Lichtes durch einen dunkeln Schirm 51. — Beleuchtung abhängig vom Zustande des Himmels 51. — Vermeidung allzogrößer Beleuchtung 51. — schief- und künstliche Beleuchtung 52. — Laropen 52. — F. von Hartnack 52. 53. — Einstellung 51. — Vorsicht dabei 51. — Blei-
- bende Aufstellung des M. 55. — Durchmusterung nach dem Gebrauch 55. — Vorsichtsmassregeln bei Reagentienanwendung 55. — Reinigung der Gläser 55. — Prüfung 55. — Prüfung der Vergrößerungen 55. — der sphärischen und chromatischen Aberration 36. — des ebenen Sehfeldes 36. — Definitionsvermögen der Objektive 37. — Penetrationsvermögen derselben 37. — Werth des optischen Theiles 46. — des mechanischen Theiles 46. — Mau vgl. noch Immersionssysteme und Testobjekte sowie die Preisverzeichnisse als Anhang.
- Mikroskope**, zusammengesetzte, Preise kontinentaler, englischer, amerikanischer Firmen 48.
- Mikroskope**, zusammengesetzte, verschiedener Firmen. Der Amerikaner 50. — von Amici (10. 17. 50. — v. Bénéche 50. — v. Chevalier 49. 19. 20. — Engelbert und Hensoldt 50. — der Engländer 47. 50. — von Fraunhofer und Utzschneider s. Merz. — Gundlach 50. — von Hartnack 18. 20. 21. — Haeret 50. — Kellner 19. — Merz (19. 49. — Nachet 19. 20. 22. 49. — Nobert 50. — Oberhäuser 19. — Plössl (10. 50. — Powell und Lealand 50. — Ross 50. — Schiek (10. 50. — Schroder 50. — Smith und Beck (21. 22. 50. — Spencer 50. — Tolles 50. — Wales 50. — Zeiss 19. 20. 49.
- Mikroskop**, zusammengesetztes binokulares 32. — von Nachet 32.
- Mikroskop**, zusammengesetztes multokulares 32.
- Mikroskop**, zusammengesetztes photographisches 29.
- Mikroskop**, zusammengesetztes polarisirendes 33.
- Mikroskop**, stereoskopisches (32). 33. — von Crouch 33. — Riddell 33. — Wenham's Einrichtung 33. — von Nachet 33. — Hartnack's Einrichtung 33.
- Mikroskopiker**, Eigenschaften desselben 56.
- Mikroskopirlampen** (52) 53.
- Mikroskopische Bilder**, s. Bilder.
- Mikroskops-Verbesserungen** durch van Deyl, Fraunhofer, Selligie mit Chevalier, Amici 10.
- Mikroskopisches** 8chen 2. 52 57.
- Mikrosporion** Audouini 320. — **men- tagrophyses** 320. — **forfur** 320.
- Milch** 312.
- Milchdrüse** 311. — Neubildungen in derselben 311.
- Milchkügelchen** 312.
- Miliartuberkel** der Gehirngefäße 213. — der Milz 271. — der Lungen 280.
- Millium**, s. Hirsekorn.
- Millimeter**, reduziert auf die Pariser Linie und andere Masseneinheiten 25.
- Milz** 270. — Schwierigkeit der Unter-

chung 270. — Frisches Organ 270. —
 Erhärtungsmethoden durch Alkohol,
 Chromsäure und chromsaures Kali 271.
 — Schnitte 271. — Erhärtung pathologi-
 scher Milzen 271. — Aufbewahrung
 der Sammlungspräparate 272. — Ergeb-
 nisse der bisherigen Untersuchungen über
 die Natur der Milz 272. — Malpighi-
 sche Körperchen 272. — Pulpa und ihre
 Kanäle 272. — Blutbahnen 273. — Blut-
 körperchenhaltige Schollen 273. — Lymph-
 gefäße 274. — Angaben von Tomsa 274.
 — Trabekelgerüste 274. — Nerven 274. —
 Veränderungen der Milz in Krankheiten
 274. — Milz bei Abdominaltyphus 274. —
 Miliartuberkel 274. — hämorrhagischer
 Milzinfarkt 275. — Hypertrophie 275. —
 Pigmentmilz 275. — Amyloiddegenera-
 tion 275. — ihre beiden Varietäten 275.
 Sammlungspräparate krankhafter Mil-
 zen 275.
 Mineralsäuren 72.
 Mitesser, s. Komedonen.
 Moderateur 52.
 Mohl, Werk über das Mikroskop 2. 3. —
 empfiehlt den Kondensator für das Polarisationsmikroskop 34. — einen verbesserten
 Okular-Schraubenmikrometer 23. — die
 Schuppen von Papilio Janira als Test-
 Objekt 40.
 Moitessier über mikroskopische Photo-
 graphie 28. — M.'s photographische
 Apparate 29. 30.
 Molekularbewegung kleiner Körper,
 s. Brown'sche Molekularbewegung.
 Moleschott empfiehlt das Essigsäure-
 und Alkoholgemisch, ein starkes und ein
 schwaches 82. — Kalilaugen von 30—35%
 78. — untersucht die Kalilaugen in ihrer
 Wirkung auf Epithelium 151. — auf glatte
 Muskeln 181.
 Möllers Präparate 131. — Diatomeen-
 testplatte 41. Anm.
 Molybdänsaures Ammoniak, s. Am-
 moniak.
 Muguet (Soorpilz) 241.
 Müller empfiehlt die Chromsäure mit
 Salzsäurezusatz zum Entkalken 168. —
 Arbeit über die Glashäute des Auges 334.
 — über die Retina 341.
 Müller H. und Sämisch untersuchen die
 Hornhautnerven 209.
 Müller'sche Flüssigkeit 50.
 Müller, W. Berliner Blau 106. — braune
 Injektionsmasse 107. Anm. — Studien
 über die Milz 273.
 Multipolare Ganglienzellen, s. Ner-
 ven-system.
 Mundhöhle 237. — Zustand derselben
 240.
 Muskeln 179. — glatte und quergestreifte
 179. — Form und physiologisches
 Verhalten 179. — Untersuchungsmethode
 der glatten Faserformation 180. — Kon-
 traktile Faserzellen 180. — Ihre Isolir-
 rung 180. — durch Salpetersäure 180. —
 Salzsäure 180. — verdünnte Essigsäure

und Essigsäuregemische 181. — Kali-
 laugen 181. — Untergang und Neubil-
 dung 181. — quergestreifte 181. —
 Untersuchungsmethoden 181. 182. —
 Wahrnehmung der Fleischmasse 182. —
 der Kerne 182. — des Sarkolemma 182.
 — der Lagerungsverhältnisse 183. —
 Querschnitte von Muskelfäden 183. —
 Isolirung der Fäden 183. — Chemische
 Hilfsmittel: chloresaures Kali mit Sal-
 petersäure nach Kühne und v. Wittich
 183. — sehr verdünnte Schwefelsäure
 184. — durch Erwärmen im zugezochol-
 zenen Glasröhrchen nach Rollett 184.
 — durch konzentrirte Salzsäure nach
 Aeby 184. — durch Kalilaugen 184. —
 Verhalten zur Sehne 184. — Darstellungs-
 methode von Weismann mit Kalilaug
 184. — zugespitzte Muskelfäden 185. —
 Haargefäße 185. — Nervenendigungen,
 s. Nervensystem. — Erörterung der
 Längs- und Querzeichnung 185. — Fi-
 brillentheorie 185. — Theorie von
 Bowman 186. — Fleischttheilchen (Sar-
 cous elements) 186. — Studium mit Rea-
 gentien 187. — Fleischttheilchen der Fliege
 nach Amici 187. — Doppelt und einfach
 hrehende Lagen nach Rollett 187. —
 Entstehung des quergestreiften Muskels
 188. — Fettdurchwachsende M. 188. —
 Pathol. Umänderungen, Fettdegeneration
 188. — Trichinen 188. — ihre Kapseln
 189. — Untersuchung trichinisirter Mus-
 keln 189. — Typhöse Umwandlung nach
 Zenker 189. — Sammlungspräparate
 189.

Muskelfasern in erbrochenen Massen
 245. — im Kothe 257.

Mutterzellen im Knorpel 166.

Myelin 205.

Myxom 163.

N.

Nachet's Mikroskope 19. 20. 21. 22. 49.

Nagelgewebe 151. — Menschliche Nägel
 ohne Reagentien 151. — mit Alkalien
 und Schwefelsäure 152.

Nagelpilze 319.

Nahepunkt 4.

Narbengewebe 163.

Nasenkatarrh 323.

Nasenschleimhaut 323.

Nathusius reduzirt vergoldete Präparate
 durch schwefelsaures Eisenoxydul 65. 151.

Natronlauge 75.

Natron, phosphorsaures 79.

Navicula affinis 41. 44. Anm.

Navicula Amicii 41. 44. Anm.

Navicula rhomboides Sporangial-
 form) 44.

Nebenhoden 313. — Flimmerzellen des-
 selben 313.

Nebennieren 303. — Bau derselben 303.
 — Nerven, Blut- und Lymphgefäße der-
 selben 304. — Untersuchungsmethoden
 304.

Negatives photographisches Bild 31.
 Negatives (Huygens'sches) Okular 12.
 Nelkenöl durch Rindfleisch empfohlen 53.
 Nervenfasern, s. Nervensystem
 Nervenhaut des Auges, s. Retina.
 Nervenkörperchen der Genitalien 318.
 Nervensystem 189. — Elemente desselben 189 — Nervenfasern 189. 190. — Ganglien- oder Nervenzellen 190. — Bestandtheile der Nervenfasern: Axenzylinder 190. — Nervenmark 190. — Primitivscheide 190. — Passende Lokalitäten zur Untersuchung 190. — Homogene Nervenfasern 190. — Gerinnung des Nervenmarks 190. — Natur desselben 191. — Reagentieneinwirkung 191. — Axenzylinder 191. — Chemische Hilfsmittel zu seiner Darstellung 191 — Salpetersäure und chloresäures Kali 191 nach Budge und Uechtritz. — Kolloidum nach Pflüger 191. — Chloroform nach Waldeyer 191. — Anilinroth 191. — Essigsäuregemische 192. — Metallimprägnationen 192. — Querschnitte erhärteter Nerven 192. — Konzentrische Kreise nach Lister und Turner 192. — Zusammensetzung des Axenzylinder aus feinsten Fäden, Axen- oder Primitivfibrillen 192. — Marklose Nervenfasern des Olfaktorius 192 — Remak'sche Fasern 193. — Embryonale Nervenfasern 193. — Untersuchungsmethoden der marklosen Röhren 193. — Verhalten der Nervenfasern im polarisirten Lichte nach Valentin 193. — Ganglienzellen 193 — Beschaffenheit 193 — Fortsätze 191. — Apolare Zellen 191. — Methoden 191. 195. — Faserursprünge 195 — Passende Objekte 195 — Methoden der Darstellung 195 — Ganglienzellen nach Beale und Arnold 195. 196 — Gangliennetze, Darmganglien in der Submukosa der Verdauungs-Organe, von Meissner entdeckt 196 — Methoden der Darstellung 196 — Holzessig 196 — Auerbach's Plexus mesentericus 197. — Methode 198. — Zentralorgane des Nervensystems, Gehirn und Rückenmark 198 — Untersuchung im frischen Zustande 198 — Nervenfasern 198. — Multipolare Ganglienzellen 198 — Mazerationsmethoden 198. — nach Deiters 198 — Multipolare Ganglienzellen nach diesem Forscher 199. — Axenzylinderfortsatz und Protoplasmafortsätze 199. — Komplizirter Bau der Ganglienzelle nach Remak und Schultze 200 — Verfahrenswesen von Gerlach und Frommann 200. — Erläuterungsmethoden 201 — mit Alkohol 201. — Chromsäure und chromsaurem Kali 201. — Genauere Vorschriften über Chromsäure 201 — Anfertigung von Schnitten 202. — Behandlung derselben für feuchte Präparate 202. — für trockene 202 203 — Clarke'sche Methode 203. Ann. — Deane-

sche 203. Ann. — Schwierigkeit der Untersuchung von Gehirn und Rückenmark 203. — Vorschriften zur Injektion der Blutgefäße in den Zentralorganen 204 — Perivaskuläre Räume von His 204 — Bindegewebige Gerüstsubstanz 204 — Bidder's Untersuchungen darüber 204. — Vorkommen in der grauen und weissen Masse von Rückenmark und Gehirn 204. — Amyloidkörperchen 205. — Myelin 205. — Cholesterin 205. — Erscheinungsform desselben 205. — Nervenendigungen 206. — motorische Nerven in quergestreiften Muskeln 206 — Passende Objekte 206. — Neue Untersuchungen von Kühne, Margó, Kölliker, Rouget, Krause, Engelmann 206 — Methoden dazu 206, 207. — Sehr verdünnte Essigsäure nach Kalkler, Engelmann und Frey 207. — verdünnte nach Krause 207. — sehr verdünnte Salzsäure 207. — Isolirung des Muskelfadens mit dem Nerven 208. — in den glatten Muskeln 208. — in der Hornhaut 209. — Endigung im Epithel 209. — Methoden 209. — Vorschriften von Müller und Sämisich 209. — Endkolben von Krause 210. — Methode 210. — Tastkörperchen 211. — Methoden 211. — Gerlach'sche 212. — Pacini'sche oder Vater'sche Körperchen 212. — Methode 212. — Entstehung der Nervenfasern 212. — Hüllengebilde 213 — Hirnanhang und Hirnsand 213. — Pathologische Verhältnisse 213. — Methoden 213. — Vorschrift von Billroth 211.
 Nervenzellen, s. Nervensystem.
 Nervus acusticus 345. — cochlearis 346. — olfactorius 326. — opticus 338.

Netzhaut, s. Retina.

Neubildung von Bindegewebe 163 164

Neubildungen, einzelne s. bei den Geweben und Organen.

Neumann's Behandlung des Glaskörpers 155. — der Knochen und Zähne 169. — über kariöse Zähne 172. — Beobachtungen über die Entstehung farbiger Blutkörperchen aus den Lymphoidzellen des Knochenmarks 176.

Nicol'sche Prismen 33. 34.

Niere Harnwerkzeuge, 286

Nitzschia sigmoidea als Testobjekt 49 43.

Nohert'sche Mikroskope 50 — Probeplatte 23. — als Testobjekt 43 46. — benutzt von Schultze 46

Normalalkalilösung 81.

Normalalkalilösung 85.

Normalalkohollösung 81.

Normalalkalilösung 85

Normalschwefelsäurelösung 85

O.

- Oberhäuser, ältere Mikroskope von, 10.
 — Camera lucida 27. — Hufeisenmikroskop 20. 21. — Pappschild mit Blendungen für gefärbte Gläser 53.
 Objektglasmikrometer 23.
 Objektive des ältesten zusammengesetzten Mikroskops 8. — des neuen 10.
 Objektivsystem des modernen zusammengesetzten Mikroskops 10.
 Objektisch, s. Tisch.
 Objektisch, erwärmbarer des Mikroskops von Schultze 61. 62. — Mängel nach Engelmann 62.
 Objektträger 63. — Form desselben 63. — Form für Sammlungen 129. — mit Schutzleisten 130.
 Oculaire holostère, s. 13.
 Odontoblasten 169.
 Oeffnungswinkel der Linse 7. — des Linsensystems 12. — Bedeutung und Grösse desselben 37. — nutzbarer Theil desselben 38. — der Hartnack'schen Systeme 39. 48. — anderer ausgezeichnetere Linsensysteme der Gegenwart 38. 39.
 Ohrschmalzdrüsen 344.
 Oidium albicans (Soorpilz) in der Mundhöhle 241. — im Magen 246.
 Okular des ältesten zusammengesetzten Mikroskops 6. — des verbesserten Instrumentes 10. — Bezeichnung der Okulare nach ihrer Stärke 12. — Kürzerwerden des Okulars mit steigender Vergrößerungskraft 12. — Gewöhnliches (negatives) Okular von Huygens 12. — positives von Ramsden 12. — orthoskopisches von Kellner 13. 55. — holosterisches 13. — aplanatisches 13. — unterkorrigirtes 13. — Stellung der Linse und des Kollektivglases in dem Okular 13. — Anwendung schwächerer Okulare 54. — Grenze ihrer Anwendung 54. — Unbrauchbarkeit ganz starker Okulare 55.
 Okular-Glasmikrometer 24. — Wirkung desselben 24. — Bestimmung seiner Theilungen 24. — Abhängigkeit desselben von dem Linsensystem 24.
 Okular-Schraubenmikrometer 23. — verbessert durch Mohl 23.
 Öle, ätherische 83.
 Ölfaktorius, helle Fasern desselben, 326.
 Ollier's Versuche mit der Beinhaut 177.
 Orthoskopisches Okular, s. Okular.
 Osmiamid 94.
 Osmiumsäure (Ueberosmiumsäure) 77. 93. — Essigsäures Kali zum Einschluss 122. — ihre Benützung zur Erforschung der Retina und Vorschriften dazu durch Schultze 341.
 Ossifikation des Knorpels, s. Knorpelverknöcherung.
 Ossifikationsprozess, s. Knochen.
 Ossifikationspunkte des Knochens 173.

- Osteoblasten 174. 175.
 Osteogenes Gewebe 175.
 Osteogenese (172). 173.
 Osteoides Gewebe 175.
 Osteomalacie 178.
 Osteophyten 178.
 Osteoporose 178.
 Osteosarkom 178.
 Otolithen 345.
 Ovarium, s. Eierstock.
 Ovulum, s. Ei.
 Owsjannikow verwendet Osmiamid 94.
 Oxalsäure in wässriger Lösung 75. — in weingeistiger 76. — Lösungsmittel für Berliner Blau 103. — Bestandtheil der Thiersch'schen Tinkturen 88. 90. — Wirkung auf die Regio olfactoria 327. — die Retina 338.
 Oxalsaurer Kalk, s. Kalk, oxalsaurer.
 Oxyuris vermicularis, Eier derselben im Kothe 259.

P.

- Pacini's Konservierungsflüssigkeiten 122.
 Pacinische Körperchen 212.
 Palladium s. Chlorpalladium.
 Pankreas 260.
 Papierstreifen 125.
 Papilio Janira, Schuppen desselben als Test-Objekt 40. — Auflösung derselben durch Hartnack's und andere Mikroskope, 41.
 Pappschild mit Blendungen für gefärbte Gläser 53.
 Paraffin 66.
 Parasiten, pflanzliche in der Mundhöhle 241. — dem Magen 245. 246. — dem Kothe 257. — der Haut 319. — dem Harn 299.
 Parasiten, thierische im Kothe 258. — im Vaginalsehlem 257. — Eier im Kothe 258. 259. — P. der Haut 297.
 Parme soluble 91.
 Paukenhöhle 344.
 Paulsen, s. Reichert.
 Penetrationsvermögen des Mikroskops 37. — Wesen und Prüfung desselben 37. 38.
 Pepsinkörnchen 243.
 Perikardium 280.
 Perioist, s. Knochen.
 Peritoneum 280.
 Perlgeschwülste 152.
 Peyer'sche Drüsen, s. Verdauungswerkzeuge 252.
 Pflasterepithelium, s. Epithelium.
 Pflüger's Empfehlung des Kollodium für den Axenzylinder 83. 191. — Untersuchung der Speicheldrüsen 239. — des Eierstocks 307.
 Phosphorsaure Ammoniak-Magnesia, s. Ammoniak-Magnesia, phosphorsaure.
 Phosphorsaures Natron, s. Natron, phosphorsaures.

- Photogenlampe** 50.
Photographie, mikroskopische 28. — Schilderung derselben durch Gerlach 28 — durch Beale 28 — durch Moitessier 28 — in ihrer Verwendung 29 30. — von Gerlach zur Steigerung der Vergrößerung benutzt 31.
Photographirmikroskop 28 29. — Einrichtung desselben nach Gerlach 29. — durch Moitessier 29 30. — Handhabung des Instrumentes 29. — Aufnahme mit demselben 29 30.
Pigmentirte Epithelien, polyedrische Pigmentzellen s. Epithelium. — der Uvea 333.
Pigmentirungen, abnorme, s die einzelnen Organe.
Pigmentzellen, polyedrische s. Epithelium. — sternförmige 334.
Pikrinsäure, s. als Tinktionsmittel empfohlen von Schwarz 77. — zur Erhaltung der Gewebe von Ruvier 77
Pikrokarmin 92.
Pinselformel, von His 67. — Anleitung dazu 67. — Angaben Billroths darüber 67.
Pinzetten 64.
Pipette 67. — zum Titiren 81.
Pityriasis versicolor 320.
Plaques Peyersche 252 253.
Plattenepithelium, a. Epithelium.
Pleura 280.
Pleurosigua angulatum als Testobjekt 41. — Auflösung durch das Hartnacksche Mikroskop 42.
Plexus myentericus von Auerbach 196 197.
Plöbels Mikroskope ältere 10 — neuere Instrumente 30.
Polarisationsmikroskop 33 34.
Polarisator 33 34 — Stellung desselben 33.
Poliren von Knochen- und Zahnschliffen 170.
Porrigodecalvans 320. — favosa 320.
Positives Okular, von Ramsden 12.
Powell und Lealand, Immersionssystem derselben, gepreßt von Harting 39. — Mikroskope 54.
Präparate der mikroskopischen Sammlung, Herstellung derselben 117. — Sammlung 117. — Aufbewahrung in schwachem Weingeiste 117. — trockne Präparate 117. — Präparate von Bourgogne 118. — des mikroskopischen Instituts zu Wabern 118. — trockene in Kanadabalsam 118. — mit Erwärzung 118, 119. — ohne Erwärzung 117. — mit durch Aether oder Chloroform gelöstem Kanadabalsam 119. — vorheriges Entwässern der Theile 119. — Einlegen in Terpentintöl 124. — Benützung des Kolophonium 120. — vorhergehende Benützung des Methylalkohol 120. — Uebertragung aus dem Alkohol in Terpentintöl 120. — aus dem Terpentintöl in Kanadabalsam 120. — feuchte Präparate 120. — mit Glycerin 121. — gewässertem 121. — angesäuertem 121. — Glycerin und Gelatine 121. — Tanninglycerin 121. — Glycerin und Karbolsäure 121. — Gummi, Glycerin und arseniger Säure 121. — essigsaurem Kalk 122. — Goadby'scher Flüssigkeit 122. — Pacinischen Flüssigkeiten 122. — Gemischen des Berliner pathologischen Instituts 123. — Sublimat 123. — Chromsäure und chromsaurem Kali 123. — Chlorcalcium 123. kohlenstaurem Kali 123. — Kreosot 123. — arseniger Säure 123. Methylalkohol 121. — Methylalkohol und Kreosot 124. — Topping's Flüssigkeit 124. — Deane's Flüssigkeit 124.
Präparate, mikroskopische 53, 63. — Vorsehriften zur Herstellung, Bedecken und Befechten derselben 63, 64. — Einschluss in unmittelbarem Auflegen des Deckglases 125. — Papierstreifen oder Silberdraht zwischen Objektträger und Deckglas 125. — mit einer sogenannten Zelle 125. — von Guttapercha 125. — von Kautschuk oder Glas 125. — Stanioil 127. — von Kitt 127. — Grösse und Form der Objektträger 129. — Objektträger mit Schutzleisten 130. — Ordnen und Aufbewahren 130. — Anbringen eines Indikators 130. — Etikettiren 118, 130. — Ueberziehen 130. — Kästen für die Präparatensammlung 130. — källiche Präparate 131. — Präparatensammlung 131. — Präparatensammlungen der Gegenwart 131.
Präparatenverklebung 126. — Befestigung der Zellen mit Seelein 126. — Verfahren dabei 126. — mit Guttaperchakitt 127. — mit Kautschuk in Chloroform gelöst 127. — Kittrahmen 127. — Auflegen des Deckglases 127. — Verkitten mit Asphaltlack 128. — Bourgogneschem A 128. — Goldsize 128. — Ziegler'schem weissen Kitt 128. — Stiedeschem Kitt 129. — schwarzem Maskenlack 129. — der Kanadabalsampräparate mit Schellackfirnis 129.
Präparation mikroskopischer Objekte 58, 61. — Vermeidung allzu grosser Stücke 53, 61.
Präparationsinstrumente für mikroskopische Untersuchungen 64. — Einfachheit derselben 64.
Präparirmikroskop, neues von Zeiss 61, 65.
Preis-Differenzen kontinentaler und englischer Mikroskope 49.
Preis-Verzeichnisse mikroskopischer Firmen s. den Anhang.
Primitivfibrillen der Axenzylinder in der Nervenfasern 192.
Prismen beim Zeichnen 26. — beim binokulären Mikroskop 31 32 33.
Probealkali 81.
Probeobjekte, s. Testobjekte.
Probeplatte von Nobert 23. — als Testobjekt 15 16.
Probensaure 81.
Processus vermiformis 255. — Leich-

tigkeit der Lymphinjektion beim Kaninchen 114. 225.
 Prostata 315.
 Prostatasteine 315.
 Protoplasma 60. — Veränderungen desselben 60.
 Protoplasmafortsätze der zentralen Ganglienzellen 199. — derjenigen der Retina 342.
 Prüfung des Mikroskops 35. — seiner Vergrößerungen 35. — der Korrektion von sphärischer und chromatischer Abweichung 36. — des ebenen Sehfeldes 36. — neuester Immersionssysteme durch Harting 39.
 Psorospermien des Kaninchens 246.
 Pulpa der Milz, s. Milz.
 Pulpa der Zähne, s. Zahn.
 Purkinje untersucht mit Valentin die Flimmerbewegung 149.
 Pyramidenfortsätze in der Niere 259.
 Pyrogallussäure 91.
 Pyrosis, Erbrechen dabei 245.

Q.

Queckett's Injektionen 98. — empfiehlt verdünnten Methylalkohol als konvertierende Flüssigkeit 124. — Bestimmung der zum Aufkitten passendsten Sorte von Seeleim 126.
 Quecksilberchlorid 80. 123. — mit Alaun und Kochsalz 122.
 Quecksilbersäule für Injektion 108. 109.
 Querschnitte von Hensen 66.
 Quetschhahn (87). 109.

R.

Rachenschleimhaut 237.
 Rachitis, Knochen bei 176.
 Radialfasern der Retina 339.
 Ramsden's Okular 12.
 Randstrahlen, Brechung derselben durch eine Linse 8.
 Ranvier empfiehlt Pikrinsäure 77. — Pikrokarmine 92. — Studien über Bindegewebezellen 159. — Methode zur Untersuchung der Sehnen 162.
 Rasirmesser 65. — englische 65. — Klinge derselben 65. — Abziehen und Schärfe 66.
 Reagentien, chemische 71. — ihre Anwendung 71. — ihre Zufügung zum mikroskopischen Präparate 71. — ihre längere Einwirkung 71. — ihre genaue Stärkebestimmung 71. — einzelne derselben 72 etc.
 Recklinghausen von, empfiehlt salpetersaures Silberoxyd (80). 92. — Silberimprägnation 92. — erfindet die feuchte Kammer 60. — untersucht die amöboiden Zellenbewegungen 143. — entdeckt die Entstehung rother Blutkörperchen aus Lymphoidzellen beim Frosch 134.

Reduktionstabelle des Millimeter u. der Pariser Linie 25.
 Regio olfactoria 324.
 Reichert's Bindegewebetheorie 159. — R. u. Paulsen's Anwendung der 20prozentigen Salpetersäure für das Studium der glatten Muskulatur (73). 180.
 Reinicke empfiehlt Frustulia saxonica als Probeobjekt 41. — giebt Vorschriften zum Anfertigen von Knochenschliffen (169). 170.
 Reinigen der Gläser des Mikroskops 36.
 Reissner über den Schneckenkanal 346.
 Relief-Verhältnisse mikroskopischer Körper, s. mikroskopische Bilder.
 Remak entdeckt die blassen Fasern des Sympathikus 193. — stellt das Horn- und Darmdrüsenblatt auf 233. — untersucht die Bildung der Leber 263.
 Resolvirende Kraft des Mikroskops 37. — in ihrem Verhalten zum Öffnungswinkel 37. 38.
 Retina (Schwerkzeug) 337.
 Richardson, blaue Injektionsmasse 106. — über Lymphoidzellen 142.
 Riddell's binokuläres stereoskopisches Mikroskop 33.
 Riechzellen 326. — Stäbchen, nackt oder mit Haaren 326. — Verbindung mit Axenzylindern des Olfaktorius 326. — Vorschriften von Schultze zu ihrer Untersuchung 326. 327.
 Riffzellen von Schultze 150.
 Rindenpyramiden der Niere 269.
 Rindfleisch verwendet Nektelöl 53.
 Rippenknorpel, s. Knorpel.
 Rippmann verwendet starke Salzsäure für die Theilungen der Zungenmuskeln 238.
 Robin's Leptothrix buccalis (240). 241.
 Rodig's Diatomeentestplatte 41. Anm. — Präparate 131.
 Röhre des Mikroskops 16.
 Rollett empfiehlt Kalk- und Barytwasser für das Bindegewebe 79. — über Blutkrystalle 136. — löst das Bindegewebe des Muskels durch gelindes Erwärmen in zugeschmolzenen Glasröhrchen 184. — Demonstration der Bindegewebefibrillen und ihrer doppelten Anordnung 159. — über Labdrüsen 243.
 Ross, A., vergrößert den Öffnungswinkel der Linsensysteme 38. — Mikroskope 50. — binokuläres stereoskopisches Mikroskop 33.
 Rouget über die Endigung der Nerven in den willkührlichen Muskeln 206.
 Rückenmark, s. Nervensystem 198.
 Ruysch'sche Injektionen 98.

S.

Säge für feine Schnitte harter Gewebe 66.
 Sämisch untersucht mit Müller die Hornhautnerven 209.

- Sauerfäzation des Bindegewebes 169. — der Knochen und Zähne 169. — der Muskeln 180 183 184. — der Niere 289.
- Sagomilz 275.
- Salpetersäure, konzentrierte 73. — mit chloresäurem Kali 73, 79. — von 20 Prozent nach Reichert und Paulsen 180. verdünnte 73. — sehr verdünnte nach Kölliker 73.
- Salpetersaures Silberoxyd, s. Silberoxyd, salpetersaures.
- Salzsäure, konzentrierte 73. — starke 73. — verdünnte 73. — von 0,1 Proz. 73. — Anwendung der starken Salzsäure bei den Harnkanälchen nach Henle und Anderen 73.
- Samen 315.
- Samenblasen 314.
- Samenfäden 315.
- Samenflecken, Untersuchung derselben 316.
- Samenkanälchen des Hodens 313.
- Sammellinse macht kleine Körper sichtbar 5. — zeigt sie vergrößert 5. — für opake Gegenstände 17. — in den Objektisch eingesetzt 18. — am Photographirmikroskop 29. — am Polarisator 34.
- Sammelrohr der Harnkanälchen in der Niere 290.
- Sammlung mikroskopischer Präparate, s. Präparate.
- Sarcina ventriculi im Mageninhalt 217, 216. — im Harn 299.
- Sarcoptes hominis 321. — Untersuchungsmethode 321.
- Sarcous elements (Fleischtheilchen) s. Muskel.
- Sarkin oder Hypoxanthin in der Leber 268. — im Harn 302.
- Sarkotoma, s. Muskel.
- Sarkom 163. — adenoides der Milchdrüse 312.
- Scaramedia 346.
- Scanzoni untersucht mit Kölliker den Schleim der weiblichen Genitalien 310.
- Schacht empfiehlt schwarzen Maskenlack 129.
- Schaltstücke in der Nierenrinde 290.
- Schatten mikroskopischer Zeichnungen 26.
- Scheere 61.
- Schellackfirnis zum Verschluss der Kanadabalsampräparate mit Anilinblau oder Gummigutt nach Thiersch 129.
- Schiebervorrichtung an Linsensystemen mit Korrekionsapparat 14, 15.
- Schiek's ältere Mikroskope 10. — neuere Instrumente 50.
- Schilddrüse 283. — Verwandtschaft mit andern Organen 283. Blut- und Lymphbahnen 283. — Bau 283. — Untersuchungsmethode 283. — Kolloidentartung und Kropf 283, 284.
- Schimmelbildung im Harn 302.
- Schlauchdrüsen, s. Drüsen.
- Schleifstein, drehbarer 66.
- Schleim 142. — Schleimkörperchen etc. 142.
- Schleimdrüsen des Mundes und Rachens 237. — der Nase 299. — des Dünndarms, s. Brunner'sche D. Submaxillaris als Schleimdrüse 240.
- Schleimhaut der Verdauungsorgane 237, 242, 247, 248. — der Athemwerkzeuge 275. — der Blase 297. — der Nase 323.
- Schleimkörperchen 142. — Herkunft 142. — Verunreinigungen 142. — Aufbewahrung 142. — Schleimkörperchen der Mundhöhle (Speichkörperchen) 241. — in erbrochenen Massen 245. — im Dünndarm 246. — in den Entleerungen bei Pyrosis und bei Cholera 245, 257. — im Auswurf 281. — im Koth 257. — im Harn 298. — im Scheidenschleim 310. — im Nasenschleim 324.
- Schleimlicher Kanal 333.
- Schlitten am Tisch des Hufeisenmikroskops 20.
- Schmelz, s. Zahn.
- Schmelzorgan, s. Gallertgewebe.
- Schmidt C. Goniometer 25.
- Schnecke 346.
- Schneckenkanal 346.
- Schneckenerr 316.
- Schnitte durch harte Gegenstände, Verfahren dazu 66, 170. — durch sehr kleine Objekte 66.
- Schollen, blutkörperchenhaltige der Milz 273.
- Schönn über die Fleischtheilchen des Muskels 186.
- Schraube zur Bewegung des Mikroskops 16. — feine (Mikrometer-) Schraube 17.
- Schraubmikrometer 23. — Einteilung des Schiek- und Plossgl'schen 23. — im Okular 23.
- Schröder's Mikroskope 50.
- Schro'n's Untersuchungen über den Eierstock 307.
- Schultze erfindet als indifferente Flüssigkeit das Jodserum 70. — stellt den erwarmbaren Objektisch her 61, 62. — vergleicht Linsensysteme bei zentraler Beleuchtung an der neuesten Oberth'schen Platte 15. — über Stachel- und Riffzellen 150. — empfiehlt sehr verdünnte Lösungen der Chromsäure 75. — des doppelchromsauren Kali 80. — der Schwefelsäure 72. — die Oxalsäure 75. — Kalilauge von 28—40 Proz. 78. — die Osmiumsäure 77, 93. — die Lösung des essigsauren Kali zum Einschluss 122. — über Primitivfibrillen im Axenzylinder 192. — über den komplizirten Bau der Ganglienzelle 209. — untersucht mit Key die Endigung der Gesichtsnerven in der Fröschlinge 322. — über die Zunge des Säugethiers 322. Forschungen über die Geruchschleimhaut 324. — verfolgt die Endigung des Olfaktorius 326. — über die Retina 338, 341. — über Endigung des Gehörnerven 345.
- Schulze, F. E., benützt Chlorpalladium 81, 95. — untersucht die Becherzellen des Epithelium 246.

Schulze'sches Reagens 79. (73).
 Schuppen von Papilio Janira, s. Papilio Janira.
 Schwann lehrt in der Zelle das Elementar- gebilde des thierischen Körpers kennen 1.
 Schwarz erfindet die Doppeltinktion mit Pikrinsäure und Karmin 91.
 Schwefelsäure konzentriert 72. — mit Iod 72. — verdünnte 72. — sehr verdünnte nach Kühne 72. — Wirkung auf das Haargewebe 153. — die Nägel 151. — die Krystalllinse 336.
 Schwefelsaurer Baryt, s. Baryt, schwefelsaurer.
 Schwefelsaures Eisenoxyd, s. Eisenoxyd, schwefelsaures.
 Schwefelsaures Eisenoxydul, s. Eisenoxydul, schwefelsaures.
 Schweigger-Seidel's Empfehlung von Glycerin und Wasser 71. — saure Karmin- tinktur 89. — über Spermatozoen 313. — Arbeit über die Niere 287.
 Schweissdrüsen (230). 231. — Ent- stehung 319. — in Eierstockskysten 309.
 Schwiele 152.
 Seeleim, 126.
 Sehfeld, Ebenung desselben und Korrek- tion d. Bildes durch das Kollektivglas 10.
 Sehweite, mittlere 4.
 Sehen, Methode zur Untersuchung von Ranvier 162. — Verhalten z. Muskeln 154. — Werkzeug 328. — Augenlider 328. — Meibom'sche Drüsen und Thränen- drüse 328. — Bindehaut des Auges 328. — Knaueldrüsen 328. — Endkolben 328. — Blut- und Lymphbahnen mit Trachom- drüsen 328. — Augapfel 328. — Injek- tions- und Untersuchungsmethoden 329. — Hornhaut 330. — Untersuchungs- methoden 331. 332. — Pathologische Verände- rungen der Hornhaut 332. — Entstehung, Einwanderung von Eierkörperchen 332. 333. — Sklerotika 333. — Uvea 333. — Pigment- epithel 333. — Chorioidea mit ihren Lagen 333. 334. — Choriocapillaris 334. — Umän- derungen ihrer elastischen Lamelle im Alter 331. — Ziliarmuskul 334. — Ziliarkörper 335. — Iris 335. — Glaskörper 335. — Linse 336. — ihre Umänderungen 336 — Ent- stehungsverhältnisse 336. — Membrana hyaloidea 337. — Zonula Zinnii 337. — Retina 337. — ihr Bau 337. — Verschiedene Lagen 338. — Bindegewebige Gerüste- substanz 338. — Untersuchungsmethode derselben 338. 339. — Zapfen und Stäbe 340. — Zwischenkörnerschicht 340. — Membrana limitans 340. — Körnerschicht 340. — Lage der Ganglienzellen 341. — Muth- massliche Anordnung der Elemente 341. — Neueste Entdeckungen in Betreff der Stäbchen und Zapfen 342. 343. — Gefässe 344. — Pathologische Verhältnisse 344. — Fötale Augen 344.
 Sehwinkel bedingt die scheinbare Grösse eines Gegenstandes.
 Selligae, s. Chevalier.
 Serres fines, Klemmen bei der Injekt. 112.

Sharpey'sche Fasern der Knochen 169.
 Silberdraht zur Unterstützung der Deck- gläschen 125.
 Silberimprägnation 92. — Vorschrif- ten von Recklinghausen 92. 93. — Einwirkungszeit 93. — mit darauf folgen- der Kochsalzwrkung 93. — Vorschrift von His 93. — von Legros 92.
 Silbermosaik in Blut- und Lymphge- fässen etc. 146. 214. 224.
 Silberoxyd, salpetersaures 80. 92.
 Sinneswerkzeuge 316.
 Sklera 333.
 Smith und Beck, Mikroskope (21) 22. 50.
 Soemmerring's Injektionen 98.
 Solitäre Drüsen 252.
 Soorpilz (Oidium albicans) in der Mund- höhle 241. im Magen 246.
 Speckleber 269.
 Speichel 240.
 Speicheldrüsen 239. 240.
 Speichelkörperchen 240. — der Ton- sillen 239. — ihre Körnchenbewegung 240.
 Speisereste im Speichel 240. — in er- brochenen Massen 245. — im Dünndarm 256. — im Kothe 257.
 Sphärische Aberration der Linse (7) 8.
 Spiegel des einfachen Mikroskops 6. — des zusammengesetzten mit planer Fläche 17. 52. — mit konkaver 17. 52.
 Sputum (Auswurf) 20.
 Staarnadel 64.
 Stäbchen der Retina 340.
 Stachelzellen von Schultze 150.
 Stärkemehl, Reaktionen 77.
 Stärkemehlkörner im Speichel 239. — in erbrochenen Massen 245. — im Dün- ndarm 256. — im Kothe 257.
 Stahlnadeln 64.
 Staniolzellen 127.
 Steigerung der Vergrößerung auf photographischem Wege 31.
 Steinübermikroskopische Photographie 30.
 Stereoskopisches Mikroskop, s. Mikroskop, stereoskopisches.
 Stieda empfiehlt Kreosot zur Aufhellung der Präparate 83. — Vorschrift zur Her- stellung eines Präparatenkittes 129.
 Sublimat, s. Quecksilberchlorid.
 Sublingualis, s. Speicheldrüsen.
 Submaxillaris s. Speicheldrüsen.
 Surella gemma als Testobjekt (41) 43.
 — Querlinien derselben in hexagonale Feldchen durch Hartnack aufgelöst 43.
 Sympathikus, Fasern desselben 193. — Ganglien des S. 195. 196.

T.

Taenia medioanellata, Eier im Kothe 259. — solum, Eier im Kothe 259.
 Taenienhaken im Kothe 259.
 Talgdrüsen der Haut 234. 317. — Ent- stehung beim Fötus 319. — ihre Zellen (233) 234. — Talgdrüsenneubildung in Eierstockskysten 309.
 Tastkörperchen 211.

Taurin im Kothe 258.
 Teichmann empfiehlt Chlorsilber zur Injektion 102. — bedient sich der Einstichsmethode für lymphatische Injektionen 113. — lehrt sogenannte Häminkrystalle darstellen 138. — über Blutkrystalle 136.
 Teleangiectasien 319.
 Terpentinöl, auffhellende Eigenschaften 68. — Brechungsexponent 68. — Lösungsmittel für Kanadabalsam 93. — Uebertragen der Präparate aus dem Alkohol in das Terpentinöl 120. — aus dem Terpentinöl in Kanadabalsam 120.
 Testohjekte 39 40. — Ihr Werth 40. — Aufzählung der wichtigsten 40. 41.
 Theorie des Mikroskops 3.
 Thiersch'sche Injektionen 98. — Verschiedene Injektionsmassen, rothe 101. — blaue 102. — gelbe und grüne 105. — Tinktionsmethoden 88. — mit Karmin und Oxalsäure 88. — und Borax 88. — mit Indigkarmin 90. — Einschluss für Kanadabalsampräparate 129.
 Thymsdrüse 284. — blau 284. — Kanalwerk 284. — Gefässanordnung 284. — Konzentrische Körperchen der Thyms 282 285. — Untersuchungsmethoden 285. — Lymphatische Gänge nicht zu injizieren 285.
 Thyrioiden, s. Schilddrüse.
 Tinkturen 86.
 Tinktionsmethoden 86. — mit rothen Farbstoffen 86. — mit blauen 90. — mit Karmin, erfunden von Gerlach 86. — Vorschrift zur Karmintinktion 89. — bei injizierten Geweben 88. — mit Karmin von Thiersch 88. — mit Glycerinkarmin nach Frey 87. — nach Beale 89. — Modifikation von Heidenhain 89. — Saure Karminktion nach Schweigger-Seidel 89. — mit Anilinroth nach Frey 89. — mit blauen Farbstoffen 90. — mit Indigkarmin 90. — mit Anilinblau nach Frey 90. — Modifikation von Heidenhain 90. — mit Parminsoluble 91. — mit Viollet Hamatoxylin 91. — blaue mit methylkansauren Ammoniak nach Krause — Gelbe Färbung mit Pikrinsäure 91. — Doppeltinktion mit P. und Karmin durch Schwarz 91. — mit Pikrskarmin nach Raviar und Flemming.
 Tisch des einfachen Mikroskops 6. — des zusammengesetzten 16. — drehruder des Hufeisenstatis 20.
 Tisch, erwärmbarer des Mikroskops 61. 62.
 Titirapparat 81.
 Titirbeispiele 8.
 Titirmethode 81.
 Tochterzellend Knorpels s. Knorpel.
 Todd's Empfehlung des Benzins 83. — Selbstinjektion der Lymphdrüsen 227.
 Tomsa, Ludwig — über die Milz 271.
 Tonsillen 238.
 Topping's Flüssigkeit 121.
 Trachondrüsen der Konjunktiva 328. 329. — ihre Lymphbahnen 329. — Injektionsverfahren 329.

Trichina spiralis im Muskel 188. 189. — Untersuchung trichinisirter Muskeln 186. — T. im Kothe 258.
 Trichinen-Mikroskop 189. Ann.
 Trichocephalus dispar, Eier im Kothe 259.
 Trichomonas vaginalis 310.
 Trichophyton tonsurans 319.
 Trocknungsverfahren 96.
 Trommelfell 344.
 Tuberkel 163.
 Tyrosin in der Leber 267. — in Harn 302.

U

Ueberkorrigirte Linsensysteme in Verbindung mit unterkorrigirten Okularen 13.
 Ueberosmiumsäure, s. Osmiumsäure.
 Ueberziehen mikroskopischer Präparate 118.
 Uhrgläser 63.
 Umdrehung des mikroskopischen Bildes 7.
 Unvollkommenheit des alten zusammengesetzten Mikroskops 7.
 Ureter 297.
 Urethra 297.
 Urin, s. Harn.
 Uterindrüsen 309.
 Uterinkrebs 309.
 Uterinpolypen 309.
 Uterus Geschlechtswerkzeuge 309.
 Uterusfibroide 309.
 Uver 333.

V

Vagina 309.
 Vaginalschleim 310.
 Valentin's Doppelmesser, 65. — altere Form und verbesserte der Engländer 65. — Untersuchung der Flimmerbewegung mit Purkinje 119. — prüft das Verhalten der Muskeln im polarisirten Lichte 188. — der Nerven 193.
 Vasa deferentia 313.
 Vater'sche Körperchen, s. Pacini'sche.
 Venen, s. Blutgefäße.
 Verbesserungen des Mikroskops, s. Mikroskopverbesserungen.
 Verdauungswerkzeuge 237. — Untersuchungsobjekte 237. — Lippen mit ihren Drüsen 237. — Mund- und Rachenschleimhaut 237. — Papiillen 237. — Drüsen 237. — Nerven 237. — Zunge 238. — Theilungen der Zungenmuskelfäden und Untersuchungsmethoden 238. — Blut- und Lymphbahnen 238. — Tonsillen und Zungenhalbdrüsen 238. — Speichelkörperchen, zum Theile von den Tonsillen abstammend 231. — Speicheldrüsen 239. — Methoden von Pflüger, Heidenhain, Krause und Raviar 239. — Submaxillaris im ruhen

den und gereizten Zustände 240. — Zustände der Mundhöhle 240. — Fadenpilz, *Leptothrix buccalis* 240. — Soorpilz, *Oidium albicans* 240. (246). — Speichel 240. — Bestandtheile desselben 240. — Speichelkörperchen 241. — Körnchenbewegung im Innern derselben 241. — Speiseröhre 241. — Magen 242. Untersuchungsmethoden 242. — Lohdrüsen 242. 243. — ihre doppelte Zellenform 243. — im aktiven und ruhenden Zustände 243. — Ueberzug der Magenoberfläche 243. — Magenschleimdrüsen 243. — Schleimhautgewebe 244. — linsenförm. Drüsen 244. — Schleimhautmuskulatur 244. — Nerven 244. — Pathologische Veränderungen der Magenwände 244. — Mamellonirter Zustand 244. — Hypertrophie der Muskulatur 241. — Erbrosene Massen 244. — Bestandtheile 244. 245. — Saure Massen bei Pyrosis 245. — Grüne Massen 245. — Reiswasserähnliche Massen bei Cholera 245. — Blutige Massen 245. — Hefenpilz, *Cryptococcus cerevisiae* 245. — *Sarcina ventriculi* 246. — Soorpilz 246. — Darmkanal 246. — Zylinderepithelium 246. — Becherzellen 246. — Wahrscheinliches Eindringen von Schleim- und Eiterkörperchen in jene Zellen 246. — Einwandern von Psorospermien 246. — Chylusfett, die Zylinderzellen passierend 246. — Untersuchungsmethoden des Darms 247. — Brunner'sche Drüsen 247. — Beschaffenheit des Schleimhautgewebes 247. — Untersuchungsverfahren 248. — Lieberkühn'sche Drüsen 246. 248. — Muskulatur der Schleimhaut 248. — Darmzotten 248. 249. — Untersuchungsmethoden 249. — Muskelhaut des Darms und submuköses Gewebe 249. — Injektion der Blutbahn 249. — Natürliche 250. — Chylusbahnen 250. — Natürliche und künstliche Füllung der letzteren 250. 251. — Injektion der lymphatischen Bahnen des Dickdarms 252. — Lymphatische Gefäße und Gänge 252. — Lymphatische Follikel, solitary und Peyer'sche Drüsen (251) 252. — Vorkommen 252. 253. — Untersuchungsmethode und Bau 253. — Theile des Peyer'schen Follikels 253. — Blutgefäße 254. — Lymphatische Bahnen 254. — Peyer'sche Follikel im wurmförmigen Fortsatze 255. — Veränderungen der Darmschleimhaut 255. — der Peyer'schen Follikel in Krankheiten 255. — beim Abdominaltyphus 255. — Aufbewahrungsmethoden 256. — Darminhalt 256. — Chymus 256. — Inhaltsmassen des Dünndarms 256. — Kothmassen bei Krankheiten 257. — Dysenterische Stühle 257. — Cholerastühle 257. — Entleerte Massen beim Abdominaltyphus 257. — Krystalle der phosphorsauren Ammoniakmagnesia und ihre Bedeutung im Kothe 257. — Krystalle von Taurin 258. — Thierische Parasiten 258. — *Paramaecium coli* 258. —

Cercomonas intestinalis 258. — Eier von Helminthen 258. — *Trichina spiralis* 258. — Untersuchungsmethode der Helmintheneier 258. — Eier von *Trichocephalus* 259. — *Ascaris lumbricoides* 259. — *Oxyuris vermicularis* 259. — *Distoma hepaticum* 259. — *D. lanceolatum* 259. — *Bothriocephalus latus* 259. — *Taenia solium* 259. — *T. mediocanellata* 259. — Haken der Taenia 259.

Vergrößerung kleiner Objekte durch eine Sammellinse 5. — Angabe der Vergrößerung beim Zeichnen 26. — Werth d. V. eines Mikroskops 46. 47. — der schwächeren und stärkeren 46. — gesteigert auf photographischem Wege 31.

Verkalkung, s. Knorpel.

Verknöcherung, s. Knochen.

Vibrionenbildung im alkalischen Harn 281.

Virchow's Entdeckung des Hämatoidin 138. — Vorschriften zur Isolierung der Knochenzellen 168. — zur Wiederbelebung der Flimmerbewegung 149.

Vix liefert Vorschriften zur Untersuchung der Helmintheneier im menschlichen Kothe 259.

Vorhofssäckchen der Fische 345.

W.

Wachs als Injektionsmasse 98.

Wachsleber 269.

Wagner, E., Arbeiten über die Leber 263. 266. — über Fettembolien der Haargefäße 222.

Waldeyer's Axenfibrillen der Nerven 192.

Warzen 319. — trockene 152.

Wasser, Anwendung 70. — Brechungs-exponent 68. — stellt keine indifferente Zusatzflüssigkeit dar 70.

Wasserbad für Leiminjektionen 99.

Wasserfarben von Koloriren mikroskopischer Bilder 26.

Weismann lehrt mit Hilfe der Kalilauge das Verhalten des Muskelfadens zum Sehnenende kennen 154.

Welcker's Vorschrift, um gewölbte und vertiefte Flächen zu unterscheiden 58. — W. lehrt, wie mikroskopische Bilder durch das Brechungsvermögen der Zusatzflüssigkeit sich ändern 68. 69.

Wenham's Herstellung des hinokulären stereoskopischen Mikroskops 33.

Wimperbewegung, s. Flimmerbewegung.

Wischer, Gebrauch bei mikroskopischen Zeichnungen 26.

Wittich, von, Methode zur Isolierung quer-gestreifter Muskeln 181.

Wurzelscheiden, s. Haare.

Wyss von, über Zungennerven 322.

X.

Xanthin in der Leber 268. — im Harn 302.

Z.

- Zahn 168. — Entkalken 169. — Entkalkter Schmelz 168. — Chemische Isolirung der Zahnröhren 168. — Zahnschleife 169. — Methode zur Anfertigung 169, 170. — Einschluss 170. — kariöse Zähne 172. — Schmelz 172. — Schleife 172. — Isolirung der Prismen 172. — Zahnpulpa 172. — Zahnbildung 172. — Beobachtung werdender Zähne 172.
- Zahnentstehung beim Embryo 172. — in Eierstockskysten 309.
- Zahnfleischpapille 237.
- Zapfen der Retina (338 340, 343).
- Zawarykins Arbeit über die Niere 287.
- Zeichnen mikroskopischer Objekte 25. — Werth desselben 26. — Vorschriften 26.
- Zeichnenapparate 26, 27.
- Zeiss'sche Mikroskope 19, 49. neues Präparatmikroskop 64, 65.
- Zelle als Formelement des Körpers, durch Schwann nachgewiesen 1. — Gestaltveränderungen der lebenden Z. 59, 60, 158. — Untersuchungsmethoden mit der feuchten Kammer und dem erwärmten Objektisch 60—62. — Lokomotionen der Zellen 60. — der Eiterzellen durch Hohlwege der Kornea 143. — Z., sogenannte mikroskopischer Sammlungspräparate 125.
- Zement, s. Zahn.
- Zenkerschildert die Umwandlung des Muskels beim Typhus 188.
- Zentralorgane des Nervensystems, s. Nervensystem.
- Zentralstrahlen, Brechung derselben.
- Zentrisches Licht zur Beleuchtung 17.
- zur Untersuchung von Probeobjekten Nobert'schen Platte 45.
- Zerzupfen 64.
- Ziegler'scher Präparatenkitt 128.
- Ziliarkörper 335.
- Ziliarmuskel 334.
- Zilien des Flimmerepithelium s. dieses.
- Zinkweis als Injektionsmasse gebraucht 101.
- Zinnober als Injektionsmasse gebraucht 100.
- Zonapellucida, s. Ei.
- Zonula Zinnii 337.
- Zoospermien, s. Samenfäden.
- Zunge s. Verdauungswerkzeuge) 238. — Muskulatur 238. — Theilung der Muskelfäden 238. — Verbindung mit Bindegewebskörperchen 238. — Nerven der Zunge (238) 322. — ihre Endigungen von Schultze und Key beobachtet 322. — von Engelmann modifizirt 323.
- Zungenbalgdrüsen 238.
- Zusatzflüssigkeiten mikroskopischer Präparate 68. — indifferente 62. — eingreifende 68. — ihre optische Wirkung 68. — auf einzelne Formelemente 68, 69. — Wichtigkeit wirklich indifferenten 69. — Anforderungen an solche 69. — ihre Erhaltung durch Kampher 69. — Krystallloidsstoffe 69. — Kolloidsubstanzen 69. — Vereinigung beider 70. — Iodserum 70.
- Zwischenkörnerschicht der Retina 339, 342.
- Zylinderblendungen 17. — Anwendung derselben 18.
- Zylinderepithelium, s. Epithelium.
- Zylindergläser für Reagentieneinwirkung 72.
- Zylinderzellen der Regio olfactoria 324.

PREISVERZEICHNISSE

MIKROSKOPISCHER FIRMEN.

No. 1.

Preisverzeichniss der achromatischen Mikroskope von **E. Hartnack**,
Nachfolger von **G. Oberhäuser** in Paris
(Place Dauphine 21.)*.
(1870.)

(Preise in Francs.)

- Anmerk. 1. Alle Mikroskope sind in einem verschliessbaren Mahagonikästchen enthalten.
 2. Die Modelle No. 1, 2, 3 und 3 A sind mit Linsensystemen älterer Konstruktion versehen; die übrigen besitzen neue Linsensysteme mit grossen Oeffnungswinkeln.
 3. Nach seiner Einrichtung kann der Polarisationsapparat vortheilhaft an den Modellen von No. 4 bis 5 verwendet werden.
 4. Nach der folgenden Tabelle lassen sich andere Systeme und Okulare, welche an der Stelle der üblichen verlangt werden, und überhaupt jede gewünschte Ausstattung leicht berechnen.

A. Einzelpreise der Linsensysteme und der sonstigen Apparate.

Linsensysteme älterer Konstruktion.
Vergrösserungen mit den Okularen.

Systeme	Okular No. 1.	No. 2.	No. 3.	No. 4.	No. 5.	No. 6.	Preis
No. 1	12	15	25	—	—	—	12
2	20	30	40	—	—	—	20
3	30	40	50	—	—	—	20
4	40	50	65	100	—	—	20
5	75	100	150	200	—	—	30
6	110	150	220	300	—	—	35
7	150	220	300	450	—	—	35
8	250	300	400	600	800	—	40
9	360	430	520	850	1000	—	60

Neue Linsensysteme mit grossem Oeffnungswinkel.

Systeme	Okular No. 1.	No. 2.	No. 3.	No. 4.	No. 5.	No. 6.	Preis	Aequivalente Brennweite in Zollen
No. 1	15	20	25	—	—	—	15	2
2	25	32	45	—	—	—	20	1
3	50	60	80	120	—	—	25	$\frac{3}{4}$
4	60	70	90	140	—	—	30	$\frac{1}{2}$
5	100	125	160	240	—	—	35	$\frac{1}{4}$
6	150	180	240	350	—	—	35	"
7	200	240	300	450	600	750	40	$\frac{1}{6}$
8	250	300	400	600	800	1000	50	$\frac{1}{8}$
9	350	440	550	860	1100	1400	75	$\frac{1}{11}$

*) Anmerkung: Für das südwestliche Deutschland und die Schweiz sind Hartnack'sche und andere Instrumente durch den Optiker Th. Ernst in Zürich zu beziehen.

Neue Systeme mit Immersion und Korrektion.

Systeme	Okular No. 1.	No. 2.	No. 3.	No. 4.	No. 5.	No. 6.	Preis	Äquivalente Übersetzte in Zellen
No. 9	410	480	630	950	1300	1500	150	1/12
10	520	600	750	1100	1500	1800	200	1/16
11	600	690	850	1250	1750	2500	250	1/18
12	710	820	1010	1490	2060	2800	300	1/21
13	820	950	1170	1730	2370	3100	350	1/25
14	930	1080	1340	2000	2680	3350	400	1/28
15	1040	1200	1500	2200	3000	3600	450	1/33
16	1200	1400	1750	2570	3500	4200	500	1/40
17	1400	1600	2000	2940	4000	4800	500	1/45
18	1560	1800	2250	3300	4500	5400	500	1/50

Einfache Okulare	10 Fr.
Holoerisches Okular	15
Okular mit Stellschraube	25
Mikrometer-Okular	25
Binokuläres stereoskopisches Okular	180
Beweglicher Objektisch	40
Einfaches Kompressorium	20
Neues Kompressorium	25
Objektischmikrometer mit Messingfassung; der Millimeter in 100, 500 und 1000 Theile getheilt	20
Neuer beweglicher Mikrometer gibt mit grosser Genauigkeit 0,0001 Millimeter	50
Polarisationsapparat	50
Verbessertes patentirtes Polarisationsapparat mit Polarisationsokular, einem Prisma mit grossem Sehfeld und getheiltem Kreisbogen	60
Goniometer	60
Universal-Goniometer	150
Dujardin'scher Beleuchtungsapparat verbesserter Konstruktion	50
Camera lucida von Oberhäuser, auch zur Verwandlung des vertikalen Mikroskops in ein horizontales dienend	50
Camera lucida von Milne-Edwards und Doyère	35
Lampe von Brücke verbesserter Konstruktion	20
Finger für diese Lampe	30
Lampe von	5—15
Lampe für mikroskopische Beobachtung mit grosser Belenchtungslinse, um parallele Lichtstrahlen zu gewinnen	35
Objektträger, erster Qualität das Dutzend	2
„ zweiter „	1
Feine Deckgläschen das Dutzend I, das Hundert	6

B. Einzelpreise der Mikroskope.

No. I.	Kleines Mikroskop diaspier mit einem Linsensystem No 7 und einem Okular No 3; Vergrösserung 300; mit einem Dutzend Objektträger und dünnen Deck- gläschen, Messingznette, Skalpell und Präparirnadeln	65 Fr.
II	Achromatisches Mikroskop, compound mit einem breiteren Objektisch mit den Linsensystemen 1 und 7, den Okularen 2 und 3 und einer Belenchtungslinse für opake Körper, Vergrösserungen von 50, 60, 220 und 300; Mikrometerschraube am Tisch, drehbare Blendung	115 Fr.
	Dasselbe Instrument mit Zufügung von Linsensystem 8 und Okular 4, Ver- grösserungen von 50—600	165 Fr.
II A	Achromatisches Mikroskop mit festem Objektisch, Mikrometerschraube an der Saule, Spiegel an der Bewegung für schiefe Beleuchtung; optischer Apparat wie bei II	120 Fr.
	Um Vergrösserungen bis 600 zu erhalten	170 Fr.
III	Achromatisches Mikroskop, kleines Tronmelstativ, mit feststehendem grosserem Objektisch, Drehscheibe und demselben optischen Apparat	140 Fr.
	Um Vergrösserungen bis 600 zu erhalten	190 Fr.
III	Achromatisches Mikroskop, Gestell im oberen Theile dem vorigen gleich, aber mit einem Halbeschluss, treibbeweglichem Spiegel für schiefe Beleuchtung; opti- scher Apparat derselbe	140 Fr.
	Um Vergrösserungen bis 600 zu erhalten	190 Fr.

No. III. A.	Achromatisches Mikroskop, dem vorigen gleich, Säule aber mit einem Charnier, um eine Schiefstellung zu gewinnen; optischer Apparat derselbe	155 Fr.
	Um Vergrößerungen bis 600 zu erhalten	205 Fr.
IV	Achromatisches Mikroskop mit drehbarem Objektisch, schwarzer Glasplatte auf diesem, Zylinderhlendungen; Linsensysteme 4 und 7 neuer Konstruktion, und Okulare 2 und 3; Vergrößerungen 70, 90, 220, 300	300 Fr.
	Um Vergrößerungen his 650 zu erhalten .	360 Fr.
V	Achromatisches grosses Mikroskop. Fuss und Objektisch die gleichen, nur grösser und fester; optischer Apparat derselbe wie bei No. IV.	340 Fr.
	Um Vergrößerungen bis 650 zu erhalten	400 Fr.
VI.	Achromatisches Dissektionsmikroskop mit grosser Fokaldistanz und Bildumdrehung, Vergrößerungen (ohne Linsen- und Okularwechsel) von 10—100; Drehtisch mit Glasplatte	250 Fr.
VII.	Neues grosses patentirtes achromatisches Mikroskop, dessen mechanische und optische Konstruktion wesentlich von dem älteren grossen (Oherhäuser'schen) Stativ abweicht. Es besteht aus 5 Linsensystemen 2, 4, 5, 7 und dem Immersionssystem 9 und 5 Okularen (wovon eins mit Mikrometer); Vergrößerungen von 25—1300 (jede nachfolgende Vergrößerung doppelt so stark als die vorhergehende). Grobe Bewegung durch eine Stellschraube, die feinen durch Mikrometerschraube. Grosse Beleuchtungslinse für opake Objekte; alle nothwendigen Hilfsapparate	750 Fr.
	Dasselbe Gestell mit einem Charnier zur Schiefstellung	800 Fr.
VII. A.	Achromatisches Mikroskop mit derselben Konstruktion, aber etwas kleiner und ohne die Stellschraube für grobe Bewegung; optische Einrichtung die gleiche	650 Fr.
	Dasselbe Gestell mit einem Charnier zur Schiefstellung	680 Fr.
VIII.	Neues kleines Stativ, dessen Einrichtungen mit Ausnahme der Rotation des Objektisches die gleichen Vortheile wie Mikroskop No. VII. darbieten; mit den Linsensystemen 1, 7, 8 und den Okularen 2, 3, 4; Vergrößerungen von 50—650	275 Fr.
	Dasselbe mit den Linsensystemen 4 und 7, sowie dem Immersionssystem 9 und 3 Okularen, wovon eins mit dem Mikrometer versehen ist; Vergrößerungen von 50—1000	390 Fr.
	Mit einem Charnier für Schiefstellung	405 Fr.

No. 2.

Preisverzeichniss mikroskopischer Instrumente und Apparate von
Nacht & Sohn in Paris (Rue St. Severin, 17).
 (1863.)

(Preise in Francs.)

A. Preise der Mikroskope.

1. Grosses Mikroskop mit verbessertem Stativ. An der horizontalen Axe aufgehängt, um eine Schiefstellung und Fixirung in jeder Position zu gestatten. Die gröbere Einstellung durch ein in der vierkantigen Stange verborgenes Triebwerk, die feinere durch eine an der Mitte des Rohres angebrachte Mikrometerschraube geschehend. Der Mechanismus letzterer Bewegung besteht in einer doppelten inneren Röhre, an welche die Objektive angeschraubt werden, und wo sie durch den beim Berühren des Objektes stattfindenden Widerstand aufsteigen können. Die gleiche federnde Röhre kann durch eine in der Mitte angebrachte Stellschraube und kleine Hebelvorrichtung fixirt werden. Das ganze Rohr in der Hülse drehbar. Drehbarer mit Glas eingelegter Objektisch, mit einer durch eine Schraube beweglichen Vorrichtung zum Verschieben des Präparates, welches überdies durch Federklemmen gehalten werden kann. Ebene und konkaver Spiegel mit einer Beweglichkeit für Anwendung der schiefen Beleuchtung. Eine zwischen Spiegel und Tisch befindliche, senkrecht verstellbare und mit einem Hebel versehene Vorrichtung gestattet, die Diaphragmen zu verändern und den Kondensor mit grosser Schärfe in den Fokus zu bringen. Vorrichtung, um den Glasmikrometer in jedes Okular einzulegen; jener lässt sich durch eine kleine Schraube in den Fokus bringen und nach den verschiedenen Stellen des Sefeldes bewegen. Acht Objektivsysteme mit Korrektionsvorrichtung von No. 0—7 und Vergrößerungen von 30—1500 linear, drei Okulare. Goniometer, Camera lucida, Polarisationsapparat mit Gypsplatten, Kondensor, Okular-

- und Objektischmikrometer. Belenchtungslinse für opake Gegenstände; übrige Präparationsbedürfnisse, wie Glasplatten und feine Deckgläser: anatomische Instrumente, wie Nadeln, Skalpelle, Scheeren, feine Pinzetten etc. Das ganze Instrument ist in einem starken, äusserlich mit messingenen Ecken und innen mit Sammetüberzug versehenen Kasten enthalten die Linsensysteme überdies in einem Maroquin-Etui 1300 Fr.
2. Grosses Mikroskop. Befestigung an der Axe und Drehbarer mit eingelegtem Glas versehener Objektisch, wie bei No. 1. Größere Einstellung durch Verschiebung des Rohres in der Hülse, feine durch eine Mikrometerschraube; beweglicher Träger der Diaphragmen und des Kondensator; ebener und konkaver Spiegel mit freier Beweglichkeit für schiefe Belenchtung. Mikrometer durch eine Vorrichtung in jedes Okular einfügbar; 3 Okulare, 6 gewöhnliche Linsensysteme, No. 0, 1, 2, 3, 5, 7, mit Vergrößerungen von 30—1300. Camera lucida, Objektischmikrometer, Belenchtungslinse, Präparationswerkzeuge etc., Mahagonikasten mit messingenen Ecken etc. 600 Fr.
 3. Grosses vertikales Stativ mit drehbarem Tisch, doppelter Bewegung zum Einstellen, einem Apparat zum Tragen und Auswechseln der Blendungen und Belenchtungsvorrichtungen, Glasmikrometer, durch eine Vorrichtung in jedes Okular einzuführen, Objektischmikrometer. Fünf gewöhnliche Linsensysteme, No. 1, 2, 3, 5 und 7, welche mit 3 Okularen Vergrößerungen von 70—1300 ergeben. Camera lucida, Präparationswerkzeuge etc. in einem Kasten mit Handhabe 500 Fr.
 4. Mittleres, schief zu stellendes Stativ, etwas kleiner als das vorhergehende, in Drehtisch, Einstellungs- und Belenchtungsvorrichtungen dem vorigen ganz ähnlich, mit denselben Linsensystemen und Okularen etc., Belenchtungslinse und einem Kasten mit Handhabe 420 Fr.
 5. Mittleres, vertikales Mikroskop, ähnlich dem Instrumente No. 3, mit einfachem Mikrometerekular und Objektischmikrometer, einer Belenchtungslinse, in einem Kasten mit Handhabe 380 Fr.
 6. Kleines, schief zu stellendes Mikroskop mit frei beweglichem Spiegel, einer Drehscheibe als Diaphragma, 2 gewöhnlichen Linsensystemen, No. 1 und 3, mit 2 Okularen; Vergrößerungen von 30—350, Belenchtungslinse etc. 150 Fr.
Dasselbe Instrument mit den Linsensystemen No. 1, 3 und 5, sowie 3 Okularen und einer Vergrößerung bis zu 600 200 Fr.
 7. Kleines vertikales Mikroskop mit frei beweglichem Spiegel, 2 Linsensystemen No. 1 und 3, 2 Okularen und einer Belenchtungslinse etc. 125 Fr.
Dasselbe Instrument mit 3 Systemen und 3 Okularen, um Vergrößerungen bis zu 600 zu gewinnen 175 Fr.
Zylinder für Blendungen und Kondensator in den Tisch der beiden Instrumente einfügbar 10 Fr.
Drehbarer Tisch für die beiden letzten Instrumente 25 Fr.
 9. Einfaches kleines Mikroskop Trommelgestell mit einem Okular und einer schwachen, sowie dem System No. 3 mit einer bis 300 gehenden Vergrößerung 70 Fr.
 10. Binokulares stereoskopisches Mikroskop mit einem schief zu stellenden Stativ, zwei verstellbaren Röhren, grober und feiner Bewegung, drei Systemen No. 0, 1 und 3. 500 Fr.
 11. Binokuläre stereoskopische Vorrichtung, um an älteren Instrumenten angebracht zu werden, mit verstellbaren Röhren und 2 Okularen 150 Fr.
Dasselbe Einrichtung mit einem ähnlichen, aber etwas stärkeren Stativ wie No. 6, 3 Systemen und 2 Okularen etc. 350 Fr.
 12. Stereoskopische und pseudoskopische binokuläre Vorrichtung 225 Fr.
 13. Mikroskop mit zwei Röhren zur Beobachtung für zwei Personen, mit 3 Objektivsystemen, Belenchtungslinse etc. 300 Fr.
 11. Vorrichtung derselben Art mit 2 Röhren, um an gewöhnliche Instrumente angebracht zu werden, nebst 2 Okularen aber ohne Linsensysteme 80 Fr.
 17. Mikroskop mit 4 Röhren, grober und feiner Bewegung, 3 Linsensystemen, No. 0, 1 und 3 etc. 400 Fr.
 16. Ungedrehtes Stativ für Chemiker, mit vergoldeten Objektisch, 1 Linsensystemen, No. 0, 1, 3 und 5, einem Okular, einem beweglichen Okularmikrometer, einem Goniometer, um die Winkel von Krystallen zu messen, und sonstigem Zubehör 50 Fr.
 17. Taschermikroskop 90 Mm lang und 50 Mm breit mit den Linsensystemen No. 1, 3 und 5, einem Okular etc. 200 Fr.
 18. Dissektions- und Observations-Mikroskop auch als einfaches Mikroskop verwendbar, mit den Objektivsystemen 1 und 3, einem Okular und 3 Doublets von verschiedener Stärke etc. 110 Fr.
 19. Stativ des vorhergehenden Instrumentes, nur als einfaches Mikroskop verwendbar, mit 3 Doublets etc. 50 Fr.
 20. Dissektionsmikroskop für Laboratorien 120 Fr.
 21. Photographir-Mikroskope 300 Fr.

B. Einzelpreise der Linsensysteme und sonstigen Apparate.**22. Gewöhnliche Linsensysteme
(ohne Korrektionseinrichtung).**

No. 0 — 15 Fr.
1 — 20
2 — 20
3 — 25
4 — 30
5 — 35
6 — 50
7 — 80

**24. Gewöhnliche Immersions-
systeme.**

No. 5 — 50 Fr.
6 — 60
7 — 100

**23. Linsensysteme
mit Korrektionsapparat.**

No. 3 — 50 Fr.
4 — 60
5 — 75
6 — 100
7 — 125

**25. Immersionssysteme
mit Korrektionsapparat.**

No. 5 — 80 Fr.
6 — 120
7 — 150
8 — 200

Die linearen Vergrößerungen der einzelnen Systeme mit den verschiedenen Okularen gestalten sich im Allgemeinen, wie folgt: No. 0 25—55, No. 1 80—150, No. 2 125—290, No. 3 200—420, No. 4 280—500, No. 5 300—600, No. 6 450—900, No. 7 560—1300, No. 8 650—1500.

26. Einfaches Mikroskop	60 Fr.
27. Einfaches stereoskopisches Mikroskop	60
28. Größerer Lupenträger	40
29. Kleinerer Lupenträger	15
30. Derselbe ohne Triebgrad	5
31. Brücke'sche Lupe	15
32. Doublets, 20—5 Mm. Fokallänge	6
Dieselben mit einem Fokus von 5—2 Mm.	10
33. Objektischmikrometer in Messing gefasst, der Millimeter in 100 Theile	10
34. Derselbe, den Millimeter 500fach getheilt	20
35. „ „ „ 1000fach	30
36. Camera lucida (eigenthümlicher Konstruktion)	25
37. Gewöhnliche Camera lucida	18
38. Bildumkehrendes Prisma	25
39. Dasselbe verbessert und mit einem Okular versehen	35
40. Revolvervorrichtung, zum schnellen Wechseln der Linsensysteme	25
41. Kondensor für gerade Beleuchtung	25
42. „ für schiefes Licht	15
43. Amici'sches Beleuchtungsprisma	25
44. Beleuchtungsvorrichtung auf schwarzem Grunde	15
45. Polarisationsapparat mit zwei Nicols	40
46. Goniometer	25
47. Kompressorium	25
48. Okulare	10
49. Mikrometer-Okular	15
50. Handlupe	8
51. Grosse Lupen von schwacher Vergrößerung	8—12
52. Addington'sche Lupe etc.	5

No. 3.

**Preisverzeichniss der Mikroskope und optischen Apparate von
Arthur Chevalier in Paris (Palais-royal, 158, Galerie de Valois.
(1867.)**

(Preise in Francs.)

A. Preise der zusammengesetzten Mikroskope.

1. Kleineres Mikroskop mit einem plattenförmigen viereckigen Fuss aus überfirnisstem Guss Eisen, Tubus im Rohr beweglich (aber nicht zu verlängern); feine Schraube, drehbares Diaphragma, beweglicher Spiegel, auch für schiefe Beleuchtung; Linsensystem

- No. 3 und Okular No. 2 etc. Vergrößerungen von 50—250 Mal in verschliessbarem Kasten aus Nussbaumholz 70 Fr.
2. Kleines Mikroskop, dem vorigen ähnlich mit einem Fuss aus Messing 100 Fr.
3. Studir-Mikroskop mit einem plattenförmigen ründlichen Fuss aus überhöfnetem Guss-eisen, messingener Stüle, Mikrometerschraube, verschiebbarer, aber nicht zu verlän-gerner Röhre, Drehscheibe und beweglichem Spiegel, Beleuchtungslinse, 2 Okulare, No. 1 und 2, 2 Objektsystemen, No. 3 und 5. Vergrößerungen von 50—500 Mal. In verschliessbarem Nussbaumkasten. 100 Fr.
4. Studir-Mikroskop dem vorigen ähnlich, mit messingnem Fusse, ausziehbarer Röhre, doppeltem, für schiefe Beleuchtung frei beweglichem Spiegel, 3 Okulare, No. 1, 2, 3 und 3 Linsensystemen, No. 3, 5 und 8. Vergrößerungen von 50—900 Mal. Verschliess-harer Mahagonikasten 175 Fr.
5. Mikroskop mit Trommel-Stativ, Röhre verlängerbar und in der Hülse zu verschieben; Mikrometerschraube, doppeltem Spiegel, Drehscheibe, Beleuchtungslinse, 3 Okulare, No. 1, 2, 3, 3 Linsensysteme, No. 3, 5, 7. Vergrößerungen 50—800 Mal. Verschliess-harer Mahagonikasten 150 Fr.
6. Mikroskop für Schief- und Horizontalstellung; verlängerbare Röhre, grobe Bewegung in der Hülse und Mikrometerschraube, doppelter Spiegel, für schiefes Licht frei be-weglich. Drehscheibe an einer in den Tisch einsetzbaren Röhre befestigt. Beleuchtungs-linse; 3 Okulare, No. 1, 2, 3 und 3 Linsensysteme, No. 3, 5 und 8. Vergrößerungen 50—900 Mal. Mahagonikasten 225 Fr.
7. Mittleres Mikroskop mit drehbarem Objektische, ausziehbarer Röhre, Mikrometer-schraube, frei beweglichem doppeltem Spiegel, Beleuchtungslinse auf besonderem Stativ, Drehscheibe mit einer Röhre; 3 Okulare, No. 1, 2 und 3, 3 Linsensysteme, 3, 5, 8. Vergrößerungen 50—900 Mal. Mahagonikasten 260 Fr.
8. Zusammengesetztes Mikroskop, auch als einfaches verwendbar. Röhre zum Ver-schieben in der Hülse und zum Verlängern eingerichtet, Mikrometerschraube, doppel-ter freibeweglicher und senkrecht verstellbarer Spiegel, Beleuchtungslinse, drehbares Diaphragma mit Röhre, welche auch die Kondensatoren aufnehmen kann. Besonderes Stück für das einfache Mikroskop, welches nach Wegnahme der Mikroskopröhre zur Verwendung kommt. 2 Doublets, 3 Okulare, No. 1, 2 und 3, 3 Linsensysteme, No. 3, 5, 8. Vergrößerungen von 50—900 Mal. Verschliessbarer Mahagonikasten mit Hand-griff 400 Fr.
9. Grosses Mikroskop mit drehbarem Tisch, in Form und Höhe dem vorigen ähnlich, aber nicht als einfaches Mikroskop verwendbar. Rohr ausziehbar und in der Hülse zu ver-schieben, Mikrometerschraube, doppelter Spiegel, frei beweglich für schiefe Beleuch-tung und senkrecht verstellbar, Drehscheibe und Zylinderblendungen, Tischplatte von schwarzem Glas, Beleuchtung-linse, Okularmikrometer nach Belieben in die verschie-denen Okulare einzuführen, Objektivmikrometer. 3 Okulare, No. 1, 2, 3, 5 Linsen-systeme, No. 1, 3, 6, 7, 9. Vergrößerungen von 40—1300 Mal. Mahagonikasten mit Handgriff 450 Fr.
10. Verbessertes Mikroskop nach Strauss, mittleres Modell mit drehbarem, eine schwarze Glasplatte tragendem Tisch und für Schiefstellung eingerichtet. Ausziehbares Rohr in der Hülse verschiebbar, sehr genaue Mikrometerschraube, freibewegliche Drehscheibe und Zylinderblendungen, einer senkrechten Vorstellung fähig; Röhre zur Aufnahme von Prismen und Kondensatoren; doppelter, auf- und abzustellender sowie ganz frei beweglicher Spiegel, so dass jede Stellung für schiefe Beleuchtung zu gewinnen ist; Okularmikrometer, in die verschiedenen Okulare einföhrbar, Objektivmikrometer, Camera lucida, Beleuchtungslinse. 3 Okulare, No. 1, 2, 3, 5 und 6 Linsensysteme, No. 1, 2, 3, 5, 8 und 9. Vergrößerungen von 40—1300. Verschliessbarer Mahagonikasten mit Handgriff und Füssen von Metall 530 Fr.
11. Verbessertes Mikroskop nach Strauss, grosses Modell mit drehbarem Tisch und Schief-stellung. Röhre zum Verlängern, grobe Bewegung durch Schraube mit doppeltem Knopf, feine durch eine sehr genaue Mikrometerschraube; die drehbare Scheibe des Tisches mit schwarzem Glas bedeckt und zum Ahnehmen eingerichtet; planer und kon-kaver Spiegel, senkrecht verstellbar und mit freier Bewegung, um jede Stellung für schiefe Beleuchtung zu erlauben; Drehscheibe und Kondensator durch eine Schraube verstellbar; eine Reihe von Zylinderblendungen, Okularmikrometer zum Einföhren und Einstellen in die verschiedenen Okulare. 3 Okulare, No. 1, 2, 3; 4 gewölmliche Linsensysteme, No. 1, 2, 3 und 4 sowie 4 Systeme mit Korrektions-einrichtung, No. 5, 7, und 9. No. Immersionssystem; Camera lucida, Objektivmikrometer, Polari-sationsapparat, bestehend aus 2 Nicol'schen Prismen, Lichtebrückuhnesches Spiegelchen zur Beleuchtung opaker Körper, Beleuchtungslinse mit Stativ, Dujardin'scher Kondensator. Kasten wie bei No. 10 1300 Fr.
12. Universal-Mikroskop von Ch. Chevalier, mittleres Modell, als einfaches Instrument, sowie als zusammengesetztes für jede Stellung und auch als chemisches Mikroskop eingerichtet. Grobe Bewegung der ausziehbaren Röhre durch Zahn und Trieb, feine

- durch eine sehr genaue Mikrometerschraube; Drehscheibe mit einer Röhre, doppelter senkrecht und schief verstellbarer Spiegel, um von jeder Seite her schiefe Beleuchtung zu erzielen. 3 Okulare, No. 1, 2 und 3, Linsensysteme No. 1, 2, 3, 5, 7 und 9, Beleuchtungslinse; Camera lucida; Objektivmikrometer: 2 Doublets No. 3 und 5. Vergrößerungen von 40—1300 Mal. Kasten derselbe 500 Fr.
13. Dasselbe, grosses Stativ, auch zum Umkehren eingerichtet; Rohr mit Theilungen zum Ausziehen, Stellschraube; sehr feine Mikrometerschraube; einfacher und beweglicher Tisch von schwarzem Glas und mit aufsetzbarer Ringscheibe; doppelter Spiegel wie bei No. 12. 3 Okulare, No. 1, 2 und 3, 8 Objektivsysteme, No. 1, 2, 3 und 4 ohne, No. 5, 7, 8 und 9 mit Korrektioneinrichtung (S für Immersion); Camera lucida, Objektiv- und Okularmikrometer, Lieberkühn'scher Apparat und Beleuchtungslinse, bildmühndehendes Prisma, Kompressorium mit Schraube; galvanischer Apparat. Kasten derselbe 1300 Fr.
14. Chemisches Mikroskop von Ch. Chevalier 325 „
15. Taschenmikroskop von demselben mit 1 Okular und den Systemen No. 2, 3, 5, 8 200 „
16. Dissektionsmikroskop von Robin 150 „
17. Stereoskopisches Mikroskop nach Wenhams 400 „
18. Photographisches Mikroskop 500 „
19. Sonnenmikroskope 3—500 „

B. Preise der Linsensysteme und sonstigen Apparate.

(Im Auszug.)

Objektivsysteme

(sämtlich aus 3 Linsen bestehend).

Gewöhnliche Systeme.

No. 1 — 20 Fr.

2 — 20

3 — 20

4 — 20

„ 5 — 25

„ 6 — 30

7 — 35

8 — 50

9 — 30

Systeme mit Korrektionsvorrichtung.

No. 5 — 50 Fr.

6 — 60

7 — 75

8 — 100

9 — 125

Immersionssysteme.

Ohne Korrektion.

No. 7 — 50 Fr.

8 — 60

9 — 100

10 — 150

Mit Korrektion

No. 7 — 80 Fr.

8 — 120

9 — 150

10 — 250

Verschiedene Vergrößerungen der Linsensysteme.

System 1 . . . 25 — 50

2 50 — 90

3 120 — 200

4 160 — 325

5 200 — 450

System 6 . . . 250 — 550

7 400 — 700

8 500 — 900

9 600 — 1300

Einfache Mikroskope von	60—150 Fr.
Doublets mit 12—500facher Vergrößerung von	10—25 „
Lupen	3—15 „
„ mit Stativ von	10—45 „
Galvanischer Apparat	18 „
Camera lucida für das horizontale Mikroskop	30 „
verticale	25 „
Kompressorium von Schiek	30 „
„ „ Quatrefages	30 „
„ „ Dujardin	25 „
Okular-Goniometer	25 „
Beleuchtungslinsen	10—15 „
Okularmikrometer in Messing gefasst	6 „

Mikroskop No. 7a (Einfaches Dissektions-Mikroskop).

Gleiche mechanische Ausstattung, achromatische Linsen, Vergrößerung 8, 16, 24.

Preis 24 $\frac{1}{2}$ fl. = 14 Thlr.

Mikroskop No. 8 (Modell Donders).

Stativ ähnlich dem Stativ No. 2, grobe Einstellung durch Trieb, feine durch Mikrometerschraube, Beleuchtung in und ausser der Axe, Doppelspiegel. Das Instrument besitzt 2 Objektive: $\frac{1}{8}$ " und $\frac{1}{12}$ " und 4 Okulare: 1, 1 $\frac{1}{2}$, 2, 3 und dient zugleich als einfaches Dissektionsmikroskop.

Vergrößerung 8—720.

Preis 91 fl. = 52 Thlr.

B. Mikroskopische Gegenstände.

Stativ No. 1 sammt Kasten	Preis 98 fl. = 56 Thlr.		
Stativ No. 2 sammt Kasten	Preis 42 fl. = 24 Thlr.		
Stativ No. 3 sammt Kasten	Preis 21 fl. = 12 Thlr.		
Objektivsysteme. Brennweite der aequiv. Linse:			
1" $\frac{1}{2}$ " $\frac{1}{3}$ "	Öffnungswinkel 20 ⁰ —40 ⁰	Preis 14 fl. = 8 Thlr.	
$\frac{1}{6}$ "	100 ⁰	21 " = 12	
$\frac{1}{9}$ "	120 ⁰	28 " = 16	
$\frac{1}{15}$ "	gewöhnliche und systèmes à immersion	{ 140 ⁰ —150 ⁰ }	42 " = 24
$\frac{1}{18}$ "			56 " = 32
$\frac{1}{21}$ "	systèmes à immersion	{ 160 ⁰ —170 ⁰ }	70 " = 40
$\frac{1}{24}$ "			98 " = 56
	Korrektions-Fassungen erhöhen die Preis um je	7	= 4
Okulare: No. 1, 1 $\frac{1}{2}$, 2, 2 $\frac{1}{2}$, 3, 4	pr. Stück: Preis 5 $\frac{1}{4}$	7	= 3
Die Vergrößerung von Okular 1, bei Objektiv 1, ist 20.		14	= 8
Okularmikrometer, Okular sammt Mikrometer		10 $\frac{1}{2}$	= 6
Objektivmikrometer, Millimeter in 100 Theile		63	= 36
Schraubenmikrometer		35	= 20
Goniometer		28	= 16
Polarisations-Apparate mit Theilkreis (Analysator) unter dem Okular		7	= 4
Zeichnungsprisma, einfaches		28	= 16
Camera lucida mit doppelter Reflexion		17 $\frac{1}{2}$	= 10
Kompressorien		5 $\frac{1}{4}$	= 3
Lupen: Doublets von 5, 12, 17, 24 und 32maliger Vergrößerung		14	= 8
Lupen-Stativ			

No. 5.

Preisverzeichniss der Mikroskope und Nebenapparate von Carl Zeiss in Jena.

(1869.)

(Preise in Thalern.)

1. Grosses zusammengesetztes Mikroskop (Stativ 0); hufeisenförmiger Fuss, drehbarer Tisch, Schlitten, um die Zylinder-Blendungen zu wechseln, ohne das Objekt zu verrücken, Hohl- und Planspiegel, seitlich, hoch und niedrig zu stellen, grobe Einstellung des Tubus durch Verschiebung, feine durch Mikrometerschraube. — Systeme A, B, C, D, E, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 127 Thlr.
2. Grösseres zusammengesetztes Mikroskop (Stativ Ib); hufeisenförmiger Fuss, drehbarer Tisch, gewölbte Blendungsscheibe, dem Objekte sehr genähert, Hohl- und Planspiegel durch eine neue Einrichtung nicht nur seitlich, sondern auch nach vorn verstellbar, um von jeder Seite schiefes Licht geben zu können, grobe Einstellung des Tubus durch Verschiebung, feine durch Mikrometerschraube. — Systeme A, B, C, D, E, F, Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 114 Thlr.
3. Dasselbe Instrument, Systeme A, C, D, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 89 Thlr.
4. Grösseres zusammengesetztes Mikroskop (Stativ I); runder ringförmiger Fuss, gewölbte Blendungsscheibe, Hohl- und Planspiegel nicht nur seitlich, sondern auch nach vorn verstellbar, grobe Einstellung durch Verschiebung, feine durch Mikrometerschraube; Systeme A, B, C, D, E, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500. 106 Thlr.
5. Dasselbe Instrument, Systeme A, C, D, F, Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 81 Thlr.

6. Dasselbe Instrument, Systeme C, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 80 bis 1500 61 Thlr.
7. Dasselbe Instrument, Systeme B, E; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 75 bis 900 55 Thlr.
8. Mittleres zusammengesetztes Mikroskop (Stativ II); runder Fuss, Blendungsseiche, Spiegel etc. wie bei I; Systeme C, D, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 80 bis 1500 70 Thlr.
9. Dasselbe Instrument, Systeme B, E; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 75 bis 900 49 Thlr.
10. Dasselbe Instrument, Systeme A, D; Okulare 2, 3, 4 40 Thlr.
11. Kleineres zusammengesetztes Mikroskop (Stativ III b); hufeisenförmiger Fuss; das Uebrige wie bei I, nur etwas kleiner; Systeme A, C, D, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 72 Thlr.
12. Dasselbe Instrument, Systeme C, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 80 bis 1500 55 Thlr.
13. Dasselbe Instrument, Systeme B, E; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 75 bis 900 46 Thlr.
14. Dasselbe Instrument, Systeme A, D; Okulare 2, 3, 4; Vergrößerungen 30 bis 740 37 Thlr.
15. Kleineres zusammengesetztes Mikroskop (Stativ III c); viereckiger schwerer Fuss, drehbarer Tisch, das Uebrige wie bei I, nur kleiner; Systeme A, B, C, D, E, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 104 Thlr.
16. Dasselbe Instrument, Systeme A, C, D, F; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 1500 79 Thlr.
17. Dasselbe Instrument, Systeme A, C, E; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 20 bis 900 60 Thlr.
18. Kleinstes zusammengesetztes Mikroskop (Stativ IV); runder Fuss; seitlich verstellbarer Hohlspiegel; große Einstellung durch Verschiebung, feine durch Mikrometerschraube; Grösse wie III b; Systeme A, D; Okulare 2, 3, 4; Vergrößerungen 30 bis 710 33 Thlr.
19. Dasselbe Instrument, System C; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 80 bis 330 26 Thlr.
20. Dasselbe Instrument, System A; Okulare 2, 3; Vergrößerungen 30 bis 115 19 Thlr.
21. Kleinstes zusammengesetztes Mikroskop (Stativ V); Einstellung durch Verschiebung; System A; Okular 2 oder 3; Vergrößerungen 30 und 75 oder 15 und 115 12 1/2 Thlr.
22. Kleinstes zusammengesetztes Mikroskop (Stativ V b); große Einstellung durch Verschiebung, feine durch Mikrometerschraube am Tisch; Systeme A, D; Okulare 2, 3, 4; Vergrößerung 30 bis 740 29 Thlr.
23. Dasselbe Instrument, System C; Okulare 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen 80 bis 330 22 1/2 Thlr.
24. Dasselbe Instrument, System A; Okulare 2, 3; Vergrößerungen 30 bis 115 15 1/2 Thlr.
25. Neues Präparat-Mikroskop; Vergrößerungen 10, 60, 100 und 150 21 Thlr.

Preise der Stativo.

Stativ 0	incl. Etui	15 Thlr.	Stativ III c	incl. Etui	22 Thlr.
I		21	IV	"	11
Ib		32	V		6
II		18	Vb		7
III b	"	15 "			15 Sgr.

Die Stativo 0, I, Ib bilden die grossen, II ein mittleres, III b, III c, IV, V und Vb kleinere Stativo.

Vorgrosserungen und Preise der Systeme.

	mit Okular			
	1,	2,	3,	4.
System A obere Linse allein	20	30	45	
" ganzes System	50	75	115	180 5 Thlr
B	75	105	150	180 7
C ganzes System	80	120	200	210 9 "
D	160	250	450	710 12
E	210	350	600	900 18
F	300	500	950	1500 25

NB: Die obere Linse von A giebt, allein gebraucht, wenn auch kein ganz vollkommenes von einer Linse unmöglich so doch ein für viele Zwecke brauchbares Bild.

Bei System E und F sind die mittleren Gläser nur eingesteckt und können nach Abschrauben des untersten Glases leicht herausgezogen werden, was jedoch erst nach Jahren nöthig ist. Beim Wiedereinstecken ist auf das Zeichen zu achten.

Okulare.

No. 1, 2, 2 $\frac{1}{2}$, 3, 4, jedes . . . 1 Thlr. 15 Sgr.

Sollte Jemand für seine Zwecke eine andere Kombination wünschen, als in den 25 Nummern oben zusammengestellt sind, so wird der Preis derselben aus den letzten Zeilen leicht ersichtlich und reicht bei den betr. Aufträgen die einfache Ausdrucksweise, wie

I. C, F; 1, 2, 3, 4. 64 Thlr.
IIIb. A, C, D, F; 2, 3, 4. 72 etc. vollkommen aus.

Nebenapparate des zusammengesetzten Mikroskops.

26. Okularmikrometer zum Einlegen in's Okular 5 Mm. in 50 Theile, in Etui	2 Thlr
27. Mikrometer-Okular (No. 2) mit 5 Mm. in 50 Theile	4
28. Objektiv-Mikrometer 1 Mm. in 50 Theile, in Etui	2
29. " " 1 " 100	3
30. " " $\frac{1}{2}$ " 100	5
31. Vorrichtung zur Messung der Dicke der Deckgläser, Deckglastaster, mit Nonius, $\frac{1}{10}$ Millimeter angehend, Schätzung bis 0,05 ⁵ genau, in Etui	2 $\frac{1}{2}$ Thlr.
32. Camera lucida, Zeichenprisma zum Mikroskop, nach N a c h e t, in Etui	5
33. Camera lucida nach N o b e r t, in Etui	5
34. Camera lucida aus 2 Prismen	7
35. Kompressorium, mikroskopischer Quetscher, eingerichtet, dass man den Gegenstand zugleich mit der Objekt- und Deckplatte, so wie man ihn früher zur Beobachtung hatte, zwischen den Quetscher und mit solchem zurück unter das Mikroskop bringen kann. In Etui	5 Thlr.
36. Beleuchtungslinse auf Stativ, 3 $\frac{1}{2}$ Durchmesser, halbkugelförmig, in polirtem Etui	12 Thlr.
37. Beleuchtungslinse 1 $\frac{1}{2}$ Durchmesser, mit Kugelbewegung, zum Einstecken in den Fuss, für Stativ I	4 Thlr.
38. Dieselbe wie vorher, mit Messingfuss, auch für die übrigen Stative anwendbar	5 "
39. Beleuchtungslinse am Tubus verschiebbar	3 $\frac{1}{2}$ Thlr.
40. Polarisationsapparat je nach Umständen.	10 bis 15 Thlr.

(event. das Instrument einzusenden.)

Einfache Mikroskope

im Preise von 9 bis 19 Thlr.

Lupen

im Preise von 18 Sgr. bis 4 $\frac{1}{2}$ Thlr.

No. 6.

Preisverzeichniss der Mikroskope des optischen Institutes von

F. W. Schiek in Berlin, Halle'sche Strasse 14.

(1870.)

(Preise in Thalern.)

A. Grösstes zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

Zum Ueberlegen konstruirt. Der Tisch ist um seine Axe drehbar. Die grobe Einstellung des Objekts geschieht durch Zahn und Trieb, die feine durch eine Mikrometerschraube. Zylinderblendungen zum Einsetzen.

Mit sieben festen Objektiv-Systemen: 1, 2, 4, 5, 7, 9 und 11 (Immersionssystem mit Korrektionsvorrichtung), vier Okularen, von denen drei achromatisch, einer Beleuchtungslinse für opake Gegenstände, Insektenbüchse, Stahlpinzette, Zylinderlupe, Okular- und Objektiv-Glasmikrometer, Objekt- und Deckgläser etc. 200 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 15 bis 2500 Mal.

B. Grosses zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

Zum Ueberlegen konstruirt. Der Tisch ist um seine Axe drehbar. Die grobe Einstellung durch Zahn und Trieb, die feine durch eine Mikrometerschraube. Zylinderblendungen.

Mit sechs festen Objektivsystemen: 1, 3, 5, 7, 9 und 10 (Immersionssystem) vier Okularen, von denen zwei achromatisch, einer Beleuchtungslinse, Okular- und Objektiv-Glasmikrometer etc. 150 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 15 bis 1800 Mal.

C. Mittleres zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

a. Nicht zum Ueberlegen konstruirt. Der Tisch ist um seine Achse drehbar. Die grobe Einstellung durch Zahn und Trieb, die feine durch eine Mikrometer-Schraube. Zylinderblendungen.

Mit fünf festen Objektiv-Systemen: 1, 3, 5, 7 und 9; vier Okularen, von denen eins achromatisch, einer Beleuchtungslinse etc. 100 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 20 bis 1500 Mal.

b. Dasselbe Modell mit drei Okularen und vier Objektiv-Systemen: 3, 5, 7, 9; ohne Beleuchtungslinse 80 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 50 bis 1200 Mal.

D. Mittleres zusammengesetztes Mikroskop.

(stativ mit zusammenzuliegendem Dreifuße.)

Die grobe Einstellung durch Zahn und Trieb, die feine durch eine Mikrometer-Schraube, welche gegen den Objektisch wirkt und diesen in eine schiefe Ebene stellt. Der Objektisch ist nicht drehbar. Zylinderblendungen.

Mit vier festen Objektiv-Systemen: 3, 5, 7, 9; vier Okularen, von denen eins achromatisch, einer Beleuchtungslinse etc. 100 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 50 bis 1500 Mal.

E. Zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

Zum Ueberlegen konstruirt. Der Tisch ist um seine Achse drehbar. Die grobe Einstellung durch Verschieben des Tubus aus freier Hand, die feine durch eine Mikrometer-Schraube. Blendscheibe zum Drehen.

Mit vier festen Objektiv-Systemen: 3, 5, 7, 8; vier Okularen, von denen eins achromatisch, einer Beleuchtungslinse etc. 75 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 50 bis 800 Mal.

F. Zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

Fester Tisch, nicht zum Drehen eingerichtet. Die grobe Einstellung mit dem Tubus aus freier Hand, die feine durch eine Mikrometer-Schraube. Blendscheibe zum Drehen.

Mit vier festen Objektiv-Systemen: 1, 3, 5 und 7; drei Okularen, von denen eins achromatisch etc. 50 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 30 bis 600 Mal.

b. Dasselbe Modell mit den Systemen: 3, 5, 7 und 9 65 Thlr.

Wird das Modell mit drehbarem Tisch gewünscht, so erhöht dies den Preis um 10 Thlr.

G. Kleines zusammengesetztes Mikroskop.

(Hufeisen-Stativ.)

Fester, nicht drehbarer Tisch. Die grobe Einstellung geschieht mit dem Tubus aus freier Hand, die feine durch eine Mikrometer-Schraube, welche von oben wirkt. Blendscheibe zum Drehen.

Mit drei festen Objektiv-Systemen: 3, 5 und 7; zwei Okularen 35 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 50 bis 150 Mal.

H. Kleines zusammengesetztes Mikroskop.

(Trommel-Stativ.)

Die grobe Einstellung geschieht mit dem Tubus aus freier Hand, die feine durch eine Mikrometer-Schraube am Objektisch. Blendscheibe zum Drehen.

Mit drei achromatischen Objektivlinen: 1 + 2 + 3 System 1 und einem festen Objektiv-System: 7, zwei Okularen etc. 25 Thlr.

Linear-Vergrößerung: 25 bis 500 Mal.

*) Auf Wunsch werden diese Mikroskope auch mit Zylinderblenden geliefert.

I. Kleine zusammengesetzte Mikroskope.

(Zum Gebrauch für Schulen.)

- a. Die grobe Einstellung geschieht mit dem Tubus aus freier Hand, die feine durch eine Mikrometer-Schraube. Blendscheibe zum Drehen.
Mit drei achromatischen Objektivlinsen: 1 + 2 + 3 (System 4) und einem Objektiv-System 7, zwei Okularen; Handpinzette, Objekt- und Deckgläser 25 Thlr.
Linear-Vergrößerung: 40 bis 450 Mal.
- b. Dasselbe Modell mit zwei achromatischen Objektivlinsen: 1 + 2, und einem Objektiv-System 5, einem Okular etc. 20 Thlr.
Linear-Vergrößerung: 40 bis 300 Mal.
- c. Dasselbe Modell mit gusseisernem Fuss, Objektisch ohne Blendscheibe, zwei Systemen: 1 + 2 und 5; einem Okular etc. 15 Thlr.

K. Kleinstes zusammengesetztes Mikroskop.

(Reise-Taschenmikroskop.)

Das Gestell ist zum Zusammenlegen konstruiert, mit einem Okular und einem Objektiv-System, aus drei achromatischen Linsen bestehend 10 Thlr.
Linear-Vergrößerung: 200 Mal.

NB. Dieses Mikroskop, welches sich ganz besonders bei Fussreisen empfiehlt, ist eingeschlossen in einem Kästchen von 4" Länge, 2 1/2" Breite und 1 1/2" Höhe.

L. Einfaches achromatisches Mikroskop.

(Simplex.)

In einem Mahagoni-Kästchen mit sechs achromatischen Objektivlinsen in zwei Systemen. 20 Thlr.
Linear-Vergrößerung: bis 40 Mal.

- NB. 1. Die Mikroskope von A. bis H. sind in einem sauberen verschliessbaren Mahagoni-Kasten eingeschlossen. Die übrigen in Kästen von anderem Holze.
2. Die Mikroskope A., B., C. und D. haben Okulare mit grossem Diameter, wodurch bei diesen Modellen ein extra grosses Gesichtsfeld erzielt wird.
3. Die Mikroskope A. bis G. inel. sind mit Objektiv-Systemen neuer Konstruktion von sehr grosser Oeffnung versehen, während den übrigen Mikroskopen Objektive älterer Konstruktion beigegeben werden.
4. Die Mikroskope H., I., K., L. lassen keine schiefe Spiegelstellung zu.
5. Die Objektive sind in einem besonderen Leder-Etui enthalten.

M. Die einzelnen Objektiv-Systeme und deren ungefähre Vergrößerungen mit den verschiedenen Okularen.

System.	0.	1.	2.	3.	Preis.
No. 1	20	35	—	—	5 Thlr.
2	45	65	—	—	6
3	70	100	180	—	7 1/2
4	90	125	210	—	8
5	150	220	350	—	9
6	200	300	450	550	10
7	260	375	550	650	10
8	400	550	700	960	12
9	450	700	900	1200	16
9	500	750	1100	1500	25
} 10	600	800	1200	1800	30
	750	1000	1400	2500	40

N. Einzelne Gegenstände und Neben-Apparate.

Ein Schraubenmikrometer, 0,0001 par. Linie messend 30 Thlr.
Ein Goniometer, zwei Minuten angehend 18
Polarisations-Apparat, aus zwei Nicol'schen Prismen bestehend 15

*) No. 9, 10 und 11 sind Immersions-Systeme mit einfacher Korrekionsvorrichtung. Werden dieselben mit doppelter Korrekionsvorrichtung verlangt (eine Konstruktion, wodurch es möglich ist, mittelst einer Schraube die Entfernungen aller drei Linsen zu verändern), so erhöht dies den Preis um 10 Thaler pro Stück.

Polarisations-Apparat nach Hartnack mit grossem rundem Sehfeld	12 Thlr.
Ein Zeichenprisma in einem } nach Nachtet	6
Lederkästchen	10
Ein Zeichen-Apparat nach Oberhäuser, welcher mit besonderem Okular versehen, das Mikroskop zugleich in ein horizontales verwandelt. In einem Mahagoni-Kasten	16 Thlr.
Ein Okular mit verstellbarem Glasmikrometer	10
Ein Objektiv-Glasmikrometer $\frac{1}{50}$ Millim. oder $\frac{1}{50}$ par. Linie	4
Ein Okular-Glasmikrometer, ein Millimeter in zehn Theile	2
Kompressorien verschiedener Konstruktion à	5
Ein bildumkehrendes terrestrisches Okular	5
Ein achromatisches Okular	5
Ein einfaches Okular	3
Eine achromatische Brücke'sche Stativ-Lupe	12
Achromatische Doppellupen in Elfenbeinfassung von verschiedener Vergrößerung à	4
Dieselben in schwarzer Hornfassung à	3 $\frac{1}{2}$

No. 7.

Preisverzeichniss des optischen Institutes von E. Gundlach
in Berlin.

1870.

(Preise in Thalern.)

Mikroskope.

1. Grosses binokulares stereoskopisches Mikroskop. Von dem grossen massiven Messingfuss erheben sich zwei massive Arme, auf denen mittelst horizontaler Axe der ganze Körper ruht und von der senkrechten bis zur horizontalen in jede beliebige Richtung gebracht werden kann. Auch kann der Körper um die optische Axe gedreht werden, während der Beleuchtungs-Apparat stehen bleibt.

Der stereoskopische Doppel-Tubus kann abgenommen und durch einen einfachen ersetzt werden. Die gegenseitige Entfernung der beiden stereoskopischen Okulare kann durch ein gemeinschaftliches Triebwerk für die Entfernung der Augen passend verändert werden. Der Tubus ist mit drei Einstellungsbewegungen versehen: der schnellen Bewegung (grobe Einstellung, welche mittelst Triebwerkes bewirkt wird; der mittleren, zur genaueren (feinen) Einstellung für die Vergrößerungen bis 500fach; und der höchst langsamen Bewegung zur genauen Einstellung für die stärksten Vergrößerungen. Die beiden letzteren Bewegungen sind ohne Friktion — eine neue, eigenthümliche Konstruktion, durch welche das, bei allen bisherigen dem gleichen Zwecke dienenden Einrichtungen, für die Dauer unvermeidliche Hin- und Herrücken des Bildes, sowie auch der sogenannte todte Gang der Schraube für immer beseitigt und überdies eine sehr leichte und sanfte Drehbarkeit der Schraube erreicht ist. Um die Einstellungen auf's Bequemste handhaben zu können, sind die Handknöpfe für die beiden feinen Bewegungen in derselben (horizontalen) Richtung wie die grobe (das Triebwerk) drehebbar und befindet sich an jeder Seite der Tubussäule sowohl für die mittlere wie für die feinste Einstellung ein Handknopf, wie auch an jeder Seite des Tubus ein solcher zur Bewegung des Triebwerkes.

Der Blendungs-Apparat (sogenannte Zylinderblendung) ist an einem Schlitten angebracht, um den ganzen Apparat nach Bedürfniss entfernen zu können, und ist mit doppelter vertikaler Bewegung versehen, deren eine mittelst eines Hebels ausgeführt wird. Hierzu 6 Diaphragmen, von denen eines mit feinem Schlitz für schiefes Licht und eines mit Zentralblende. Der grosse Doppelspiegel (Hohl- und Plan-Sp.) kann senkrecht, nach beiden Seiten und nach vorn bewegt werden.

Der Objekt-Tisch ist mit Glas eingelegt.

Zu diesem Instrumente gehören: ein mittelst feiner Schrauben beweglicher Objekt-Tisch, welcher nach Belieben aufgesetzt und abgenommen werden kann (No. 22); ein für den gewöhnlichen, wie für den doppelten Tubus passender Revolver-Objektiv-träger für fünf Objektive No. 21, ein mittelst feiner Schraube bewegliches Okular-Glasmikrometer (No. 20), ein Polarisations-Apparat mit Goniometer (No. 18); ein Oberhäuser'scher Zeichen-Apparat No. 16; eine grosse Beleuchtungslinse für opake Objekte (No. 23); ein achromatischer Kondensator; ein Kompressorium (No. 26); ein Objektisch-Mikrometer No. 27.

- Die Objektive No. I, II, IV, V, VIb, VIIb, VIII und IX, Okulare No. I, II und III (Vergrößerungen von 30—2300fach); 15 Test-Objekte, 3 Objektträger mit hohlem Ausschiff, 12 gewöhnliche Objektträger, Deckgläser etc.; Alles in einem starken, mit Messing beschlagenen und zum bequemen Tragen eingerichteten Mahagoni-Kasten enthalten, die Objektive in einem besonderen Leder-Etui 362 Thlr.
2. Grosses Mikroskop. Drehbarer, mit Gradtheilung, sowie mit Stellschrauben zur Korrektur der Zentrierung versehener Objektisch; Gelenk zur Schiefstellung und Fixirung in jeder Position; Auszugtubus; grosser massiver Messingfuss. Die schnelle Bewegung des Tubus wird mittelst Triebwerkes bewirkt, die genaue Einstellung mittelst feiner Schraube, deren Handknopf sich unter der Tubussäule befindet. Diese Bewegung ist ohne Friktion (siehe No. 1). Der Doppel- (Hohl- und Plan-) Spiegel kann senkrecht und nach beiden Seiten hin bewegt werden. Zylinderblendung mit Schlitten und doppelter vertikaler Bewegung wie No. 1 (hierzu 4 Diaphragmen). Hierzu: Revolver-Objektivträger für 4 Objekte (No. 21); beweglicher Objektisch (No. 22); bewegliches Okular-Glasmikrometer (No. 20); Polarisations-Apparat mit Goniometer (No. 18; Oberhäuser'scher Zeichen-Apparat (No. 16); grosse Beleuchtungslinse (No. 23); Kondensator mit 3 Zentralblenden; die Objektive No. I, II, IV, V, VIb, VIIb und IX, Okulare No. I, II und III (Vergrößerungen von 30—2300fach); 12 Test-Objekte, 12 Objektträger, Deckgläser. Das Ganze ist in einem starken Mahagoni-Kasten enthalten, die Objektive in besonderem Leder-Etui 252 Thlr.
- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. I, II, IV, V, VIb und VIII 215 Thlr.
- Dasselbe Instrument mit folgenden Zubehör: Revolver-Objektivträger für 4 Objektive; Polarisations-Apparat mit Goniometer; Oberhäuser'scher Zeichen-Apparat; bewegliches Okular-Mikrometer; Kondensator mit drei Zentralblenden. Objektive No. I, II, IV, V und VIIb, Okulare No. I, II und III (Vergrößerung 30—1150fach); 12 Test-Objekte, 12 Objektträger, Deckgläser etc. 168 Thlr.
- Dasselbe Instrument ohne Neben-Apparate; mit den Objektiven I, II, IV, V und VIIb, Okularen I, II und III, letzteres mit Mikrometer, Kondensator, 5 Test-Objekten, 8 Objektträgern, Deckgläsern etc. 122 Thlr.
- Auf besonderes Verlangen wird auch noch das alte, niedrige Stativ No. 2 geliefert.
3. Mittleres Mikroskop; mit Gelenk zur Schiefstellung wie No. 2; drehbarer, mit Stellschrauben zur Korrektur der Zentrierung versehener Objektisch; massiver Messingfuss. Schnelle Bewegung des Tubus mittelst Triebwerkes, genaue Einstellung mittelst feiner Schraube, deren Handknopf sich unter der Tubussäule befindet (Bewegung ohne Friktion siehe No. 1). Zylinderblendung mit Schlitten und einfacher vertikaler Schiebung (hierzu 3 Diaphragmen); Hohl- und Planspiegel, nach beiden Seiten und senkrecht beweglich. Hierzu die Objektive No. I, II, IV, V und VIIb, die Okulare No. I, II und III, letzteres mit Mikrometer zum Einschieben; Vergrößerung 30—1500fach; Kondensator, 8 Test-Objekte, 8 Objektträger, Deckgläser etc. In starkem Mahagoni-Kasten, die Objektive in besonderem Leder-Etui 100 Thlr.
4. Mittleres Mikroskop mit Gelenk zur Schiefstellung; massiver Messingfuss. Zylinderblendung mit Schlitten; (hierzu 3 Diaphragmen); Hohl- und Planspiegel nach beiden Seiten hin und senkrecht beweglich; fester (nicht drehbarer) Objektisch. Schnelle Bewegung des Tubus durch freie Schiebung; genaue Einstellung mittelst feiner Schraube, deren Handknopf sich unter der Tubussäule befindet (Bewegung ohne Friktion siehe No. 1). Hierzu die Objektive No. I, II, IV, V und VIIb, Okulare I, II und III; letzteres mit Mikrometer zum Einschieben. Vergrößerung 30—1500fach; Kondensator, 8 Test-Objekte, 8 Objektträger, Deckgläser etc. In starkem Mahagoni-Kasten, die Objektive in besonderem Leder-Etui 98 Thlr.
- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. I, III, V und VIIa, Okularen I, II und III; letzteres mit Mikrometer zum Einschieben; Vergrößerung 30—1150fach; Kondensator, 6 Test-Objekte, 6 Objektträger; Deckgläser etc. 76 Thlr.
5. Mittleres festes Mikroskop (ohne Schiefstellung); mit Blei gefüllter Messingfuss; Zylinderblendung mit einfacher vertikaler Schiebung und ohne Schlitten (3 Diaphragmen); Hohl- und Planspiegel nach beiden Seiten hin beweglich. Schnelle Bewegung des Tubus durch freie Schiebung; genaue Einstellung mittelst feiner Schraube, deren Handknopf sich unter der Tubussäule befindet (Bewegung ohne Friktion siehe No. 1). Hierzu die Objektive No. I, III, V und VIIb, Okulare No. I, II und III, letzteres mit Mikrometer zum Einschieben; Vergrößerung 30—1150fach; Kondensator, 6 Test-Objekte, 6 Objektträger; Deckgläser etc. In starkem Mahagoni-Kasten, die Objektive in besonderem Leder-Etui 76 Thlr.
- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. I, III, V und VIIa, Okularen No. I, II und III; Vergrößerung 30—1150fach; Mikrometer, 6 Test-Objekte, 6 Objektträger, Deckgläser etc., Etui 69 Thlr.
- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. II, V und VIIa, Okularen No. I und III; Vergrößerung 70—1150fach; Mikrometer, 4 Test-Objekte, 4 Objektträger, Deckgläser etc., Etui 61 Thlr.

- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. I, III und V, Okularen No. I und III; Vergrösserung 30—500fach: Mikrometer, 4 Test-Objekte, 4 Objektträger, Deckgläser etc. 50 Thlr.
Mit Leder-Etui 1 Thlr. mehr.)
- Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. II und V, Okularen No. I und III; Vergrösserung 70—500fach: Mikrometer, 3 Test-Objekte, 3 Objektträger, Deckgläser etc. 45 Thlr.
Mit Leder Etui 1 Thlr. mehr.)
- Das letztere ohne Mikrometer 48 Thlr.
6. Reise-Mikroskop, mit zusammenlegbarem Dreifuss und einem unter dem Objektische befindlichen Auszuge zur Erhöhung des Instrumentes. Schnelle Bewegung des Tubus durch freie Schiebung; genauer Einstellung mittelst feiner Schraube (Bewegung ohne Friktion, siehe No. 1). Hierzu die Objektive No. II, V und VIIa, Okulare No. I und III; letzteres mit Mikrometer zum Einschieben; Vergrösserung 70—1150fach; 6 Test-Objekte, 6 Objektträger, Deckgläser etc.; das Ganze in einem Mahagoni-Kasten von kleinstem Format (21 Ctm. lang, 12 Ctm. breit, 8 Ctm. hoch) 60 Thlr.
Dasselbe Instrument mit den Objektiven No. I, III und V, Okularen No. I und III; Vergrösserung 30—500fach. Mikrometer, 4 Test-Objekte, 6 Objektträger, Deckgläser etc. 50 Thlr.
7. Einfaches Mikroskop. Runder Messingfuss. Schnelle Bewegung des Tubus durch freie Schiebung; genaue Einstellung mittelst am Objektische befindlicher feiner Schraube; drehbare Blendscheibe mit 5 Diaphragmen; Hohlspiegel nach beiden Seiten hin beweglich. Hierzu die Objektive No. II und V, Okulare No. I und III; letzteres mit Mikrometer zum Einschieben; Vergrösserungen 70—500fach; 3 Test-Objekte, 6 Objektträger, Deckgläser etc. In Mahagoni-Kasten 32 Thlr.
Dasselbe Instrument ohne Mikrometer 30 Thlr.
8. Kleines Mikroskop. Runder Fuss. Freie Schiebung des Tubus; genaue Einstellung am Objektisch; Hohlspiegel. Hierzu die Objektive No. II und V, Okulare No. I und III; Vergrösserung 70—500fach; 2 Test-Objekte. In Mahagoni-Kasten 26 Thlr.
Dasselbe Instrument mit einem Satz von 3 achromatischen Objektivlinsen und Okular No. II; Vergrösserungen 60, 100 und 180fach 16 Thlr.
9. Demonstrations-Mikroskop (kann mit eingeklemmtem Präparate von Hand zu Hand gegeben werden). Mit einem Satz von 3 achromatischen Objektivlinsen und Okular No. I. Vergrösserungen 40, 80 und 120fach 12 Thlr.
10. Mikro-photographischer Apparat, für jedes gewöhnliche Mikroskop-Stativ passend 36 Thlr.
Derselbe Apparat mit den mikro-photographischen Objekten $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{2}$ und 1 Zoll Brennweite 69 Thlr.
11. Grösser mikro-photographischer Apparat, ohne Mikroskop-Stativ zu gebrauchen; Bildgrösse bis zu 15 Ctm. Durchmesser, mit den mikro-photographischen Objektiven $\frac{1}{8}$, $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{2}$ und 1 Zoll Brennweite 116 Thlr.
12. Grösser horizontaler mikro-photographischer Apparat; kann bis zu einer Länge von 2 Metern ausgezogen werden. Bildgrösse bis zu 30 Ctm. Durchmesser. Mit den mikro-photographischen Objektiven $\frac{1}{8}$, $\frac{1}{4}$, $\frac{1}{2}$ und 1 Zoll Brennweite und dem Immersions-Objektiv No. VIIa 192 Thlr.

Neben-Apparate.

13. Präparir-Mikroskop Simplex. Fester Tisch. Einstellung mittelst Trielwerkes, auf polirtem Mahagoni-Kasten mit Auflagen für die Hände und 2 Schubladen; mit 2 achromatischen Triplets 15 Thlr.
Dasselbe Instrument mit 3 Triplets 18 Thlr.
Dasselbe Instrument mit zusammenlegbarem Kasten (kompenslos für die Reise) mit 3 Triplets 20 Thlr.
14. Grosse Stativ-Lupe; mit schwerem Messingfuss und langem doppelgelenkigen Arm; 2 Linsen von 40 Mm. Durchmesser; Vergrösserung 3 und 6fach 6 Thlr.
15. Kleine Stativ-Lupe; Einrichtung wie No. 14; 2 Linsen von 25 Mm. Durchmesser; Vergrösserung 5 und 10fach 3 $\frac{1}{2}$ Thlr.
16. Zeichen-Apparat. rechtwinklig gebrochener Tubus; mit 2 Prismen und Okular (nach Oberhäuser 10 Thlr.
Derselbe in Mahagoni-Kästchen 11
17. Goniometer 20
18. Polarisations-Apparat mit Goniometer, nach Hartnack, verbessert (mit Nonius und Fadenkreuz 20 Thlr.
19. Einfacher Polarisations-Apparat der Analysator über dem Okular 14

- 20. Bewegliches Okular-Glas-Mikrometer, in besonderem Okular mit feiner Sehraube zur horizontalen Bewegung, sowie mit Korrektur zur scharfen Einstellung 5 Thlr.
Einfaches Okular-Glas-Mikrometer (in Fassung, einzeln) 2 Thlr.
- 21. Revolver-Objektivträger zum schnellen Wechsel der Objektive, für 5 Objektive 10 Thlr.
Derselbe kleiner, für 4 Objektive 8
- 22. Beweglicher Objekt-Tisch (mit feinen Schrauben) 8
- 23. Grosses Beleuchtungs-Douplet für opake Objekte auf besonderem Stativ mit schwerem Messingfuss. 8 Thlr.
- 24. Einfache Beleuchtungs-Linse auf besonderem Stativ 4
- 25. Max Schultze's heizbarer Objekt-Tisch 10
- 26. Kompressorium 5
- 27. Objektisch-Mikrometer, in Etui 1 Mm. in 100 Theile 3

Objektive und Okulare.

Objektiv	Fokus d. aequiv. Linse.	Oeffn.- Winkel.		Thlr.
	Zoll.	Grad.		
No. I.	1	18		5
II.	1/2	38		5
III.	1/3	50		5
IV.	1/4	80		8
V.	1/8	150		10
VI a.	1/12	170	ohne Korrektionsschraube	15
VI b.	1/12	170	mit Korrektionsschraube	20
VII a.	1/16	175	Immersionlinse ohne Korrektionsschraube	15
VII b.	1/16	175	Immersion mit Korrektion	20
VIII.	1/24	175	Immersion mit Korrektion .	30
IV.	1/32	175	Immersion mit Korrektion .	45
Mikro-photographisches	Objektiv 1 Zoll Brennweite			12 Thlr.
"	"	1/2	"	10
"	"	1/4	"	10
"	"	1/8	"	15
Okular No. 0, I, II und III à				2 1/2
Okular No. III mit Einrichtung für Mikrometer, nebst Mikrometer				4
Periskopische Okulare (grösseres und ebeneres Feld)				
No. 0				7
1				6
2				5
3				5

Nachtrag.

Neues Objektiv No. X. Fokus 1/30 Zoll. Oeffnungswinkel 175 Grad. Vergrösserungen 1260, 1800, 2500 und 3400fach 100 Thlr.
Besonders gut gelungene Objektive werden, soweit solche vorhanden, für entsprechend höhere Preise abgegeben.

Vergrösserungen.

1. Reihe: Die Objektive nach ihren Nummern
 2. Vergrösserung derselben mit Okular No. 0.
 3. I.
 4. II.
 5. III.

I.	II.	III.	IV.	V.	VI.	VII.	VIII.	IX.
20	45	65	95	190	315	420	630	840
30	65	90	138	275	450	600	900	1200
45	90	125	185	375	625	835	1250	1670
65	120	170	250	500	830	1150	1700	2300

No. 8.

Preisverzeichniss der Mikroskope von L. Bénéche in Berlin,
Grossbeerenstrasse No. 17.
1870.

(Preise in Thalern.)

Zusammengesetzte Mikroskope.

- A. Hufeisenförmiger Fuss; horizontal und vertikal verstellbarer Spiegel; Schlitten um die Blendungen zu wechseln, ohne das Objekt zu verrücken; um die Axe drehbarer grosser Tisch; Mikrometerbewegung an der Tubussäule. System 2, 4, 7, 9, 10, 11, 12. Okular 1 bis 5. Verstellbares Okularmikrometer. Kondensator. Zum Umlegen. Vergrößerung bis 3000 230 Thlr.
- B. Stativ dem von A. gleich, nur kleiner. System 4, 7, 9, 10. Okular 1 bis 4. Okularmikrometer. Kondensator. Vergrößerung bis 1300 100 Thlr.
- C. Hufeisenförmiger Fuss; grosser fester Tisch; horizontal verstellbarer Spiegel; Schieber zum Wechseln der Blendung, ohne das Objekt zu verrücken; Mikrometerbewegung an der Tubussäule. — System 4, 7, 9. Okular 2, 3, 4. Okularmikrometer. Vergrößerung bis 600 50 Thlr.
- Dasselbe Mikroskop mit System 4, 7, 10. Vergrößerung bis 800 60 Thlr.
- D. Runder Fuss; horizontal verstellbarer Spiegel; Mikrometerbewegung an der Tubussäule; gebogene Scheibenblendung unterhalb des Tisches. — System 4, 7. Okular 2, 4. Vergrößerung bis 400 25 Thlr.
- Dasselbe Mikroskop mit System 4, 7, 8. Vergrößerung bis 500 30 Thlr.
- Dasselbe Mikroskop mit System 4, 7, 9. Okular 2, 4. Vergrößerung bis 600 37 Thlr.

Kleinere Mikroskope.

- d. Runder Fuss. Mikrometerbewegung am Tisch; Blendung unterhalb des Tisches; 2 Okulare; 6 Vergrößerungen; Okularmikrometer. Vergrößerung bis 400 15 Thlr.
- E. Runder Fuss. Mikrometerbewegung am Tisch; Blendung unterhalb des Tisches; 1 Okular 3 Vergrößerungen. Vergrößerung bis 300 10 Thlr.

Hülf s- Apparate zu zusammengesetzten Mikroskopen.

Gonio meter nach Schmidt	20 Thlr.
Verstellbarer Tisch dazu	8
Okular mit verstellbarem Mikrometer	10
Polarisation der Analyseur über dem Okular)	20
Kondensator	5
Beleuchtungslinse auf Stativ 3" Durchmesser	15
Beleuchtungslinse auf Stativ 2" Durchmesser	10
Heizbarer Objektisch nach Prof. Max Schultze	10
Objektivmikrometer 100 Th. = $\frac{1}{4}$ Mm.	5
Okularmikrometer 100 Th. = 1 Mm.	1
Kompressorium	5
Zeichenprisma	5
Okulare No. 1 bis 4	2
Okular No. 5 neuester Konstruktion	1
Objektträger mit ungeschliffenen Kanten	$\frac{1}{5}$
Objektträger mit geschliffenen Kanten à Dtzd.	$\frac{1}{2}$
Deckgläschen	$\frac{1}{6}$

Präparir-Mikroskope.

Ein Klotz mit Backen dient als Fuss; Mikrometerbewegung am Tisch; mit 3 Doublets 10 Thlr.

Lupen.

Präparirlupe auf Stativ mit bikonkavem Okular	10 Thlr.
Aplanatische Lupe in Hornfassung	3
Aplanatische Lupe, Zylinderform, ohne Aberration	4
Doppellupe in Horn- oder Messingfassung	$1\frac{1}{2}$

Preise der einzelnen Objektiv-Systeme.

System No. 1	4 Thlr.
2	5
3	6
4	7
5	8
6	10
7	10
8	10
9	12
10 (Immersion mit Korrektion)	25
11	15
11 (mit Korrektion)	20
12 (Immersion mit Korrektion)	50

No. 9.

Preisverzeichniss der achromatischen Mikroskope
des von **C. Kellner** in Wetzlar gegründeten Instituts.
Nachfolger **Ernst Leitz** (vormals Belthle & Leitz).
(1870.)

(Preise in Thalern.)

M i k r o s k o p e.

1. Grosses Mikroskop. — Grobe Einstellung durch Zahn und Trieb und feine durch Mikrometerschraube. — Einrichtung für Zylinderblendung mit Schlitten. — Polarisationsapparat. — Zeichenapparat. — Okularglasmikrometer. — Spiegel konkav und plan für schiefe Beleuchtung. — Drehung um die optische Axe. — Okular orthoskopisch I, II, III, IV und System 1, 2, 3, 5, 6, 7, und Immersions-Systeme 8 und 10. Vergrößerungen von 20—2000
Dasselbe zum Umlegen 150 Thlr.
2. Mittleres Mikroskop. Stativ wie bei No. 1. — Okularglasmikrometer. — Okular orthoskopisch I, II, III, IV. System 1, 3, 5, 7 und Immersionssystem 9. Vergrößerungen von 20—1500 100 Thlr.
3. Dasselbe Stativ, aber ohne Bewegung um die optische Axe. — Okular I, III, V und System 1, 3, 7, 9. Immersions-System. Vergrößerung von 25—1500 50 Thlr.
Obiges Mikroskop ohne Immersions-System 9 65
4. Kleines Mikroskop. Stativ mit Hufeisenfuss. — Drehung um die optische Axe. — Grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch Mikrometerschraube. — Spiegel konkav und plan für schiefe Beleuchtung. — Einrichtung für Zylinderblendung. — Okular I, III, V. System 1, 3, 7 und Immersions-System 8. — Vergrößerungen von 25, 40, 60, 75, 100, 140, 220, 350, 500, 600, 800, 1000 60 Thlr.
5. Kleines Mikroskop. Stativ wie bei No. 4. — Spiegel konkav und plan für schiefe Beleuchtung. — Okular 0, III, V. System 2, 5, 7. Vergrößerungen von 35, 60, 100, 120, 200, 300, 320, 500, 800 50 Thlr.
6. Kleines Mikroskop. Stativ ähnlich, wie No. 4, nur Dimension kleiner, ebenfalls Drehung um die optische Axe und Zylinderblendung — schiefe Beleuchtung. — Okular I, III, V. System 1, 3, 7. Vergrößerungen von 20, 30, 50, 60, 100, 130, 300, 450, 600 40 Thlr.
7. Dasselbe Mikroskop ohne Drehung um die optische Axe 35
8. Kleines Mikroskop. Grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch Mikrometerschraube an der Säule. Spiegel für schiefes Licht. Okularglas-Mikrometer. Okular I, III, V. System 1, 3, 7. Vergrößerungen von 20, 30, 50, 60, 100, 130, 300, 450, 600 30 Thlr.
9. Dasselbe Stativ wie No. 7, ebenfalls schiefe Beleuchtung mit Okular I, III. System 1, 3, 7. Vergrößerungen von 20, 30, 60, 100, 300, 500. 25 Thlr.
10. Kleinstes Mikroskop. Okular I, III. System 3, 7. Vergrößerungen von 60, 100, 300, 500 20 Thlr.
Dasselbe ohne System 7 15 ..

11. **Laboratorium-Mikroskop.** Nach A. Stuart. Grobe Einstellung durch Schiebung an einer viereckigen Metallsäule. Feststellung derselben vermittelt einer Schraube, feine Einstellung durch Mikrometerschraube am Tubus. — Okularglasmikrometer. — Okular 1, III. System 1, 3, 7. Vergrößerungen von 25, 40, 75, 100, 320, 500 30 Thlr.
Dasselbe mit Zeichenapparat und Polarisationsapparat 42
12. **Laboratorium-Mikroskop mit Stativ** wie No. 10 mit Okular I. System 3, 6 23
Dasselbe mit Zeichenapparat. Polarisationsapparat und Okularmikrometer 37

NB. Alle Mikroskope sind auf solide Art in verschliessbare Mahagonikästen eingelegt.

Die Vergrößerungen der Mikroskope betragen auf 5 Zoll (= 216 Mm. Sehweite bezogen in Mittelzahlen:

Neue Systeme mit grossem Oeffnungswinkel.

Systeme		Okulare						Fokal- Ab- stand.	Preis. Thlr.
No.		I.		II.	III.	IV.	V.		
		0.	1.	II.	III.	IV.	V.		
No. 0.	No. 1.	20	25	35	40	50	60	30	3
0 a.	2.	35	50	60	70	85	100	17,5	6
1.	3.	60	75	90	100	115	140	5,5	6
1 a.	4.	85	115	140	150	170	220	3,5	8
2.	5.	120	150	175	200	220	300	1,8	10
2 a.	6.	180	220	320	350	380	500	1,45	10
3.	7.	250	320	450	500	650	800	1,06	11
3 a.	8.	350	500	600	650	750	970	0,98	12
4.	9.	450	650	750	850	1000	1450	0,8	15
5.	10.	500	700	900	1150	1400	1800	0,6	18

Neue Immersions-Systeme mit Korrektion.

	350	500	550	650	800	1000	0,93	15
	450	650	750	850	1000	1450	0,8	20
	500	700	900	1200	1500	2000	0,6	25

Alte Bezeichnung der Systeme und Okulare.

⋆ Neue Bezeichnung der Systeme und Okulare.

Okulare.

13. Orthoskopisches Okular I, II, III, IV à 5 Thlr.
14. Gewöhnliches Okular 0, I, II, III, IV, V à 3

Lupen.

15. Stativlupe zum Präpariren. Grobe Einstellung durch Schiebung, feine durch Mikrometerschraube. — Doublet I, II, III, IV. Vergrößerungen 10, 20, 30, 50 20 Thlr.
Dieselbe Lupe mit einem Doublet I, II, III 18
16. Kleinere Stativlupe. Einstellung durch Schiebung. — Doublet I, II, III. Vergrößerungen 10, 20, 30 12 Thlr.
Dieselbe mit einem Doublet 30mal. Vergrößerung 6
17. Doublets à 3
18. Handlupen à 2 1/2 - 3
19. Lupe nach Brücke 8

Nebenapparate.

20. Polarisationsapparat nach Angabe von H. v. Mohl. — Polariseur 6 Mm. Durchm., Analyseur 8 Mm. Durchm. Beide Prismen gefasst, der Polariseur zum Einlegen in den Tisch, der Analyseur zum Aufsetzen auf die Okulare; beide Prismen um ihre Axen drehbar 10 Thlr.
21. Polarisationsapparat nach Angabe von H. v. Mohl. — Polariseur 6 Mm. Durchm., drehbar um seine Axe vermittelt der Objektdrehscheibe nach Welcker, Analyseur 8 Mm. Durchm. mit getheilten Kreise- und genauer Axen-Drehung Zum Befestigen an den Tubus, in Etui 15 Thlr.
Derselbe Apparat mit Einrichtung als Saccharimeter 16
22. Objektdrehscheibe nach Welcker 1—3
23. Quarzplatte. rechts und links drehend

24. Gyps- und Glimmerplättchen für mikroskopische Untersuchungen nach H. v. Mohl, eine Kollektion von 8 Stück	3 Thlr.
25. Heizbarer Objektisch nach Angabe von M. Schultze	10
26. Photographischer Apparat nach Gerlach, zur Aufnahme mikroskopischer Photographien	15 Thlr.
27. Universal-Indikator nach A. Schmidt, zum raschen und sichern Auffinden bestimmter Objekte	2 Thlr.
28. Instrumentchen zum genauen Messen der Dicke der Deckgläser, $\frac{1}{150}$ Mm. Unterschied in der Dicke angehend	$2\frac{1}{2}$ Thlr.
29. Gitter-Mikrometer, von $\frac{1}{4}$ □ Mm. an, zur Controlirung des ebenen Sehfeldes	3
30. Feuchte Kammer nach Recklinghausen	1
31. Goniometer, um die Winkel der mikroskopischen Krystalle zu messen	12
32. Okularglasmikrometer mit Fassung zum Einlegen, ganze Länge der Theilung $2\frac{1}{2}$ Mm., 1 Mm. in 10 Theilen	$1\frac{1}{2}$ Thlr.
33. Okularglasmikrometer 1 Mm. in 20 Theile	2
34. Mikrometerokular, orthoskopisch, der Mikrometer fest in der Blende gefasst	$6\frac{1}{2}$
35. Mikrometerokular, gewöhnlich, der Mikrometer fest in der Blende gefasst	$4\frac{1}{2}$
36. Objektivmikrometer in Etui, 1 Mm. in 100 Theile	3
37. Zeichenapparat nach Gerling, in Etui	5 "
38. Zeichenprisma nach Nobert, in Etui	5 "
39. Zeichenprisma nach Doyère und Milne-Edwards	8
40. Beleuchtungsapparat nach Harting	15
41. Beleuchtungslinse, plankonvex, als Ersatz für schiefes Licht, mit zentraler Bedeckung der Planfläche	1 Thlr.
42. Beleuchtungslinse auf Stativ $3''$ Durchmesser	12
43. Beleuchtungslinse auf Stativ $2\frac{1}{2}''$ Durchmesser	10
44. Beleuchtungslinse auf Stativ $1\frac{1}{2}''$ Durchmesser	7
45. Einrichtung für Zylinderblenden, mit Schlitten, zum Abschieben unter den Tisch	6
46. Einrichtung zum Horizontalsehen, bestehend aus einem rechtwinkligen Prisma mit Knie, auf den Tubus aufzustecken	10 Thlr.
47. Kompressorium	6

No. 10.

Preisverzeichniss der Mikroskope von Bruno Hasert in Eisenach.
(1867.)

(Preise in Thalem.)

Grosses Stativ mit Drehtisch für gerade und schiefe Beleuchtung, mit achromatischer Kondensations-Linse für wenig schiefes Licht, mit drei Okularen und einer Beleuchtungslinse für opake Gegenstände zu	45—50 Thlr.
Kleines Stativ mit Drehtisch für gerade und schiefe Beleuchtung, achromat. Kondensations-Linse und Beleuchtungslinse für opake Gegenstände, mit 2 Okularen	25—27 Thlr.
Kleines Stativ ohne Drehtisch mit Zylinder-Blendung und schiefer Beleuchtung, Beleuchtungslinse für opake Gegenstände, mit 2 Okularen	15—17 Thlr.
A. Objektive erster Qualität von $\frac{1}{16}$ Zoll äquivalent Brennweite, welche ohne Immersion alle bekannten Probeobjekte vollständig lösen zu	45 Thlr.
B. Objektive erster Qualität von $\frac{1}{12}$ Zoll äquivalent Brennweite, welche ebenfalls die Sechsecke auf Pleurosigma angulatum vollständig gut zeigen, sowie auch die Streifen auf Grammatophora subtilissima ohne Immersion zu	35 Thlr.
C. Objektive erster Qualität von $\frac{1}{5}$ Zoll äquivalent Brennweite, welche ebenfalls ohne Immersion die Sechsecke auf Pleurosigma angulatum gut zeigen bei jedem Licht, zu	20 Thlr.
D. Objektive zweiter Qualität von geringeren Brennweiten, welche die Querstreifen der Schmetterlingsschuppen, und Streifungen von Pleurosigma attenuatum gut zeigen, und wo durch Abschrauben der vorderen Linse zugleich ein niedrigeres Objektiv erzielt wird, von	8—10 Thlr.
Die Preise der vollst. Mikroskope können durch Addition der verlangten Objektive leicht gefunden werden, z. B.	
Mikroskop ersten Ranges mit Objektiven A, C und D, welches 4 Objektiv-Vergrößerungen gestattet von 60—2400 linear zu	125 Thlr.
Mikroskop mit Drehtisch, kleines Modell, mit Objektiven B und D, welche drei Objektiv-Vergrößerungen gestatten, und welches für die schwierigsten Beobachtungen ausreicht, da dasselbe 100—1500 lineare Vergrößerungen giebt, zu	75 Thlr.
Dasselbe mit Objektiven C und D	60—65 "

Kleines Stativ ohne Drehtisch mit Objektiv C und D, welches zu den meisten Beobachtungen völlig ausreicht. Vergrößerung 600—700. zu 36—50 Thlr.

Das kleine Mikroskopstativ mit zwei Okularen und einem Objektiv, dessen vordere Linse abschraubt und so ein zweites niederes Objektiv bildet. mit Vergrößerungen bis zu 400. zu 25—27 Thlr.

NB. Die besten Objektivsysteme werden ohne Immersion gebraucht, geben nebelfreie klare Bilder, und die stärksten bedürfen keiner Korrektion für Deckglasdicken.

Von allen obigen Instrumenten sind immer einige vorrätig.

No. 11.

Preisverzeichnis des optischen Instituts von **H. Schröder** in Hamburg, holländischer Brook 31.

(1 Mark Hamb. Cour. = 12 Sgr.)

A. Mikroskope.

Stative in Kasten von Mahagoni.

1. Runder Fuss, runder Tisch, gerades und schräges Licht, Hohl- und Plan-Spiegel, grobe Stellung aus freier Hand, feine Stellung durch eine federnde Platte nach Mohl, drehbare Blendscheibe 30 Mk. = 12 Thlr.
2. Hufeisenförmiger Fuss, grosser ovaler Tisch, gerades und schräges Licht, Hohl- und Planspiegel, grobe Stellung durch Trieb, feine Stellung durch eine federnde Platte nach Mohl, drehbare Blendscheibe 50 Mk. = 20 Thlr.
3. Runder Fuss, runder drehbarer Tisch, gerades und schräges Licht, Hohl- und Planspiegel, grobe Stellung durch Trieb, feine Stellung durch Mikrometerschraube, Blendungen von unten zu wechseln 100 Mk. = 40 Thlr.
4. Dreifuss, runder drehbarer Tisch, gerades und schräges Licht, Hohl- und Planspiegel, grobe Stellung durch Trieb, feine Stellung durch Mikrometerschraube, das ganze Instrument zwischen zwei Axen beweglich zum Neigen, Blendungsvorrichtung an einen Schlitten befestigt unter dem Objektisch 150 Mk. = 60 Thlr.

B. Okulare.

1. Gewöhnliche, aus 2 Plankonvex-Linsen No. 1, 2, 3, pr. Stück 7 Mk. 8 Sch. = 3 Thlr.
2. Orthoskopische, aus 1 Bikonvex-Linse und 1 Achromaten No. 1, 2, 3, 4, pr. Stück 15 Mk. = 6 Thlr.
3. Aplanatische, aus 2 Achromaten, No. 1 und 2, per Stück 25 = 10
4. Aufrichtende (orthoskopische) zum Präpariren, 25 = 10

C Systeme.

- No. 1 bestehend aus 2 durch ein Rohr getrennten Achromaten. Aequivalent $\frac{1}{2}''$ par. 15 Mk. = 6 Thlr.

Dialytische Systeme.

- No. 1. Aequivalent $\frac{1}{4}''$ par. 35 Mk. = 11 Thlr.
 2. $\frac{1}{8}''$ 35 „ = 11
 3. $\frac{1}{12}''$ 42 Mk. 8 Sch. = 17
 4. $\frac{1}{16}''$ 50 Mk. = 20

Diese Systeme zeichnen sich durch sehr schöne, helle und scharfe Bilder vor der gewöhnlichen älteren Konstruktion aus.

Immersionslinsen,

die durch einen Tropfen Wasser auf dem Deckglase mit dem Objekt verbunden werden, ausserdem eine Schraube zur Einstellung der Korrektion für verschiedene Deckgladdicken besitzen

- No. 1 Aequivalent $\frac{1}{2}''$ etwas stärker wie Oberhäuser's No. 7 zeigt bei gerader Betrachtung, ohne Kondensator, bei Pleurosigma angulatum Streifung, Abstand $\frac{1}{4}$ bis $\frac{1}{2}$ Mm. Öffnungswinkel 150° 50 Mk. = 20 Thlr.
 2 Aequivalent $\frac{1}{12}''$ Öffnungswinkel 160° 65 = 26 „
 3 $\frac{1}{16}''$ 175° 80 = 32

D. Nebenapparate.

- | | |
|--|-----------------------|
| 1. Lieberkühn'scher Spiegel zu No. 1 | 15 Mk. = 6 Thlr. |
| 2. Zwei kleine Polarisationsprismen, gefasst | 15 " = 6 " " |
| 3. Zeichenprisma, gleichseitig | 15 " = 6 " " |
| 4. nach Nachet | 17 Mk. 8 Sch. = 7 " " |
| 5. Okularmikrometer = 1 Centimeter in 100 Theile | 7 " 5 " = 3 " |
| 6. Schraubenmikrometer | 75 Mk. = 30 |

Beleuchtungslinsen, Kondensor, Quetscher etc., je nach der Grösse, Vollständigkeit und Eleganz zu verschiedenen Preisen.

Alle zu einem Instrument ausgesuchten Theile werden ohne Erhöhung des Preises in einen Kasten vereinigt.

Ferner werden alle in das Gebiet der Optik fallenden Arbeiten auf Bestellung angefertigt.

No. 12.

Preisverzeichniss der Mikroskope von **Schmidt & Haensch,**
Optikern. Berlin, Dragonerstrasse 19.
(1865.)

(Preise in Thalern.)

A. Zusammengesetzte Mikroskope.

1. Kleinstes zusammengesetztes Mikroskop No. 1. Mikrometerbewegung durch Schieflegen des Tisches; mit einem Okular und achromatischen Objektiven; eine Pinzette, zwei Präparirnadeln, Objektträger und Deckgläschen, in einem Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 40 bis 180 12 Thlr.
2. Mikroskop No. 1a. Dasselbe Modell mit Messingfuss. 2 Okulare, Linsensystem 1, 2, 4; Objektträger und Deckgläser in einem Mahagoni-Kasten. Vergröss. bis 320 25 Thlr.
3. Mikroskop No. 2. Kleines Modell nach Schieck. Die grobe Einstellung durch Verschieben des Tubus, die feinere durch eine Mikrometerschraube, welche den Objektisch in eine schiefe Ebene legt; mit 2 Okularen; System 1, 2 und 4; Objektträger und Deckgläschen in einem verschliessbaren Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 20 bis 350 35 Thlr.
4. Mikroskop No. 3. Modell wie No. 2, nur grösser, mit vollendeter Spiegelbewegung. 3 Okulare, System 1, 2 und 4; Objektträger und Deckgläschen in einem verschliessbaren Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 20 bis 600 45 Thlr.
5. Mikroskop No. 4. Komplettes Instrument, zum Ueberlegen konstruirt, der Tisch um seine Axe drehbar, die grobe Einstellung durch Verschieben des Tubus, die feine mittelst Zylinder und Mikrometerschraube am Tubus. Bei Anwendung schiefer Beleuchtung ist die Zylinderblendung durch den unter dem Objektisch befindlichen Schlitten zu entfernen. Höhe des Instrumentes bei ausgezogenem Tubus 11", Grösse des Tisches: 3" lang, 3" breit. Zubehör: 3 Okulare, System 1, 2, 4 und 6; ein Okular-Mikrometer. Objektträger und Deckgläser, in einem verschliessbaren Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 20 bis 750 65 Thlr.
6. Mikroskop No. 5. Modell wie No. 4, grösser, auf 2 Säulen konstruirt; der Tisch um seine Axe vertikal und horizontal drehbar; Zylinderblendungen; die grobe Einstellung durch Zahn und Trieb, die feinere durch Mikrometerbewegung am Tubus. Der Spiegel zum Hoch- und Niederstellen, so dass das Objekt genau in dessen Fokus stehen kann. Höhe des Instruments 12", Tisch 3" lang und 3" breit; verschliessbarer Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 10 bis 1100 100 Thlr.
7. Mikroskop No. 6 Ganz grosses Modell (nach Art des grossen Oberhäuser'schen) auf zwei Säulen konstruirt, mit horizontaler und vertikaler Bewegung; Zylinderblendungen; die grobe Einstellung durch Zahn und Trieb, die feinere durch Mikrometerbewegung am Tubus; Spiegel zum Hoch- und Niederstellen; Höhe des Instrumentes 14", Tisch 3 1/2" breit und lang. Zubehör: 5 Okulare, System 1, 2, 3, 4, 6, 9; ein Okularmikrometer; Objektträger und Deckgläschen, alles in einem verschliessbaren Mahagoni-Kasten. Vergrößerung 20 bis 1600 150 Thlr.
8. Neues heliographisches Mikroskop zur photographischen Aufnahme mikroskopischer Objekte. Der Preis richtet sich nach der Anzahl der beizugehenden Objektivsysteme und der gewünschten Konstruktion.

B. Preise der einzelnen Linsensysteme.

System No. 1	4 Thlr.	System No. 6	12 Thlr.
1 und 1	6	S mit Korrektion	25
1, 2 und 3	8	9	30
4	10		

Sämmtliche Linsensysteme haben die gleiche Schraube.

C. Einfache Mikroskope

von 12—14 Thlr.

D. Nebenapparate.

Aplanatische Doppellupe in Elfenbein	4 Thlr.
Brückesche Lupe auf Stativ	12
Zeichenprisma nach Oberhäuser in Etui	8
Nacht	6
Nubert	5
Beleuchtungslinse auf Stativ, 3" Durchmesser	12
" " 2 1/2"	10
Okularmikrometer 10 Theile = 1 Mm.	1
Objektivmikrometer 100 Theile = 1/4 Mm.	5
Polarisationsapparat	12
Schraubennikrometer	25
Kompressorium	5
Gewöhnliche Okulare à	3
Orthoskopische Okulare à	4
Gyps- und Glimmerplättchen nach von Mohl für mikroskopische Untersuchungen. Sammlung à	3
Gypskeile mit breiten Streifen zu demselben Zwecke	3

No. 13.

Verzeichniss der Mikroskope aus dem optischen Institute
von **S. Plössl & Comp.** in Wien.

1871.)

Fabrik: Wieden, Theresianumgasse Nr. 12. Niederlage: Stadt, Rauhenstein- & Himmelfortgasse 7.
(Preise in Gulden.)

Komplete Mikroskope.

1. Grosses zusammengesetztes Mikroskop, dessen Tubus durch Triebwerk gegen den feststehenden mit Glas belegten Objektisch bewegt wird, mit einer Mikrometerschraube zur höchst feinen Einstellung bei den starken Vergrößerungen, auf messingenern Postamente, bei welchem sich auf einem Arme das Mikroskop in seiner Axe bewegen lässt. Der Objektisch mit zwei Klammern für Objektträger aller Art, einem gläsernen Konkav-Spiegel zur transparenten Beleuchtung auf einem beweglichen Doppelarme, um auch unter einem jeden beliebigen Winkel beleuchten zu können. Verrichtung für Zylinderblendung mit Schlitzen. Das Instrument, versehen mit sechs achromatischen Objektiven und einem scharfen Linseneinsatz, der so eingerichtet ist, dass derselbe mit und ohne Deckgläschen gebraucht werden kann, und drei Okularen, mit welchen die Vergrößerungen von 25- bis zu 600mal linear, oder 625- bis 360,000mal nach der Fläche, mit vollständiger Klarheit und Schärfe erzielt werden. — Dazu ein sphärisches Beleuchtungs-Prisma nach Selliguet mit Bewegung zur Beleuchtung opaker Objekte, eine grosse Lichtverstärkungslinse bei Lampenlicht anzuwenden), auf besondrem Fusse zur Verstärkung der Beleuchtung bei stärkeren Vergrößerungen sowohl transparenter als opaker Objekte, ein konkaves Glas für Flüssigkeiten, sechs Objektträger, eine Wilsonsche Lupe, dazu noch zwei auf Glas getheilte Mikrometer mit Theilungen der Wiener Duodezimal-Linie in 30 und 60 Theile, oder des Millimeter in 25 und 50 Theile, in messingener Fassung, welche in das Okular 2 einzuschieben und mittelst einer daran angebrachten Schraube zum Einstellen für das Auge vorgerichtet sind. Alles in einem mit Sammet gefütterten polirten Holzkasten mit Schloss 210 fl.

2. Dasselbe Instrument mit Vorrichtung zum Messen der Objekte bis auf 0,00001 Par. Zoll linear mittelst Mikrometerschraube nach Fraunhofer 300 fl.
3. Mittleres zusammengesetztes Mikroskop, ganz dieselben Vortheile bietend, wie Nr. 1, nur kleiner 200 fl.
4. Mittleres zusammengesetztes Mikroskop, dessen Tubus durch Triebwerk gegen den feststehenden, mit Glas belegten Objektisch bewegt wird, mit einer Mikrometer-schraube zur feinen Einstellung bei starken Vergrößerungen. Der Objektisch mit zwei Klammern für Objektträger jeder Art, einem gläsernen Konkav-Spiegel auf einem beweglichen Doppelarme, um auch unter jedem beliebigen Winkel beleuchten zu können. Vorrichtung für Zylinderblendung mit Schlitzen. Das Instrument, versehen mit dreiachromatischen Objektivlinsen und einem scharfen Linseneinsatz, der so eingerichtet ist, dass derselbe mit und ohne Deckgläschen gebraucht werden kann, drei Okulare, mit welchen man Vergrößerungen von 25- bis 600mal linear erhält. Dazu eine Beleuchtungslinse mit Bewegung für opake Objekte, ein konkaves Glas für Flüssigkeiten, sechs Objektträger, eine Wilson'sche Lupe, zwei auf Glas getheilte Mikrometer mit Theilungen des Millimeter in 25 und 50 Theile, in messingener Fassung, welche in das Okular 2 einzuschieber und mittelst einer daran angebrachten Schraube zum Einstellen für das Auge vorgerichtet sind. Alles in einem mit Sammet gefütterten, polirten Kasten mit Schloss 130 fl.
5. Kleines Mikroskop, grobe Einstellung durch Tubusschiebung, feine durch Mikrometerschraube am Tisch; Belichtung durch Konkavspiegel, gerad- und schiefstellbar, gewöhnliche drehbare Blendscheibe. Dazu ein neues Objektivsystem C und zwei Okulare; gewährt eine 60- und 120malige Vergrößerung. In eleganten polirten Holzkästchen 52 fl.
6. Kleines Mikroskop, ganz wie Nr. 5, mit Objektivsystem E, mit einer 150- und 360-maligen Vergrößerung. 64 fl.
7. Kleines Mikroskop, wie Nr. 5, grobe Einstellung durch Zahn und Trieb mit den Objektivsystemen C und E, und zwei Okularen mit Vergrößerungen 60-, 120-, 150-, 360mal linear 75 fl.
8. Neues kleines Arbeitsmikroskop auf rundem, messingnem Fusse, dessen Körper auf einem horizontalen Arme steht, mit einem durch Triebwerk gegen die Objektivlinsen beweglichen Objektische mit zwei Klammern, einem beweglichen Konkavspiegel, einem konkaven Glase für Flüssigkeiten und sechs Objektträgern. Ein Okular und drei achromatische Objektivlinsen. Die Vergrößerungen gehen von 20- bis 150mal linear, welches stufenweise durch Verlängerung des Mikroskopkörpers geschieht. Dieses Mikroskop ist so eingerichtet, dass es die Objekte nicht verkehrt zeigt, also aufrechte Bilder gibt, daher man Objekte unterm Mikroskop sehr bequem zergliedern kann. Alles in einem eleganten polirten Holzkasten. 54 fl.
9. Neues grösseres Arbeitsmikroskop, dessen Körper gegen den feststehenden Objektisch mittelst Triebwerk bewegt wird. Im Uebrigen wie Nr. 8. Die Vergrößerung geht bis 300mal linear. 70 fl.
10. Kleines Reisemikroskop mit einem auf dem Deckel des Kästchens aufzuschraubenden Stativ, einem durch Triebwerk gegen die Linsen zu bewegend Objektische mit Klammern; einem Konkav-Spiegel mit doppelter Bewegung, Objektträger, Objekt-nadel und Pinzette. Dazu sechs gefasste Doppellinsen nach Wollaston, welche Vergrößerungen von 12- bis 250mal linear geben. Alles in elegantem, mit Sammet gefüttertem, polirtem Holzkästchen 60 fl.
11. Dasselbe Mikroskop mit drei Doppellinsen 36 fl.
12. Dasselbe Mikroskop mit sechs einfachen Linsen 45 fl.
13. Dasselbe Mikroskop mit drei einfachen Linsen 30 fl.
14. Mikroskop, schwerer Fuss, feststehender Tisch; grobe Einstellung durch Schieben des Tubus aus freier Hand, feine durch Mikrometerschraube; Spiegel seitwärts beweglich; Drehblende. Dazu ein Okular und ein Objektiv. Vergrößerung 500 linear. Eignet sich vorzüglich zu Untersuchungen für Seidenzucht
 Sonnen-, Gas- und photoelektrische Mikroskope werden auf besondere Vereinarung in jeder Grösse verfertigt.

Mikroskopische Gegenstände.

- | | |
|--|---------|
| 15. Okulare. Gewöhnliche Okulare : 1, 2, 3, 4, 5 | à 5 fl. |
| Orthoskopische Okulare : 1, 2, 3, 4, 5 | à 8 |
| Aplanatisches Okular : Aplan | 10, 50 |
| Vollglas-Okular | 8 |
| 16. Achromatische Objektive mit grossem Oeffnungswinkel | |
| A. Kombination von 3 achromatischen Linsen mit Bezeichnung 1, 2, 3 | 15 |
| B. Kombination von 3 achromatischen Linsen mit Bezeichnung 4, 5, 6 | 18 |
| C. System 1/3" | 10 |

D. System $\frac{1}{6}''$	18 fl.
E. System $\frac{1}{9}''$	24
F. System $\frac{1}{12}''$ (mittelscharfer Einsatz)	35
G. System $\frac{1}{14}''$ (starker Einsatz)	60

Systeme F und G haben Korrekptions-Vorrichtung.

Ueber Immersions-Systeme wird in Kürze eine ausführliche Angabe versandt.

17. Objektisch-Schraubenmikrometer	90 fl.
18. Okularschraubenmikrometer	60
19. Mikrometer-Okular	8
20. Okular-Glasmikrometer	5
21. Objektiv-Glasmikrometer	6
22. Goniometer	28
23. Goniometer mit Polarisationsapparat	15
24. Polarisationsapparat: Analyseur ober dem Objektiv, Polarisateur unter dem Tisch	24
25. Polarisationsapparat: Analyseur ober dem Okular, Polarisateur unter d. Objektisch	28
26. Wollastons Camera lucida	von 12 bis 20
27. Sömmerring'scher Spiegelapparat	12
28. Heizbarer Objektisch	18
29. Kompressorium nach Parkinje	15
30. do. nach Plössl	12
31. Prisma zum Horizontaleinsehen	18
32. Elektrischer Entlader nach Plössl	9
33. Sphärisches Beleuchtungsprisma nach Selligie	15
34. Beleuchtungslinse auf Stativ	12
35. Beleuchtungslinse zum Aufstecken	10

Einfache Mikroskope, Lupen, Brücke'sche

8—15 Fl. etc.

No. 14.

Preisverzeichniss des optischen Instituts von Ludwig Möller in Giessen.

1867.)

(Preise in Thalern.)

A. Preise der Mikroskope.

No. 1. Mikroskop mit geschweiftem schwerem Fuss; Bewegung des Instruments um die optische Axe, grobe Einstellung durch Trieb, feine durch Mikrometerschraube, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Zylinder-Blendung, Okularmikrometer 0, 1 Mm., Polarisationsapparat, Zeichnungsprisma, Okular 1, 2, 3—1, System 1, 2, 3, 4; Vergrößerungen von 10—1000; in verschliessbarem Mahagonikasten	100 Thlr.
No. 2. mit geschweiftem schwerem Fuss; Bewegung des Instruments um die optische Axe, grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch Mikrometerschraube, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Zylinder-Blendung, Okularmikrometer 0, 1 Mm., Okular 1, 2, 4, System 1a, 2—3; Vergrößerungen von 40—600	55 Thlr.
No. 3. mit rundem Fuss; grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch Mikrometerschraube, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Blendenscheibe, Okularmikrometer 1 Mm., Okular 1, 2, 3, System $\frac{1}{2}$, 1a, 3; Vergrößerungen von 20—500	13 Thlr.
No. 4. mit rundem Fuss; grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch Mikrometerschraube, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Blendenscheibe, Okular 1, 2, System $\frac{1}{2}$, 1b, 3b; Vergrößerungen von 20—350	34 Thlr.
No. 5. mit rundem Fuss; grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch federnde Platte am Objekt-Tisch, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Okular 2, System $\frac{1}{2}$, 1, 3; Vergrößerungen von 20—350	22 Thlr.
No. 6. mit rundem Fuss, grobe Einstellung durch Tubusverschiebung, feine durch federnde Platte am Objektisch, Spiegel für schiefe Beleuchtung, Okular 2, 3, System 1a, 2, Vergrößerung von 70—200	18 Thlr.
No. 7. Taschen-Mikroskop Nr. VII mit 2 Vergrößerungen von 20—150	10 Thlr.
No. 8. Demonstrations-Mikroskop mit horizontaler Stellung und künstlicher Beleuchtung, Okular II, System II	25 Thlr.

- No. 9. Mikrophotographenapparat: Stellung horizontal und vertikal, Beleuchtung je nach Beschaffenheit des Objekts durch Plan-Spiegel, Planspiegel und Beleuchtungslinse oder Konkav-Spiegel und Beleuchtungslinse, Okular 1, 2, System 3 36 Thlr.
Ohne Okular 1, 2 und System 3 18 Thlr.
No. 10. Sonnen-Mikroskope von 24—40 Thlr.

	Okular I	Okular II	Okular III	Okular IV	Abstände vom Objekt
System $\frac{1}{2}$	20	50	0	0	12 Mm
1	50	80	100	150	5,76 Mm
2	80	120	170	250	1,75
3	160	350	450	600	1,5
4	300	600	700	1000	0,7

Sämmtliche Vergrößerungen sind mit einer Rohrlänge von 180 Mm gemessen.

B. Einzelpreise:

Objektivsysteme:

No. $\frac{1}{2}$	2 Thlr.	No. 4	15 Thlr.
1 ^a	6	(mit Korrektion	17 "
1 ^b	8	5 Immersionslinsen	20
2	10 "	6	24
3 ^a	12 "	7	30
3 ^b	13		

Okulare:

- | | |
|-------------------------------------|---------|
| 1. Einfache Okulare von 1—4 ä | 3 Thlr. |
| 2. Orthoskopische Okulare von 1—4 ä | 5 |
| 3. Aplanatische | 7 |
| 4. Bildumkehrende | 6 |

Nebenapparate:

- | | |
|---|---------------|
| Polarisationsapparate | 5 — 18 Thlr. |
| Beleuchtungsapparate mit Stativ | 6 — 9 |
| Lieberkühn'sche Spiegel von Stahl | 6 |
| Okularmikrometer 0, 1 Mm | 2 |
| Glasmikrometer zur Benutzung als Objektivmikrometer | 4 |
| Zeichnungsapparate von | 3 — 5 |
| Deckgläschen von 18 Mm Seite à 50 Stück | $\frac{1}{3}$ |
| Lupe von | 2 — 10 |

No. 15.

Preisverzeichniss von **Powell und Lealand** in London.

170, Euston Road.

(1865.)

(Preise in Pf. St.)

- No. 1. Grosses zusammengesetztes Mikroskop von verbesserter Konstruktion, mit einem $\frac{3}{4}$ " durch Schraube und Trieb rechtwinklig verschiebbaren und zugleich um die Axe rotirenden Objektisch (nebst Präparatenhalter und Federklemme), welcher sehr dünn ist, um die schiefste Beleuchtung zu gestatten, sei es durch den Spiegel oder ein achromatisches Prisma, und einen graduirten Kreis besitzt, um als Goniometer benutzt zu werden. Grobe und feine Bewegung des Rohrs; letzteres mit einer graduirten ausziehbaren Röhre. Sekundärer Objektisch mit rotirender, horizontaler und vertikaler Bewegung für den Gebrauch des achromatischen Kondensors, Paraboloid etc.; getheilte Platte mit einer Linse, um als Objektfinder zu dienen, einem ansehnlichen planen und konkaven Spiegel mit doppeltem Arme; 2 Okulare 32 Pfd. 10 Sh.

- No. 2. Grosses zusammengesetztes verbessertes Mikroskop mit einem um $\frac{3}{4}$ " durch Schraube und Trieb rechtwinklig verschiebbaren Objektisch, nebst verstellbarem und rotirendem Objekthalter mit Federklemme; grobe und feine Einstellung des graduirten und ausziehbaren Rohrs. Akzessorischer Objektisch mit rotirender rechtwinkliger und senkrechter Bewegung für Kondensor, Paraboloid etc.; ebener und konkaver Spiegel mit doppeltem Arme, wodurch sehr schiefes Licht auf das Objekt geleitet werden kann; 2 Okulare 22 Pfd.
- No. 3. Kleineres Mikroskop in der Einrichtung dem vorigen ähnlich, mit einem um $\frac{3}{4}$ " verschiebbaren Tisch, 2 Okularen, Drehscheibe und Lister's Lichtstopfer, aber ohne den sekundären Objektisch und den doppelten Arm des Spiegels 16 Pfd.
- No. 4. Tragbares zusammengesetztes Mikroskop mit $\frac{3}{4}$ " Verschiebung des Tisches, einem verstellbaren und rotirenden Objekthalter nebst Federklemme; grobe und feine Bewegung, akzessorischer Tisch, ebener und konkaver Spiegel an doppeltem Arme, um sehr schiefe Beleuchtung zu erhalten; in Mahagonikasten 16 Pfd. 16 Sh.
- No. 5. Zusammengesetztes Mikroskop mit einem um $\frac{3}{4}$ " durch einen Hebel verstellbaren Objektisch, grober und feiner Bewegung, planem und konkavem Spiegel, Drehscheibe, Lister's Lichtstopfer und 2 Okularen 10 Pfd. 10 Sh.
Das Gestell von Eisenguss 8 Pfd. — Sh.
- No. 6. Zusammengesetztes Mikroskop mit 2 achromatischen Linsensystemen von 1 und $\frac{1}{4}$ " und Öffnungswinkeln von 28 und 95°, 2 Okularen, doppeltem Spiegel, drehbarem Diaphragma und Lister's Lichtstopfer 12 Pfd. 16 Sh.
- No. 7. Zusammengesetztes Mikroskop für Studierende, mit den gleichen Linsensystemen wie No. 6, einem Okular und doppeltem Spiegel 10 Pfd. 10 Sh.
- Dissektionsstative 3 3
Mahagonikasten für Mikroskop No. 1 4 4
Kasten für die Instrumente No. 2 und 3 mit Laden für Objekte 4 10 3
etc. etc.

Achromatische Linsensysteme für Mikroskope.

Linsensysteme	Öffnungs- winkel	Vergrößerung mit den Okularen					Preise	Lieberkühn'sche Beleuchtungs-Apparate
		1.	2.	3.	4.	5.		
2"	14°	25	37	50	100	150	2 15	Sh.
1 1/2"	20°	30	56	74	150	220	3 0	10
1"	30°	57	74	100	200	300	3 3	8
2/3"	32°	75	111	150	300	150	3 10	8
1/2"	70°	100	148	200	100	600	5 0	5
10 ? 1/3"	80°	125	187	250	500	750	5 5	6
4"	95°	200	296	400	800	1200	5 5	
1 1/4"	130°	—	—	—	—	—	7 7	
1 1/4"	145°	—	—	—	—	—	8 8	
1 5/8"	100°	250	370	500	1000	1500	6 6	
1 1/2"	130°	400	592	800	1600	2400	8 8	
1 12"	145°	600	888	1200	2400	3600	10 10	
1 16"	175°	800	1184	1600	3200	4800	16 16	
1 25"	160°	1250	1850	2500	5000	7500	21 0	
1 1/2"	150°	2500	3700	5000	10,000	15,000	31 10	

Hierzu noch eine Menge einzelner Apparate, darunter:

Wenham's stereoskopische Vorrichtung	8 Pfd.	10 Sh.
Verbesserter Kondensor mit 170° Öffnungswinkel	8	8
„ „ 100°	7	7
Beleuchtungslinien à	7	7
Polarisationsapparat	von 1 Pfd. 1 Sh. bis	18
Goniometer	2	10
Mikrometerokular	3	3
Schraubenmikrometer	1	5
Okulare	4	1
	von 15 Sh.	an.

No. 16.

Preisverzeichniss der Firma von **Thomas Ross** (Nachfolger von **Andrew Ross**), 53 Wigmore Street, Cavendish Square, London. W (1870).

(Preise in Pfd. St.)

Zusammengesetzte Mikroskope.

- No. 1. Zusammengesetztes grosses Mikroskop mit graduirtem drehbarem Objektisch, einen Zoll in rechteckiger Richtung verschiebbar, grober und feiner Schraubenbewegung der Röhre, einer Vorrichtung, um das Instrument in jeder Stellung zu fixiren, einem akzessorischen beweglichen graduirten Objektisch zur Aufnahme und Einstellung von Kondensor, Polarisationsapparat; 2 Okulare; doppelter Spiegel; Drehscheibe; Objekthalter und 2 Glasplatten mit Leisten 30 Pfd.
- No. 2. Kleineres Stativ wie No. 1 B. mit rechteckiger Verschiebung der Tischplatte von $\frac{3}{4}$ " 21 Pfd.
- No. 2. Dasselbe ohne akzessorischen Tisch 17 "
- No. 2. Stativ ohne akzessorischen Tisch, feine Schraubenbewegung des Tisches; 2 Okulare; Linsensystem von 1" und $\frac{1}{4}$ " mit 25 und 100° Oeffnungswinkel, als wesentlichen Bestandtheilen eines kompletten Mikroskops 18 Pfd. 11 Sh.
- No. 2. Komplizirter Tisch dazu 4 10
- No. 2. Feine Schraubeneinrichtung desselben 2 10
- No. 2. Akzessorischer Tisch mit Triebwerk 4 " 10
- No. 3. Kleineres Stativ mit komplizirtem beweglichem Tisch, feiner Schraubenbewegung und 2 Okularen 13 Pfd. 10 Sh.
- No. 3. Stativ mit einfachem, unbeweglichem Tische, 2 Okularen und 2 Linsensystemen 1" (von 15°) und $\frac{1}{4}$ " (von 100°) 14 Pfd. 15 Sh.
- No. 3. Komplizirter Tisch dazu 4 " —
- No. 3. Feine Schraubenvorrichtung desselben 2 " — "
- No. 3. Akzessorischer Tisch 4 " — "
- Kasten für die Mikroskope von 7 Pfd. bis 1 Pfd. 10 Sh.
- Zusammengesetztes grosses Mikroskop zur Beobachtung lebender Wasserthiere mit 4 Triebwerkseinrichtungen und 2 Okularen 15 Pfd. — Sh.
- Solches mit binokulärer Vorrichtung 21 Pfd. 12 Sh. 6 d. — 19 Pfd. 7 Sh. 6 d.

Linsensysteme.

(Die mit * bezeichneten besitzen eine Korrektilvorrichtung.)

System	Oeffnungswinkel	Vergrößerung mit den sechs Okularen						Preise	Lieberkühn'sche Beleuchtungs-Apparate dazu
		A.	B.	C.	D.	E.	F.		
5"	70	8	13	24	36	52	72	1 10 —	
4"	90	10	16	30	45	65	90	1 10 —	
3"	120	13	20	35	56	84	112	3 — —	
2"	150	20	32	55	90	135	180	3 — —	— 17 6
$1\frac{1}{2}$ "	200	25	40	70	112	168	224	3 — —	— 17 6
1"	150	37	60	105	170	255	340	2 — —	— 15 —
1"	250	37	60	105	170	255	340	3 10 —	— 15 —
$\frac{2}{3}$ "	350	60	100	145	270	405	540	3 10 —	— 10 6
$\frac{1}{2}$ "	900	95	153	265	420	630	840	5 5 —	— 10 6
* $\frac{1}{2}$ "	900	95	153	265	420	630	840	5 5 —	
* $\frac{1}{3}$ "	1100	140	220	370	650	975	1300	6 6 —	
* $\frac{1}{4}$ "	1000	195	310	540	850	1275	1700	5 5 —	
* $\frac{1}{5}$ "	1400	195	310	540	850	1275	1700	6 10 —	
* $\frac{1}{6}$ "	1400	320	510	700	910	1360	1820	7 7 —	
* $\frac{1}{8}$ "	1400	420	670	900	1200	1800	2400	8 5 —	
* $\frac{1}{12}$ "	1700	600	870	1200	2000	3000	4000	12 12 —	

Für die Systeme $\frac{1}{8}$ und $\frac{1}{12}$ '' kann noch eine andere Einrichtung geliefert werden, die an die Stelle der unteren Linse gesetzt, dieselben in Immersionssysteme verwandelt.
 Immersionseinrichtung für $\frac{1}{8}$ '' 2 Pfd. — Sh. — d.
 $\frac{1}{12}$ '' 2 10 —

Nebenapparate

im Auszug

	5 Pfd.	5 Sh.	d.
Wetnam binokuläre Vorrichtung einfacherer Art	—	10	—
Dieselbe von komplizirterer Beschaffenheit	—	17	6
Okulare A, B und C a	1	—	—
Okulare D, E und F a	1	4	—
Kellner's orthoskopische Okulare C und D a	1	4	—
Mikrometer-Okular	1	4	—
Schraubenmikrometer	5	5	—
Objektischmikrometer	—	6	—
Camera lucida von Wollaston	1	14	—
Polarisationsapparate von 2 Pfd. 10 Sh. an.	—	—	—
Ross's achromatischer Kondensor	3	—	—
Gillett's achromatischer Kondensor	7	—	—
Paraboloid zur Beleuchtung auf dunklem Grunde	1	13	6
Einfache Linse mit dunklem Fleck zur Prüfung von Testobjekten	—	7	6

No. 17.

Preisverzeichniss von Smith, Beck & Beck in London.

31, Cornhill, E. C.

1859 & 1863

Die Instrumente sind in 3 Klassen getheilt und No. 1 auf welche wir uns hier beschränken, die beste Qualität darstellend.

1. Verbessertes kleines Mikroskop: 3 Okulare, Systeme $\frac{2}{3}$ '' (30^o) und $\frac{1}{8}$ '' (85^o). Vergrößerungen 60, 105, 180, 210, 330 und 520. Bildumdrehendes Glas.

Die Leiste, welche den Körper trägt, ist am Gestell fortgesetzt bis unter den Tisch. Dieser hat einen beweglichen Zylindersinsatz, um alle Beleuchtungsapparate leicht und sicher einsetzen zu können. Die Säule, welche den Körper trägt, hat ein Gelenk für schiefe Stellung und ist auf ihrem Fusse drehbar. Der Körper hat grobe und feine Bewegung und eine graduirte Rohre. Der Tisch ist $\frac{1}{2}$ Zoll dick und besitzt vertikale, sowie horizontale Bewegung, Drehscheibe und Klammern, Diaphragma mit drehbaren und zum Knechbaren Einsätzen, Planer und konkaver Spiegel auf beweglichen Armen, Seitliche Beleuchtungslinse, Lieberkühn'scher Apparat etc. mit Kasten. 30 Pfd.

2. Ein ähnliches Instrument, aber mit dem Gestell des verbesserten grossen Mikroskops, mit 2 Säulen etc. 35 Pfd.
 3. Verbessertes kleines Mikroskop mit 3 Okularen, 3 Objektivsystemen $\frac{2}{3}$ Zoll (30^o), $\frac{1}{3}$ '' (55^o) und $\frac{1}{4}$ '' (100^o) und zahlreichen Beigaben. 50 Pfd.
 4. Derselbe optische Theil mit dem Stativ des grossen Mikroskops. 55 Pfd.
 5. Vollständig verbessertes grosses Mikroskop mit 5 Linsensystemen, $\frac{1}{2}$ Zoll (20^o), $\frac{3}{4}$ '' (30^o), $\frac{1}{2}$ '' (55^o), $\frac{1}{3}$ '' (100^o) und $\frac{1}{4}$ '' (120^o). 3 Okulare, Vergrößerungen von 20—1300. Beleuchtungsrichtungen u. verbesserten Kondensor, Polarisationseinrichtungen und zahlreichem Nebenapparat. 81 Pfd.
 6. Neues Universal Mikroskop 1863 mit 2 Objektivsystemen $\frac{1}{4}$ '' und $\frac{1}{4}$ '' und zwei Okularen. 5 Pfd.

Einzelpreise von Linsensystemen: alle Systeme, welche stärker als $\frac{2}{3}$ Zoll sind, ausgenommen nur $\frac{1}{4}$ '' mit Korrektionsapparat:

	2 Zoll 10''	1 Pf. 10 Sh. 6 d.		
$\frac{1}{2}$ ''	20 ^o	3	10	—
1	22 ^o	2	10	—
$\frac{2}{3}$	30 ^o	3	3	—
$\frac{1}{3}$	55—75 ^o	5	1	— (7 Pf. 7 Sh.)
$\frac{1}{4}$	75 ^o	2	10	—
$\frac{1}{5}$	85—100 ^o	5	5	— (6 Pf. 6 Sh.)
$\frac{1}{6}$	120 ^o	4	—	—

Zahlreiche Stativ- und Nebenapparate.

No. 18.

Preisverzeichniss der Mikroskope von **M. Pillischer** in London.
88, New Bond Street, W.
(1865.)

A. Preise der Gestelle ohne Objektive.

1. Verbessertes Stativ mit grober und feiner Bewegung und einem graduirten, durch ein Triebwerk ausziehbaren Rohr, beweglichem Tisch mit einer rechtwinkligen, $1\frac{1}{4}$ " betragenden Bewegung, einem gleitenden und drehbaren Objekthalter und Federklemme, sekundärem Objektstisch zur Aufnahme des Kondensors, Polarisations- und andere Apparate, ebener und konkaver Spiegel, drehbare Blendung, drei Okulare 29 Pfd.
2. Verbessertes kleineres, dem vorigen ähnliches Stativ mit $1\frac{1}{2}$ " betragender rechtwinkliger Bewegung und 2 Okularen 14 Pfd. 14 Sh.
3. Verbessertes Mikroskop mit einer $\frac{3}{4}$ " betragenden rechtwinkligen Bewegung ohne Hilfsobjektstisch, mit 2 Okularen 12 Pfd. 12 Sh.
4. Verbessertes Stativ mit Pillischer's Hebeltisch, sonst ganz gleich 7 Pfd. 10 Sh.
5. Verbessertes ärztliches Mikroskop mit 2 Okularen, einem Objektivsystem von $1\frac{1}{2}$ " und 25° Oeffnungsw. sowie einem $\frac{1}{4}$ " System m. 80° , Beleuchtungslinse etc. 17 Pf. 17 Sh.
6. Verbesserte Studirmikroskope von 15 Pfd. 15 Sh. bis 7 Pfd. 7 Sh.
7. Kleineres Studirmikroskop (mit der Preis-Medaille auf der Ausstellung von 1862 versehen), mit grober und feiner Bewegung, konkavem Spiegel und drehbarem Diaphragma, einer Beleuchtungslinse, einem Linsensysteme, welches in 3 Kombinationen, als $1\frac{1}{2}$ " und $\frac{1}{4}$ " benützt werden kann 5 Pfd.
(Zu den Instrumenten No. 1—4 werden die Kästen mit 7 Pfd. 7 Sh. bis 1 Pfd. 10 Sh. berechnet.)

B. Preise der Linsensysteme.

Linsensysteme	Oeffnungswinkel	Vergrößerungen mit den vier verschiedenen Okularen				Preise	Lieberkühn'sche Beleuchtungs-Apparate
		A.	B.	C.	D.		
3"	120	13	22	36	60	2 10 —	
2"	150	—	35	60	90	2 10 —	— 15 6
2"	120	20	—	—	—	1 10 —	
$1\frac{1}{2}$ "	220	28	45	75	120	2 10 —	— 15 6
1"	250	40	65	110	175	2 10 —	— 14 0
1"	150	—	—	—	—	1 10 —	
$\frac{1}{2}$ "	800	95	155	270	430	5 — —	— 10 6
$\frac{4}{10}$ "	550	142	230	375	655	4 — —	
$\frac{4}{10}$ "	950	—	—	—	—	5 — —	
$\frac{3}{4}$ "	1000	195	310	540	850	5 — —	
$\frac{1}{4}$ "	800	—	—	—	—	3 3 —	
$\frac{1}{8}$ "	1300	320	510	700	910	6 — —	
$\frac{1}{6}$ "	1400	425	675	900	1200	7 10 —	

C. Preise der Nebenapparate.

Wenham's binokuläre stereoskopische Vorrichtung mit zwei Röhren und einem Okulare	6 Pfd.	6 Sh.	— d.
Okular No. 2	—	15	6
Okular No. 4	—	17	6
Verbesserter achrom. Kondensor mit Blendungen u. Lichtstopfern	5	—	—
Amici'sches Prisma	2	2	—
Parabolischer Kondensor	1	10	—
Grosse Linse mit dunkler Mitte	—	12	6
Polarisationsapparat	2	2	—
Grosse Beleuchtungslinse	1	2	6
Camera lucida mit Prisma	—	18	—
Bildumdrehendes Okular	—	18	—
		26*	

No. 19.

Preisverzeichniß von S. Highley in London.

70, Dean Street, Soho Square, W

1862.

Taschenlupe mit 2 Gläsern etc. in Schildpattfassung	12 Sh. 6 d.
Coddington's Lupe in Silber gefasst	15 Sh. — d.
Quecket's Taschen-Lektionsmikroskop mit 3 Linsen etc.	2 Pf. 10 Sh.
Beale's klinisches Taschennikroskop	1 Pf. 5 Sh.
Highley's Schul-Mikroskop mit schief zu stellendem Stativ, Triebwerk etc. 2 Okularen und 2 Systemen, sonstigem Zubehör und Kasten	5 Pf. 5 Sh.
Highley's Schul-Mikroskop für Spitäler, mit magnetischem Objektisch, schief zu stellendem Stativ, planem und konkavem Spiegel, seitlichem Kondensator, Pinzette für den Objektisch etc. einem System von 1" und einem anderen von 1/4"; mit Kästen. Nach der Güte und dem Öffnungswinkel der Linsensysteme im Preise wechselnd von	12 Pf. 10 Sh. — 7 Pf. 10 Sh. 6 d.
Zubehör zu dem vorigen Instrumente, bestehend in einem zweiten Okular, einem Beleuchtungsapparat bei hellem und verdunkeltem Schfeld, Polarisationsvorrichtung, Camera lucida, Objektischmikrometer, Thierbehälter, Zoophytenrog etc. in Mahagonikasten	5 Pfd.
Highley's grosses Mikroskop Auf Brooke'schem Dreifuss ruhend, mit Triebwerkstellungen, Zentrirung unter dem Tisch, doppeltem Spiegel etc., alles von erster Qualität	10 Pfd.
Beale's Demonstrationsmikroskop für Lehrer mit Linsen etc. von verbesserter Konstruktion	3 Pfd.
Achromatische Linsensysteme: 2 Zoll 10" 1 Pfd. 1 Sh.; 1 Zoll 15" 1 Pfd. 1 Sh.; 1 Zoll 7" 1 Pf. 11 Sh. 6 d.; 2 Zoll 12" 1 Pf. 11 Sh. 6 d.; 1" 25" 2 Pf. 10 Sh.; 1/4" 3" 3 Pf. 3 Sh.; 2 Zoll 15" 2 Pf. 10 Sh.; 1" 25" 3 Pf. 3 Sh.; 1/4" 95" 4 Pf. 4 Sh.; 1" 135" 6 Pf.; 1" 150" 7 Pf. 7 Sh.	

No. 20.

Preisverzeichniß von Ch. Baker in London.

243 & 244, High Holborn.

No 1 Zusammengesetztes Mikroskop, größte Form mit allen neueren Verbesserungen, zwischen zwei Säulen aufgehängt; grobe Bewegung durch Zahn und Trieb, feine durch Mikrometerschraube; besonderer durch Schrauben nach entgegenetzten Richtungen einen Zoll weit beweglicher Objektisch, ein gleitender und rotirender Objekthalter, akzessorischer unterer Tisch zur Aufnahme der Blendungen, Polarisations- und Kondensatorvorrichtungen etc.; doppelter Spiegel, 2 Okulare	21 Pf. — Sh. — d.
No 1 A Das gleiche Stativ, aber ohne den akzessorischen Tisch	14 " 10 " — "
No 1 B Stativ nur kleiner, aber ganz gleich dem vorhergehenden	11 " 10 " — "
No 1 C ohne den beweglichen Tisch	7 " 15 " — "
No 2 Kleineres Stativ mit beweglichem Tisch, doppelter Bewegung, Plan- und Konkavspiegel und 1 Okular	8 Pf. 15 Sh. — d.
Dasselbe ohne den beweglichen Tisch	6 " 15 " — "
Besondere Tische für die Gestelle No. 1 A, No 1, B oder No. 2 von	2 " — " — "
No 3 Binokulares Stativ vollendeter Konstruktion mit 2 Okularen, doppeltem Spiegel, gleitendem Tisch und doppelter Bewegung zum Einstellen	5 Pf. 10 Sh. — d.
Dasselbe Stativ, die Okulare durch Schraube verstellbar	6 " — " — "
Wenham's binokulare verbesserte Einrichtung für die bisher genannten Stativ 5 Pf.	
Zu kleineren Studirmikroskopen	3 Pf. 10 Sh. — d.
No 4 Studirmikroskop, doppelte Bewegung, gleitender Objekthalter, 3 achromatische Linsen etc. in Mahagonikasten	4 Pf. 4 Sh. — d.
No 5 Schul-Mikroskop	3 " 3 " — "
Mahagonikasten	von 4—1 12 " 6 "
Reise-Mikroskop	2 " 5 " — "
Taschen-Mikroskop	2 " — " — "
Einfaches Mikroskop mit 3 Linsen	1 " 15 " — "

Linsensysteme, Vergrößerungen und Preise.

Vergrößerungen mit den verschiedenen Okularen.

System	Oeffn.winkel	A	B	C	D	Preis	— d.
3	zöllig 10°	17	28	31	50	1 Pf. 15 Sh.	—
2	12°	25	35	58	70	1	10
2	15°	25	35	58	70	1	17 6
1 1/2	20°	32	54	75	90	1	17 6
1	15°	56	76	128	158	1	10 —
1	23°	56	76	128	158	1	17 6
1	30°	56	76	128	158	2	2 —
2/3	" 35°	66	91	132	183	2	5 —
1/2	mit Korr. 60°	120	168	280	387	3	— —
1/2	ohne Korr. 40°	120	168	280	387	2	10 —
4/10	mit Korr. 70°	172	230	393	480	3	5 —
4/10	95°	172	230	393	480	3	10 —
1/8	75°	248	345	575	700	3	5 —
1/4	95°	248	345	575	700	3	15 —
1/4	ohne Korr. 75°	225	312	445	615	2	10 —
1/8	mit Korr. 115°	348	558	870	1050	5	5 6
1/8	125°	318	558	870	1050	6	6 —
Deutsche Linsensysteme						1 Pf. 2 Sh. 6 d.	— 1 Pf. 5 Sh.
Lieberkühn'sche Beleuchtungsapparate von							6 — 15 Sh.
Beleuchtungslinsen von						7 Sh. 6 d.	— 15 Sh. 6 d.
Gillet's achromatischer Kondensor							5 Pf. 5 Sh.
Neuer verbesserter Kondensor auch für das binokuläre Mikroskop verwendbar						1 Pf. 10 Sh.	
Parabolischer Kondensor von						1 Pf. 5 Sh.	— 1 Pf. 10 Sh.
Derselbe mit Schraubenvorrichtung							1 Pf. 15 Sh.
Polarisationsapparate von						1 Pf. 5 Sh.	— 1 Pf. 17 Sh. 6 d.
Okulare							6 Sh. — 12 Sh. 6 d.
Camera lucida							15 Sh. — 1 Pf.
Objektivmikrometer							4 Sh. 6 d.
Okularmikrometer in Messing gefasst							8 Sh. 6 d.
ohne Messingfassung							6 —
Kompressorium von							6 6
Objektfinder							4 —

Druckfehler.

Seite	1 Zeile	20 von unten	statt spärlich	lies späterhin.
"	101	"	11 von oben	statt hohlen lies hohen.
"	122	"	12 von oben	statt essigsure lies essigsaurer.
"	164	"	14 von oben	statt Medallarkarzinom lies Medullarkarzinom.

I. C. B. - BIBLIOTECA

TRANSF. #msb-^{Schöner}ch-~~discovery~~

DATA 28 / Januar / 1977

Druck von Breitkopf und Hartel in Leipzig

DA 28.1.1977
X-Transf. FMUSP Hadd.
VALOR

NSY 2959

DEDALUS - Acervo ICB

Das Mikroskop und die mikroskopische Technik.

QH207
F893m
1871



12100001589

DEPT. DE INVEST. E
FAC. MED. UNIV. DE
SÃO PAULO



