

Mikroskopie und Chemie am Krankenbett.

Für Studierende und Ärzte bearbeitet

von

Professor Dr. H. Lenhartz,
Direktor des Eppendorfer Krankenhauses in Hamburg.

Fünfte, wesentlich umgearbeitete Auflage.

Mit 85 Textfiguren und 4 Tafeln in Farbendruck.



Springer-Verlag Berlin Heidelberg GmbH 1907

ISBN 978-3-662-35607-4

ISBN 978-3-662-36437-6 (eBook)

DOI 10.1007/978-3-662-36437-6

Softcover reprint of the hardcover 5th edition 1907

Von dem Buch ist eine Übersetzung ins Englische
von Prof. Brooks erschienen.

Alle Rechte, insbesondere das der
Übersetzung in fremde Sprachen, vorbehalten.

Aus dem Vorwort zur ersten Auflage.

Es war mein Bestreben, Ärzten und Studierenden ein Buch zu bieten, das sowohl über die klinisch-mikroskopischen und chemischen Untersuchungsmethoden als auch über deren diagnostische Verwertung in der Praxis unterrichtet. Regelmäßige, unsern Gegenstand betreffende Übungen werden bislang an den meisten Universitäten nur selten abgehalten und daher in ihrer Bedeutung von den praktischen Ärzten vielfach unterschätzt; ihre Pflege wird aber immer notwendiger, je mehr der Stoff anwächst. Schon jetzt ist dieser zu umfangreich, um in der Klinik oder Propädeutik genügend mit abgehandelt zu werden. Nur durch praktische Übungen, wie sie ja für andere Disziplinen längst Regel sind, können sich die Studierenden die Kenntnisse erwerben, deren man in der Praxis bedarf. Von dieser Voraussetzung ausgehend, habe ich an der Leipziger Klinik schon seit mehreren Jahren diese Spezialkurse eingerichtet und geleitet.

Aus der Lehrtätigkeit heraus sind die hier in erweiterter Form wiedergegebenen Vorlesungen entstanden. Das reiche Material der hiesigen Klinik, mit der ich seit meiner 1879 unter Ernst Wagners Leitung beginnenden Assistentenzeit fast immer in Verkehr geblieben bin, hat mir auch unter Curschmann stets zur Verfügung ge-

standen und mir Gelegenheit geboten, der hier von mir vertretenen Richtung mein besonderes Interesse zuzuwenden.

Über die Einteilung des Buchs orientiert ein Blick in das Inhaltsverzeichnis. Hier sei noch bemerkt, daß ich in dem mikroskopischen Teile nur die Untersuchung frischer und getrockneter Klatsch- und Zupfpräparate berücksichtigt habe, weil die umständlichere Untersuchung von Schnitten u. dergl. in das Gebiet der pathologischen Anatomie gehört. Der mikroskopischen Beschreibung habe ich überall eine sorgfältige makroskopische Aufnahme vorausgeschickt.

Die Chemie findet vor allem bei der Harnuntersuchung eingehende Beachtung, während in den von der Prüfung des Bluts und Mageninhalts handelnden Abschnitten nur die praktisch wichtigen, u. a. die gerichtsarztlichen Blutuntersuchungen aufgenommen sind.

Im ersten Abschnitt des Buchs sind in möglichster Kürze die pflanzlichen und tierischen Parasiten behandelt. Nur so konnte die für die Pathologie immer wichtiger erscheinende Parasitenlehre einheitlich dargestellt und vielfachen Wiederholungen in den nachfolgenden Abschnitten vorgebeugt werden. Daß dabei die Beschreibung der pflanzlichen Parasiten einen breiteren Raum einnimmt, versteht sich heutzutage von selbst. Bezüglich mancher Einzelfragen habe ich hier besonders Baumgartens Mykologie und Leuckarts klassische Parasitenlehre berücksichtigt, die die Gesamtforschung auf diesen Gebieten widerspiegeln.

Bei der Blutuntersuchung sind die farbenanalytischen Studien Ehrlichs u. a. eingehend besprochen; daß hier noch viele Fragen der Beantwortung warten, wird jeder zugeben, der die Sache objektiv prüft.

Die Lehre vom Auswurf und Harn ist, wie ich meine, in umfassender und doch knapper Form bearbeitet; hier habe ich ganz besonders die Interessen der in der Praxis stehenden Kollegen im Auge gehabt und daher die diagnostischen Fragen überall eingehend berücksichtigt.

Bei dem Lehrbuchcharakter des Buchs habe ich von Literaturangaben abgesehen, dagegen habe ich aus historischem Interesse die Namen der um die Entwicklung verdienten Autoren in den Text aufgenommen.

April 1893.

Dr. Hermann Lenhartz,

a. o. Professor an der Universität Leipzig.

Vorwort zur fünften Auflage.

Die vorliegende fünfte Auflage hat eine gründliche Durcharbeitung erfahren. Es sind nicht nur die Ergebnisse der allgemeinen Forschung, sondern auch die persönlichen reichen Erfahrungen verwertet, wie sie mir in meinem großen Hamburger Arbeitsgebiete fortlaufend beschieden sind.

Neue wertvolle Färbungsmethoden für Blut- und Bakterienpräparate u. a. sind sorgfältig berücksichtigt und vielfache Änderungen und Zusätze in den Abschnitten über die Untersuchung des Auswurfs, der Harn- und Stuhlentleerungen sowie bei der Prüfung der Punktionsflüssigkeiten aufgenommen; gerade im letzteren Abschnitt ist auch die Cytodiagnose eingehend besprochen.

Daß der *Spirochaete pallida* und den Trypanosomen gründliche Beachtung geschenkt ist, braucht kaum hervorgehoben zu werden. Eine vierte Farbentafel ist angefügt, um diese wichtigen Entdeckungen im Bilde darzustellen und einige andere Nachträge aufzunehmen.

So darf ich hoffen, daß auch die neue Auflage sich sowohl bei der klinischen Ausbildung der Studierenden wie bei der täglichen Arbeit am Krankenbett für die in der Praxis stehenden Kollegen als zuverlässiger Ratgeber wiederum bewähren wird.

Meinem II. Sekundärarzt Herrn Dr. Otten danke ich für die große Hilfe, die er mir durch die Übernahme der Korrekturen freundlichst erwiesen hat.

Eppendorfer Krankenhaus, Frühjahr 1907.

Hermann Lenhartz.

Inhaltsverzeichnis.

| | Seite |
|---|-------|
| Einleitende Bemerkungen über die Einrichtung und Handhabung des Mikroskops usw. | 1 |

I. Pflanzliche und tierische Parasiten.

A. Pflanzliche Parasiten.

| | |
|--|----|
| 1. Bakterien | 8 |
| Allgemeine Vorbemerkungen | 8 |
| Allgemeine Bemerkungen über die Untersuchung der Bakterien | 12 |
| 1. Nachweis der Bakterien durch das Kulturverfahren | 12 |
| Blutkultur | 17 |
| 2. Die mikroskopische Untersuchung der Bakterien | 18 |
| Herstellung der Deckglastrockenpräparate | 20 |
| Die Färbung der Trockenpräparate | 21 |
| Isolierte Bakterienfärbung | 26 |
| Spezifische Bakterienfärbung | 27 |
| Die pathogenen Bakterien | 28 |
| I. Kokken | 28 |
| 1. Bei den verschiedenen Eiterungen | 28 |
| 2. Bei kroupöser Pneumonie | 31 |
| 3. Bei (epidemischer) Cerebrospinal-Meningitis | 34 |
| 4. Bei Gonorrhoe | 36 |
| II. Bazillen | 39 |
| 1. Tuberkulose | 39 |
| Anhang: Pseudotuberkulose- oder Smegma-Bazillen | 45 |
| Micrococcus tetragenus | 47 |
| 2. Bei Lepra | 48 |
| 3. Bei Typhus abdominalis | 48 |
| Anhang: Paratyphus | 56 |
| 4. Bei Rotz | 56 |
| 5. Bei Milzbrand | 58 |
| 6. Bei Tetanus | 62 |
| 7. Bei Cholera asiatica | 63 |
| 8. Bei Diphtherie | 67 |
| 9. Bei Influenza | 70 |
| 10. Bei der orientalischen Beulenpest | 72 |
| 11. Bei Dysenterie | 73 |
| 12. Bei Infektionen durch das Bacterium coli | 74 |
| III. Spirillen | 76 |
| 1. Spirochaete Obermeieri bei Febris recurrens | 76 |
| 2. Spirochaete der Febris africana recurrens | 77 |
| 3. Spirochaete pallida (Schaudinn) bei Syphilis | 78 |

| | Seite |
|---|-------|
| 2. Streptotricheen | 80 |
| 3. Sproß- oder Hefepilze | 84 |
| 4. Schimmel- oder Fadenpilze | 85 |
| Anhang | 92 |
| B. Tierische Parasiten. | |
| 1. Ektoparasiten | 94 |
| 2. Entoparasiten | 97 |
| I. Protozoen | 97 |
| II. Die Eingeweidewürmer | 108 |
| a) Nematoden | 109 |
| b) Kestoden | 116 |
| c) Trematoden | 123 |
| II. Die Untersuchung des Blutes. | |
| A. Das Blut bei Gesunden. | |
| Physiologische Vorbemerkungen | 126 |
| Die molekulare Konzentration des Blutes | 141 |
| B. Das Blut bei Kranken. | |
| Herstellung der Bluttrockenpräparate | 144 |
| Färbung der Bluttrockenpräparate | 145 |
| Änderungen des Blutbefundes bei Krankheiten | 147 |
| a) Allgemeine Übersicht | 147 |
| I. An den roten Blutzellen | 147 |
| II. An den Leukozyten | 151 |
| b) Bei speziellen Erkrankungen | 155 |
| I. Die Anämien | 155 |
| II. Leukämie | 162 |
| III. Leukozytose | 171 |
| IV. Pseudoleukämie. Lymphomatosis | 178 |
| V. Hämoglobinämie | 179 |
| VI. Kohlenoxydvergiftung | 181 |
| VII. Mikroorganismen im Blut | 182 |
| Forensischer Nachweis von Blutspuren | 183 |
| III. Die Untersuchung des Auswurfs | |
| Die Untersuchung im allgemeinen | 192 |
| Makroskopische Untersuchung | 196 |
| Mikroskopische Untersuchung | 199 |
| Pflanzliche Parasiten im Sputum | 211 |
| Tierische Parasiten im Sputum | 214 |
| Verhalten des Auswurfs bei besonderen Krankheiten | 217 |
| Bei akuten Katarrhen der Luftwege | 217 |
| Bei chronischen Katarrhen | 217 |
| Bei Bronchiektasien | 218 |
| Bei der fötiden oder putriden Bronchitis | 219 |
| Bei der fibrinösen Bronchitis | 219 |
| Bei akuter kroupöser Pneumonie | 219 |
| Beim Brand | 223 |

| | Seite |
|--|-------|
| Beim Lungenabszeß | 225 |
| Bei dem Durchbruch eines Empyems | 225 |
| Bei Lungentuberkulose | 226 |
| Bei Bronchialasthma | 230 |
| Beim Lungenödem | 236 |
| Bei Grippe | 237 |
| Das Herzfehlersputum | 237 |
| Bei Hysterie | 243 |

IV. Die Untersuchung des Mundhöhlensekrets und der Magen- und Darmentleerungen.

| | |
|---|-----|
| A. Untersuchung der Mundhöhle | 247 |
| B. Befund bei Krankheiten des Magens. | |
| 1. Die Mikroskopie des Mageninhalts | 251 |
| Aussehen und mikroskopisches Verhalten des Erbrochenen bei besonderen Krankheiten | 253 |
| 2. Prüfung der Saftsekretion durch die chemische Untersuchung des Mageninhalts | 255 |
| a) Bedeutung und Nachweis der freien HCl | 256 |
| b) Bestimmung der Milchsäure | 263 |
| c) Nachweis des Pepsins | 265 |
| d) Eiweißverdauung | 266 |
| e) Prüfung der Stärkeverdauung | 267 |
| f) Prüfung der Motilität des Magens | 267 |
| g) Prüfung der Resorption | 268 |
| Anhang: Nachweis von Blut im Mageninhalt und Stuhl | 269 |
| C. Befund bei Erkrankungen des Darms. | |
| Makroskopische Untersuchung | 270 |
| Mikroskopische Untersuchung | 272 |
| a) Unter normalen Verhältnissen | 273 |
| b) Bei krankhaften Zuständen | 274 |
| c) Verhalten bei bestimmten Erkrankungen | 277 |
| 1. Bei akuten Darmkatarrhen | 277 |
| 2. Chronische Darmkatarrhe | 278 |
| 3. Nervöse Diarrhoe | 278 |
| 4. Enteritis membranacea | 278 |
| 5. Darmgeschwüre | 279 |
| 6. Atrophie der Darmschleimhaut | 280 |
| 7. Bei Icterus catarrhalis | 280 |
| 8. Bei Leberdegeneration und Cirrhose | 280 |
| 9. Bei Darmtuberkulose | 280 |
| 10. Ruhr | 281 |
| 11. Typhus abdominalis | 282 |
| 12. Cholera | 282 |
| 13. Bei Syphilis | 283 |
| 14. Bei Mastdarmkrebs | 283 |
| 15. Intussuszeptionen | 283 |

V. Die Untersuchung des Harns.

| | |
|--|-----|
| Allgemeines | 284 |
| Die molekulare Konzentration des Harns | 287 |
| A. Genauere chemische Untersuchung des Harns. | |
| 1. Nachweis der normalen Harnbestandteile | 288 |
| 2. Chemisch nachweisbare pathologische Bestandteile | 290 |
| a) Auftreten von Eiweiß im Harn. Albuminurie | 290 |
| I. Qualitativer Nachweis der Eiweißkörper | 292 |
| Nachweis des Serumalbumins | 292 |
| Nachweis des Globulins | 295 |
| Nachweis von Propepton | 296 |
| Nachweis von Pepton | 296 |
| Nachweis von Fibrin | 297 |
| Nachweis von Mucin | 297 |
| II. Quantitativer Nachweis der Eiweißkörper | 297 |
| Anhang: Der Bence-Jonessche Eiweißkörper | 299 |
| b) Lipurie | 299 |
| c) Hämaturie, Hämoglobinurie | 300 |
| Chemischer Nachweis des Blutfarbstoffs | 300 |
| d) Gallenfarbstoffe | 302 |
| Nachweis des Bilirubins | 302 |
| Nachweis des Urobilins | 303 |
| e) Indikanurie | 304 |
| Nachweis des Indikans | 304 |
| f) Melanurie | 305 |
| g) Alkaptonurie | 306 |
| h) Pentosurie | 306 |
| 3. Änderungen im Aussehen und chemischen Verhalten des Harns durch gewisse, in den Körper aufgenommene Arzneimittel | 307 |
| 4. Glykosurie und Diabetes mellitus | 309 |
| Qualitativer und quantitativer Nachweis des Zuckers | 312 |
| Zuckerproben | 312 |
| 1. Trommersche Probe | 312 |
| 2. Probe mit Fehlingscher Lösung | 313 |
| 3. Mooresche Probe | 313 |
| 4. Böttchersche Probe | 314 |
| 5. Nylandersche Probe | 314 |
| 6. Phenylhydrazinprobe nach v. Jaksch | 315 |
| 7. Die Methode von Hoppe-Seyler | 315 |
| 8. Die Gärungsprobe | 316 |
| 9. Nachweis mit dem Polarisationsapparat | 319 |
| 10. Die Fehlingsche Methode | 322 |
| 11. Aräo-Saccharimeter von J. Schütz | 323 |
| 12. Die aräometrische Gärungsprobe nach Roberts | 324 |
| Anhang: 1. Die Probe von Bremer | 326 |
| 2. Die Probe von Williamson | 326 |
| B. Mikroskopische Untersuchung des Harns. | |
| 1. Organisierter Harnsatz | 328 |
| a) Rote Blutkörperchen | 330 |
| b) Leukozyten | 331 |

| | Seite |
|--|-------|
| c) Epithelien | 331 |
| d) Harnzylinder | 333 |
| e) Eiter | 338 |
| f) Schleim | 339 |
| g) Fibrin | 339 |
| h) Fett | 339 |
| i) Samenbestandteile | 339 |
| k) Pigment | 340 |
| l) Fettsige Abgänge bei Tuberkulose | 340 |
| m) Gewebs- und Neubildungsbestandteile | 340 |
| n) Parasiten | 341 |
| 2. Nicht organisierter Harnsatz | 343 |

C. Spektroskopie des Harns 349

D. Verhalten des Harns bei einzelnen Krankheiten.

| | |
|---------------------------------------|-----|
| 1. Krankheiten der Nieren | 350 |
| a) Akute Nephritis | 350 |
| b) Chronische Nephritis | 354 |
| c) Schrumpfnieren | 357 |
| d) Das Amyloid der Nieren | 358 |
| 2. Krankheiten der Harnwege | 359 |
| 1. Pyelitis | 360 |
| 2. Cystitis | 361 |
| 3. Urethritis | 362 |
| 4. Tripper | 362 |
| 5. Spermatorrhoe | 364 |
| 6. Azoospermatorrhoe | 364 |
| 7. Azoospermie | 366 |
| 8. Oligozoospermie | 366 |
| 3. Hämoglobinurie | 366 |
| 4. Neubildungen | 367 |
| 5. Konkrementbildungen | 368 |

VI. Die Untersuchung der Punktions-Flüssigkeiten.

| | |
|---|-----|
| 1. Transsudate | 369 |
| 2. Exsudate | 370 |
| 3. Echinococcus-Cysteninhalt | 376 |
| 4. Ovarialcysten | 378 |
| 5. Hydronephrose | 378 |
| 6. Hydrops der Gallenblase | 379 |
| 7. Punktion oder Inzision von Gichtknoten | 379 |
| 8. Punktion der Gelenke | 380 |
| 9. Punktion des Wirbelkanals | 380 |

Anhang.

| | |
|---|-----|
| 1. Untersuchung der Ausscheidungen aus der Brustdrüse | 387 |
| 2. Untersuchung der Scheidenabsonderungen | 387 |
| 3. Abortblutungen | 390 |
| 4. Die Untersuchung der Kuhmilch | 390 |
| Sachregister | 392 |

Einleitende Bemerkungen

über die

Einrichtung und Handhabung des Mikroskops und über die notwendigsten Reagentien und Hilfsgeräte.

1. Der optische Teil des Mikroskops wird gebildet aus dem Objektiv, das am unteren Ende des Tubus angeschraubt, und dem Okular, das in die obere Öffnung desselben eingelassen wird. Das Objektiv liefert das vergrößerte umgekehrte Bild, das vom Okular aufgefangen und weiter vergrößert wird. Das erste besteht aus einem System verschiedenartiger Linsen, das durch seine Zusammenstellung aus Crownglas-Sammel- und Flintglas-Zerstreuungslinsen die chromatische Aberration nach Möglichkeit ausschaltet. Diese würde sich bei der Anwendung nur einer Linse durch das Auftreten einer farbigen, das Gesichtsfeld mehr oder weniger einengenden Randzone in störender Weise geltend machen, da die das weiße Licht zusammensetzenden Strahlen verschiedenartig gebrochen würden. Einer weiteren Schädigung des Bildes, der sphärischen Aberration, wird durch ein in den Tubus eingeschaltetes Diaphragma vorgebeugt, das die peripheren Strahlenbündel des das Objektiv durchsetzenden Lichtkegels abfängt und die Vereinigung der (zentralen) Strahlen in einem Punkte ermöglicht.

Die Leistungsfähigkeit der Mikroskope ist in den letzten Jahrzehnten durch die Einführung der Immersionslinsen und des Abbeschen Beleuchtungsapparates wesentlich erhöht worden. Bei dem Gebrauch der früher allein üblichen „Trockensysteme“ erleidet das von dem Hohl- oder Planspiegel reflektierte Licht dadurch stetige Einbuße, daß infolge des verschiedenen Brechungsvermögens der zu durchsetzenden Medien die Lichtstrahlen bei dem Vordringen durch Objektträger und Deckglas und beim Wechsel der zwischen Präparat und Frontlinse gelegenen Luftschicht, endlich

beim Eintritt in das Linsensystem jedesmal eine teilweise Ablenkung erfahren. Bei einer großen Reihe von Untersuchungen, ganz besonders bei der Erforschung pathogener Bakterien, wird durch diesen Lichtausfall die Leistungsfähigkeit des Mikroskops empfindlich herabgesetzt. Durch die von Koch in die Mikroskopie eingeführten Immersionen ist der Lichtverlust auf einen geringen Grad beschränkt. Die Einschaltung von Wasser zwischen Frontlinse und Präparat hat schon merklich genützt. In viel auffälligerer Weise wird aber eine Vergrößerung des Lichtkegels und größere Schärfe und Helligkeit der Bilder erzielt durch die Einschaltung einer Immersionsflüssigkeit, die wie das Zedernöl den Brechungsindex des Crownsglases besitzt; es wird dann jede Brechung der Lichtstrahlen vor ihrem Eintritt in das Objektiv verhindert.

Der Wert der Immersionslinsen wird durch den Abbeschen Beleuchtungsapparat wesentlich erhöht. Derselbe besteht, außer dem Spiegel und Diaphragmahalter, aus einer Verbindung von 2 oder 3 Linsen, wovon die eine plankonvex, die zweite bikonvex, bezw. die mittlere konkavkonvex ist. Der Kondensor wird in den Ausschnitt des Mikroskoptischchens so eingestellt, daß die ebene Fläche der oberen plankonvexen Linse mit der Tischebene zusammenfällt. Jetzt kann man mit der Sammellinse einen mächtigen Lichtkegel auf das Präparat konzentrieren. Die Intensität des Lichts wird durch Blenden geregelt, die in den Diaphragmahalter als konzentrisch durchlochte Scheiben eingelegt werden. Am einfachsten aber wird die Blendung durch die Bewegung der „Iris-Blende“ erreicht, die in sehr bequemer, sinnreicher Weise einen raschen Wechsel in der Größe des Diaphragmas jeden Augenblick zuläßt.

2. Bei der Auswahl eines Mikroskops kommt selbstverständlich der Preis des Instruments in Frage. Wenn es auch im allgemeinen zu empfehlen ist, bei der Anschaffung nicht zu sparen, so möchte ich hier die Bemerkung nicht unterdrücken, daß für den praktischen Arzt, der sich nicht gerade mit dem Studium der Bakterien beschäftigen will, ein einfaches Mikroskop im Preise von etwa 110 Mark völlig ausreicht. Man erhält dafür (von Leitz) ein festes Stativ mit Ok. I u. III und Obj. 3 u. 7, womit eine Linearvergrößerung bis zu 500 erreicht werden kann. Außer der Untersuchung des „Strukturbildes“ von Sputum-, Harn- und anderen Sekretteilen ist auch die Untersuchung auf Tuberkelbazillen und bei einiger Übung selbst auf Gonokokken sehr gut durchführbar.

Unbedingt aber rate ich jedem, bei dem der Preis nicht den Ausschlag zu geben hat, ein besseres Instrument auszuwählen, vor allem gleich ein gutes Stativ mit „Zahn und Trieb“ zur Bewegung des Tubus; die Anschaffung besserer Linsen besonders der Immer-

sionssysteme kann ja nach und nach erfolgen. Ausgezeichnete Mikroskope liefern die Firmen C. Zeiß in Jena und E. Leitz in Wetzlar. Die illustrierten Kataloge geben jede nötige Auskunft.

Für spezielle wissenschaftliche Untersuchungen ist die Anschaffung von Meß- und Zeichenapparaten, die mit dem Mikroskop in Verbindung gebracht werden, durchaus nötig. Für die Messungen ist das „Mikrometerokular“ zu empfehlen, da das Augenglas zur genauen Einstellung für jedes Auge verschiebbar ist; für Zählungen mannigfacher Art ist das ebenfalls in das Okular einlegbare „Netzmikrometer“ am Platz. Als Zeichenapparat sind die Camera lucida von Oberhäuser und Abbe oder das Zeichenprisma am meisten in Gebrauch. Ich selbst ziehe den von Zeiß eingeführten Zeichenapparat nach Abbe vor, der so eingerichtet ist, daß sich das Prismengehäuse mit dem Spiegel in einem Scharnier nach hinten umlegen läßt, während der am Tubus befestigte Stützring in justierter Lage bleibt. Auf diese Weise kann man die verschiedensten Gesichtsfelder durchmustern und beliebig mit dem Zeichenapparat verbinden. Es gehört übrigens einige Übung dazu, ehe man mit dem Apparat umzugehen lernt. Nicht selten stört die große Helligkeit, und blenden die beigegebenen Rauchgläser nicht genügend ab; oft kann man sich dann dadurch helfen, daß man mit der linken Hand je nach Bedarf das Licht am Spiegel abblendet. Es gelingt so, scharfe Umrisse auf die Zeichenfläche zu werfen, die zum Zeichnen durchaus notwendig sind.

Für die genauere Durchmusterung eines Präparats ist der „bewegliche Objektisch“ von großem Wert; die neuen Konstruktionen sind sehr bequem zu handhaben.

Bei den apochromatischen Objektiven sind durch Verwendung neuer Glasarten und wesentlich verbesserte Korrektur die Reste der den früheren Systemen anhaftenden chromatischen und sphärischen Aberration nahezu beseitigt worden. Die Bilder erscheinen völlig farbenrein und erlauben durch geringen Wechsel der Einstellung die gleiche Schärfe des Bildes am Rande und in der Mitte des Sehfelds.

3. Für den Gebrauch des Mikroskops gelten folgende Regeln. Das Instrument ist vor Staub zu schützen; bei häufigem Gebrauch empfiehlt sich die Bedeckung mit einer Glasglocke oder die Einstellung in die jetzt gebräuchlicheren Schränkchen, in denen das Mikroskop bequem steht.

Bei jeder Untersuchung hat man in der Regel mit der schwachen Vergrößerung zu beginnen und erst, nachdem die allgemeine Orientierung vorausgegangen ist, die stärkeren Systeme (am besten mit Revolverapparat) zu benutzen. Die grobe

Einstellung muß bei den einfachen Mikroskopen durch vorsichtige, drehförmige Bewegungen des Tubus bewirkt werden, um nicht durch zu starkes Vordrängen die Frontlinse zu beschädigen. Erfolgt die Abwärtsbewegung schwer und unregelmäßig, so ist der Tubus mit etwas Spiritus zu reinigen oder schwach einzufetten.

Die Instrumente mit sog. Zahn und Trieb gestatten leichtere Annäherung des Objektivs an das Präparat. Beim Gebrauch der Immersionslinsen wird ein kleiner Tropfen Öl auf die Mitte des Deckglases gebracht und die Linse vorsichtig bis zur oberflächlichsten Berührung abwärts bewegt. Nach dem Gebrauch ist die homogene Immersion durch sanftes Andrücken mit Fließpapier vom Öl zu reinigen; auch empfiehlt es sich, mit einem weichen, in Benzin. puriss. getauchten Lappchen durch konzentrische Reibungen den Rest des Öls zu entfernen. Jeder Überschuß an Benzin ist zu vermeiden, damit der einfassende Kitt nicht erweicht wird. Die feinere Einstellung wird unter steter Kontrolle des in das Instrument hineinschauenden Beobachters mit Hilfe der Mikrometerschraube, die in neuerer Zeit meist an dem oberen Ende der Stativsäule angebracht ist, bewirkt. An dieser nimmt die rechte Hand schwache Drehbewegungen vor, während die linke Hand das Präparat hin- und herschieben kann.

Der schwachen Vergrößerung kann sowohl der Plan- als Konkavspiegel das möglichst von einer weißen Wolke aufgefangene Licht zuführen; bei starken Systemen wird in der Regel der mehr Licht bietende Hohlspiegel benutzt. Im allgemeinen verdient das Tageslicht den Vorzug. Künstliches Licht wird am besten durch eine blaue Glasplatte oder eine „Schusterkugel“, die eine sehr verdünnte, mit etwas Ammoniak versetzte, schwefelsaure Kupferlösung enthält, abgetönt. Ausgezeichnetes Licht gibt das Auersche Glühlicht, welches ohne jedes Medium benutzt werden kann.

Bei starker Vergrößerung, die in der Regel durch feinere Objektive, nicht durch stärkere Okulare anzustreben ist, sind möglichst enge Blenden einzulegen oder mit der sehr zu empfehlenden Irisblende der Lichtkegel einzuengen. Die homogenen Immersionssysteme vertragen auch die sehr starken Okulare gut. Der Abbesche Kondensator braucht bei der Beobachtung des „Strukturbildes“ nicht entfernt zu werden, da bei enger Blende die histologischen Feinheiten infolge des verschiedenen, der Struktur eigenen Brechungsvermögens erhalten bleiben. Wird dagegen das „Farbenbild“ besichtigt, so ist jede Blendung zu entfernen oder die Irisblende weit zu öffnen, um die mächtige Lichtquelle zur vollen Wirkung kommen zu lassen. Auf diese Weise werden die histologischen Umrisse — das „Strukturbild“ — nahezu

völlig ausgelöscht: dafür tritt das „Farbenbild“ um so bestimmter hervor.

Für die Untersuchung mit starken Trockensystemen ist es ratsam, eine für das System zweckmäßige Deckglasdicke anzuwenden. Bei den vortrefflichen Instrumenten von Zeiß ist an dem Mantel solcher Systeme die Deckglasdicke, für welche die vollkommenste Korrektur besteht, in Zahlen angegeben. Als mittlere Deckglasstärken gelten die von 0,15—0,2 mm aufwärts. Für die Wirkung der homogenen Immersion kommt die Deckglasdicke nicht in Betracht.

Auch die Tubuslänge muß beachtet werden, da die Objektive auf eine bestimmte Länge desselben justiert sind. Die jedem guten Mikroskop beigegebene Tabelle zeigt an, für welche Länge sich die angegebenen Vergrößerungen verstehen.

Gar nicht selten wird das mikroskopische Bild durch helle, geschlängelte Linien und dunkle und helle Punkte gestört; sie sind der Ausdruck entoptischer Erscheinungen, die ja auch beim gewöhnlichen Sehen als die bekannten „Mouches volantes“ ab und zu auftreten. Daß manche hin und wieder störende Punkte im Gesichtsfeld durch wirkliche Verunreinigungen der optischen Medien veranlaßt sind, erkennt man dadurch am besten, daß man das Okular (seltener das Objektiv) dreht und beobachtet, ob die betreffenden dunkeln Punkte eine gleichförmige Ortsveränderung mitmachen. Die Gläser müssen stets durch sanftes konzentrisches Reiben mit einem weichen, durch Alkohol oder Benzin befeuchteten Lappchen gesäubert werden. Nicht selten hinterlassen die Tücher, mit denen (die System- oder) die Präparatengläser geputzt sind, Spuren am Glas zurück, die den Anfänger leicht irreführen können. Es ist daher der schon oft erteilte Rat am Platz, daß der Untersucher Baumwoll-, Woll- und Seidenfäden, die mit den Gläsern in Berührung gebracht werden, absichtlich unter das Mikroskop bringt, um diese Bilder sich einzuprägen und vor unbequemen Täuschungen bewahrt zu bleiben.

4. Von Reagentien müssen zur Hand sein:

1. Physiologische (0,87—0,9 %) Kochsalzlösung als indifferente Zusatzflüssigkeit, die gleich den übrigen Reagentien am besten vom Rande des Deckglases her dem Präparat zugeführt wird.
2. Säuren:

Essigsäure meist in $\frac{1}{2}$ —2% Lösung; sie bringt die Eiweißstoffe des Zelleibes und die Bindegewebsfasern zum Quellen und macht sie durchsichtig. Die Zellkerne der elastischen Fasern und das Fett sowie die Mikroben bleiben unberührt

und heben sich deshalb von den übrigen aufgehellten Substanzen scharf ab. Das Mucin wird gefällt und auch bei Überschuß der Säure nicht gelöst, während das Fibrin meist rasch aufgehellt wird und verschwindet.

Salz- und Schwefelsäure dienen in 0,5% Lösung zur Entkalkung; bei der Anwendung der ersteren entweicht CO_2 ; im anderen Falle bilden sich Gipskristalle. In 1% Lösung wirken sie wie die Essigsäure. Als Zusatz zum Alkohol (etwa 3%) wird besonders die Salzsäure bei der Entfärbung verwendet. Dieser Salzsäurealkohol ist unverändert haltbar.

Die Osmiumsäure in $\frac{1}{2}$ –1% Lösung verwenden wir zum Nachweis von Fett, das schwarz gefärbt wird, und als Konservierungsmittel bei der Untersuchung des frischen Bluts u. s. f.

3. Alkalien:

Die Kali- und Natronlauge werden in 1–3, höchstens 5% Lösung gebraucht. Sie bringen Eiweiß, Bindegewebe und die Zellkerne zur allmählichen Aufquellung oder Lösung, lassen dagegen Kalk und Pigment, Fett und elastisches Gewebe sowie die Mikroorganismen unverändert.

4. Glycerin. Dasselbe soll absolut rein sein. Es wirkt durch sein hohes Lichtbrechungsvermögen als hervorragendes Aufhellungsmittel. Gleichzeitig ist es zur Konservierung der Präparate zu verwenden, da es weder an der Luft verdunstet noch andere chemische Verbindungen außer mit dem Fette eingeht, das je nach der Menge völlig unsichtbar wird.
5. Alkohol wird als Härtings- (Blut) und Entfärbungsmittel oft verwendet. Äther und Chloroform spielen als Reagens auf Fett eine Rolle. Alkohol und Äther vereint dienen als Härtingsmittel. Mit 10% Essigsäure oder 3% (Salpeter- oder) Salzsäure versetzt, ist der Alkohol ein stärkeres Entfärbungsmittel. Zum gewöhnlichen Auswaschen dient 1% Salzsäure in 70% Alkohol.
6. Formol (Formalin), das als wirksamen Bestandteil 40% Formaldehyd in einer Mischung von Methylalkohol und Wasser enthält, ist zur raschen Härtung von Blutdeckglaspräparaten (s. diese) ausgezeichnet. In 10% wäßriger Lösung ist es zur Härtung frischer Gewebstücke sehr empfehlenswert, da Form, Farbe, Durchsichtig- und Färbbarkeit erhalten bleiben.
7. Farbstoffe. Von diesen werden in umfassender Weise die Anilinfarben gebraucht, und zwar kommen dieselben bei der Bakterienuntersuchung hauptsächlich als basische Farbstoffe zur Verwendung, während bei der Untersuchung der Gewebszellen außer diesen auch die sauren bez. neutralen

benutzt werden. Über die Art ihrer Verwendung werden wir in den Abschnitten über die Bakterien- und Blutuntersuchung eingehend berichten.

Außer den Anilinfarben benutzen wir nicht selten noch das Jod und das Hämatoxylin.

Das Jod färbt in wäßriger Lösung die Albuminate und bindegewebigen Substanzen schwach gelb und läßt die Kerne lebhafter hervortreten; die roten Blutkörper zeigen einen braunen, die sog. Corpora amylacea einen rotweihnlichen oder ebenfalls dunkelbraunen Farbenton. Es wird am besten in verschiedenfacher Verdünnung der Lugolschen Lösung (Jod 1,0, Kal. jod. 2,0, Aq. dest. 100,0) verwandt. Die Präparate halten sich nicht, da das Jod leicht ausgezogen wird. Eine gesättigte Gummilösung ist zur Einbettung empfehlenswert.

Hämatoxylin. Im Gegensatz zu den vorwiegend das Protoplasma färbenden Eosinlösungen ist das Hämatoxylin als eine vortreffliche Kernfarbe zu verwenden. Der in Alkohol gelöste Farbstoff zeigt einen bräunlichen Farbenton, der bei Zusatz von Alaun in einen bläulichen übergeht, den wir bei unseren Arbeiten benutzen.

Durch die Verbindung mit Eosin wird eine vortreffliche Doppelfärbung erzielt. Über die genauere Zusammensetzung und Anwendung der Lösungen wird besonders in dem vom Blut handelnden Abschnitte berichtet werden.

8. Wenige Tropfen alkoholischer Sudanlösung lassen auch die intrazellularen Fetttröpfchen leuchtend rot erscheinen.
9. Canadabalsam. Zur Einbettung der Präparate wird derselbe, meist mit Xylol. purissim. oder Chloroform versetzt, angewandt. Auch der Copaivabalsam und Zedernöl ist zu gleichem Zwecke geeignet. Die Transparenz der Präparate wird durch diesen Balsam noch erhöht.

5. Notwendige oder empfehlenswerte Hilfsgeräte:

Anatomische Pinzetten (1—2) mit zarten Branchen, eine Cornetsche Pinzette¹⁾, die für die Färbung von Deckglastrockenpräparaten hervorragend geeignet ist, eine kleine Schere, ein kleines Messer, 2 Präpariernadeln und eine Platinöse.

Ferner: Objekträger, Deckgläschen, Spiritusflamme, einige kleine Glasstäbe, Pipetten, Reagensgläser, Uhrschälchen, Glastrichter, Spitzgläser; endlich Porzellanschälchen, 1 zur Hälfte mit Asphaltlack geschwärzter Porzellanteller sowie Fließpapier und Etiketten.

¹⁾ Von F. u. M. Lautenschläger, Berlin, zu beziehen.

I. Pflanzliche und tierische Parasiten.

A. Pflanzliche Parasiten.

Die bisher bekannten Erreger der Infektionskrankheiten gehören sämtlich zu den niederen Pilzen. Die systematische Einteilung derselben war vielfachem Wechsel unterworfen. Zweckmäßig erscheint die von Flügge-Frosch vorgenommene Gruppierung in:

1. Spaltpilze, Schizo-(Schisto-)myceten oder Bakterien. 2. Streptotricheen. 3. Sproß- oder Hefepilze oder Blastomyceten. 4. Schimmel- oder Fadenpilze oder Hyphomyceten.

I. Bakterien.

Allgemeine Vorbemerkungen.

Seit den grundlegenden Forschungen F. Cohns u. a. werden die Bakterien allgemein dem Pflanzenreiche eingereiht, da ihre elementaren Gebilde wie die Pflanzenzellen wachsen und sich teilen. Man bezeichnet sie mit Naegeli auch als Spaltpilze (Schisto- oder Schizomyceten), da sie gleich den Pilzen des Chlorophylls entbehren.

Die einzelnen Bakterienzellen bestehen aus einem protoplasmatischen, kernfreien Inhalte, der von einer zellulose- oder eiweißartigen Hülle umschlossen ist. Diese spielt sowohl bei der Zellteilung als auch bei der Bildung der Zellverbände (Zoogloea) eine wichtige Rolle; sie kann durch Wasseraufnahme quellen und in einen gallertigen Zustand übergehen.

In Ermangelung schärferer Trennungsmerkmale teilt man die Bakterien nach ihrer verschiedenartigen morphologischen Erscheinung ein: in Kugelbakterien oder Kokken, stäbchenförmige Zellen oder Bazillen und schraubenförmige Gebilde oder Spirillen.

Die ersteren zeigen, von ganz wenigen Ausnahmen abgesehen, niemals eine wirkliche Eigenbewegung, während wir bei einer großen Reihe von Bazillen und bei allen Spirillen eine mehr oder weniger lebhafte, selbständige Beweglichkeit finden.

Die Eigenbewegung wird stets durch sehr zarte Geißelfäden bewirkt, die meist endständig befestigt sind; bisweilen ist nur eine polare Geißel, bisweilen ein ganzer Büschel von solchen vorhanden. Manche Bakterien zeigen endlich rings herum aufsitzende Geißeln.

Diese Verschiedenartigkeit könnte nach Fischer als Einteilungsprinzip dienen; er unterscheidet bei den Bazillen 1. solche ohne Geißel: Bazillen, 2. mit einer polaren Geißel: Baktrinen, 3. mit Büschel von Geißeln: Baktrillen, 4. diffus mit Geißel besetzte: Baktridien. Die Wahrnehmung der Geißeln ist nicht immer leicht; über ihre Färbung werden wir bei den Typhusbazillen (s. diese) sprechen.

Die Bakterien pflanzen sich entweder durch Spaltung oder Sporenbildung fort. Bei ersterem Vorgang wird die Zelle durch eine von ihrer Hülle ausgehende Querwand in zwei meist gleiche Hälften geteilt, oder die Trennung geschieht nicht nur in einer, sondern nach zwei oder allen drei Richtungen des Raumes. Je nachdem begegnen wir den einfach geteilten Bakterien oder Diplokokken oder den zu viert zusammenliegenden Tafelkokken oder den Sarzine- (Paketkokken-) Bildungen. Bleiben die Diplokokken in längeren Reihen verbunden, so spricht man von Streptokokken (Schnurkokken), erscheinen sie mehr in häufchenartiger Anordnung, so bezeichnet man sie als Staphylokokken (Traubenkokken).

Die Sporenbildung findet (vielleicht) auf zweierlei Arten statt: bei der einen sog. endogenen Sporenbildung, die mit voller Sicherheit erwiesen und zuerst bei den Milzbrandstäbchen genauer erforscht worden ist, bildet sich in der Mutterzelle eine stärker lichtbrechende Zone, die mehr oder weniger rasch zu einer runden, in der Regel

mehr eiförmigen Spore auswächst, die von dem hellen Restteil der Mutterzelle umsäumt erscheint. Bei völliger Reife der Spore zerfließt die äußere Membran, und die Spore wird frei. Sie beginnt dann unter günstigen Nährverhältnissen zu keimen, erscheint weniger lichtbrechend, streckt sich mehr und mehr und gleicht schließlich ganz der Mutterzelle.

Nach manchen Forschern soll die Sporenbildung erst bei Erschöpfung des Nährbodens beginnen, also dann, wenn die Erhaltung der Art gefährdet ist; so viel ist sicher, daß zu ihrer Entwicklung die Sauerstoffzufuhr durchaus nötig ist, und gewisse Temperaturgrenzen eingehalten werden müssen. Die zweite Art der Sporulation wird als Arthro- oder Glieder-Sporenbildung bezeichnet. Sie soll darin bestehen, daß sich einzelne, morphologisch keineswegs scharf charakterisierte Zellglieder abschnüren und eine Dauerform bilden. Weitere Untersuchungen haben noch zur Lösung dieser Frage beizutragen.

Die Sporen stellen wirkliche Dauerformen vor, die sich durch ihre hervorragende Widerstandsfähigkeit vor den Mutterzellen auszeichnen. Sie sind auch dadurch unterschieden, daß sie im Gegensatz zur Mutterzelle die Farbstoffe nur unter besonderen, unten näher zu schildernden Verhältnissen in sich aufnehmen; bei der gewöhnlichen Färbung heben sie sich als helle, ungefärbte Lücken von dem tingierten Protoplasma der Mutterzelle ab.

Dieser Umstand hat anfänglich dazu geführt, die mit solchen ungefärbten Zonen behafteten Stäbchen als „sporenhaltige“ Bazillen anzusprechen. (S. u. a. bei dem Tuberkelbazillus.) Deshalb sei schon hier betont, daß solche hellen Lücken sowohl infolge der Degeneration als auch der „Präparations-Plasmolyse“¹⁾ auftreten können. Die Entscheidung ist im Einzelfalle nicht leicht; für die endogene Sporulation ist eigentlich nur die Beobachtung des Auskeimens beweisend.

Die besonders von Botanikern, namentlich A. Fischer, studierten plasmolytischen Vorgänge, die bei der Behandlung

¹⁾ Durch Zusatz von 1—10 % starken Salzlösungen, die man vom Deckglasrande her einwirken läßt, werden z. B. in anfangs homogenen Pilzfäden hellglänzende Körper erzeugt, die beim Auswaschen mit Wasser verschwinden und offenbar dadurch entstehen, daß sich das Protoplasma von der Zellenmembran ablöst und zu Klumpen zusammenzieht; nach dem Auswaschen der Salzlösung dehnt es sich bis zum früheren Umfang wieder

der Bakterien mit Farbstoffen eintreten, verdienen von unserer Seite sorgfältige Beachtung.

Für das Leben und Wachsen der Bakterien sind Temperaturen unter 5° und über 50° C. als Grenze anzusehen. Die sog. pathogenen Bakterien, die als Erreger der Infektionskrankheiten erkannt sind, gedeihen bei Körpertemperatur am besten, während die nicht pathogenen bei weit niedriger Temperatur, etwa bei 20° C., am besten fortkommen. Gärung und Fäulnis, sowie die Bildung von Farbstoff und Säure sind als Wirkungen dieser Gruppe u. a. zu nennen.

Je nachdem die Sauerstoffzufuhr für die Bakterien nötig, schädlich oder gleichgültig ist, unterscheidet man obligate Aërobien, Anaërobien und fakultative Anaërobien. Zur letzten Art gehören fast sämtliche pathogenen Mikroben.

Als streng parasitische Bakterien bezeichnet man diejenigen, welche nur im lebenden Tierkörper, als Saprophyten die, welche nur auf toter organischer Materie lebens- und entwicklungsfähig sind. Als fakultative Parasiten und Saprophyten solche, die auf den einen oder anderen Nährboden zwar in erster Linie angewiesen sind, aber auf beiden ihre Entwicklungsfähigkeit bewahren.

Die eigenen Stoffwechselprodukte setzen der Vermehrung und Tätigkeit der Bakterien eine Grenze. Ungünstiger Nährboden gibt zu Mißwuchs, zur Bildung von Degenerationsformen Anlaß.

Als **spezifisch pathogen** darf eine Bakterienart nur dann angesprochen werden, wenn dieselbe in allen Fällen einer bestimmten Krankheit und ausschließlich bei dieser mikroskopisch nachweisbar ist, und durch die Übertragung der „reingezüchteten“ Art auf andere Körper stets die gleiche Krankheit hervorgerufen wird (Koch).

Nicht für alle Bakterien, denen wir die Rolle eines spezifischen Krankheitserregers zuzuschreiben geneigt sind, ist der

aus. Je nach der Länge der Bakterien beobachtet man bald eine, bald zwei oder gar mehrere helle Zonen, die von Unbefangenen sehr wohl als Sporen gedeutet werden könnten; ihre Entstehung bei Zusatz, ihr Verschwinden beim Auswaschen der Salzlösung überzeugt aber leicht, daß es sich um Kunstprodukte handelt.

Nachweis in dem vollen Umfange der hier aufgestellten Forderungen erbracht. Dies rührt daher, daß die besonders durch Koch und seine Schüler geschaffenen und zu hoher Vollkommenheit geführten Methoden noch nicht völlig abgeschlossen sind, ganz besonders aber wohl auch daher, daß der Tierversuch mit manchen Bakterienarten im Stich läßt, weil diese nur im Körper des Menschen selbst ihren eigentlichen Nährboden und die zu ihrer Entwicklung und spezifisch-pathogenen Wirkung nötigen Bedingungen finden.

Allgemeine Bemerkungen über die Untersuchung der Bakterien.

1. Nachweis der Bakterien durch das Kulturverfahren.

Es würde uns über das gesteckte Ziel hinausführen, wenn wir hier die hauptsächlich von R. Koch und seiner Schule geschaffenen Kulturmethoden in solcher Ausführlichkeit bringen wollten, daß auch der Anfänger nach den Vorschriften arbeiten könnte. Hierzu sind in erster Linie die vortrefflichen bakteriologischen Lehrbücher von Baumgarten, C. Fränkel, Flügge, Günther u. a. berufen. Wohl aber möchte ich das Züchtungsverfahren derart skizzieren, daß der Anfänger wenigstens eine Vorstellung über die Grundfragen u. s. w. gewinnen kann. Es ist das unvergängliche Verdienst R. Kochs, daß er die isolierte Züchtung der Bakterien auf festen und durchsichtigen Nährböden, die „**Reinkultur**“, kennen lehrte.

Bei der Untersuchung bakterienhaltigen Materials wird man aus leicht begreiflichen Gründen in der Regel¹⁾ darauf rechnen müssen, daß neben den eigentlichen pathogenen Bakterien mehr oder weniger zahlreiche andere Arten anwesend sind. Es gilt daher zunächst, die verschiedenen Bakterien voneinander getrennt zur Vermehrung zu bringen; dies wird dadurch erreicht, daß man das zu untersuchende Material möglichst verdünnt in einer gerinnbaren Nährlösung verteilt und dann auf einer Platte so ausbreitet, daß die von den verschiedenartigen Keimen ausgehenden Kolonien sich räumlich getrennt (voneinander) und an einem bestimmten Platz fixiert entwickeln. Bei dem gleich genauer zu schildernden Ver-

¹⁾ Über Ausnahmen s. u. a. bei Cholera, Diphtherie u. a.

fahren kann man auf der „Platte“ meist schon nach 24 Stunden, oft früher, mit bloßem Auge gewisse Trübungen wahrnehmen, die bei Betrachtung mit Lupe oder schwachen Systemen als isolierte Kolonien erkannt werden. An dem Aussehen derselben, an der etwa vorhandenen „Verflüssigung“ des Nährbodens“ u. s. w. hat man bestimmte Merkmale, die zu dem genaueren Studium der betreffenden Art auffordern. Zu diesem Zweck nimmt („fischt“) man mit einer geglühten (und wieder erkalteten) Platinöse unter sorgfältiger Leitung der Lupe oder des Mikroskops eine bestimmte, isolierte Kolonie heraus und infiziert mit ihr oder einer Spur davon ein Röhrchen mit Nährgelatine oder einen anderen Nährboden. Hier muß sich dann nur die eine Bakterienart entwickeln, vorausgesetzt, daß kein technischer Fehler gemacht ist. (Das „Fischen“ erfordert große Übung!)

Man unterscheidet feste und flüssige Nährböden und unter den ersteren wieder solche, die der Brutwärme¹⁾ widerstehen, und solche, die nur bei niederen Temperaturen in dem festen Zustande verharren, bei etwas höheren verflüssigt werden. Da das Wachstum der Bakterien in bemerkenswerter Art von den Wärmegraden abhängig ist, so ist es von größter Bedeutung, daß wir über derartig verschiedene Nährböden verfügen. Dazu kommt, daß das Bild der Kolonien auf den einzelnen Nährböden mehr oder weniger charakteristisch ist; wir können also die Bakterienart auf mehreren Nährböden zu gleicher Zeit kultivieren und die verschiedenen Wachstumsbilder zur Bestimmung benutzen.

Von den festen Nährböden, die sich zur Kultur bei niederen (unter 25° C. gelegenen) Temperaturen eignen, ist die Nährgelatine am wichtigsten; sie wird zur „Platten-“ und „Stichkultur“ verwandt. Man bereitet sie aus einem Fleischaufguß, dem Kochsalz, Pepton und Gelatine sowie reine Soda zugesetzt sind. Die Herstellung geschieht wie folgt: 500 g fein gewiegtes, fettfreies Ochsenfleisch werden mit 1 l destill. Wasser sorgfältig verrührt; nach 24stündigem Stehen an kühlem Ort sieht man den Aufguß

¹⁾ Die gewünschten Wärmegrade erreicht man in dem sog. Brutschrank (Thermostat), einem doppelwandigen Kupferschrank, der außen mit Filz überzogen ist. Er enthält meist 2 Abteilungen, deren jede durch eine dicke Glasfenstertür und Kupfer-Filztür geschlossen werden kann. Zwischen der Wandung befindet sich Glycerin, dessen Wärmegrade an einem Thermometer außen abgelesen werden können. Die Erwärmung wird durch eine eigenartige (Thermoregulator) Vorrichtung geregelt, indem der Gaszufluß bei Erreichung einer bestimmten Temperatur durch Quecksilber ausgeschaltet wird.

durch und drückt das Tuch sanft aus, so daß man im ganzen etwa 1 l Fleischwasser erhält, dem dann der oben erwähnte Zusatz von 10 g Pepton (siccum), 5 g Kochsalz und 100 g käufl. weißer Gelatine zugegeben wird. Nun läßt man diese sog. „Nährbouillon“ quellen und durch Einsetzen in ein Warmwassergefäß auflösen. Es folgt ein Zusatz von reiner Soda (in gesättigter, wäßriger Lösung), bis deutlich alkalische Reaktion (mit Lackmuspapier) eben bemerkbar wird.

Durch etwa 2stündiges Erhitzen im Dampftopf bringt man das fällbare Eiweiß zur Gerinnung und gewinnt darnach durch umsichtiges Filtrieren eine völlig klare, durchsichtige Masse, die noch deutlich alkalische Reaktion zeigen muß. Jetzt kann sie in der Menge von je 10 ccm in die vorher sorgfältig sterilisierten Reagensgläser aufgefüllt werden, die vor und unmittelbar nach der Füllung mit fest eingedrehtem Wattepfropfen zu schließen sind. Zum Schluß müssen die beschickten Gläser für 20 Min. der Siedehitze im Dampftopf ausgesetzt werden, ein Vorgang, der an den folgenden zwei Tagen je 1mal zur Abtötung aller Keime, auch der aus den etwa vorhandenen Sporen neu entwickelten Bakterien, wiederholt wird.

Die so bereitete Nährgelatine wird zunächst zur „Plattenkultur“ benutzt. Man bringt durch vorsichtiges Erwärmen des unteren Teils eines Gelatineröhrchens den Inhalt zur Verflüssigung und verteilt dann mit einer (vorher ausgeglühten und wieder erkalteten) Platinöse eine Spur des bakterienhaltigen Materials in die Gelatine. Da zur Gewinnung einer Reinkultur ein räumlich getrenntes (isoliertes) Wachstum der Bakterien notwendig ist, so wird man in der Regel eine weitere Verdünnung der Bakterienaussaat anstreben müssen. Diese erreicht man dadurch, daß man von dem zuerst beschickten Röhrchen 2—3 Platinösen voll herausnimmt und in einem 2. Röhrchen verteilt und aus diesem wieder ein 3. Röhrchen, mit je 3 Ösen voll, impft. Bei diesem Vorgang muß man darauf achten, daß die Glasröhrchen stets nur flüchtig geöffnet und die Platinösen vor und nach jedesmaligem Gebrauch ausgeglüht werden. Eine besondere Sorgfalt ist ferner dem Wattepfropf zu widmen; da von seiner Sterilität das Gelingen der Reinkultur mit abhängt, darf derselbe stets nur an dem obersten Zipfel berührt werden. Man hält ihn während der Aussaat am besten außen zwischen den Fingern der linken Hand, die auch das Röhrchen hält.

Die infizierten Röhrchen sind jetzt zum „Ausgießen auf die Platte“ fertig. Als Platte dienen die Petrischen Doppelschälchen, deren obere als Deckel über die untere ganz übergreift. Bevor man ausgießt, ist es ratsam, nach der Abnahme des Wattepfropfs

die Mündung des Röhrchens über der Flamme vorsichtig abzuglühen, um die dort etwa vorhandenen Keime noch abzutöten. Dann entfernt man flüchtig den Deckel, gießt in die untere Schale und schließt sofort wieder mit der oberen.

An den jetzt bei Zimmertemperatur (17–18° C.) sich selbst überlassenen Platten kann man gelegentlich schon in den ersten 24 Stunden die Entwicklung der Kolonien beobachten. Von den hier entstehenden „Reinkulturen“ (deren isolierte Lage durch Lupe oder schwache Systeme gesichert sein muß) entnimmt man mit der Platinöse diese oder jene zur weiteren Züchtung im Röhrchen. Man infiziert die darin befindliche Nährgelatine, indem man mit der Platinöse eine Spur der Reinkultur tief einsticht („Stichkultur“). Das zu beschickende Gläschen wird dabei, mit der Mündung nach unten, nur flüchtig geöffnet und sofort wieder mit dem Wattepfropf verschlossen.

Von festen Nährböden, die sich zu Kulturen im Brutschrank eignen, sind der Nähragar, der Blutagar, der Lackmusagar, das Blutserum und die Kartoffel zu nennen.

Der Nähragar wird so hergestellt, daß man zu der im Dampfkochtopf etwa 1 Stunde lang gekochten und von Eiweißkörpern durch Filtrieren befreiten „Nährbouillon“ (s. o.) 10–20 g Agar zusetzt. Dann wird gekocht bis zu völliger Schmelzung des Agars und Soda bis zu schwach alkalischer Reaktion zugesetzt. Nach mehrstündigem Kochen folgt sorgfältiges (sehr zeitraubendes) Filtrieren. Der flüssige Nähragar wird auf Reagensgläser gefüllt; zur Vergrößerung der Oberfläche läßt man ihn am besten schräg erstarren. Hierbei wird stets Kondenswasser ausgedrückt, das sich unten sammelt.

Den Blutagar hat insbesondere Schottmüller auf meiner Abteilung erprobt. Man gibt zu 5 ccm gewöhnlichem Agar, der flüssig gemacht und auf 45° abgekühlt ist, etwa 2 ccm normales Menschenblut. Nach innigem Vermischen wird der „Blutagar“ in eine Petrischale ausgegossen. Auf diesem Nährboden wird nach Verdunsten des Kondenswassers von dem zu untersuchenden Material eine gewisse Menge ausgestrichen und so eine Oberflächenkultur angelegt. Will man das Tiefenwachstum verfolgen, so ist dem noch flüssigen Blutagar die betreffende Materie (Eiter- oder Bakterienkultur) zuzusetzen und dann erst in die Petrischale auszugießen.

Die Züchtung auf Blutagar bietet für die Unterscheidung der Bakterien große Vorteile, da manche einen deutlichen Resorptionshof bilden, andere mit mehr oder weniger lebhafter Farbstoffentwicklung wachsen. (S. Strepto- und Pneumokokken.)

Zur Trennung der Typhus- und Paratyphusbakterien von den Bakterien der Coligruppe wendet man bei Stuhl- und Urinunter-

suchungen mit gutem Erfolg den von v. Drigalski und Conradi angegebenen Lackmus-Nutrose-Agar an.

a) Zu 2 l der wie oben bereiteten Nährbouillon 20 g Nutrose, kochen, filtrieren, dazu 60,0 g Agar, 3 Stunden kochen (bezw. 1 Stunde im Autoklaven), schwach alkalisieren, filtrieren, $\frac{1}{2}$ Stunde kochen.

b) Lackmuslösung (nach Kubel und Tiemann). 260,0 ccm, kochen, 10 Minuten, dazu 30,0 g Milchzucker, zusammen 15 Minuten kochen.

Die heiße Lackmus-Milchzuckerlösung zusetzen zu dem flüssigen, heißen Nähragar (unter a), gut schütteln, die etwa entschwundene, schwach alkalische Reaktion wiederherstellen.

Darauf Zusatz von 4 ccm einer heißen, sterilen Lösung von 10 % wasserfreier Soda, ferner Zusatz von 20 ccm einer jedesmal frisch bereiteten Lösung von 0,1 g Kristallviolett B. Höchst in 100,0 ccm warmen destill. steril. Wassers.

Hiervon werden Platten gegossen, die ziemlich fest erstarren und zur Oberflächenaussaat benutzt werden.

Das Blutserum wird entweder aus der menschlichen Placenta oder den frisch geöffneten Gefäßen des Tieres gewonnen; man läßt hierbei zunächst etwas Blut abfließen, damit die etwa an Haut und Haaren haftenden Keime abgespült werden. Nachdem das Serum (an einem kühlen Ort) abgeschieden ist, wird es abgehoben und in sterile Reagensgläser gefüllt, worin man es am besten bei 68° in schräger Form (wie bei Agar) erstarren läßt. Zur Prüfung seiner Sterilität hält man die Gläser 3—4 Tage lang bei Bruttemperatur; bleiben sie dann absolut keimfrei, so sind sie sicher brauchbar.

Die Kartoffeln benutzt man entweder in einfach halbiertes oder in Scheibenform. In jedem Fall wird die Kartoffel unter der Wasserleitung von allem anhaftenden Schmutz gründlich abgewaschen und mit dem Küchenmesser von allen Augen und schadhafte Stellen befreit. Will man ihre beiden Hälften zur Kultur haben, so läßt man die gesunde Schale möglichst unverehrt und legt die Kartoffel zunächst 1 Stunde lang in 1 % Sublimatlösung. Dann wird sie $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunde im Dampfkochtopf gekocht, sodann mit einem ausgeglühten (und abgekühlten) Messer halbiert, während man sie mit der in Sublimat gut abgescheuerten linken Hand hält. Man impft möglichst in 1 cm weiter Entfernung vom Rande und bringt dann die Kartoffel in „die feuchte Kammer“, die aus 2 übereinander greifenden Glasschalen besteht und auf ihrem Boden zweckmäßig mit einer Lage angefeuchteten Fließpapiers bedeckt ist. Einfacher ist die von Esmarch angegebene Bereitung. Die gut

gereinigte Kartoffel wird geschält und in 1 cm dicke Scheiben geschnitten; von diesen legt man je eine in sterile Doppelschälchen und behandelt sie mit diesen etwa $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunden im Dampfkochtopf. Hierdurch werden die Scheiben gar gekocht und gleichzeitig mit den Schälchen ausreichend sterilisiert.

Zur Anlegung der Kulturen wird das bakterienhaltige Material auf die Scheiben, Agar oder Serum oberflächlich ausgestrichen oder eingerieben.

Form, Farbe, Dichtigkeit der Beläge sind an den Kartoffelkulturen oft sehr charakteristisch; aber auch auf den anderen Nährböden ist das Bild der Kulturen nicht selten von entscheidender Art.

Die Reinzüchtung der anaëroben Bakterien gelingt nur bei Abschluß des Sauerstoffs. Bei Plattenkultur kann man durch Auflegung eines ausgeglühten Glimmerplättchens den O fernhalten. In Gefäßen muß die Öffnung durch Paraffin fest verschlossen und durch Zuleitung von reinem Wasserstoff aller Sauerstoff ferngehalten werden. Nach C. Fränkel bedarf der aus reinem Zink und reiner Salzsäure bereitete Wasserstoff der Reinigung von Schwefel, Arsenwasserstoffspuren und etwa vorhandenem Sauerstoff; zu diesem Zweck leitet man den gebildeten H durch 3 Waschflaschen, die alkalische Blei-, Höllenstein- bez. alkalische Pyrogalluslösung enthalten.

Blutkultur. Eine besondere Besprechung verdient die sog. Blutkultur.

Zum Nachweis der pathogenen Keime im lebenden Blut ist die Gewinnung einer größeren Menge erforderlich. Am besten entnimmt man mit einer (trocken) sterilisierten Luerschen Spritze, der eine entsprechende Hohnadel aufgepaßt ist, etwa 20—25 ccm Blut aus der Vena mediana oder cubitalis. Der kleine Eingriff ist in wenigen Minuten ausgeführt, indem man nach Umschnürung des Armes (die den Radialpuls nicht ganz zum Verschwinden bringen darf) oberhalb der Ellbeuge mit einer elastischen Binde und kräftigem Abscheuern mit Äther die Nadel direkt in die Vene einführt und durch den Binnendruck den Glasstempel vortreiben läßt; ist die gewünschte Blutmenge eingeströmt, so wird die Einstichstelle mit einem Zinkpflaster gedeckt und die Gummibinde sofort entfernt.

Das gewonnene Blut wird entweder sofort mit erhitztem Agar vermischt und in Petrischalen ausgegossen oder zunächst in keim- und luftdicht verschließbaren, mit Glasperlen versehenen Glasfläschchen aufbewahrt. Gerade das letztere Verfahren hat sich mir schon oft in der Praxis und in den von mir geleiteten Krankenhäusern bewährt.

Das Blut wird in Mengen von je 1—2—3 ccm, bisweilen auch nur tropfenweise, Agarröhrchen zugesetzt, die flüssig gehalten und auf 45° abgekühlt sind. Alsdann wird nach gründlicher Vermischung der Inhalt der Röhrchen in Petrischalen gegossen und die „Blutkultur“ bei 37° aufbewahrt.

Bei dieser Methode wird eine genügende, die bakterizide Wirkung des Blutes einschränkende Verdünnung erzielt und die Möglichkeit geboten, sowohl die Entwicklung der tiefen wie der oberflächlichen Keime und etwaiger Verunreinigungen zu kontrollieren. Mit diesem Verfahren sind seit 9 Jahren besonders auf meinen Abteilungen ausgezeichnete Beobachtungen bei verschiedenen Infektionskrankheiten gewonnen worden.

In manchen Fällen — insbesondere beim Abdominaltyphus — empfiehlt es sich, gleichzeitig neben der Blutagar- die Blutbouillonkultur anzulegen. Sie hat uns in einer Reihe von solchen Fällen den Nachweis der Typhuskeime erbracht, die in der Blutagarkultur nicht zum Vorschein kamen.

2. Die mikroskopische Untersuchung der Bakterien ist stets nötig und wird von uns ausführlich behandelt werden. Man führt sie an ungefärbten und gefärbten Präparaten aus.

Die ungefärbten Präparate untersucht man in der Weise, daß man entweder ein Flöckchen oder Tröpfchen des zu untersuchenden Materials auf den Objektträger bringt, ein Deckglas sanft darauf andrückt und nun mit schwacher und starker Vergrößerung das Gesichtsfeld durchmustert, oder daß man die Beobachtung „im hängenden Tropfen“ zu Hilfe nimmt.

Mit der ersten Methode wird man nur äußerst selten auskommen. Ihr haften zu große Mängel an. Die Differenzierung der Bakterien ist ungenau; es stören die lebhaften Bewegungserscheinungen, die teils durch Eigenbewegung oder, wie dies bei den Kokken stets der Fall, durch Brownsche Molekularbewegung und Flüssigkeitsströmungen veranlaßt werden. Zur Besichtigung bedient man sich am besten der Immersionslinse, muß aber eine Blende einschalten, da sonst das „Strukturbild“ (Koch) durch die starke Beleuchtung ganz ausgelöscht wird.

Ungleich wichtiger ist *die Untersuchung des „hängenden Tropfens“*. Sie gibt nicht nur über die Form, sondern vor allem auch über die Lebensäußerungen (Beweglichkeit) der Bakterien Aufschluß.

Vorschrift. Man benetze mit einem kleinen Tropfen der zu untersuchenden Flüssigkeit ein sauber gereinigtes Deckgläschen und lagere über dasselbe einen hohlgeschliffenen Objektträger, dessen Ausschnitt am Rande mit Vaseline bezogen ist, derart, daß der Tropfen genau in die Höhlung schaut; hat man es mit einem Gewebstückchen oder einer Kultur zu tun, so bringt man zu einem Tröpfchen frischen Leitungswassers oder steriler physiologischer Kochsalzlösung eine Spur von dem Materiale und verreibt es auf dem Deckglas sehr sorgfältig, um eine günstige Verteilung zu bewirken. Alsdann wird das Präparat umgedreht und in der gewöhnlichen Weise mikroskopisch untersucht — am besten gleichfalls mit Ölimmersion und Abbe, aber mit enger Blende, da es sich um ungefärbte Bilder handelt. Man stellt die Randabschnitte ein, da das morphologische und biologische Verhalten der Bakterien in möglichst dünner Schicht am besten zur Wahrnehmung kommt, und benutzt der Einfachheit wegen zunächst ein schwaches System, mit dem man nach Einstellung der Randzone die Immersion wechselt.

Die Methode kommt fast ausschließlich zur Beobachtung von Reinkulturen in Frage. Sie hat vor der zuerst angegebenen Untersuchung voraus, daß man die Bakterien in ihren natürlichen Formen und Bewegungen sieht, und daß die Besichtigung über Stunden hinaus fortgeführt werden kann, da die Verdunstung fast aufgehoben ist. Immerhin würde auch auf diesem Wege der jetzige Stand der Bakterienkenntnis nicht ermöglicht worden sein. Dazu bedurfte es der Ausbildung der Färbungsmethoden, wie sie jetzt allgemein geübt werden.

R. Koch gebührt auch hier das Verdienst, die grundlegenden Methoden erdacht und angewandt zu haben. Nächst ihm haben Ehrlich, Weigert, Baumgarten, zahlreiche Kochsche Schüler u. a. zweckmäßige Modifikationen ersonnen und die Technik des Färbeverfahrens vervollkommen. Für die Erfolge waren von ausschlaggebender Bedeutung: Die Einführung der Ölimmersion in Verbindung mit dem Abbeschen Beleuchtungsapparate, die Gewinnung eines geeigneten Verfahrens zur Herstellung der „Deckglastrockenpräparate“ und die Verwendung der Anilinfarbstoffe.

Herstellung der Deckglastrockenpräparate.

1. Von der zu untersuchenden Materie wird mit vorher stets ausgeglühter Stahlnadel oder Platinöse ein möglichst kleines Tröpfchen oder Flöckchen auf ein sauber gereinigtes Deckglas gebracht, das mit einem zweiten Deckglas derart bedeckt wird, daß die Kanten der beiden nicht genau übereinander liegen. Ist das Objekt noch nicht durch den schwachen Druck des Deckglases in dünner Schicht ausgebreitet, so genügt es, mit einer Nadel sanft nachzuhelfen. Alsdann zieht man am besten mit zwei Pinzetten die Deckgläser leicht und rasch aneinander hin, ohne sie abzuheben. Oder man gewöhnt sich daran, die Deckgläser an je zwei gegenüberliegenden Kanten mit den Fingern zu fassen und übereinander hin zu ziehen. Jede Berührung der Deckglasflächen ist zu vermeiden.

Ein geübterer Untersucher kommt auch mit einem Deckglas oder Objektträger aus, indem er mit Hilfe einer Platinöse, Glas- oder Stahlnadel etwas von der zu untersuchenden Materie durch leichtes Ausstreichen über die Glasfläche ausbreitet. Bei Flüssigkeiten empfiehlt es sich, ein Tröpfchen an die eine Ecke des Deckglases zu bringen und, indem man den äußersten Winkel des Deckglases hier fixiert, den Tropfen rasch und sanft mit der Kante eines geschliffenen Objektträgers, größeren Deckgläschens oder anderer Gegenstände über der Fläche auszuziehen.

Für nicht wenige Fälle empfiehlt es sich, statt der Deckgläser die größeren Objektträger für die zu färbenden Ausstrichpräparate zu benutzen. Man kann dann größere Flächen absuchen, ohne die Präparatenseite noch mit einem Deckglas bedecken zu müssen.

Will man eine junge Kultur untersuchen, so drückt man das Deckglas sanft gegen eine Kolonie und hebt es sofort wieder ab. Dann behandelt man es, wie gleich unter 2. und 3. angegeben wird („Klatschpräparat“). Nicht nur die Form, sondern auch die Lagerung der Bakterien in der Kolonie wird hierbei erkannt.

2. Die Präparate bleiben sodann mit der bestrichenen Seite nach oben ruhig liegen, um an der Luft vollkommen zu trocknen. Man kann diesen Vorgang dadurch beschleunigen, daß man die Präparate in größerer Entfernung, etwa $\frac{1}{2}$ Meter, über einer Flamme oder einfach an der Luft hin- und herbewegt.

3. Jetzt ist es noch notwendig, die eiweißhaltigen Stoffe des Präparates in einen unlöslichen Zustand überzuführen. Dies geschieht durch Erhitzen. Am einfachsten verfährt man dabei nach Kochs Vorschrift so, daß man das völlig luft-

trocken gewordene Präparat mit der beschickten Seite nach oben 3mal durch die Flamme zieht. Auf diese Weise erreicht man eine dauerhafte, durch stunden- und tagelange Behandlung mit Farblösungen nicht mehr zu störende Fixierung des Präparats, während sonst durch Lösung und Quellung der eiweiß- und schleimhaltigen Stoffe das Bild meist getrübt sein würde.

Anfänger machen meist den Fehler, die Fixierung in der Flamme vor dem völligen Lufttrocknen vorzunehmen — ein unklares Bild ist die Folge, und die Ungeduld wird mit Zeitverlust bestraft. Ferner darf nicht zu stark erhitzt werden. Man hat sich daher an ein 3maliges Durchziehen zu gewöhnen. Nur die Herstellung der Blutrockenpräparate erfordert ein öfteres, mindestens 5—10maliges Durchziehen oder ein 1—2 Minuten langes Erhitzen über der Flamme. Oder man nimmt, was wir für empfehlenswerter halten, die Fixierung solcher Präparate in Alkohol oder Formol vor. Man legt das völlig lufttrockene Präparat 15—30 Min. in absoluten Alkohol oder in eine Mischung von Alkohol und wasserfreiem Äther, oder taucht dasselbe kurze Zeit in eine Formollösung (s. bei Blut).

Außer der Fixierung der eiweißhaltigen Körper, die auch der vielstündigen Behandlung mit Farblösungen widersteht, erzielt man so die völlige Ruhestellung der Bakterien, deren mehr oder weniger rasche Beweglichkeit, abgesehen von der durch Strömungen und Brownsche Bewegungen veranlaßten Unruhe, eine gründliche Beobachtung der Form nahezu hindert.

Die Färbung der Trockenpräparate.

Die in der beschriebenen Weise hergestellten Deckglas-trockenpräparate werden zum Nachweis von Bakterien mit Lösungen der Anilinfarbstoffe behandelt, die aus dem bei der Leuchtgasfabrikation nebenher gewonnenen Steinkohlenteer hergestellt und durch ihre hohe Affinität zu den Bakterien ausgezeichnet sind.

Man unterscheidet (mit Ehrlich) basische und saure Anilinfarbstoffe. Während die ersteren vorwiegend als Kern- und Bakterienfarben anzusehen sind, kommt letzteren mehr die Eigenschaft zu, das Zellprotoplasma und hervorragend schön den Leib der hämoglobinhaltigen roten Blutzellen zu färben, worauf wir später in dem vom Blut han-

delnden Abschnitt zurückkommen werden. Hier haben uns nur die basischen — kernfärbenden — Farbstoffe zu beschäftigen. Dieselben werden in wäßriger und alkoholischer Lösung verwandt. Am meisten werden das Gentiनावiolett und Fuchsin, das Methylenblau und Bismarckbraun oder Vesuvin benutzt. Während die beiden ersten sehr intensiv und leicht überfärben, färben die letzteren schwächer und überfärben nicht.

Es empfiehlt sich, von den beiden ersten eine konzentrierte alkoholische Lösung vorrätig zu halten, während man von den beiden letzteren konzentrierte wäßrige Lösungen aufbewahren kann oder jedesmal eine frische Lösung herstellt.

Die Färbung. Man setzt zu einem Uhrsälchen mit Wasser etwa 5—6 Tropfen konz. alkoholische Gentiनावiolett- oder Fuchsinlösung und läßt auf dieser Mischung das Trockenpräparat mit der beschickten Seite nach unten schwimmen, indem man das Deckglas an 2 gegenüberliegenden Kanten mit der Pinzette faßt und aus etwa 1—2 cm Höhe auf den Flüssigkeitsspiegel fallen läßt.

Nach einer gewissen Zeit nimmt man das Deckglas mit der Pinzette aus dem Uhrsälchen, läßt den überschüssigen Farbstoff abfließen und spült es, indem man es stets mit der Pinzette an 2 gegenüberliegenden Kanten gefaßt hält, in Wasser ab. Nun läßt man es völlig lufttrocken werden — was man durch Absaugen mit Fließpapier beschleunigen kann — und bettet das völlig trocken gewordene Präparat in Xylolcanada- oder reinen Copaivabalsam ein.

Einfacher ist die Färbung in der Weise auszuführen, daß man das mit einer Cornetschen Pinzette¹⁾ gehaltene Deckglas an der Präparatenseite mit einigen Tropfen der Farblösung beschickt, die man je nach Bedarf einwirken läßt. Zur Vermeidung von störenden Farbstoffniederschlägen träufelt man die Farblösung durch ein Fließpapierfilter auf.

Endlich kann man die Färbung am Objektträger-Trockenpräparat vornehmen. Das zu untersuchende Teilchen wird zwischen 2 Objektträgern so verteilt, daß mindestens $\frac{1}{4}$ der Länge und $\frac{1}{2}$ der Breite unbedeckt bleibt. Das lufttrockene Präparat wird etwa 10—12 mal durch die Flamme gezogen. (Bei genügender Fixierung muß man sich bei Berührung der Unterseite leicht

¹⁾ Von F. u. M. Lautenschläger, Berlin, zu beziehen.

brennen.) Alsdann wird die Präparatschicht mit einem gleichgroßen Stück Fließpapier bedeckt und dies mit der Farblösung tropfenweise benetzt. Ohne und mit Erwärmen ist die Färbung auszuführen (S'wiatecki). Die Methode bietet manchen Vorteil. Man ist in der Lage, eine größere Präparatenschicht durchzumustern, die nirgends metallische Niederschläge zeigt (wie dies bei dem Deckglasverfahren häufig der Fall), da die Farblösung hier filtriert wird. Ferner ist das Uhrschälchen überflüssig.

Die Zeit der Färbung richtet sich nach der Art der Bakterien und der Stärke der Farblösung. Wir werden bei der Beschreibung der einzelnen Bakterien darauf eingehen. Hier sei nur bemerkt, daß, je stärker die Farblösung ist, um so kürzer die Färbezeit sein darf, und daß es sich im allgemeinen empfiehlt, keine sehr konzentrierten Lösungen wegen der Gefahr der Überfärbung anzuwenden. Wohl kann man durch Entfärbungsmittel den Schaden wieder ausgleichen, aber manche Bakterien werden dann fast ebenso wie die Kerne wieder entfärbt.

Die Färbung der Sporen erfordert besondere Vorsichtsmaßregeln; die Sporen nehmen im allgemeinen den Farbstoff nur dann auf, wenn man sie mit stark färbenden, erhitzten Lösungen längere Zeit behandelt (s. das nächste Kapitel bei Milzbrand).

Die Färbekraft der Lösungen wird wesentlich erhöht:

1. Durch Erhitzen, indem man das Deckglas auf einer vorher im Kochröhrchen erhitzten und in ein Uhrschälchen gebrachten Lösung schwimmen läßt oder die in einem solchen befindliche Lösung gleich über der Flamme erhitzt, bis Dämpfe aufsteigen, oder am Rande kleine Blasen zu sehen sind.

2. Durch einen Zusatz von Alkali, entsprechend den hier folgenden Vorschriften von Koch und Löffler:

Kochs (nicht mehr gebräuchliche) alkalische Methylenblaulösung:

1 ccm konz. alkohol. Methylenblaulösung
 200 - Aq. dest.
 0,2 - 10% Kalilauge.

Löfflers alkalische Methylenblaulösung:

30 ccm konz. alkohol. Methylenblaulösung
 100 - Kalilauge in der Stärke von 1:10 000.

3. Durch die Verbindung mit frisch bereitetem Anilinwasser. (Ehrlichs Gentianaviolett- (oder Fuchsin-) Anilinwasserlösung.)

Vorschrift. Man setzt zu einem mit Aq. destill. nahezu gefüllten Kochröhrchen eine etwa 1—1,5 cm hohe Schicht von Anilinum purum, einer öligen, bei der Darstellung der Anilinfarben gewonnenen, stark riechenden Flüssigkeit, und schüttelt etwa 1—2 Minuten lang kräftig durch. Die Mischung wird filtriert, das völlig wasserklare Filtrat darf keine Spur freien Öls auf der Oberfläche mehr darbieten. Zu einem Uhrsälchen mit diesem Filtrat gibt man sodann 2—4 Tropfen der alkoholischen Fuchsin- oder Gentianaviolettlösung.

Wird die alkohol. Anilinwasser-Gentianaviolettlösung häufig benutzt, so empfiehlt sich die Herstellung in folgender Art:

- 5 ccm Anilinum purissim. werden mit
 95 - Aq. dest. kräftig geschüttelt, alsdann durch ein angefeuchtetes Filter gelassen. Zu dem wasserklaren Filtrat, auf dem keine Fettaußen sichtbar sein dürfen, werden
 11 - konz. alkohol. Gentianaviolett- oder Fuchsinlösung zugesetzt.
 Die gut gemischte Farblösung wird aufs neue durch ein angefeuchtetes Filter gegeben und zum Filtrat
 10 - absol. Alkohols — der größeren Haltbarkeit wegen — zugesetzt.

Diese Gentianaviolett- oder Fuchsinanilinwasserlösung behält etwa 2—3 Wochen eine ausgezeichnete Färbekraft und ist in kaltem und erhitztem Zustande zur Färbung fast aller pathogenen Bakterien zu gebrauchen. Auch widersteht sie den Entfärbungsmitteln mehr als die meisten anderen Lösungen.

4. Durch einen Zusatz von 5 % Karbolsäurelösung (Ziehl).

| | | |
|--------------------|------------------------------|-------|
| Vorschrift. | Fuchsin oder Gentianaviolett | 1,0 |
| | Alkohol | 10,0 |
| | Acid. carbol. liquefact. | 5,0 |
| | Aq. dest. ad | 100,0 |

Die „Karbolfuchsin- (oder Gentianaviolett-) Lösung“ bietet außer dem Vorzug hoher Färbekraft den einer fast unbeschränkten Haltbarkeit.

5. Durch die Anwendung einer gereiften Methylenblaulösung, die durch Behandlung im Brutschrank das sog. Rot aus Methylenblau gewonnen hat.

a) *Reuter-Färbung*, bes. geeignet für Malaria und sonstige Blutpräparate:

„Die lufttrockenen Ausstrichpräparate werden durch momentanes Übergießen mit Formolalkohol (Formol 10,0, Alkohol absol. 90,0) und sofortiges sorgfältiges Abtupfen mit reinem Fließpapier fixiert. (Die ganze Prozedur nimmt 3 Sekunden in Anspruch und gibt für alle Blutfärbemethoden die besten Resultate.) Darauf werden sie in einem geräumigen Schälchen (Deckel eines Petrischälchens) mit der im Meßzylinder gemischten Farblösung (Aqua destillata 20,0 ccm + A-Methylenblau - Eosinlösung - Grübler 30 Tropfen) übergossen. Durch Schaukeln des Schälchens wie beim Entwickeln einer photographischen Platte kann man die Ausfällung des Farbstoffs und damit die Färbung des Präparates wesentlich beschleunigen. In 15—30 Minuten ist dieselbe in allen Fällen beendet. Abspülen mit Aqua destillata unter dem Strahle der Spritzflasche, Abtupfen mit Fließpapier, Untersuchen des lufttrocken gewordenen Präparates in Balsam oder ohne Deckglas im Immersionsöl bildet den Schluß.“

Uns hat diese Methode voll befriedigt.

b) *Giemsa-Färbung*, besonders geeignet für die Spirochäten- und Trypanosomen-Färbung:

Die Zusammensetzung der gut haltbaren Giemsalösung¹⁾ ist folgende:

| | |
|---------------------------------|-------|
| Azur II Eosin | 3,0 |
| Azur II | 0,8 |
| Glyzerin (chem. rein von Merck) | 250,0 |
| Methylalkohol (Kahlbaum I) | 250,0 |

Ausführung der Färbung.

1. Härtung des lufttrockenen sehr dünnen Ausstrichs in Alc. abs. (15—20 Min.), Abtupfen mit Fließpapier.
2. Verdünnung der Farblösung mit destilliertem Wasser in einem weiten graduierten Reagensglas unter Umschütteln (einen Tropfen der Farblösung auf etwa 1 ccm Wasser), wobei man die Farblösung am besten aus einer Tropfflasche²⁾ hinzufließen läßt.

¹⁾ Gebrauchsfertig von Dr. Grübler, Leipzig, zu beziehen.

²⁾ Die Tropfflasche muß, bevor die Lösung hineingefüllt wird, mit Alc. absol. ausgespült werden. Nach dem Einfüllen ist sie stets gut verschlossen zu halten.

3. Übergießen der Präparate ohne jeden Verzug mit der soeben verdünnten Lösung, Färbedauer 15 Minuten bis 1 Stunde.
4. Abwaschen mit scharfem Wasserstrahl.
5. Abtupfen mit Fließpapier, trocken werden lassen und einhüllen in Canadabalsam.

Es erwies sich als vorteilhaft, zu dem Wasser, bevor man es mit dem Farbstoff mischt, etwas Kaliumkarbonat (1—10 Tropfen einer 1⁰/₁₀₀igen Lösung) hinzuzufügen. Bei einstündiger Einwirkung des Farbgemisches ist das Optimum der Färbung erreicht.

Isolierte Bakterienfärbung.

Da bei der Behandlung mit diesen Farblösungen außer den Zellen und Bakterien auch kleine, mit den letzteren zu verwechselnde Elemente wie Kerndetritus und Mastzellenkörnungen (s. diese) lebhaft gefärbt werden und zu Täuschungen Anlaß geben können, so ist nicht selten die „isolierte Bakterienfärbung“ geboten. Von den bisher zur isolierten Bakterienfärbung empfohlenen Methoden verdient die Gramsche unbedingt den Vorzug.

Grams Vorschrift. Die Deckgläser werden $\frac{1}{2}$ —1 Minute in frisch bereiteter (oder nur wenige Tage alter) Gentianaviolettanilinwasserlösung gefärbt und, nachdem der überschüssige Farbstoff mit Fließpapier abgesaugt worden ist, 1 Minute in Lugolsche Lösung gebracht, worin sie ganz schwarz werden, alsdann in absolutem Alkohol einige Minuten lang bis zur völligen Entfärbung abgospült. Das eben noch mattgrau erscheinende Präparat wird nach völligem Verdunsten des Alkohols oder, was vorzuziehen ist, nach sorgfältigem Auswaschen in Wasser und folgendem Trocknen in Xylolcanadabalsam eingelegt. Nur die Bakterien sind gefärbt, alle anderen Elemente entfärbt.

Um die Bakterien noch lebhafter im Bild hervorzuheben, ist es ratsam, die zelligen Elemente mit einer Kontrastfarbe, etwa Bismarckbraun, nachzufärben; zu diesem Zweck läßt man dies in wäßriger Lösung $\frac{1}{2}$ Minute einwirken.

Schärfere Bilder erhält man, wenn die Kernfärbung vorausgeschickt wird. Günther hat zu diesem Zweck die Färbung mit der Friedländerschen Pikrokarmilösung empfohlen, die man zunächst 1—2 Minuten einwirken läßt, um nach gründ-

lichem Abspülen in Wasser und Alkohol dann erst das Gramsche Verfahren folgen zu lassen.

Die Pikrokarminlösung wird in der Weise bereitet, daß man je 1 Teil Karmin und Ammoniak zu 50 Tl. Wasser gibt und hierzu so viel gesättigte, wäßrige Pikrinsäure hinzufügt, bis der Niederschlag durch Umrühren nicht mehr gelöst werden kann. Eine Spur Ammoniakzusatz löst den Niederschlag rasch auf.

Nicht für alle Bakterienarten ist die Gramsche Methode verwendbar, indem manche gleich den Zellen entfärbt werden.

Die Gramsche Färbung nehmen an: die Bazillen der Tuberkulose, Lepra, des Milzbrandes, Tetanus und der Diphtherie, sowie der Fränkelsche Pneumococcus, die Strepto- und Staphylokokken und der Mikrococcus tetragenus; dagegen werden entfärbt: die Bazillen von Rotz, Cholera asiat., Abdominaltyphus und Influenza sowie die Recurrensspirillen, der Friedländersche Pneumobazillus, der Gonococcus, der Pestbazillus und das Bacterium coli.

Es ist aber zu betonen, daß die Gramsche Färbung bei einzelnen Bakterien, z. B. den Diphtheriebazillen, nicht immer eindeutige Bilder ergibt. Hier liegt der Fehler in einer zu langen Einwirkung der Jodjodkaliumlösung. Nach neueren Untersuchungen ist der Meningococcus (Weichselbaum) gramnegativ. In den Fällen, wo die Bakterien den Farbstoff behielten, hat es sich offenbar um Verunreinigungen (event. um Mischinfektionen) gehandelt.

Spezifische Bakterienfärbung.

Sie ist ungleich wertvoller und entscheidender als jede andere Methode der Bakterienfärbung. Leider ist eine solche bisher nur für die Färbung der Tuberkelbazillen-Gruppe bekannt. Nur diese leisten der Entfärbung mit Säuren einen solchen Widerstand, daß die völlige Entfärbung aller übrigen Teile des Präparates zu erzielen ist, während der Farbstoff von den Bazillen zäh zurückgehalten wird (s. unten).

Alle gefärbten Bakterienpräparate sind möglichst mit Abbe und Immersion, aber ohne Blende zu betrachten. Gerade die durch den Abbeschen Kondensator gewährte Lichtfülle kommt dem „Farbenbild“ (Koch) zu statten.

Ich wiederhole aber ausdrücklich, daß sowohl die Untersuchung auf Tuberkelbazillen als auch auf Gonokokken in zuverlässiger Weise mit einfachen Trockensystemen, die eine Linearvergrößerung von etwa 250—500 bieten, vorgenommen werden kann. Wohl entgehen hier gewisse Feinheiten, und kann z. B. das Bild der Gonokokken nicht scharf „aufgelöst“ werden; aber die Frage, ob jene beiden Bakterienarten in den Präparaten vorhanden sind, kann auch mit den genannten Trockensystemen entschieden werden.

Die pathogenen Bakterien.

Bei der Beschreibung der pathogenen Bakterien und ihres mikroskopischen Verhaltens berücksichtige ich nur diejenigen Formen, deren Rolle als bestimmte Krankheitserreger gesichert oder wahrscheinlich gemacht ist. Die große Zahl der in der Mundhöhle, im Mageninhalt, im Harn und Stuhl vorkommenden Bakterien wird später gelegentlich mit berührt werden. Ich bespreche der Reihe nach die Kokken, Bazillen und Spirillen.

I. Kokken.

1. Bei den verschiedenen Eiterungen.

Der *Staphylococcus pyogenes* (aureus und albus) (Taf. I, Fig. 1) ist der Erreger mehr umschriebener Eiterung (Furunkel, Panaritium, Tonsillar-Pharyngealabszeß, eitriges Parotitis) und erscheint vorwiegend in Träubchenform. Er wurde von Ogston 1880 genauer beschrieben und wegen des eigentümlichen Zusammenliegens der Einzelkokken als Staphylococcus (*σταφυλή*, die Weintraube) bezeichnet. Die Teilung erfolgt ähnlich wie bei Gonokokken, der Trennungsspalt ist aber sehr fein. Je 2 Kügelchen fand ich im Mittel $2,1 \mu^1$ groß, die einzelnen Trauben zwischen $3,5$ — 10μ .

Er wird durch alle basischen Anilinfarben sowie nach Gram rasch und kräftig gefärbt.

¹⁾ μ = Mikrometer = $\frac{1}{1000}$ mm.

Er ist schon bei Zimmertemperatur zu züchten, gedeiht aber üppiger bei etwa 37° C. Auf der Gelatineplatte zeigen sich die Kolonien als zarte weiße Flecke, in deren Umgebung Verflüssigung beginnt. Bald tritt deutlich orangeartige Färbung ein (daher *St. aureus*); dieselbe ist bei den auf Agar (am besten „schräg erstarrten“) gezüchteten Kolonien meist viel prächtiger, entwickelt sich aber erst deutlicher, wenn die Kultur nicht mehr bei Bruttemperatur, sondern bei Zimmerwärme gehalten wird. Auch in der Stichkultur ist neben lebhafter Verflüssigung die Bildung eines goldgelb gefärbten Sediments charakteristisch. Als *St. p. citreus* wird eine Staph.-Art abgetrennt, die die Gelatine langsamer verflüssigt und zitronengelb erscheint.

Der *Staphylococcus* besitzt eine sehr große Widerstandsfähigkeit; er ist in der Luft, im Spülwasser, auch im Boden nachgewiesen, gehört also zu den fakultativen Parasiten. Durch subkutane Injektion und Einreibungen des *Staphylococcus* in die gesunde Haut sind umschriebene Abszesse bez. furunkulöse Eiterungen hervorgerufen (*Garré*). Er wird bei manchen Eiterungen regelmäßig und ausschließlich gefunden, so besonders bei der akuten Osteomyelitis und führt nicht selten von Furunkeln der Oberlippe, Nase und des Nackens sowie von Karbunkeln aus zur Allgemeininfektion. Er ist dann aus dem lebenden Blut zu züchten, wodurch erst die Deutung solcher Fälle wie mancher Endokarditisformen mit einem Schlage gesichert wird. Ribbert hat durch Injektion des *Staphylococcus*, auch ohne vorherige Läsion der Klappen, endokarditische Prozesse bei Tieren hervorgerufen.

Der *Streptococcus pyogenes longus* (Taf. I, Fig. 1) ruft das Erysipel und die mehr flächenhaften, phlegmonösen Eiterungen hervor und führt wohl aus diesem Grunde häufiger zur Allgemeininfektion wie der Traubencoccus. Von verschwindenden Ausnahmen abgesehen, ist er der regelmäßige Erreger des Erysipels und des Puerperalfiebers. Seine Einzelglieder bilden durch reihenartige Anlagerung mehr oder weniger lange Ketten, die aus je 2 und 2 zusammengesetzt erscheinen. Die Größe der Kokken ist oft verschieden. Bei einer mit Streptokokken verlaufenden Pneumonie konnte ich je 2 Kokken zwischen 1,2—1,75 μ messen.

Die Färbung gelingt in wenigen Minuten mit allen basischen Anilinfarben und auch nach Gram.

Die Streptococcuskolonien entwickeln sich erheblich langsamer als die des *Staphylococcus*; auch fehlt bei ihnen die Verflüssigung

der Gelatine. Die Kolonien erscheinen als zarte weiße Stippchen auf der Gelatineplatte, erreichen höchstens Stecknadelkopfgröße; in der StICKkultur wachsen sie längs des Kanals als zierlich aneinander gereihte, aber voneinander getrennte Perlen. In zarter, durchsichtiger Tröpfchenform erscheinen die Kulturen auf der Agaroberfläche; auf Kartoffeln bleibt das Wachstum aus. Sehr empfehlenswert ist die Züchtung in der Nährbouillon, worin die Str. meist als wolkiger Bodensatz erscheinen und zu üppiger Entwicklung gelangen, während die Bouillon selbst klar bleibt. Diese allerdings nicht beständige Eigenschaft ist ein wichtiges Unterscheidungsmerkmal gegenüber dem sonst so ähnlich wachsenden Pneumococcus Fränkel (s. diesen). Auf Blutagar (s. S. 17) erscheinen schon nach 12—18 Stunden an der Oberfläche graue rundliche oder wetzsteinförmige Kolonien in der Tiefe, die von einem sehr charakteristischen kreisrunden hellen (Resorption) Hof umgeben sind.

Der Str. pyogenes ist identisch mit dem von Fehleisen und Koch 1881 gefundenen, in Reinkultur gezüchteten und von F. mit Erfolg auf Tiere und Menschen übertragenen Erysipelcoccus.

Er gibt häufig zu Sekundärinfektionen Anlaß. Ganz besonders gefürchtet ist er bei der echten und in noch höherem Grade bei der Scharlachdiphtherie, wo sein Hinzutreten so häufig die tödliche Sepsis veranlaßt. Bei manchen Fällen von Lungentuberkulose scheint erst durch das Hinzutreten der Streptokokken der ungünstige Ausgang bewirkt zu werden. Andererseits sind manche Fälle von „septischer Diphtherie“, die in wenigen Tagen zum Tode führen, ausschließlich durch Streptokokken bedingt; auch sind akute, unter choleraähnlichen Erscheinungen tödlich ablaufende Fälle von Darmkatarrhen beschrieben worden, bei denen die Stuhlentleerungen massenhaft Streptokokken „in Reinkultur“ enthielten.

Streptococcus parvus viridis. Derselbe ist oft schon durch die Zartheit seiner Glieder, zur Hauptsache aber erst durch die Kultur auf Blutagar von dem Streptococcus longus unterschieden. Während dieser stets mit einem deutlichen hellen Resorptionshof wächst, erzeugen die Kolonien des Streptoc. parv. einen schwarzgrünlichen Farbstoff, der ähnlich auch vom Pneumococcus entwickelt wird, indes ist die Unterscheidung meist dadurch ermöglicht, daß dessen Kolonien in der Regel wesentlich üppiger und saftiger entwickelt sind.

Sicherer unterscheidet man diesen Streptococcus vom Pneumococcus durch sein Wachstum auf dem v. Drigalski-Conradi-schen Lackmus-Nutrose-Agar. Während der Pneumococcus auf diesem Nährboden nur kümmerlich wächst, ohne denselben zu verändern, wächst der Streptococcus viridis ziemlich üppig und verwandelt den blauen Farbstoff des Nährbodens in ein deutliches Rosa.

Der kleine Streptococcus spielt im allgemeinen keine bedeutungsvolle Rolle; wohl aber ist bemerkenswert, daß manche Formen, meist subakuter oder chronischer, septischer Endokarditis gerade durch diesen Coccus erzeugt werden.

Der von Schottmüller zuerst genauer beschriebene Streptococcus mucosus kommt ebenfalls selten vor. Er bildet auf Agar flache farblose Kolonien, die sich bei Berühren mit der Platinöse als schleimig-fadenziehend erweisen. Auf Blutagar entwickelt sich nach 24 Stunden ein schleimiger grüngrauer Belag, der nach 48 Stunden dunkler wird und die schleimige Beschaffenheit verliert. Schottmüller fand ihn bei Peritonitis, otitischer Meningitis u. a. E. Auf dem Drigalskischen Nährboden wächst er üppig, stark schleimbildend, ohne den Farbstoff zu verändern.

2. Bei kroupöser Pneumonie.

Eberth und R. Koch fanden in den Lungen Pneumonischer eigentümliche Kokken, denen sie eine ursächliche Beziehung zum Krankheitsprozeß zuschrieben; Friedländer erhob an mehreren Leichen regelmäßigere Bakterienbefunde.

Friedländers Pneumokokken richtiger Pneumobazillen sind kleine, meist ovale Zellen, die zu 2 oder 3—4 zusammenhängen und durch eine ziemlich breite Kapsel ausgezeichnet sind; in verdünnten Kalilösungen und Wasser ist dieselbe löslich.

Färbung: 1. Die Deckglastrockenpräparate bleiben etwa 24 Stunden in folgender Lösung:

Konzentrierte alkohol. Gentianaviolettlösung 50,0.
Aq. destillat. 100,0, Acid. acet. 10,0.

Darnach Entfärbung in 1⁰/₁₀₀ Essigsäure und Abspülen in Alkohol.

2. Das Trockenpräparat wird 2—3 Minuten in Anilinwasser-Methylviolettlösung gefärbt, dann 1/2 Minute in absolutem Alkohol entfärbt und in Aq. dest. abgespült.

Die Mikrobien erscheinen dunkel-, die Kapseln hellgraublau. Oft sieht man mehrere Bazillenpaare in einer Hülle vereint.

Durch das Gramsche Verfahren wird der Diplobazillus entfärbt.

Obwohl Friedländer u. a. den Bazillus als spezifischen Erreger der Pneumonie ansahen, kommt ihm diese Eigenschaft im allgemeinen sicher nicht zu, da er sich weder regelmäßig noch ausschließlich bei der Pneumonie findet und die Übertragungsversuche durchaus nicht einwandfrei sind; denn 1. tritt die kroupöse Entzündung nie ein, 2. sind die Impfversuche viel zu schwere Eingriffe. Die seltenen Fälle von Pneumonie, bei denen der Friedländersche Diplobazillus gefunden worden ist, zeichneten sich durch besonders schweren Verlauf aus. Er ist übrigens auch auf der Mundschleimhaut, im Speichel und im Auswurf anderer Kranken und im Nasenschleim völlig Gesunder sowie bei Lungenabszeß, Perikarditis, Otitis med. im Blute u. s. w. gefunden worden.

Löwenberg, Abel u. a. halten einen diesem Diplobazillus sehr ähnlichen Mikroben für den Erreger der Ozaena (*Bacillus mucosus ozaenae*).

Diplococcus Pneumoniae s. *Pneumococcus* (Fränkel-Weichselbaum), Taf. I, Fig. 2.

Im Gegensatz zu dem Friedländerschen Pneumobazillus findet sich dieser fast regelmäßig und meist unvermischt bei der fibrinösen Pneumonie. In der pneumonischen Lunge kommt er am reichlichsten in den frischesten Teilen der Anschoppung vor, ferner wird er fast stets als Erreger der die Pneumonie komplizierenden Krankheiten: Pleuritis, Perikarditis, Peritonitis, Meningitis, sowie bei der manchen Lungenentzündungen folgenden Endokarditis bez. Sepsis im lebenden Blute gefunden.

Im pneumonischen Sputum trifft man ihn so gut wie regelmäßig an; es ist ratsam, einzelne, in saubere (Petri-) Schalen ausgegebene Sputumflocken mehrmals mit steriler Flüssigkeit abzuwaschen und sie dann erst zu Ausstrichpräparaten oder zur Kultur zu verwenden.

Die Pneumokokken haben wie die Friedländerschen Bazillen eine sehr deutliche schleimige Kapsel, die fast regelmäßig 2 ovaläre, an ihrem freien Ende etwas spindelartig ausgezogene, mit der breiteren Basis sich paarweise nahe berührende Kokken umhüllt: ich fand den *Diplococcus* meist 1,5 bis 1,75 μ breit und 2,0—2,6 μ lang. Im Ausstrichpräparat sieht man die Diplokokken meist einzeln, ab und zu aber auch in Ketten von 2—6—8—10 Gliedern. Dann ist es nicht immer leicht, sie von Streptokokken zu unterscheiden, zumal die Kapsel und Kerzenflammenform nicht immer deutlich ausgesprochen

ist. In solchen Fällen muß die Kultur entscheiden; abgesehen von dem makroskopischen Unterschied findet man wertvolle mikroskopische Eigenheiten, da in Ausstrichpräparaten der Bouillonkultur die Streptokokken lange, geschwungene Ketten zeigen, während die Pneumokokken nur kurze, starre Verbände von 8—10 Gliedern bilden.

Die Kultur gelingt am besten in Nährbouillon, die durch das Wachstum diffus getrübt wird; am Boden des Glases bildet sich ein geringer Niederschlag. Auf Agar und Blutserum erscheinen feine, graue, isolierte Kolonien, auf Blutagar längs des Impfstrichs üppige, saftige Kolonien, die einen kräftigen dunkelgrünen Farbstoff bilden und durch ihre Größe, Üppigkeit und intensivere Färbung von denen des kleinen Streptococcus (S. 30) zu unterscheiden sind.

Während diese sich von den Streptokokkenkolonien auf gleichen Nährböden nur schwer unterscheiden lassen, ermöglicht das Wachstum in Bouillon, die von den Streptokokken meist nicht getrübt wird, schon eine makroskopische Unterscheidung. Stets gelingt diese, wenn man die fraglichen Kokken auf einer mit Blut vermischten Agarplatte aussät. Auf dieser erzeugen die Diplokokken einen grünlichen Farbstoff, während die Streptokokken den Farbstoff in ihrer Umgebung resorbieren und dadurch von einem hellen Hof umzogen erscheinen.

Im hängenden Tropfen zeigen die Pneumokokken keine Eigenbewegung.

Färbung: 1. Das mit einem Flöckchen des rostfarbenen Auswurfs beschickte Deckglastrockenpräparat schwimmt 5—6 Min. auf einer Gentionviolett-Anilinwasserlösung, wird wenige Sekunden in absoluten Alkohol gebracht und dann im Wasser vom überschüssigen Farbstoff befreit. Die Kokken erscheinen schwarzbläulich, die Kapsel farblos und von dem leicht gebläuten Grunde scharf ausgezeichnet.

2. Will man die Kapsel durch eine Kontrastfärbung hervorheben, so bedient man sich nach meinen Erfahrungen am besten der Wolfschen Doppelfärbung:

Man bringt das Deckglas 4—5 Minuten in Fuchsin-Anilinwasser, sodann für 1—2 Minuten in eine wäßrige, aber noch durchscheinende Methylenblaulösung und spült in Wasser ab. Die von rosafarbener Kapsel umhüllten, dunkelblau gefärbten Kokken heben sich von dem bläulichrot gefärbten Grunde sehr deutlich ab.

Nicht in allen Fällen gelingt die Färbung der Kapsel so, wie es hier angegeben ist. Manchmal bleibt sie farblos, ohne daß irgend ein Fehler bei der Anfertigung des Präparats dafür zu beschuldigen ist.

3. Ein rasch anzufertigendes Orientierungsbild erhält man, wenn man das Deckglas mit einigen Tropfen Karbolfuchsin beschickt und direkt über der Flamme 1—1½ Minuten lang erwärmt. Abspülen in Wasser. Die Kokken lebhaft rot, von heller Hülle umgeben.

4. Das Gramsche Verfahren entfärbt die Kokken nicht.

Daß der Fränkelsche Diplococcus in der überwiegenden Mehrzahl der spezifische Erreger der kroupösen Pneumonie ist, kann keinem Zweifel mehr unterliegen. Abgesehen davon, daß er so gut wie immer in der hepatisierten Lunge als einziger Erreger gefunden wird, spricht vor allem auch die Tatsache für seine spezifische Rolle, daß man den Diplococcus, von verschwindenden Ausnahmen abgesehen, in allen tödlich ablaufenden Fällen schon im kreisenden Blute der Kranken findet.

Die Übertragung durch Inhalation mißglückte stets; subkutane Injektionen erzeugen bei Kaninchen, Mäusen und anderen Tieren tödliche Septikämie ohne alle pneumonischen Prozesse. Diese sind (bis zu einem gewissen Grade der echten kroupösen Entzündung ähnlich) nur durch unmittelbare Einspritzung in die Lunge selbst hervorzurufen. Daß Übertragungsversuche bei Tieren keine kroupöse Pneumonie bewirken, kann nicht gegen die spezifische Bedeutung der Kokken sprechen, da der Mensch sich den pathogenen Keimen gegenüber oft anders verhält als das Versuchstier.

Von Bedeutung bleibt, daß bei der kroupösen Lungenentzündung für gewöhnlich nur der Fränkelsche Diplococcus und äußerst selten der Friedländersche Bazillus und der Streptococcus pyogenes und mucosus angetroffen wird.

3. Bei (epidemischer) Cerebrospinal-Meningitis. Diplococcus intracellularis s. Meningococcus (Weichselbaum).

Von Weichselbaum u. a. ist bei zahlreichen Fällen von Genickstarre ein eigenartiger Coccus gefunden worden, der als Erreger der epidemischen Meningitis angesehen werden muß. Es ist aber zu beachten, daß sowohl sporadische wie endemisch gehäufte Fälle primärer Meningitis vorkommen, bei denen ausschließlich der Fränkelsche Pneumococcus, seltener der Streptococcus mucosus, anzutreffen ist.

Außer in der Lumbalflüssigkeit haben wir diesen Coccus auch mehrmals im strömenden Blut und in metastatischen Eiterungen gefunden. (S. Abschnitt Lumbalpunktion.)

Die Kokken liegen semmelartig nebeneinander, mit deutlicher Abplattung der einander zugekehrten Flächen. Eine Kapsel ist nicht zu sehen. Ihre Größe entspricht der von Gonokokken (s. d.), doch kommen auch im einzelnen Falle erhebliche Größenunterschiede vor.

Zu ihrer Färbung eignet sich am besten das Löfflersche Methylenblau. Beim Gramschen Verfahren tritt Entfärbung ein.

Die Züchtung, die um so nötiger ist, als die Kokken nicht selten nur spärlich in der Ausstrichflüssigkeit (s. Lumbalpunktion) vorhanden sind, wird am besten mit Glyzerinagar oder Blutagar in Petrischalen oder in Röhrchen mit schräg erstarrtem Nährboden ausgeführt. Es ist durchaus nötig, die punktierte Flüssigkeit nicht abkühlen zu lassen und möglichst frisch zur Kultur zu verwenden.

Nach 24 Stunden, oft erst nach 48 Stunden — je nach der Menge der ausgesäten Bakterien — zeigen sich einzelne oder zusammenfließende, wasserhell durchsichtig erscheinende Kolonien. Die einzelnen erreichen die Größe eines Stecknadelknopfes, erheben sich aber nur wenig über die Oberfläche des Nährbodens. Bei reicherer Aussaat und bei den folgenden Umzüchtungen überzieht sich die ganze Oberfläche mit einem dünnen, durchscheinenden, homogenen grauen Schleier. Auf dem Blutagar nehmen die tropfartigen Kolonien leicht einen grau violetten oder rosa Ton an.

Da in der meist in Frage kommenden Spinalflüssigkeit oft nur wenig Kokken sich befinden, haben wir gewöhnlich 2—4 ccm zur Kultur verwendet.

Die Oberflächenkolonien sind mikroskopisch am Rand klar und durchsichtig; nach der Mitte zu, weniger im Zentrum, findet sich ein undurchsichtiger Kern.

Die Kokken gedeihen am besten bei Brüttemperatur, während sie bei Zimmerwärme gar nicht gedeihen. Dadurch sind sie schon von den Staphylokokken wesentlich unterschieden; von denen sie auch dadurch abweichen, daß sie sich nur sehr mangelhaft auf Gelatine entwickeln. Bouillon eignet sich nicht als Nährboden.

Die Kulturen haben nur eine beschränkte Lebensfähigkeit; sie können schon nach 6—8 Tagen abgestorben sein.

Von den morphologisch sehr ähnlichen Gonokokken sind sie dadurch zu unterscheiden, daß die Gonokokken auf gewöhnlichem Agar nicht zu züchten sind.

Übertragungsversuche haben bei Tieren bisher kein bemerkenswertes Ergebnis erbracht; eine Vermehrung der Keime findet im Tierkörper nicht statt, beobachtete Giftwirkungen sind direkt auf die eingeführte Kulturmenge zu beziehen.

4. Bei Gonorrhoe. (Taf. I, Fig. 3.)

Der *Gonococcus*, 1879 von Neißer entdeckt, wird besonders auf Grund der hervorragenden Untersuchungen Bums allgemein als spezifischer Erreger der Gonorrhoe angesehen. Er findet sich konstant und ausschließlich bei der Gonorrhoe und den ihr völlig gleichenden Prozessen, besonders bei der Blennorrhoea neonatorum. Bei Neugeborenen wurden (bisher nur in 2 Fällen) sichere Gonokokken in oberflächlichen eitrigen Infiltraten am Zungenrücken und der Schleimhaut der Wangen und des harten Gaumens gefunden. (Rosinski-Dohrn und C. Fränkel.) Von größter klinischer Bedeutung ist die Tatsache, daß die Gonokokken als einzige Erreger bei folgenden — im Anschluß an Gonorrhoe aufgetretenen — Krankheiten sicher nachgewiesen worden sind: bei akuter, seröser und eitriger Rheumarthritis, bei Pyosalpinx und Rektalgonorrhoe, bei Hautabszessen, Pleuritis und Endocarditis ulcerosa. Beim Tripperrheumatismus konnten wir wiederholt in der den Gelenken durch Punktion entnommenen Flüssigkeit Gonokokken nachweisen; auch gelang uns nicht nur die Kultur aus den Klappenauflagerungen bei einer ulzerösen Endokarditis, sondern auch die Übertragung; ferner 1 mal die Kultur der Kokken aus dem strömenden Blut.

Die Gonokokken sind in Reinkultur — zuerst von Bumm — gezüchtet und mit vollem Erfolg auf die Harnröhrenschleimhaut mehrerer gesunder Personen übertragen. Über seine spezifische Pathogenität kann demnach kein Zweifel obwalten.

Die Reinzüchtung des *Gonococcus* wird jetzt allgemein nach dem von E. Wertheim angegebenen Verfahren ausgeführt, bei dem mit Agar versetztes Blutserum als Nährboden dient. „Man verteilt zunächst mehrere Ösen Trippereiter in flüssigem menschlichen Blutserum und legt — nach der oben S. 14 angegebenen Vorschrift — 2 Verdünnungen an. Die Röhrchen werden sofort nach der Beschickung in ein Wasserbad von 40° gestellt und ihr Inhalt mit der gleichen Menge verflüssigten und in demselben Wasserbade auf 43° abgekühlten Agars (2% Agar, 1% Pepton, 0,5% Kochsalz) gut gemischt und zu Platten ausgegossen. Diese werden in die feuchte Kammer gebracht und im Brutofen bei 37° C. aufbewahrt. Schon nach 24 Stunden sind auf der Originalplatte diffuse

Trübungen, auf I und II isolierte, mit freiem Auge sichtbare Kolonien aufgegangen, die auf Platte II eine zum Abimpfen schon genügende Größe haben.“

Üppige Fortzucht im Brutofen gelingt dann in Röhrcchen, die mit Agar versetztes Blutserum (am besten mit schräg erstarrter Oberfläche) enthalten. Die Mischung von 1 Teil flüssigen menschlichen Serums und 2—3 Teilen des Fleischwasserpeptonagars erwies sich am günstigsten. Schon nach 12 Stunden sind reichliche Reinkulturen im Röhrcchen entwickelt. „Meist beginnt schon nach einigen Stunden das Aufschießen weißlichgrauer Pünktchen, die sich rasch vergrößern, zusammenfließen und einen großen zusammenhängenden weißlichgrauen, feucht glänzenden Rasen bilden, der im weiteren Wachstum vom Rande aus einen farblosen, zarten Belag vorschiebt. Das Kondenswasser ist ebenfalls von einer zusammenhängenden Haut bedeckt, die ebenso wie die übrigen Kulturen massenhafte Gonokokken in größeren Verbänden zeigt.“

Nach Steinschneider ist ein auf $1\frac{1}{2}$ —2% erhöhter Peptongehalt sowie ein Zusatz von steril aufgefangenem, menschlichen Harn für das üppige Wachstum der Kulturen von Vorteil.

Der Nachweis, daß es sich bei den Wertheimschen Kulturen um Reinzüchtung des Neißerschen Gonococcus handelte, wurde schon von Wertheim selbst durch mehrere erfolgreiche Übertragungen (bei Paralytikern) erbracht.

In meinem Krankenhause wird der Blutagar als Nährboden bevorzugt, außerdem kommt der von Kiefer angegebene Nährboden zur Verwendung. Er besteht aus 1 Teil Ascitesflüssigkeit und 1 Teil einer Mischung, die $3\frac{1}{2}$ % Agar, 5% Pepton, 2% Glycerin und 0,5% Kochsalz enthält.

Streicht man auf diesem Boden gonokokkenhaltigen Eiter aus, so sind nach 24 Stunden auf der bei 37° gehaltenen Kultur kleine hellgelb bis rotbraune Kolonien mit grobkörnigem Zentrum, fein granulierter Randzone und gezähneltem Rande sichtbar. Auf Blutagar wachsen die Gonokokken als kleine saftige Kolonien mit leicht violettgrauem Farbenton.

Will man Gelenk- oder Tubenexsudat prüfen, so empfiehlt es sich, möglichst 5—10 ccm der frischen, körperwarmen Flüssigkeit auszusäen; ein besonderer Nährboden ist dann nicht nötig, da es genügt, das Blut oder die eitrige Flüssigkeit mit der gleichen Menge gewöhnlichen Agars zu versetzen.

Die Gonokokken bieten das charakteristische — obschon ihnen nicht allein zukommende — Verhalten dar, daß sie in

der Mehrzahl in den Leib der Eiterzellen eindringen und sich dort derart vermehren, daß der ganze Zelleib mit ihnen angefüllt und der vielgestaltige Kern teilweise oder ganz verdeckt erscheint. In den Kern selbst dringen die Gonokokken nie ein; sehr selten in Plattenepithelien, noch seltener in Zylinderepithelien.

Die Kokken erscheinen fast stets in kleineren und größeren Häufchen, meist zu zweien vereint, die Kaffeebohnen oder Semmeln ähnlich mit den ebenen Flächen einander zugekehrt liegen. Ab und zu erblickt man auch je 4 in naher Berührung, was auf eine nach 2 Richtungen des Raumes stattgehabte Teilung hinweist. Der Grenzspalt zwischen je 2 Einzelkokken ist ziemlich breit und stets erkennbar.

Färbung. Am einfachsten und sehr empfehlenswert ist die Färbung mit mäßig konzentrierter wäßriger Methylenblaulösung, die man $\frac{1}{2}$ Minute lang auf das Präparat einwirken läßt. Abspülen in Wasser. Die Löfflersche Lösung muß $\frac{1}{2}$ Minute einwirken. Das Methylenblau ist dem Bismarckbraun vorzuziehen, weil es die Kokken entschieden deutlicher als die Kerne hervorhebt. Sonst sind alle übrigen basischen Anilinfarben zu benutzen.

Sehr hübsche Bilder liefert eine frisch verdünnte Karbolfuchsinlösung, die hell durchscheinend ist. Läßt man in derselben das Deckglas etwa 2 Minuten liegen, so erhält man meist noch distinktere Bilder als mit Methylenblau.

In meinen Kursen habe ich es häufig beobachtet, daß die Anfänger kleine Ausläufer der vielgestalteten Kerne von Eiterzellen für die Kokken ansahen. Es ist daher zu betonen, daß diese im Mittel nur etwa $1-1,25 \mu$ groß sind, daß sie ferner mit Vorliebe in der Randzone der Eiterzellen gelagert sind, so daß man durch sie den bei der einfachen Färbung mit Anilinfarben nur mattblau oder rosa angedeuteten Zellumriß schärfer gezeichnet erhält bez. sich ergänzen kann.

Einen genaueren Einblick gestattet die Doppelfärbung, bei der der Zelleib mit einer Protoplasmafärbung, die Kokken mit einer Kernfärbung tingiert werden.

Die Deckgläser werden einige Minuten in erhitzter 0,5% wäßriger Eosinlösung gefärbt, der überschüssige Farbstoff mit Fließpapier abgesaugt, alsdann das Präparat ohne vorheriges Abspülen in Wasser auf $\frac{1}{4}$ Minute mit konzentrierter alkoholischer Methylenblaulösung benetzt und mit Wasser abgespült. Es heben sich die

Gonokokken kräftig blau aus dem eosinrot gefärbten Leib der Eiterzellen ab, deren Kerne in der Regel etwas matter blau als die Kokken gefärbt sind. Auch treten besonders schön die bei der Gonorrhoe fast regelmäßig anzutreffenden „eosinophilen“ Zellen (s. Blut) hervor.

Am einfachsten und sehr distinkt gelingt die Doppelfärbung mit Dahlia-Methylgrünlösung (10 g 1% wäßr. Dahliaviolett- und 30 g 1% wäßr. Methylgrünlösung), die man $\frac{1}{4}$ Min. ohne Erwärmen einwirken läßt. Die Zelleiber werden matt, die Kokken leuchtend rot, die Kerne rotgrün oder mehr blaugrün gefärbt.

Durch die Gramsche Methode werden die Kokken entfärbt.

II. Bazillen.

I. Tuberkulose. (Taf. I, Fig. 4.)

Seit Villemain 1865 die Übertragbarkeit tuberkulöser Krankheitsprodukte auf Tiere bis zu einem gewissen Grade wahrscheinlich gemacht und Cohnheim 1877 Übertragungen von Tuberkulose in die vordere Augenkammer mit Erfolg ausgeführt hatte, griff mehr und mehr die Überzeugung Platz, daß die Tuberkulose eine echte Infektionskrankheit sei. Gefestigt wurde diese Anschauung durch den von Baumgarten erbrachten Nachweis der völligen Identität der in der Iris erzielten Impfknotchen mit den echten Miliartuberkeln. Aber die fundamentale, unverrückbare Stütze wurde erst von Koch mit der Entdeckung des Tuberkelbazillus als einzigen Erregers der Tuberkulose erbracht. Muß zugegeben werden, daß unabhängig von Koch auch Baumgarten das regelmäßige Vorkommen bestimmter Bazillen in tuberkulösen Herden und Impftuberkeln beobachtet hat, so gebührt doch Koch das unantastbare Verdienst, den vollen und nach allen Richtungen abgerundeten Beweis für die spezifische Pathogenität des nach ihm benannten Bazillus geliefert zu haben (1882).

R. Koch bewies das regelmäßige und ausschließliche Vorkommen des Bazillus und führte dessen Züchtung und Übertragung mit Erfolg aus. Und was besonders für uns Ärzte bedeutsam ist, er ermittelte auch die später genauer zu beschreibende „spezifische“ Färbungsmethode, die dadurch charakterisiert ist, daß die Bazillen den einmal aufgenommenen Farbstoff bei der Behandlung der Präparate mit Salpetersäure und Alkohol nicht verlieren.

Die Tuberkelbazillen sind schlanke, häufiger leicht gebogene als gerade Stäbchen von 3–5 μ Länge (also etwa

$\frac{1}{4}$ — $\frac{4}{5}$ so lang wie der Durchmesser einer roten Blutzelle), ihre Enden sind oft etwas abgerundet. Sie treten meist einzeln, seltener zu zweien, hin und wieder aber in Nestern zu 5—12 und mehr auf (im Sputum nach Tuberkulininjektion, im Harn bei Urogenitaltuberkulose). Die Stäbchen erscheinen am gefärbten Präparate nicht selten von hellglänzenden, runden oder eiförmigen Lücken (Taf. I, Fig. 5) unterbrochen, deren Bedeutung noch fraglich ist. Meist werden sie jetzt als Degenerationserscheinungen erklärt. Fischer u. a. deuten sie als plasmolytische Veränderungen; es muß aber hervorgehoben werden, daß man gerade bei sehr schweren, hektisch fiebernden Kranken solche Bilder häufiger antrifft als sonst.

Für die ihnen auch wohl zugeschriebene Sporennatur schien besonders der Umstand zu sprechen, daß ein Sputum mit zahlreiche Lücken tragenden Bazillen eine ganz hervorragende Resistenzfähigkeit zu besitzen schien. Es hat sich aber gezeigt, daß sie in feuchten Medien bei 55° in 4 Stunden, bei 65° in 15 Min., bei 70° in 10 Min., bei 95° in 1 Min. abgetötet werden. Trockne Hitze wird stundenlang von den Bazillen ertragen, eignet sich also nicht zur Abtötung. Am besten sind 5% Karbolsäure und 10% Lysollösung für diesen Zweck verwendbar.

Die Tuberkelbazillen werden auf geronnenem Hammelblutserum oder Glycerinagar gezüchtet, wo sie am besten bei 37,5° C. wachsen; indes ist ihre Kultivierung nicht leicht. Nötig ist ein durch andere Bakterien möglichst wenig verunreinigtes und an Tuberkelbazillen reiches Material, das in die Oberfläche des erstarrten Hammelblutserums eingerieben wird. Aus dem tuberkulösen Sputum kann man nach Koch die Kultur in folgender Weise gewinnen. Nach gründlicher Reinigung der Mundhöhle spuckt der Kranke direkt in ein sterilisiertes Petrisches Schälchen. Wird das Sputum als bazillenreich (im gefärbten Deckglaspräparat) erkannt, so spült man die Flocke in wiederholt erneuertem sterilisierten Wasser ab und streicht ein aus ihrer Mitte genommenes Teilchen auf Blutserum oder Glycerinagar sorgfältig aus. Die beschickten Röhrchen werden dann mit Wattenpfropf verschlossen und über ihre Mündung eine mit Sublimat sterilisierte Gummikappe gezogen, damit der Agar während des etwa 14 Tage nötigen Verweilens im Brutschrank nicht austrocknet. Die Kolonien sind kreisrund, glatt, rein weiß. Sie gehen unter dem Einfluß des Sonnenlichtes rasch zugrunde; „werden sie dicht am Fenster aufgestellt, so sterben sie auch bei zerstreutem Tageslicht nach Koch in 5—7 Tagen ab“. Da der Kulturversuch oft mißglückt, ist es ratsam, stets mehrere Gläser auf einmal zu impfen.

(Als einen sehr günstigen Nährboden erprobte Kresling neutrale Fleischbouillon (500 g Rindfleisch auf 1 l Bouillon) mit einem Zusatz von 0,5 % Kochsalz, 1 % Pepton und 5 % Glycerin.) Zu Anreicherungsversuchen wird ein Zusatz von Heiden-Nährstoff zum Glycerinagar empfohlen.

Die wichtige, von R. Koch vor einigen Jahren wieder aufgerollte Frage, ob die Bazillen der menschlichen und tierischen Tuberkulose gleichartig, insbesondere die Bazillen der Rindertuberkulose für den Menschen pathogen seien, ist noch nicht endgültig entschieden. Wertvolle Untersuchungen im Reichsgesundheitsamt haben auffällige Unterschiede ergeben und zur Aufstellung zweier Typen geführt, die kulturell, morphologisch und in pathogener Beziehung zur Trennung eines Typ. humanus und bovinus auffordern. Ersterer gedeiht auf Bouillon mit Zusatz von 2,5 % Glycerin sehr gut; es bildet sich bald ein zusammenhängendes Oberflächenhäutchen, das an den Wandungen des Glases emporklettert. Dagegen zeigt der Typ. bovinus nur ein sehr spärliches Wachstum in Form eines sehr zarten, schleimigen Häutchens. Bei subkutaner Verimpfung auf Kaninchen und Rind erzeugt der Typ. bovinus allgemeine Tuberkulose, während der Typ. humanus höchstens vorübergehende Lokalerscheinungen hervorruft. Dammann und Müssemeier nehmen dementsgegen auf Grund sorgfältiger Nachprüfungen einen abweichenden Standpunkt ein und leugnen die hier aufgestellten Unterschiede.

Von praktischem Interesse ist, daß bei 56 tuberkulösen Menschen 9mal der Typ. bovinus allein, in 2 Fällen neben dem Typ. humanus gefunden wurde; insbesondere sind die Kinder gefährdet, wie die Tatsache zeigt, daß die 9 Fälle ausschließlich Kinder betrafen. Die Infektion erfolgt durch den Darm und schreitet auf die Mesenterialdrüsen fort.

Färbung. Die von Koch ursprünglich benutzte alkalische Methylenblaulösung wird zurzeit nicht mehr angewendet.

Zu empfehlen sind folgende Färbungsmethoden:

1. Die Koch-Ehrlichsche Methode, die äußerst zuverlässig ist und bei irgend zweifelhaften Fällen grundsätzlich angewandt werden sollte.

Ausführung: Die mit dem eitrigen Sekret beschickten Deckglastrockenpräparate schwimmen 12–24 Stunden auf frisch bereiteter oder nicht zu alter Ehrlichscher alkohol. Gentianaviolett- oder Fuchsin-Anilinwasserlösung. Sodann bringt man sie — ohne vorherige Abspülung — auf wenige Sekunden in eine Salpeter-

der Salzsäurelösung, die im Verhältnis von 1:3 mit Aq. dest. hergestellt ist. Hier nehmen die Präparate einen grünlichblauen oder grünlichroten Farbenton an, der das Zeichen zum sofortigen Abspülen in 70 % Alkohol und Wasser gibt.

Besichtigt man jetzt das völlig lufttrockene und in Balsam eingebettete Präparat, so sieht man nur die Tuberkelbazillen bläulich oder mehr violett (bei der Fuchsinfärbung rot) tingiert; alle übrigen Elemente sind durch die Säure- und Alkoholbehandlung wieder entfärbt.

Wesentlich erleichtert wird aber die Durchmusterung des Präparats, wenn man der bisher beschriebenen Färbung eine sogen. Unter- oder Kontrastfärbung nachschickt. Man bringt daher das trocken gewordene Präparat zunächst noch für 1—2 Minuten in eine wäßrige Bismarckbraun- (oder Methylenblau-) Lösung, spült in Wasser oder Alkohol ab und bettet das völlig trockene Präparat in Xylolcanadabalsam ein.

Jetzt heben sich die blau (oder rot) tingierten Stäbchen lebhaft von der braun (oder blau) gefärbten Grundsubstanz ab.

Durch Erwärmen der obigen Farblösung ist die Färbung wesentlich abzukürzen. Man kann schon nach 15—20 Min. das Präparat herausnehmen und der weiteren Behandlung mit Säure, Alkohol und der Kontrastfärbung unterwerfen. Indes kommt es, besonders bei stärkerer Erhitzung, leichter zu störenden Farbniederschlägen.

2. Die Färbungsmethode von Ziehl-Neelsen ist ebenfalls sehr zuverlässig und hat vor der ersteren den Vorteil voraus, daß die Grundfärbeflüssigkeit, das Karbolfuchsin, zum sofortigen Gebrauch fertig ist und die Färbekraft viele Monate lang unverändert bewahrt (s. S. 24).

Die Präparate verbleiben in der kalten Lösung 15—24 Stunden oder in der erwärmten etwa $\frac{1}{2}$ Minute.

Die Entfärbung erfolgt durch wenige Sekunden langes Eintauchen in 5 % Schwefelsäure; nach der sofortigen Abspülung in Alkohol und Wasser wird sodann die Unterfärbung mit wäßriger Methylenblaulösung angeschlossen. Nach völligem Trocknen Ein-schluß in Balsam.

3. Gewährt die letztgenannte Methode durch entschiedene Zeitersparnis große Vorteile, ohne daß die Zuverlässigkeit der Färbung leidet, so bietet die von Gabbet vorgeschlagene Modifikation der 2. Methode Gelegenheit, in noch kürzerer Zeit die Färbung auszuführen. Die Zeitersparnis wird zur Haupt-

sache durch die in einen Akt zusammengezogene Entfärbung und Unterfärbung gewonnen.

Gabbet benutzt die Ziehlsche Karbolfuchsinlösung zur Hauptfärbung und läßt die Deckgläser 2 Minuten in der erwärmten Lösung.

Nach Abspülen in Wasser werden die Präparate 1 Minute lang in die Lösung II gebracht, die 1—2 g Methylenblau in 100 g 25 % Schwefelsäurelösung enthält.

Nach raschem gründlichen Abspülen in Wasser Trocknen und Einlegen in Balsam.

Ich habe diese Methode seit vielen Jahren angewandt und sie früher in meinen Leipziger Kursen und in meiner Poliklinik und jetzt seit Jahren in Hamburg unzählige Male ausführen lassen und habe mich überzeugt, daß sie äußerst brauchbar ist und einen hohen Grad von Zuverlässigkeit bietet. Immerhin habe ich etliche Male mit der Koch-Ehrlichschen Färbung noch Bazillen aufgefunden, die mir bei der Gabbetschen Färbung entgangen waren. Eine gewisse Vorsicht scheint mir daher geraten. Auch ohne Erwärmen des Karbolfuchsin erhält man meist gute Färbungen, indes ziehe ich die Erwärmung vor, weil ich bei Kontrolluntersuchungen in dem mit erwärmter Flüssigkeit gefärbten Präparate entschieden zahlreichere und kräftiger gefärbte Bazillen gefunden habe.

Es ist hier nicht der Ort, alle übrigen Methoden der Reihe nach zu beschreiben, die zur Färbung der Tuberkelbazillen vorgeschlagen sind. Mit den obigen Vorschriften kommt man stets aus — vorausgesetzt, daß die angefertigten Präparate überhaupt Bazillen enthalten. Dies ist aber auch bei den aus zweifellosem tuberkulösen Sputum stammenden durchaus nicht immer der Fall.

Nicht selten findet man erst im 5. oder 6. Präparate einige wenige Bazillen, ja in einer nicht kleinen Reihe kann die Untersuchung auf Bazillen negativ ausfallen, obwohl die Beurteilung der Lungen kaum einen Zweifel über den tuberkulösen Charakter der Erkrankung läßt, und das Sputum deutlich eitrig Beschaffenheit zeigt.

In solchen Fällen führt das Biedertsche Verfahren bisweilen noch zu einem positiven Befund.

Vorschrift. Von dem Auswurf wird ein Eßlöffel voll mit etwa 2 Eßlöffel Wasser, dem 8—10 Tropfen Natronlauge zugesetzt sind, bis zur völligen Verflüssigung unter öfterem Umrühren gekocht. Sodann fügt man von neuem etwa 5—10 Eßlöffel Wasser hinzu, kocht mehrmals auf und bringt nach etwa 8—10 Minuten den Rest in ein Spitzglas zum 2—3tägigen Sedimentieren.

Nimmt man die Bazillenuntersuchung vor, so empfiehlt es sich, statt mit der Pipette etwas anzusaugen, den größten Teil der im Spitzglas befindlichen Flüssigkeit bis auf einen kleinen krümligen Rest abzuschütten und aus dem tüchtig umgerührten Rest eine Probe zu verwenden.

Auch das von Dahmen angegebene Verfahren ermöglicht bisweilen den Nachweis von Tuberkelbazillen, die bei dem gewöhnlichen Vorgehen nicht aufzufinden waren. Es ist als eine Modifikation der Biedertschen Methode anzusehen, hat aber vor dieser das Fortlassen des Natronlaugezusatzes und weit größere Schnelligkeit voraus.

Vorschrift. Etwa ein halbes Reagensglas voll Sputum wird in siedendem Wasser oder im Dampfbad 15 Minuten lang gekocht. Dadurch koagulieren die Eiweißkörper der Zellen und fallen nach dem Erkalten, die Bazillen mit sich reißend, zu Boden. Die abstehende Flüssigkeit, in die von der Oberfläche her bisweilen noch einige schleimige Gerinnsel hineinragen, ist dünn und leicht beweglich; sie wird bis auf den mehr oder weniger spärlichen krümligen Niederschlag abgeschüttelt. Dieser wird in einem Schälchen verrieben und kann sofort zum Färben des Deckglaspräparats benutzt werden.

Die darin befindlichen — oft in größeren Häufchen vereinten — Bazillen erscheinen meist weniger schlank, aber sonst tadellos gefärbt.

Die Sedimentierung kann durch Zentrifugieren — nach Steenbeck-Litten — wesentlich abgekürzt werden; es empfiehlt sich diese Methode ganz besonders für den Nachweis der Bazillen im Harn, wo sie zwar oft in größeren Zöpfen, nicht selten aber nur sparsam auftreten.

In manchen Fällen verdient auch die Methode van Ketels Beachtung. Man setzt in einem Röhrchen zu 10—15 ccm Sputum 10 ccm Wasser, 6 ccm Acid. carbol. liquef. und füllt auf 100 ccm mit Wasser auf, dann wird 1 Min. kräftig geschüttelt. Nach 24stündigem Stehen hebt man etwas vom

Bodensatz auf, das in der gewöhnlichen Weise verarbeitet wird.

Handelt es sich um Harn, so gibt man zu 100 ccm Harn 6 g konzent. Karbollösung, schüttelt kräftig durch und läßt im Spitzglas absetzen. Nach 24 Stunden gießt man die abstehende Flüssigkeit vorsichtig ab und benutzt das Sediment zu dem Nachweis der Bazillen (Jolles).

Wir dürfen aber nicht verschweigen, daß jedem erfahrenen Arzte, der mit den Färbungsmethoden und der mikroskopischen Untersuchung aufs beste vertraut ist, Fälle von chronischer Tuberkulose der Lungen begegnet sind, in denen auch die oft und aufs sorgfältigste vorgenommene Untersuchung des Sputums auf Bazillen negativ ausgefallen ist. Ich selbst habe einige solcher Fälle beobachtet, und ganz der gleiche Befund ist schon vor vielen Jahren von v. Leyden mitgeteilt. Sicher gehören diese Fälle zu den Seltenheiten, und es wäre durchaus verkehrt, deshalb an dem diagnostischen Werte der Bazillenuntersuchung zu zweifeln.

In dem einen meiner Fälle handelte es sich, wie die Autopsie ergab, um eine ganz zerstreute — kleinherdige — Tuberkulose der Lungen und tuberkulöse Perichondritis des Kehlkopfs. Der Patient hatte ein sehr massiges, vorwiegend schleimiges Sputum. Hier hätte ein gründliches Zentrifugieren wohl am ehesten zum Ziel geführt. In einem anderen war das Sputum ebenfalls vorwiegend schleimig und bestanden kleinere Kavernen mit starker chron. fibröser Entzündung.

Den dichtesten Bazillenhaufen, echten Reinkulturen von Tuberkelbazillen, begegnet man in solchen Präparaten, die den glatten gelblichen, undurchsichtigen Sputumpfröpfen, „Linsen“ (s. diese), oder den gelblichen Käsekrümeln des Harns — bei Blasennierentuberkulose — entnommen sind. Gerade der Anfänger tut gut, von den aus den Kavernen stammenden Linsen ein kleinstes Flöckchen der Färbung zu unterwerfen.

Anhang.

Pseudotuberkulose- oder Smegma-Bazillen.

Nicht nur der wiederholte negative Bazillenbefund kann gelegentlich zu diagnostischen Täuschungen führen, sondern

auch der positive Nachweis von Bazillen. Gerade in den letzten Jahren haben sich die Mitteilungen über grobe Täuschungen gemehrt, die durch die Verwechslung der Tuberkelmit Smegma- (Pseudotuberkel-) Bazillen veranlaßt worden sind. Diese von Alvarez und Pavet und Matterstock beschriebenen Stäbchen gleichen bei der gewöhnlichen Färbung durchaus den echten Tuberkelbazillen und geben den Farbstoff bei kurzer Entfärbung nicht ab, immerhin verlieren sie ihn gewöhnlich eher als die Tuberkelbazillen, so bei längerer 1stündiger Behandlung mit Alkohol. An zahlreichen Kontrollpräparaten fanden wir, daß die Smegmabazillen in der Regel bei sorgfältiger Ausführung des Koch-Ehrlichschen Verfahrens entfärbt wurden. Gleichwohl scheint noch größere Vorsicht am Platze, da auch die von Honsell empfohlene 10minutenlange Entfärbung des Karbolfuchsin-Präparates mit 3—10% salzsauren Alkohol noch zu Irrtümern Anlaß gegeben hat. Nach Pappenheims Untersuchungen soll die Czaplewskysche Methode zuverlässig sein.

Man färbt mit Karbolfuchsin und badet das nicht abgespülte Präparat $\frac{1}{2}$ Min. in konzentr. alkohol. gelber Fluorescinslösung, der Methylenblau in Substanz überschüssig zugesetzt ist, und färbt mit konz. alkohol. Methylenblaulösung.

Runge und Trautenroth empfehlen Entfettung der Präparate 3 Stunden lang in Alcoh. absol. und 15 Min. in 5% Chromsäure; dann Färbung mit Karbolfuchsin und 3 Min. lang Entfärbung in verdünnter Schwefelsäure; zum Schluß Nachfärbung und definitive Entfärbung nicht unter 5 Min. in konz. alkohol. Methylenblaulösung.

Auf absolute Zuverlässigkeit darf bisher keine Methode Anspruch erheben; vielmehr wird von gewissenhaften Autoren nur der Tierversuch als ausschlaggebend angesehen.

Bei der Sputumuntersuchung ist nur in Fällen von fötider Bronchitis und Lungengangrän, beim Harn in jedem Fall größte Vorsicht am Platz, umsomehr, da hier eingreifende Operationen in Betracht kommen.

Micrococcus tetragenus.

An den doppelt gefärbten Bazillenpräparaten des tuberkulösen Sputums sieht man in der Regel eine mehr oder weniger große Zahl von gewöhnlichen Kokken oder kleineren Stäbchen in der „Unterfarbe“ tingiert. Es handelt sich im allgemeinen um bedeutungslose Bakterienbeimengungen, die entweder auf dem Wege, den der Eiter von seiner Entleerung aus dem Körper zu nehmen hatte, beigemischt sind oder sich außerhalb des erkrankten Körpers entwickelt haben.

Eine besondere Beachtung kommt nur den Streptokokken (s. d.) und dem obengenannten Kokkus zu, dem man im phthisischen Sputum ab und zu begegnet. Dieser Kokkus tritt in der Regel einzeln, selten in größeren Haufen auf und stellt sich dar als echter Tafelkokkus mit 4 kugligen (etwa 1μ im Durchmesser großen) Gliedern, die durch eine Gallert-hülle vereint sind. R. Koch, der sie zuerst im tuberkulösen Kaverneninhalt fand, ist geneigt, diesen Kokken eine tätige Rolle bei der Bildung der Kavernen zuzuschreiben. Übrigens kommt der Tetragenus hin und wieder auch im Speichel völlig gesunder Menschen vor. Interesse verdient die Tatsache, daß dieser Kokkus in seltenen Fällen auch zu Allgemeininfektionen führen kann; ich hatte einmal Gelegenheit, einen Fall von tödlicher ulzeröser Endokarditis mitzusehen, bei dem während mehrerer Monate aus dem lebenden Blute ausschließlich der Tetragenus nach unserem Verfahren gezüchtet wurde.

Er entwickelt sich auf der Gelatineplatte in Form glänzend weißer, leicht erhabener Flecke in der Stichkultur längs des ganzen Impfstrichs, ohne daß Verflüssigung eintritt. Meerschweinchen und weiße Mäuse sterben nach subkutaner Injektion der Kulturen in wenigen Tagen an Sepsis.

Färbung Außer durch Anilinfarben, die in der gewöhnlichen Weise angewandt werden, färbt sich der Tetragenus auch nach Gram. Eine Doppelfärbung ist nach dem auf S. 33 für den Fränkelschen Pneumokokkus angegebenen Verfahren möglich.

2. Bei Lepra.

Der von dem norwegischen Arzte Hansen Ende der 70er Jahre in den Lepraknoten als regelmäßiger Begleiter entdeckte und von Neißer genauer beschriebene Bazillus wird jetzt allgemein als spezifischer Erreger der Lepra anerkannt.

Die Leprabazillen stellen ebenfalls schlanke, an den Enden leicht abgerundete Stäbchen dar, die vielleicht nicht ganz so lang sind wie die Tuberkelbazillen, aber gleich diesen den einmal aufgenommenen Anilinfarbstoff auch bei Säure- und Alkoholentfärbung nicht abgeben. Auch bieten sie außerdem helle Lücken in ihrem Verlauf dar, die vielleicht als endogene Sporen anzusprechen sein dürften (?). Dies gesamte Verhalten räumt ihnen eine Ausnahmestellung ein.

Die Bazillen finden sich stets und ausschließlich bei allen Lepraformen, mögen diese in der Haut, Schleimhaut und in den peripheren Nerven oder in den inneren Organen, besonders in den Hoden und großen drüsigen Organen des Unterleibs, ihren Sitz haben. Im Blut kommen sie nur bei vorgeschrittenen Fällen vor; Koch und Sticker haben dagegen ihre häufige Gegenwart im Nasenschleim hervorgehoben.

Obwohl ihre Züchtung noch nicht gelungen, erscheint ein Zweifel an ihrer spezifischen Pathogenität nicht berechtigt, zumal ihr Vorkommen, wie schon gesagt, ein ganz regelmäßiges ist und durch die geglückte Übertragung von Lepragewebe auf Tiere der kaum angezweifelte Infektionscharakter der Krankheit unmittelbar erwiesen ist. Von den Tuberkelbazillen sind sie bis zu einem gewissen Grade nur dadurch unterschieden, daß sie die Anilinfarbstoffe entschieden begieriger annehmen und leichter abgeben, daß sie auch in wäßrigen Lösungen ziemlich leicht und kräftig zu färben sind, während die Tuberkelbazillen sich viel spröder verhalten (Baumgarten).

Färbung. Alle basischen Anilinfarbstofflösungen — selbst wäßrige — färben die Leprabazillen in kurzer Zeit. Empfehlenswert aber ist das Koch-Ehrlichsche Färbungsverfahren und die Gramsche Methode.

3. Bei Typhus abdominalis. (Taf. I, Fig. 5.)

Seit Gaffkys eingehenden Untersuchungen ist es zweifellos, daß der von ihm genauer studierte, aber schon von Eberth und Koch in Milz und Mesenterialdrüsen typhöser Leichen beobachtete Bazillus der ursächliche Erreger des Unterleibstypus ist. Die

Stäbchen kommen konstant und ausschließlich bei Abdominaltyphus vor und sind schon im Beginn und auf der Höhe der Krankheit fast regelmäßig aus dem strömenden Blute (und Roseolen) zu züchten, desgl. aus dem Stuhl und Harn der Kranken. Für die Übertragung ist wichtig, daß sog. „Bazillenträger“ wochenlang, ohne Krankheitszeichen darzubieten, virulente Keime im Stuhl (seltener im Harn) beherbergen können. Wichtig ist ferner, daß die Bazillen als einzige Erreger mancher gegen Ende des Typh. abd. am Knochen-system und in serösen Säcken auftretenden Eiterungen nachgewiesen worden sind.

Die Typhusbazillen sind ziemlich plump, knapp drittel so groß wie eine rote Blutzelle und nie in Zellen eingeschlossen; sie zeichnen sich durch lebhaftes Eigenbewegung aus, die durch zahlreiche Geißelfäden vermittelt wird.

Bei der Färbung, die am besten mit Karbolfuchsin oder Löfflerscher Methylenblaulösung erfolgt, bleiben die Gläser etwa 5—10 Minuten in der Farblösung und werden dann mit Wasser vorsichtig abgespült. Wegen der leichten Entfärbungsmöglichkeit ist Alkohol als Abspülungsmittel zu vermeiden.

Durch die Gramsche Methode werden die Bazillen entfärbt.

Will man an dem Trockenpräparat auch die Geißeln färben, so muß man bei der Anfertigung desselben größere Sorgfalt aufwenden und vor der Zellfärbung zunächst eine Beize einwirken lassen.

Man streiche von einer möglichst jungen, etwa 6 Stunden alten Kultur, nachdem man sich von der lebhaften Beweglichkeit der Stäbchen im hängenden Tropfen überzeugt hat, eine minimale Menge auf einem peinlichst gereinigten Deckglas aus, ziehe das lufttrockene Präparat vorsichtig 3 mal durch die Flamme und vermeide dabei jede zu starke Erhitzung. Nun wird die (weiter unten beschriebene) Beize durch einen Fließpapierfilter aufgeträufelt und bleibt etwa $\frac{1}{2}$ —1 Minute auf der Deckglasschicht; dann spült man rasch mit Wasser ab und färbt, nachdem das Präparat trocken geworden ist, einige (3—5) Minuten lang mit leicht erwärmter Gentianaanilinwasserlösung nach.

Die Löfflersche Beize wird so hergestellt: 2 g Tannin sind unter Erwärmen in 8 ccm Wasser gelöst und mit 5 ccm gesättigter, wäßriger Eisenchloridlösung und 1 ccm gesättigter alkoholischer Fuchsinlösung versetzt. Die Beize ist vor dem Gebrauch umzuschütteln.

Für die klinische Differentialdiagnose ist die Entdeckung der Bazillen bis vor einigen Jahren ohne Bedeutung gewesen, da die mikroskopische Untersuchung nicht

ausreicht, die Bazillen in den Stühlen auch keineswegs regelmäßig zu finden und vor allem nur sehr schwer von den Colibakterien zu unterscheiden sind.

Beide Mikrobien gedeihen auf den oben beschriebenen Nährböden mehr oder weniger üppig. Gaffky bezeichnete das Wachstum der Typhusbazillen auf der Kartoffel als charakteristisch; die ganze Fläche wird hier schon nach 48 Stunden von einem feuchten und sehr zarten Beschlag überzogen, in dem die Stäbchen massenhaft vorhanden sind, während das *Bact. coli* einen mehr schmutzig grauen und dicken Rasen bildet. Aber dieser Unterschied ist nicht eindeutig und wurde schon von Simmonds und Fränkel mit Recht angezweifelt. Eine Differenzierung der häufig vergesellschafteten Bakterien ist auf der Kartoffel sicher unmöglich. Als wichtiges Unterscheidungsmerkmal von den Kulturen des *Bact. coli commune* darf nun folgendes gelten: Die Typhusbazillen wachsen in steriler Milch, ohne sie selbst bei längerer Einwirkung zur Gerinnung zu bringen, was durch das *Bact. coli* schon in 1—2 Tagen bewirkt wird. Die ersteren rufen ferner weder in Bouillon noch in 2% Traubenzuckergelatine Gasbildung hervor, was bei letzterem regelmäßig geschieht. Auf v. Drigalski-Conradischem Lackmus-Nutroseagar wachsen die Typhusbazillen als saftige reinblaue Kolonien, während die Bakterien der Coligruppe rotviolette Kolonien bilden, die den Nährboden in ihrer Umgebung ebenso verfärben. Endlich verbreiten die *Bact. coli*-Kulturen im Gegensatz zu den Typhusbazillen einen widerwärtigen Geruch und zeigen die diesen fehlende Indolreaktion.

Zum Nachweis der Bazillen in den Stuhlgängen sind verschiedene Verfahren angegeben. Zu bewähren scheint sich der von v. Drigalski und Conradi angegebene Nährboden. Die Herstellung desselben ist vorn S. 16 angegeben. Bei Stuhluntersuchungen empfiehlt es sich, stets mehrere Plattenserien anzulegen, um eine möglichst große Zahl von Keimen isoliert nebeneinander auf die Platte bringen zu können. Dünne Stühle von breiiger oder flüssiger Beschaffenheit werden auf einer Plattenfolge unverdünnt, auf einer zweiten mit der 10—20fachen Menge steriler Kochsalzlösung verdünnt verstrichen.

Feste geformte Stühle müssen vorher mit wenig steriler physiologischer Kochsalzlösung gleichmäßig verrieben und von dieser Aufschwemmung eine Plattenreihe ohne weiteres, eine andere nach nochmaliger Verdünnung mit steriler Kochsalzlösung angelegt werden.

Von frischem, trübem Harn nimmt man nur einen Tropfen, der sofort in einer Plattenserie verarbeitet wird. Ferner wird ein Teil des Harns zentrifugiert und der Bodensatz auf den Platten ausgestrichen. Bei frischem klarem Harn wird dieser zentrifugiert, um

vom Bodensatz eine Reihe von Platten anzulegen. Nach 15 Minuten langem Stehen werden mehrere Tropfen von der Oberfläche entnommen und auf einer Plattenfolge verrieben.

Der Oberflächenausstrich wird am besten mittels eines rechtwinkelig abgobogenen Glasstabes ausgeführt. Nach beendetem Ausstriche bleiben die Platten so lange offen stehen, bis die Agaroberfläche, welche meist von Kondenswassertröpfchen bedeckt ist, vollständig trocken geworden ist. Nach 24 Stunden zeigen sich die Typhusbazillen in glasigen tropfenähnlichen, nicht doppelt konturierten Kolonien, während die Colikolonien undurchsichtig rot und von einem roten Hof des Nährbodens umgeben sind.

Mit den Bakterien der blauen Kolonien muß man dann weitere Impfversuche auf Kartoffeln, Milch, Traubenzucker- und Neutralrotagar sowie Agglutinationsversuche (s. u.) machen.

Die Gruber-Widalsche Reaktion.

Durch R. Pfeiffer und seine Schüler war erwiesen, daß dem Serum gegen Typhus immunisierter Tiere eine spezifische Wirkung auf die Typhusbazillen zukommt; Typhusbazillen, die in die Bauchhöhle eines Meerschweinchens gespritzt sind, werden aufgelöst und verschwinden, wenn gleichzeitig mit ihnen Serum immunisierter Tiere unverleibt worden ist. Es zeigte sich ferner, daß die Pfeiffersche Reaktion auch im Reagensglas eintritt. Endlich stellten Gruber und Pfeiffer (Rolle) unabhängig voneinander fest, daß auch das Serum von Menschen, die Typhus überstanden haben, auf Typhusbazillen eine spezifische Wirkung ausübt. Fügt man zu einer Typhusbazillenkultur Serum von Typhusrekonvaleszenten hinzu, so werden die Bazillen alsbald unbeweglich, ballen sich zusammen und bilden am Boden einen flockigen Niederschlag. Gruber empfahl diese Erscheinung zuerst zu diagnostischen Zwecken, Widal lehrte, gestützt auf eigene Beobachtungen, daß die Agglutination nicht nur nach überstandenem Typhus, sondern auch während der Krankheit diagnostisch verwertbar sei.

Nach mehrjähriger eigener Prüfung der Reaktion an einer großen Reihe fiebernder Kranker und unter Berücksichtigung der zahlreichen Veröffentlichungen halte ich es für geboten, bei der diagnostischen Verwertung des Widalschen Verfahrens zur Vorsicht zu mahnen.

Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß auch das Serum solcher Menschen, die nicht an Typhus leiden oder gelitten haben, eine Agglutinierung der Bazillen in der Bouillonkultur herbeiführen kann. Das Serum der Typhuskranken ist aber

dadurch ausgezeichnet, daß es den positiven Ausschlag schon bei einem Mischungsverhältnis herbeiführt, das bei andersartigem Serum in der Regel nicht genügt. Nach zahlreichen Untersuchungen von anderer und unserer Seite darf man sagen, daß die Widalsche Reaktion für Typhus in der Regel erst als beweisend angesprochen werden darf, wenn sie bei einer Konzentration von 1:50 unzweifelhaft positiv eintritt. Es sei aber gleich einschränkend bemerkt, daß eine ganze Reihe von Ausnahmefällen mitgeteilt worden sind, bei denen das Serum von Kranken, deren Infektion durch Colibazillen und Proteus erfolgt war, Typhusbazillen lebhaft — selbst in stärkerem Grade wie das von Typhuskranken gewonnene Serum — agglutinierte, und daß andererseits frisch aus dem Körper gezüchtete Typhusstämme weder von dem Serum des infizierten Organismus noch von hochwertigem Typhusimmenserum agglutiniert werden konnten (R. Stern).

Die Reaktion kann makroskopisch und mikroskopisch geprüft werden.

1. Man entnimmt zunächst aus einer prall gefüllten Armvene mit sterilisierter Hohnadel etwa 5 ccm Blut und verwahrt dasselbe in schräg gestellten Reagensröhrchen, bis das Serum sich abgesetzt hat.

Zur Prüfung seiner Reaktion auf Typhusbazillen sind frische, 6—12 Stunden alte Kulturen nötig; man muß daher möglichst frische Stämme vorrätig halten, deren Empfindlichkeit für Typhusserum als möglichst groß sichergestellt ist. Wir pflegen jedesmal 4 Bouillonkulturen anzuwenden und benutzen Röhrchen, die mit 5 ccm Bouillon gefüllt sind. Diesen werden je 1—2—4 Tropfen Serum aus justierter Pipette zugesetzt, so daß die Probe bei einer Konzentration von 1:100, 1:50, 1:25 u. s. w. angestellt wird. Das 4. Röhrchen dient als Kontrollröhrchen. Die so beschickten Röhrchen werden bei 37° oder Zimmerwärme aufbewahrt. Bei positivem Ausfall wird die Bouillon nach 3—7 Stunden fortschreitend klarer, während sich die Bazillen zusammengeballt am Boden schieben (makroskopische Reaktion).

2. Schneller und augenfälliger vollzieht sich die mikroskopische Reaktion. Man fügt zu einer frischen Bouillonkultur oder Bakterienaufschwemmung, nachdem die Beweglichkeit der Stäbchen im Kontrollpräparat geprüft ist, nacheinander 1, 2 und 4 Tropfen Serum (1 Tropfen = $\frac{1}{20}$ ccm) und vermischt durch Umschütteln das Serum jedesmal innig mit der Stammlösung. Nach jedesmaligem Serumzusatz wird eine Öse zur Betrachtung entnommen. Diese 3 Präparate entsprechen einer Serumverdünnung von 1:100, 1:50 und 1:25.

Zum Auffangen der für die mikroskopische Gruber-Widalsche Reaktion nötigen geringen Blutmengen von $\frac{1}{2}$ bis 1 ccm kann man sich mit Vorteil statt der bisher üblichen Glaspipetten eines kleinen dicht gewickelten Gaze- oder Wattetupfers bedienen (Schottelius). Das aus einer kleinen Stichwunde vorquellende Blut wird mit diesem Tupfer aufgesaugt, bis er ganz mit Blut durchtränkt ist. Als Griff des Tupfers dient hierbei ein Kork- oder Gummipfropfen, in dessen Unterseite die den Tupfer tragende Nadel eingebohrt ist. Der beschickte Tupfer wird nach der Blutentnahme mit dem Pfropfen wieder fest auf das zugehörige Glasröhrchen aufgesetzt (vergl. Fig. 1) und signiert. Mit Hilfe einer kleinen rasch laufenden

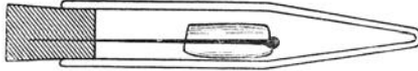


Fig. 1.

Zentrifuge gelingt es leicht, das Plasma des aufgesogenen und im Tupfer geronnenen Blutes annähernd vollständig aus demselben herauszuzentrifugieren. Letzteres wird dann mittels einer feinen Pipette abgesogen und wie gewöhnlich weiter verarbeitet.

Nur die positive, bei genauer Beachtung der Verdünnung (nicht unter 1:50) geprüfte Reaktion ist diagnostisch verwertbar, wenn man nicht außer Acht läßt, daß selbst viele Jahre nach überstandem Typhus die Reaktion noch positiv auftreten kann. Audererseits darf der negative Ausfall der Reaktion nicht gegen die Typhusdiagnose verwertet werden, da bei manchen sicheren Typhusfällen während des ganzen Verlaufs (bis zum Tode) die Reaktion ausbleiben kann.

Die positive Reaktion wird selten schon in der ersten, meist erst in der zweiten Woche beobachtet.

Zu beherzigen ist die Beobachtung von Drigalskis, daß schon geringe Mengen Alkohol, die zum Reinigen des Ohrläppchens oder der Lanzette gebraucht sind, eine so starke Inaktivierung des Serums bewirken können, daß die Reaktion ausbleibt. Man soll diese Desinfektion also ganz unterlassen und 2% Karbolwasser dazu verwenden.

Blutkultur. Untersuchungen, die von meinem früheren 1. Assistenten Dr. Schottmüller 1899 eingeleitet und seither auf meinen Abteilungen systematisch fortgeführt worden sind,

zeigen, daß der Blutkultur (s. S. 17) für die Diagnose des Typhus eine ausschlaggebende Rolle zukommt. Sie gestattet im Gegensatz zur Widalschen Reaktion die Diagnose völlig einwandfrei und gelingt viel konstanter und frühzeitiger wie jene Reaktion.

Sind Typhusbazillen in dem zu untersuchenden Blute vorhanden, so entwickeln sich frühestens nach 20, in der Regel erst nach 36–48 Stunden charakteristische Kolonien, die an der Oberfläche einen grauen Farbenton zeigen und in der Tiefe als schwarze Punkte durchscheinen. Meist beobachtet man nach Ablauf der ersten 36 Stunden eine stetige Weiterentwicklung neuer Kolonien, die oft erst nach weiteren 3 Tagen beendet ist. Findet man in den Kolonien mikroskopisch bewegliche Bazillen, so sind es wohl zweifellos Typhusbazillen. Ihre Verwechslung mit Colibakterien ist nur möglich, wenn es sich um eine Sepsis bei Erkrankungen der Gallenwege oder Harnwege handelt, bei der Colibakterien ins Blut übertreten können. Im übrigen kann die Versetzung der Bazillen in Zuckerbouillon, Milch, Traubenzucker- und Neutralrotagar, Lackmusmolke u. s. w. entscheiden (s. S. 50).

Bisher wurden 382 Fälle in dieser Art untersucht und bei 330 ein positives Ergebnis = 86% gewonnen, bei den letzten 40 Fällen hatten wir 38 = 95% mit positivem Ausfall; bei Kindern ist ein negativer Befund relativ häufiger wie bei Erwachsenen.

Fickers Typhusdiagnostikum. Während man die Gruber-Widalsche Reaktion nur mit Hilfe lebender Typhusbazillen ausführen kann, bietet das Fickersche Reagens auch dem praktischen Arzt die Möglichkeit, eine ähnliche Reaktion zur Feststellung der Typhusdiagnose verwerten zu können.

Ficker verwendet eine nach besonderem Verfahren abgetötete Kultur. Sein Reagens stellt eine etwas getrübbte sterile und völlig haltbare Flüssigkeit dar, die man zur Anstellung der „makroskopischen“ Probe verwendet. Bei positivem Ausschlag sinken die agglutinierten Typhusbazillen zu Boden und bilden einen weißen flockigen Niederschlag.

Die Firma Merck in Darmstadt, die den Apparat in den Handel bringt, gibt genaue Vorschriften über die Anstellung der Reaktion. Hier sei folgendes erwähnt:

Zur Blutentnahme wird zunächst der beigegegebene Schröpfkopf, Gummistopfen und Lanzette sterilisiert, dann wird die Lendengegend des sitzenden oder in halber Seitenlage befindlichen Patienten mit Wasser und Seife, Alkohol und Äther gereinigt. Darauf werden

mit der Lanzette 3—4 dicht nebeneinander liegende Stiche gemacht und der Schröpfkopf lege artis aufgesetzt. Nachdem etwa 1 ccm Blut abgeflossen ist, wird der Schröpfkopf abgenommen, mit dem Gummistopfen verschlossen, mit nach Hause gebracht und zum Abscheiden des Serums ins Kühle gestellt.

Zum Ansetzen der Reaktion sind Pipette sowie Spitzgläschen durch Spülen mit Alkohol und Äther zu reinigen, die Stopfen der Gläschen sind auszukochen.

Mit der Pipette werden 0,1 ccm Serum, das keine Blutkörperchenbeimengungen enthalten darf, in ein Spitzgläschen gebracht und hierzu 0,9 ccm der sterilen Kochsalzlösung mittels der mit Wasser, Alkohol und Äther gereinigten Pipette gegeben. Nun wird der ausgekochte Stopfen aufgesetzt und gut gemischt. Von dieser Serumverdünnung kommen in ein zweites Spitzgläschen 0,1 ccm, in ein drittes 0,2 ccm. Darauf wird die Pipette wieder wie oben gereinigt und in das zweite Spitzglas 0,9 ccm, in das dritte 0,8 ccm des vorher sorgfältig durchgeschüttelten Diagnostikums gebracht. In dem zweiten Glase hat man also die Serumverdünnung 1:100, in dem dritten 1:50. In ein viertes Gläschen bringt man 1 ccm Diagnostikum allein. Sämtliche Gläser werden mit einem ausgekochten Stopfen versehen, gut umgeschüttelt und in dem Gestell bei Zimmertemperatur vor Licht geschützt stehen gelassen. In den meisten Fällen ist die Reaktion nach 10—12 Stunden deutlich. Länger als 20 Stunden darf mit der Feststellung des Resultates nicht gewartet werden. Die Reaktion ist positiv, wenn die im Diagnostikum enthaltenen Bakterien zusammengeballt zu Boden sinken und der Inhalt des Gläschens sich klärt. Die Anfänge dieser Klärung beobachtet man am besten, wenn man die Gläschen in guter Beleuchtung vor einem schwarzen Hintergrund betrachtet und mit dem vierten Glas, welches nur Diagnostikum enthält, vergleicht, oder aber indem man die Gläschen mit der einen Hand in Augenhöhe bringt und zwischen Lichtquelle (Fenster) und Gläschen die andere ausgestreckte Hand in 5—10 cm Entfernung hinter den Gläschen hält und leicht bewegt.

Wir haben eine größere Reihe von Kontrolluntersuchungen mit frischen Typhuskulturen und dem Fickerschen Diagnostikum gemacht und haben in allen den Fällen, in denen die Widalsche Reaktion bei frischer Kultur im Verhältnis 1:50 sicher und deutlich positiv ausfiel, auch einen positiven Ausfall mit dem Fickerschen Diagnostikum erhalten, so daß man in Verhältnissen, wo ein Arbeiten mit frischen Typhuskulturen schlecht zugänglich ist, das Fickersche Diagnostikum wohl empfehlen kann¹⁾.

¹⁾ Erhältlich bei E. Merck, Darmstadt.

Anhang.

Paratyphus.

Bei manchen Erkrankungen, die klinisch die größte Ähnlichkeit mit dem Unterleibstypus zeigten, ist in den letzten Jahren nicht selten ein Bazillus als Krankheitserreger festgestellt worden, den Schottmüller zuerst bei 7 Kranken meiner Abteilung gefunden, genauer studiert und als Paratyphusbazillus bezeichnet hat.

Betreffs der Häufigkeit bemerke ich, daß z. B. unter 84 typhösen Erkrankungen, die im letzten Jahr in Eppendorf zur Aufnahme gelangten, 4 Paratyphusfälle waren.

Der Bazillus, der in seiner Gestalt dem Typhusbazillus gleicht, wächst auf Agar meist üppiger als dieser. Auf Blutagar erzeugen die Bazillen nach 36—40 Stunden graue, bis zu Linsengröße wachsende, oberflächliche und stecknadelkopfgröße, schwarzgrüne, tiefe Kolonien. Auf Kartoffelscheiben sieht man bald feucht glänzende, bald nach Art des *Bact. coli* wachsende, dicke, gelbbraunliche Beläge.

Wichtig ist ferner, daß der Paratyphusbazillus in Traubenzuckerbouillon Gasbildung erzeugt wie das *Bact. coli*, in der Stikkultur in Zuckeragar ebenfalls Gasbildung auftritt und schon im gewöhnlichen Agar Bläschenbildung bemerkbar wird. Dagegen läßt er die Milch unverändert, gleich dem echten Typhusbazillus im Gegensatz zum *Bact. coli*. Erst nach 8 Tagen wird die Milch leicht gelblich gefärbt und durchsichtig, was mit steigender alkalischer Veränderung zusammenhängt.

Die bei Colibazillen regelmäßig zu beobachtende Indolreaktion bleibt bei Typhus- und Paratyphusbazillen aus.

Das Serum der Paratyphuskranken agglutiniert zwar auch Typhusbazillen in Verdünnungen, die über 1:30 hinausgehen, aber die Paratyphusbazillen dann noch in verdünnterer Lösung.

Aus allen diesen Merkmalen geht hervor, daß der Paratyphusbazillus eine Mittelstellung zwischen dem echten Typhusbazillus und dem *Bact. coli* einnimmt. Von Bedeutung ist noch die Tatsache, daß Schottmüller den Paratyphusbazillus auch als Erreger mancher Fleischvergiftungsfälle gefunden hat.

4. Bei Rotz.

Die Rotzerkrankung lokalisiert sich bei Pferden zuerst stets in den Nasenhöhlen und ruft Katarrh, Knötchen und Geschwürsbildung hervor, führt zu mehr oder weniger starken Lymphdrüenschwellungen und Lymphangoitis, Hautknoten (Wurm) und in der Regel auch zu Herden in den Lungen.

Auf den Menschen wird die Krankheit wohl ausschließlich

von den Pferden übertragen, und daher erklärt es sich, daß der menschliche Rotz mit seltenen Ausnahmen (Übertragung bei der Sektion!?) nur bei Kutschern, Pferdeknechten u. s. w. beobachtet wird. Leichte Hautschunden öffnen den Infektionsträgern den Eingang in die Haut, wo es zu Knötchen und furunkulösen und phlegmonösen Eiterungen kommt, oder das Gift gelangt — dies ist der seltenere Fall — in die inneren Organe, von denen Lungen und Hoden hauptsächlich erkranken.

Die von Löffler und Schütz als Krankheitserreger erkannten Rotzbazillen sind etwas dicker und kürzer als die Tuberkelbazillen und meist gerade; ihre Enden etwas abgerundet. Sie liegen meist einzeln, selten zu zweien oder gar in größeren Häufchen. Oft sind sie von einem zarten Hof umgeben, der als Kapsel gedeutet werden kann. Helle Lücken unterbrechen auch bei ihnen nicht selten den Verlauf des Stäbchens, ohne daß eine sichere Deutung dafür zu geben ist. Indes spricht die monatelange Virulenz für das Bestehen einer „Dauerform“. Die Stäbchen kommen frei zwischen den Zellen, oft aber auch von solchen eingeschlossen zur Wahrnehmung. Das regelmäßige Auftreten in allen Krankheitsherden und Produkten, die Reinzüchtung und die von dieser aus erfolgreich ausgeführte Übertragung der spezifischen Erkrankung auf Pferde, Feldmäuse und Meerschweinchen haben die ursächliche Pathogenität der Bazillen absolut sichergestellt.

Die Züchtung gelingt auf allen Nährböden bei Temperaturen von 26—40°; die Kolonien zeigen ein charakteristisches Aussehen. Auf dem nicht verflüssigten Blutserum erscheinen sie als helldurchscheinende, tröpfchenförmige, auf Agar als weißglänzende Beläge; auf der Kartoffel entwickeln sich gelbliche, nach und nach braun verfärbte Auflagerungen.

Im hängenden Tropfen beobachtet man keine Eigenbewegung.

Färbung. Eine spezifische Färbung — wie bei den Tuberkel- und Leprabazillen — ist für den Rotzbazillus noch nicht entdeckt. Obwohl die stärker färbenden basischen Anilinfarbstoffe und besonders die Löfflersche alkalische Methylenblaulösung die Bazillen gut färben, ist folgende von Löffler speziell angegebene Methode vorzuziehen:

Die Deckgläser schwimmen 5 Minuten auf einer Farblösung, die aus gleichen Teilen Anilinwassergentianviolett- (oder Fuchsin-) Lösung und Kalilösung 1:10 000 frisch hergestellt ist, werden sodann höchstens 1 Sekunde lang in 1% Essigsäure gebracht, der man durch Zusatz von wäßrigem Tropäolin 00 einen rheinwein farbigen Ton gegeben hat. (Durch diesen Zusatz wird nach Löffler der Farbstoff aus dem Zelleib ganz, aus den Kernen nahezu völlig entzogen.) Es folgt Abspülen in Wasser, Trocknen und Einbetten in Canadabalsam.

Durch das Gramsche Verfahren werden die Bazillen entfärbt.

In zweifelhaften Fällen erscheint die Impfung von Meer-schweinchen mit dem verdächtigen Sekret für die Diagnose am aussichtsvollsten. Folgen der Impfung in die Peritonealhöhle Knoten und Geschwürsbildung und harte Knoten in den Hoden, findet man in diesen Herden gleichfalls die Bazillen, so ist damit der Rotz erwiesen.

5. Bei Milzbrand. (Taf. I, Fig. 6.)

Der Anthrax gehört zu den bakteriologisch am besten erforschten Krankheiten; mit untrüglicher Sicherheit ist nicht nur festgestellt, daß die bei ihm entdeckten Stäbchen regelmäßig und ausschließlich vorkommen und die selbst 100 mal in Reinkultur umgezüchteten Bazillen immer wieder den Milzbrand erzeugen, sondern es ist auch das Auskeimen und Wachsen der endogenen Sporen unzählige Male vollgültig erwiesen. Die Erforschung dieser Tatsachen ist in erster Linie wieder Kochs Verdienst.

Zwar hatten schon zu Anfang der 50er Jahre Pollender und Brauell feine Stäbchen im Blute milzbrandkranker Tiere gefunden, hatten Davaine und Brauell etwa 10 Jahre später durch einsichts-volle Tierversuche die innigen Beziehungen zwischen den Stäbchen und dem Anthrax erwiesen, indem sie zeigten, daß nur stäbchen-haltiges Blut für Tiere virulent, von den Stäbchen befreites Blut für dieselben unschädlich sei —, aber erst Koch stellte die bakterielle Natur durch Färbung, Züchtung und Übertragung fest und beobachtete als erster die Entwicklung der endogenen Sporen zu vollwertigen Bazillen.

Die Milzbrandbazillen gehören nach Koch ursprünglich wohl zu den echten Saprophyten, die nur gelegentlich als „fakultative Parasiten“ in den Tier- und Menschenkörper gelangen, ohne zu ihrer Entwicklung darauf angewiesen zu sein. Sie befallen in erster Linie Schafe und Rinder, äußerst selten Pferde und Schweine, Hunde nie. Die Infektion erfolgt bei den ersteren wohl ausschließlich auf Weideplätzen oder im Stall, wenn Blut und sonstige Ausscheidungen bez. Sporen an der Oberfläche zurückgeblieben sind. Es kommt bei ihnen fast stets das Bild der Darmmykose zur Beobachtung.

Der Mensch ist der Übertragungsgefahr viel weniger ausgesetzt als das Tier. Wohl können solche Personen, die mit der Wartung milzbrandkranker oder dem Abdecken gefallener Tiere, mit der späteren Verarbeitung von Fell und Haaren u. s. w. zu tun haben,

an Milzbrand erkranken. Aber die Empfänglichkeit ist doch viel geringer als bei den genannten Tieren. Ferner tritt der Anthrax beim Menschen in der Regel an der äußeren Haut (Hals, Gesicht und Händen) in Form der *Pustula maligna* auf, die sich meist rasch aus kleinen roten Knötchen zu ausgedehnteren Infiltraten entwickelt, auf denen mit seröser oder serös-blutiger Flüssigkeit gefüllte blasige Erhebungen sichtbar sind. Aber schon 1872 beschrieben E. Wagner und Bollinger fast gleichzeitig eine Intestinalmykose bei Menschen, die unter typhusähnlichen Erscheinungen gestorben waren. In den geschwürigen Infiltraten des Dünn- und Dickdarms und der Mesenterialdrüsen sowie in den cerebralen Blutungen fand E. Wagner Bazillen, die in ganz gleicher Form auch in den Tierhaaren, die von den Verstorbenen verarbeitet waren, sich darboten.

Seltener sind die besonders von englischen Autoren beschriebenen Fälle von Lungenmilzbrand. Sie sind hauptsächlich bei Lumpensammlern, Wollzupfern („woolsorters disease“) und Arbeitern in Papierfabriken beobachtet worden. Bei einem unserer eigenen Fälle war der Lungenmilzbrand durch Bearbeitung von Tierfellen entstanden; bei einem zweiten Falle war es auch zur Blutinfektion gekommen, wie durch die Züchtung der Bazillen aus dem lebenden Blute erwiesen wurde (Schottmüller).

Daß die Krankheit auf den Menschen auch durch Insektenstiche vermittelt werden kann, lehrt die Beobachtung Hubers, der in den Leibern von Flöhen virulente Milzbrandbazillen auffand.

Die bei Tieren im Blute und in den blutigen Ausscheidungen (aus Maul, Nase, Darm und Blase), beim Menschen in dem Sekrete der *Pustula maligna* (nicht konstant) — in den benachbarten Drüsen, im Leichenblute und besonders in inneren Blutungsherden gefundenen Bazillen stellen glashelle Stäbchen von charakteristischer Form dar, denen jede Eigenbewegung fehlt. Sie sind etwa $1-1,5 \mu$ dick und $3-5 \mu$ lang, also nicht ganz so groß wie der Durchmesser einer roten Blutzelle. Sie sind in der Regel zu mehreren Gliedern aneinandergereiht und lassen oft schon am ungefärbten Präparat, infolge der eigentümlichen Bildung ihrer Enden, hellere Lücken an der Verbindungsstelle zweier Glieder hervortreten. Weit besser ist dies im gefärbten Bild wahrzunehmen. Die Enden sind an den lebenden Bazillen verdickt und abgerundet, im gefärbten Präparate scharf abgesetzt und deutlich dellenartig an der kreisrunden Berührungsfläche ver-

tieft, so daß der Vergleich mit dem oberen Ende des Radiusköpfchens viel für sich hat.

Die Färbung kann mit allen basischen Anilinfarben vorgenommen werden, indes ist vor den stark färbenden und leicht überfärbenden zu warnen. Wäßrige Lösungen von Bismarckbraun oder Methylenblau färben die Deckgläser in zwei Minuten sehr prägnant. Ab und zu sieht man den protoplasmatischen Innenkörper und die Hülle deutlich hervortreten, in der Regel nur bei Bazillen, die dem Tierkörper unmittelbar entnommen sind.

In unserer Abbildung (Taf. I, Fig. 6) zeigt sich das von mancher Seite bestrittene Verhalten, daß die Bazillen vielfach von Leukocyten aufgenommen sind.

Bei der Gramschen Methode tritt keine Entfärbung ein.

Die Kulturen wachsen bei Brutwärme üppiger als bei Zimmertemperatur; das Optimum liegt bei 37°. Unter 16° und über 45° hört das Wachstum auf.

Auf der Platte zeigen die größeren, bis zur Oberfläche der etwas verflüssigten Gelatine vorgedrungenen weißgelblichen Kulturen einen ziemlich körnigen Bau und massenhafte verschlungene Fäden um den Rand herum („Lockenbildung“, „Medusenhaut“). Diese Fädennetze sind durch das üppige Wachsen der Milzbrandglieder gebildet, die rascher wachsen, als die Verflüssigung der Gelatine fortschreitet, und so, auf Widerstände stoßend, abgelenkt werden. Die feste Verfilzung ist sowohl im hängenden Tropfen wie im Klatschpräparat sehr instruktiv zu beobachten.

In der Stichkultur sind gleichfalls die zahlreichen Fäden in vielfacher Verschlingung wahrnehmbar; mit fortschreitender Verflüssigung sinkt die weißliche Flockenkultur etwas tiefer. Auf Agar zeigt die Kolonie ein eigentümlich mattglänzendes Aussehen; als üppig wachsender, weißer, trockner Belag breitet er sich auf der Kartoffel aus. Auf Blutagar bilden sich üppige geriffelte Kolonien von mausgrauer Farbe.

Unter gewissen, noch nicht genügend geklärten Umständen kommt es zur Sporenbildung. Unbehinderter Zutritt von Sauerstoff und bestimmte — nicht unter 24°–26° C. liegende — Temperaturgrade sind jedenfalls notwendige Vorbedingungen für das Zustandekommen dieses Vorgangs, den man am einfachsten und schnellsten bei Temperaturen von 37° C. auf der Oberfläche der Kartoffelscheiben hervorrufen kann.

Die Sporen, deren Entwicklung wegen der behinderten Sauerstoffzufuhr nie im lebenden Körper oder in der frischen, unversehrten Leiche zu beachten ist, stellen perlschnurartige Reihen von Einzel-

gliedern dar, die durch ihre helle, stark lichtbrechende Eiform schon am ungefärbten Präparat ausgezeichnet sind und eine ungewöhnliche Dauerhaftigkeit besitzen. Während sporenfreie Bazillen durch Fäulnis, 1% Karbollösung und durch den Magensaft rasch getötet werden, können die Sporen selbst monatelanger Fäulnis, mehrtägigem Aufenthalt in 5% Karbollösung und dem Magensaft mit völliger Erhaltung ihrer Virulenz widerstehen.

Die Färbung der Sporen geschieht am besten in der Weise, daß die Deckgläser in heißer Karbolfuchsinlösung 20–60 Minuten lang gefärbt werden, um den Farbstoff sicher auch in die schwer färbbaren Sporen eindringen zu lassen. Bringt man darauf das Präparat etwa 1 Minute lang in schwach salzsauren Alkohol oder 5% Salpetersäure, so wird die Farbe lediglich dem Leib der Mutterzelle entzogen. Färbt man nun wieder etwa 1–2 Minuten lang mit konz. wäßriger oder Löfflerscher Methylenblaulösung, so erscheint nur der entfärbte Zellteil blau gefärbt, während sich die roten Sporen in auffälliger Weise von dem blauen Rest der Mutterzelle abheben.

Einfacher, kürzer (und daher für Kurse besonders empfehlenswert) ist das von Günther angegebene Verfahren. Man erhitzt das Präparat in Fuchsin-Anilinwasserlösung im Uhrschälchen, das man einige Male über kleiner Flamme auf- und abwärts bis zur Blasenbildung bewegt. Dann stellt man das Schälchen sofort etwa 1 Minute lang ruhig hin. Darnach wird der Vorgang noch 4 mal in gleicher Weise wiederholt. Alsdann taucht man das nicht abgespülte Deckglas 1 Minute lang in 3% Salzsäure-Alkohol (am besten mit der Schichtseite nach oben). Es folgt Auswaschen in Wasser und kurze Färbung mit wäßriger Methylenblaulösung. Erneutes Abspülen, Trocknen und Einbetten.

Fiocca empfiehlt folgendes Verfahren: Man gibt in ein Schälchen etwa 20 ccm einer 10% Ammoniaklösung, setzt dazu 10–20 Tropfen einer alkohol. Gentianaviolett-Fuchsin- oder Methylenblaulösung, erhitzt bis zur Dampfentwicklung und legt die Deckglastrockenpräparate hinein.

Nach 3–5 Minuten (bei Milzbrand nach 10–15 Minuten) sind die Sporen gefärbt. Nun kommen die Gläser flüchtig in 20% Schwefelsäure, werden rasch und gründlich abgewaschen und zum Schluß mit einer Kontrastfarbe gefärbt.

Verbindet man die Kontrastfarbe wie bei der Gabbetschen Vorschrift gleich mit der Säure, so ist es ratsam, diese nur in 10% Stärke zu nehmen; dafür haben die Präparate aber 2–3 Minuten in dem Gemisch zu bleiben.

Möller rät, das Trockenpräparat zunächst 2 Minuten in Chloroform und nach Abspülen mit Wasser $\frac{1}{2}$ –2 Minuten lang in 5%

Chromsäurelösung einzutauchen, sodann nach reichlichem Wässern 1 Minute lang mit einmal aufgekochtem Karbolfuchsin zu behandeln. Hiernach wird kurz in 5% Schwefelsäure entfärbt und nach gründlichem Auswaschen $\frac{1}{2}$ Minute mit wäßriger Methylenblaulösung die Färbung der Mutterzelle bewirkt. Die Methode gibt sehr gute Bilder; man braucht zwar einige Flüssigkeiten mehr wie bei der obigen Färbung, erzielt diese dafür aber in kürzerer Zeit.

6. Bei Tetanus.

Die von Nicolaier 1884 im Straßen- und Wohnungskehricht und manchen Erdarten gefundenen Bazillen, deren Übertragung bei Tieren, besonders Meerschweinchen, typischen Tetanus und Trismus erzeugte, wurden von Rosenbach auch bei menschlichem Tetanus und von Peiper beim Tetanus neonatorum an der Infektionsquelle nachgewiesen. Ihre Reinkultivierung gelang erst Kitasato, der die obligat anaëroben Bazillen in der Weise züchtete, daß er auf schräg erstarrtem Blutserum Tetanuseiter verimpfte und dann behufs Abtötung aller vegetativen Bakterien die Kultur 1 Stunde lang 80° Hitze auf dem Wasserbad aussetzte. Von der jetzt nur noch sporenhaltigen Kultur wird auf Nährgelatine geimpft und diese in Schälchen gegossen, in die Wasserstoff eingeleitet wird. Bei 18—20° entwickeln sich Reinkulturen der Tetanusbazillen; Brutwärme befördert das Wachstum, das unter 14° aufhört.

Da im Ausgangsmaterial auch Sporen anderer Bakterien sein können, ist es ratsam, außer dem Plattenverfahren auch den Tierversuch heranzuziehen. Bringt man Meerschweinchen oder Mäusen von dem verdächtigen Wundsekret etwas unter die Haut, so zeigen sie schon in den ersten 24 Stunden tetanische Erscheinungen, wenn es sich wirklich um Wundtetanus handelt.

Die Tetanusbazillen sind zarte Stäbchen, die bald Fäden, bald Häufchen bilden, aber auch vereinzelt auftreten. Nur die sporenfreen Gebilde zeigen matte Eigenbewegung. Die Sporen sind kugelförmig und meist endständig.

Die Übertragung der Reinkultur auf Tiere gelingt am besten bei Mäusen, Meerschweinchen und Pferden; es wird ein „spezifisches Gift“ gebildet, das die charakteristischen Erscheinungen des Tetanus hervorruft, während die Bazillen selbst spurlos verschwinden. Auch die von den Stäbchen befreite Tetanusreinkultur wirkt in gleicher Weise. Man rechnet die Tetanusbazillen daher zu

den „toxischen“ Bakterien. Das Blutserum künstlich immunisierter Tiere hebt die Wirkung der Tetanotoxine auf.

Die Färbung gelingt mit allen basischen Anilinfarben; Löfflers alkalische Methylenblaulösung ist besonders empfehlenswert. Zur Färbung der Sporen ist das beim Milzbrand (S. 61) angegebene Verfahren notwendig.

7. Bei *Cholera asiatica*. (Taf. II, Fig. 7.)

Der von Koch 1883 auf seiner von der Deutschen Reichsregierung veranlaßten Forschungsreise in Indien als regelmäßiger und ausschließlicher Begleiter der echten Cholera entdeckte Kommabazillus ist allgemein als ihr spezifischer Erreger anerkannt.

Er wird im Darm und in den Darmentleerungen, nie im Blut und anderen Organen des Körpers gefunden und zeigt sich — und das ist diagnostisch wichtig — oft massenhaft, fast in Reinkultur, in den bekannten reiswasser- oder mehlsuppenartigen Stuhlentleerungen (bez. Darminhalt). Je fäkulenter der Stuhl, um so spärlicher der Gehalt an Bazillen.

Diese stellen sich dar als leicht gekrümmte, kommaähnliche Stäbchen, die etwa halb so groß, aber deutlich dicker als die Tuberkelbazillen sind. Bisweilen sind sie stärker gekrümmt, fast halbkreisförmig, oder erscheinen durch ihre eigentümliche Aneinanderlagerung wie ein großes lateinisches S. Sonst treten sie meist einzeln, viel seltener in längeren welligen Fäden auf. In der Regel handelt es sich hier um Involutionsformen, wie dies aus den spirillenähnlichen, unter ungünstigen Verhältnissen gezüchteten Bildungen geschlossen werden kann; sie haben dazu Anlaß gegeben, die Cholerabakterien überhaupt den Spirillen zuzurechnen.

Die Kommabazillen zeichnen sich weiter durch sehr lebhaft bewegliche aus. Endogene Sporenbildung ist bei ihnen mit Sicherheit auszuschließen. Die von Hüppe beschriebene arthrogene Sporulation ist wegen der leichten Vergänglichkeit der Bazillen unwahrscheinlich. Austrocknen hebt ihre Virulenz oft schon in wenigen Stunden, mit Sicherheit in 1—2 Tagen auf, während sie diese in feuchtem Zustande monatelang bewahren. Von praktischem Interesse ist vor allem, daß der normale (saure) Magensaft sie

rasch abtötet, und daß sie durch Fäulnis und in desinfizierenden Lösungen (selbst $\frac{1}{2}$ % Karbolsäure) ebenfalls rasch zugrunde gehen.

Die Infektion erfolgt offenbar mit der Aufnahme der Nahrung, die entweder selbst schon Bazillen enthält (Trinkwasser, Milch, Obst u. drgl.) oder durch unreinliche Hände u. s. w. meist beim Essen mit Bazillen versetzt wird.

Da die Cholera asiat. bei Tieren nie vorkommt, schienen erfolgreiche Übertragungen aussichtslos zu sein, indes ist es Koch gelungen, bei Meerschweinchen eine schwere, tödliche Darmerkrankung zu erzielen, wenn die Säure des Magens neutralisiert und die Peristaltik durch Opium gehemmt war. Beim Menschen ist wiederholt durch zufällige oder absichtliche (v. Pettenkofer und Emmerich) Kulturübertragungen die in der Regel glücklicherweise nicht tödliche („Laboratoriums“-) Cholera erzeugt, daß aber auch diese unter dem typischen Bilde der echten Cholera tödlich ablaufen kann, hat mit tragischer Gewalt der von Reincke mitgeteilte Fall gelehrt, der das betäubende Ende des verdienten Kollegen Oergel in Hamburg betrifft. In allen diesen Fällen wurden in den farblosen Entleerungen der Erkrankten virulente Kommbazillen gefunden.

Der Tierversuch durch Einführung der Bakterien in den Magen kommt für die Diagnose kaum in Betracht, wohl aber die intraperitoneale Injektion. Zur Ausführung nimmt man eine Platinoöse voll von der Oberfläche der Agarkultur, schwemmt das Teilchen in steriler Bouillon auf und spritzt dies einem Meerschweinchen (das sehr empfänglich ist) von etwa 300 g in die Bauchhöhle. Das Tier stirbt in 12—15 Stunden unter starkem Temperaturabfall. Das Gift haftet nach R. Pfeiffer an dem Zelleib der Bazillen.

Die Färbung ist mit allen basischen Anilinfarben möglich und wird am besten mit verdünnter Karbolfuchsinlösung vorgenommen, die in einem Uhrsälchen durch Hinzufügen von einigen Tropfen Ziehlscher Lösung zu Wasser frisch bereitet wird. Man läßt die Deckgläser 5 (höchstens 10) Minuten darin liegen.

Die Gramsche Methode entfärbt die Bazillen.

Eine sichere diagnostische Entscheidung ist bei dem Fehlen einer spezifischen Färbung aus dem mikroskopischen Verhalten der Bazillen in den aus

den Stühlen angefertigten Präparaten nicht zu folgern, zumal die Ähnlichkeit mit manchen in den Faeces vorkommenden Stäbchen und Spirillen besonders den un-geübten Untersucher leicht zu Trugschlüssen verführt.

Indes konnte nach R. Koch bei dem im Institut für Infektionskrankheiten zur Untersuchung abgegebenen Material schon in etwa $\frac{3}{4}$ der Fälle von echter Cholera aus dem mikroskopischen Bilde die Diagnose gestellt werden (die natürlich stets durch die Kultur gesichert wurde).

Für die Reinzüchtung der Bazillen ist zu beachten, daß der Nährboden eine deutliche alkalische Reaktion zeigen muß. Dies wird nach Dahmen erreicht, wenn man zu 100 ccm der genau neutralisierten, kochenden Gelatine 1 g Soda zusetzt.

Zur Kultur auf der Gelatineplatte verteilt man einige charakteristische Schleimflocken (die dem Stuhl das reiwasser-ähnliche Aussehen geben) durch vorsichtiges Schütteln in vorher verflüssigter und auf etwa 37° C. abgekühlter Gelatine. Man legt die üblichen Verdünnungen an, gießt sie in mehrere Petrische Schalen aus und bewahrt sie bei hoher Zimmertemperatur (20–24° C.).

Schon nach 20–24 Stunden sind auf den Platten Kolonien zu sehen, die deutliche Körnung zeigen; „es sieht (bei etwa 100facher Vergrößerung) so aus, als wenn dieselbe aus kleinen, stark lichtbrechenden Glasbröckelchen bestände“. Auch bildet sich durch Verflüssigung der die Kolonie umgebenden Gelatine ein kleiner Trichter aus, auf dessen Grund die Bakterienmasse herabsinkt.

Die Kolonie leuchtet sternartig auf, wenn man mit dem Objektiv absichtlich unter die richtige Einstellung hinabgeht, und wird dunkel bei zu hoher Einstellung.

Von den zahlreichen, im Stuhl unter normalen oder krankhaften Verhältnissen vorkommenden Bakterien wachsen in der Nährgelatine nur wenige Formen, die aber dadurch von den Kommabazillen unterschieden sind, daß sie meist die Gelatine nicht verflüssigen.

In der Gelatinestichkultur beobachtet man als charakteristische Erscheinung die trichterförmige Erweiterung des Anfangsteils und zierlich gedrehte Beschaffenheit des unteren, nicht erweiterten Teils des Stichkanals. Auf Agar treten die Kolonien in Form feuchtglänzender, oft geriffelter, grauweißer Beläge auf. Die Nährbouillon wird durch sie stark getrübt.

Zur Beschleunigung der Choleradiagnose — auch bei solchem Material, das neben zahlreichen anderen verhältnismäßig weniger reichliche Cholerabazillen enthält —, hat R. Koch folgende Wege angegeben:

Die Peptonwasserkultur.

Man bringt kleine Teile des verdächtigen Stuhls in ein Röhrchen mit Peptonlösung (1% P. mit 0,5% Kochsalz) und hält dasselbe im Wärmeschrank bei 37° C. Infolge ihres hohen Sauerstoffbedürfnisses streben die sich rasch vermehrenden Cholera Bazillen am schnellsten an die Oberfläche. Nimmt man nun nach etwa 6–12 Stunden, wenn die Flüssigkeit sich eben zu trüben beginnt, aber noch kein Häutchen gebildet ist, ein Tröpfchen von der Oberfläche der Peptonlösung, so findet man — bei Cholera — entweder schon eine Reinkultur oder doch eine an Cholera Bazillen reichere Mischung. (Daher „Anreicherungsverfahren“, Dunham-Dunbar-Schottelius.) In jedem Falle hat man die Reinzüchtung auf Nährgelatine oder anderen Nährböden weiter zu verfolgen.

Obwohl das Aussehen der Kolonien auf der Agarplatte weniger charakteristisch ist als bei der Gelatine, gelingt der Kulturnachweis auf dieser deshalb weit schneller, weil die Platte bei 37° zu halten ist. Streicht man einen Tropfen von der Oberfläche der Peptonkultur mit der Platinöse auf der Agarplatte¹⁾ aus, so tritt schon nach 8–10 Stunden die Entwicklung der Kolonien ein.

Endlich ist die Cholera rotreaktion von gewisser diagnostischer Bedeutung. Aus eiweißhaltigen Nährböden entwickeln die Cholera Bazillen (wie manche andere) Indol und Nitrite. Gibt man zu einer solchen Kultur reine Salz- oder Schwefelsäure, so wird salpetrige Säure frei, und es tritt deutliche rosa- oder burgunderrote Färbung ein. Die Reaktion ist mit einer 24 Stunden alten Peptonkultur bereits ausführbar. Salkowski stellte fest, daß es sich um die bekannte Nitrosoindolreaktion handelt.

Nur durch die charakteristischen Eigenschaften der Kultur ist ein einwandfreies Urteil ermöglicht.

Auch Blutagarmisch- und Oberflächenkulturen leisteten uns bei der Cholera diagnose gute Dienste, weil die Cholera kolonien verhältnismäßig früh den Blutfarbstoff des Nährbodens aufzehren und durch einen zarten Resorptionshof in die Augen fallen. Von resorbierenden Kokken (z. B. Streptoc. pyog.), die ja nur verhältnismäßig selten im Darne angetroffen werden, sind die gewonnenen Bakterien stets leicht zu trennen.

Sehr gut bewährte sich auch hier der Lackmus-Nutrose-Agar. Bei Stuhlausstrichkulturen entwickelten sich frühzeitig

¹⁾ Am besten ist es, das geschmolzene, in Petrische Schalen gegossene und wieder erstarrte Agar durch längeres Verweilen im Brutschrank und dadurch bewirktes Abdunsten von dem „Kondensationswasser“ zu befreien.

reichlich wachsende, saftige, blaue Kolonien auffallend gleichmäßig geformter Vibrionen. Die Kolonien heben sich lebhaft gegen die rötlichen Colikolonien der verdächtigen Stühle ab. An den event. Ausschluß von Typhus- oder Paratyphus muß gedacht werden.

Zur völlig einwandsfreien Choleradiagnose ist der positive Ausfall einer Versuchsreihe mit Choleraimmunserum in der von Pfeiffer angegebenen Anordnung (Pfeifferscher Versuch) notwendig. (S. Kolle-Wassermann, Bd. I, S. 46 ff.)

Zur möglichst schnellen Sicherstellung der bakteriologischen Choleradiagnose wandte Dunbar bei mikroskopisch höchst verdächtigen Stühlen direkt die Agglutinationsprobe mit Erfolg an: Auf zwei Deckgläser wird mittels einer Öse je ein kleiner Tropfen Peptonlösung gebracht. Mit Platinhaken entnimmt man aus dem choleraverdächtigen Stuhle eine möglichst kleine Schleimflocke, die man an den Wandungen des Entnahmeglases abstreicht und in den beiden Peptontropfen nacheinander verreibt. Darauf setzt man zu dem einen Tropfen einen Tropfen 50fach verdünnten normalen Kaninchenblutserums, zu dem anderen Tropfen einen ebensogroßen Tropfen 500fach verdünnten hochwertigen Choleraserums. Bringt man die beiden Tropfen in hohlgeschliffene Objektträger, so findet man bei Anwesenheit von Cholera-vibrionen diese im Tropfen mit Normalserum zum Teil beweglich, während in dem mit spez. Choleraserum versetzten Tropfen schon bald nach Herstellung des Präparates keine beweglichen Vibrionen mehr zu sehen sind. — Wir glauben, daß diese Methode, die zwar noch weiterer Nachprüfung bedarf, namentlich für geübtere Untersucher von gutem Nutzen sein wird.

Wenn es sich darum handelt, einen aus den Stuhlgängen gezüchteten *Vibrio* als Cholera zu identifizieren, so sind Agglutinationsversuche mit hochwertigem Choleraserum als sicherstes Merkmal heranzuziehen. Diese entsprechen vollkommen der S. 51 u. 52 bei der Typhusdiagnose beschriebenen.

8. Bei Diphtherie. (Taf. II, Fig. 8.)

Die in den diphtherischen Membranen entdeckten und von Löffler reingezüchteten Bazillen sind als die spezifischen Erreger unzweifelhaft erwiesen. Ihre diagnostische Bedeutung

ist, außer durch Löffler, durch unzählige Nachprüfungen sichergestellt. Die Stäbchen kommen hauptsächlich in und auf den Membranen, in frischen Fällen oft in Reinkultur, in älteren mit anderen Bakterien gemischt vor; nicht selten findet man sie schon im Rachenschleim der Kranken. Das am gefärbten Präparat zu beobachtende „Bazillennester“-Bild kann oft schon den Ausschlag für die Diagnose geben; in den anderen Fällen, wo viele andere Bakterien mit vorhanden sind, ist die Diagnose durch die Kultur zu sichern.

Die Diphtheriebazillen kommen in einer größeren und kleineren Form vor, mit ihnen können die „Pseudodiphtheriebazillen“ verwechselt werden, da sie zu ähnlicher Aneinanderlagerung neigen und ebenfalls eine gewisse Fragmentierung zeigen. Sie sind aber meist kleiner und dicker als die echten Diphtheriebazillen und zeigen nicht die kolbenartige Endanschwellung. In alkalischer Bouillon gezüchtet, ruft der echte Diphtheriebazillus deutliche Säuerung hervor, die bei den unechten ausbleibt. Der positive Tierversuch (s. u.) ist in fraglichen Fällen von Bedeutung.

Zum Nachweis der Bazillen schabt man am besten mit einer ausgeglühten und wieder erkalteten Platinöse etwas von der Membran ab und streicht es zum Trockenpräparat aus, oder man fährt mit einem leicht ablösbaren Membranfetzen rasch über das Deckglas hin. Zur Anlegung der Kultur bestreicht man mit der Platinöse in 1—2 Zügen die schräg erstarrte Oberfläche von Blutserum¹⁾, Blutagar oder Agar, der mit frischem (am besten der Armvene mit einer Pravazschen Spritze entnommenem), menschlichen Blut betropft ist. Nach 12 (oft schon nach 8) Stunden haben sich im Brutschrank die charakteristischen Kulturen in stearinweißen, feinen und größeren, zunächst isolierten Tröpfchen entwickelt.

Man färbt 1—2 Min. lang unter Erwärmen mit Löfflers alkal. Methylenblaulösung oder 1—2 Min. mit Dahlia-Methylgrün (S. 39) oder 3 Min. mit frischer konz. alkohol. Gentianaanilinwasserlösung. Letztere Färbung verdient den Vorzug,

¹⁾ Löfflers Blutserum: 3 Teile Hammel- und Rindsserum, 1 Teil Rindsbouillon, die mit 1% Traubenzucker, 0,5% Kochsalz und 1% Pepton versetzt ist.

weil man gleich das Gramsche Verfahren anschließen kann. Hierbei ist, wie Plaut hervorhebt, das Abspülen mit Alkohol nicht bis zur völligen Entfärbung fortzusetzen. Statt des Alkohols spült man zweckmäßig mit Anilinöl ab.

Die ganz unbeweglichen Stäbchen sind meist so lang wie die Tuberkelbazillen, aber doppelt so breit; ihre Enden erscheinen oft keulenartig verdickt. Die Färbung ist bes. an den mit Löfflerscher Lösung gefärbten Präparaten in der Regel nicht gleichmäßig, indem sie von mehr oder weniger großen Lücken unterbrochen ist. Dadurch entsteht oft ein körniges Bild, das neben der sog. „Hantelform“ bis zu einem gewissen Grade für die Bazillen charakteristisch ist.

Zur sicheren Unterscheidung der Diphtherie- und Pseudodiphtheriebazillen bedient man sich mit Vorteil der M. Neißerschen Doppelfärbung. Hier treten bei 8—24stündigen Kulturen die Körnchen der echten Diphtheriebazillen deutlich zutage, während sich die Pseudodiphtheriebazillen gegen diese Doppelfärbung völlig negativ verhalten.

1. 1 g Methylenblaupulver (Grübler, Leipzig) wird gelöst in 20 ccm 96 % Alkohol, dazu kommen 950 g Aqua destill. und 50 ccm Acid. acet. glac.

2. 2 g Vesuvin gelöst in 1 l kochenden destillierten Wassers Filtrieren.

Man färbt das fixierte Präparat 1—3 Sekunden in Lösung I, spült in Wasser ab und färbt 3—5 Sekunden in Lösung II, Abspülen in Wasser.

Die Bazillen sind einige Male in virulenter Form auch im Munde von Gesunden und Leichtkranken gefunden worden; praktisch wichtiger ist die Tatsache, daß sie tage- und wochenlang nach dem Verschwinden der Membranen noch in der Mundhöhle der Genesenden beobachtet worden sind (Escherich). Sie haften, nach Flügge, an Spielsachen, Geschirr und Wäsche 4—6 Wochen lang in virulenter Form; werden sie vor völligem Austrocknen, starker Belichtung und Fäulnisbakterien geschützt, so ist eine Lebensdauer bis zu 6—8 Monaten möglich. Feuchte Wäsche in schwach belichteten, kühlen Kellern soll besonders gut konservierend wirken. Die Ansteckung erfolgt vor allem von Mund zu Mund, durch Auswurf und beschmutzte Gegenstände. Trocken verstäubt wirken die Bazillen nicht

infektiös. Ob sie auf Fleisch, Milch und Brühe gedeihen und dadurch die Übertragung erfolgen kann, ist nicht bewiesen.

Eingehender Nachprüfung und Erklärung bedürfen noch die Beobachtungen über das Vorkommen der Löfflerschen Bazillen bei Xerosis und manchen Conjunctivitisformen, die klinisch nicht als Diphtheria conj. anzusprechen sind.

Die Übertragung auf Tiere (1—2 Ösen einer frischen Kultur subkutan), besonders auf die sehr empfänglichen Meerschweinchen, ruft keine Diphtherie, aber starkes Ödem an der Injektionsstelle und eine ungewöhnlich schwere Intoxikation hervor, der die Tiere in 1—4 Tagen erliegen; bei längerer Krankheitsdauer werden Lähmungen beobachtet, die genau den postdiphtherischen gleichen. Löfflers Annahme, daß die Bazillen bei ihrer Vermehrung an der Infektionsquelle ein den Körper schwer schädigendes Gift entwickeln, ist von allen Seiten bestätigt. Die weitere Gefahr der Bazillentätigkeit beruht darauf, daß infolge der Epithelnekrose anderen Spaltpilzen, besonders den Streptokokken, eine Eingangspforte eröffnet wird.

Durch die von Behring erprobten künstlichen Immunisierungen, die sonst empfänglichen Tieren eine hervorragende „Giftfestigkeit“ gegen schwerste Infektionsversuche gewähren, ist von einer anderen Seite her der Beweis für die spezifische Bedeutung der Diphtheriebazillen erbracht.

9. Bei Influenza. (Taf. II, Fig. 9.)¹⁾

Als ursächliche Erreger der Grippe hat R. Pfeiffer zarte Stäbchen beschrieben, die durch ihr morphologisches Verhalten und ihr ausschließliches Vorkommen bei der Influenza sowie durch die Möglichkeit der Reinkultur die Annahme ihrer spezifischen Pathogenität sichern. Allerdings steht die erfolgreiche Übertragung noch aus; aber dies wird nicht überraschen, wenn man berücksichtigt, daß die Grippe keine einzige Tierart spontan befällt. Andererseits sind manche Tiere, z. B. Kaninchen, für die toxischen Wirkungen wohl empfänglich; sie gehen unter Dyspnoe und lähmungsartiger Schwäche zugrunde. Bei der Züchtung geriet Pfeiffer anfangs auf große Schwierigkeiten, die erst gehoben wurden, als er steril aufgefangenes Blut tropfenweise dem schräg erstarrten Agar (oberflächlich) zusetzte und eine Spur des Grippeauswurfs einrieb; es erfolgte ergiebiges Wachstum von Kolonien, die beliebig

¹⁾ Die Abbildung ist nach einem Originalpräparat des Herrn Kollegen Pfeiffer entworfen, dem ich für die Überlassung des Präparats hierdurch danke,

weiter fortgezüchtet werden konnten. Das Hämoglobin ist für das Wachstum der Kolonien unentbehrlich; deshalb eignen sich die Blutagarplatten am besten.

Zur Herstellung der Reinkulturen empfiehlt Pfeiffer folgenden Weg. Das Sputumteilchen wird mit 1—2 ccm Bouillon fein verrieben, um die Influenzakeime möglichst zu verteilen und die Bildung getrennter Kolonien zu ermöglichen. Sodann wird in der oben angegebenen Weise die Kultur angelegt.

Die sehr kleinen Kolonien zeigen eine auffallende glashelle Transparenz. Ihr Wachstum ist aërob; sie gedeihen zwischen 27 bis 42° C. und sind nach 24 Stunden entwickelt. Sie behalten in Bouillon oder auf Blutagar 14—18 Tage ihre Virulenz und werden auch in nicht eingetrocknetem Sputum gleich lange lebensfähig bleiben (Pfeiffer); gegen Austrocknen sind sie sehr empfindlich.

Die Stäbchen erscheinen im Sputum oft in Reinkultur: sie sind ferner schon von Pfeiffer in Parenchymschnitten bei Influenzapneumonie und von anderen bei der Influenza-Encephalitis und -Meningitis, endlich auch im Blut gefunden worden.

Zum mikroskopischen Nachweis im Sputum muß dasselbe stets ganz frisch untersucht werden; es wird in sterilen Gläschälchen ausgebreitet und aus der Mitte der rein eitrigen Teile etwas entnommen. In frischen unkomplizierten Fällen findet man, wie Pfeiffer zuerst feststellte (und wir selbst bestätigen können), die Stäbchen oft in Reinkultur und in sehr reichlicher Zahl. Meist liegen die Bazillen häufchenweise („kolonnenweise aufmarschiert“) in der schleimigen Grundsubstanz des Sputums, teilweise auch in den Eiterzellen. Sie sind meist nur 2—3 mal so lang als breit. Die Enden sind abgerundet; bisweilen liegen 2 kurze Bazillen so nahe aneinander, daß man sie für Diplokokken anspricht. Sie sind unbeweglich und besitzen keine Kapsel.

Zu Beginn der Krankheit sind die Stäbchen meist sehr reichlich. Bei fortschreitender und ablaufender Krankheit nimmt die Zahl der freien Bazillen ab, während die Eiterzellen geradezu mit ihnen vollgepfropft erscheinen. Dann treten auch häufig Degenerationsformen auf; die Stäbchen sind bröcklig, schlechter färbbar u. s. f.

Die **Färbung** der Deckglaspräparate gelingt am besten mit frisch bereiteter, stark verdünnter, noch durchscheinender Ziehlscher Karbolfuchsinlösung, auf der die Gläser 10—20 Minuten schwimmen. Abspülen in Wasser. Trocknen. Einbetten in Canadaxylol.

Die zierlichen Stäbchen, frei und intracellular, zeigen teils gleichmäßige Färbung, teils an den Endpolen lebhaftere Tinktion, so daß man sie nicht selten als Diplokokken ansieht.

10. Bei der orientalischen Beulenpest.

Der Bazillus der Bubonenpest wurde von Yersin gefunden und sein regelmäßiges Vorkommen in den geschwollenen Lymphdrüsen und deren Eiter sowie in Lunge, Leber, Milz und Blut sicher erwiesen; die Einwanderung der Keime erfolgt wohl hauptsächlich von der Haut und den Lungen aus, kann aber auch vom Darm aus stattfinden.

Von den Tieren sind Mäuse, Kaninchen, Meerschweinchen und besonders die Ratten empfänglich; letztere spielen bei der Verbreitung der Pest eine wesentliche Rolle. Bei der letzten Epidemie in Canton ging dem Ergriffenwerden der Menschen 2—3 Wochen ein großes Sterben der Ratten voraus, und dies wiederholte sich in jedem neu befallenen Stadtteile.

Die Pestbazillen sind kurze, dicke, kaum bewegliche Stäbchen mit abgerundeten Enden, die sich bei der Behandlung mit basischen Anilinfarbstoffen besonders stark färben (Polfärbung).

Bei der Gramschen Methode werden die Bazillen nicht gefärbt. Die Züchtung der Bazillen gelingt leicht auf den üblichen Nährböden bei Zimmer- und Körpertemperatur. Auf Gelatine wachsen sie in kleinen, runden, feinkörnigen Kolonien. Auf Agar bilden sie einen weißgrauen, irisierenden Belag. Bouillon wird durch ihr Wachstum nicht getrübt; am Boden lagern sich Flocken von Bakterien ab, so daß sich eine gewisse Ähnlichkeit mit Streptokokken zeigt.

Yersin fand das Wachstum am besten in alkalischer 2% Peptonlösung, der 1—2% Gelatine zugesetzt sind. Gas- und Indolbildung bleibt aus.

Sporen sind nicht beobachtet worden. Daher auch die geringe Widerstandsfähigkeit. Erhitzen auf 80° tötet die Bazillen in 10—20 Minuten, auf 100° in wenigen Minuten; Behandlung mit 1% Karbollösung in 1 Stunde.

In dem ersten und bisher einzigen Falle von Beulenpest, der nach Deutschland (Hamburg) eingeschleppt und von Dr. Schottmüller und mir diagnostiziert worden ist, hat

Dr. Schottmüller die Stäbchen aus dem lebenden Blute gezüchtet.

Der zweite Fall von Pest, der in Deutschland (Berlin) beobachtet wurde, war durch Ansteckung im Laboratorium entstanden und mahnt zur Vorsicht.

Die Einspritzung abgetöteter Pestkulturen soll nach Haffkine einen gewissen Schutz gewähren. Infektion mit Pestbazillen in nicht tödlicher Gabe verleiht dem Blutserum immunisierende Eigenschaften.

11. Bei Dysenterie.

Von verschiedenen Autoren, namentlich von Shiga, Flexner und Kruse, ist in den letzten Jahren in den Entleerungen und z. T. auch in den Organen Dysenteriekranker ein konstanter Bakterienbefund bei einer größeren Zahl von Fällen (Epidemien) erhoben worden, der den Untersuchungen früherer Jahre gegenüber deswegen an Bedeutung gewonnen hat, weil das gezüchtete Bakterium von dem Blutserum Dysenteriekranker im Sinne der Widalschen Reaktion bei Typhus zur Agglutination gebracht wird, und dadurch die ätiologische Rolle des „Bacillus dysenteriae“ wenigstens für eine Reihe von Epidemien wohl sichergestellt ist.

Nach Shiga und Kruse handelt es sich um ein dem Typhusbazillus bez. *Bact. coli* nahestehendes plumpes Stäbchen, das morphologisch diesen völlig gleicht und nach Gram entfärbt wird. Es besitzt aber nur mäßige Eigenbewegung, die nach Kruse überhaupt fehlt. Es bildet auf Gelatine, die nicht verflüssigt wird, leicht gelblich fein granulierten Kolonien, auf Agar einen bläulichen, durchsichtigen Belag. In Zuckeragar keine Gasbildung. Auf Kartoffel nach 24 Stunden kaum sichtbarer, weißlich glänzender Belag; erst später bildet sich ein bräunliches, moosartiges Häutchen. Bouillon wird diffus getrübt. Keine Indolreaktion. In Lackmusmolke Säurebildung. Milch gerinnt nicht.

Der Bazillus wird durch das Serum der Kranken in demselben Verhältnis wie bei Typhus agglutiniert.

12. Bei Infektionen durch das *Bacterium coli*.

Das *Bacterium coli commune* (Escherich) hat in den letzten Jahren eine größere Bedeutung dadurch erlangt, daß es als Erreger eitriger (Perforations-) Peritonitis, Angiocholitis und mancher Formen von Cystitis und besonders bei der Pyelitis angetroffen worden ist. Wir selbst haben das Bakterium sehr oft in solchem Harn in Reinkultur gefunden, ferner in dem entzündlichen Exsudat der Gallenblase und Gallenwege (bei Operation und Nekropsie), endlich auch mehrmals im lebenden Blute solcher Kranken, die an schwerer — tödlicher — Cholangitis litten, sowie bei manchen Fällen von Puerperalfieber, wo die Stäbchen mit Streptokokken vereint im Blute und in metastatischen Herden erschienen. Schmidt und Aschoff fanden das *Bacterium coli comm.* bei 14 Fällen von Pyelonephritis 9 mal in Reinkultur vor. Wir fanden es bei 70 Fällen von Pyelitis 58 mal im steril entnommenen Harn. Es zeigt sich regelmäßig im Dickdarm von Kindern und Erwachsenen, sowie in allen Darmentleerungen.

Es erscheint in Form zarter oder plumper Kurzstäbchen von $0,4 \mu$ mittlerer Länge, an denen träge Eigenbewegung erkannt werden kann, die durch eine oder mehrere polare Geißelfäden bewirkt wird. Die Stäbchen liegen oft paarweise zusammen. Die Färbung gelingt in der gewöhnlichen Weise; bei dem Gramschen Verfahren werden sie entfärbt.

Bei der Reinzüchtung auf der Gelatineplatte wachsen die Stäbchen in einer den Typhusbazillen gleichenden Form, indem sie in der Gelatine kleine weißliche Flecke, auf derselben mit leicht zackigen Rändern versehene Häufchen bilden und keine Verflüssigung bewirken. Sie trüben die Bouillon, wachsen auf Agar in Form grauweißer, auf Kartoffeln unter dem Bilde maisgelber saftiger Auflagerungen. (S. S. 50.) Von differentialdiagnostischer Bedeutung ist die Tatsache, daß sie Traubenzuckerlösungen unter reichlicher (CO_2 -) Gasbildung vergären und die Milch (bes. bei Brutwärme) rasch unter starker Säurebildung zur Gerinnung bringen, daß bei Züchtung auf peptonhaltigen Nährböden die Nitrosoindolreaktion hervorgerufen ist, die sich bei Zusatz von 1 ccm 0,02% Kaliumnitritlösung zu 10 ccm Bouillonkultur und Zuträufeln weniger Tropfen reiner Schwefelsäure in deutlicher Rosafärbung

anzeigt. Die neutrale Lackmusmolke und der Lackmusagar werden durch *Bac. col. rot* gefärbt.

Das gleichfalls von Escherich zuerst beschriebene *Bacterium lactis aërogenes* hat mit dem *Bact. coli comm.* vielfache Ähnlichkeit. Es kommt regelmäßig im Säuglingsstuhl, nicht selten auch im Stuhl von Erwachsenen vor, kann gelegentlich aber pathogene Wirkungen entfalten. Besonders interessant ist die Tatsache, daß es von Heyse als Erreger der Pneumaturie sicher erwiesen ist. Die Infektion der Blase war hier wahrscheinlich durch den Katheter bewirkt; die Stäbchen fanden sich bei der betr. Kranken sowohl in dem schaumigen Vaginalsekret als auch im Stuhl und (post mortem) im Koloninhalt vor. In einer Eigenbeobachtung fanden wir das Bakterium als Erreger mehrwöchentlichen hohen Fiebers. Hier war es nach einer heftigen Erkältung des Unterleibs in den ersten Monaten der Schwangerschaft zu Cystopyelitis gekommen. Es konnte regelmäßig der Milchsäurebazillus aus dem steril entnommenen Harn gezüchtet werden.

Er tritt in Form ziemlich dicker Kurzstäbchen auf, die durch ihr nicht selten paarweises Zusammenliegen das Bild eines Diplococcus wachrufen. Die Stäbchen sind völlig unbeweglich, gleichen sonst dem *Bact. coli* darin, daß an ihnen keine Sporenbildung beobachtet wird, und daß sie sich nach Gram entfärben.

Bei der Reinzüchtung treten merkliche Unterschiede zwischen den beiden Kurzstäbchenarten hervor.

Das *Bact. lact.* bildet auf der Platte einen sehr dichten, weißglänzenden Belag, in der Stichkultur eine Kette perlartig aneinandergereihter, weißer Kolonien; und besonders in letzterer sind, wenn die Impfstichöffnung sofort geschlossen wird, schon nach 24 Stunden linsengroße Gasblasen zu sehen, die sich rasch vermehren und vergrößern, so daß die Gelatine stark gedehnt wird. Die Kulturen sind völlig geruchlos. Auf der Kartoffel erscheinen mehrere Millimeter dicke, grauweiße Auflagerungen, die feuchten Glanz und reichliche Gasblasen zeigen, welche bei *Bact. coli* hier nicht gebildet werden. Frischer Agar ist schon nach 4 Stunden auf der ganzen Oberfläche von einem so dichten weißen Belag überzogen, wie er bei *Bact. coli* erst viel später zu beobachten ist. Die Milch gerinnt nach 24 Stunden in großen Klumpen, die sich von dem klaren Serum abscheiden; die Gasbildung ist in Traubenzuckeragar weit stürmischer wie bei *Bact. coli*.

III. Spirillen¹⁾.

1. *Spirochaete Obermeieri* bei *Febris recurrens*. (Fig. 2.)

In allen Fällen von *Recurrens* findet sich im Blut regelmäßig und nur bei dieser Krankheit ein schraubenartig gewundenes, gleichmäßig zartes und helles Bakterium, das 1873 von Obermeier entdeckt und mit aller Sicherheit als ursächlicher Erreger der Krankheit angesprochen wurde. Die Spirillen sind schon im frischen ungefärbten Blut, bei etwa 350- bis 450 facher Linearvergrößerung, sehr deutlich zu erkennen und

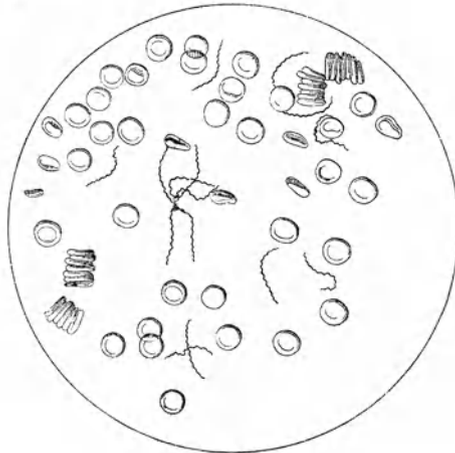


Fig. 2.

Spirochaeta Obermeieri. V. 380.

verraten sich dem Auge am meisten durch ihre ungemein lebhaften, spiralig fortschreitenden Bewegungen, die mit großem Ungestüm ausgeführt werden und gerade im Wege befindliche Zellen oft lebhaft zur Seite stoßen. Während sie in der Regel nur einzeln im Gesichtsfeld erscheinen, sieht man sie gar nicht selten auch in größeren Gruppen vereint, so daß rattenkönigähnliche Bilder zu Gesicht kommen. Die Mikrobien bieten eine sehr wechselnde Länge dar; sie variieren zwischen

¹⁾ Die zur Gattung *Spirochaete* gehörenden Organismen rechnete Schaudinn zum Stamm der Protozoen. Einstweilen ist diese Frage noch nicht spruchreif.

der doppelten bis 5fachen Größe des Durchmessers einer roten Blutzelle; ihre Enden sind meist etwas spitzer als der übrige Schraubenfaden. Sie zeigen sich stets nur im Blut, nie in den Se- oder Exkreten, erscheinen kurz vor oder im Beginne des Fieberanfalles, vermehren sich sehr auffällig während desselben, um mit dem Abklingen des Fiebers völlig zu verschwinden und bei jedem neuen Relaps einen ähnlichen Zyklus zu wiederholen.

Ihr Nachweis im Blut ist für die Diagnose absolut entscheidend.

Die Färbung ist ganz unnötig; will man sie vornehmen, so kann man nach Günther die Blutrockenpräparate 10 Sekunden lang mit 5% Essigsäure benetzen (zur Entfernung des Hämoglobins aus den roten Blutzellen) und 10 Minuten mit Gentianaviolett-Anilinwasser färben. Sie nehmen aber auch alle anderen Anilinfarbstoffe in wäßriger Lösung rasch und begierig an.

Ihre Züchtung ist noch nicht gelungen, wohl aber sind erfolgreiche Übertragungen mit dem spirillenhaltigen Blute auf Menschen und Affen ausgeführt.

2. Spirochaete der Febris africana recurrens.

(Dutton und Todd.)

Bei der Febris recurrens africana ist durch R. Koch und die Engländer Dutton und Todd (unabhängig voneinander) festgestellt, daß die Übertragung der Krankheit durch Zecken (*Ornithodoros moubata*) bewirkt wird, die zur Gruppe der Argassiden gehören. Diese Tiere leben ausschließlich in menschlichen Wohnungen unter den Schutzdächern der Karawanenstraße und verlangen trockenen Boden. Eben aus dem Ei gekrochen, sind die Zecken stecknadelkopfgroß, erdfarben, ziemlich lebhaft beweglich. Sie saugen sich voll Blut, häuten sich nach einiger Zeit und erreichen, nachdem dieser Prozeß mehrmals wiederholt ist, etwa Linsengröße. Dann sind sie geschlechtsreif und paaren sich. Nach der Paarung saugt sich das Weibchen sehr voll bis zu Bohnengröße und legt dann in die Erde 40—50 Eier.

Koch fand die Spirillen nicht nur im Magen und Ovarium der Zecken, sondern auch in den Eiern und den eben aus-

gekrochenen jungen Zecken, und es gelang die Übertragung der *Recurrans* auf Affen durch solche jungen Zecken, die künstlich im Glase aus den Eiern gezüchtet waren. Außer den Menschen sind auch Mäuse und Ratten empfänglich und kommen vielleicht als „Wirte“ mit in Frage.

Ob die Spirillen eine selbständige Entwicklungsform darstellen, wie R. Koch und Lettow annehmen, oder zum Entwicklungskreis der Trypanosomen gehören (Schaudinn), ist noch eine offene Frage.

Übrigens ist zu beachten, daß die Temperaturkurven der *Recurrans africana* ein völlig abweichendes Bild von dem zeigen, das uns von den hier mit großen Pausen wiederkehrenden Epidemien her bekannt ist.

3. *Spirochaete pallida* (Schaudinn) bei Syphilis. (S. Tafel IV.)

Nach den allseitigen Bestätigungen wird man nicht mehr daran zweifeln dürfen, daß es Schaudinn gelungen ist, den wirklichen Erreger der Syphilis zu entdecken.

Schaudinn fand die außerordentlich zarten schwach lichtbrechenden, aber sehr lebhaft beweglichen Spirochaeten sowohl in dem Gewebssaft der Primäraffekte, Papeln, Kondylome wie der Lymphdrüsen. Dagegen wurden sie von ihm und zahlreichen anderen Forschern in den Syphilomen stets vermißt. Von Schaudinn wurden 2 Formenreihen gefunden. Die eine, *Spirochaete refringens*, erscheint im Leben etwas stärker lichtbrechend, derber und mit weiten flachen wellenartigen Windungen ausgestattet; sie ist durch gewöhnliche Anilinfarbstoffe leicht färbbar. Die andere *Spirochaete pallida* ist im Leben äußerst zart, schwach lichtbrechend, aber mit zahlreicheren steilen engen Windungen versehen und nur durch besondere Methoden sichtbar. Diese ist die Erregerin der Syphilis. Die Länge der Spirochaete schwankt zwischen 4—14 μ , beträgt meist 7 μ . Die Zahl der Windungen bewegt sich zwischen 6—14. Die Pole enden spitz. In physiologischer Kochsalzlösung bleiben die Organismen bis zu 6 Stunden flott beweglich.

Zum Nachweis ist das von Preis aus der Rónaschen Klinik angegebene Verfahren zurzeit wohl als das zweckmäßigste zu empfehlen.

Nötig ist in erster Linie ein feiner Ausstrich, bei dem der Saft von der zu untersuchenden Stelle derart gewonnen wird, daß jede stärkere Beimengung unterbleibt, wohl aber gut erhaltene rote Blutkörperchen vorhanden sind, die für die Färbung gewissermaßen als Marken in Frage kommen.

Der in solcher Weise gewonnene Saft ist auf neuen Objektträgern, die man mit Alkoholäther gereinigt und entfettet hat, auszustreichen. Säuren und Alkalien sind peinlichst fernzuhalten, da jede Spur derselben die gleich zu beschreibende Färbung beeinträchtigt.

Im einzelnen geht man so vor, daß man die zu untersuchende Stelle, z. B. eine Sklerose, mit einem Äthertupfer reinigt, den etwa vorhandenen fibrinösen Belag mit dem Messer vorsichtig abschabt, ohne daß eine Blutung eintritt. Sodann schabt man von der Mitte aus gegen die Peripherie ganz vorsichtig weiter, bis eine eben sichtbare Blutung erscheint, oder blutiges Serum austritt.

Dieses wird ohne Verzug auf einen Objektträger mit der Kante eines neuen geschliffenen Objektträgers oder Deckglases (analog der Anfertigung von Blutausstrichpräparaten) mit einem Zuge der Länge nach ausgestrichen.

Vor der Färbung des Ausstriches ist es geboten, ihn zu kontrollieren. „Die Form der Spirochaete pall. steht und fällt sozusagen mit der der roten Blutkörperchen.“ Findet man an genügend zahlreichen Stellen rote Blutkörperchen mit intakter Form, isoliert auf möglichst reinem Grunde, so ist der Ausstrich gelungen.

Zur Fixation zieht man das Präparat, mit der bestrichenen Fläche nach oben gehalten, kurz 3 mal durch eine mittelgroße Bunsenflamme.

Zur Färbung dient die Giemsa'sche Lösung, die in einer sauberen säurefreien Flasche stets gut verschlossen aufzuheben ist. Man stellt sich die übliche Verdünnung her, indem man 20–30 Tropfen mit 20 ccm Aq. dest. mischt. Hiervon gießt man auf den mit sauberer säurefreier Klammer gehaltenen Ausstrich ohne Verzug soviel als möglich und hält ihn sofort 5 cm über eine mittelgroße Flamme, ihn der Länge nach hin- und herbewegend, bis zur Entwicklung mäßiger Dämpfe (nicht kochen!), gießt ab, gießt abermals von der Farblösung soviel als möglich auf, erwärmt wieder in der angegebenen Weise und wiederholt diese Prozedur noch mehrere Male; je rascher, desto besser gelingt die Färbung. Nach der Färbung wird das Präparat durch Wasser gezogen und sofort mit Fließpapier getrocknet.

Nun folgt Kontrolle der Färbung bei kleiner Vergrößerung. Die roten Blutkörperchen färben sich schwerer und blasser als die

Spirochaete pall., so daß eine über ein rotes Blutkörperchen hinziehende *Spirochaete* sichtbar ist. Das Präparat ist dann gut gefärbt, wenn die roten Blutkörperchen, eigentümlich granuliert, hellrot bis dunkelrosa erscheinen. Dann ist auch die *Spirochaete pallida* in demselben Farbenton, aber stets um einen gewissen Grad intensiver, gefärbt. Ist die Färbung der roten Blutkörperchen nicht intensiv genug, so kann man sie an demselben Präparat wiederholen.

Bei genügend intensiver Färbung ist die *Spirochaete pallida* für das geübte Auge als feine gerade oder gekrümmte Linie, allerdings ohne die einzelnen Windungen, schon mit schwächerer Vergrößerung sichtbar. Doch ist nach Möglichkeit eine Bestätigung des Befundes mit der Ölimmersion zu empfehlen.

Zum Aufsuchen der *Spirochaete* suche man sich namentlich bei nicht ganz gleichmäßig ausgestrichenem Präparate solche Stellen, wo die roten Blutkörperchen wohl erhalten auf möglichst reinem Grunde zu sehen sind. An diesen Stellen wird man die meisten, bestgefärbten und schönsten „*Pallida*“ finden.

Die Präparate können nicht in Canadabalsam, sondern nur in Zedernöl dauernd aufbewahrt werden.

Wir haben das Verfahren mehrfach angewandt und uns von den Vorzügen gegenüber den bisher empfohlenen Methoden überzeugt, insofern es auf diese Weise gelingt, in erheblich kürzerer Zeit den Nachweis zu führen.

2. Streptotricheen.

Diese nehmen eine Mittelstellung zwischen Bakterien und Fadenpilzen ein, indem sie wie die Pilze ein Mycel bilden, das durch wahre Teilung — dichotomische Verästelung der einzelnen Fäden — entstanden ist, und andererseits der aus der Keimzelle gebildete Pilzfaden homogen und zart erscheint im Gegensatz zu dem doppeltkonturierten Faden der Schimmelpilze.

Die Fortpflanzung der Pilze erfolgt durch Segmentierung der Lufthyphen (s. u.) und folgende Zerstreuung.

Bei manchen Streptotricheen bilden sich am Ende oder in der Mitte der Fäden kolbige Anschwellungen, die auf gallerziger Quellung der Membran beruhen und wohl auf regressive Veränderungen zurückzuführen sind. Die Kolben findet man in

der Regel nur an dem Material, das dem Tierkörper entnommen ist. Man findet sie in den derben gelblichen Körnern, während in grauen, leicht zerdrückbaren Körnchen nur kolbenlose — junge — Fäden zu sehen sind.

Hauptvertreter der Gruppe ist

der Aktinomyces.

Er führt bei Rindern häufig zu Geschwülsten der Kiefer, Zunge und Mundhöhle und wurde 1878 von Bollinger zuerst beschrieben. Auch beim Menschen befällt er mit Vorliebe die Mundhöhle, besonders kariöse Zähne und führt zu brethartigen Infiltraten nahe den Kieferwinkeln; nicht selten aber gelangt er auch in die Atmungswege, leitet fötide Bronchitis, peribronchitische und pneumonische Herde sowie eitrige, bisweilen auch nur seröse Pleuritis, Peripleuritis und mediastinale Prozesse ein. Manchmal erinnert das Krankheitsbild durchaus an phthisische Prozesse. Weit seltener tritt er rein lokal an der äußeren Haut oder in der Bauchhöhle auf; im letzteren Falle kann es zu Verschwärungen mit Durchbruch in den Darm kommen und aktinomyceshaltiger Eiter im Stuhl gefunden werden. J. Israel, der diese Mykose beim Menschen zuerst richtig deutete, Ponfik, Bostroem u. a. haben vorzugsweise zur Kenntnis der Strahlenpilzkrankung beigetragen. J. Israel hat auf kariöse Zähne als Infektionspforte hingewiesen und in einem Falle von Lungenaktinomykose in einem kranken Herde das Fragment eines kariösen Zahnes aufgefunden. Bostroem, der das biologische Verhalten des Pilzes genauer studierte, beschuldigt die Getreidegrannen besonders der Gerste, an denen der Pilz häufig vorkommt, als Infektionsträger. Dem entspricht der auffallend oft auf die Herbstmonate fallende Beginn des Leidens. Wir beobachteten kürzlich bei einem 12jährigen Mädchen eine Aktinomykose der Hilusdrüsen mit folgendem Durchbruch in die Bronchien und großen Gefäße. Von hier aus fand eine Verschleppung der Keime auf dem Blutwege statt, und es entwickelten sich in allen Teilen des Körpers Metastasen, die schließlich den Tod herbeiführten. Aus dem Sputum und etwa 10 äußeren subkutanen und subfascialen, durch Inzision entleerten Herden wurden die Pilzkörner mit den Mikroorganismen nachgewiesen.

Bei der Krankheit finden sich in dem durch spontanen Aufbruch oder Inzision entleerten Eiter oder im eitrigen Sputum bez. auch in den eitrigen Beimengungen der Faeces matt oder gesättigt gelbgefärbte, kleinste, eben sicht-

bare bis stecknadelkopfgroße Körnchen, von meist käsiger Konsistenz. Zerdrückt man ein solches Körnchen, so sieht man oft schon am ungefärbten Präparate zahlreiche Fäden mit mehr oder weniger glänzenden, birn- und keulenförmigen Enden in Form kleiner Fächer oder abgerundeter drusiger Gebilde angeordnet (Fig. 3). Im Sputum sind daneben u. U. elastische Fasern und Fettkörnchen zu finden.

Die Diagnose ist schon am ungefärbten Präparate meist sicher zu stellen. Hin und wieder begegnet man täuschend ähnlich geformten Gebilden, die nur beim Vergleich

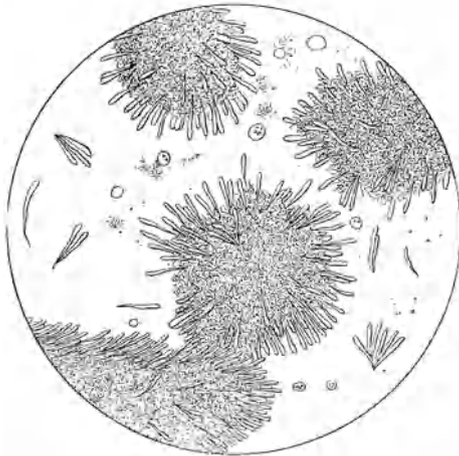


Fig. 3.

Aktinomyces hominis (Lunge). V. 350.

mit wirklichen *Aktinomyces*präparaten dadurch gewisse Unterschiede darbieten, daß die keulenförmigen Anschwellungen weniger stark sind. Die Behandlung solcher Präparate mit Alkohol oder Äther zeigt, daß es sich um eigentümlich drusig angeordnete Fettkristalle handelt. Ich bin solchen Gebilden je einmal bei karzinomatöser Pleuritis und Lungenabszeß begegnet. Absolut sicher wird die Diagnose auch durch die Färbung erwiesen.

Färbung. 1. Man färbe das Trockenpräparat 30–40 Minuten in erhitzter Karbolfuchsinlösung, dann für 10–15 Minuten in Lugol'scher Lösung, entfärbe mit Alkohol und spüle in Wasser ab.

2. Man färbe 5—10 Minuten lang in gesättigter Anilinwasser-Gentianaviolettlösung, spüle in physiologischer Kochsalzlösung ab, trockne mit Fließpapier, bringe das Präparat für 2—3 Min. in Jodjodkalilösung (1:2:100), trockne wieder mit Fließpapier, entfärbe in Xylolanilinöl (1:2) und wasche mit Xylol aus. Einbetten in Canadabalsam (Weigert). Das Mycel erscheint lebhaft dunkelblau gefärbt. Will man auch die zelligen Elemente färben, so ist die vorherige etwa 3 Min. lange Färbung mit Lithionkarmin ratsam, damit die stark rot gefärbten Kerne sich lebhaft abheben.

3. Nach Babes: 5 Minuten lange Färbung mit gesättigter Anilinwasser-Gentianaviolettlösung, sodann 24 Stunden in einer konzentrierten wäßrigen, 2 % Anilinöl enthaltenden Safraninlösung; darauf 1 Minute in Jodjodkalilösung. Auswaschen in Alkohol. Die Fäden des Pilzes sind blau, die kolbigen Enden gelbrot.

4. Auch durch längere Behandlung mit gesättigter Orceinlösung in Essigsäure und Wasser ist nach Israel eine burgunderrote Färbung der Endkolben zu bewirken.

Die von Israel und Bostroem beschriebenen Pilze galten anfangs als gleichartig. Weitere Untersuchungen haben aber gelehrt, daß es verschiedene Arten gibt.

Die Bostroemsche Art, von Kruse als *Streptothrix actinomyces* bezeichnet, zeigt wesentlich aërobes Wachstum, schönes vielverzweigtes Fadennetz und ist nicht übertragbar auf Tiere.

Dementgegen ist der Wolf-Israelschen Art ein vorwiegend anaërobes und weniger lebhaftes Wachstum und die Pathogenität für Tiere eigen.

Die von Bruns gegebene Beschreibung spricht endlich dafür, daß es wahrscheinlich noch mehr als diese 2 Arten des *Aktinomyces* gibt.

Zur Anlegung der Kultur werden die charakteristischen Körner zwischen sterilen Glasplatten zerrieben und auf dem Nährboden (Agar, Kartoffel, Gelatine) kräftig ausgestrichen. Nach mehreren Tagen entwickeln sich kleine graue Kolonien, die allmählich zu undurchsichtigen Knötchen mit strahligen Ausläufern auswachsen. Auf Serum nehmen die Kolonien einen rötlichen Farbenton an und bedecken sich mit weißlichem Flaum (Luftfäden). Mit der Zeit wachsen die Kolonien zu einer festen runzeligen Einlagerung zusammen.

Anhangsweise sei hier erwähnt, daß man in neuester Zeit bei verschiedenen Bakterien: Tuberkel- und Pseudotuberkel-, Diphtherie-

und Rotzbazillus gelegentlich Verzweigungen und Kolbenbildungen gesehen hat und daher geneigt ist, auch diese Bakterien den Streptotricheen anzureihen.

Die Anwesenheit von *Streptothrix* im strömenden Blut beobachteten wir bei einem Laboratoriumsdiener, der in einem anderen Institut von einer Ratte gebissen und bald danach erkrankt war. Während des sich wochenlang hinziehenden Fiebers konnten regelmäßig, aber an Zahl allmählich abnehmend, *Streptothrix*kolonien aus dem Armblood des Kranken gezüchtet werden. Er wurde völlig gesund entlassen.

3. Sprofs- oder Hefepilze.

Im Gegensatz zu den gleich zu besprechenden Schimmelpilzen besitzen die Sproßpilze weder Mycel noch Konidien.

Die Vermehrung findet durch einfache Sprossung in der Weise statt, daß an einer oder gleichzeitig an mehreren Stellen der Zelloberfläche runde oder eiförmige Ausstülpungen auftreten, die mehr oder weniger rasch die Größe der Mutterzelle erreichen und sich dann ablösen oder mit anderen zusammen die Sproßverbände bilden helfen.

Die an der Oberfläche verdorbener alkoholischer Flüssigkeiten sich bildende Kahmhaut besteht aus solchen Verbänden der Hefezellen (*Saccharomyces cerevisiae*), der häufigsten Form der Sproßpilze.

In seltenen Fällen kann es auch bei den Sproßpilzen zu Fadenwachstum und Mycelbildung kommen.

Beim Menschen findet man die Hefepilze am häufigsten in dem erbrochenen oder ausgeheberten Mageninhalt (s. u. Abschnitt IV) bei *Ectasia ventriculi*, wobei sie durch die hervorgerufene Gärung große Unbequemlichkeit veranlassen.

Von Busse ist nachgewiesen, daß die Sproßpilze in seltenen Fällen auch pathogen sein können. Er fand bei einer chronischen Pyämie einen Hefepilz, dessen Züchtung auf den gewöhnlichen Nährböden gelang. Bei Tieren erzeugte der kultivierte Pilz eine ähnliche Krankheit wie bei dem erkrankten Menschen.

Ob die Sproßpilze bei malignen Neubildungen von Bedeutung sind, ist noch völlig unerwiesen.

4. Schimmel- oder Fadenpilze.

Diese stark verbreiteten Pilze sind durch ein einfaches Laub (den sog. Thallus) ausgezeichnet, das aus chlorophyllfreien Zellen besteht, die zu mehr oder weniger langen verzweigten und miteinander verbundenen Fäden (Hyphen) angewachsen sind und ein dichtes Flechtwerk, das Mycel, bilden. Aus diesem heben sich bei der Fruktifikation die Fruchträger (Fruchthyphen) ab, die durch ihren eigenartigen Bau oder vielmehr durch die Art der auf ihnen sich abspielenden Frucht- (Konidien- oder Sporen-) Entwicklung die Unterscheidung der verschiedenen Schimmelpilze voneinander zulassen.

Die Züchtung der Pilze geschieht am zweckmäßigsten auf Brotbrei. Bei gelinder Wärme leicht geröstetes Graubrot wird zu einem feinen Pulver gerieben und in einem Glaskölbchen mit so viel Wasser versetzt, daß es einen weichen Brei bildet. Dann wird das Gläschen in derselben Weise im Dampfkochtopf sterilisiert, wie dies oben für die Reagensgläser beschrieben ist.

Ärztliches Interesse beanspruchen der Kolbenschimmel (*Aspergillus*), der Pinselschimmel (*Penicillium*) und Blasenschimmel (*Mucor*). Bei den ersteren (Fig. 4) zeigt der Fruchträger eine kolbige Endanschwellung, auf der mehr oder weniger zahlreiche, kleine, flaschen- oder kegelförmige Gebilde aufsitzen, von denen sich die runden oder eiförmigen Sporen abschnüren. Bei den Penizillien teilen sich die gegliederten Fruchträger zunächst in kurze Äste, die sog. Basidien, von denen büschelförmig feine Ausläufer, die Sterygmien, abgehen mit den reihenartig ansitzenden Sporen. Bei den Mukorineen (Fig. 4) zeigen die ungeteilten und ungliederten Fruchthyphen eine endständige, kuglige, protoplasmatische Anschwellung, das Sporangium, das vom Fruchträger durch eine Platte, die Columella, geschieden ist und die durch Scheidewände voneinander getrennten Sporen beherbergt. Bei der Reife verlassen dieselben das geplatze Sporangium.

Daß die Schimmelpilze im allgemeinen nur selten zu krankhaften Veränderungen im menschlichen Körper führen, rührt

daher, daß es im lebenden Gewebe nie zu einer Vermehrung der Pilze kommen kann, und die angerichtete Störung daher genau im Verhältnis zur Zahl der eingedrungenen Sporen steht. Von diesen aber kann offenbar — selbst wenn sie zu einer Art gehören, deren pathogene Eigenschaften erwiesen sind — eine gewisse Menge ohne besonderen Schaden aufgenommen werden.

Von den Penizillien sei hier nur kurz das *Penicillium glaucum* erwähnt, das man überall antrifft, wo man „Schimmel“



Fig. 4.
Aspergillus fumigatus. V. 350.

wahrnimmt. Es bildet auf Brotbrei anfangs zarte, weiße Flocken, die meist rasch in einen grünen Rasen übergehen. Es wirkt nicht als Krankheitserreger.

Solche Wirkungen sind hauptsächlich von dem *Aspergillus fumigatus* (Fig. 4) bekannt, der einen schmutzig-grünen, niedrigen Rasen und ziemlich kleine, helle Sporen bildet. Er ist beobachtet bei manchen Formen von Pneumomykose (Virchow, Dusch, Lichtheim) und gewissen Hornhauterkrankungen (Leber), die durch Trauma und gleichzeitige Einschleppung von *Aspergillus*vegetationen hervorgerufen sind. Bei der Lungenmykose entwickeln sich die Pilze als Saprophyten auf alten tuberkulösen Herden, hämorrhagischen Infarkten, Krebsnestern u. s. w.

Die Keime dieses Pilzes finden sich überaus häufig im Brot; läßt man nicht sterilisierten Brotbrei einige Tage im Brutschrank stehen, so kann man sehr gewöhnlich eine üppige Aspergilluskultur-Entwicklung beobachten.

Auch Mucorarten können zu schweren Störungen (Ulzerationen, Prozessen in Lungen und Darm) Anlaß geben (Lichtheim). Von Bedeutung ist namentlich *M. corymbifer* (Fig. 5), der dichten, schneeweißen Rasen bildet.

Zur mikroskopischen Untersuchung eignen sich am besten ungefärbte Präparate, die man durch Zerzupfen von Pilz-



Fig. 5.

Mucor corymbifer. V. 350.

flocken in schwach ammoniakhaltigem, 50 % Alkohol gewinnt und in Glycerin bei einer Vergrößerung von 150—250 besichtigt.

Zur Färbung ist ausschließlich Löfflers alkalische Methylenblaulösung, die Mycel und Fruchthyphen, aber nicht die Sporen färbt, anzuraten.

Bei den **Oidiumarten** kann man über die systematische Einreihung im Zweifel sein. Es handelt sich bei diesen um weit einfacher gebaute Pilze, bei denen sich keine Fruchtköpfe gebildet haben, die vielmehr gleich von den aus dem Mycel herauswachsenden, glashellen Hyphen die Sporen reihenartig

abschnüren. Am bekanntesten von ihnen ist das *Oidium lactis*, das ein regelmäßiger Begleiter der Milch, besonders der sauer werdenden Milch ist.

Der Soorpilz (*Oidium albicans*), Fig. 6, wurde lange Zeit mit ihm verwechselt. Er wird bald zu den Sproßpilzen (Grawitz), bald zu den niederen Schimmelpilzen (Plaut) gerechnet. Man reiht ihn aber wohl mit größerem Recht den Schimmelpilzen an. Er findet sich regelmäßig in den weißen, stets ohne Verletzung der Schleimhaut abhebbaren, flockigen oder mehr häutigen Auflagerungen, denen man bei Kindern

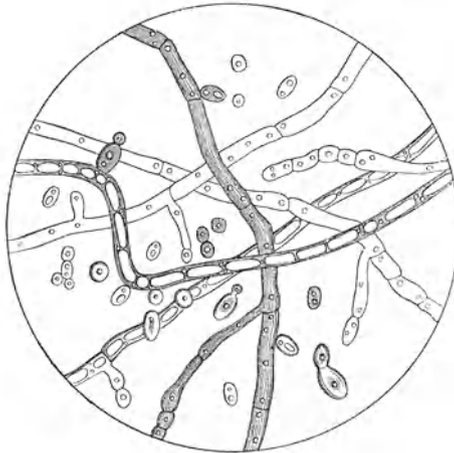


Fig. 6.

Soorpilz. V. 350.

oder geschwächten Kranken, besonders bei Phthisikern an der Schleimhaut der Mundhöhle begegnet. Weit seltener kommt er in der Vagina von Schwangeren oder im Ösophagus vor.

Pathogene Eigenschaften kommen ihm fast nie zu; indes hat schon E. Wagner das Eindringen von Pilzfäden in das Gewebe der Ösophagusschleimhaut und Zenker ihre Anwesenheit in Gehirnabszessen beobachtet; auch hat in jüngster Zeit Klemperer echte, allgemeine Soormykose durch intravenöse Injektion von Soor-Reinkultur bei Kaninchen erzielt.

Zum Nachweis genügt das Zerdrücken eines kleinsten Flöckchens der fraglichen Schleimhautauflagerung zwischen

Deckglas und Objektträger. Man sieht massenhafte, glasige, vielfach gegliederte und verzweigte Fäden mit zahlreichen freien, stark glänzenden Sporen, die aber auch in den miteinander verbundenen Fäden selbst auftreten. Durch Zusatz verdünnter Kalilauge wird das Bild meist deutlicher.

Ungleich größeres Interesse für den Arzt beanspruchen einige, ebenfalls zu den Oidiumformen gehörende Pilze, die wohlcharakterisierte Hauterkrankungen hervorrufen: es sind das *Achorion Schoenleinii*, das den Favus, das *Trichophyton tonsurans*, das die gleichnamige Herpesform bedingt, und das *Mikrosporon furfur* der *Pityriasis versicolor*.

Achorion Schoenleinii. (Fig. 7.)

Der Favus kommt fast ausschließlich in der behaarten Kopfhaut, weit seltener an den Nägeln (*Onychomycosis favosa*) oder

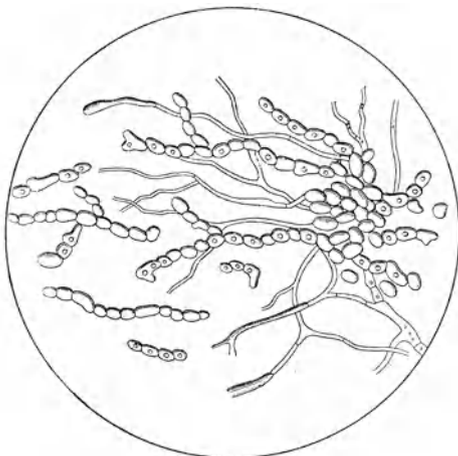


Fig. 7.

Achorion Schoenleinii (nach Bizzozero). V. 400.

andern Körperteilen vor und zeigt im Beginn ein gelbes, von einem Haar durchbohrtes Bläschen oder das charakteristische, ebenfalls um ein zentralgelegenes Haar gebildete, rein gelbe Schüsselchen: Scutulum. Durch Zusammenfließen zahlreicher Scutula entsteht oft ausgedehnte Borkenbildung, an deren äußerer Zone meist noch die Scutulumbildung deutlich ist. Die Haare erscheinen stets glanz-

los, werden brüchig, fallen aus oder sind durch leichten Zug zu entfernen, ihre Wurzelscheiden sind angeschwollen und undurchsichtig gelb. Die an den Fingernägeln vorkommende Pilzwucherung führt entweder nur zu umschriebenen gelblichen Auflagerungen oder zu einer tieferen Erkrankung des Nagels selbst, der seinen Glanz verliert und brüchig wird.

Die von Schoenlein 1830 zuerst entdeckten und nach ihm benannten Pilze sind sowohl in den Wurzelscheiden und zwischen den Fasern des Haarschaftes als auch in den abgeschabten Bröckeln der Fingernägel, ganz besonders massenhaft — oft geradezu in Reinkultur — in den dellenförmigen, gelben Scutulis zu finden. Zur Untersuchung genügt es, ein Flöckchen davon mit Wasser oder etwas ammoniakhaltigem Alkohol zu verreiben und in Glycerin anzusehen.

Die Pilze bilden ein dichtes Mycel, das aus geraden und wellig gebogenen, verzweigten, glasigen Fäden besteht, die hier und da deutliche Ausbuchtungen oder ganze Reihen von ziemlich großen, stark lichtbrechenden Sporen zeigen, die mehr oder weniger reichlich auch frei, aber dann meist in Ketten und Häufchen zu sehen sind.

Trichophyton tonsurans. (Fig. 8.)

Während die Auffindung der Pilze beim Favus stets leicht und regelmäßig gelingt, bietet dieselbe beim Herpes tonsurans meist große Schwierigkeiten dar und erfordert stets viele Geduld. Dies rührt daher, daß die Pilzelemente nie in der Massenhaftigkeit wie beim Favus vorhanden und die entzündlichen Reizerscheinungen weit stärker sind.

Die Pilzwucherung befällt sowohl die behaarte als auch die unbehaarte Haut und die Haare und Nägel. Die erkrankte Oberhaut wird nur in den allerersten Schichten betroffen. Die im Beginn kleinen, roten und oft schuppenden Flecke, später durch Konfluenz selbst handgroßen Herde sind meist von Bläschen- oder Pustelbildung begleitet. Ist — wie so häufig — die Bartgegend befallen, so sind in der Regel heftige Entzündungserscheinungen vorhanden. Hier sowohl wie an der Kopfhaut, wo die entzündlichen Reizerscheinungen aber stets geringer sind, werden die Haare zunächst glanzlos und brüchig, dann durch den Prozeß zum Abbrechen geführt (daher *H. tonsurans*) oder beim Hineinwuchern der Pilze in die Wurzelscheiden und in die Haarsubstanz

zum Ausfallen gebracht. Auch die Fingernägel können durch die Pilzwucherung teilweise oder ganz brüchig werden.

Als Erreger des Herpes tonsurans wurde von Gruby und Malmsten (1844/45) das *Trichophyton tonsurans* entdeckt. Die oft langen, wenig verzweigten Fäden bilden ein deutliches Mycel, in dem in der Regel lange, sporenhaltige Fäden wahrzunehmen sind. Anhäufungen freier Sporen (wie bei Favus) sind selten; meist läßt ihre Lagerung dann noch deutlich die Entstehung aus Sporenketten erkennen. Dagegen findet man in den Wurzelscheiden und Haaren häufiger größere Sporengruppen.

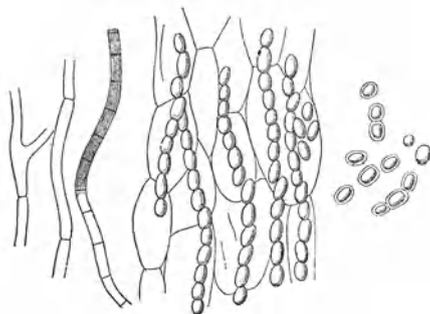


Fig. 8.

Trichophyton tonsurans, Fäden- und Sporenreihen.
(Nach Bizzozero.) V. 400.

Nachweis. Zur Diagnose genügt selten die Untersuchung von 1 oder 2 kranken Haaren; meist muß man eine ganze Reihe, 10, 12 und mehr, einer sorgfältigen Bearbeitung und Betrachtung unterwerfen. Am besten untersucht man die zerzupften Haarstümpfe in Glyzerin, dem etwas Essigsäure zugefügt ist.

Der Beweis, daß es sich bei den beiden soeben beschriebenen Pilzen um wirklich verschiedene Oidiumformen handelt, ist von Grawitz mit Sicherheit durch Züchtung und erfolgreiche Übertragung erbracht worden.

Mikrosporon furfur. (Fig. 9.)

Bei der Pityriasis versicolor wurde 1846 von Eichstedt ein Pilz entdeckt, der ebenfalls mit voller Sicherheit als ur-

sächlicher Krankheitserreger aufzufassen und *Mikrosporon furfur* benannt ist.

Die Pilze dringen ausschließlich in die obersten Schichten der Epidermis ein und führen zur Bildung kleiner, meist kreisrunder, selten etwas erhabener, mattgelber oder mehr bräunlicher Flecke. Die Eruptionen vergrößern sich in der Regel nur langsam, bleiben oft zerstreut, erreichen aber nicht so selten durch Zusammenfließen zahlreicher benachbarter Flecke eine solche Ausbreitung, daß der ganze Rumpf von ihnen gleichmäßig überzogen erscheint, und nur kleinere oder größere Inseln gesunder Haut dazwischen sichtbar sind. Die Flecke bieten ab und zu eine schwach kleinförmige Schuppung dar.



Fig. 9.

Mikrosporon furfur. Durchgepaustes Mikrophotogramm. V. 350.

Nachweis. Betupft man einen kleinen Fleck mit 10% Kalilösung und schabt nach etwa $\frac{1}{4}$ Minute mit einer Blattsonde etwas von der erweichten, oberen Schicht ab, so sieht man bei etwa 350facher Vergrößerung massenhafte, meist kurze, gebogene, gegliederte und verästelte, helle Pilzfäden mit traubenförmig gruppierten, stark lichtbrechenden Sporen.

Anhang.

Die *Leptothrix* kommt am häufigsten als *L. buccalis* vor und wurde von Leeuwenhoek entdeckt. Sie gehört sehr

wahrscheinlich zu den Algen, nicht zu den Spaltpilzen und besteht aus dichten Bündeln gerader, schlanker, wasserheller, nicht verästelter Fäden, die von einer äußerst dichten, feinkörnigen Masse eingehüllt sind. Die Fäden selbst lassen bei starker Vergrößerung in ihrem Innern kleine, runde, in regelmäßigen Abständen befindliche Körner wahrnehmen, die bei Jodzusatz eine blaue Färbung darbieten, was offenbar auf Amylum hinweist.

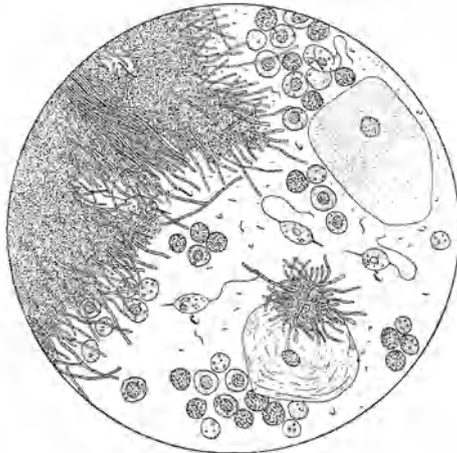


Fig. 10.

Leptothrix (l) und *Cercomonas* (c). V. 350.
Aus einem frisch geöffneten Tonsillarabszeß.

Die *Leptothrix*vegetationen, die sich regelmäßig am Zahnbelag und ganz besonders massenhaft in hohlen Zähnen finden, werden sowohl mit der Weinsteinbildung wie mit der Entkalkung der Zähne in Beziehung gebracht.

Ihr **Nachweis** ist leicht zu führen. Man nehme mit einem Zahnstocher oder dergl. einen kleinen Teil von dem Zahnbelag, bringe diesen unvermischt oder mit 1 Tropfen physiologischer Kochsalzlösung auf den Objektträger und drücke ein Deckglas darauf. Sollte die Jodreaktion ausbleiben, so säure man das Präparat mit 2,5 % Milchsäure etwas an.

Von Leyden und Jaffé wurde die *Leptothrix* bei Lungengangrän beobachtet und mit derselben in ursächliche Beziehung gebracht. Ein sicherer Beweis dafür steht aber aus.

Ich selbst fand in einem frisch geöffneten Tonsillarabszeß (Fig. 10) eine dichte Leptothrixflora neben *Cercomonas* (siehe tierische Parasiten). Ob den Algen oder den Infusorien in diesem Falle ein pathogener Einfluß zuzuschreiben ist, oder ob beide nur zufällige Begleiter der Eiterung waren, lasse ich dahingestellt. Auch in frisch operierten Lungenbrandhöhlen fand ich neben der übrigen Mundhöhlenflora die *Leptothrix*.

B. Tierische Parasiten.

Von den beiden großen Gruppen, den **Ekto-** und **Ento-**parasiten, bieten besonders die letzteren für den Arzt Interesse.

1. Ektoparasiten.

Aus der Reihe der auf dem Körper schmarotzenden Parasiten hebe ich nur folgende kurz hervor. Einige Flöhe und **Zecken**, *Pulex penetrans* (Süd-Amerika) und *Ixodes ricinus*, setzen sich wochenlang am Menschen als Blutsauger fest und geben gelegentlich zu Entzündungen und Geschwüren Anlaß. Eine andere Zeckenart, **Argas reflexus** (Fig. 11), die Taubenzecke, die bloß nachts vom Menschen Blut saugt, in der Regel aber nur an Tauben sich festsetzt, hat gelegentlich zu roseähnlichem Ausschlag und schwerem, allgemeinen, entzündlichem Ödem der äußeren Haut und Schleimhaut mit beängstigendem Asthma geführt (Alt).

Das schmutziggraue, mit mosaikartigem Schild gedeckte Tier ist etwa 5 mm breit, 7 mm lang und zeigt 4 Beinpaare, vor deren erstem der Rüssel, vor deren zweitem die Geschlechtsöffnung, hinter deren viertem die Kloake liegt. Im Hungerzustande ist die Zecke abgeplattet, nach dem Saugen fast kuglig mit oft 8fach vermehrtem Körpergewicht.

Von den Phthirusarten ist hier nur die **Filzlaus**, **Ph. pubis**, zu nennen, die zuerst und oft ausschließlich die Schamhaare besetzt, gelegentlich aber, die Kopfhaut ausgenommen, alle behaarten Körper-

gegenden befallen kann. Die Weibchen befestigen ihre Eier an den Haaren, woran sich die Tiere mit den hakenförmigen Krallen meist sehr fest anhalten (Fig. 12).

Acarus seu Demodex folliculorum, die Haarbalgmilbe, kommt im Grunde fast jeden Mitessers vor und ist in dem durch Ausstreichen gewonnenen fettigen Haarbalgsekret leicht nachweisbar. Die Milbe

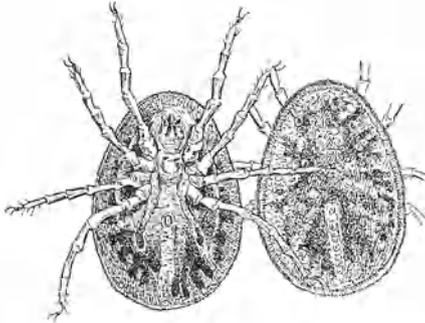


Fig. 11.

Argas reflexus (nach Alt). V. 4.

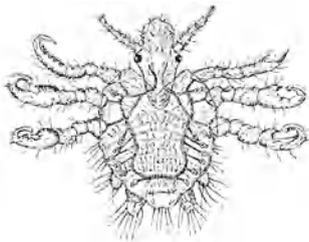


Fig. 12.

Filzlaus (nach Landois).

ist etwa 0,3 mm lang, zeigt außer dem Kopf einen mit 4 Fußpaaren besetzten Brustteil und 3—4mal längeren Hinterleib; sie ist ein bedeutungsloser Schmarotzer (Fig. 13 u. 14).

Der *Sarkoptes scabiei* verursacht die **Krätze**. Die Weibchen tragen an den vorderen zwei Beinpaaren Haftscheiben, an den zwei hinteren Borsten; die etwa um $\frac{1}{3}$ kleineren Männchen haben auch an dem hintersten Paare noch Haftscheiben. Die Weibchen und deren Eier sind am besten in den „Milbengängen“ zu finden, indem man den ganzen

Gang, dessen Anfang durch ein kleines, meist eingetrocknetes Bläschen, dessen Weiterverlauf durch dunkle Punkte (Schmutz und Exkremente) und dessen Ende durch ein kleines, weißes,

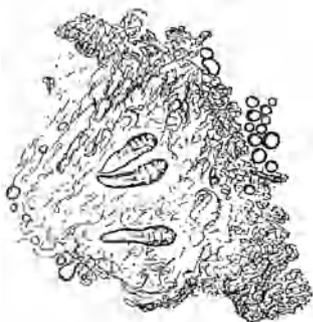


Fig. 13.

Acarus folliculorum
bei schwacher Vergrößerung.



Fig. 14.

bei stärkerer Vergrößerung.

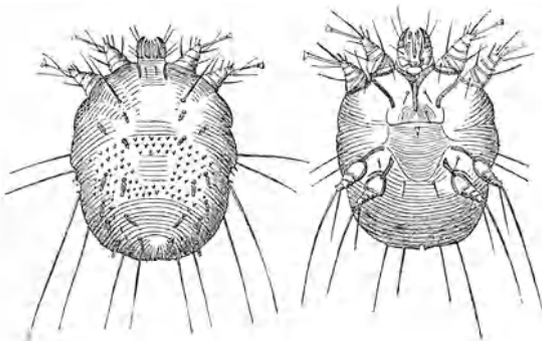


Fig. 15.

Sarcoptes scabiei. Weibchen, von oben und unten gesehen
(nach Gudden).

durch die Hornschicht durchscheinendes Pünktchen angezeigt wird, mit einem Messerchen flach abträgt und in verdünnter Kalilauge zwischen 2 Objektträgern einbettet. Man sieht dann außer dem Weibchen, dessen Sitz durch das hell durchscheinende Pünktchen am Ende des Ganges kenntlich wird,

eine Reihe von mehr oder weniger entwickelten Eiern mit körnigem Inhalt oder fast reifem Embryo. Auch durch Ausstechen (am Ende des Kanals mit einer Nadel) ist das Weibchen allein zu gewinnen (Fig. 15).

2. Entoparasiten.

I. Protozoen.

Von diesen beanspruchen die **Malaria-Plasmodien** (Taf. II, Fig. 10, 11, 12) das Hauptinteresse.

Die von Laveran und Richard 1882 entdeckten, von Marchiafava, Celli u. a. genauer studierten Gebilde sind klinisch äußerst wichtig. An ihrer spezifischen, ätiologischen Bedeutung für die Malaria ist nicht mehr zu zweifeln, und ihre Entdeckung läßt die Vermutung zu, daß auch manche andere Infektionskrankheiten nicht durch Bakterien, sondern durch ähnliche, an der Grenze von Tier- und Pflanzenwelt stehende protoplasmatische Gebilde hervorgerufen werden. Ihre Stellung im System ist noch nicht gesichert. Nach Metschnikoff stehen sie den Coccidien sehr nahe, was auch R. Koch mit gewissen Beschränkungen annimmt (s. u.). Einstweilen tut man gut, die Malaria-Plasmodien als eine besondere Gruppe zu betrachten, von der folgende Arten bekannt sind:

1. Der Parasit des Quartanfiebers (Golgi).
2. Der Parasit des Tertianfiebers (Golgi).
3. Der Parasit des Tropenfiebers, Aestivo-Autumnalfieber der Italiener (Marchiafava).
4. Der malariaartige Parasit der Affen (R. Koch).
5. Das *Proteosoma Grassii* (Labbé).
6. Das *Halteridium Danilewskyi* (Labbé).

Die unter 4—6 angeführten Parasiten, die bei Affen und Vögeln (5. u. 6.) vorkommen, müssen hier mitberücksichtigt werden, weil es bei ihnen gelungen ist, den ganzen Entwicklungsgang des Parasiten klarzulegen, und ihre engen Beziehungen zu den Malaria-Plasmodien des Menschen wertvolle Schlüsse für deren biologisches Verhalten erlauben. Von dem Halteri-

dium und Proteosoma ist durch die Arbeiten von Mac Callum, Roß und Rob. Koch folgendes festgestellt:

Das Proteosoma findet sich bei verschiedenen Vögeln (Sperlingen u. s. w.) der warmen Länder. Es erscheint im Blut dieser Tiere in Form kleinerer oder größerer Plasmakörperchen innerhalb der roten Blutzellen und ist bei Anwendung der Romanowskyschen Färbung (s. u.) durch den rubinroten Chromatinkern und das blau gefärbte Protoplasma leicht zu erkennen. Beim allmählichen Wachstum der „Ringe“ lagert sich in ihnen feinkörniges Pigment ab. Dann folgt die Teilung der ausgewachsenen Parasiten in 4—8—16 Teile, die alle aus einem kleinen Chromatinkern und Protoplasma bestehen. Die Jugendformen dringen wieder in rote Blutzellen ein, und so wiederholt sich der Kreislauf von neuem.

Außer diesem Entwicklungsgang, der von R. Koch als endogener bezeichnet wurde, ist noch ein zweiter, „exogener“, festgestellt. Man sieht bei einigen Parasiten dem Chromatinkern kleine, fadenartige Gebilde, Spermatozoen, entschlüpfen, die lebhaft peitschenartige Eigenbewegungen zeigen und vermittelt dieser in ein anderes Plasmodium eindringen. Damit ist die Entwicklung im ersten Wirte, soviel bisher bekannt, abgeschlossen, und es folgt das weitere Wachstum in einem Zwischenwirt. Als solcher ist eine besondere Mückenart ermittelt. Hat diese von malariakranken Vögeln Blut angesaugt, so kann man nach 12—15 Stunden unter dem Mikroskop beobachten, wie aus den Parasiten, die man zuletzt im Vogelblut gesehen, sich eine neue „würmchenartige“ Form entwickelt. Es wölbt sich zunächst aus dem kugelförmigen Plasmodium ein Fortsatz hervor, der sich stetig vergrößert und die Form eines Würmchens zeigt. Dies entschlüpft der Hülle, und nach 48 Stunden sind diese neuen Gebilde verschwunden. Dafür treten an der Außenseite der Magenwand kugelförmige, pigmenthaltige, konidienartige Körperchen auf, die sich im Laufe von 6—7 Tagen in zahlreiche Sichelkeime verwandeln. Diese dringen dann schnell in die Giftdrüse der Mücke, um von hier aus in den Tierkörper überzugehen, wenn die Mücke einen Vogel sticht.

Diese Art der Infektion von Vögeln durch Mücken ist Roß und R. Koch in einwandfreier Weise gelungen. Ähnlich gestaltet sich der Verlauf beim Halteridium. Der junge Parasit hat eine hantelförmige Gestalt, die bald in eine kugelartige übergeht. Das Blutkörperchen wird zerstört und der Parasit frei.

Mit der Romanowskyschen Färbung ist es nun gelungen, 2 Arten von Plasmodien zu unterscheiden. Die eine charakterisiert sich durch einen großen, kompakten Chromatinkern, die andere

durch einen kleinen, der eben von intensiv blau gefärbtem Protoplasma umgeben ist.

Aus den ersteren Plasmodien (den männlichen Individuen), und zwar aus dem Chromatinkern, schießen dann mehrere geißelartige Gebilde hervor, die lebhaftere Eigenbewegung zeigen und sich bald vom Körper trennen. Diese Spermatozoen dienen zur Befruchtung der zweiten Art von Plasmodien (den weiblichen Individuen), indem sie in diese eindringen. Nach der Kopulation treibt der weibliche kugelförmige Parasit einen hornartig gekrümmten Fortsatz vor, der wie beim Proteosoma zu einem Wurm auswächst und sich schließlich von der Kugel trennt. Das Pigment bleibt darin zurück.

Die „Würmchen“ zeigen bei Romanowskyscher Färbung einen rubinroten Chromatinkern, bläulich gefärbtes Protoplasma und in diesem einige runde, ungefärbte Flecke.

Über die Weiterentwicklung des Halteridium ist noch nichts bekannt; nach Analogie des Proteosoma ist anzunehmen, daß sie in einem Zwischenwirt stattfindet.

Auch bei den Malaria-Plasmodien des Menschen hat man eine endo- und exogene Entwicklung zu unterscheiden. Die erste ist ziemlich gut erforscht, die zweite noch wenig durchschaut. Sicher ist der Zwischenwirt eine Mückenart.

Der Grundtypus der Malariaparasiten ist die Ringform, an der man oft einen deutlichen Kern wahrnehmen kann. Die Größe des Ringes ist bei den einzelnen Formen verschieden; bei allen ist sie anfangs gering und nimmt mit der Entwicklung des Parasiten zu; sie schwankt zwischen 1—10 μ . Die Keime liegen an oder in der roten Blutzelle. Am ungefärbten Präparat sieht man deutliche amöboide Bewegung. In der Regel liegt nur ein Parasit in der Blutzelle, doch kommen auch zwei, drei und mehr auf einmal darin vor.

Beim fortschreitenden Wachstum erscheint staubförmiges Pigment an der Peripherie des Ringes, das vom verdauten Hämoglobin herrührt; man sieht die Pigmentkörnchen oft in lebhaftester, tanzender Bewegung im Parasiten, was Manna-berg auf eine strömende Bewegung des Plasmas zurückführt.

Die zum Schluß folgende Entwicklung des Parasiten ist die Sporulation. Bei ausgewachsenen Ringen beobachtet man deutliche Segmentierung des ursprünglichen Körpers in

4—8—12—20 Teile, „Sporen“, die durch Bersten der Hülle frei werden und die eben beschriebene Entwicklung wiederholen, indem jede Spore in eine rote Blutzelle eindringt und zum Ring auswächst.

Die Beurteilung der eben beschriebenen Bilder erfordert am ungefärbten Präparat große Übung; das gefärbte Bild erleichtert nicht nur die Auffindung der Parasiten, sondern lehrt auch eine weitere Unterscheidung der Gebilde kennen.

Für die Diagnose genügt die einfache Färbung der Bluttrockenpräparate mit der Chenzinskyschen Lösung; die Bilder auf Taf. II mögen dies zeigen.

Ungleich schärfere — auflösendere — Bilder erzielt man mit der Methode von Romanowsky. Dieser stellte fest, daß man unter gewissen Umständen mit reiner wäßriger Eosin-Methylenblaulösung hellrote Kerne im Parasiten nachweisen könne. Dies gelang aber nur, wenn die Farbstoffe frisch gemischt wurden, und die Methylenblaulösung durch längeres Stehen und Schimmeln verändert war. Nocht verbesserte die Methode auf Grund seiner Beobachtung, daß die Veränderung der wäßrigen Methylenblaulösung auch durch ein 2tägiges Erhitzen auf 66° erreicht werden kann, wodurch dieselbe einen violetten Farbenton annimmt.

Eine wesentliche Vereinfachung des Verfahrens erzielte mein früherer Assistent Dr. Reuter durch zweckmäßige Darstellung des das Chromatin färbenden sog. Methylenblau, das in Methylalkohol gelöst zur Verwendung kommt¹⁾. (S. S. 25.)

Endlich verdient die Jennersche Färbungsmethode deswegen empfohlen zu werden, weil man mit der Lösung²⁾ gleich das lufttrockene Präparat in 2—4 Minuten färben kann.

Der Farbstoff ist reichlich aufzugießen und nach 4 Minuten mit destilliertem Wasser etwa 20 Sekunden lang abzuspülen. Die Abbildung Taf. III zeigt die besonders schöne Differenzierung.

Die leuchtend roten Chromatinkörnchen treten dann

¹⁾ Der Farbstoff wird von der Firma Dr. Grübler, Leipzig, bezogen.

²⁾ Eosin-Methylenblau nach Jenner von Dr. Grübler, Leipzig, zu beziehen.

kräftig hervor; sollte die Rotfärbung der roten Blutzellen bläulich verschwommen sein, so empfiehlt es sich, noch kurz mit Eosinlösung nachzufärben.

Von den roten Körnchen darf man schon jetzt mit Sicherheit annehmen, daß sie einen wesentlichen Bestandteil des Parasiten darstellen, wie auch daraus erhellt, daß die einzelnen „Sporen“ mit einem zarten Chromatinkern behaftet sind.

In den Ringen liegt der Chromatinkern meist an der Oberfläche, seltener im Innern; er ist unregelmäßig, nicht selten ringförmig gestaltet und verschieden groß und gefärbt.

Außer dem Chromatin sieht man in den ringförmigen Plasmodien bisweilen einen runden, farblosen Fleck (Vakuole).

Es ist sehr wahrscheinlich, daß außer der Sporulation auch noch eine zweite Fortpflanzungsart vorkommt; dafür spricht die Beobachtung, daß aus manchen Parasiten sehr lebhaft bewegliche Geißelfäden hervortreten, die sich allmählich losreißen. Über ihr weiteres Schicksal ist aber bisher nichts bekannt, aber die Analogie mit den oben beschriebenen Vorgängen beim Proteosoma und Halteridium ist so unverkennbar, daß man auch hier eine ähnliche Fortsetzung vermuten darf.

Bisher sind mit Hilfe der eben besprochenen Untersuchungsmethoden folgende Malaria-Plasmodien genauer erforscht.

1. Der Parasit des Quartanfiebers.

Er vollendet, wie Golgi zuerst festgestellt hat, seine Entwicklung in 72 Stunden und erscheint zunächst als kleines, pigmentfreies Körperchen an oder in einer roten Blutzelle. Nach 24 Stunden hat er sich vergrößert und Pigment an der Peripherie abgesondert; die anfangs noch träge amöboide Bewegung hört auf. Nach 60 Stunden füllt der Parasit die rote Blutzelle fast ganz aus, und es beginnt der Sporulationsvorgang, indem das Pigment sich in der Mitte sammelt und eine radiäre Furchung in „Gänseblümchenform“ sichtbar wird. Dann zerfällt das Plasmodium in 10 Teile (Sporen), die durch Berstung der Hülle frei werden und aufs neue den Kreislauf beginnen. Die Sporulation findet vor und im Fieberanfall statt.

2. Der Parasit des Tertianfiebers. (Taf. II.)

Er entwickelt sich in 48 Stunden und beginnt wie bei der Quartana als zartes, lebhaft bewegliches Körperchen in

einer roten Blutzelle. Bei weiterem Wachsen bildet der Parasit ganz unregelmäßige Ringformen, die bald länglich oder oval, bald mit Fortsätzen erscheinen. Auch hier wird bei gleichzeitigem Verblassen des befallenen Blutkörperchens Pigment sichtbar, meist in regelloser Anordnung. Weiterhin wird die Ringform undeutlicher, und die blaugefärbte Randzone zeigt ganz unregelmäßige Umrisse, so daß kaum ein Plasmodium dem andern gleicht. Die roten Chromatinkörperchen kommen auch hier vor.

Die Parasiten füllen oft die ganze Blutzelle aus, bisweilen scheint dieselbe dadurch sogar vergrößert.

Die Sporulation erfolgt in der Weise, daß das Pigment meist in der Mitte des Parasiten zu einem Haufen angesammelt wird, und sein Körper sich in 15—20 Sporen teilt. Dann zeigt das Plasmodium Ähnlichkeit mit einer Maulbeere. Die nach Bersten der Hülle ausgestreuten Jugendformen nehmen sehr begierig den Farbstoff an und zeigen bei der Romanowsky-Nochtschen Färbung sehr schön den Chromatinkern. Die Sporulationsformen findet man vorzugsweise zur Zeit des Fiebers. Wir haben aber wiederholt den Parasiten zu gleicher Zeit in den verschiedenen Entwicklungsstadien angetroffen, ohne daß der Fiebertverlauf eine Abweichung zeigte.

Geißelfäden sind bei der Tertiana im frischen Präparat unschwer zu erkennen.

Durch die tägliche Reifung zweier Generationen der Tertianparasiten oder dreier Generationen der Quartanplasmodien könnte — wie Golgi zuerst ausgeführt hat — das Auftreten der *Febris quotidiana* erklärt werden.

Auffällig bleibt dann nur, daß man im einzelnen Fall bisweilen alle Entwicklungsstadien nebeneinander sehen kann und trotzdem ein regelmäßiger Tertianatypus zustande kommt.

3. Der Parasit der tropischen Malaria. (Taf. II.)

Neben der Ringform zeigt dieser Parasit vor allem die eigenartige und für ihn durchaus charakteristische Halbmondform (Laveran). Der Ring ist zart und dünn und mit einem kleinen Knoten versehen (Chromatinkern). Bei weiterem Wachstum ähneln die Ringe denen der Tertiana; es fehlen aber die großen pigmentierten Formen (auch schützt die Fieberkurve vor der Verwechslung). Im Endstadium der Ringe ist an dieser an

der dem Kern gegenüberliegenden Stelle eine mondsichelartige Anschwellung aufgetreten, die sich blau färbt und ab und zu etwas staubförmiges Pigment beherbergt und gelegentlich 2—3 farblose Punkte (Vakuolen?) zeigt. Bei der Sporulation erfolgt eine Teilung in 10—12 Teile. Hat das Fieber einige Tage bestanden, so erscheinen im Blut die eigenartigen „Halbmonde“, die R. Koch mit der exogenen Entwicklung in Verbindung bringt. Die Halbmonde zeigen sich im frischen Präparat als wurstförmig gekrümmte Gebilde, in deren Mitte sich ein Kranz von Pigment gebildet hat, das ebenso wie das Protoplasma lebhaftere Bewegung zeigt. Das Ausschlüpfen von Geißeln ist ebenfalls zu sehen. Bei der Färbung nehmen die Pole und die Randzone den Farbstoff begieriger an; Chromatinfärbung ist selten deutlich.

Die Halbmonde treten ebenfalls in den roten Blutzellen auf, haben diese aber meist völlig zerstört, so daß oft nur ein schmaler Saum davon erhalten ist. Offenbar stellen sie Dauerformen vor, da sie auch nach dem Anfall, in der fieberfreien Zeit, oft noch nachweisbar bleiben, und in solchen Fällen meist ein Rezidiv später beobachtet wird.

Trypanosoma. (S. Tafel IV.)

Unter Trypanosomen-Krankheiten faßt man eine Anzahl von Erkrankungen zusammen, die bei Tieren und Menschen in die Erscheinung treten.

Die bisherigen Forschungen haben ergeben, daß die nur bei Pferden und Maultieren vorkommende Tsetse-Krankheit durch eine Stechfliege (*Glossina morsitans*), die bei Pferden und Kamelen auftretende Surra-Krankheit ebenfalls durch eine Stechfliege des Genus *Stomoxys*, endlich das für Pferde verderbliche Mal de Caderas ebenfalls durch eine *Stomoxys*-art übertragen wird. Die bei diesen drei Krankheiten von Bruce und Evans entdeckten Trypanosomen weisen nach den bisherigen Forschungen nur unbedeutende morphologische Unterschiede auf. Als Tatsache darf aber gelten, daß der Mensch für alle drei unempfänglich ist.

Von größter Bedeutung war dann die Entdeckung von Bruce, daß ein anderes Trypanosoma die sogenannte Schlaf-

krankheit hervorrufe. Diese eigentümliche Erkrankung ist fast ausschließlich in den mittleren Zonen Afrikas von der West- bis zur Ostküste verbreitet. Ihr Hauptgebiet liegt am Congo und in Uganda. Die beide Geschlechter der Eingeborenen, nur selten auch die Europäer befallende Krankheit zieht sich über Monate oder Jahre hin; Drüsen, Milz, Blut und Zentralnervensystem werden von den Trypanosomen ergriffen. Fieberhafte Erkrankungen mit unregelmäßigen Temperaturen, allgemeine Lymphadenitis, Milzschwellung, Anämie, Ödeme, Kachexie und im Endstadium die eigentliche Schlafsucht kennzeichnen das Krankheitsbild.



Fig. 16.

Trypanosoma hominis.

Die Trypanosomen werden anfangs nur im Blut und Gewebssaft der Lymphdrüsen, später auch in der Lumbalflüssigkeit gefunden.

Bruce führte 1903 den Nachweis, daß die Trypanosomen tatsächlich die Schlafkrankheit hervorrufen, und daß ebenfalls eine Stechfliege, *Glossina palpalis*, die Übertragung bewirkt.

Die Trypanosomen sind Flagellaten, 2 bis 3 mal so groß wie rote Blutkörperchen, lebhaft beweglich, länglich, fischartig, an ihrem vorderen Ende fadenförmig auslaufend. An einer Seite zeigen sie eine undulierende Membran. Durch Färbung kann man in der Mitte einen großen Kern,

ein Centrosoma, nahe dem hinteren Ende und das Protoplasma darstellen. Färbung: Am besten eignet sich die Giemsa-Färbung oder Unnas polychrome Methylenblaulösung (siehe Seite 25). Das Bild auf der Farbentafel IV ist bei einem Fall von Schlafkrankheit aus der Lumbalflüssigkeit gewonnen; das hier nebenbei wiedergegebene entstammt einem andern gleichartigen Falle¹⁾. (Fig. 16.)

Die Trypanosomen bilden kein Pigment. Ihr Nachweis erfolgt bei Beginn der Erkrankung am sichersten durch Punction aus dem Drüsensaft, später aus dem peripheren Blut und im Endstadium in der Lumbalflüssigkeit.

Amoeba coli. (Lösch.)

Sie gehört ebenfalls zu den Rhizopoden und stellt ein bewegliches Protoplasmaklumpchen von 0,02—0,035 mm Größe dar, das hauptsächlich den menschlichen Dickdarm bewohnt; sie wird häufig



Fig. 17.

Amoeba coli. Aus dysenterischem Stuhl. Zeiß I, Oc. J. $\frac{1}{12}$.

in den typhlitischen Kotabszessen gefunden. An der in Bewegung begriffenen Amöbe sind meist außer einem deutlichen Kern und Kernkörperchen 1—2. und mehr hellere, dem Kern an Größe glei-

¹⁾ Das Präparat verdanke ich der Liebenswürdigkeit des Herrn Med.-Rat Nocht.

chende Stellen, „Vakuolen“, zu bemerken. Eine pathogene Bedeutung ist noch nicht sicher erwiesen; möglicherweise kommt sie aber als Erreger mancher Dysenterieformen in Frage (s. bei Darmkrankungen).

Kartulis und viele andere zweifeln nicht an der spezifischen Bedeutung der Amöbe. Auch ich habe vielfach bei der Untersuchung von Ruhrentleerungen die Amöben in so großer Menge gesehen, daß man unwillkürlich diesen Gebilden eine ätiologische Bedeutung beizumessen geneigt sein kann. Aber der Einwand, daß es sich nur um harmlose Darmbewohner handelt, ist mit gewichtigen Gründen nicht zu widerlegen, namentlich in Anbetracht der oben (Seite 73) geschilderten Bakterienbefunde, deren ursächliche Bedeutung für die Dysenterie durch die so gewichtige Widalsche Reaktion sichergestellt erscheint.

Nötig ist die Untersuchung der ganz frischen Entleerungen; man sieht dann bei einiger Sorgfalt regelmäßig die amöboiden Bewegungen der Zellen. Außer der langsamen Fortbewegung und Aussendung der Ausläufer kann man nicht selten eine ringförmige Einschnürung der Zellen beobachten, durch die der Inhalt der einen Hälfte in die andere hindurchgepreßt wird.

Gregarinen.

Über die zu den Protozoen gehörenden Sporozoen sind bezüglich mancher pathogenen Wirkungen die Ansichten noch so wenig geklärt, daß wir hier nur mit wenigen Worten darauf eingehen wollen. Am besten sind noch die „Gregarinen“ bekannt, die 1,5–2,5 μ große, kuglige oder ovale, schwach lichtbrechende, selten des Kernes und der Hülle entbehrende Gebilde darstellen. Sie kommen ab und zu in der Leber vor und werden u. a. auch der Bildung des Molluscum contagiosum beschuldigt. Ob sie für die Entstehung der von E. Wagner u. a. beschriebenen Polymyositis in Frage kommen, ist noch nicht aufgeklärt.

Cercomonas. Trichomonas. (Fig. 10.)

Nebensächliche Bedeutung haben bisher für den Arzt andere niedere, zur Klasse der Infusorien gehörende Organismen, die man zum Teil unter dem Namen der Flagellata, Geißelträger, abgetrennt hat. Es sind kuglige oder mehr eiförmige, einzellige Organismen, die außer einem kurzen, dünnen

Schwanzfaden einen oder mehrere zarte Geißelfäden zeigen, die das Infusorium zu lebhafter Beweglichkeit befähigen. Die nur eine Geißel führenden Gebilde werden *Cercomonas*, die komplizierteren *Trichomonas* genannt. Sie gedeihen am besten in dem schleimigen Sekret von Scheide und Darm, kommen aber auch in der Nase vor, ohne hier Krankheitserscheinungen zu veranlassen.

Kannenberg beschrieb ihr Vorkommen bei Lungengangrän. Ich selbst fand sie in einem frischgeöffneten Tonsillarabszeß und ebenfalls im Sputum eines Kranken, der multiple Lungengangrän darbot. Im letztgenannten Falle konnte ich sie auch in dem frischen, bei der Autopsie aus einem kleinen Herd entnommenen Eiter auffinden, ein Beweis, daß sie dem Sputum nicht erst in den oberen Atemswegen oder in der Mundhöhle beigemischt waren. Daß sie pathogene Wirkungen ausüben, erscheint sehr fraglich; wenigstens möchte ich für diese beiden Fälle eine ursächliche Beziehung nicht verteidigen, da außer den *Cercomonaden* auch zahlreiche Kokken vorhanden waren, die ganz denen der Mundhöhlenflora glichen.

Von klinischem Interesse ist ferner, daß die Gebilde auch im frischen Harn von Männern beobachtet worden sind (Marchand, Miura). Beide Male handelte es sich um ältere Individuen. In Miuras Fall sprach viel dafür, daß man den Sitz der Gebilde in der Harnröhre suchte.

Die geißelführenden Gebilde fand ich besonders reichlich in kleinsten, bis hirsekorn- und bohngroßen, hell und schmutziggelb gefärbten Flocken; sie konnten sofort im frischen Quetschpräparat besichtigt werden. Die mehr eiförmigen Gebilde waren zwischen 6—10 μ breit und meist 12 μ lang, die peitschenschnurähnliche Geißel etwa $1\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ mal so lang wie das ganze Körperchen.

Das Protoplasma ist entweder ganz homogen oder — und dies ist der häufigere Fall — mit Körnchen und kleinen Vakuolen durchsetzt; eine Mundöffnung ist nicht wahrzunehmen. An der einen Längsseite des Tierchens ist bisweilen ein deutlich undulierender (gezählter) Saum zu beobachten.

Die Peitsche wird entweder zu kreisförmigen Drehungen der Zelle oder zum Festhalten, scheinbar auch zum Einfangen

benutzt. Hat sich das Infusorium mit der Peitsche fixiert, so führt der Zelleib oft die lebhaftesten Kreisbewegungen aus. Dabei erscheint die Zelle mehr kuglig und auf ihrer Oberfläche der konzentrisch geringelte, bewegliche Geißelfaden. In meinem den Tonsillareiter betreffenden Falle nahm der helle Protoplasmaklumpen beim Durchzwängen durch das aus dichten Leptothrixfäden gebildete Geflecht vielfache Formänderungen an.

Eine **Färbung** der Gebilde ist unnötig und schwierig. Kannenberg gibt dafür folgende Vorschrift. Der dünn ausgebreitete Pfropf wird mit etwas 1% Kochsalzlösung verrieben. Davon ein Tropfen am Deckgläschen frei ausgebreitet und getrocknet. Färbung mit wäßriger Methylviolettlösung, Abspülen mit Wasser und Behandeln des nicht abgetrockneten Präparats mit konzentrierter essigsaurer Kalilösung. Der Protoplasmaleib zeigt deutliche Blaufärbung.

Marchand empfiehlt nach vorausgehender Essigsäurebehandlung Färbung mit schwacher Methylenblaulösung und bringt mit konzentrierter Sublimatlösung die Geißeln und den Schwanzfaden besser zur Anschauung.

Eine andere Infusorienart, *Megastoma entericum*, von 15–18 μ Länge und 8–12 μ Breite, wird hin und wieder in diarrhoischen Stühlen, besonders in dem geleeartigen Schleim bei Kindern beobachtet. Es hat eine birnförmige Gestalt mit spitz zulaufendem Hinterteil und als Bewegungsorgan 4 Paar zierlicher, oft erst mit Öl-immersion und nach Zusatz 10% Sodalösung sichtbarer 'Geißeln. Bei der Untersuchung am erwärmten Objektisch sieht man lebhaftere Bewegungen der Tierchen, die sowohl beim Erkalten als auch beim Erhitzen des Präparats über 50° aufhören. Außerhalb des Körpers sterben die Tierchen bald ab. Gewöhnlich kommen sie „encystiert“ als zierliche, ovale, von deutlicher Hülle umgebene Eier im Stuhl vor, die etwa 10–13 μ lang und 8–9 μ breit sind (Moritz). Eine pathogene Bedeutung ist nicht bekannt; sie sind gelegentlich auch bei völliger Gesundheit und tadelloser Verdauung massenhaft im Stuhl gefunden.

II. Die Eingeweidewürmer.

Wir unterscheiden bei diesen, vorzugsweise im Darm und in seinen Entleerungen zu beobachtenden Parasiten

- a) die Rund- oder Fadenwürmer, *Nematoden* ($\nu\eta\mu\alpha$ Faden)
- b) die Bandwürmer, *Kestoden* ($\chi\epsilon\sigma\tau\omicron\varsigma$ Gürtel),
- c) die Saugwürmer, *Trematoden* ($\tau\rho\eta\mu\alpha$ Loch, Saugnapf).

Während die Jugendformen der bisher beschriebenen Parasiten an Ort und Stelle für den Wirt sofort schädlich wirken können, sind die Embryonen der Eingeweidewürmer nicht dazu imstande, sondern müssen erst mehr oder weniger eigenartige Wanderungen durchmachen. Ziemlich einfach sind diese bei den Trichinen, wo die Embryonen den Körper des Wirts gar nicht verlassen, sondern nur in andere Organe einwandern oder dahin fortgeführt werden; ebenso bei Oxyuris, deren Eier — aber stets per os wieder — in den Darm des Wirts gelangen müssen, um von neuem lebensfähige Embryonen zu liefern. Umständlicher ist schon das Verhalten bei *Ascaris lumbricoides*, dessen Eier erst eine Zeitlang in feuchter Erde bleiben müssen, ehe sie in den Darm gelangen dürfen. Ähnlich liegen die Verhältnisse bei *Anchylostomum* und *Trichocephalus*, viel komplizierter bei den Filarien.

a) Nematoden.

Die Würmer sind drehrund, schlank und ungegliedert; ihre stets endständige Mundöffnung ist mit weichen oder etwas festeren Lippen besetzt. Der gerade, in Pharynx und Chylusmagen zerfallende Darm mündet selten am hinteren Körperpole, meist etwas davor an der Bauchseite. Die an den großen Formen bemerkbaren 2—4 Längslinien leiten die Exkretionsorgane und Nerven. Die Männchen zeigen meist ein gerolltes Schwanzende und zusammenfallende After- und Genitalöffnung. Die meist zahlreicheren und größeren Weibchen haben etwa in der Mitte des Bauches die Vulva. Ihre sehr resistenten Eier sind von einer durchsichtigen, aber festen Chitin- oder Kalkschale umgeben, die bisweilen von einer höckrigen gefärbten Eiweißhülle bedeckt ist (*Ascaris*). Zuweilen sind an den Polen kleine Pfröpfchen vorhanden (Nahrungszufuhr?). Die Entwicklung ist eine direkte, die Embryonen sind gleich als Rundwürmer zu erkennen.

Von den Nematoden erwähne ich folgende:

Anguillula intestinalis kommt im Dünndarm vor, lebt vom Chymus, nicht vom Blut. Sie wurde früher als Erreger der Cochinchina-Diarrhoe angesehen, scheint aber allein nicht schaden zu können; wohl aber ist hervorzuheben, daß sie oft mit *Anchylostomum* zusammen vorkommt.

Oxyuris vermicularis. Fig. 18. Das Männchen ist 4 mm lang mit abgestutztem, das Weibchen 10 mm lang mit pfriemenartigem Schwanz. Am Kopfende 3 kleine Lippen; das Männchen besitzt ein stäbchenförmiges Spiculum (festes Kopulationsorgan). Die Eier sind 0,05 mm lang und etwa halb so breit, Fig. 20, b. Der Embryo ist bei der Ablage

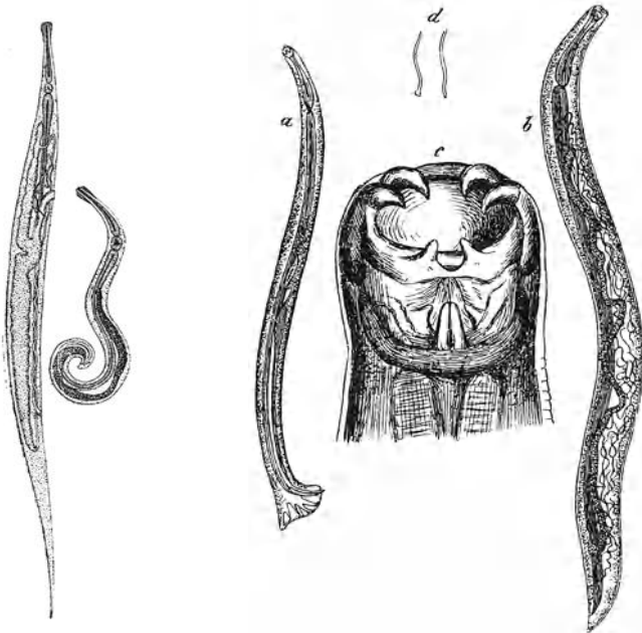


Fig. 18.

Oxyuris vermicularis.
Weibchen und Männchen
(nach Leuckart).

Fig. 19.

Anchylostomum duodenale (nach Leuckart).
a Männchen, b Weibchen, c Kopf,
d natürliche Größe.

des Eies schon völlig entwickelt. Die Würmer leben vom Kot im Dickdarm, wandern abends und nachts aus dem After. Mit den beschmutzten Fingern gelangen ihre Eier in den Mund und werden später durch den Magensaft ihrer Hülle beraubt. Die freigewordenen Embryonen wandern in den Dickdarm.

Die Untersuchung auf *Oxyuris* ist bei *Pruritus ani et vulvae*, Reizzuständen der Geschlechtssphäre u. a. geboten!

Eier werden nur äußerst selten gefunden, da die Weibchen im Darmkanal keine Eier ablegen; nur wenn Weibchen abgestorben sind, findet man außer deren Leibern auch Eier in den Faeces.

Anchylostomum duodenale s. Strongylus (s. Dochmius) duodenalis. Fig. 19.

Die Strongyliden zeigen am vorderen Körperende eine bauchige Mundkapsel mit kieferartigen Verdickungen und 4 klauenförmigen kräftigen Haken und 2 schwächeren Zähnen. Der Schwanz der Männchen endigt in der den Strongyliden eigentümlichen Bursa copulatrix, einer dreilappigen, etwas

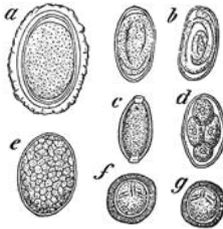


Fig. 20.

Eier von a *Ascaris*, b *Oxyuris*, c *Trichocephalus*, d *Anchylostomum*,
e *Bothriocephalus*, f *Taenia saginata*, g *Taenia solium*
(nach Leuckart).

breiten Tasche, in deren Grunde das von 2 langen, dünnen Spiculis begleitete Vas deferens und der Darm ausmünden. Die Vulva der Weibchen liegt hinter der Körpermitte.

Die Männchen findet man bis zu 10 mm, die Weibchen bis zu 18 mm lang, die Eier (Fig. 20, d) 0,023 mm breit, 0,044 mm lang.

Die in den oberen Dünndarmabschnitten lebenden Parasiten sind gefährliche, tödliche Anämien hervorrufende Blutsauger, wozu sie die kräftige Mundbewaffnung befähigt. Sie wurden von Griesinger 1851 als Ursache der ägyptischen Chlorose entdeckt, sind in den Tropen sehr verbreitet, ebenso in Italien, und sind nach Deutschland seit dem Bau des Gotthardtunnels verschleppt. Nach Aachen und Cöln kamen sie durch wallonische Grubenarbeiter in den Ziegelbrennerlehm, der bekanntlich feucht verarbeitet wird. In den letzten Jahren

ist die Krankheit im rheinisch-westfälischen Kohlengebiet bei zahlreichen Grubenarbeitern festgestellt, so daß die Kenntnis des Leidens auch für die deutschen Ärzte notwendig geworden ist. Das morphologische und biologische Verhalten der Würmer und ihre Beziehungen zu manchen Formen schwerer chronischer Anämien sind besonders von Perroncito, Bizzozero, Bäumlcr, Sahli, Mayer, Leichtenstern u. a. erforscht.

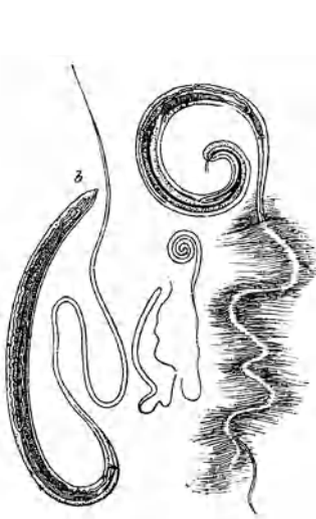


Fig. 21.

Trichocephalus dispar (nach Leuckart),
a Männchen, b Weibchen in natürlicher
und vervielfachter Größe.

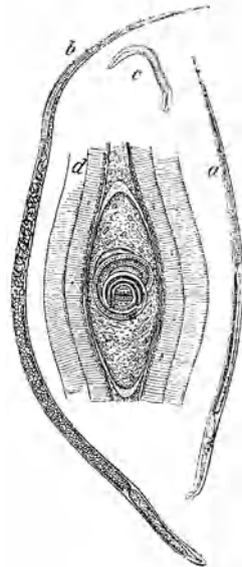


Fig. 22.

Trichina spiralis (nach Claus).
a Männchen, b Weibchen, c Embryo,
d Muskeltrichine.

Die im Kote der Kranken massenhaft vorhandenen Eier bedürfen zu ihrer Entwicklung des Wassers oder feuchter Erde. Die jungen Würmer verlassen die Eischale und kriechen überall umher, kommen an die Hände der Erd- (Ziegeltehm!) und Grubenarbeiter und von dort in den Mund oder werden gleich mit dem Wasser getrunken.

Die Parasiten sind von Bäumlcr noch 2 Jahre nach der Infektion, von Perroncito sogar 4 Jahre später im Darm gefunden.

Trichocephalus dispar. Fig. 21. Das Männchen 40 bis 45 mm lang, das Weibchen bis zu 50 mm lang. Die Eier 0,05—0,054 mm (Fig. 20, c) groß. Der vordere Körperteil ist fadenförmig, der kürzere, hintere angeschwollen. Die weibliche Geschlechtsöffnung liegt an der Grenze zwischen beiden. Die Männchen haben ein 2,5 mm langes Spiculum.

Der Wurm findet sich meist im Blinddarm zu 4—12 Exemplaren. Das peitschenartige Vorderende ist in die Schleimhaut eing bohrt. Bei massenhaftem Auftreten sind heftige reflektorische Hirnerscheinungen beobachtet. Der Nachweis der sehr charakteristisch gelben oder rotbraunen Eier in den Faeces sichert die Diagnose.

Trichina spiralis. Fig. 22. Die Infektion des Menschen erfolgt durch den Genuß „trichinenhaltigen“ Schweinefleisches, das roh oder zu wenig gekocht gegessen wird. Durch den menschlichen Magensaft werden die Kapseln der „Muskeltrichine“ aufgelöst. Die befreiten Trichinen entwickeln sich in 2—3 Tagen zu „geschlechtsreifen“ Formen, die sich begatten und während ihres etwa 5wöchentlichen Verweilens im Dünndarm eine ungeheure Menge von Jugendformen hervorbringen. Die „Geschlechtstiere“ sind haardünne Würmer mit etwas verdicktem und abgerundetem Körperende. Die Männchen 1,5 mm, die Weibchen bis 3 mm lang. Der Pharyngealteil des Darms ist stark ausgebildet und nimmt beim Männchen $\frac{2}{3}$ der Körperlänge ein. Der After befindet sich am hinteren Körperpol. Am männlichen Schwanzende sind 2 konische Zapfen und zwischen diesen 4 kleinere Papillen sichtbar. Spiculum fehlt. Die Vulva liegt im vorderen Körperdrittel.

Die Embryonen durchsetzen sehr bald nach ihrer Geburt die Darmwand¹⁾, wandern in die verschiedenen Körpergebiete und verursachen durch ihre Niederlassung in den Muskeln die Erscheinungen der öft tödlichen „Trichinose“, deren Allgemeinerscheinungen hier nicht berücksichtigt werden können. Von

¹⁾ Nach den Untersuchungen Askana zys ist es ziemlich wahrscheinlich, daß die Darmtrichinen sich selbst in die Darmschleimhaut einbohren und ihre Jungen dort (bez. in die Chylusgefäße) absetzen. Der Lymphstrom führt die Embryonen weiter.

der Muskulatur werden Zwerchfell-, Brust-, Bauch-, Hals-, Kehlkopf-, Gesichts- und Augenmuskeln in der Regel besonders schwer betroffen und in ihrer Funktion mehr oder weniger behindert. Die reichste Einwanderung findet in die Nähe der Sehnenansätze statt. In den Primitivbündeln der Muskeln entwickeln sich die Jugendformen in etwa 14 Tagen zu den ausgewachsenen „Muskeltrichinen“, die sich spiralig aufrollen. In dem umgebenden Muskelgewebe kommt es in den nächsten 2—3 Wochen zu degenerativen und entzündlichen Störungen, in deren Gefolge eine spindelförmige Kapsel um die Muskeltrichine gebildet wird. Am Ende der 5. Woche nach der begonnenen Einwanderung pflegt die Encystierung fertig zu sein; in den nächsten Monaten tritt deutliche Verdickung und nach und nach eine von den Enden der spindelförmigen Auftreibung gegen die Mitte fortschreitende Verkalkung ein, wobei die Längsachse der Cysten in der Richtung der Muskelfaser liegt. Die eingekapselten Trichinen bleiben Jahre (11 und mehr) entwicklungsfähig. In dieser 0,3—0,4 mm langen, mit bloßem Auge eben sichtbaren Kalkkapsel findet man in der Regel nur eine, bisweilen aber 3—4 Trichinen vor.

Die Kenntnis dieses Verhaltens verdanken wir den Untersuchungen von Zenker, Leuckart und Virchow.

Die Diagnose der Trichinose wird gesichert durch den Nachweis der mit den Stuhlentleerungen abgehenden Geschlechtsstadien und der kleinen freien Jugendformen, denen die Durchbohrung der Darmwand nicht geglückt ist (s. o.), sowie durch die Untersuchung entnommener Muskelstücke. Zu diesem Zweck holt man aus den besonders schmerzhaften und geschwollenen Halsmuskeln entweder mit der Harpune etwas hervor oder legt den Muskel frei und schneidet mit einer gebogenen Schere, dem Faserverlaufe der Muskeln entsprechend, flache Stücke ab und untersucht sie bei etwa 80—100facher Vergrößerung, nachdem man sie fein zerzupft und mit Glycerinessigsäure aufgehellt hat.

Für die in Deutschland obligatorische Trichinenschau ist die Entnahme mehrerer (6—8) Muskelproben von dem frisch geschlachteten Schwein vorgeschrieben. Die verschiedenen behördlichen Bestimmungen schwanken sowohl bez. der Zahl der Proben als auch betreffs der zu würdigenden Muskeln.

In jedem Fall ist es notwendig, daß mehrere Proben von beiden Körperhälften des Tieres genommen werden, so besonders aus dem muskulösen Teile des Zwerchfells, den Bauch- und Kaumuskeln (oder Augen- und Zungenmuskeln); je eine Probe ist dann noch aus den Kehlkopf- und Zwischenrippenmuskeln zu nehmen. Die mit einer gekrümmten Schere ausgeschnittenen Muskelstücke müssen etwa 5—6 cm lang und 2,5 cm breit sein; aus diesen werden dann etwa 0,5 cm breite und 1 cm lange, durchsichtige Präparate angefertigt, die bei Wasserzusatz vorsichtig zu zerzupfen und bei 80—100facher Vergrößerung sorgfältig durchzumustern sind.

Ascaris lumbricoides. Die Männchen bis zu 250 mm lang und 3,2 mm dick, Weibchen bis zu 400 mm lang und 5 mm dick. Der zylindrische, vorn und hinten verjüngte Wurm zeigt am Kopfende 3 Lippen. Vulva im 2. Körperdrittel. After am hinteren Körperpol. Das Männchen hat 2 keulenförmige Spicula. Die Würmer leben vorwiegend im Dünndarm und sind bei Kindern und Geisteskranken sehr häufig. Ihre Eier sind 0,05—0,06 mm dick (Fig. 20, a); sie befinden sich zunächst noch nicht in Furchung, gehen sehr zahlreich im Kot ab. Die Infektion des Menschen erfolgt, wenn die Eier etwa 4—6 Wochen in feuchter Umgebung zugebracht haben, wo der Embryo sich entwickelt, und die gebuckelte, bräunliche Außenschale nicht verloren geht (wie dies im Wasser möglich ist). Der Embryo entwickelt sich zwar auch im Ei, dessen äußere Schale zerstört ist; er wird aber dann im Magen durch den Saft vernichtet. Von der Außenschale geschützt, gelangt er (ohne Zwischenwirt!) im Ei durch den Magen hindurch und bohrt sich im Dünndarm vermöge eines Embryonalstachels durch die Schale (Lutz). Ist der Embryo noch nicht entwickelt, so verlassen die in den Darmkanal per os gelangten Eier wieder unzerstört den Körper.

Filaria Bankrofti. Filaria sanguinis hominis. Der reife, bis zu 10 cm lange, fadenförmige Wurm sitzt im Unterhautzellgewebe des Scrotums oder der Beine und bewirkt starke Anschwellungen, besonders auch der Drüsen. Für den Arzt sind fast ausschließlich die Embryonen (Fig. 23) von Interesse, weil sie im Blute kreisen und außer durch andere Sekrete besonders mit dem Harn ausgeschieden werden und die charakteristische

Chylurie und Hämaturie (s. diese) erzeugen. Es sind zarte, durchscheinende, zylindrische Gebilde mit abgerundetem Kopf und zugespitztem Schwanzende. Eine strukturlose Scheide überragt Kopf- und Schwanzende, bald geißel-, bald kappenartig. In derselben bewegen sich die Embryonen meist lebhaft. Sie sind nach Scheube 0,2 mm lang, 0,004 mm dick. Im Blute sollen sie nur nachts gefunden werden; bei Tage nur dann, wenn man die Menschen am Tage schlafen läßt. Dies scheint nach den Untersuchungen von Manson mit der Weite der Kapillaren zusammenzuhängen, die nachts für gewöhnlich größer ist. Uns gelang das Auffinden jedoch am Tage auch ohne diese Vorbedingung.



Fig. 23.
Filaria-
Embryonen
(nach
v. Jaksch).

Die Wanderung der Embryonen ist sehr eigenartig. Sie gelangen beim Blutsaugen in den Darm der Moskitos und bei dem Tode der Mücken, der bald nach der Eiablage erfolgt, ins Wasser. Ob sie dann noch ein Wassertier als Wirt benutzen oder unmittelbar durch das Trinken in den menschlichen Darm gelangen, ist noch nicht aufgeklärt.

b) Kestoden.

Gemeinsame Kennzeichen und Eigenschaften. Es sind mund- und darmlose Plattwürmer, die aus einer oft sehr langen Reihe von Einzeltieren gebildet sind. Das vorderste Glied, der Kopf oder Skolex, zeigt besonderen Bau; er trägt Saugnäpfe, die zum Festhalten dienen, und mitunter einen Hakenkranz. Dieses erste Glied ist als die Mutter aller übrigen anzusehen, da es durch Knospung und Teilungserscheinungen die ganze Kette, Strobila, hervorbringt, so daß also das älteste Glied am entferntesten, das jüngste unmittelbar dem Kopf benachbart ist. Darauf beruht auch der Unterschied in der geschlechtlichen Entwicklung der Einzelglieder. Die jüngsten zeigen keinerlei Geschlechtsdrüsen, die mittleren beherbergen vollentwickelte Sexualorgane, die an den Endgliedern wieder rückgebildet sind bis auf den ursprünglich viel kleineren Uterus, der hier zu einem mächtigen, oft stark verästelten Eibehälter ausgewachsen ist.

Die einzelnen Glieder sind stets zwitterig. Die Ausmündung der Geschlechtswege befindet sich entweder seitlich (Taenia) oder in der Mittellinie (Bothriocephalus); hier und da sieht man auch den ausgestülpten Penis.

Die reifen Glieder (Proglottiden) sind imstande, den Darm selbständig zu verlassen und bieten dann auffallend starke Muskulatur (*T. saginata*) oder gelangen nur mit den Faeces nach außen (*T. solium*). Sie enthalten viele tausend Eier, in denen der Embryo schon völlig entwickelt ist. Sind die Eier in einen passenden Wirt (Rind, Schwein, Hecht) gelangt, so werden die Embryonen frei, durchbohren mit Hilfe ihrer 6 Häkchen die Darmwand des Wirtes und gelangen durch den Blutstrom in dessen übrige Organe. Sie entwickeln sich zu einem oft ansehnlich großen Bläschen, das sich durch Knospung fortpflanzt; es treibt meist nur eine, nicht selten auch viele 100 Knospen in sein Inneres hinein, wovon jede die Organisation des Skolex darbietet. Gelangt eine solche Blase (*Cysticercus*, *Echinococcus*) in den Darm des ursprünglichen Bandwurmwirts, so wird die Blase verdaut, und der Skolex beginnt durch Knospung wieder eine Gliederkette zu erzeugen. Die Kestoden ernähren sich vom Chymus durch Endosmose. Durch ihre Stoffwechselprodukte oder durch die bei ihrem Absterben und der folgenden Fäulnis entwickelten Toxine wirken sie wahrscheinlich schädlicher als durch die Säfteentziehung.

Taenia solium (Fig. 24). Der 3—3½ m lange und bis zu 8 mm breite Wurm zeigt 800 Glieder und mehr, wovon 80—100 reif sind. Er ist durch einen vor den nicht besonders stark entwickelten Saugnäpfen gelegenen Hakenkranz ausgezeichnet. Nach Leuckart kann derselbe bisweilen abgefallen sein. Im Vergleich mit der *Saginata* ist der Uterus auffallend wenig verästelt. Die Eier sind rundlich in dicker Schale.

Die mit dem Stuhl abgehenden Proglottiden gelangen in den Darmkanal des Schweines. Die aus den massenhaften Eiern freigewordenen Embryonen siedeln sich in dessen Muskelfleisch an und entwickeln sich zu 8—10 mm großen Bläschen, die *Cysticercus cellulosae*, Schweinefinne, genannt werden.

Aber auch der Mensch selbst ist für die Entwicklung des *Cysticercus* geeignet. Gelangen abgegangene reife Proglottiden (durch Selbstinfektion) per os wieder in den menschlichen Magen (auch Antiperistaltik beim Brechakt

wird beschuldigt (?), so können die freiwerdenden Embryonen in die verschiedensten Körperteile einwandern. Außer den Cysticerken der Haut sind die zu ernstesten Störungen führenden Blasen in Herz, Gehirn und Augen gefunden. An den (z. B. aus der Haut entfernten) Cysticercusblasen ist der Kopf stets eingestülpt. Durch sanftes oder stärkeres Drücken und Streichen mit einem in Wasser getauchten Pinsel erreicht man aber meist die Vorstülpung des Skolex (Fig. 24, c).

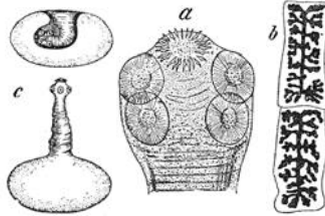


Fig. 24.

Taenia solium (nach Leuckart).

a Kopf, b Proglottiden, c *Cysticercus cellulosae* (ein- u. ausgestülpt).

Die *Taenia saginata* (Fig. 25) ist 7–8 m lang und besitzt bisweilen 1200–1300 Glieder von 12–14 mm Breite, wovon 150–200 reif sind. Der Kopf zeigt in der Mitte eine grubenförmige Vertiefung (keine Haken) und 4 auffallend stark muskulöse Saugnäpfe. Gelegentlich ist an den Köpfen mehr oder weniger ausgebreitete und starke Pigmentierung zu beobachten, die man auf die Aufnahme von Eisensalzen (aus Arzneien) zurückführt; ob diese Anschauung berechtigt ist, steht dahin. Auch die reifen Glieder, die häufig spontan oder mit dem Stuhl abgehen, sind sehr muskelstark; ihr Uterus ist reich verästelt. Die ovalen Eier besitzen außer der kräftigen Schale meist noch eine helle (Dotter-) Haut. Die ausgeschiedenen Glieder vermögen an den Grashalmen hoch zu klettern, werden vom Rindvieh gefressen, worin sie sich zum *Cysticercus* entwickeln, der äußerlich dem *Cysticercus cellulosae* gleicht, aber natürlich den Kopf der *Taenia saginata* besitzt. Eine Entwicklung desselben im Menschen ist bisher nicht beobachtet.

Die *Taenia saginata* wächst (nach Perroncitos durchaus glaubwürdigen Beobachtungen) im ersten Monate täglich

um etwa 3 cm, im zweiten Monate, wo der Parasit zur Reife gelangt, um 14 cm; es werden also jeden Tag etwa 13 Proglottiden angesetzt.

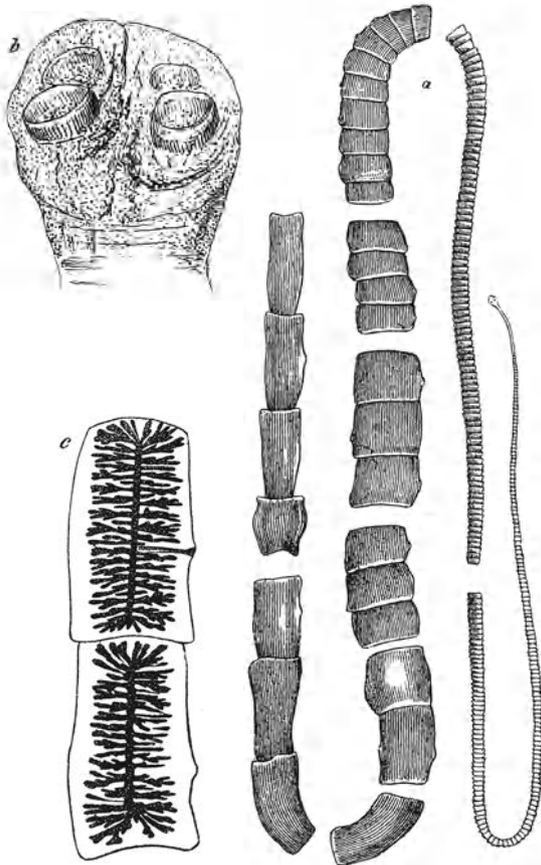


Fig. 25.

Taenia saginata. a natürliche Größe des in verschiedenen Abschnitten dargestellten Wurms, b Kopf (mit Pigmentkanälchen), c Proglottiden (z. T. nach Leuckart).

Die *Taenia nana* (Fig. 26) stellt den kleinsten bisher bekannten menschlichen Bandwurm dar, der bei 0,5 mm Breite höchstens 15 mm lang wird. Man findet 150—170 Glieder,

wovon 20—30 reif sind. Ihr Kopf zeigt 4 rundliche Saugnäpfe und einen einstülpbaren Rüssel, der einen Hakenkranz trägt.

Der Wurm kommt häufig in großen Mengen im Darm vor und kann dann zu schweren nervösen Störungen führen. Lutz beobachtete bei kleinen Kindern anhaltende Durchfälle mit zeitweiligen Fieberanfällen, die nach der Abtreibung der meist in mehreren Exemplaren vorhandenen Würmer aufhörten. Bei

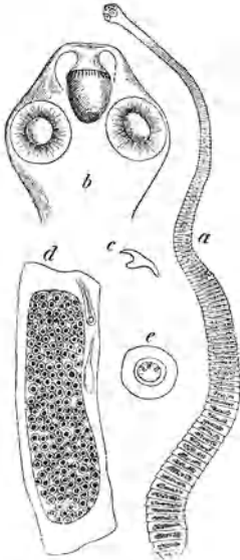


Fig. 26.

Taenia nana (nach Leuckart).
a der ganze Wurm, V. 9. b Kopf, V. 50.
c Haken, V. 300. d Glied, V. 50.
e Ei, V. 125.

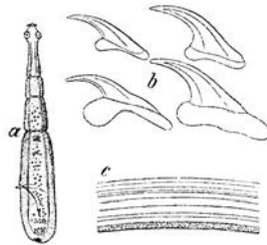


Fig. 27.

Taenia echinococcus des Hundes.
b Haken, c Membranstück.
(nach Leuckart).

den abgetriebenen Bandwürmern vermißt man häufig den Kopf; die Untersuchung auf schwarzem Teller ist durchaus nötig. Der Bandwurm ist zuerst in Egypten und Serbien, dann vielfach in Italien, neuerdings auch 3mal bei uns von Leichtenstern in Cöln beobachtet. Die Entwicklung ist noch unbekannt (der *Cysticercus* vielleicht in Schnecken, die ja hier und da roh gegessen werden).

Von der *Taenia echinococcus* (Fig. 27), einem nur 3 bis 5 mm langen Bandwurm, leben oft viele Tausende im Darm des Hundes. Die Embryonen entwickeln sich, wenn die Taeniaeier durch „Anlecken“ u. s. f. vom Hunde in den Magendarmkanal des Menschen gelangt sind, in Leber, Lungen und allen übrigen Organen desselben zu einer oft mächtigen Wasserblase, die von einer weißen elastischen, verschieden dicken und deutlich geschichteten Wand umhüllt ist. An der Innenseite dieser Membran knospen ein oder mehrere kleine Scolices hervor, die aber nicht immer so direkt, sondern häufig erst in Tochterblasen gebildet werden. Untersucht man eine solche unter dem Mikroskop, so sieht man zwischen den 4 Saugnapfanlagen einen eingestülpten Hakenkranz, der aus 2 Reihen von Häkchen gebildet wird. Sonst enthält die Blase eine wasserklare Flüssigkeit, die durch das Fehlen jeden Eiweißgehalts ausgezeichnet ist, aber Kochsalz enthält.

Für die Diagnose der Echinococcusblasen ist der Abgang ganzer Blasen absolut entscheidend; nächst dem ist auf Membranteile, Häkchen und die Flüssigkeit zu achten.

(S. hierzu auch den letzten Abschnitt: Untersuchung der Punktionsflüssigkeiten.)

Der *Bothriocephalus latus* (Fig. 28) kann eine Länge von 8—9 m erreichen, ist in der Regel aber kürzer; er besitzt 3000 Glieder und mehr, ist 10—20 mm breit und in der Mittellinie dicker als an den Rändern. Die Geschlechtsöffnung liegt in der Mittellinie. Sein Kopf ist abgeflacht und besitzt an den Seiten 2 seichte Sauggruben.

Die ovalen Eier (Fig. 20, e) sind 0,05 mm lang, 0,035 mm breit und nur von einer Schale mit aufspringendem Deckel umhüllt. Nachdem sie ins Wasser gelangt sind, entwickelt sich der mit Flimmerkleid besetzte Embryo, der im Wasser schwimmend in den Hecht und seine Muskulatur gelangt und zu einem Skolex auswächst, der eine Länge von 10 mm erreichen kann.

Im Stuhl der mit *Bothriocephalus* behafteten Personen findet man die relativ großen Eier leicht auf (s. Stuhluntersuchung). Neben zahlreichen unversehrten Eiern begegnet man nicht wenigen, bei denen der Deckel aufgesprungen ist. An anderen schließt der Deckel so fest, daß, wahrscheinlich

durch Druck gegen das Deckglas, ein Einriß den Deckel und die anstoßende Eischale trennt.

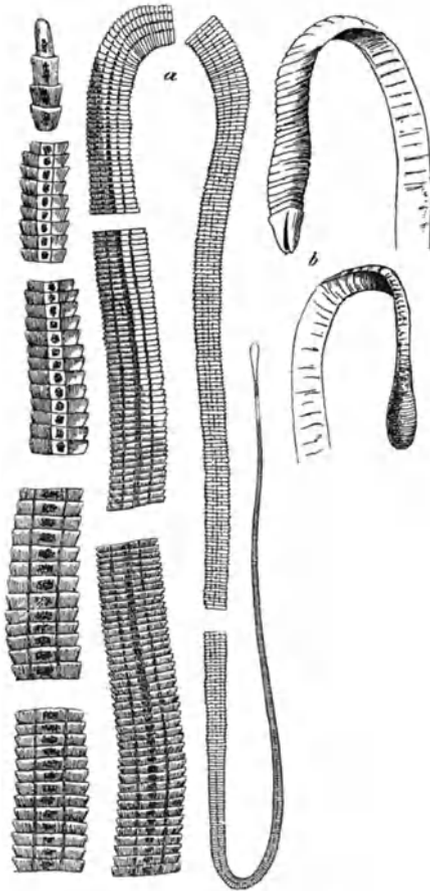


Fig. 28.

Bothriocephalus latus (nach Leuckart).

a Wurm, abschnittweise natürliche Größe, b Kopf in Seiten- und Vorderansicht.

Die Infektion des Menschen erfolgt durch den Genuß von mangelhaft geräuchertem oder gekochtem bez. gebratenem Hecht. Außer den örtlichen Darmstörungen sind schwere Anämien (s. diese) als Folgen der *Bothriocephaluseinwanderung*.

rung bekannt, weshalb in zweifelhaften Fällen auf die Eier oder nach einer eingeleiteten Abtreibungskur auf die charakteristischen Bandwurmglieder zu fahnden ist.

c) Trematoden.

Die Trematoden sind parenchymatöse Saugwürmer mit afterlosem Darm und mehreren Saugnäpfen; für uns haben ein beschränktes Interesse das *Distomum hepaticum* und *lanceolatum*, deren Eier in den Faeces vorkommen. Wichtiger sind (wegen der durch ihr Verweilen im Körper verursachten bemerkenswerten Störungen) die in außereuropäischen Ländern, besonders in Japan, China und Indien, sehr verbreiteten Formen: *Distomum haematobium* s. *Bilharzia haematobia* und das *Distomum pulmonale*.

1. *Bilharzia haematobia* (Fig. 29). Die Geschlechter getrennt. Das Weibchen, 16–20 mm lang, zylindrisch, wird in einer tiefen, an der Bauchhöhle des 12–15 mm langen Männchens gelegenen Rinne (*Canalis gynaeophorus*) getragen. Die ausgebildeten Würmer bewohnen den Stamm und die Verzweigungen der Pfortader und die Venenplexus von Harnblase und Mastdarm. Dagegen werden ihre Eier außer an diesen Orten auch in der Blasenwand, frei in der Blase und, das ist für den Arzt besonders wichtig, im Harn gefunden, der in der Regel die Zeichen von Cystitis mit Hämaturie darbietet. Da die venösen Gefäße oft dicht mit den Parasiten angefüllt sind, kommt es zu Stauungen und Austreten von Blut und Eiern. Diese sind 0,05 mm breit, 0,12 mm lang und tragen einen 0,02 mm langen Enddorn (während in der Blasenwand selbst oft Eier mit Seitenstachel vorkommen), die Eischale ist mäßig dick und ohne Deckel. An den abgelegten Eiern ist der entwickelte Embryo durchscheinend und zeigt oft lebhaftere Beweglichkeit. Er schlüpft erst aus, wenn das Ei in Wasser gelangt, und sprengt dann die Eischale der Länge nach. Er hat eine kegelförmige Gestalt mit Kopfzapfen und Flimmerkleid. Im Harn erscheinen sie unbeweglich und gehen darin nach 24 Stunden zugrunde. Die Übertragung findet sehr wahrscheinlich durch das Trinkwasser statt, in dem, wie bemerkt, die Embryonen schon nach wenigen Minuten zum Ausschlüpfen veranlaßt werden. (Ob sie erst noch in ein anderes Tier eindringen, ist unbekannt.)

In dem einzigen Falle, den ich in Hamburg zu sehen Gelegenheit hatte, handelte es sich um einen kranken Tierhändler, der sich die Infektion sehr wahrscheinlich bei Reisen am Nil zugezogen

hatte. Der Kranke litt seit Monaten an blutig-schleimigen Durchfällen. Die Schleimhaut des ganzen Rektums, soweit sie abzufühlen und zu beleuchten war, war mächtig gequollen, mit wulstigen Erhebungen, von denen durch leichten Fingerdruck blutiger Schleim in großer Menge abzulösen war. Mikroskopisch waren in demselben massenhafte Eier, von denen viele deutlich einen Seitenstachel und im Innern den Embryo zeigten. Der Harn des Kranken war völlig normal und die Blase garnicht mitbeteiligt.

Der Parasit wurde in den 50er Jahren von Bilharz in Kairo entdeckt. Außer ihm haben Chatin, Sonsino und insbesondere Leuckart unsere Kenntnis über das biologische Verhalten u. s. f. gefördert.

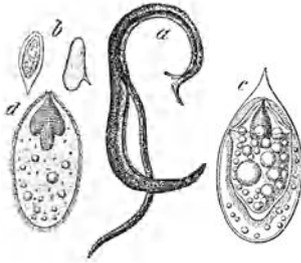


Fig. 29.

Bilharzia haematobia (nach Leuckart).
a Männchen u. Weibchen in Kopulation, V. 10. b Eier mit End- u. Seitendorn, V. 12. c Embryohaltiges Ei, V. 40.
d Freier Embryo mit Flimmerkleid, V. 50.



Fig. 30.

Ei von *Distomum pulmonale*. Deckel aufgesprungen.
(Sputum-Präparat.)

2. *Distomum pulmonale* (Fig. 30). Der 8—11 mm lange Wurm sitzt meist in den oberen Luftwegen, bisweilen in kleinen Hohlräumen der Lungen, die von ihm selbst veranlaßt werden; er hat eine walzenförmige Gestalt, ist vorn stark, hinten etwas weniger abgerundet und besitzt einen Mund- und einen Bauchsaugnapf.

Die Eier, oval, besitzen eine $\frac{1}{2}$ —1 μ dicke, braungelbliche Schale, worin der Embryo noch nicht ausgebildet, die Furchung aber schon eingeleitet ist. Bei Druck gegen das Deckglas springt die Schale, und die Klümpchen treten aus. Sie sind schon mit der Lupe als hellbraune Punkte zu sehen und im Mittel 0,04 mm breit und 0,06 mm lang (Scheube); an einem älteren, mir (von Herrn Sanitätsrat Scheube) zur Verfügung gestellten Präparat fand ich mehrere nur 0,016 mm breit und 0,026 mm lang.

Die mit diesem Wurm behafteten Kranken leiden an häufig wiederkehrender Hämoptoe. Das meist nur frühmorgens durch Räuspern entleerte Sputum ist bald nur zäh schleimig und mit Blutstreifen durchsetzt, bald rein blutig. Stets enthält es zahlreiche (in einem Präparat 100 und mehr) Eier der oben beschriebenen Art (und in der Regel massenhafte Charcot-Leyden'sche Kristalle).

II. Die Untersuchung des Blutes.

A. Das Blut bei Gesunden.

Physiologische Vorbemerkungen.

Das gesunde arterielle Blut zeigt die helle Röte des Oxyhämoglobins, der Sauerstoffverbindung des Hämoglobins. Es wird um so dunkler, je mehr es an O einbüßt. Sauerstofffreies Blut ist dichroitisch; es erscheint bei durchfallendem Licht dunkelrot, bei auffallendem grün. Das Oxyhämoglobin bildet sich schon durch Schütteln der Hämoglobinlösung an der Luft, gibt aber den Sauerstoff auch leicht ab, vor allem an reduzierende Substanzen wie Schwefelammonium und Kupfersalze.

Das Blut reagiert im Leben stets alkalisch.

Zieht man einen vorher mit konzentrierter Kochsalzlösung stark angefeuchteten Streifen roten Lackmuspapiers mehrmals durch das zu untersuchende Blut und spült das anhaftende Blut rasch mit der Kochsalzlösung ab, so zeigt sich in der Regel die alkalische Reaktion deutlich an.

Zu gleichem Zweck benutzt man mit Lackmustinktur getränkte feine Alabaster- oder Tonplättchen, auf die man ein Tröpfchen Blut flüchtig einwirken läßt, ehe man mit Wasser wieder abspült. Zur Bestimmung des Alkaleszenzgrades ist die Landoissche Methode recht zweckmäßig, auf die hier nur hingewiesen werden kann.

Das **spezifische Gewicht** schwankt in engen Grenzen. Es beträgt im Mittel 1055.

Man bestimmt es am sichersten nach der Schmaltzschens (pyknometrischen) Methode, bei der man nur 0,1 g, etwa 2 Tropfen, Blut braucht. Eine feine Glaskapillare, etwa 12 cm lang, 1,5 mm

weit, an den Enden auf 0,75 mm verjüngt, wird auf einer chemischen Wage genau gewogen und, nachdem sie mit destilliertem Wasser gefüllt ist, von neuem gewogen. Darnach wird die Kapillare gereinigt, mit Blut gefüllt und ihr Gewicht abermals bestimmt. Die gewonnene Zahl wird nach Abzug des Gewichts der Kapillare durch das genau bestimmte Gewicht der gleich großen Menge destillierten Wassers dividiert. Der Quotient zeigt das spezifische Gewicht des Blutes an.

Während man bei dieser Methode sehr feiner, nur in gut eingerichteten Laboratorien vorhandener Wagen bedarf, gestattet die von Hammerschlag eingeführte Methode jedem Arzte die Gewichtsbestimmung. Sie beruht auf dem Gesetze, daß ein Körper, der in einer Flüssigkeit eben schwimmt, das gleiche spezifische Gewicht wie die Flüssigkeit besitzt. Als zweckmäßig hat sich eine Mischung von Chloroform (spez. Gew. 1485) und Benzol (spez. Gew. 0,889) ergeben, mit der das hineingegebene Blutströpfchen sich nicht mischt.

Ausführung der Methode von Hammerschlag.

Man füllt einen etwa 10 cm hohen Zylinder zur Hälfte mit einer Chloroform-Benzol-Mischung, die ein spez. Gewicht von 1050—1060 zeigt. In die Flüssigkeit läßt man den durch einen Lanzettstich gewonnenen frischen Blutstropfen hineinfallen, ohne daß er die Glaswand berührt. Der Tropfen sinkt dann als rote Perle zu Boden oder strebt an die Oberfläche. In ersterem Fall setzt man, da die umgebende Flüssigkeit leichter als das Blut ist, tropfenweise Chloroform, im anderen Falle Benzol zu, während man durch vorsichtige Bewegungen des Glases zu erreichen sucht, daß der Tropfen eben in der Flüssigkeit schwimmt. Wird dies erreicht, so ist das spezif. Gewicht von Blut und Mischung gleich und kann entweder in dem gleichen oder einem höheren Gefäß (nach vorausgehendem Filtrieren der Flüssigkeit) mit einem Aräometer bestimmt werden. Die Chloroform-Benzol-Mischung bleibt völlig brauchbar.

Schon Hammerschlag gibt gewisse Vorsichtsmaßregeln an, die ich nur bestätigen kann. Man nehme keinen zu großen Tropfen, da dieser sich leichter in mehrere kleine teilt, ferner achte man bei dem Umschwenken des Gefäßes darauf, daß das zugesetzte Chloroform oder Benzol sich gut mischt, und keine Spaltung des Blutstropfens eintritt. Endlich empfiehlt es sich, falls das Blut von Anfang an auf der Oberfläche schwimmt, auf jeden Fall durch einen Überschuß von Benzol das Herab-

sinken des Blutstropfens zu bewirken und dann durch Zumischen von Chloroform das Schweben des Blutes anzustreben.

Durch öftere Wiederholung der Bestimmung kann man sich bald eine große Fertigkeit erwerben, so daß die Methode auch für jeden Arzt, der sorgfältige Blutuntersuchungen pflegt, sehr empfehlenswert ist.

Die **Gesamtblutmenge** beträgt beim Menschen $\frac{1}{13}$ seines Körpergewichts.

Zusammensetzung: Das Blut besteht aus dem Plasma, das den Faserstoff noch in Lösung hält, und den körperlichen Gebilden: roten und farblosen Blutkörperchen und Blutplättchen.

Die **roten Blutkörper**, Erythrozyten, bestehen aus dem quellungsfähigen, in Äther und Chloroform leicht löslichen Stroma und dem die Farbe bedingenden Hämoglobin. Dies ist ein mit einem Farbstoff verbundener, dem Globulin nahestehender Eiweißkörper, von dem der eisenhaltige Farbstoff durch Säuren und starke Alkalien als Hämatin leicht abzutrennen ist. Während dies in der Regel nur als amorphes, braunes Pulver gewonnen werden kann, ist seine Chlorverbindung, das Hämin, in charakteristischen Kristallen darzustellen (s. u.). Das Hämoglobin ist von dem Stroma der Blutzellen durch hohe Wärme, Elektrizität, Dekantieren mit kohlen saurem Wasser, Einleiten von Serum einer anderen Tierspezies in die Blutbahn u. a. Vorgänge abzutrennen. Das Blut wird „lackfarben“. Geschieht dies im lebenden Körper, so droht demselben durch das freigewordene Stroma schwere Gefahr (Alex. Schmidt).

Das gesunde Blut zeigt ein bemerkenswertes **spektroskopisches** Verhalten, das man mit dem Handspektroskop (Zeiß) (Fig. 31) schnell und bequem prüfen kann. Man mischt einige Blutstropfen in einem Reagensglas mit Wasser und hält das Glas vor den Spalt des gegen das Licht gewandten Spektroskops. Sofort fallen die (zwischen den Linien D und E) im Gelb und Grün des Spektrums gelegenen Absorptionstreifen auf (Fig. 32, a).

Gibt man zu der Mischung einige Tropfen einer Schwefelammonium- oder Kupfersulfatlösung, so verschwinden die Streifen, und es tritt an ihrer Stelle ein breiter, dem O-freien,

reduzierten Hämoglobin eigener Streifen auf (Fig. 32, b). Durch Schütteln an der Luft oder Umrühren der Mischung mit einem Glasstabe können die Oxyhämoglobinstreifen wieder hervorgerufen werden.

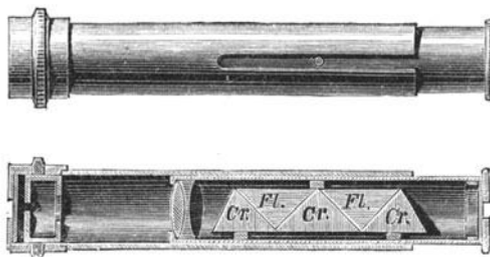


Fig. 31.

Handspektroskop von Browning (Zeiß).

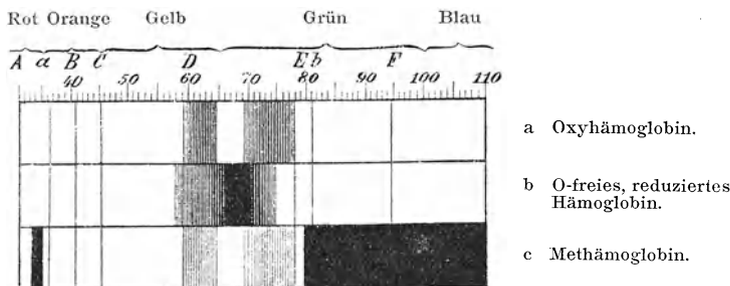


Fig. 32.

Spektrum mit dem Zeißschen Handspektroskop.

Die mikroskopische Untersuchung des Blutes geschieht
1. am feuchten, soeben dem Körper entnommenen oder in feuchter Kammer aufbewahrten Blut, 2. am Trockenpräparat.

Mikroskopie des frischen Präparats. Man entnimmt durch einen Lanzettenstich in die vorher gereinigte Fingerkuppe oder, was ich zur Vermeidung der an den Fingern eher zu befürchtenden Infektion meist vorziehe, aus dem Ohrläppchen ein kleines Tröpfchen Blut und benetzt damit ein mit der Pinzette gefaßtes Deckglas, das man möglichst rasch auf einen Objektträger gleiten läßt. Es ist ratsam, den Tropfen gerade so zu wählen, daß der ganze Raum zwischen den beiden Gläsern von dem Blut in gleichmäßig zarter

Schicht eingenommen wird; besonderes Andrücken des Deckglases ist durchaus zu vermeiden.

Bei einer Vergrößerung von etwa 250—350 sieht man die roten Blutkörper einzeln oder in Geldrollenanordnung, dazwischen vereinzelt farblose Blutzellen, endlich kleine, blasse, runde oder elliptisch geformte Gebilde, die zuerst von Bizzozero beschriebenen Blutplättchen.

Die roten Blutkörper¹⁾ sind bikonkave Linsen mit abgerundetem Rand; sie erscheinen als kreisrunde Scheiben, wenn sie auf der Fläche, als biskuitförmige Gebilde, wenn sie mit der Kante aufliegen. Die flach zugekehrten Zellen zeigen bei genauer Einstellung in den Brennpunkt die zentrale Delle als matten, gegen den Rand zu verstärkten Schatten, während sonst die Mitte hell und der Rand der Zelle dunkler wird. Durch Anlagerung mehrerer Blutzellen aneinander wird stets deutliche Geldrollen- oder Säulenbildung bewirkt. Die einzelnen Zellen sind blaßgelbliche, mit einem Stich ins Grünliche gefärbte, homogene, kernlose Gebilde. Je nach der Dicke des Präparates beobachtet man, bald früher, bald später, in der Nähe des Deckglasrandes oder kleiner Luftblasen das Auftreten von roten Blutzellen mit gezacktem Rand oder in Stech-

¹⁾ Virchows Ausspruch: „Die Geschichte der roten Blutkörper ist immer noch mit einem geheimnisvollen Dunkel umgeben“, besteht auch heute leider noch zu Recht. Die größte Berechtigung hat wohl die Anschauung, daß rote und farblose Blutzellen von Anfang an als zwei getrennte Zellengruppen bestehen.

Nach der älteren, jüngst durch H. Müller wieder verteidigten Anschauung sollen die roten und farblosen Blutzellen aus einer einzigen farblosen Zellart entstehen, die sich sowohl zu Leukozyten als auch unter Hämoglobinaufnahme zu Erythrozyten entwickle. Andererseits nehmen Denys und Löwit 2 verschiedene farblose Grundzellen (Leuko- und Erythroblasten) an und weichen nur bez. des Orts, an dem die Umwandlung der farblosen in farbige Zellen stattfindet, voneinander ab. Nach Denys, der beiden Arten die Karyomitose (indirekte Kernteilung) zuspricht, geht die Umwandlung nur im Knochenmark, nach Löwit erst im zirkulierenden Blut vor sich. Hayem wiederum erkennt als einzige Vorstufe der roten Blutkörper die Hämatoblasten (Blutplättchen) an, während Neumann und Bizzozero alle diese Ansichten verwerfen und die Entstehung roter Blutzellen lediglich durch Mitose jugendlicher, kernhaltiger, roter Zellen im Knochenmark zustande kommen lassen.

apfelform; ein Zeichen, das auf Verdunstungserscheinungen hinweist. Auch durch Zusatz von schwefelsaurem Natron werden sehr rasch solche Bilder erzeugt, während durch Wasserzusatz eine kuglige Aufblähung der Körperchen mit Verschwinden der zentralen Delle bedingt wird.

In der Regel sind die roten Blutkörper von ziemlich gleicher Form und Größe. Diese beträgt nach zahlreichen Untersuchungen von Gram, Laache, Graeber u. a. im Mittel $7,8 \mu$ und ist bei Männern und Frauen gleich. Am häufigsten fand Gram den Durchmesser von $7,9 \mu$, am seltensten $9,3 \mu$. Der kleinste Durchmesser darf zu $6,5 \mu$ angenommen werden.

Die weißen oder farblosen Blutscheiben, Leukozyten, treten stets nur vereinzelt im Gesichtsfeld auf und lassen schon ohne jeden Zusatz feine Körnung und Unebenheiten der Oberfläche erkennen. Die meist schon am frischen Präparat deutliche Kernfigur tritt bei Zusatz verdünnter Essigsäure lebhafter hervor. Bei der Untersuchung am geheizten Objektisch zeigen sie oft lebhaftige Eigenbewegungen.

Je nach der Größe der Zellen, die zwischen $3-15 \mu$ wechseln kann, und der Form und Zahl ihrer Kerne unterscheidet man im allgemeinen 4 verschiedene Leukozytenarten.

1. Kleine, einkernige, runde Zellen mit verhältnismäßig großem, runden Kern und schmalen, nicht kontraktilem Protoplasmasaum. Die Zellen sind durchweg kleiner als die roten Blutkörper. Man bezeichnet sie als „**kleine Lymphozyten**“ (s. Taf. III, Fig. 16.)

2. Größere, ebenfalls einkernige Zellen mit blassem Zellleib, mindestens von der Größe roter Blutkörper oder etwas darüber. Der meist ei- oder halbmondförmige Kern zeigt manchmal beginnende Lappung. **Große Lymphozyten.** (s. Taf. III, Fig. 16.)

3. Leukozyten mit etwas stärker lichtbrechendem, feinkörnigen, kontraktilem Protoplasma und mannigfach geformtem Kerne. Die Größe der Zellen übertrifft den Durchmesser der Erythrozyten um mehrere Mikra. **Polymorphkernige Leukozyten.** (s. Taf. III, Fig. 15.)

Ist die Kernfigur derart geteilt, daß die einzelnen Ab-

schnitte nicht mehr miteinander verbunden sind, so spricht man auch von „**Polynukleären Leukozyten**“.

Diese beiden Zellformen bilden die überwiegende Mehrzahl der farblosen Blutkörper; sie kann man als Leukozyten im engeren Sinne ansehen.

Eine kleine Zahl der unter 3 beschriebenen Formen ist durch auffallend stärker glänzende Körnung des Zelleibes ausgezeichnet. **Grobgranulierte Leukozyten** (Max Schultze) oder **eosinophile Zellen** (Ehrlich). (s. Fig. 36, e.)

Die von Bizzozero entdeckten **Blutplättchen** sind sehr unbeständige, zu raschem Zerfall geneigte Gebilde. Da sie sich rasch nach dem Einstich an den Wundrand ansetzen, so muß man stets den ersten vorquellenden Blutstropfen zur Untersuchung verwenden. Gleichwohl werden sie leicht übersehen, weil sie in dem in der gewöhnlichen Weise angefertigten Blutpräparat rasch zerfallen.

Um sie unverändert hervortreten zu lassen, empfiehlt es sich, den ersten Tropfen Blut ohne Luftzutritt direkt in einem auf die Hautstelle gebrachten Tropfen einer Konservierungsflüssigkeit aufzufangen. Als solche sind folgende anzuraten: 1. 1 % wäßrige Osmiumsäurelösung, 2. ein Gemisch aus 1 Teil derselben und 2 Teilen physiologischer Kochsalzlösung, 3. eine 14 % Magnesiumsulfatlösung oder 4. eine Lösung von 1 Teil Methylviolett in 5000 physiol. Kochsalzlösung. Bei Anwendung der letzteren treten die Gebilde gleich gefärbt hervor.

An den ungefärbten Präparaten zeigen sich die Plättchen als 1,5–3,5 μ große, schwach rosig leuchtende Scheibchen von kreisrunder oder mehr eiförmiger Gestalt, sie liegen meist in Gruppen zusammen.

Eine diagnostische Bedeutung kann ihnen zurzeit noch nicht beigemessen werden, da bislang die Ansichten darüber geteilt sind, ob die Plättchen als integrierender Bestandteil des normalen Blutes gelten dürfen (Bizzozero, Hayem, Afanassiew u. a.) oder als Zerfallsprodukte farbloser Blutzellen zu betrachten sind (Löwit, Weigert u. a.). Das eine steht aber wohl unzweifelhaft fest, daß die Ansicht Hayems, der in den Plättchen die Vorstufen der roten Blutkörper erblickt und sie deshalb als Hämatoblasten bezeichnet, unbedingt zurückgewiesen werden muß.

Nicht selten begegnet man in den ohne Konservierungsmittel angefertigten Blutpräparaten feinen blassen Gebilden, die weit kleiner als die Blutplättchen sich darstellen und in der Regel als **Elementarkörnchen** bezeichnet werden. Es sind eiweißhaltige, nicht selten zu kleinen Haufen gruppierte Gebilde, die wohl mit Recht als Zerfallsprodukte der Leukozyten und Plättchen betrachtet werden, da sie in den unter den obengenannten Kautelen angelegten Präparaten nicht auftreten.

Auf die Herstellung und Färbung der „Blutrockenpräparate“ werden wir bei der Untersuchung des kranken Blutes eingehen.

Die **Zählung** der im normalen Blut vorkommenden Zellen ist von großer Bedeutung. Man berechnet in der Regel nach dem Vorgange von Vierordt, Welcker u. a. die Zahl der Blutscheiben in 1 cmm. Da das unverdünnte Blut wegen der Massenhaftigkeit der roten Blutscheiben, ihrer Neigung zu Geldrollenbildung und raschen Gestaltsänderungen zu diesem Zweck völlig ungeeignet ist, muß jede Zählung mit mehr oder weniger stark verdünntem Blut ausgeführt werden. Zur Verdünnung eignen sich folgende Flüssigkeiten:

1. Eine 3% Kochsalzlösung,
2. - 15—20% Magnesiumsulfatlösung,
3. - 5% schwefelsaure Natronlösung,
4. die Hayemsche Flüssigkeit:

| | |
|-------------------|-------|
| Hydrarg. bichlor. | 0,5 |
| Natrii sulf. | 5,0 |
| - chlorat. | 2,0 |
| Aq. destill. | 200,0 |
5. die Pacinische Flüssigkeit:

| | |
|-------------------|-------|
| Hydrarg. bichlor. | 2,0 |
| Natrii chlorat. | 4,0 |
| Glycerini | 26,0 |
| Aq. destill. | 226,0 |

Jede Lösung ist brauchbar; die Hayemsche Lösung verdient vielleicht aus dem Grunde eine besondere Empfehlung, da bei ihr Form und Farbe der roten Blutscheiben unverändert bleiben, und eine kaum nennenswerte Verkleinerung bewirkt wird.

Die Zählung wird am zweckmäßigsten mit dem Thoma-Zeißschen Zählapparat ausgeführt. Derselbe ist als eine Kombination der von Malassez, Hayem und Gowers angegebenen Apparate zu betrachten. Er besteht aus dem Mischer (Fig. 33, MS), dem mit eingeschliffener Zählkammer versehenen Objektträger O und dem plangeschliffenen Deckglas D.

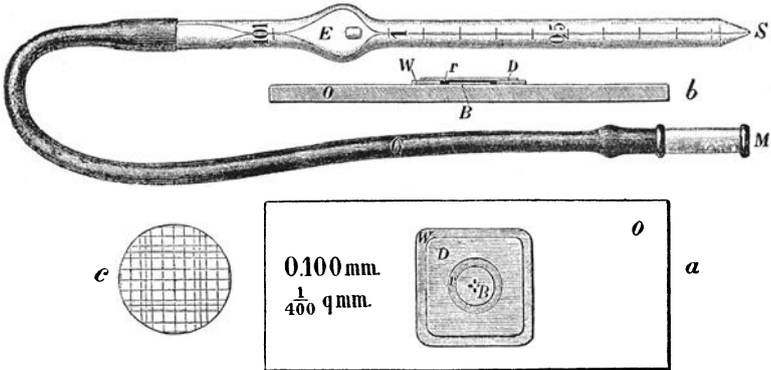


Fig. 33.

Blutkörperchenzählapparat von Thoma-Zeiß.

Zur Zählung der roten Blutzellen saugt man durch das am Mischer befindliche Gummirohr in den Mischer, an dem die Zahlen 0,5, 1 und 101 eingeschliffen sind, das Blut bis zur Marke 0,5 oder 1, sodann nach flüchtigem Abwischen der Pipettenspitze ohne jeden unnötigen Zeitverlust von der Verdünnungsflüssigkeit bis zur Marke 101 an. Das Ansaugen ist besonders vorsichtig auszuführen, da neben dem Blut leicht mal Luftblasen mit angezogen werden, und bei mangelnder Sorgfalt die Verdünnungsflüssigkeit über die Marke 101 hinausdringt. Ist die Hohlkugel E bis zu dieser Marke gefüllt, so muß man sofort die Flüssigkeit möglichst gut mischen, was durch die flottierenden Bewegungen der in der Kugel befindlichen Glasperle wesentlich gefördert wird. Bei dem Schütteln ist die untere Mündung der Pipette mit dem Finger zu schließen und der Schlauch dicht über der Marke 101 zu komprimieren. Je nachdem man bis zu 0,5 oder 1 Raumteil Blut aufgezogen hat, ist die Verdünnung von 1:200 oder 1:100 bewirkt, da der Raumgehalt der Kugel zwischen den Marken 1 und 101 genau 100mal größer ist als der Inhalt der Kapillare von der Spitze bis zur Marke 1.

Bevor man jetzt einen Tropfen der Blutmischung in die Zählkammer bringt, hat man die in der Kapillare des Mischers befind-

liche Flüssigkeit — die ja nur aus der ungemischten Verdünnungsflüssigkeit besteht — durch Ausblasen zu entfernen. Sodann beschickt man die Zählkammer vorsichtig mit einem Tropfen und schließt sie mit dem Deckglas derart ab, daß jede Luftblase vermieden wird, und das Deckglas gleichmäßig anliegt. Hat man einige Minuten gewartet, um das Absetzen der Blutzellen in Ruhe vor sich gehen zu lassen, so beginnt man mit der Zählung, indem man sich einer 120–200fachen Vergrößerung bedient.

Die Zählkammer (b) zeigt folgende Einrichtung. Auf dem starken, glattgeschliffenen Objekträger O ist die viereckige Glasplatte W angekittet, die einen kreisrunden Ausschnitt trägt. Auf dem Grunde der hierdurch bewirkten Vertiefung ist das feine Glasplättchen B eingelassen, das genau um 0,1 mm geringere Dicke besitzt als die sie umgreifende angekittete Scheibe W und auf ihrer der „Kammer“ zugewandten Oberfläche eine mikroskopische Feldereinteilung wie bei c zeigt. Diese ist aus 16 größeren Vierecken gebildet, deren jedes wieder 16 kleinere Quadrate umschließt. Mit Ausnahme der an der äußeren Grenze gelegenen Quadrate ist jedes größere Viereck der besseren Orientierung wegen von einer doppelten Reihe von Rechtecken umgeben.

Bei der Zählung nimmt man am besten je 4 übereinanderliegende kleine Quadrate reihenweise in der Art durch, daß man stets alle Körperchen zählt, die auf dem oberen und linken Rande und im Innern jedes kleineren Vierecks liegen, und zum Schluß die am untersten und rechten Rande jedes, 16 kleine Quadrate umschließenden, großen Vierecks gelegenen Zellen hinzurechnet. Man beginnt am besten, um Wiederholungen zu vermeiden, mit dem obersten linksgelegenen Vierecke und zählt soviel Einzelquadrate durch, daß man im ganzen mindestens 1200 rote Zellen ausgezählt hat.

Da nun die Tiefe der Zählkammer $\frac{1}{10}$ mm und der Flächeninhalt jeden Quadrats $\frac{1}{400}$ qmm mißt, mithin der Rauminhalt eines jeden $\frac{1}{4000}$ cmm beträgt, so hat man, um die Zahl der roten Blutkörper in 1 cmm zu berechnen, die gefundene Gesamtzahl der Blutkörper durch die Zahl der ausgezählten Vierecke zu teilen und den Quotienten mit 4000 und, je nach der Verdünnung, noch mit 100 oder 200 zu multiplizieren.

Beispiel. Nehmen wir an, es hätte die Zählung aus 128 Quadraten 1580 rote Zellen ergeben, so würden wir bei einer Verdünnung von 1:100 folgende Rechnung aufzustellen haben:

$$\frac{1580}{128} = 12,3 \times 4000 \times 100 = 4\,920\,000,$$

mithin würde das untersuchte Blut in 1 cmm 4,92 Millionen rote Blutscheiben führen.

Die nach der Thoma-Zeißschen Methode gewonnenen Zahlen ergeben als Mittel für den Mann 5 Mill., für die Frau 4—4 $\frac{1}{2}$ Mill. rote Blutkörper. Die Fehlergrenzen schwanken bei dieser Methode — bei sorgfältiger Ausführung und Übung — höchstens zwischen 1—2 %. Nennenswerte Vermehrung der Erythrozytenzahl kommt im allgemeinen nur selten zur Beobachtung, indes sind bei völlig Gesunden 6—7 Millionen rote Blutkörper in 1 cmm beobachtet (Plethora polycythaemica).

Eine exakte Zählung ist nur möglich, wenn außer der Zählkammer vor allem der Mischer in sauberster Verfassung bei der Untersuchung benutzt wird. Eine Reinhaltung desselben ist nur dadurch zu erzielen, daß man nach dem Gebrauch den noch vorhandenen Inhalt ausbläst und der Reihe nach mit der Verdünnungsflüssigkeit, Wasser, Alkohol und Äther durchspült, indem man dieselben ansaugt und wieder herausbläst. Durch mehrmaliges Durchsaugen von Luft ist der Mischer völlig auszutrocknen.

Anm. Die von Hedin empfohlene Methode zur Bestimmung der Blutkörperzahl mit dem Hämatokriten bietet m. E. keine Vorteile; sie ist bei allen Krankheiten, bei denen zahlreiche Größenunterschiede der Blutzellen bestehen, überhaupt nicht anwendbar.

Zur **Zählung der farblosen Blutzellen** wird dieselbe Zählkammer, aber eine andere Mischpipette benutzt. An derselben findet man die Zählmarken 0,5, 1 und über der Hohlkugel 11. Rieder hat bei Zeiß eine kürzere Pipette konstruieren lassen, die für 21 Raumteile abgepaßt ist. Zur Verdünnung benutzt man $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{2}$ % Essigsäure, wodurch die roten Blutkörper gelöst werden. Auch kann man derselben etwas Gentianaviolettlösung zusetzen, um durch die Färbung der Leukozyten die Zählung zu erleichtern. Man verdünnt aber nur im Verhältnis von 1:10 oder 1:20; bei starker Vermehrung der Leukozyten wie bei der Leukämie ist eine Verdünnung von 1:25—1:50 zu raten. Die Zählung selbst wird sonst in gleicher Weise ausgeführt; bei der Schlußrechnung hat man entsprechend der geringeren Verdünnung mit 10, 20 oder 50 zu multiplizieren.

Die auf diese Weise gefundenen Werte für die absolute Menge der Leukozyten in 1 cmm schwanken zwischen 6000

bis 10000; im Mittel ergibt die Zählung für den Erwachsenen 8000, für Kinder 9500.

Die Fehlerquellen sind größer wie bei der Bestimmung der Erythrozytenzahl. Schon die Weite der Kapillare begünstigt manchen Fehler. Immerhin wird auch hier durch große Übung und Sorgfalt eine ziemlich exakte Ausführung ermöglicht.

Auf indirektem Wege gelingt die Leukozytenzählung in folgender Weise: Man sucht durch eine möglichst sorgfältige Zählung der roten und farblosen Blutzellen mit Hilfe des Zeißschen Netzmikrometers am gefärbten Trockenpräparat das Verhältnis der beiden Arten zu bestimmen und berechnet nach dem Thoma-Zeißschen Verfahren die Gesamtzahl der roten Blutkörper in cmm. Sind diese beiden Größen ermittelt, so gelingt es leicht, die Zahl der Leukozyten im cmm festzustellen. Man hat einfach die für den cmm genau bestimmte Erythrozytenzahl (s) durch den Nenner des das Verhältnis von weiß zu rot ergebenden Bruches zu teilen.

Es sei $s = 5\,000\,000$, das Verhältnis von weiß : rot $\frac{1}{700}$,
so ist die Leukozytenzahl im cmm $\frac{5\,000\,000}{700} = 7142$.

Eine exakte Methode zur **Zählung der Blutplättchen** gibt es nicht, denn die vorgeschlagene Zählung derselben in der Thoma-Zeißschen Zählkammer fördert nur unsichere Resultate. Will man sie versuchen, so ist eine der oben angegebenen Konservierungsflüssigkeiten unbedingt anzuwenden. Als Normalzahl hat Hayem 240 000 im cmm angegeben, während ihre Zahl nach anderen zwischen 2—350 000 schwanken soll. Darnach könnte man sie etwa 35mal größer als die Zahl der in 1 cmm enthaltenen Leukozyten annehmen.

Zur **Bestimmung des (relativen) Hämoglobingehalts** ist für klinische Zwecke Fleischls Hämometer geeignet.

Der Apparat (Fig. 34) besteht aus dem von einem kräftigen Fuß getragenen Tisch (t), der in seiner Mitte eine kreisrunde Öffnung besitzt, durch die das vom Spiegel (s) aufgefangene Gas- oder Wachsstocklicht reflektiert werden kann. Unter der Tischplatte ist ein Metallrahmen (r) durch Schraubendrehung hin- und herzubewegen, der einen mit Cassiusschem Goldpurpur gefärbten Glaskeil (g) in der dem Beobachter zugekehrten Hälfte führt. In die

runde Öffnung des Tischchens kann ein zylindrischer, unten durch Glas geschlossener Behälter (b) eingelassen werden, der durch eine metallene Scheidewand in zwei gleiche Hälften geteilt ist. Der Behälter wird so eingesetzt, daß die Scheidewand parallel dem vorderen Tischrand und die hintere, dem Beobachter zugewandte Hälfte der Kammer genau über dem Glaskeil steht. Der dicht am Glaskeil gelegene Schenkel des Rahmens trägt die Marken 0—120, die beim Hin- und Herbewegen des Rahmens in einem kleinen Ausschnitte (a) am Tischchen abgelesen werden können.

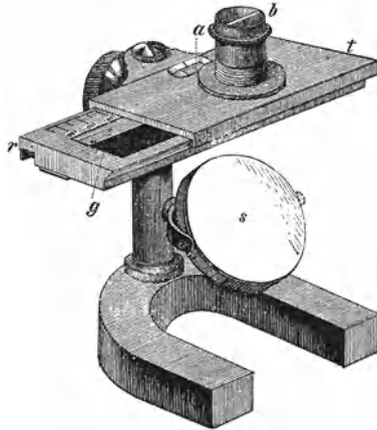


Fig. 34.

Fleischl's Hämometer.

Die Untersuchung wird in der Weise ausgeführt, daß man die beiden Kammerhälften mit Wasser füllt und in der vorderen, frei über dem Spiegel befindlichen etwas Blut auflöst, dessen Menge durch die beigegebenen kleinen Pipetten genau bestimmt ist. Nach Schmelz fassen sie etwa 0,0054 Aq. dest. Die Färbung des Glaskeils bei der Einstellung der Zahl 100 entspricht dem Farbenton, den normales Blut bei der beschriebenen Auflösung in der vorderen Kammer anzeigt. Die links von der Zahl 100 angegebenen Zahlen drücken aus, wieviel Prozent des normalen Hämoglobingehaltes (der im Mittel bei Männern 13,7, bei Frauen 12,6 g in 100 ccm beträgt) in dem untersuchten Blut enthalten ist.

Nach Untersuchungen von Dehio können dieser Bestimmung manche Fehler anhaften, die mit dem Sinken des Farbstoffgehaltes anwachsen. Dehio fand bei einem Gehalt von 20% der Norm ein

fehlerhaftes Absinken um 5,5%. Er empfiehlt die Prüfung jedes einzelnen Instrumentes in der Weise, daß man sich eine Art Stamm-lösung herstellt, d. h. eine Blutlösung, die genau mit der Marke 100 des Hämometers zusammenfällt. Diese für das zu prüfende Instrument „geeichte“ Lösung wird nun fortlaufend mit 10–90 Teilen Wasser verdünnt und bei jeder Verdünnung die etwaige Differenz, die das Hämometer dem bekannten Prozentgehalt gegenüber anzeigt, aufgezeichnet. Auf diese Weise gelingt es fast völlig, soweit dies bei der kolorimetrischen Bestimmung möglich ist, die Fehlerquellen auszumerzen.

Auch die Bestimmung des Hämoglobingehalts nach Gowers beruht auf kolorimetrischer Schätzung. Der kleine Apparat¹⁾ hat vor dem Fleischschen den Vorzug großer Einfachheit, Handlichkeit und Billigkeit voraus, weshalb ich ihn sehr empfehle. Ich selbst benutze ihn seit fast 15 Jahren ausschließlich und muß nachdrücklich die gegen seine Verwertbarkeit geäußerten Bedenken zurückweisen.

Er besteht aus einem fast 11 cm hohen Glaskölbchen, an dem eine Skala mit 135 feinen Teilstrichen eingeritzt ist, die ein Volum von je 20 cmm anzeigen. Ein zweites zugeschmolzenes Röhrchen enthält die „Musterlösung“ (Pikrokarminglyzerin), die der Farbe einer 1% normalen Blutlösung entspricht, wie sie in dem Meßzylinder sich darstellt.

Man saugt nun in eine beigegebene Kapillare bis zu der eingeritzten Marke genau 20 cmm Blut aus einem Einstich der Fingerkuppe an und mischt die Menge sofort mit einer geringen Menge Wasser in dem Meßröhrchen. Alsdann hält man dieses und die Musterlösung bei auffallendem Licht nebeneinander gegen weißes Papier, um Täuschungen durch verschiedenartige Beleuchtung der Röhrchen auszuschalten, und fügt dann mit einer Pipette tropfenweise unter Schütteln soviel Wasser zu, bis der Farbenton der Flüssigkeiten in den beiden Röhrchen genau übereinstimmt. Wird dies bei einer Verdünnung bis zum Teilstrich 100 erreicht, so ist der Hämoglobingehalt des untersuchten Blutes normal; gleichen sich die Farbtöne schon früher, so zeigt der jeweilige Teilstrich den Prozentgehalt an, den das untersuchte Blut an normalem Hämoglobin besitzt.

Wie jeder kolorimetrischen Bestimmung haften auch dieser Methode gewisse Fehler an, die nach vielfachen Kontrollproben bis

¹⁾ Von Hotz & Sohn in Bern für 8 Mark zu beziehen, während der Fleischsche bei Reichert in Wien M 72,50 kostet.

zu 5% ausmachen. Zu einer sorgfältigen Ausführung ist es nötig, (nach dem raschen Abwischen des etwa außen anhaftenden Bluts) das Kapillarblut vorsichtig in das im Meßröhrchen befindliche Wasser zu entleeren, indem man die Spitze der Pipette eben in das Wasser eintaucht, die Blutsäule ausbläst und sofort frisches Wasser in die Kapillare nachsaugt und wieder in das Röhrchen einbläst, da sonst der an der Innenwand der Kapillare haftende Blutfarbstoff bei der Bestimmung fehlt.

Änderungen des Oxyhämoglobingehalts beobachtet man nicht selten. Viel häufiger Verminderung als Erhöhung; erstere sehr gewöhnlich bei Chlorose und schweren anämischen Zuständen, während man eine Überfärbung eigentlich nur bei gleichzeitiger Erhöhung der Blutkörperzahl antrifft. Bemerkenswert sei, daß gerade bei der Pulmonalstenose neben der auffälligen Vermehrung der Erythrozyten bis zu 9,5 Mill. eine Steigerung des Hb-Gehalts auf 160% einige Male beobachtet worden ist.

Die Bestimmung der **Trockensubstanz** des Blutes nach Stintzing.

Im allgemeinen besteht zwischen der Blutkörperzahl, dem spez. Gewicht und Hb-Gehalt des Blutes ein bestimmtes Abhängigkeitsverhältnis. Der Parallelismus ist aber kein absoluter, wie dies schon dadurch wahrscheinlich ist, daß bei der Bestimmung des Hb die übrigen Eiweißkörper des Blutes (die nach Bunge beim Schwein etwa 7,57% ausmachen) unberücksichtigt bleiben. Es verdient daher die erst seit kurzem von klinischer Seite angestrebte Bestimmung der Trockensubstanz des Blutes — bei Verwendung möglichst kleiner Blutmengen — volle Beachtung. Weitere Nachprüfungen sind hier sehr erwünscht.

Ausführung der Methode. Aus einem tiefen (quer zur Längsachse des Fingers gerichteten) Einstich in die Kuppe läßt man (wenn nötig, unter mäßigem Druck auf das Mittelglied) 5 Tropfen (0,2—0,3 g) Blut in ein Glasschälchen fallen, das bei möglicher Festigkeit etwa 6 g schwer und durch einen Deckel fest zu schließen ist. Sofort nach der Blutentnahme wird der Deckel aufgelegt, das gefüllte Gläschen gewogen, dann im Trockenschrank bei 65—70° C. etwa 24 Stunden offen getrocknet, schnell wieder zugedeckt und aufs neue gewogen. Die Ausrechnung ergibt sich von selbst.

Gewisse Fehlerquellen sind unvermeidbar, spielen aber praktisch keine Rolle. (Unter 139 Doppelbestimmungen fand Stintzing eine mittlere Differenz von 0,14%.) Es ist nötig, stets 2 Parallelbestim-

mungen zu machen und die einzelnen Wägungen möglichst schnell auszuführen, um der Wasserverdunstung des frischen Blutes und der Wasseranziehung der Trockensubstanz möglichst vorzubeugen.

Bei Gesunden stellten Stintzing und Gumprecht für die Trockensubstanz (T.) folgende Werte fest:

| | im Mittel | Maximum | Minimum | also | mittlerer Wassergehalt |
|-------------|-----------|---------|---------|------|------------------------|
| bei Männern | 21,6 | 23,1 | 19,6 | | 78,4 % |
| bei Frauen | 19,8 | 21,5 | 18,4 | | 80,2 - |

Regelmäßige und oft starke Verminderung von T. findet man bei chronischer Anämie. Bei Chlorose ist T. ebenfalls vermindert, aber nicht so stark wie Hb. Bei Leukämie ist T. relativ hoch infolge der vermehrten Leukozytenzahl. Inkompenzierte Herzfehler sind durch erhöhten Wassergehalt ausgezeichnet.

Die molekulare Konzentration des Blutes.

Gefrierpunktsbestimmung. Es bedarf noch eine wichtige Eigentümlichkeit des Blutes der Erwähnung, da dieselbe in neuester Zeit in der Klinik eine besondere Bedeutung gewonnen hat. Es ist nämlich zuerst von Korányi die interessante Tatsache festgestellt worden, daß die molekulare Konzentration des Blutes unter normalen Verhältnissen eine konstante ist, daß dieselbe aber Veränderungen bei gewissen Krankheiten erfährt, und zwar fast ausschließlich bei Erkrankungen der Nieren.

Dasjenige Organ, welches in erster Linie als Regulator der molekularen Zusammensetzung des Blutes dient und sie konstant erhält, sind eben die Nieren, und zwar erklärt sich der Ausgleich durch die Lehre vom osmotischen Druck. Letztere zeigt, daß zwischen zwei Lösungen von verschiedener Konzentration, wenn diese übereinander geschichtet werden oder durch eine durchlässige Membran getrennt sind, ein Diffusionsprozeß in dem Sinne stattfindet, daß die Moleküle der stärker konzentrierten Lösung nach der minder starken so lange hindrängen, bis ein Ausgleich der molekularen Zusammensetzung erreicht ist.

Da nun der osmotische Druck einer Lösung der Zahl der Moleküle proportional ist, so würde die Bestimmung des ersteren zu einer Feststellung des Molekulargewichtes führen. Praktisch erreicht wird dies Ziel auf indirektem Wege. Auf Grund der Tatsache, daß die Erniedrigung des Gefrierpunktes eines Lösungsmittels (z. B. Wasser), welche durch Zusatz fremder Substanzen herbeigeführt wird, dem osmotischen Druck der Lösung proportional ist, erhält man durch die Messung jener Erniedrigung unmittelbar eine Molekulargewichtsbestimmung,

Die Bestimmung des Gefrierpunktes geschieht im Beckmannschen Apparat. Derselbe besteht in der Hauptsache aus einem sehr feinen 100teiligen Thermometer, wobei je 1 Grad Celsius wiederum in 100 Teilgrade zerlegt ist. Das Thermometer taucht in einen Glaszylinder, in dem die zu untersuchende Flüssigkeit mittels eines Platinrührers in Bewegung gehalten wird. Glaszylinder + Thermometer + Flüssigkeit wird in eine Kältemischung von -4° C. gebracht, unter fortwährendem Rühren wird die Flüssigkeit unterkühlt. Es tritt dann ein Moment ein, wo die Flüssigkeit plötzlich erstarrt. Bei diesem Übergang von dem flüssigen in den festen Aggregatzustand wird Wärme frei, die die Quecksilbersäule in die Höhe schnellen läßt bis zu einem gewissen Punkt, wo sie längere Zeit stehen bleibt, dem physikalischen Gefrierpunkt. Bei längerem Stehen sinkt sie dann wieder und nimmt allmählich die Temperatur der umgebenden Kältemischung an.

Bestimmt man nun in derselben Weise den Gefrierpunkt des destillierten Wassers — die Skala des Beckmannschen Thermometers ist eine willkürliche und der Nullpunkt ist nicht besonders bezeichnet — und zieht den Gefrierpunkt der Lösung von dem des Wassers ab, so hat man die Zahl, die angibt, wieviel tiefer die Lösung gefriert als das Wasser. Beim Blute beträgt diese Differenz $-0,56^{\circ}$ C.; man sagt nun kurz: Der Gefrierpunkt des Blutes beträgt 0.56 und hat als besonderes Zeichen dafür ein „ δ “ gewählt, während „ Δ “ den Gefrierpunkt des Urins bezeichnet.

Darnach gestaltet sich das Verfahren bei der Blutuntersuchung wie folgt: Aus einer gestauten Armvene des Kranken

werden — selbstverständlich unter aseptischen Kautelen — mittels Einstoßens einer scharfen Kanüle 15—20 ccm Blut entnommen, in dem zur Gefrierung zu benutzenden Glaszylinder aufgefangen und durch Schütteln mit dem Platinring defibriert, woran sich unmittelbar die Gefrierung anschließt. In einem zweiten Glaszylinder wird jedesmal der Gefrierpunkt des destillierten Wassers bestimmt. Letzteres Verfahren ist notwendig, da der Quecksilberstand in dem oben U-förmig gebogenen Beckmannschen Thermometer leicht Schwankungen unterworfen ist und die später angegebenen Thermometer mit festgelegtem Nullpunkt nicht zuverlässig erscheinen. Bei einiger Übung dauert die ganze Untersuchung — den Venenstich eingerechnet — etwa 30 Minuten.

Während die molekulare Konzentration des Blutes bei Gesunden ihren Ausdruck in einer Gefrierpunktserniedrigung von $0,55-0,57^{\circ}$ C. findet, erleidet dieser Wert eine wesentliche Veränderung, d. h. der Gefrierpunkt liegt tiefer, wenn es zu einer Erkrankung beider Nieren gekommen ist, und zwar richtet sich die Größe der Differenz im Vergleich zum normalen Blutgefrierpunkt nach dem Grade der Nierenveränderung. Während bei leichter Nephritis noch normale Werte gefunden werden, sinkt bei zunehmender Insuffizienz der Nieren der Gefrierpunkt immer tiefer. Es sind Erniedrigungen bis unter $0,70$ beobachtet worden. Demgegenüber ist die differentialdiagnostisch und prognostisch wichtige Tatsache hervorzuheben, daß bei einseitiger Nierenerkrankung, selbst wenn sie bis zur völligen Zerstörung des Organs geführt hat, der Gefrierpunkt die normale Höhe zeigt, sofern nur die andere Niere gesund ist. (Kümmell-Rumpel u. a.)

Es ergibt sich also der wichtige Satz, daß eine Blutgefriererniedrigung unter $-0,58$ fast ausnahmslos auf eine doppelseitige Nierenerkrankung hinweist.

B. Das Blut bei Kranken.

Die Veränderungen, mit denen wir uns in diesem Abschnitt zu beschäftigen haben, spielen sich vorwiegend an den körperlichen Elementen des Blutes ab, weshalb ihre genaue Untersuchung hier vor allem eingehend abgehandelt wird.

Die Mikroskopie des Blutes ist für die Diagnose der Krankheit oft allein entscheidend, sie gibt über Abweichungen in der Zahl, Farbe und Größe der Blutkörper, über Störungen in dem Verhältnis von roten und farblosen u. a. Aufschluß. Nötig ist die Untersuchung des frischen Blutes (s. o.) und der gefärbten Bluttrockenpräparate.

Herstellung der Bluttrockenpräparate.

1. Es gilt, eine möglichst gleichmäßige dünne Blutschicht auf dem Deckglas zu verteilen. Dazu ist es zunächst unbedingt nötig, nur gut gereinigte, und zwar entfettete Deckgläser zu benutzen, die am besten mit absolutem Alkohol oder verdünnter Salpetersäure abgespült und mit weichem Leder poliert sind. Die Gläser sind mit Pinzette anzufassen, da schon der von den haltenden Fingern ausgehende warme Luftstrom die ohnehin leicht eintretenden und sehr störenden Verdunstungserscheinungen in unbequemer Art fördert. Auch ist aus dem gleichen Grunde der Ausatmungshauch gegen das Präparat zu vermeiden. Alsdann fängt man ein kleines, aus einem Stich der Fingerkuppe oder des Ohrläppchens vorquellendes Tröpfchen mit einem Deckglas oder Objektträger auf, legt ein zweites Glas unter Vermeidung jeden Druckes darauf und zieht es glatt am ersten hin. Oder man streicht den möglichst an einer Ecke oder am Rande des Objektträgers aufgefangenen Tropfen rasch und glatt aus, indem man mit der Kante eines zweiten, möglichst geschliffenen, über die Fläche des ersten hinfährt.

Dies Ausstreichen kann endlich auch mit einem eigens dazu konstruierten Glimmerplättchenspatel oder einem armierten Glimmerplättchen oder einem feinen Haarpinsel in der Weise ausgeführt werden, daß man mit diesen Instrumenten den auf einem Glase aufgefangenen Tropfen glatt austreicht.

Jede Methode kann zum Ziel führen; es ist gleichgültig, welche man benutzt. Die Hauptsache ist und bleibt die Herstellung einer feinen, der Höhe des gewöhnlichen Erythrozytendurchmessers entsprechenden Schicht. Dazu gehört vor allem Sorgfalt und Übung.

2. Das völlig lufttrockene Präparat wird der weiteren Fixierung unterworfen. Will man es möglichst rasch untersuchen, so folgt die Fixierung durch die Wärme, und zwar für einige Minuten bei etwa 110—115° C. oder in einem Gemisch von absolutem Alkohol und wasserfreiem Äther, oder endlich in absolutem Alkohol allein. In letzterem bleiben die Präparate mindestens $\frac{1}{2}$, besser 1 Stunde. Schon in 1 Minute gelingt die Fixierung mit Formol, einer Mischung von 40 % Formaldehyd in Methylalkohol und Wasser.

1 Teil Formol wird zunächst 10fach mit Wasser verdünnt und von dieser Mischung wiederum 1 Teil mit dem 10fachen Volum Alkohol versetzt. Hierin werden die Trockenpräparate schon durch 1 Min. langes Verweilen tadellos fixiert. Darnach können sie den meisten Färbungen ausgesetzt werden, ohne daß die Form und Zusammensetzung der Elemente Änderungen erleiden, weil sowohl das Protoplasma als das Hämoglobin in einen unlöslichen und unquellbaren Zustand übergeführt wird und die Färbefähigkeit der Zellen ungestört erhalten bleibt.

Färbung der Bluttrockenpräparate¹⁾.

1. **Färbung** mit Ehrlichs Triacidlösung (Taf. III, Fig. 13), die in folgender Weise dargestellt wird:

Aq. destill. 100,0, Orange G 135,0, Säurefuchsin 65,0, Aq. destill. 100,0, Alkohol absol. 100,0, Methylgrün 125,0, Aq. destill. 100,0, Alkohol. absol. 100,0, Glycerini 100,0 werden allmählich miteinander gemischt. Die Mischung ist erst nach längerem Stehen verwendbar.

Die Präparate schwimmen nach Ehrlichs Vorschrift nur 2 Minuten, m. E. am besten 6–8 Minuten, auf der Lösung, werden dann mit reichlichem Wasser ab gespült, getrocknet und eingebettet.

Die Erythrozyten werden gelb, ihre Kerne grünblau gefärbt. Die Leukozyten zeigen in der Mehrzahl neutrophile, feine violette

¹⁾ Vortreffliche Farbstoffe liefern Dr. Grübler in Leipzig und J. Klönne & G. Müller in Berlin, Luisen-Straße 49.

Körnung und grünlich blauen Kern. Die eosinophilen Granula sind leuchtend rot gefärbt.

Die Färbung ist wegen der raschen Ausführbarkeit sehr empfehlenswert. Es gelingt aber nicht jedesmal — mit einer nach obiger Vorschrift zusammengesetzten Flüssigkeit —, die feinen Differenzierungen zur Anschauung zu bringen. Offenbar hat der Entdecker dieses Farbgemisches selbst oft solche Erfahrungen gemacht, denn die hier wiedergegebene Vorschrift, die ich Herrn Kollegen Ehrlich unmittelbar verdanke, weicht merklich von anderen, schon von ihm veröffentlichten, ab.

2. Färbung mit Chenzinsky-Plehnscher Lösung:

| | |
|--|------|
| Konzentrierte wäßrige Methylenblaulösung | 40 g |
| 0,5 % (in 70 % Alkohol angefertigte) Eosinlösung | 20 g |
| Dazu Aq. dest. | 40 g |

Färbung der Deckgläser 24 Stunden lang; unter Umständen im Wärmeschrank. Die erhitzte Lösung färbt schon in 15 Minuten übersichtlich, aber nicht so zart.

Die roten Blutscheiben eosinrot, die eosinophile Körnung leuchtend rot. Kerne blau. (Taf. III, Fig. 16.)

Auch durch die nacheinander folgende Färbung mit alkohol. Eosinlösung und wäßriger (konz.) Methylenblaulösung sind scharfe Bilder zu erzielen. Z. B. 2–3 Minuten lange Färbung in erwärmter 0,5 % alkohol. Eosinlösung und ebenso langer Färbung mit gesättigter wäßriger Methylenblaulösung.

Neben der Ehrlich'schen Triacidlösung glaube ich diese Farbmischung für ärztliche Zwecke am meisten empfehlen zu dürfen; sie eignet sich sowohl für die Untersuchung der konstitutionellen Bluterkrankungen, wie ganz besonders zum Nachweis der im Blut auftretenden Parasiten.

3. Färbung mit Jennerscher Lösung.

Man färbt mit der von diesem Autor angegebenen (von Grübler, Leipzig, zu beziehenden) Eosin-Methylenblaulösung etwa 2 bis höchstens 4 Minuten lang und spült dann 20 Sekunden in destilliertem Wasser ab. Man erzielt mit dieser Methode überaus anschauliche Bilder, wie Tafel III, Fig. 14, zeigt; auch ist als ein Vorzug zu rühmen, daß man die einfach lufttrockenen Präparate — ohne folgende Härtung — sofort färben kann. Nach meiner Erfahrung treten die Körnungen bei dieser Färbung besonders scharf hervor.

4. Neue Ehrlich'sche Färbung.

Man färbe das lufttrocken gehärtete Präparat in einer Mischung von Lösung I 2,5 ccm, Lösung II 0,5 ccm 2 Minuten lang; spüle

kurze Zeit bis zur Rosafärbung in 96 % Alkohol und dann rasch in Aqua destillata ab.

| | |
|----------------------|-------|
| I. Eosin Extra B. A. | 0,5 |
| Methylalkohol | 100,0 |
| Aq. dest. | 10,0 |

II. Methylenblau med. Höchst im Überschuß in Aq. dest.

Auch die Reuter- und Giemsa-Färbung (s. S. 25) sowie die später (S. 160) beschriebene Hämatoxylin-Eosinfärbung geben vortreffliche Bilder.

Änderungen des Blutbefundes bei Krankheiten.

a) Allgemeine Übersicht.

Durch die farbenanalytische Untersuchung des Blutes sind unsere Kenntnisse über die an den roten und farblosen Blutzellen in Krankheiten auftretenden Änderungen, gegenüber den früheren nur am frischen Präparat gewonnenen, entschieden erweitert. Jede Blutuntersuchung ist, wenn irgend möglich, sowohl am frischen wie am gehärteten und gefärbten Präparat auszuführen.

Folgende Abweichungen sind bis jetzt erkannt:

I. An den roten Blutzellen.

1. Dieselben bieten am frischen Präparat nicht selten auffällige **Formänderungen** dar, die man nach Quinckes Vorschlag unter der Bezeichnung der Poikilozytose (*ποικιλος* bunt) zusammenfaßt (Fig. 35). Die Erythrozyten sind birn- oder flaschenförmig ausgezogen oder mit einem längeren stielartigen Fortsatz versehen, oder sie erscheinen amboß-, zwerch-sack- oder posthornförmig, oder ähneln der Kreuz- oder Sternform. Während einige äußerst klein sind, erscheinen andere wiederum ungewöhnlich groß, bisweilen wellenförmig gezackt. Alle, auch die kleinsten Elemente, bieten deutliche Dellenbildung dar. Sie sind wohl unzweifelhaft als Teilungsgebilde anzusehen, die aus alten, reifen Erythrozyten durch Abschnü- rungsvorgänge entstanden sind. (Dieser Auffassung gemäß

bezeichnet sie Ehrlich als „Schistozyten“.) Nur Hayem spricht sie als Übergangsformen seiner Hämatoblasten (Bizzozeros Plättchen) zu Blutzellen an, ohne indes den wirklichen Übergang in ein farbiges Blutkörperchen je gesehen zu haben.

Da die Poikilozytose verhältnismäßig am häufigsten mit gleichzeitiger hochgradiger Verminderung der Zahl der roten Blutzellen

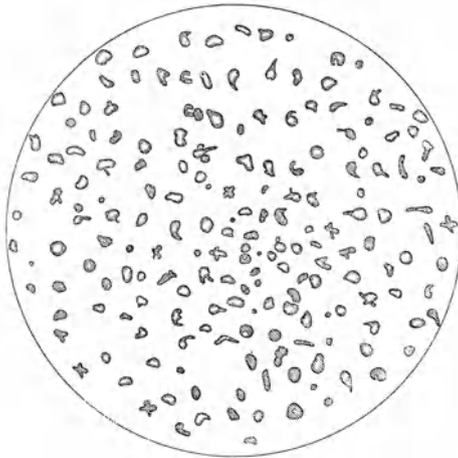


Fig. 35.

Poikilozytose.

einhergeht, so darf man in ihr, wie dies von einigen Seiten ausgesprochen ist, vielleicht einen zweckmäßigen Vorgang zur Vergrößerung der respiratorischen Blutkörperoberfläche erblicken.

2. Ferner ist das **Auftreten kernhaltiger roter Blutzellen** bemerkenswert. Dieselben kommen in 2 Formen vor: als Normoblasten, das sind kernhaltige, farbige Gebilde von der Größe der normalen roten Blutkörper, und als Megalo- oder Gigantoblasten, das sind solche kernhaltige Erythrozyten, die 3—5mal größer als gewöhnliche rote Scheiben sind. (Taf. III, Fig. 13—16.)

Der nicht selten in Teilung begriffene Kern der Normoblasten ist in der Regel zentral, bisweilen auch rein peripher gelegen und zeichnet sich durch seine überraschend starke

Färbbarkeit aus, die an den Megaloblasten meist etwas schwächer ist, aber immer noch die Färbung der Leukozytenkerne übertrifft.

Bei der Färbung mit Hämatoxylin-Eosin (s. S. 160) treten die Kerne als homogene oder grobgekörnte, gleichmäßig schwarze Gebilde hervor und zeigen in der Regel scharfen Umriß; während sie sich bei der Triacidfärbung als stark grünblaue oder dunkel pfaublaue Gebilde von dem gelbgefärbten Stroma abheben und bei der Chenzinskyschen Färbung durch den dunkel- oder schwarzblauen Farbenton sich auszeichnen.

Man begegnet den kernhaltigen roten Blutzellen, außer bei Neugeborenen, niemals im normalen, dagegen häufig im krankhaft veränderten Blut. Ganz besonders bei perniziöser Anämie und Leukämie. Seltener bei schweren akuten Anämien nach Blutverlusten und bei Chlorose.

Den Kernen der Normoblasten im Farbenton auffällig gleichende Gebilde findet man oft auch frei ohne jede Stromahülle; diese Erscheinung und der Umstand, daß der randständig gelagerte Kern der Normoblasten bisweilen nur noch eine ganz schmale Berührungsfläche mit dem Zelleibe zeigt, sprechen dafür, daß die Kerne der Normoblasten wohl ausgestoßen werden können.

Ehrlich erblickt hierin ein bedeutsames Zeichen von Regeneration, insofern diese Kerne wieder Protoplasma ansetzen sollen (?). Anders bei den Megaloblasten, die stets nur einen Kern enthalten, der, wie schon erwähnt, weniger intensiv färbbar ist und nicht ausgestoßen werden soll. Die Normoblasten kommen im normalen Knochenmark des Erwachsenen vor, die Megaloblasten nur in dem des Embryo. Dies scheint anzudeuten, daß das Auftreten der letzteren im Blut des Kranken einen „Rückschlag ins Embryonale“ darstellt. Ihr ausschließliches Vorkommen weist stets auf schwere perniziöse Formen von Anämie hin.

3. Von größtem diagnostischen Wert ist das Vorkommen abnorm großer, kernloser Erythrozyten. Man bezeichnet sie als **Megalozyten** oder Riesenblutkörperchen; sie sind 10–14 μ groß und zeigen einen sehr verschiedenen Hämoglobingehalt. Auf ihre Bedeutung für die Diagnose perniziöser Anämieformen hat besonders Laache hingewiesen; ich stimme ihm durchaus bei. Nur selten und im Einzelfall immer nur

spärlich beobachtet man die abnormen großen roten Blutzellen bei schwerer Chlorose.

4. Von geringerer Bedeutung ist das Auftreten kleinster, 2—5 μ großer, rundlicher, den Plättchen nahestehender Gebilde, die wegen ihres deutlichen Hämoglobingehalts als Erythrozyten zu deuten sind, aber keine Dellung zeigen. Man nennt sie Zwergblutkörperchen oder Mikrozyten. Sie sind wohl als neugebildete rote Blutzellen zu betrachten, da sie verhältnismäßig am häufigsten kurz nach akuten schweren Blutverlusten auftreten (Gram). (Taf. III, Fig. 13—16.)

5. Wichtig ist jedenfalls die sog. **anämische** oder **polychromatophile Degeneration** der roten Blutscheiben. Dieselbe zeigt sich dadurch an, daß man bei der Färbung mit Eosin-hämatoxylin oder Eosinmethylenblau keine homogene Hämoglobinfärbung, sondern einen verwaschenen violetten Farbenton erhält, da infolge der degenerativen Veränderungen des Stromas die Kernfarben einwirken.

Es ist sehr wohl möglich, daß es sich hier um ein Absterben älterer Gebilde handelt, obwohl derselbe farbenanalytische Vorgang sich zuweilen auch an kernhaltigen Gebilden abspielt (Taf. III, 14, a₂), die mit Recht als Jugendformen, als Vorstufen der roten Blutzellen anzusehen sind. Hier deutet aber schon die Schwere des gesamten Krankheitsbildes auf den perniziösen Charakter der Störungen hin, als deren Ausdruck wiederum die Fortsetzung der Degeneration auf die frisch aus dem Knochenmark zugeführten Elemente aufzufassen ist. Andererseits ist auch die Annahme zulässig, daß die Polychromatophilie der Blutkörperchen nicht als Degeneration anzusehen ist, sondern daß diese Gebilde vielmehr einer frühen Entwicklungsstufe angehören und ihr Auftreten als ein Ausdruck forciertter Regeneration aufzufassen ist. Dafür spricht einmal die Angabe C. S. Engels, welcher die fraglichen Gebilde im embryonalen Blute fand, und zweitens die Tatsache, daß man den polychrom gefärbten Blutkörperchen sehr häufig bei Malaria-anämie begegnet, die doch lediglich auf Zerstörung einzelner von Parasiten befallener Erythrozyten zurückzuführen ist und bei der es sich nicht um eine Krankheit handelt, welche alle Blutkörperchen gleichzeitig schädigt. Gerade diejenigen Erythrozyten, welche einen Parasiten beherbergen und schon mehr oder weniger der Zerstörung anheimgefallen, also in Degeneration begriffen sind, zeichnen sich aber durch blasse Färbung aus.

6. Noch weniger geklärt sind die Färbungsveränderungen roter Blutzellen, die Ehrlich als punktierte bezeichnet und sich bei Färbung mit Methylenblaugemischen durch das Auftreten sehr zahlreicher dicht stehender blauer Punkte charakterisieren. Man findet sie nicht so selten bei Anämien aus verschiedenster Ursache. Mit Malariaparasiten, wie Plehn will, haben sie jedenfalls nichts zu tun.

II. An den Leukozyten.

Schon Max Schultze, Virchow, Erb u. a. hatten verschiedene Formen von Leukozyten beschrieben. Das rein morphologische Verhalten, ihre verschiedene Größe, die mehr oder weniger grobe Körnung und wechselnde Gestalt des Kerns legten eine Trennung nahe. Auch bezüglich der Herkunft hatte man gewisse Vermutungen geäußert; so sollten nach Virchow die kleinen einkernigen Gebilde den Lymphdrüsen, die großen einkernigen der Milz entstammen.

Durch Ehrlichs farbenanalytische Untersuchungen, die gerade bei dem Studium der Leukozyten einsetzen, ist folgendes bis zu einem gewissen Grade sichergestellt.

Außer der durch die Zahl der Kerne und Größe der Zelle nahegelegten Einteilung in kleine und große einkernige und fein- und grobgekörnnte mehrkernige Zellen erlaubt die mikrochemische Verschiedenartigkeit der Körnungen folgende Trennung:

1. Eosinophile Zellen. (Taf. III, Fig. 14, e.)

Dieselben sind schon am frischen, ungefärbten Präparat durch die stark lichtbrechende, gröbere Körnung des kontraktiven Protoplasmas ausgezeichnet (Fig. 36, e). Da jedoch eine Verwechslung mit den später zu beschreibenden basophilen nicht völlig ausgeschlossen ist, so erlaubt, streng genommen, erst die Färbung des fixierten Trockenpräparates die Diagnose.

Die eosinophilen α -Granula sind durch ihre eigenartige Verwandtschaft zu den sauren Anilinfarben ausgezeichnet. Sie nehmen den Farbstoff äußerst begierig auf und treten bei der Färbung mit Eosin als glänzend rot gefärbte Kügelchen der erdbeerartig geformten Zelle hervor. Eosin, Aurantia und Nigrosin färben die Granula in konzentrierter Glycerinlösung (bei mehrstündiger Dauer), Fluoreszin, pikrinsaures Ammon und Orange nur in wäßriger Lösung.

Die am frischen Präparat sich leicht aufdrängende Vermutung, daß die Granula aus Fett bestehen könnten, wird durch die Widerstandsfähigkeit gegen absoluten Alkohol, Äther und Schwefelkohlenstoff widerlegt. Auch sind sie in Wasser und Glycerin löslich und durch Osmiumsäure nicht zu färben. Daß sie endlich auch nicht als Hämoglobintröpfchen angesprochen werden dürfen, lehrt die Beobachtung, daß bei der Färbung des Bluttrockenpräparates mit einer 5%, mit Eosin und pikrinsaurem Ammon gesättigten Karbollösung die hämoglobinhaltigen, roten Blutzellen rein gelb, die eosinophilen Granula lebhaft rot gefärbt werden.

Die eosinophilen Zellen des normalen Blutes zeigen stets die Größe der gewöhnlichen (mehrkernigen) Leukozyten und bieten am erwärmten Objektisch lebhafte amöboide Bewegungen dar. Das numerische Verhältnis zu den übrigen Leukozyten schwankt sowohl bei verschiedenen völlig gesunden Personen als bei ein und demselben Individuum zu verschiedenen Zeiten in ziemlich weiten Grenzen. Ob der Ursprung der eosinophilen Zellen im Knochenmark ruht (Ehrlich), ist nicht erwiesen. Die im Knochenmark vorhandenen eosinophilen Zellen unterscheiden sich zu einem großen Teile sehr wesentlich von den im zirkulierenden Blut des Gesunden vorkommenden sowohl durch ihre Größe als Kernfigur. Andererseits ist die allmähliche Entwicklung feingranulierter in grobgranulierte (d. h. eosinophile) Zellen unzweifelhaft zu beobachten.

Nicht das gehäufte Auftreten der (normalen) eosinophilen Zellen beansprucht das wesentliche diagnostische Interesse, sondern das Vorkommen solcher eosinophiler Zellgebilde, die im Knochenmark zahlreich, im Blut aber für gewöhnlich nicht vorkommen. Ihnen wird bei der Schilderung des leukämischen Blutbefundes besondere Berücksichtigung zuteil werden.

Die Angaben über vermindertes oder vermehrtes Auftreten eosinophiler Zellen im Blut lassen erkennen, daß es sich um ganz unregelmäßige Erscheinungen handelt. Eine gewisse Übereinstimmung zeigt sich nur darin, daß bei schwerer Anämie und den meisten akuten Infektionskrankheiten die Zahl der (normalen) eosinophilen Zellen gering ist.

2. Neutrophile Zellen. (Taf. III, Fig. 13—16.)

Als neutrophile (ϵ -)Granula bezeichnet man nach Ehrlich diejenigen Körnungen, welche bei der Färbung mit dem Triacidgemisch eine charakteristische Violett färbung darbieten.

Die Leukozyten mit neutrophiler Körnung zeigen meist eigentümlich gestaltete Kernfiguren in Form von S, V, F, M u. a. oder mehrere einzelne Kerne. Sie bilden bei weitem die Mehrzahl der im Blut vorkommenden mehrkernigen Leukozyten und gehen wohl ohne Zweifel aus den einkernigen Zellen hervor. Alle Eiterzellen zeigen nach Ehrlich die charakteristische Violettkörnung (s. aber S. 39 eosinophile Zellen bei Gonorrhoe!).

Während die eosinophile und die gleich zu besprechende basophile Körnung bei allen Tieren von Ehrlich beobachtet wurde, scheint die neutrophile Körnung, deren Ursprung in Knochenmark und Milz zu suchen ist, nur beim Menschen vorzukommen.

3. Basophile oder Mastzellen (Ehrlichs γ - und δ -Granula)

werden durch basische Anilinfarben stark gefärbt, u. a. sehr lebhaft durch eine konzentrierte wäßrige Methylenblaulösung, die man 5—10 Minuten lang einwirken läßt.

Für die isolierte Mastzellenfärbung (γ -Granula) gibt Ehrlich folgende Vorschrift: 100 ccm Wasser, 50 ccm Alkohol. absol., der mit Dahlia gesättigt ist. Zu der durch Absetzen völlig klar zu erhaltenden Lösung werden noch 10—12,5 Eisessig gegeben. Die Lösung färbt außer den Bakterien nur die Mastzellen (rot), während die Eiterzellen kaum tingiert sind.

Die basophilen Granula sind meist nicht so dicht im Protoplasma verteilt wie die erstgenannten Körnungen; die γ -Granula nähern sich in der Größe meist den eosinophilen Granulis, die feineren werden als δ -Granula unterschieden. In der Regel sind die Körner der einzelnen Zelle nicht gleichgroß.

Neuere Untersuchungen haben erwiesen, das spärliche basophile Zellen auch bei völlig Gesunden zu finden sind. Im Sputum traf ich sie oft zahlreich bei Asthmatikern an (s. u.). Sie sollen nach Ehrlich von den fixen Bindegewebszellen, zum Teil auch aus dem Knochenmark (Ehrlich) stammen.

Über das **prozentuale Vorkommen** der verschiedenen Formen von Leukozyten im normalen Blut ist folgendes festgestellt.

Für gewöhnlich findet man unter den ausgezählten Leukozyten etwa 25 % kleine, einkernige Zellen, Lymphozyten, während die übrigen 75 % mehrkernige Zellen von größerer Art darstellen. Von diesen bieten etwa 2—4 % eosinophile und kaum $\frac{1}{2}$ % basophile Körnung dar. Alle übrigen mehrkernigen Gebilde zeigen neutrophile Körnung.

In sehr bestimmter Form hat Ehrlich wiederholt betont, daß die „Einzelzelle nie Träger zweier verschiedener Körnungen“ sei. Nach meinen eigenen Erfahrungen kann ich dieser „Lehre“ nur mit Einschränkungen beipflichten (s. Leukämie). Auf Taf. III, Fig. 14 ist z. B. eine Zelle mit zwei verschiedenen Körnungen aus einem leukämischen Blutpräparat wiedergegeben. Auch kann man sich jeden Tag davon überzeugen, daß beispielsweise die Zellen des gonorrhöischen Eiters (Ehrlichs Paradigma) bei einfacher Eosin-Methylenblaufärbung sehr oft die doppelte Körnung erkennen lassen. Ferner kann ich der neutrophilen Körnung nicht die hohe Bedeutung beimessen, die ihr von Ehrlich und seinen Schülern zugesprochen wird. Anders steht es wohl mit den eosinophilen Granulis. Daß wir es hier mit einer sehr bemerkenswerten spezifischen Reaktion zu tun haben, unterliegt kaum einem Zweifel. Schon die Größe und stark lichtbrechende Beschaffenheit der ungefärbten Kügelchen, ganz besonders aber die rasche und intensive Färbung mit den sauren Anilinfärbungen zeichnen sie in hervorragender Weise aus. Indes trifft man auch Bilder an, wo einzelne Zellen neben kleinen, eben sichtbaren und schwach gefärbten Granulis zweifellos eosinophile, grobe Körnungen enthalten. Man wird diese Zellen mit Recht als Übergangsformen auffassen dürfen. Schon Max Schultze hat darauf aufmerksam gemacht, daß Übergänge von fein- in grobgranulierte Zellen am heizbaren Objektisch zu beobachten seien. Gerade hier aber muß man doch annehmen, daß Zellen mit feiner — d. i. neutrophiler Körnung — nebenher eosinophile Granula führen.

Welche Bedeutung kommt den Körnungen zu? Es ist zurzeit nicht möglich, diese naheliegende Frage auch nur einigermaßen sicher zu beantworten. Ehrlich erblickt in den Granulis nur die Sekretionsprodukte der Zellen, Altmann hält sie für die eigentlichen Elementarorganismen (Bioplasten), die erst durch ihre

Aneinanderlagerung die Zelle, Kern und Protoplasma bilden und im Leben der Zelle eine höchst bemerkenswerte aktive Rolle spielen. Für seine Theorie hat Altmann die Beobachtungen der Fettersorption und -sekretion herangezogen. Dieselben haben gezeigt, daß die „Bioblasten“ sich allmählich mit Fett beladen und durch Osmiumsäure als zarte, graue oder schwarze Ringelchen bis „schwarze Vollkörner“ darzustellen sind. Es ist sehr wahrscheinlich, daß z. B. das Fett in gelöster Form aufgenommen und durch die Granula durch Synthese in Neutralfett übergeführt wird. Jahrelanges Studium wird zur Lösung der Frage nötig sein; aber schon jetzt wird man den verschiedenen Körnungen für die klinische Diagnose eine gewisse semiotische Bedeutung zuerkennen dürfen.

b) Bei speziellen Erkrankungen.

Nachdem wir im vorigen Abschnitt das Untersuchungsverfahren und die zu beobachtenden Änderungen des Blutbefundes im allgemeinen beschrieben haben, wollen wir jetzt das spezielle mikroskopische Bild, das den Einzelkrankheiten zukommt, schildern. Der Einfachheit wegen flechten wir die Beschreibung der übrigen Eigenschaften des Blutes mit ein.

I. Die Anämien.

Wir trennen dieselben in die Gruppen

der einfachen primären

- - - sekundären und

der schweren perniziösen Anämien.

1. Bei der **Chlorose** oder **einfachen, primären** Anämie ist das Blut schon oft makroskopisch deutlich blasser, der Hämoglobingehalt auf 50, 40 % und darunter (bis 15 %) gesunken und das spezifische Gewicht nicht selten auffällig, im Mittel bis 1040, vermindert. Die Zahl der Erythrozyten ist in der Regel ganz normal, auch die Form meist unverändert. Die farblosen Blutzellen sind nicht vermehrt; ab und zu ist das Prozentverhältnis der eosinophilen Zellen zugunsten derselben verschoben.

Schwere Fälle von Chlorose zeigen indes manche Abweichungen. Man findet die Zahl der roten Scheiben auf 3,5

bis 2,4 Mill., den Hämoglobingehalt bis zu 20 und 15% (!) und infolge davon das spezifische Gewicht auf 1033—1028 gesunken. Vor allem aber zeigen die roten Blutzellen derartige Formänderungen, daß man mit vollstem Recht von hochgradiger Poikilozytose (Fig. 35) sprechen kann. Ihr Vorkommen bei Chlorose ist oft bestritten; die „bunten“ Formen sollten unter dem Einfluß der „Verdunstung“ entstanden sein, zu der das chlorotische Blut eher neigt. Ich möchte diesen Einwand — der an sich ja schon eine Alteration des Blutes zugibt — nicht gelten lassen, da man sowohl in dem frischen, unter Luftabschluß gewonnenen Blute als auch am Trockenpräparat die Poikilozytose antrifft. Aber man soll wohl beachten, daß dieselbe meist nur den schwersten Formen der Chlorose zukommt, bei denen Neigung zu Thrombosen besteht und gefährliche Zufälle, Embolie der Pulmonalarterie, Sinusthrombose und dergl., eintreten können. Zu gewisser vorsichtiger Prognose muß ihr Auftreten daher mahnen. Nur einmal bin ich zahlreichen „bunten“ Formen bei einem Fall von Chlorose begegnet, wo das subjektive und objektive Allgemeinbefinden keineswegs schwer gestört war. Graeber und Gram sahen die Poikilozytose relativ häufig, auch fanden beide, ebenso wie Laache, nicht selten den Durchmesser der Erythrozyten etwas verkleinert. Einige seltene Male fand ich bei schwerer Chlorose auch kernhaltige, rote Blutkörper; relativ häufig begegnet man etlichen abnorm großen, kernlosen roten Blutzellen und ab und zu auch typischen „Markzellen“.

Aus einer Zusammenstellung meines Assistenten Dr. Otten über 700 Fälle von Chlorose, die auf meiner Abteilung genauer untersucht wurden, sei folgendes kurz angeführt:

a) Der Hämoglobingehalt wurde bei 700 Fällen gefunden:

| | | |
|----------------------|----------|------------------|
| bei 13 Fällen (1,8%) | zwischen | 10—20% |
| - 86 - (12%) | - | 21—30% |
| - 153 - (22%) | - | 31—40% |
| - 170 - (24%) | - | 41—50% |
| - 142 - (22%) | - | 51—60% |
| - 75 - (10%) | - | 61—70% |
| - 61 - (8%) | - | 71% und darüber. |

b) Die Zahl der Erythrozyten wurde bei 151 Fällen bestimmt; man fand

| | | | |
|-------------|-------|-------------------|---|
| bei 1 Fall | | 1,5—2,0 Millionen | |
| - 18 Fällen | (12%) | 2,0—2,5 | - |
| - 22 | (14%) | 2,5—3,0 | - |
| - 40 | (26%) | 3,0—3,5 | - |
| - 27 | (17%) | 3,5—4,0 | - |
| - 28 | (17%) | 4,0—4,5 | - |
| - 15 | (10%) | 4,5—5,0 | - |

c) Poikilozytose fanden wir bei 60 Fällen.

d) Kernhaltige rote bei 8 Fällen.

e) Die Leukozytenzahl schwankte meist zwischen 4—7000.

f) Das spezifische Gewicht war bis 1028 in schwersten Fällen gesunken.

2. Bei den einfachen sekundären Anämien richtet sich die Blutveränderung in der Regel nach der Art und Dauer der Primärerkrankung (Phthise, Karzinom, Lues, Nephritis chron., Malaria u. s. f.). Fast stets findet sich eine mehr oder weniger starke Verminderung der Erythrozytenzahl und eine dieser parallel verlaufende Abnahme des Hämoglobingehalts. Dabei ist die Zahl der Leukozyten nicht herabgesetzt, vielmehr oft ziemlich beträchtlich vermehrt.

Die Form der roten Blutzellen ist gewöhnlich nicht verändert; nennenswerte Größenunterschiede fehlen. Ab und zu wird aber eine ausgesprochene Poikilozytose und das Auftreten kernhaltiger roter Blutkörperchen beobachtet. Ist in solchen Fällen auch die Zahl der Erythrozyten sehr erheblich herabgesetzt, so erhebt sich die Frage, ob die Diagnose der einfachen sekundären Anämie nicht fallen gelassen werden muß. In diesen Zweifelfällen ist das numerische Verhalten der Leukozyten sowie die Art der kernhaltigen roten Blutkörperchen von Bedeutung. Sind die ersteren vermehrt, die letzteren vorwiegend in normalen Blutkörperchengrößen vorhanden, so wird für gewöhnlich die sekundäre Form anzunehmen sein.

Der Übergang in die chronische perniziöse Form ist selten, kommt aber zweifellos vor.

3. Progressive perniziöse Anämie. (Taf. III, 13.)

Seit Biermer 1868 das Bild dieser Krankheit in mustergültiger Weise gezeichnet hat, trifft die Diagnose dieser eigenartigen Erkrankung in der Regel nicht auf ernste Schwierigkeiten. Die hochgradige Blässe der äußeren Haut und Schleimhaut, zunehmende Schwäche, Magen-Darmstörungen, Haut- und Netzhautblutungen, Knochenschmerzen, Fieber u. s. w. sichern meist neben dem Blutbefund die Diagnose. Aber selbst für den Erfahrenen, der einige Dutzend autopsisch bestätigter Fälle gesehen hat, bleibt *intra vitam* die Entscheidung nicht selten schwer, ob es sich um eine essentielle progressive perniziöse Anämie oder um eine auf dem Boden einer malignen Neubildung oder einer anderen ernsten Krankheit entstandene Form handelt. Besteht ein Neoplasma, so ist die Lösung der Frage in der Regel ohne praktischen Wert; anders liegt die Sache, wenn durch Eingeweidewürmer (*Bothriocephalus*, *Anchylostomum* u. a.) oder durch Syphilis die bedrohliche Anämie hervorgerufen wird, da hier nach Beseitigung der Ursache Heilung erzielt werden kann. Leider reichen auch heute unsere Blutuntersuchungsmethoden nicht aus, um im Zweifelsfalle diese wichtige Differentialdiagnose z. B. aus den Blutbildern zu sichern. Was in dieser Beziehung beachtenswert ist, findet man in der folgenden Darstellung.

Unter den Hilfsursachen spielen wiederholte kleine Blutungen (*Uterusmyome*), seltner eine einmalige große Blutung, dyspeptische Störungen, Darmschmarotzer, Schwangerschaft und Geburt, insbesondere die puerperale Sepsis, endlich chron. Infektionskrankheiten wie Dysenterie, Malaria und Syphilis, seltener akute wie Typhus abdominalis eine mehr oder weniger durchsichtige Rolle.

Die Autopsie ergibt außer schweren degenerativen Veränderungen in Leber, Herz (getrigertes Endokard) und Nieren, außer der nur selten fehlenden Umwandlung des Fettmarks in rotes Knochenmark als sehr interessanten Befund die von Quincke zuerst gewürdigte starke Eisenablagerung in der Leber und mehr oder weniger reichlichen Pigmentgehalt (Pigmentinfarkte) in Leber, Milz und Nieren (Eichhorst, Hunter, Birch-Hirschfeld). Gerade diese Erscheinungen weisen unmittelbar auf reichlichen Zerfall roter Blutzellen hin, der schon *intra vitam* durch die Blutuntersuchung wahrscheinlich gemacht wird.

Blutbefund. Das Blut ist normalfarben oder auffällig blaß, bisweilen dunkler als normal, dünnem Kaffee gleichend, oder gar teerfarben; es ist oft sehr dünnflüssig, so daß es weniger gut auf dem Deckglas in dünner Schicht auszustreichen und zu trocknen ist.

Die Zahl der Erythrozyten ist stets, oft in kaum glaublichem Grade vermindert. Zahlen von 4—800 000 sind nicht selten. Quincke zählte in einem Falle nur 143 000 im cmm, ich selbst fand 375 000 als unterste Grenze. Dementgegen bleibt die Zahl der Leukozyten normal, eine Vermehrung ist sehr selten.

Der Gesamthämoglobingehalt ist bis 15, 12 % u. s. f., der des einzelnen roten Blutkörpers jedoch nicht gesunken, nicht selten sogar erhöht, wie dies aus einem Vergleich der die Verminderung von Zahl und Hämoglobingehalt in Prozenten wiedergebenden Zahlen sofort erhellt. So kann z. B. die Erythrozytenzahl auf 16 %, der Farbstoffgehalt aber nur auf 20 % gesunken sein.

Die Mikroskopie des Blutes zeigt in der Regel hochgradige Poikilozytose, geringe Neigung zu Geldrollenbildung, häufige Mikrozyten, auffällig zahlreiche Megalozyten, meist auch kernhaltige rote Zellen und anämische (polychrome) Degenerationsbilder. Sehr häufig liegen die Zellen in einer matt gefärbten homogenen (Eiweiß-?) Schicht, wie man sie sonst bei gefärbten Bluttrockenpräparaten nicht zu sehen bekommt.

Für die mikroskopische Diagnose der perniziösen Anämie lege ich mit das Hauptgewicht auf das gehäufte Auftreten der abnorm großen roten Blutzellen.

Für die Unterscheidung zwischen essentieller und der auf dem Boden einer bösartigen Neubildung entstandenen Form ist von Bedeutung, daß bei letzterer die vielkernigen Leukozyten in der Mehrzahl der Fälle vermehrt sind, während bei der ersteren eher eine Verminderung besteht. Ausnahmen kommen aber vor!

Die Blutplättchen fand Hayem stets sehr vermindert, oft ganz fehlend; sollte dies als Regel bestätigt werden, so würde man darin eine Erklärung für die, tatsächlich wohl stets vorhandene, verminderte Neigung des perniziös anämischen Bluts zur Gerinnung suchen können. Ich selbst habe in einem rasch verlaufenden typischen Fall, in dem ich auf diese Verhältnisse besonders acht gegeben habe, nicht den Eindruck einer auffälligen Verminderung der Plättchen gewinnen können. Man ist eben auf „Schätzungswerte“ angewiesen, da die Zählung der Plättchen nicht exakt ausführbar ist.

Zur **Färbung** des Trockenpräparats empfehle ich vor allem Ehrlichs Triacid- und Eosin-Hämatoxylinlösung.

1. An den mit dem Triacid etwa 6—8 Min. lang gefärbten Bildern erscheinen die roten Blutscheiben dunkelgelb, die Kerne der kernhaltigen grün- oder pfaublau. Die Leukozyten vorwiegend polynukleär mit deutlicher violetter Körnung. Die eosinophilen Zellen im Mittel 12—14 μ groß. Auch vereinzelte große, mononukleäre Leukozyten mit zweifellos dichter neutrophiler Körnung kommen vor, während andere blasses Protoplasma zeigen. Die Kerne der Leukozyten schwach bläulich. Manche (offenbar) rote Blutzellen sind blaß, andere zeigen verwaschenen rötlich-blauen Farbenton.

2. Bei der Färbung mit Eosin-Hämatoxylin, die am besten 20 bis 24 Stunden dauern soll, sind die roten Scheiben erdbeerrot mit einem Stich ins Orangefarbene, ihre eventl. Kerne schwärzlich. Megalozyten und -blasten bis zu 19,5 μ konnte ich beobachten. Die Leukozyten, selten und dann stets nur schwach vermehrt, zeigen im hellilafarbenen Leib dunkellila gefärbte Kerne, die besonders an den großen einkernigen deutliche Netzform darbieten, deren hellere Lücken als Vakuolen oder Altmannsche Kerngranula zu deuten sind. Der Kern der Lymphozyten ist viel dunkler, nähert sich dem Farbenton der Normoblastenkerne, so daß es bisweilen, wenn der Protoplasmasaum nur eben, und zwar erdbeerfarben angedeutet, ist, zweifelhaft bleiben kann, ob es sich um Lymphozyten oder ausgestoßene Erythrozytenkerne handelt. An manchen roten Blutkörpern ist mehr oder weniger deutlich ein bläulichroter Farbenton des ganzen Leibes wahrzunehmen.

Auch die Chenzinskysche und Jennersche Färbung (u. a. S. 146) geben gute Bilder. (Taf. III, 14.)

Kernhaltige rote Blutscheiben von oft ungewöhnlicher Größe kommen bald nur in spärlicher, bald in reichlicher Menge vor und fehlen nur äußerst selten (s. u.); die anämische Degeneration ist oft sehr ausgesprochen. Das Verhalten der eosinophilen Zellen ist durchaus uncharakteristisch, sowohl Verminderung als geringe Vermehrung kann beobachtet werden, völliges Fehlen scheint ein prognostisch übles Zeichen zu sein.

Kernhaltige rote Blutkörper können bei allen schweren Anämien vorkommen. Ihrer Größe schreibt Ehrlich eine wesentliche Rolle zu, indem die Normoblasten eine günstigere Prognose zulassen sollen, da er sie auf eine gesteigerte Produktion normalwertiger Elemente aus dem Knochenmark zurückführt. Durch Neumann und Bizzozero ist der hervor-

ragende Anteil, der dem Knochenmark für die Blutbildung zukommt, sichergestellt. Man findet bei schweren Anämien eine mehr oder weniger vorgeschrittene Umwandlung des gelben Fett- in rotes Knochenmark. Auf diese Weise ist eine gesteigerte Regeneration der rascher zugrunde gehenden roten Blutzellen ermöglicht. Bei dieser Sachlage müßte man aus dem völligen Fehlen kernhaltiger roter Blutzellen auf das Ausbleiben der bedeutsamen Umwandlung in rotes Mark schließen dürfen. Das stimmt aber nicht mit den Tatsachen. Ich fand mehrfach die denkbar vorgeschrittenste Umwandlung des Marks in eine gleichmäßig rote geleeartige Masse in solchen Fällen, bei denen die sorgfältigste Untersuchung des Blutpräparates **kein einziges** kernhaltiges rotes Blutkörperchen ergeben hatte. Wohl aber war die Diagnose der perniziösen Anämie durch den sonstigen Blut- und autoptischen Befund gesichert!

Wir haben schon oben hervorgehoben, daß die Zeichen des Zerfalls, der Degeneration, im Blutbefund bei perniziöser Anämie ein charakteristisches Bild erzeugen. Ob dieser Zerfall stets das Primäre ist, oder ob nicht etwa schwere Störungen des Plasmas der Degeneration der körperlichen Elemente vorausgehen, ist noch eine offene Frage. Jedenfalls ist die Möglichkeit, daß der Vorgang sich im letzteren Sinne abspielen kann, nach den Untersuchungen von Wooldridge u. a. nicht abzuweisen.

Die Beobachtung einiger weniger Fälle von perniziöser Anämie, bei denen ein primäres Osteosarkom oder im Gegensatz zu dem gewöhnlichen Befund eine mächtige Milzschwellung den schweren Allgemeinstörungen vorausging, legt die Vermutung nahe, daß die Erkrankung der beiden „blutbildenden“ Organe den Anlaß zur Ausbildung echter perniziöser Anämie geben könne. Aber selbst in diesen Fällen, die übrigens schon wegen ihres äußerst seltenen Vorkommens allgemeinere Schlüsse verbieten, fehlt uns der klare Einblick in den Zusammenhang der krankhaften Vorgänge.

Bei allen Anämischen ist der Blutbefund größeren Schwankungen unterworfen als bei Gesunden. Im allgemeinen soll man sich daher bei der Diagnose nicht auf eine einmalige Blutuntersuchung stützen. Ganz besonders gilt dies von der Menge der Leukozyten, der wir bis zu einem gewissen Grade eine wichtige Rolle bei der Unterscheidung der gewöhnlichen

sekundären und perniziösen Form zugesprochen haben. Aber auch bei dieser letzteren hat v. Noorden bisweilen eine starke, mit anderweiter Besserung rasch vorübergehende Leukozytose beobachtet.

II. Leukämie. (Taf. III, 14—16.)

Im Vergleich mit den bisher besprochenen Blutkrankheiten ist die Diagnose der ausgebildeten Leukämie meist rascher und bestimmter zu stellen. Oft genügt schon ein einziger flüchtiger

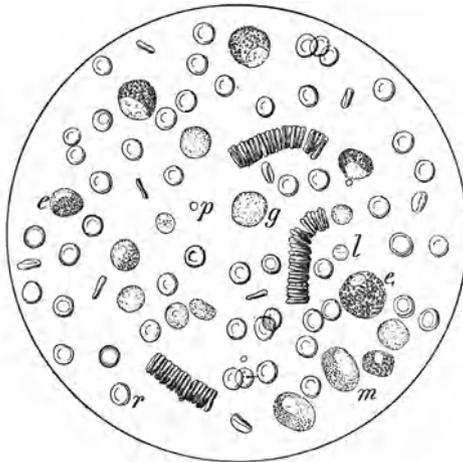


Fig. 36.

Leukämie mit großem Milztumor. V. 350.

r rote Blutkörper, e normale, e₁ patholog. eosinophile Zellen.

g fein granulierte Leukozyten, m Markzellen, l Lymphozyt, p Blutplättchen.

Blick in das Mikroskop, um mit aller Sicherheit die durch die übrigen Zeichen nahegelegte Diagnose zu bestätigen. Immerhin kommen Fälle vor, wo diese oberflächliche Untersuchung keineswegs genügt, vielmehr eine sorgfältige Prüfung geboten ist. Hier ist nicht allein die Zählung der roten und farblosen Blutzellen notwendig, sondern auch die Färbung von Trockenpräparaten aus vielen Gründen wünschenswert, wenn nicht geboten.

Die charakteristische Eigenschaft des leukämischen Bluts beruht in einer dauernden, mehr oder weniger hochgradigen Vermehrung der Leukozyten. Es

ist schon oben erwähnt, daß in der Norm das Verhältnis zwischen den roten und farblosen Zellen zwischen 1:500 bis 1000 schwankt, und ein Verhältnis von 1:400 bei öfterer, außerhalb der Verdauungszeit wiederholter Zählung Bedenken erwecken muß. Bei der Leukämie ist dies Verhältnis derart verschoben, daß in vielen Fällen schon auf 8—10—20 rote 1 farbloses kommt, ja ein Verhältnis von 1:2, selbst von 1:1 ist von zuverlässigsten Autoren beschrieben worden. Fleischer und Penzoldt fanden sogar ein Verhältnis von 1,15 weißen zu 1,05 roten und Sörensen von 1,70 weißen zu 1,175 roten Blutkörpern.

Die zuerst von Virchow 1845 als eine besondere Krankheit beschriebene, von Vogel im Jahre 1849 zum ersten Male am Lebenden diagnostizierte Bluterkrankung befällt in der Mehrzahl das männliche Geschlecht zwischen dem 30.—40. Lebensjahre. Unter den Ursachen werden chronische Infektionskrankheiten wie Syphilis und Malaria, ferner chronische Darmkartarrhe, Alkoholismus und ganz besonders traumatische Einflüsse genannt. Die Dauer der Krankheit beträgt in der Regel 1—2 Jahre; es kommt aber auch ein rapider Ablauf in wenigen Tagen oder Wochen vor. Das Bild auf Taf. III, 16 stammt von einem solchen, 1892 von mir beobachteten Falle. Der 68jährige Mann sollte etwa $\frac{1}{4}$ Jahr vor der Krankmeldung einige Male starke Durchfälle gehabt haben; er besorgte aber seinen anstrengenden Briefträgerdienst bis 2 $\frac{1}{2}$ Wochen vor seinem Tode. Es handelte sich um eine fast rein lymphatische Form — alle Lymphdrüsen zeigten Hyperplasie —, die Milz war normal groß, das Knochenmark kaum verändert. Besonders bemerkenswert war ausgebreitete Lymphombildung im Herzen. v. Jaksch sah bei einem Fall von primärem Thymussarkom ein rasch letal endigendes Krankheitsbild entstehen, das der lymphatischen Leukämie entsprach; ich beobachtete das gleiche bei einem 50jähr. Manne, der an einem mächtigen Magenkrebs zugrunde ging. Ich halte es aber nicht für richtig, solche Fälle der „Leukämie“ zuzurechnen.

Seither sind von A. Fraenkel u. a. mehrere gleichartige Fälle beschrieben worden; ich selbst habe schon über 4 eigene Beobachtungen berichtet, deren stürmischer fieberhafter Verlauf die Annahme einer akuten Infektionskrankheit aufdrängte; im Oktober 1899 sah ich den 5. Fall und bis jetzt im ganzen 8 Fälle.

Eine sichere Diagnose der Leukämie ist nur durch die mikroskopische Untersuchung des Bluts möglich. Der ent-

nommene Blutstropfen erscheint bisweilen normal, öfter aber blaßrötlich, dünn fleisch-wasserfarben, seltener schokoladenartig. In ausgesprochenen Fällen belehrt der erste Blick über die beträchtliche Vermehrung der farblosen Blutkörper. Auch fallen an diesen sofort große Verschiedenheiten auf. Es zeigen sich sowohl mehr oder weniger erhebliche Größenunterschiede, als Abweichungen in der sonstigen morphologischen Erscheinung. In der Regel findet man neben kleinen und mittelgroßen Leukozyten, die eine zarte Granulierung darbieten, manche Zellen, die deutlich stärker lichtbrechende, gröbere Körnungen enthalten.

Die roten Blutzellen sind blasser als gewöhnlich und nicht selten in ihren Größenverhältnissen wechselnd. Blutplättchen sind meist reichlicher als normal vorhanden.

Bei einiger Übung ist man, nach Ansicht zahlreicher Autoren, denen ich durchaus beipflichte, meist imstande, schon aus der genaueren Betrachtung des frischen Präparats eine Diagnose der speziellen Form zu stellen, je nachdem die Beteiligung von Milz, Knochenmark oder Lymphdrüsensystem überwiegt. Handelt es sich zur Hauptsache um eine Vermehrung jener farblosen Gebilde, die etwa so groß wie die normalen Erythrozyten sind, so wird man in der Annahme nicht fehlgehen, daß das Drüsensystem vorwiegend betroffen ist (Taf. III, Fig. 16) „lymphatische Form“; erscheinen dagegen die großen Zellen in der Mehrzahl, so muß man in erster Linie an eine Beteiligung des Knochenmarks und der Milz denken (Taf. III, Fig. 14, 15) „myelogene und lienale Form“, an die letztere Möglichkeit, wenn in jedem Gesichtsfeld eine größere Zahl (3—5 und mehr) der mit stark lichtbrechenden Kügelchen gefüllten Zellen auftritt, während das Knochenmark seinen Anteil besonders durch die großen einkernigen Leukozyten wahrscheinlich macht.

Aber gerade der Einblick in die verschiedenartigen Bilder der Leukozyten und das Verhältnis der kleinen, mittleren und abnorm großen zueinander wird erst durch die gefärbten Trockenpräparate ermöglicht, die andererseits auch über die genauere Struktur der fast nie fehlenden kernhaltigen, roten Blutzellen aufklären.

Färbungen.

1. Schnellfärbung mit erwärmter 0,5 % wäßriger oder alkoholischer Eosin- und konzentrierter wäßriger Methylenblaulösung, die nicht erwärmt wird. Die wäßrige Eosinlösung läßt man etwa 8—10 Minuten, die alkoholische 3 Minuten einwirken.

Ähnliche Bilder erhält man bei etwa 15—30 Minuten langer Behandlung mit erwärmter Chenzinskyscher Lösung. Läßt man diese Farblösung bei 24 Stunden im warmen Raum oder in der Nähe des Ofens einwirken, so erhält man ein sehr unterrichtendes Bild. Eosinophile und basophile Körnungen treten gut hervor, ebenso die Kerne der roten Blutzellen. Die so gewonnenen Bilder unterscheiden sich durch die schärferen Umrisse der einzelnen Zellen von den schnellgefärbten.

2. Färbung mit Ehrlichs Triacidlösung 2—6 Minuten lang, ohne zu erwärmen. Nach meiner Erfahrung treten bei 2 Minuten langer Färbung die eosinophilen Körnungen kaum, die neutrophilen noch garnicht hervor; nach 4 Minuten werden erstere deutlich, letztere aber sichtbar. Nach 6 Minuten ist ein sehr scharfes Bild gewonnen. Dasselbe gibt über das Verhältnis der roten und farblosen und der verschiedenen Formen der letzteren zueinander vortrefflichen Aufschluß und läßt, wie schon oben erwähnt, außer den Kernen der roten Blutzellen die neutrophile Körnung der polynukleären und großen einkernigen Zellen, sowie die eosinophilen Granula der gleichen Gebilde sehr prägnant hervortreten. (Taf. III, Fig. 13.)

3. In 20—24 Stunden liefert die Färbung mit Ehrlichs Eosin- und Hämatoxylinlösung (Taf. III, Fig. 15) hervorragend instruktive Bilder. Die Umrisse aller Elemente sind sehr scharf, die Farben der verschiedenartigen Zellen und Kerne derart different abgetönt, wie dies mit anderen Methoden kaum zu erreichen ist. Ganz besonders zart und aufgelöst sind die Kernfiguren, vor allem die Chromatinnetze an den Kernen der großen einkernigen Zellen. Über die Färbung der einzelnen Blutzellen habe ich schon oben gesprochen. Ich empfehle diese Methode besonders warm.

4. Durch 6—8 stündiges Färben in 5 % Karbolglyzerin, das mit Eosin und pikrinsaurem Ammon gesättigt ist, werden die roten Blutzellen gelb, die eosinophilen Granula intensiv rot gefärbt. Hierdurch ist der Beweis erbracht, daß letztere nichts mit Hämoglobin zu tun haben.

5. Die Färbung nach Jenner (S. 146 und Taf. III, Fig. 14) ergibt besonders lehrreiche Bilder.

Färbung des frischen Blutpräparats.

Von Interesse ist es, gelegentlich auch mal auf das frische, eben dem Kranken entnommene Blutpräparat die Farblösungen einwirken zu lassen. Beschickt man zunächst den Rand des Deckgläschens mit 2—3 Tropfen 0,1—0,5 % wäßriger Eosinlösung und

saugt behufs rascheren Durchfließens an der gegenüberliegenden Kante mit Fließpapier an, so sieht man sehr bald die roten Blutzellen einen deutlich gelblichen Ton annehmen; vor allem aber beobachtet man nach und nach eine oft intensiv werdende Färbung der eosinophilen Granula. Wechselt man nun und läßt auf gleichem Wege verdünnte Methylenblaulösung nachfließen, so sieht man hier und da begierige Aufnahme des Farbstoffs von andern Granulis. Verschiedene Male hatte ich in solchen Präparaten differente Körnungen in einer Zelle vor Augen. Ich hebe dies ausdrücklich hervor, da Ehrlich ein solches Vorkommen in einer Zelle (am Trockenpräparat!) ausschließt. Aber auch Rieder hat, wie ich später fand, ähnliche Bilder bei akuter, durch Injektion proteinhaltiger Bakterienextrakte erzeugter Leukozytose an Trockenpräparaten beobachtet und solche Zellen als „ambophile“ bezeichnet.

Diagnostische Schwierigkeiten. Die Diagnose der ausgebildeten Leukämie ist durchaus leicht und sicher zu stellen; man begegnet aber von Zeit zu Zeit Fällen, wo der Verdacht der Leukämie durch eine Reihe grob klinischer Symptome nahegelegt wird, ohne daß die Untersuchung des frischen und mancher gefärbten Präparate die Diagnose sichert. In solchen Fällen haben wiederholte sorgfältige Blutkörperchenzählungen stattzufinden. Zu diesen gehört aber in der Regel noch mehr Übung wie zur Färbetechnik, ganz abgesehen davon, daß die Zählung der farblosen Blutkörper mehr Fehlerquellen einschließt als die der roten; hat man es mit einem wohlgelungen gefärbten Präparat zu tun, so ist schon hiermit eine ziemlich genaue Schätzung des Verhältnisses der weißen zu den roten möglich. Man muß dann eine große Reihe von einzelnen Gesichtsfeldern mit Hilfe des Okularnetzmikrometers durchzählen, also mindestens 1200 Stück. Das ist sehr wohl ausführbar. Auf diese Weise kann man auch, wie ich dies vorhin schon bei einem Falle angab, das Zahlenverhältnis der verschiedenen Leukozytenformen mitbestimmen.

Wesentlich vereinfacht würde die Diagnose, wenn es gelänge, eine bestimmte Art von Zellen als charakteristisch für Leukämie nachzuweisen. Kurz nach der Entdeckung der eosinophilen Zellen und der Beobachtung ihres gehäuferten Vorkommens bei der Leukämie glaubte man in ihrem Auftreten ein wichtiges differentialdiagnostisches Zeichen erblicken zu dürfen. Jahrelange Nachprüfungen haben den Wert dieses

Symptoms sehr eingeschränkt. Es hat sich gezeigt, daß auch unter vielfachen anderen Bedingungen die eosinophilen Gebilde reichlich im Blute Nichtleukämischer, z. B. bei Asthmatikern, auftreten können. Auch die Annahme, daß die Mastzellen nur bei Leukämischen zu beobachten seien, hat sich als trügerisch erwiesen. Dagegen hatte schon Ehrlich in den großen mononukleären, neutrophilen Zellen (Myelozyten) ein bemerkenswertes Zeichen für die Diagnose der Leukämie erblickt, zumal wenn daneben eosinophile Zellen und kernhaltige rote Blutkörperchen zu beobachten sind. Lange vor ihm hatten Eberth u. a. die auffälligen Eigenschaften der großen einkernigen Leukozyten hervorgehoben. Schon im ungefärbten Präparate — u. U. erst nach Essigsäurezusatz —, weit charakteristischer an gefärbten, besonders an den Eosin-Hämatoxylin-Bildern fallen dem aufmerksamen Beobachter Leukozyten auf, die im normalen Blute gar nicht oder doch nur äußerst selten sich zeigen. Es sind große Zellen, um das Doppelte und mehr größer, als ein gewöhnliches, farbloses Blutkörperchen, die in der Regel nur einen auffallend großen, häufiger wandständig als in der Mitte gelegenen Kern führen; derselbe nimmt meist sichelförmig den Hauptteil des Zelleibes ein. Bisweilen ist er auch gelappt, zwerchsackähnlich, weit seltener von vielgestalteter Art. Die mit Hämatoxylin gefärbten Kerne zeigen fast durchweg ein ausgebildetes Netzwerk, dessen chromatinreiche Balken lebhaft gefärbt sind und das hellere Protoplasma in den Lücken durchscheinen lassen. Von H. F. Müller wurde zweifellos indirekte Teilung dieser Zellen nachgewiesen. Da diese schon im normalen Knochenmark vorkommenden Zellen im leukämischen Knochenmark in großer Zahl angetroffen werden, so ist es wohl nicht ungerechtfertigt, diese ein- und großkernigen Zellen als „Knochenmarkzellen“ (Myelozyten) zu betrachten und anzunehmen, daß sie bei der Leukämie von hier ausgeschwemmt werden (Mosler, Neumann u. a.). (Siehe hierzu Taf. III, Fig. 15, c.) Ebenso wie die polynukleären Leukozyten zeigen die Markzellen ein deutlich gekörntes Protoplasma um den Kern und ebenso gibt es auch drei Arten: neutrophile, basophile und eosinophile Myelozyten.

Es fragt sich, ob das Auftreten dieser „Markzellen“ im

Blut im Zweifelsfalle als unbedingt ausschlaggebend für die Diagnose der Leukämie anzusehen ist. Ich glaube die Frage mit Vorbehalt bejahen zu dürfen. Eine einzige gegenteilige Beobachtung muß zwar den Wert dieses Zeichens einschränken. Ich selbst habe schon oben einen Fall berührt, der eine sehr blasse, mit lebhaften Knochenschmerzen behaftete Frau betraf. Hier zeigte das mikroskopische Bild in jedem Gesichtsfeld einzelne „Markzellen“, die sogar hier und da eine schwache neutrophile Körnung führten, auch bestand deutliche Poikilozytose. Und doch ist hier angesichts der raschen und dauernden, durch Schonung und Eisenarsenwasser herbeigeführten Heilung der Schluß geboten, den Fall als eine mit Anämie kombinierte Chlorosis gravis zu deuten.

Weder das vermehrte Auftreten eosinophiler Zellen noch das Erscheinen einer mäßigen Anzahl der sogenannten Markzellen darf daher als unbedingt ausschlaggebend für die Diagnose der Leukämie gelten. Wohl aber ist ein gehäuftes Vorkommen dieser im gesunden Blute selten oder gar nicht auftretenden einkernigen großen Zellen in Verbindung mit deutlicher Vermehrung der eosinophilen Zellen von größter Bedeutung für diese Diagnose. Daß die Markzellen ebenfalls eosinophile Körner führen können, hoben wir schon hervor; diese Art scheint bisher nur im leukämischen Blute beobachtet zu sein.

Endlich verdienen die Bewegungserscheinungen der Leukozyten besondere Beachtung. In der Norm zeichnen sich die mehrkernigen Leukozyten durch ihre lebhaftere Beweglichkeit vor den einkernigen aus. An den gewöhnlichen mehrkernigen eosinophilen Zellen bemerkt man die gleiche Beweglichkeit. Dagegen zeigen die „Markzellen“ am warmen Objektisch keinerlei Bewegung.

Als einen ziemlich seltenen Befund trifft man im leukämischen Blute vereinzelte Charcotsche Kristalle an. Im ganz unveränderten Blute habe ich sie auch nicht gefunden, wohl aber sah ich sie mehrere Male in größerer Zahl im frisch entnommenen Blute auftreten, nachdem ich wäßrige Eosin- und Methylenblaulösung zugesetzt hatte. Eine Bedeutung für die Diagnose kommt dieser Erscheinung nicht zu.

Für gewöhnlich werden sie nur im faulenden leukämischen Blut angetroffen. Die faulige Zersetzung des Blutes ist aber, wie die obige Beobachtung zeigt, keine notwendige Vorbedingung für ihr Auftreten.

Als Leukanämie hat Leube ein Krankheitsbild bezeichnet, bei dem im Blut die Zeichen der perniziösen Anämie und Leukämie vergesellschaftet sind. Ich kann nicht finden, daß wir diese Namen nötig haben, und möchte nach meiner eigenen Beobachtungsreihe annehmen, daß derartige Mischformen gar nicht so selten sind.

Akute Leukämie.

Bei der sog. „akuten Leukämie“ trifft man vorwiegend die einkernigen Leukozyten in großer Zahl an. Nach acht eigenen Beobachtungen scheint es mir nicht richtig, eine besondere Art von Lymphozyten als charakteristisch anzusprechen. In dem Bilde (Taf. III) habe ich den Befund von zwei Fällen wiedergegeben, die sich klinisch sehr ähnelten; bei dem einen sind vorwiegend die kleinen, beim anderen die mittleren und großen einkernigen Zellen vermehrt. Wichtig ist, daß in allen Fällen die mehrkernigen Leukozyten an Zahl zurücktreten. Und ich hebe ausdrücklich hervor, daß ich auch bei meinen letzten Beobachtungen fast ausschließlich die Lymphozyten vermehrt fand, obwohl in dem Falle neben allgemeiner starker Lymphdrüenschwellung eine enorme Leber- und Milzschwellung bestand (s. Fig. 37).

Ob das Krankheitsbild, das wir als akute Leukämie bezeichnen, wirklich als akute Form der Leukämie anzusehen ist, scheint mir fraglich.

Über die Ursachen der leukämischen Blutveränderung sind wir noch nicht aufgeklärt. Die Frage, ob es sich um eine selbständige Bluterkrankung mit verzögertem Zerfall oder vielleicht an sich schon widerstandsfähigeren Leukozyten handelt (Löwit), oder ob die blutbereitenden Organe selbst undicht geworden und nicht mehr imstande sind, dem frühzeitigen Austritt unfertiger Elemente zu verhindern (Virchow), ist zurzeit noch ungelöst. Vielleicht sind beide Annahmen zutreffend, und handelt es sich sowohl um eine Hyperplasie und abnorme Durchlässigkeit der blutbereitenden Organe, als um verminderten Leukozytenzerfall im zirkulierenden Blute. Fest steht, daß an den Blutbildungsstätten selbst eine

rege Zellenbildung durch Teilung zu beobachten ist (Bizzozero), ein Umstand, der gegen die Löwitsche Theorie spricht. Auch findet man fast in jedem Fall von Leukämie eine mehr oder weniger vorgeschrittene Hyperplasie der 3 blutbildenden Organe, der Milz, der Lymphdrüsen und des Knochenmarks. Letzteres ist besonders in den langen Röhrenknochen und im Sternum, aber auch an den Rippen und Wirbeln stark verändert. Es erscheint nach Neumann, dem wir in erster Linie die Kenntnis verdanken, entweder eiterähnlich (blaß-grünlich) oder von mehr homogener Himbeerröte — pyoide oder lymphadenoide Form. In der Regel handelt es sich um

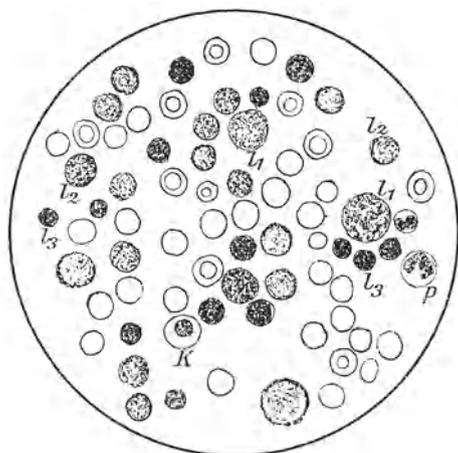


Fig. 37.

Akute Leukämie. V. 350.

l_1 , l_2 u. l_3 große, mittlere und kleine Lymphozyten; p polynukleärer Leukozyt; k kernhaltiges rotes Blutkörperchen.

Mischformen, bei denen alle blutbildenden Systeme Veränderungen darbieten, es wechselt nur die Intensität des Krankheitsprozesses an den verschiedenen Orten, indem an der einen Stelle ein Nachlaß, an einer anderen ein heftigerer Fortschritt zu beobachten ist. Die Frage, welches Organ am meisten ergriffen ist, wird in der Regel aus dem Blutbefund beantwortet werden können.

Zugunsten der Löwitschen Theorie wird meist der Fall von Leube und Fleischer herangezogen, der bei der Autopsie keinerlei Abweichungen in Milz und Drüsen, wohl aber die lymphadenoide Veränderung des Knochenmarks darbot. Aber auch diese Beobachtung ist keineswegs eine feste Stütze für jene Theorie. Denn es

bleibt die Frage ungelöst, weshalb hier die Ablagerung der im Blute angehäuften Leukozyten in Drüsen und Milz unterblieben ist, die doch sonst stets sekundär — nach Löwit — bei Leukämie eintreten soll. Daß selbst bei hochgradiger Leukämie die Mark-erkrankung ganz fehlen kann, haben Fleischer und Penzoldt erwiesen.

III. Leukozytose.

Im Anschluß an die Leukämie wollen wir kurz noch der Krankheitsbilder gedenken, die zu Verwechslungen mit ihr Anlaß geben können. Außer manchen anderen der Leukämie ähnelnden Erscheinungen, von denen später die Rede sein wird, kann eine nur vorübergehende Vermehrung der Leukozyten den Verdacht einer bestehenden Leukämie nahelegen. Zahl und Art derselben muß die Frage entscheiden.

Bei der Leukozytose beobachten wir eine mehr oder weniger bedeutende, meist nur vorübergehende Vermehrung der auch im normalen Blut zirkulierenden farblosen Zellen. Die Vermehrung ist selten hochgradig, indes hat v. Jaksch eine Leukozytose bei Kindern mit dem Verhältnis von 1:12 beschrieben.

Die Bedingungen, unter denen die Leukozytose auftreten kann, sind teils physiologischer, teils pathologischer Art.

1. Physiologische Form.

Während der Verdauungsperiode tritt in der Regel eine deutliche Vermehrung der farblosen Elemente ein. Nach den übereinstimmenden Untersuchungen wird dieselbe aber weder regelmäßig, noch bei demselben Individuum in gleichem Grade beobachtet.

Bei gesunden Menschen beginnt die Vermehrung der Leukozyten in der Regel kurz nach der Mahlzeit und erreicht nach 3—4 Stunden die Höhe, die etwa um 3000 die gewöhnliche, in 1 cmm enthaltene Zahl von 8000 überragt. Das Verhältnis der mononukleären und polynukleären Zellen bleibt dabei meist unverändert.

Die Verdauungsleukozytose ist bei Gesunden mehr ausgebildet als bei Kranken, zumal solchen, die an Verdauungsstörungen leiden; insbesondere hat man beim Magenkrebs

häufig die physiologische Leukozytose vermißt, während sie beim Ulcus ventr. stets vorhanden zu sein scheint. Nachprüfungen von vielen Seiten sind hier wünschenswert. Zweifellos festgestellt erscheint die Tatsache, daß die Verdauungsleukozytose bei Kindern weit höhere Grade erreicht als bei Erwachsenen, und daß sie bis zu einem gewissen Grade der Eiweißzufuhr parallel geht.

Hierin darf man vielleicht die Erklärung für das Zustandekommen der Verdauungsleukozytose suchen; es ist sehr wohl möglich, daß von den Umwandlungsprodukten des Eiweißes, besonders von dem Pepton, ein Reiz auf die Leukozyten ausgeübt wird.

Durch Versuche an Hunden, die Pohl mit Beobachtung einer 18stündigen Fastenzeit anstellte, um die allmähliche Resorption der im Darm noch enthaltenen Nahrungsmittel abzuwarten, wurde ermittelt, daß nur nach der Einfuhr eiweißartiger Substanzen in der Regel eine deutliche Leukozytose auftrat. Dieselbe begann 1 Stunde nach der Nahrungsaufnahme und erreichte spätestens in der 3. Stunde das Maximum.

Ferner ist die physiologische Leukozytose in der Schwangerschaft, und zwar besonders in der zweiten Hälfte, zu beobachten. Erstgebärende zeigen sie regelmäßig, während bei Mehrgebärenden Ausnahmen vorkommen. Schon Virchow stellte eine von Monat zu Monat ansteigende Vermehrung der Leukozyten bei Schwangeren fest und brachte die Erscheinung mit der zunehmenden Erweiterung der Lymphgefäße des Uterus, dem lebhafteren Stoffwechsel und dem Anwachsen der Inguinal- und Lumballymphdrüsen in Verbindung. Sorgfältige Zählungen Rieders, der 31 Schwangere nach 14—16stündiger Nahrungsenthaltung untersuchte, ergaben bei 20 Schwangeren lebhaftere Leukozytenschwankungen von 10—16 000 und im Mittel eine Steigerung der Zahl auf etwa 13 000 im cmm. Etwa $\frac{1}{3}$ aller Leukozyten gehörte den mononukleären Formen an.

Regelmäßige, oft beträchtliche Leukozytose kommt endlich bei Neugeborenen vor. Die Zahl der farblosen Zellen übertrifft nach Hayem, Rieder u. a. die für den Erwachsenen geltende Norm um das 2—3fache. Die höchsten Zahlen finden sich in den ersten 3—4 Tagen nach der Geburt, alsdann beginnt eine Verminderung, so daß bisweilen die Zahl der Er-

wachsenen erreicht wird. In der Regel findet aber bald wieder rasches Ansteigen statt, und hält sich die Zahl auch in der 2. und 3. Woche noch auf einer um 50% vermehrten Höhe. Die Vermehrung betrifft sowohl die ein- wie mehrkernigen Formen, in der Regel die ersteren, besonders die kleineren in auffällig höherem Grade. Auch zeigt sich meist eine merkliche Steigerung der eosinophilen Zellen.

Außerdem ist bei den Neugeborenen die Zahl der Erythrozyten, die zum Teil noch kernhaltig sind, und der Hämoglobingehalt mehr oder weniger auffällig (um 25—30%) erhöht. Auch treten nicht selten „bunte“ Formen und Mikrozyten auf.

Eine ausreichende Erklärung für diese höchst bemerkenswerten Abweichungen steht noch aus. Der Umstand, daß sowohl die Zahl der roten als farblosen Blutzellen, sowie der Hämoglobingehalt beträchtlich erhöht sind, legt die Vermutung nahe, daß wir es beim Neugeborenen mit einer allgemeinen Überproduktion zu tun haben, die dazu dienen soll, die Widerstandsfähigkeit des eben dem mütterlichen Organismus entschlüpften jungen Wesens zu erhöhen, und ihm einen Reservefonds zur Verfügung läßt, der bei den plötzlich veränderten Lebensbedingungen und bei der stets zu beobachtenden relativ bedeutenden Gewichtsabnahme vielleicht notwendig ist.

2. Pathologische Form.

Die krankhafte Leukozytose kommt regelmäßig bei chronisch-kachektischen Störungen, nach schweren Blutverlusten und kurz vor dem Exitus vor. Weit wichtiger aber ist die Tatsache, daß sie auch als Begleiterscheinung vielfacher, insbesondere der mit Eiterung einhergehenden Entzündungen nachweisbar wird. Demnach kann man eine kachektische und eine akute entzündliche Leukozytose unterscheiden.

Die kachektische Leukozytose.

Bei kachektischen Zuständen bietet das Blut mehr oder weniger deutlich die Erscheinungen der Hydrämie dar; diese bildet sich nach Blutverlusten eher aus, wenn mehrere kleine, als einmalige große Blutungen stattgefunden haben. Bei jeder Hydrämie kommt es zu einer vermehrten Lymphzufuhr (Cohnheim und Lichtheim), die zu einer Erhöhung der Leukozytenziffer im Blute führt. Lymphdrüsen-

schwellungen spielen wohl kaum eine Rolle. Die chronische hydrämische Leukozytose kann in weiten Grenzen schwanken. Erhöhungen auf 20—30 000 im cmm sind beobachtet. Der Anteil, den die verschiedenartigen Leukozytenformen an der Vermehrung nehmen, wechselt, insofern bald die einkernigen, bald die polynukleären auffällig vermehrt sind. Das letztere scheint bei der karzinomatösen Kachexie die Regel zu bilden.

Worauf die **terminale Leukozytose** beruht, ist nicht klar. Möglicherweise spielt das Sinken des Blutdrucks, vielleicht auch die Einwirkung gewisser toxischer Produkte dabei eine Rolle. Jedenfalls steht ihr Vorkommen außer Zweifel und ist hierauf auch die Beobachtung zurückzuführen, daß in manchen Fällen von perniziöser Anämie, bei der sonst die Leukozytenzahl eher eine Einbuße erleidet, gegen das Lebensende hin ein Ansteigen der Ziffer eintritt.

Die akute entzündliche Leukozytose.

Das Verhalten der entzündlichen Leukozytose ist besonders in den letzten 6 Jahren eingehender erforscht worden, seitdem Curschmann das Interesse für diese Erscheinung von neuem durch die Mitteilung der Tatsache belebt hat, daß bei perityphlitischen Eiterungen regelmäßig eine nennenswerte Leukozytose einsetzt. Curschmann glaubte aus seinen Beobachtungen folgern zu können, daß die Bildung eines (perityphlitischen) Abszesses mit Sicherheit anzunehmen sei, wenn die Zahl der Leukozyten über 22 000 steige. Zahlreiche Nachprüfungen von anderer und unserer Seite haben diese Annahme im wesentlichen bestätigt. Nur will ich nicht unterlassen darauf hinzuweisen, daß ich nach beiden Richtungen Ausnahmen beobachtet habe und — was in praktischer Beziehung wichtig ist — vor allem bei vorhandenem, durch Inzision gesichertem Abszeß niedrige Leukozytenwerte.

In einem Falle hatte ich auf Grund einer niedrigen Leukozytenzahl die Diagnose auf Intussuszeption gestellt, während die Operation einen kleinen Abszeß mit Nekrose des Coecums ergab, und bei einem zweiten perityphlitischen Senkungsabszeß wurden 40 ccm Eiter durch Inzision entleert, und war dieser Eingriff empfohlen worden, obwohl die Zahl der Leukozyten nie die Grenze von 15 000 überschritten hatte.

Andererseits haben wir in mehreren Fällen Leukozytenwerte bis zu 23 200 gefunden und die Inzision nicht angeraten — obwohl wir bei gesichertem Abszeß die Entleerung grundsätzlich zu befürworten pflegen — weil die sonstigen klinischen Zeichen nicht im geringsten zu dem Eingriff auffordern konnten. Trotz solcher Ausnahmen kann man es aber als Regel aufstellen, daß bei perityphlitischem Abszeß die Leukozytenzahl 22 000 und darüber beträgt. Nach unseren eigenen, nach Hunderten zählenden Beobachtungen schwankten die Werte in der Regel zwischen 26 000—42 000.

Auch bei andersartigen (bakteriellen) Eiterungen findet man ganz gleichartige Steigerungen der Leukozytenzahl. Bei zahlreichen Untersuchungen fanden wir folgende Werte:

| | | |
|------------------------------------|--------------------|---------------------------|
| bei Tonsillarabszeß bis | 26 000 | |
| - Empyem | 30 500—35 700 | |
| - subphren. Abszeß | 42 900—46 000 | (2 mal nur 12—15 000!) |
| - Leberabszeß | 24 400 und darüber | |
| - parametr. Abszeß | 28 000 und darüber | |
| - puerperaler Thrombophlebitis bis | 70 000. | |

Es ist aber von Bedeutung, daß die entzündliche Leukozytose auch bei solchen akuten Infektionskrankheiten beobachtet wird, bei denen es nicht zur Abszedierung kommt. Es ist längst bekannt, daß bei der akuten kroupösen Pneumonie eine erhebliche Leukozytose auftritt. Die Vermehrung setzt hier schon wenige Stunden nach dem Schüttelfrost ein, erreicht rasch die Höhe von 20—30, ja 60 000 Zellen im cmm, sinkt dann bisweilen, hält sich aber bis zur Krise stets erheblich über der Norm und geht erst mit dem Temperaturabfall noch weiter herab, um bald und häufiger unmittelbar nach der Krise, bald erst einige Tage später die normale Zahl wieder zu erreichen. In letal verlaufenden Fällen ist die Vermehrung bisweilen nicht so stark ausgebildet, immerhin sah ich einen Fall von Dreilappen-Pneumonie tödlich enden, obwohl die Leukozytenzahl bis auf 72 000 stieg! Ein bestimmter Parallelismus zwischen dem Grade der Leukozytose und der lokalen und allgemeinen Krankheitserscheinungen ist bisher nicht sichergestellt. Die Vermehrung selbst betrifft in der überwiegenden Mehrzahl die mehrkernigen Formen,

während die eosinophilen Zellen in der Regel fehlen, die Lymphozyten sogar relativ vermindert sein können. Ein Wiederaansteigen der nach der Entfieberung abgesunkenen Leukozytenzahl ist neben leichten Temperaturerhebungen oft das erste Zeichen eines beginnenden Empyems.

So gut wie regelmäßig findet man ferner eine beträchtliche Leukozytose bei der akuten Nephritis; mir sind hier häufig Werte von 22500—41200 begegnet. Endlich ist hervorzuheben, daß die epidemische Cerebrospinalmeningitis stets von akuter Leukozytose begleitet ist. Auf der Höhe der Krankheit haben wir meist Zahlen zwischen 25—40000 beobachtet; mehrmals selbst bis 66000!

Mehr oder weniger starke Vermehrung der Leukozyten ist ferner konstant beobachtet bei Sepsis, Puerperalfieber, Erysipel, akutem Gelenkrheumatismus, Diphtherie, Febris recurrens und Osteomyelitis. Von manchen Autoren ist ferner auf eine lebhaftere Leukozytose nach der Injektion von Tuberkulin aufmerksam gemacht (Botkin) und besonders eine auffällige Vermehrung der eosinophilen Zellen hervorgehoben.

Im Gegensatz hierzu ist durch zahlreiche Untersuchungen erwiesen, daß bei Typhus abdominalis eine entzündliche Leukozytose nicht nur fehlt, sondern eine Verminderung der Leukozyten (auf 5000—3300 im cmm) die Regel ist. Die Verminderung betrifft vor allem die mehrkernigen Zellen; sie findet sich in allen Stadien des Unterleibstyphus und schwindet erst mit der Genesung. Höhere Leukozytenzahlen bis 12 und 15000 sind stets durch Komplikationen — eitrige Bronchitis, Otitis u. s. w. — bedingt.

Eine Erklärung dieses Verhaltens ist um so schwieriger, als Buchner das Typhusbazillenprotein als stark chemotaktisch bezeichnet.

Widersprechend lauten die Angaben für Scharlach, bei dem v. Limbeck und Pick nie, Rieder fast regelmäßig Leukozytose festgestellt. Ohne jede Andeutung von Leukozytose verlaufen ferner die tropische Malaria (4300—7600), die tuberkulöse Pleuritis, Meningitis und die allgemeine Miliartuberkulose sowie nach der Untersuchung von 3 eigenen die Fälle von chronischer Lymphomatose. Bei tuberkulöser Meningitis beobachteten wir nur 1mal ein Ansteigen der Leukozyten bis zu 20000.

Als diagnostisch wichtiges Moment ist also zu betonen, daß die bisherigen Ermittlungen gerade zur Entscheidung der nicht selten sich aufdrängenden Differentialdiagnose zwischen kroupöser Pneumonie und Typhus abdom. einerseits und eitriger und tuberkulöser Meningitis andererseits beitragen können. In beiden Fällen wird ein eben normaler oder subnormaler Befund an Leukozyten die Diagnose zugunsten des Typhus bez. der tuberkulösen Erkrankung entscheiden können.

Nur muß man sich gegenwärtig halten, daß auch bei der tuberkulösen Meningitis gelegentlich höhere Leukozytenwerte gefunden werden können, wenn es zu starker eitriger Exsudation gekommen ist.

Um einen Einblick in das Wesen der entzündlichen Leukozytose zu gewinnen, hat man das Experiment zu Rate gezogen. v. Limbeck sah hochgradige Leukozytose nach Injektion von Bakterienkulturen, besonders des Staphylococcus eintreten, Binz und Meyer lehrten den Eintritt erheblicher Leukozytenvermehrung nach der Darreichung ätherischer Öle, Pohl nach Gewürzen u. s. f. kennen, Buchner u. a. machten es wahrscheinlich, daß nicht die toxischen (Zersetzungs-) Produkte der Bakterien, sondern in erster Linie oder gar ausschließlich die Proteine (Eiweißstoffe) derselben, die von Pfeffer erforschte positive Chemotaxis, d. h. eine Anlockung der Leukozyten bewirken. Der Umstand, daß nach der Exstirpation der Milz ebenso wie bei obigen Versuchen neben dem Auftreten kernhaltiger roter Blutzellen auch eine beträchtliche Leukozytose beobachtet wird, könnte für die oft empfohlene Annahme einer Reizwirkung sprechen, von der die „blutbereitenden“ Organe betroffen würden. Immerhin könnte die Vermehrung der Leukozyten aber auch durch die Aufnahme der Wanderzellen oder durch eine rasche — innerhalb der Blutbahn, Löwit — stattfindende Zellteilung bewirkt sein. Mit ersterer Hypothese würde Ehrlichs Lehre in Widerspruch stehen, da nach ihm stets nur einkernige Zellen dem Blute zugeführt werden, die überwiegende Mehrzahl der bei akuter Leukozytose gefundenen farblosen Zellen aber zweifellos polynukleärer Art ist. Indes wissen wir, daß die Umwandlung der ein- mehrkernigen Zellen ziemlich rasch erfolgt.

Der Umstand, daß der Ausgang derjenigen Krankheiten, bei denen die entzündliche Leukozytose überhaupt vorkommt, bei beträchtlicher Vermehrung günstig, bei Verminderung der Leukozyten ungünstig verläuft, legt die Vermutung einer „heilsamen“ Einrich-

tung nahe. Eine befriedigende Erklärung der akuten entzündlichen Leukozytose steht aber noch aus.

Beobachtungen des Blutes am warmen Objektisch zeigen bei Leukozytose durchweg eine lebhaftere Beweglichkeit der Leukozyten, die zur Hauptsache polynukleärer Art sind. Im Gegensatz dazu zeichnen sich die meist großen einkernigen granulierten Zellen, deren gehäuftes Vorkommen für Leukämie bis zu einem gewissen Grade charakteristisch ist, durch nahezu völliges Fehlen jeglicher amöboider Bewegungserscheinungen aus.

IV. Pseudoleukämie. Lymphomatosis.

Die klinischen Veränderungen, die bei dieser Krankheit zu beobachten sind, ergeben nicht selten eine überraschende Ähnlichkeit mit dem Bilde der echten Leukämie. Gerade hier ist die mikroskopische Untersuchung des Blutes in vielen Fällen von ausschlaggebender Bedeutung für die Diagnose. Trotz der oft bedeutenden Hyperplasie zahlreicher, nicht verkäsender Lymphdrüsen und der nicht selten ansehnlichen Vergrößerung der Milz und Druckempfindlichkeit der Knochen ergibt die Mikroskopie des Blutes entweder, zumal im Beginn, nicht die geringste Abweichung von der Norm oder später eine dem Grade der Anämie entsprechende Verminderung der Erythrozyten auf 1,5—2 Millionen bei nur geringer Vermehrung der farblosen Elemente. Der Hämoglobingehalt ist der gesunkenen Blutkörperzahl entsprechend herabgesetzt. Die Veränderung entspricht also den Zeichen, die der sekundären Anämie zukommen. Von Interesse ist, daß wir selbst bei mehreren monatelang beobachteten Fällen von Lymphomatose stets abnorm niedrige Leukozytenzahlen gefunden haben; dieselben bewegten sich meist um 3000, selten bis zu 3500.

Ab und zu beobachtet man Kranke mit Drüsen und Milzschwellung, bei denen der mikroskopische Blutbefund zweifeln läßt, ob man es mit einer Leukämie oder Pseudoleukämie zu tun hat. Auf den ersten Blick erkennt man eine beträchtliche Vermehrung der farblosen Zellen. Die genauere Zählung ergibt aber nur ein Verhältnis z. B. von 1:160; sieht man dann im gefärbten

Präparat kernhaltige rote und den Markzellen ähnliche Bilder, so ist die Entscheidung nicht leicht oder sogar unmöglich.

Die Pseudoleukämie kommt 2–3 mal häufiger bei Männern als bei Frauen vor und kann jedes Lebensalter befallen. Der von manchen Seiten als möglich bezeichnete Übergang in echte Leukämie ist durchaus nicht sicher erwiesen. Die sehr zutreffende Bezeichnung der Pseudoleukämie wurde dem (zuerst von Hodgkin beschriebenen) Krankheitsbilde von Wunderlich gegeben.

V. Hämoglobinämie.

Bei dieser erst in den letzten Jahrzehnten genauer studierten Krankheit treten höchst charakteristische Veränderungen des Bluts auf, die einen mehr oder weniger bedeutenden Zerfall roter Blutkörper anzeigen. Sie ist beobachtet nach Vergiftungen mit chloresäuren Salzen, Naphthol, Pyrogallussäure, Salzsäure, Arsenwasserstoff, Sulfonal, Phenacetin, Antifebrin, Antipyrin, frischen Morcheln, oder im Anschluß an akute und chronische Infektionskrankheiten (Scharlach, Typhus, Malaria und Syphilis), ferner nach der Einwirkung hoher Hitze- und Kältegrade und nach der Transfusion von Tierblut auf den Menschen, endlich spontan als sog. paroxysmale oder intermittierende Form. Besonders disponierte Personen werden nach heftigeren Muskelanstrengungen (und zwar nur nach Fußtouren!) oder bei plötzlicher Kälteeinwirkung von der Krankheit betroffen, die mit Frost und großer Hinfälligkeit beginnt, rasch zu anscheinend schweren Allgemeinstörungen und zu deutlicher Hämoglobinurie (s. u.) führt, aber in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle mit rascher Genesung endet, bis nach einiger Zeit durch ähnliche Ursachen ein neuer Anfall hervorgerufen wird.

Läßt man das mit einem blutigen Schröpfkopf oder einer Spritze (S. 17, Blutkultur) entnommene Blut solcher Kranken in einem Reagensglas — am besten im Eisschrank — 20 bis 24 Stunden ruhig stehen, so zeigt das Serum statt des gewöhnlichen hellgelblichen Farbentons eine deutlich rubinrote Farbe.

Bei den an „paroxysmaler Hämoglobinurie“ leidenden Personen ist auch eine rein lokale Blutveränderung hervorzu rufen. Umschnürt man den Finger eines solchen Kranken und taucht denselben je $\frac{1}{4}$ Stunde lang in eisgekühltes und darnach in laues Wasser, so kann man schon in einer dünnen, kapillaren Schicht nach der Abscheidung des Serums den rubinroten Farbenton wahrnehmen (Ehrlich).

Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß die Rotfärbung des Serums durch das aus den roten Blutzellen ausgetretene Hämoglobin bedingt ist.

Mikroskopisch findet man in dem frisch entnommenen Blute — auch in dem des abgeschnürten Fingers — geringe Neigung der Erythrozyten zu Säulenbildung, deutliche Poikilozytose und mehr oder weniger zahlreiche, auffällig blasse oder ganz entfärbte Scheiben, die sog. (Ponfickschen) Schatten. Auf diese ist besonders zu achten, da sie bei keiner anderen Bluterkrankung vorkommen, also als sichere Zeichen der hämoglobinämischen Veränderung aufzufassen sind.

Nach Ponficks Untersuchungen kann die Poikilozytose ganz fehlen und nur die Schattenbildung auftreten, indem das Hämoglobin gleich aus den unzerfallenen Scheiben ausgelaugt wird.

In den meisten klinischen Fällen ist die Blutveränderung so bedeutend, daß Milz und Leber, die zunächst zur Aufnahme der Zerfallelemente dienen, nicht mehr ausreichen, und der Überschuß auch den Nieren zugeführt wird. In der Leber erfolgt die Umsetzung des Hämoglobins in Gallenfarbstoff, der in abnorm reicher Menge im Harn — ohne gleichzeitiges Auftreten von Hämoglobin! — erscheinen kann. Ist die Auflösung des Hämoglobins beträchtlicher, so erscheinen neben dem vermehrten Gallenfarbstoff auch die Blutkörpereschlacken im Harn; es kommt zur Hämoglobinurie!

Spektroskopisch wird durch den Nachweis der in dem abgeschiedenen rubinroten Blutserum deutlich vorhandenen O-Hb-Streifen die Diagnose gesichert.

In nicht seltenen Fällen von Hämoglobinämie, besonders in denen, die auf Vergiftungen mit chlorsauren Salzen u. a. Körpern folgen, kommt es mit der fortschreitenden Blutkörperchenauflösung zur Entwicklung einer ausgesprochenen Methämoglobinämie. Das (von Hoppe-Seyler, Külz und Hüfner genauer erforschte) Methämoglobin stellt eine Sauerstoffverbindung des Blutfarbstoffs dar, bei der zwar gleiche Mengen Oxygens, aber in erheblich festerer Anordnung vorhanden sind.

Der Körper ist besonders durch einen kräftigen Absorptionsstreifen in der Mitte des roten Spektrumteils (Fig. 32c)

charakterisiert, neben dem gleichzeitig die beiden O-Hb-Streifen noch erhalten sein können. Der nach rechts von dem im Grün gelegenen Streifen befindliche Abschnitt des Spektrums ist meist ganz ausgelöscht. Man findet den Streifen in der frisch entnommenen und mit Wasser versetzten Blutprobe, in dem in der Kälte abgeschiedenen Serum und im Harn.

Sein Auftreten ist durch die sepia- oder schokoladenfarbene Blutbeschaffenheit schon für das bloße Auge wahrscheinlich.

Bei Tieren (Hunden) habe ich 1887 nach Vergiftung mit chlor-sauren Salzen die Methämoglobinämie schon im zirkulierenden Blut der Ohrgefäße zuerst spektroskopisch nachgewiesen. Ich halte es sehr wohl für möglich, daß man auch beim Menschen in ausgesprochenen Fällen dieselbe Beobachtung am Ohr machen kann. Eine solche Feststellung hat außer dem unmittelbaren diagnostischen Werte eine hohe wissenschaftliche Bedeutung, da Stokvis die Entwicklung des Methämoglobins nur außerhalb des zirkulierenden Bluts als möglich zugibt, eine Annahme, die zwar schon von Marchand auf Grund großer Versuchsreihen durch ein umständlicheres Verfahren widerlegt war, sich aber durch die Spektroskopie des zirkulierenden Bluts im Ohr rasch und sicher als irrig erweisen läßt.

Die Demonstration des Methämoglobinspektrums kann man für klinische Übungen einfach und rasch so vorbereiten, daß man zu einer frischen Blutlösung ein Stückchen rotes Blutlaugensalz zusetzt. Es tritt dann meist sofort der Absorptionstreifen im Rot auf, während die O-Hb-Streifen schwächer werden oder ganz verschwinden.

VI. Kohlenoxydvergiftung.

Bei der Diagnose dieser Vergiftung spielt das Spektroskop eine noch bedeutungsvollere Rolle. Bei dieser wird der Sauerstoff aus seiner Hämoglobinverbindung verdrängt und CO-Hämoglobin erzeugt, das zur O-Aufnahme unfähig ist. Sowohl das arterielle als venöse Blut nehmen dabei eine hellkirschrote Farbe an.

Mikroskopisch finden sich keine unzweideutigen Veränderungen des Bluts; wohl aber kann man mit dem Spektroskop charakteristische, für die CO-Vergiftung absolut

beweisende Erscheinungen feststellen. Während die beiden zwischen den Linien D und E liegenden Absorptionsstreifen des Oxyhämoglobins bei Zusatz verdünnter Schwefelammoniumlösung sofort verschwinden und einem einzigen Streifen Platz machen, der dem O-freien, reduzierten Hämoglobin entspricht, bleiben die beiden bei CO-Vergiftung sichtbaren, ebenfalls in Gelb und Grün liegenden, aber einander genäherten Absorptionsstreifen bei Schwefelammoniumzusatz unverändert erhalten (s. Fig. 32, a u. b). Bei allen spektroskopischen Untersuchungen ist es zweckmäßig, das zu untersuchende Blut mit Kontrollproben zu vergleichen. Daher erwähne ich, daß man sich CO-haltiges Blut jeden Augenblick dadurch verschaffen kann, daß man mittels einer gebogenen Glasröhre Leuchtgas für einige Augenblicke durch normale Blutlösung streichen läßt.

Die CO-Vergiftung wird am häufigsten durch die aus unvollkommenen Heizungsanlagen, in Eisenhütten und bei der Koksfabrikation entweichenden Gase und durch Leuchtgas bewirkt. Dyspnoe, Sopor, Krämpfe sind die HAUPTERSCHEINUNGEN, die in erster Linie auf die infolge O-Mangels eintretende Erstickung zurückzuführen sind.

VII. Mikroorganismen im Blut.

Über die im zirkulierenden Blut vorkommenden Bakterien und tierischen Parasiten ist in dem 1. Abschnitt alles Wissenswerte angegeben. Hier sei nur kurz darauf hingewiesen, daß im menschlichen Blut folgende Mikrobien bisher sicher gefunden sind: die Eiter- und Pneumokokken, *Diplobacillus pneumoniae*, der Gasbazillus und andere anaerobe Bazillen (eigene Beobachtung bei Puerperalfieber), *Tetragenus*, *Proteus* (eigene Beobachtung), Diphtherie-Bazillen, *Meningococcus intracellularis* (eigene Beobachtung), Lepra-, Rotz-, Milzbrand-, Typhus- und Paratyphusbazillen, *Bacterium coli*. (Die Tuberkelbazillen sollen gefunden worden sein; wir haben sie stets vermißt.) Endlich kommen vor die Spirillen der *Febris recurrens et africana*, die Plasmodien der Malaria und die Embryonen der *Filaria sanguinis*, *Actinomyces*, Trypanosomen, *Spirochaete pallida*.

Seltene Blutbefunde.

Bei Lipämie sind ab und zu kleine Fetttröpfchen im Blute gesehen worden, die sich durch ihr stark lichtbrechendes Verhalten, Färbbarkeit mit Osmiumsäure u. s. w. sicher als Fett erwiesen.

Bei Melanämie, die nur als Folge perniziöser Malaria zur Beobachtung kommt, treten während und lange nach dem eigentlichen Anfall kleine Pigmentkörper und große Schollen im Blute auf.

Forensischer Nachweis von Blutspuren.

Die zu gerichtlichen Zwecken bisweilen nötige Untersuchung hat festzustellen, ob gewisse, an Kleidungsstücken, Fußböden, Wänden u. dergl. gefundene rote Flecke von Blut und insbesondere von menschlichem Blut herrühren. Diese Frage ist durch den mikroskopischen Nachweis noch vorhandener Blutkörper oder des Blutfarbstoffs in der Mehrzahl der Fälle zu entscheiden.

Rote Blutkörper sind in der Regel nur in verhältnismäßig frischen Blutspuren zu erkennen. Während frisches, an den oben genannten Gegenständen haftendes Blut einfach dadurch nachzuweisen ist, daß man einige, vorsichtig abgeschabte Bröckelchen oder die mit Blut durchsetzten Fäden u. dergl. in physiologischer Kochsalzlösung aufweicht und die allmähliche Entwicklung unter dem Mikroskope verfolgt, ist bei älteren Flecken die mehrstündige Erweichung der Blutspuren in 30% Kalilauge oder in Pacinischer, von Hofmann modifizierter Flüssigkeit notwendig. Letztere besteht aus 1 Teil Sublimat, 2 Teilen Kochsalz und je 100 Teilen Wasser und Glycerin.

Handelt es sich um stark eingetrocknete Blutspuren, so bringt man Teilchen davon in ein Uhrsälchen und setzt sie der event. mehrstündigen Einwirkung dieser Reagentien aus, oder man schabt mit einer Nadel eine kleine Menge ab, die man unmittelbar auf den Objektträger fallen läßt, setzt 1—2 Tropfen jener Lösungen hinzu und verfolgt unter dem Mikroskop die allmähliche Auflockerung der meist dicht zusammengeklebten Blutscheiben. Gerade die Beobach-

tung der fortschreitenden Entwicklung einer Reihe rund geformter Scheiben aus der anfänglich ungeformten Masse ist charakteristisch. In der Regel ist mit dem Mikroskop eine Entscheidung aber nur dahin zu treffen, ob es sich um rote, von Mensch oder Säugetier stammende Blutkörper handelt, da diese stets kernlos sind, die der übrigen Wirbeltiere (Vögel, Fische, Frösche) aber Kerne führen. Dagegen bleibt es wegen der großen Formähnlichkeit der roten Blutkörper des Menschen und der besonders in Betracht kommenden Haustiere unentschieden, ob es sich um menschliches Blut handelt.

Nur bei frischerem Blut ist diese Entscheidung aus dem Größenvergleich zu führen, da die roten Blutkörper des Menschen ($7,9 \mu$) größer sind als die der Säugetiere, von denen wieder Hunde ($7-7,4 \mu$), Rinder ($6,0 \mu$) und Pferde ($5,8 \mu$) verhältnismäßig die größten Erythrozyten zeigen. Handelt es sich um ältere Blutflecke, so wird man beim Mazerieren mit 30% Kalilauge noch am ehesten der Möglichkeit nahe kommen, die Messung des Durchmessers der entwickelten Blutzellen verwerten zu können. Auffällige Größenunterschiede sind hin und wieder selbst bei jahrelanger Eintrocknung noch sehr wohl zu erkennen, z. B. die Diameterdifferenz zwischen den Blutkörpern des Menschen und deren vom Schafe ($4,5 \mu$). Gerade für solche Fälle ist es aber unbedingt geboten, eine große Zahl von Blutkörpern mikrometrisch zu bestimmen, da ja auch im normalen Blute nennenswerte Größendifferenzen vorkommen.

Rindfleisch hat den bemerkenswerten Rat gegeben, auch auf die Verwechslung kleiner Blutzellen mit den Sporen niederer Pilze (*Achorion Schoenleinii*) Obacht zu geben. Durch ihre größere Widerstandsfähigkeit gegen Säuren und Alkalien sind sie außer anderen, von dem Geübten aus dem mikroskopischen Habitus schon wahrzunehmenden Unterschieden vor den Blutzellen ausgezeichnet.

Das biochemische Verfahren zum Nachweis von Blutspuren nach Uhlenhuth.

Die vorstehende Darstellung zeigt, daß es u. U. sehr schwierig oder gar unmöglich ist, Menschen- und Tierblutspuren sicher zu unterscheiden. Die Uhlenhuthsche Methode tritt hier als wichtiges Hilfsmittel ein; ihre Beweiskraft ist aber bis jetzt auch nur beschränkt. Sie beruht auf der Erkenntnis, daß durch wiederholte Einspritzung des Blutserums eines bestimmten Tieres, z. B. eines Hundes, in das Blut eines anderen Tieres, z. B. eines Kaninchens, sich im letzteren bestimmte Stoffe (Präcipitine) bilden, denen die Eigen-

schaft zukommt, nun aus dem Blutserum desselben Tieres (Hundes) eine Eiweißfällung zu bewirken, während das Blutserum anderer Tiere klar bleibt.

Man wird nicht daran zweifeln können, daß der Methode eine Zukunft beschieden ist; zurzeit bedarf sie aber noch der sorgfältigsten Ausarbeitung.

Die Schwierigkeiten, die sich der einwandfreien Deutung der Erscheinungen bisher entgegenstellten, rühren daher, daß 1. das Blut verwandter Tiere, z. B. Hammel und Ochse, Pferd und Esel, Mensch und Affen u. s. w., und in sehr geringem Grade auch Blut nicht verwandter Tiere sich bei der biologischen Prüfung ähnlich verhält, und daß 2. durch die Untersuchungen von Kister und Wolff u. a. festgestellt worden ist, daß sogar in heterologen Blutlösungen ziemlich rasch — innerhalb 20 Minuten — deutliche Trübung und weiterhin Flockenbildung und Bodensatz beobachtet werden können. Bei der Prüfung eines frisch gewonnenen pechartigen Serums, das von einem mit Pferdeblut vorbehandelten Kaninchen stammte, trat schon nach 20 Minuten eine positive Reaktion in Hammel-, Menschen-, Ochsen-, Pferde- und Schweineblut ein. Allerdings war die Trübung im homologen Blut von Anfang an viel stärker und deutlicher als in den anderen Blutarten. Immerhin war sie auch bei diesen deutlich vorhanden.

Bei dieser Sachlage wird man erklären müssen, daß es heute noch nicht möglich ist, in jedem Falle die Frage nach der Herkunft bestimmter Blutspuren in foro nach der Uhlenhuthschen Methode mit absoluter Sicherheit zu entscheiden.

Der mikroskopische Nachweis des Blutfarbstoffes wird durch die Darstellung der von Teichmann entdeckten Häminkristalle erbracht. Die Bildung derselben beruht darauf, daß das Hämatin mit Chlorwasserstoff, selbst bei Gegenwart geringster Blutspuren, in sehr charakteristischen Kristallformen auftritt. Die Teichmannsche Methode wird am besten folgendermaßen ausgeführt:

Man läßt einen kleinen Tropfen physiologischer Kochsalzlösung auf einem Objekträger bei mäßiger Wärme völlig verdunsten, legt sodann auf die zarte Kristallschicht eine Spur des abgeschabten Bluts oder der mit demselben durchsetzten, möglichst fein zerzupften oder zerriebenen Substanzen und bedeckt sie mit dem Deckglas. Alsdann läßt man zwischen die beiden Gläser vorsichtig so viel Eissig einfließen, daß der Zwischenraum gerade ausgefüllt ist. Jetzt erwärmt man etwa $\frac{3}{4}$ —1 Minute lang über der Flamme, bis sich

Bläschen entwickeln, und setzt bei fortschreitendem Verdunsten tropfenweise weiter Eisessig zu, bis sich ein zarter, rotbrauner Farbenton zeigt. Sobald dies erreicht ist, läßt man in größerer Entfernung von der Flamme die letzten Spuren des Eisessigs abdunsten und bettet zum Schluß, der Aufhellung und Konservierung wegen, das Präparat in Glycerin ein, das man vom Rande des Deckgläschens zuffießen läßt.

Schon mit bloßem Auge erkennt man bei Gegenwart von Blut hier und da unter dem Deckglas verteilte, blutig oder mehr braunrot gefärbte Punkte und Streifen. Nachdem man diese Stellen bei schwacher Vergrößerung eingestellt hat, sucht man bei 250—400facher Vergrößerung die feineren Eigenschaften festzustellen. (Taf. III, 17.)

Die Hämin- oder salzsauren Hämatinkristalle sind hell- oder dunkelbraune, oft mehr braunrötliche, rhombische Tafeln oder Säulen von sehr wechselnder Länge und Breite. Hin und wieder begegnet man auch wetzsteinähnlichen Gebilden von gleichem Farbenton. Die Größe der Kristalle hängt zum Teil von der Art der Darstellung ab; je langsamer und behutsamer man den Eisessig verdunsten läßt, um so zahlreicher trifft man große, bis zu 15 und 18 μ lange Stücke an. Aber in jedem Falle sieht man die verschiedensten Größen, von eben wahrnehmbaren bis zu den eben angegebenen Maßen. Sie liegen teils einzeln, teils in Haufen, oft in der Form des Andreaskreuzes zusammen; sehr häufig lagern sie quer übereinander. Sie sind in Äther, Alkohol und Wasser unlöslich, leicht löslich in Kalilauge, schwer in Säuren und Ammoniak.

Nicht in jedem Fall gelingt ihre Darstellung; ganz abgesehen davon, daß bei mangelnder Vorsicht leicht mal das Deckglas zerspringt, kann die Bildung durch nebenher vorhandenes Fett, Rost oder durch vorgeschrittene Veränderungen des Blutfarbstoffes selbst gehemmt oder unmöglich gemacht werden. Gerade bei der Untersuchung der Faeces auf Blut läßt die Probe oft im Stich; insbesondere, wenn sie auch Bismut enthalten.

Von gleich großer Bedeutung wie der Befund der Häminkristalle ist für die Diagnose alter Blutspuren der spektroskopische Nachweis des Blutfarbstoffes. Es ist schon wiederholt von den beiden, zwischen den Linien D und E des

Sonnenspektrums gelegenen Absorptionsstreifen gesprochen, die eine Oxyhämoglobinlösung jederzeit erkennen läßt. Die beiden Bänder treten selbst bei kaum wahrnehmbarer Färbung der Lösung noch deutlich auf und beweisen mit aller Sicherheit die Gegenwart des Hämoglobins. Vor einer Verwechslung, die nur durch das ähnliche Spektrum des karminsauren Ammoniaks geboten werden könnte, schützt der Versuch, daß bei Zusatz von Schwefelammoniumlösung statt der beiden Streifen des Sauerstoffhämoglobins ein einziges breites, dem reduzierten Hämoglobin eigenes Absorptionsband auftritt, das bei Schütteln der Lösung mit sauerstoffhaltiger Luft wieder den ersteren Platz macht, sowie der andere, daß bei Zusatz von wenig Essigsäure die beiden Streifen verschwinden, die ihnen in Lage und Breite ähnelnden Absorptionsstreifen des karminsauren Ammoniaks unverändert fortbestehen. Sind diese beiden Versuche für Hämoglobin positiv ausgefallen, so ist der unumstößliche Beweis erbracht, daß die vermeintliche Blutspur Blutfarbstoff enthält.

Eine Vorbedingung für das Zustandekommen des eben beschriebenen spektralen Verhaltens ist die Löslichkeit der Blutspur in Wasser sowie das Vorhandensein einer gewissen Menge, die zur Mischung einer $1\frac{1}{2}$ —2 cm hohen Wasserschicht in einem gewöhnlichen Kochröhrchen ausreicht. Man bringt dann das Taschenspektroskop mit dem Spalt möglichst dicht an das Reagensglas und läßt möglichst helles Licht durch die Lösung hindurchgehen.

Handelt es sich nur um minimale, in Wasser lösliche Blutspuren, so ist die Untersuchung mit dem Mikrospektroskop vorzunehmen, das statt des Okulars in den Tubus eingesetzt wird. Die Lösung der Blutspur ist dann in einem möglichst kleinen, von planparallelen Wänden umschlossenen Glaskästchen vorzunehmen und die oft getrübe Mischung durch spurenweisen Zusatz von Ammoniak zu klären. (Globulin wird gelöst.)

Von dem Spektrum des Methämoglobins, das neben den Streifen des Oxyhämoglobins noch einen solchen im Rot führt, haben wir schon S. 180 gesprochen. Gerade bei der forensischen Untersuchung muß man sich daran erinnern, daß das Methämoglobin zu den häufigeren, durch den Einfluß von Sonnenlicht und Luft bedingten Umwandlungserscheinungen des Oxyhämoglobins gehört. Auf Zusatz einer geringen Menge von Schwefelammonium oder Ammoniak verschwindet der

charakteristische Streifen im Rot; dagegen erzeugt Schwefelammon statt der beiden Oxyhämoglobinstreifen das breite Band des reduzierten Hämoglobins, während bei Ammoniakzusatz die beiden Streifen nicht nur fortbestehen, sondern noch deutlicher werden.

Handelt es sich um sehr alte, durch Luft und Licht noch mehr zersetzte, in Wasser unlösliche Blutreste, so kann die spektrale Darstellung des „reduzierten Hämatins“ noch zum Ziele führen.

Die fragliche Blutspur wird zu diesem Zweck in 10–20% Kali- oder Natronlauge (Stokes) oder gesättigter Cyankalilösung (E. Hofmann) so lange, als zur Lösung notwendig, behandelt und die gewonnene Mischung (unverdünnt oder mit Wasser verdünnt) in der schon besprochenen Weise vor den Spalt des Spektroskops gebracht. Bei Gegenwart des reduzierten Hämatins erscheint ein dem Bande des reduzierten Hämoglobins wohl ähnelndes Absorptionsband, das aber 1. mehr nach dem gelben Teil verschoben ist, 2. dadurch sofort seine spezifische Art anzeigt, daß bei Zusatz von etwas Schwefelammoniumlösung — bei der, wie wir wissen, die beiden Oxyhämoglobinstreifen in einen breiten Streifen zusammenfließen — hier umgekehrt das eine breite Band in 2 Teile zerfällt, die schon durch ihre Lage im Grün als besondere Streifen charakterisiert sind.

III. Die Untersuchung des Auswurfs.

Die Erkrankungen der oberen Luftwege und Lungen sind meist von Auswurf begleitet. Hierunter fassen wir alles Sekret zusammen, das durch Räuspern und vorzugsweise durch Husten zum Munde herausbefördert wird. Für gewöhnlich stehen Auswurf und Husten in einem unmittelbaren Abhängigkeitsverhältnis, insofern lebhafter Husten meist reichlichen, seltener und schwacher Husten spärlichen Auswurf befördert. Aber es kommen vielfache Abweichungen vor.

Oft ist der Husten sehr stark, aber „es löst sich nicht“, weil tatsächlich wenig oder nur sehr zähes Sekret vorhanden ist. Oder es erscheint auch bei lebhaftem Husten deshalb nur spärlicher Auswurf, weil die Kranken den größten Teil sofort verschlucken, wie es bei Kindern (bis zum 6. oder 7. Jahre) die Regel, aber auch bei alten, schwachen Leuten oder Schwerkranken (Typhösen, Pneumonikern, Deliranten u. a.) oft der Fall ist. Andererseits werden gar nicht selten schon durch gelinden Husten oder durch einfache Preßbewegungen große Auswurfmenge herausbefördert. (Bronchoblennorrhoe, Bronchiektasien.)

Dem Auswurf kommt meist eine große semiotische Bedeutung zu, da er uns Kunde über die im Innern der Atmungsorgane stattfindenden Krankheitsvorgänge geben kann. Aber es ist klar, daß er außer solchen wesentlichen Bestandteilen eine Reihe unwesentlicher mit sich führen wird, die ihm auf der langen Bahn, die er oft fortbewegt wird, beigemischt worden sind. Zu den ersteren rechnen wir solche Teile, die zum anatomischen Bau gehören und bei entzündlichen und nekrotisierenden Prozessen abgestoßen werden

können, ferner die Gebilde, die als ursächliche Erreger oder Folgeerscheinungen der besonderen Krankheit auftreten; zu der 2. Gruppe solche Elemente, die z. B. aus der Mundhöhle erst dem Auswurf beigemischt oder außerhalb des Körpers durch Unsauberkeit der Speigläser u. s. f. zu dem Sekret gelangt sind.

Für die Beurteilung der wesentlichen Bestandteile des Sputums ist die genaue Kenntnis des anatomischen Aufbaues der Atemwege durchaus notwendig. Wir lassen daher zunächst eine kurze histologische Skizze vorausgehen.

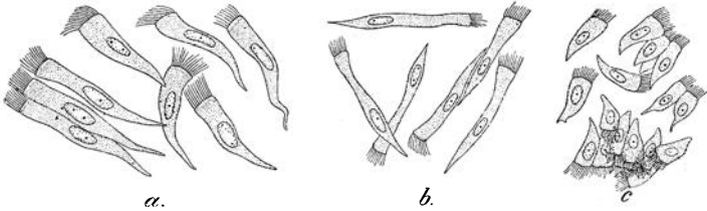


Fig. 38.

Flimmerepithel aus einem Hauptbronchus a, einem feinen Bronchus b, einer Bronchiole c. (Durch vorsichtiges Abschaben der Schleimhaut gewonnen.)
V. 350.

Die Nasenschleimhaut ist in dem beweglichen Teil der Nase von geschichtetem Pflaster-, in der Pars respiratoria von flimmerndem Zylinderepithel ausgekleidet. Ebenso besteht der Überzug der Schleimhaut des Kehlkopfs, der Luftröhre und der größeren Bronchien aus geschichtetem Flimmerepithel, das von schleimbereitenden Becherzellen unterbrochen wird. Nur die hintere Fläche des Kehlkopfs, die vordere Fläche der Gießbeckenknorpel und die wahren Stimmbänder sind von geschichtetem Plattenepithel überdeckt.

Das Epithel der Bronchialschleimhaut (Fig. 38) verliert nach und nach an Schichten und stellt an den feineren Ästen nur eine Lage Flimmerepithels dar, die sich auch auf den Anfang der Bronchiolen fortsetzt. Allmählich aber geht das Flimmerepithel in ein aus kubischen und großen kernhaltigen und kernlosen Zellen gemischtes Epithel über, das in der Nähe der Alveolengänge schon vorwiegend aus dem großen polygonalen Platten-, sog. respiratorischen Epithel besteht. Es ist entwicklungsgeschichtlich festgestellt, daß das Epithel erst bei der Atmung allmählich abgeplattet wird. Bei totgeborenen Kindern findet man an den Alveolen nur kubisches Epithel.

Glatte Muskelfasern begleiten das Bronchialrohr bis zu den Alveolengängen und bilden besonders an den Abgangsstellen der Alveolen einen zarten Ring; außer diesen Muskelfasern ist die Wandung der Alveolengänge reich an elastischen Fasern, die als Ringfasern angeordnet sind, auch den Eingang jeder Alveole ringförmig umspinnen und von da die ganze Alveole durch abgehende Ästchen stützen. Durch den stetigen Übergang benachbarter elastischer Faserringe kommt es zur Bildung der alveolären Septa. Durch Bindegewebe wird der respiratorische Abschnitt der Lungen in kleine und kleinste Läppchen geteilt; in den interlobulären Faserzügen findet man schwarzes Pigment und feinste Kohlepartikel, die durch die Atmung und den Säftestrom dahin gefördert sind.

Die wesentlichen Teile des Auswurfs sind trotz der Erregenschaften der physikalischen Diagnostik oft erst für die Diagnose entscheidend. Bald gelingt es schon mit bloßem Auge, bald erst mit Hilfe des Mikroskops, die charakteristischen Merkmale zu gewinnen. So gibt uns ein stinkendes, mit Gewebsfetzen untermischtes Sputum oft sofort Aufschluß über eine bestehende Lungengangrän, während die physikalischen Erscheinungen über den Lungen vielleicht nur wenig ausgebildet sind, und es kann andererseits die mikroskopische Untersuchung des gefärbten Sputumpräparates die Diagnose der Lungentuberkulose zu einer Zeit sichern, wo die Perkussion und Auskultation die Diagnose dieser Krankheit nicht erlauben. Da solche Fälle durchaus nicht selten vorkommen und das Sputum auch sonst durch mannigfache Eigenschaften, die wir noch kennen lernen werden, den Arzt bei der Diagnose auf den richtigen Weg lenkt, so ist auch heute, wie wir schon hervorhoben, die semiotische Bedeutung des Auswurfs nicht gering zu achten.

Das oben berührte Beispiel deutet schon an, daß sowohl das makroskopische wie das mikroskopische Verhalten des Auswurfs bei der Untersuchung zu berücksichtigen ist. Das erste gibt uns über die gröbere Zusammensetzung des Sputums aus Schleim, Eiter oder Blut, über seine Menge und Form, über Geruch und Reaktion, das andere über die wesentlichen elementaren Bestandteile und unwesentlicheren Beimengungen Aufschluß. Bald kommt der makroskopischen, bald der mikroskopischen Untersuchung die größere Bedeutung

zu. Gar nicht so selten macht das Ergebnis der gröbereren Methode die Ausführung der feineren überflüssig. Jede sorgfältige Sputumuntersuchung hat daher mit der genauen Prüfung des makroskopischen Verhaltens zu beginnen.

Eine zuverlässige Prüfung ist nur möglich, wenn der Auswurf unvermischt in einem sauberen Gefäß aufgefangen wird. Vor den mit Deckel versehenen Porzellannäpfen verdienen die gewöhnlichen Speiwassergläser den Vorzug, da sie am schnellsten und bequemsten ein Urteil über die Menge, Farbe und Schichtenbildung des Sputums zulassen. Nur in manchen Fällen empfiehlt es sich, den Auswurf in höheren, zum Teil mit Wasser gefüllten Standgläsern zu gewinnen, um die Form und Schwere bez. den Luftgehalt der einzelnen Sputa rasch überblicken zu können, im allgemeinen ist es ratsam, den Auswurf ohne jeden Wasserzusatz rein zu gewinnen. Den nicht ans Bett oder Haus gebundenen Kranken ist das Mitführen der Dettweilerschen Speigläser zu raten.

Nachdem man das Sputum im Speiglas besichtigt hat, wird es zur genaueren Untersuchung auf einem Porzellanteller ausgebreitet, der zur Hälfte mit schwarzem Asphaltlack überzogen ist. Man hat stets nur kleine Mengen aus dem Sammelglas zu entnehmen, damit die Ausbreitung in dünnster Schicht auf dem Teller möglich ist. Bei der Durchmusterung hat man mit 2 Präpariernadeln (die unter Umständen nicht aus Metall sein dürfen) die einzelnen Sputa auseinanderzuziehen und die noch zu beschreibenden makroskopisch charakteristischen Unterschiede zu beachten. Jede untersuchte Menge wird abgespült, jede neue in gleicher Weise durchsucht.

Bei der Untersuchung ist im allgemeinen auf folgende Punkte zu achten:

1. Die **Menge** des Sputums. Diese schwankt in weiten Grenzen; von einzelnen Sputis bis zu 1 und mehreren Litern in 24 Stunden. Die größten Mengen werden bei der Bronchorrhoe, beim Lungenabszeß und -brand und beim durchgebrochenen Empyem beobachtet; gerade bei letzterem kann die ausgeworfene Menge bis zu 4 und 5 Litern betragen.

Auch bei starken Hämoptysen ist die Menge nicht selten recht groß.

2. Die **Farbe**, die von der gröberen Zusammensetzung aus Schleim, Eiter und Blut abhängt.

Hieraus ergibt sich die wichtige Einteilung des Auswurfs in schleimige, eitrig-eitrig, seröse und blutige Sputa, und je nach der Art der aus ihrem Mischungsverhältnis abzuleitenden Formen in schleimig-eitrig oder mehr eitrig-schleimige, schleimig-blutige u. s. w. Sputa. Die Farbe ist um so heller und durchscheinender, je schleimiger und wässriger, um so undurchsichtiger, je zellenreicher das Sputum, mögen überwiegend rote Blutkörper oder Eiterzellen zu seiner Bildung beitragen.

Am häufigsten sind folgende Formen des Auswurfs:

Das einfach schleimige Sputum — das *Sputum crudum* der Alten — ist von glasigem oder mehr grauweißem Aussehen und bald von dünnflüssiger, bald von zäherer, fadenziehender Beschaffenheit. Je nachdem es leicht oder erst nach stärkerem Husten entleert wird, ist sein Luftgehalt verschieden. Es tritt bei jedem akuten Katarrh der oberen Luftwege und beim Asthma bronchiale auf, wird aber auch bei älteren Katarrhen der Nasenrachenhöhle in zäher, bisweilen mit eingetrockneten Borken untermischter Art entleert.

An dem schleimig-eitrigem Auswurf, dem *Sputum coctum* der Alten, ist zu unterscheiden, ob er einen mehr homogenen Charakter darbietet, oder die aus Schleim und Eiter bedingte Zusammensetzung schon auf den ersten Blick an der gröberen Trennung dieser Bestandteile erkennbar ist. Das erstere, innig gemischte, schleimig-eitrig, gelblich-weiße Sputum, bei dem der Schleimgehalt überwiegt, wird bei Ablauf jedes einfachen Katarrhs der oberen Atemwege, die andere Form in vielen Fällen chronischer Bronchitis und besonders bei der Phthisis pulmonum beobachtet. Hier aber macht sich meist das Überwiegen des Eiters stärker bemerkbar. Man spricht daher von einem eitrig-schleimigen Sputum.

Dasselbe kommt in 2 Formen vor, deren bemerkenswerter Unterschied darauf beruht, ob der Eiter zusammenfließt oder

in getrennten Einzelsputis abgegrenzt zu Boden sinkt. Im ersten Falle zeigt der frische Auswurf die gröbere Zusammensetzung aus eitrig geballten, gelben oder mehr gelbgrünlichen Sputis und Schleim; erst nach einiger Zeit tritt eine Trennung ein, der Eiter senkt sich zu Boden und fließt zu einer mehr homogenen Masse zusammen, während sich die Schleimschicht darüber fast klar absetzt oder der dünnere Schleim von dickeren Fäden durchzogen ist.

Dies Verhalten wird am häufigsten bei Bronchiektasien und bei der Blennorrhoe beobachtet, kommt aber auch bei den Formen chron. Lungenphthise vor, die mit schwerer allgemeiner Bronchitis u. s. f. verlaufen.

Kann darnach diese Art des eitrig-schleimigen Sputums nicht als charakteristisch für einen Krankheitsprozeß bezeichnet werden, so erlaubt die Beobachtung der zweiten schon eher eine bestimmtere Diagnose. Schon von alters her sind die „münzenförmigen“ (nummulata) Sputa als bemerkenswerte Äußerungen der Phthise angesehen. Diese Bedeutung ist ihnen auch heute noch zuzuerkennen, denn sie kommen fast ausschließlich bei dieser Krankheit vor. Am deutlichsten ist der Befund, wenn nur der Kaverneninhalt ausgeworfen wird und die katarrhalischen Erscheinungen zurücktreten. Die münzenförmigen Sputa haben oft ein äußerst großes Volum, sodaß $\frac{1}{2}$ —1 Eßlöffel von einem einzigen nahezu gefüllt wird; ihre Farbe ist meist schmutzig-gelb oder gelbgrünlich.

Rein eitriger gelber Auswurf wird am häufigsten beim Lungenabszeß und durchgebrochenen Empyem entleert, kommt aber auch bei der Bronchoblennorrhoe vor; meist sondert sich der Eiter in 2 Schichten mit oberer seröser, unterer rein eitriger Lage.

Blutiger Auswurf findet sich, hellrot und nicht selten etwas schaumig, bei Blutungen aus Lungenkavernen oder aus den in die Trachea oder einen Bronchus durchgebrochenen Aortenaneurysmen. Mit Schleim gemischt bei Fremdkörpern in den Luftwegen. Grob mit Schleim oder Eiter gemischte blutige Sputa werden regelmäßig nach Ablauf einer stärkeren phthisischen Blutung beobachtet. Mehr gleichmäßig blutig gefärbte, eitrige Sputa kommen bei Phthisikern mit stärkerer Infiltration vor; dagegen können einzelne Blutstreifen schon dem gewöhnlichen „Nasenrachensputum“ vom Pharynx her

beigemengt sein, besonders wenn starker Hustenreiz vorherrscht. Schmutzig braunrote, durch Zersetzung des Blutfarbstoffes mißfarbene Sputa finden wir bei Lungengangrän. Häufiger als diese wird das innig mit Schleim gemischte blutige Sputum der Pneumoniker beobachtet, das als rostfarbenes, rubiginöses, pathognomisches Interesse beanspruchen kann. Es nimmt bisweilen bei verzögerter Lösung der Entzündung durch Umwandlungen des Blutfarbstoffes einen mehr gesättigt gelben oder grasgrünen Farbenton an, oder es geht, wenn die gefürchtete Komplikation des (entzündlichen) Ödems zur kroupösen Pneumonie hinzutritt, in ein mehr bräunliches bis zwetschenbrüharfarbenes Sputum über. Reinblutig oder zäh-schleimig, mit Blut vermischt ist der Auswurf bei Lungeninfarkten, er gleicht häufig genau dem von Pneumoniern.

Himbeergeleeartig erscheint das Sputum nicht selten bei Neubildungen der Bronchien oder des Lungengewebes, seltner auch bei Hysterie (E. Wagner).

Rein seröses Sputum ist durchscheinend weißlich-flüssig und zeichnet sich durch seinen hohen Eiweißgehalt aus. Es ist infolge der mühsamen Entleerung durch die beigemengte Luft oft grob oder fein schaumig. Es wird am häufigsten bei dem gewöhnlichen Lungenödem, seltner bei der *Expectoration albumineuse* nach Pleurapunktion, bei Herzfehlern und Geschwülsten der Brusthöhle beobachtet. Bei dem entzündlichen Lungenödem ist es mehr oder weniger blutig gefärbt und erscheint dann „zwetschenbrühartig“ (s. o.).

3. Die **Zähigkeit** des Sputums wird vorwiegend durch den beigemengten Schleim bedingt. Äußerst zähe ist in der Regel das Sputum bei Pneumonie, Asthma und Neubildungen. Es hängt so fest zusammen, daß man die einzelnen der Untersuchung zu unterwerfenden Teile oft abschneiden muß.

4. Der **Geruch** ist meist fade, bei der fötiden Bronchitis mehr oder weniger übelriechend, bei Gangrän geradezu aashaft stinkend. Der aus einem durchgebrochenen Empyem entleerte Eiter riecht oft nach altem Käse. (v. Leyden.)

5. Die **Reaktion** ist meist alkalisch.

Makroskopische Untersuchung.

Breitet man das Sputum in der oben beschriebenen Weise auf einem Teller aus, so kann man mit bloßem Auge eine Reihe weiterer Eigentümlichkeiten erkennen.

1. „**Linsen**“. In den eitrig-schleimigen, besonders in und zwischen den münzenförmigen, zu Boden gesunkenen Sputis der Phthisiker finden sich diese Körper, „die berühmten *Corpuscula oryzoidea*“ der Alten. Es sind stecknadelkopf- bis linsengroße, weißgelbliche, undurchsichtige Gebilde, die bald mehr abgeplattet, bald bikonvex erscheinen und völlig abgeglättet sind. Sie lassen sich aus der Umgebung leicht mit Nadeln oder der Pinzette herausnehmen und zwischen Objektträger und Deckglas durch mäßigen Druck in eine durchsichtige Schicht abplatteln. Es empfiehlt sich, nur ein kleines Bröckelchen, höchstens von Stecknadelkopfgröße, zu dem Präparat zu verwenden. Schleimig überzogene Semmelkrümchen können zu Verwechslungen Anlaß geben¹⁾. In der Regel bemerkt man schon bei dem Zerdrücken unter dem Deckglas den Irrtum. Die echte „Linse“ läßt sich wie Käse zerdrücken, die Brotkrume gleitet unter dem Deckglas heraus. Auch kleine Dittrichsche Pfröpfe (s. u.) können linsenartig erscheinen. Das Mikroskop entscheidet. Durch ihren Gehalt an elastischen Fasern und Tuberkelbazillen sind die Linsen von hohem diagnostischen Wert (s. Mikroskop. Befund).

2. **Fibringerinnsel**. Diese finden sich fast bei jeder kroupösen Pneumonie vom 3.—7. Tage der Krankheit, also während der Hepatisation. Es sind schmale, weißgelbliche oder mehr gelbrötliche Fäden von 2—3 mm Dicke und $\frac{1}{2}$ bis mehreren Zentimetern Länge. Nicht selten zeigen sie öftere Verästelung. (So fand ich bei einer typischen Pneumonie ein baumartig verästeltes Gerinnsel von 12 cm größter Länge.) Die kürzeren Fäden sieht man bei aufmerksamem Durchsuchen verhältnismäßig leichter als die längeren, weil diese nicht selten etwas zusammengerollt sind; durch Schütteln mit Wasser

¹⁾ Diesem Irrtum war s. Zt. Gruby verfallen, der Stärkemehlkörner als „eigentümliche Tuberkelsphären“ beschrieb. Schon F. Simon deckte den Fehler auf. (Virchow.)

im Reagensglas kann man die Gerinnsel bisweilen eher auffinden. Die Zahl der Gerinnsel ist sehr wechselnd; nicht selten findet man 20—30 und mehr in 24 Stunden. Durch ihre Aufquellung und Lösung in Essigsäure wird der Faserstoffcharakter erwiesen.

In höchst imposanten Formen, „**Bronchialbäumen**“, Fig. 39, treten diese Gerinnsel bei der kroupösen oder fibrinösen Bron-

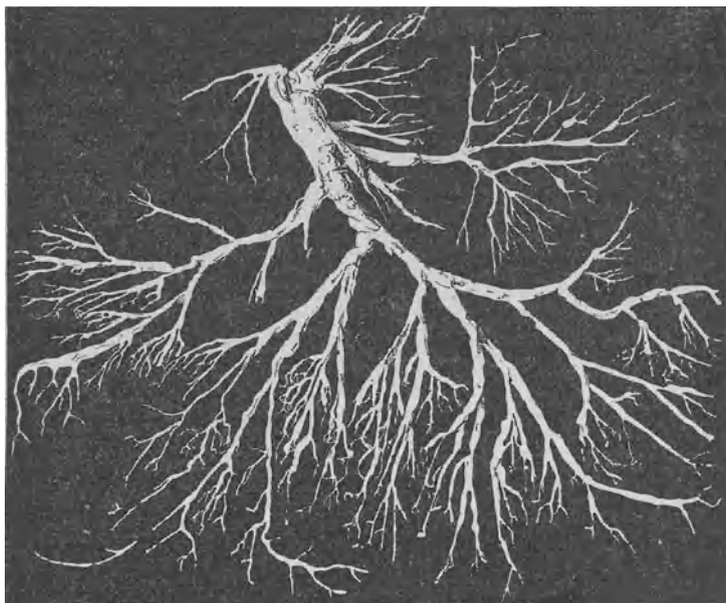


Fig. 39.

Gerinnsel bei kroupöser Bronchitis. Natürl. Größe.
Nach einem Photogramm gezeichnet.

chitis auf. Sie sind hier in der Regel nur spärlich vorhanden, erreichen aber gelegentlich eine solche Größe, daß man mit Sicherheit auf die Verlegung eines erheblichen Abschnittes des Röhrensystems schließen kann. Diese baumartig verzweigten, meist weißen, hin und wieder mehr weißrot gefärbten Gerinnsel stellen sich häufiger als röhrenförmige, selten als solide oder wandartig glatte Gebilde dar. Sowohl der Hauptast wie die Verzweigungen zeigen gar nicht selten Ausbuchtungen, die zum

Teil wohl von Luft herrühren. Ab und zu findet man in den Röhren selbst blutigen oder doch blutuntermischten Inhalt; häufiger sind sie einfach lufthaltig. Sie sind regelmäßige Begleiter der oben genannten Krankheit, kommen aber auch bei der Diphtherie vor. Bisweilen findet man solche Gebilde wochen- oder gar monatelang täglich im Auswurf und muß darnach suchen, wenn Kranke unter heftigen erstickungsartigen Erscheinungen sich bei der Expektoration zu plagen haben. Von Ungeübten werden sie leicht übersehen, da sie oft nicht als deutliche Gerinnsel, sondern in einen mehr oder weniger dicken Knäuel aufgerollt im Sputum erscheinen, der den Kundigen schon durch die eigentümliche, gekautem rohem Fleisch ähnelnde Beschaffenheit auf die richtige Fährte leitet. Durch Schütteln in Wasser gelingt es leicht, den Knäuel zu entwirren und den verästelten Gerinnselbaum freizulegen. Findet man beim Durchmustern des Sputums weder diese Knäuel, noch einzelne fadenförmige Gebilde, so ist in jedem Fall von kroupöser Bronchitis oder Pneumonie das vorsichtige Auswaschen des Sputums in einem Speiglas anzuraten.

3. **Curschmannsche Spiralen.** In dem glasig-schleimigen oder mehr zäh-serösen, schleimig-schaumigen Auswurf der an Bronchialasthma leidenden Kranken, sehr selten bei anderen Krankheiten der Bronchien, findet man bei einer gewissen Regelmäßigkeit kleinflockige oder fein zylindrische Gebilde, die sich durch ihre grauweiße oder mehr weiß-gelbliche Farbe und oft schon mit bloßem Auge wahrnehmbare spiralige Drehung oder Querstreifung von der Umgebung abheben.

Die genauere Beschreibung u. s. f. siehe bei „Sputum beim Bronchialasthma“.

4. **Dittrichsche Pfröpfe.** In dem gelb- oder mehr grünlich-eitrigen Bodensatz des Sputums bei fötider Bronchitis und Lungengangrän (seltener beim chronischen Lungenabszeß und im phthisischen Sputum) finden sich meist zahlreiche, weiß-gelbliche, zugeglättete, stecknadelkopf- bis bohngroße Bröckel, die sich leicht aus der Umgebung mit einer Nadel herausnehmen lassen. Sie sind äußerst übelriechend, haben käsige Konsistenz und lassen sich ziemlich leicht zerdrücken. Außer einer üppigen Mundhöhlen-Pilzflora enthalten sie vorwiegend Fettkristalle und bisweilen Monaden.

5. Größere **Gewebsfetzen** findet man fast ausschließlich beim Lungenbrand. Sie erscheinen als graugelbe oder mißfarbene, bisweilen deutlich schwarze, in schleimigem Eiter eingebettete Fetzen, deren Natur erst durch das Mikroskop festzustellen ist, da sie in der Regel nur ein bindegewebiges, seltener ein elastisches Gerüst erkennen lassen.

6. **Verkalkte Konkreme**te, Membranfetzen des Blasenwurms u. s. f. sind seltener im Sputum zu beobachten. Sie sollen im Anhang Berücksichtigung finden.

Mikroskopische Untersuchung.

Diese führt nur dann zu einem günstigen Ergebnis, wenn eine sorgfältige Durchmusterung vorangegangen ist und sichert erst manche Deutung, die bei der bloßen Besichtigung nur als wahrscheinlich gelten konnte.

Im mikroskopischen Bilde können wir finden:

1. **Rote Blutzellen.** Nach einer wirklichen Blutung erscheinen diese nicht nur unverändert in der Form, sondern auch in ihrer geldrollenartigen Gruppierung. Im rubiginösen Auswurf liegen sie seltener in der Säulenform, sondern mehr getrennt nebeneinander. In älteren Sputis kommen außer den normalen vielfach „Schatten“ vor.

2. **Farblose Blutzellen** bez. Eiterkörperchen bilden die Mehrzahl aller das Sputum zusammensetzenden Elemente. Ihre Größe wechselt, ebenso die Form. Sie sind fast durchweg mehrkernig und bieten überwiegend die neutrophile Körnung dar; nur in dem Sputum der Asthmatiker sind massenhafte eosinophile und ziemlich zahlreiche basophile Leukozyten regelmäßig anzutreffen (s. o. S. 151—153). W. Teichmüller schreibt dem vermehrten Auftreten von eosinophilen Zellen im Sputum Tuberkulöser eine prognostisch günstige Bedeutung zu, eine Ansicht, die nicht unwidersprochen geblieben ist.

Die Leukozyten haben die Eigenschaft, verschiedenartige Stoffe in ihren Zelleib aufzunehmen. Kohlepigment, veränderten Blutfarbstoff u. a. sieht man häufig intracellular. Außerdem ist es nicht unwahrscheinlich, daß der größte Teil der als „Alveolarepithelien“ angesprochenen Zellen mannigfach veränderte Leukozyten darstellt. Das Protoplasma zeigt

sehr häufig feine oder grobkörnige, durch die starke Lichtbrechung charakteristische Verfettung. Andere Zellen bieten ebenfalls eine bemerkenswerte Grobkörnigkeit dar; hier zeigen aber die Kügelchen einen auffallend matteren, dem zerdrückten Nervenmark ähnlichen Glanz. Deshalb wurden sie von Virchow als Myelintröpfchen bezeichnet. Auch außerhalb von Zellen kommen diese großen matten Kügelchen vor. Die Gestalt der sie beherbergenden Zellen ist bald rund, bald eiförmig, andermal mehr polygonal. Neben den Tröpfchen sind ein oder mehrere bläschenförmige Kerne sichtbar. (S. Taf. III, 18.)

Derartige Zellen kann man fast in jedem Sputum, auch in dem Nasenrachensputum sonst völlig Gesunder antreffen. Mit Recht ist daher gegen die Deutung dieser Zellen als Alveolarepithel immer von neuem Widerspruch erhoben. Namhafte Kliniker und pathologische Anatomen (E. Wagner, Cohnheim) haben auf die Unzuverlässigkeit der für den epithelialen Charakter geltend gemachten Gründe mit Nachdruck hingewiesen. Gleichwohl scheint auch heutzutage größere Neigung zu bestehen, die epitheliale Deutung für die richtigere zu halten. Bei der Besprechung der „Herzfehlerzellen“ werden wir auf diese Streitfrage zurückkommen.

3. Epithelien. Entsprechend dem verschiedenartigen Epithel der in Betracht kommenden Schleimhäute finden wir sowohl Platten-, als Zylinder- und Flimmerepithel im Auswurf. Ersteres kommt schon reichlich in dem Nasenrachensputum (Morgen- oder Choanensputum) vor; Zylinderzellen sind besonders im ersten Stadium bei akutem Katarrh der oberen Luftwege und heftigen Hustenanfällen häufig, Flimmerzellen zwar selten, aber im allgemeinen nicht so selten anzutreffen, wie dies meist angegeben wird. In den ersten Tagen des akuten Katarrhs (Schnupfenfieber u. dergl.) und noch eher bei einem heftigen Asthmaanfall begegnet man häufig auch dem Flimmerepithel. Man darf das Präparat nur nicht zu rasch verschieben, weil die Flimmerbewegung erst nach längerer Beobachtung des Bildes zur Wahrnehmung zu kommen pflegt, auch muß man möglichst frisch ausgehustete Sputa durchsuchen. Bei der mehr chronischen Bronchitis wird Zylinderepithel selten, Flimmerepithel fast niemals gefunden.

Während die Plattenepithelien ihre Größe und den stark lichtbrechenden Kern fast stets unverändert behalten, zeigen

die Zylinder- und zylindrischen Flimmerzellen die mannigfachsten Gestaltsänderungen. Bald sind sie stark aufgequollen und verglast, bald sind sie in sonderbare Formen verzerrt und mit mehr oder minder großen schwanzartigen Fortsätzen versehen. Dabei ist ihr Protoplasma in der Regel verändert, gröber granuliert, verfettet u. s. f., der Kern aber meist deutlich erhalten.

Die „Alveolarepithelien“ habe ich schon bei Punkt 2 berührt. Ich halte ihren sicheren Nachweis für äußerst schwierig. Man versteht darunter gewöhnlich die fast in jedem Sputum vorkommenden großen, ovalen oder runden, auch polygonalen Zellen, die ein farbloses Blutkörperchen um das 3—6fache übertreffen. Ihr meist großer Zelleib ist grobkörnig und enthält einen oder mehrere „bläschenförmige“ Kerne. Sehr häufig bietet das Protoplasma die — bei den Leukozyten — schon erwähnten feinen, stark lichtbrechenden Fett- oder matt durchscheinenden Myelinkügelchen. Nicht selten sind diese zu eigentümlichen Formen ausgezogen oder zu großen Tropfen zusammengeflossen. Sowohl das Fett und Myelin, wie die in das Protoplasma aufgenommenen Pigmentkörnchen sind oft so dicht angehäuft, daß die Kerne verdeckt werden. Wir kommen bei der Besprechung der Herzfehlerzellen nochmals auf ihre Herkunft und Bedeutung zurück.

4. **Fettiger Detritus**, durch den Zerfall fettig degenerierter Zellen gebildet, kommt häufig in Form feinsten und gröberer Fettröpfchen vor; diese findet man besonders reichlich, wenn das Sputum einen mehr eitrigen Charakter darbietet. Massenhaft tritt der Detritus u. a. im pneumonischen Sputum zur Zeit der Lösung des Infiltrats auf. Eine diagnostische Bedeutung kommt ihm nicht zu.

5. **Elastische Fasern**. (Fig. 40.) Diese kommen bald als vereinzelte, häufiger zu zierlichem Netzwerk angeordnete Fasern zur Beobachtung. Durch ihre scharfen, dunkeln Umrisse — „doppelte Kontur“ —, ihr hohes Lichtbrechungsvermögen und die hervorragende Widerstandsfähigkeit gegen Säuren und Alkalien sind sie vor anderen ähnlichen Gebilden, besonders den Bindegewebsfasern, ausgezeichnet. Der Ungeübte ist Verwechslungen mit Fettkristallnadeln und fremdartigen Beimengungen (Woll- und Leinenfasern) ausge-

setzt. Die Fettnadeln fließen beim Erwärmen zu Fetttröpfchen zusammen, während die elastischen Fasern unverändert bleiben.

Unter Umständen können elastische Fasern von den im Munde zurückgebliebenen Nahrungsresten herrühren; in der Regel sind diese Gebilde gröberer Art und zeigen weder den geschlängelten Verlauf noch die für die Abstammung aus den Lungen charakteristische alveoläre Anordnung.

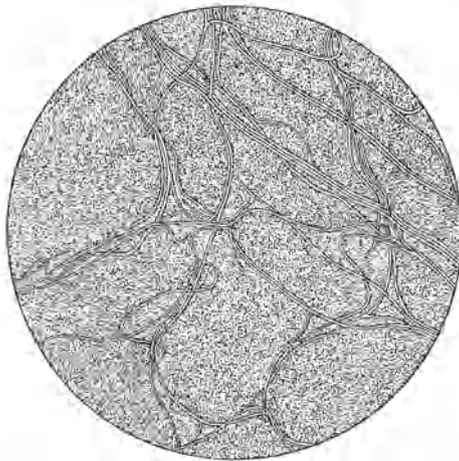


Fig. 40.

Elastisches Faserngespinnst aus einer zerdrückten „Linse“. V. 350.

Am dichtesten kommen die elastischen Fasern in den oben beschriebenen „Linsen“ vor. Hier erscheinen sie im Quetschpräparate meist ohne jeden Zusatz von Essigsäure schon deutlich. Fehlen die Bröckel, so muß man bei der Untersuchung verschiedene Teile des Auswurfs durchsuchen, indem man besonders aus den dichten, grünlich-gelben Massen stecknadelkopfgroße Teile herausnimmt und zwischen Deckglas und Objektträger zerdrückt. Oder man setzt zu einem solchen Präparat etwas 10% Kali- oder Natronlauge.

Läßt auch diese — event. an einigen Präparaten wiederholte — Untersuchungsmethode im Stich, so muß man eine beliebige Menge Sputum, etwa 1 Eßlöffel voll, mit der gleichen

Menge 10% Kali- (oder Natron-) Lauge bis zur Lösung kochen, sodann mit der 4fachen Wassermenge verdünnen und die Mischung im Spitzglas absetzen. Nach 24 Stunden gießt man die obere Flüssigkeit ab und entnimmt aus dem krümligen Satz einige Flocken zur Untersuchung. Die elastischen Fasern leiden bei diesem Verfahren etwas in der Schärfe der Umrisse.

Außer bei der Phthise sind elastische Fasern, abgesehen von den selteneren Ulzerationsprozessen der oberen Luftwege infolge von Lues, hauptsächlich beim Lungenabszeß, seltener bei der Lungengangrän zu erwarten. Beim Abszeß kommen sie bald in weiß- oder graugelblichen, kleinen Pfröpfen oder Flocken des semmelfarbenen oder eitrigen Auswurfs, bald, und das ist in gewissem Grade charakteristisch, in längeren Gewebsfetzen vor, die neben manchen dickeren Bündeln stets ein zierliches alveoläres Netz darbieten.

Beim Brand fehlen häufig die elastischen Fasern, da sie durch ein von Filehne zuerst in diesem Sputum nachgewiesenes trypsinartiges Ferment aufgelöst (verdaut) werden. Indes sind unzweifelhafte Ausnahmen von zuverlässigen Autoren beobachtet, die außer den von Traube zugelassenen Bindegewebsfasern auch dicke, aus elastischen Fasern gebildete Gewebsfetzen beim Lungenbrand feststellten. Ich selbst habe sie bei 85 von mir operierten Lungenbrandfällen in einem Drittel der Fälle nachweisen können und habe bei einer metapneumonischen Lungengangrän etwa 8—10 Tage hindurch die Ausstoßung 5—10 cm langer, grauschwärzlicher Gewebsfetzen beobachtet, worin die elastischen Fasern durchweg gut erhalten waren. „Notwendig ist nur, daß man das fragliche Sputum so frisch wie möglich untersucht.“

Dagegen habe ich die elastischen Fasern bei Bronchiektasien, wobei sie hin und wieder im Sputum auftreten sollen, stets vermißt, es sei denn, daß der Brand hinzugetreten war.

6. **Fibrinöse (Faserstoff-) Gerinnsel.** (Fig. 41.) Die bei kroupöser Pneumonie und Bronchitis mit bloßem Auge wahrnehmbaren Gerinnsel (s. o.) zeigen mikroskopisch deutliche Faserstoffstruktur. Sie bestehen aus sehr zarten und dickeren, stark lichtbrechenden Fäserchen, die, meist parallel zu dichten Bündeln angeordnet, nicht selten zu einem dichten Filz mit-

einander verflochten und von mehr oder weniger reichlichen Leukozytenhaufen umgeben sind. Rote Blutkörper sind gleichfalls oft reichlich vorhanden, nicht selten auch Charcotsche Kristalle.

Die durch die streifige Anordnung nahegelegte Frage, ob es sich nicht um gewöhnliche, fein zusammengelagerte Schleimfädchen handle, wird durch die Fibrinreaktion entschieden. Lösen sich die Fäden bei Essigsäurezusatz oder werden sie durchsichtig, so ist die Diagnose des Fibrins gesichert.

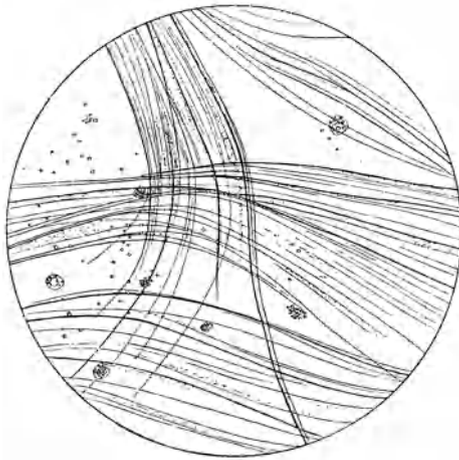


Fig. 41.

Zartes Fibringerinnsel (bei kroup. Pneumonie). V. 350.

Während die pneumonischen Faserstoffgerinnsel ziemlich leicht zu zerzupfen und zu einem Quetschpräparat zu verarbeiten sind, stellen die derberen, bisweilen geschichteten Gerinnsel beim Bronchialkroup diesem Verfahren einen größeren Widerstand entgegen. Meist gelingt es nur, sie in immer kleinere Bröckel zu zerteilen, die aber gewöhnlich nur an einigen Stellen so durchsichtig sind, um die Zusammensetzung aus einem homogenen, glänzenden Balkennetzwerk erkennen zu lassen. Durch Essigsäurezusatz werden die Schollen zum Aufquellen gebracht. (Der feinere, fibrilläre Bau kann aber nur an Schnitten, die von der in Alkohol gehärteten Membran angefertigt sind, erkannt werden.)

7. Curschmannsche Spiralen. (Fig. 49—50.) Die mikroskopische Beschreibung wird beim Asthmasputum gegeben,

worin sie fast ausschließlich vorkommen. Gelegentlich sind sie auch im Sputum bei kroupöser Pneumonie und Bronchitis sowie beim Lungenödem gefunden.

8. **Kristalle**, und zwar

die Charcot-Leydenschen Kristalle,
Fettsäurenadeln und Drusen,
Cholesterintafeln und
Hämatoidin- oder Bilirubinkristalle,

viel seltener Tyrosin, Leucin und einige andere.

Die *Charcot-Leydenschen* Kristalle (Fig. 51) stellen zarte, sehr spitz ausgezogene Oktaeder vor, die in sehr verschiedenen Größen erscheinen. Sie bieten bald einen wasserhellen, durchsichtigen, bald einen leicht gelbgrünlichen rheinweinähnlichen Farbenton; sie treten entweder nur vereinzelt oder in dichten Lagern auf, die hier und da wirr durcheinander liegen, oder in regelmäßigen Zügen den Schleimstreifen folgen. Meist führen sie wohlgebildete Spitzen. An manchen Kristallen bemerkt man deutliche Querrisse, andere lassen an Kante oder Fläche Ausbuchtungen oder eigentümliche wellige Umrisse oder das Fehlen einer Spitze erkennen. Wieder andere zeigen statt der glatten Flächen feinkörnige Unebenheiten, die auf die beginnende Auflösung hinweisen. Manche Zerfallsformen sind nur durch die Gruppierung matter Tröpfchen als Abkömmlinge der Kristalle zu erklären.

Die Kristalle sind im Sputum zuerst von Friedreich bei kroupöser Bronchitis gefunden worden. Dagegen hat Leyden auf ihr häufiges Vorkommen im asthmatischen Auswurf aufmerksam gemacht. Da Charcot ganz die gleichen Gebilde bei Leukämie im Blut und in der Milz gesehen, sind den Kristallen die Namen der beiden, um ihre Entdeckung verdienten Forscher beigelegt.

Wie eben schon kurz erwähnt, finden sich die Kristalle im Sputum sehr häufig bei Asthma bronchiale in den Spiralen eingebettet. Aber auch bei der fibrinösen Bronchitis sind sie keine allzu seltenen Erscheinungen. Der Umstand, daß die Kristalle besonders in den älteren, schlauchförmigen Gebilden auftreten, legt die Vermutung nahe, daß es sich um Bildungen handelt, die mit der „regressiven Metamorphose der Rundzellen“ in Beziehung stehen (Curschmann). Mir selbst ist die Entstehung aus den Zylinder- (Flimmer-) Zellen

wahrscheinlicher. Hierfür spricht auch die Untersuchung Salkowskis, der mit Berücksichtigung der optischen (physikalischen) und chemischen Eigenschaften der Kristalle zu dem Schluß kommt, daß sie eine kristallisierte, mucinähnliche Substanz darstellen. Je länger bei Asthmatikern die anfallsfreie Pause, je mehr Zeit zur Bildung der Kristalle geboten ist, um so dichter sind die wurstförmigen Bröckel mit Kristallen durchsetzt. Die frischeren Schleimgerinnsel, die in der feuchten Wärme der Bronchien nur kurze Zeit verweilt haben, zeigen keine oder nur spärliche Kristalle. Daß aber auch in ihnen sich die Kristalle hätten entwickeln können, lehrt der Versuch Ungars, der durch das Stehenlassen der Asthmasputa in der feuchten Kammer Kristallbildung hervorrufen konnte, die vorher fehlte. Die von Curschmann daher wohl mit Recht als „akzidentelle Gebilde“ bezeichneten Kristalle gleichen sonst in jeder Beziehung den im Blut und in der Milz der Leukämischen, sowie im Stuhl gefundenen spitzen Oktaedern. Sie sind sehr unbeständige, im Präparat schwer zu konservierende Gebilde, halten sich aber im faulenden Sputum monatelang unverändert. Sie lösen sich leicht in warmem Wasser, Säuren und Alkalien, sind aber in Alkohol nicht löslich.

Als Dauerpräparat sind sie auf folgende Weise zu fixieren: Das in zarter Schicht ausgebreitete kristallführende Gerinnsel wird in 5% Sublimatlösung etwa 5 Minuten lang, oder $\frac{1}{2}$ Stunde in absolutem Alkohol gehärtet, sodann in schwach fuchsinhaltigem Alkohol gefärbt (event. noch in Xylol aufgehellt) und in Xylolcanadabalsam eingebettet. Auch die etwa einstündige Fixierung des lufttrockenen Präparats in absolutem Alkohol und darauffolgende kurze Färbung mit Chenzinskyscher Eosin-Methylenblaulösung gibt gute Bilder.

Fettsäurekristalle (Fig. 42) kommen hauptsächlich in Form der Margarinnadeln vor. Dies sind zierliche, durchscheinende, meist hübsch geschwungene, lange Nadeln, die selten vereinzelt, in der Regel zu dichten, besen- oder garbenartigen Bündeln vereint im Präparate auftreten. Hin und wieder liegen sie durcheinander und erscheinen mehr netzartig angeordnet, so daß sie zu Verwechslungen mit elastischen Fasern Anlaß bieten können, besonders dann, wenn ihre Um-

risse sehr scharf und stark lichtbrechend erscheinen. Sie sind aber nie verästelt wie die elastischen Fasern. Erwärmt man den Objektträger, so tritt rasche Auflösung der Nadeln ein. Sie bieten dann in ihrem Verlauf „aufgeblähte“ Stellen dar (wo die Lösung beginnt). Durch starkes Andrücken des Deckglases sind derartige Ausbuchtungen auch ohne vorheriges Erwärmen hervorzurufen. Wasser und Säuren lassen die Nadeln unberührt; kaustische Alkalien vermögen sie nur schwer zu lösen. Durch Äther und erwärmten Alkohol wird eine völlige Auflösung der Nadeln bewirkt.



Fig. 42.

Fettkristallnadeln (a) und Drusen (b) und Kokkenhaufen (c). V. 350.

Die Kristalle finden sich regelmäßig in den Dittrichschen Pfröpfen bei fötider Bronchitis und Lungengangrän. Sie kommen aber auch in kleinen gelblichen Bröckeln vor, die von manchen völlig gesunden Personen durch einfaches Räuspern entleert werden und den Geruch und die Konsistenz von Käse darbieten. Diese bilden sich in dem stagnierenden Sekret der kleinen Schleimdrüsen zwischen den wallförmigen Papillen und dem Kehildeckel, sowie in den Lakunen der Tonsillen.

Drusige Fettkristalle (Fig. 43) findet man weit seltener im Auswurf. Sie zeigen sich als drusenförmig angeordnete

Gebilde, die bisweilen große Ähnlichkeit mit Aktinomyces darbieten können. Sie bilden aber niemals größere Rasen, meist nur ganz vereinzelt kleine Drusen, haben mattgelblichen Farbenton und sind etwas durchscheinend. Erhitzen des Prä-



Fig. 43.

Drusige Fettkristalle.



Fig. 44.

Cholesterintafeln. Quetschpräparat. V. 350.

parats, Äther und Alkohol bewirken rasche Lösung und sichern dadurch meist die Diagnose des Fettkristalles.

Cholesterin (Fig. 44) kommt in den bekannten kleinen und großen rhombischen Tafeln vor, die vielfach neben und

übereinander liegen und nicht selten abgestoßene Ecken und treppenartige Absätze zeigen. Es wird nur selten im Auswurf gefunden. Wohl am häufigsten findet man es in den stecknadelkopf- bis linsengroßen, graugelblichen Bröckeln bei subakutem oder mehr chronischem Lungenabszeß. Zweimal fand ich die Kristalle in einem sehr fade riechenden, dick-eitrigem tuberkulösen Sputum.

Sie sind in Äther und heißem Alkohol leicht löslich, in Wasser, Alkalien und Säuren nicht löslich. Bei Zusatz von Schwefelsäure tritt eine Lösung von den Rändern her ein und zeigt sich ein rotbraun leuchtender Saum, bis das ganze Häufchen in einen so gefärbten Tropfen verwandelt ist. Schickt



Fig. 45.

Hämatoidinkristalle. Lungenabszeß. V. 350.

man zunächst Lugolsche Lösung voraus, so werden die braunen Kristalle blaurot, grün, blau.

Hämatoidin-Kristalle (Fig. 45) treten in Form ziegelbraun- oder rubinroter rhombischer Täfelchen oder Säulen und als zierlich geschwungene und ebenso gefärbte Nadeln auf. Letztere liegen selten vereinzelt, meist zu mehreren neben- oder übereinander. Oft hat es den Anschein, als wenn sie in unmittelbarer Berührung mit den Täfelchen ständen. Man sieht sie von den 4 Ecken der Tafel oder von deren Mittelpunkt nach beiden Seiten büschel- oder pinselförmig abgehen. Sie kommen im allgemeinen selten zur Beobachtung. Man hat in jedem Falle von Lungenabszeß darauf zu fahnden. Hier werden sie am ehesten in grau- oder mehr braungelben (semelfarbenen) Bröckeln, aber auch in dem dicken gelben Eiter gefunden. Ich selbst fand sie je 1 mal in einem durchgebrochenen Empyem und bei einer kroupösen Pneumonie mit verzögerter Lösung. Hier lenkten die eitrigem Sputa durch ihren eigentümlich safrangelben Farbenton sofort die Auf-

merksamkeit auf sich. Ockergelben Auswurf mit zahlreichen Hämatoïdin- (Bilirubin-) Kristallen findet man bei Durchbruch von Leberechinokokken in die Lunge und gleichzeitiger Eröffnung der Gallenwege, seltener bei Durchbruch von alten pleuritischen Exsudaten. In solchen Fällen zeichnet sich das Sputum durch einen gallenbittern Geschmack aus. Die Kristalle sind am reichlichsten in kleinen braunen Bröckeln am Boden des Speiglases anzutreffen.

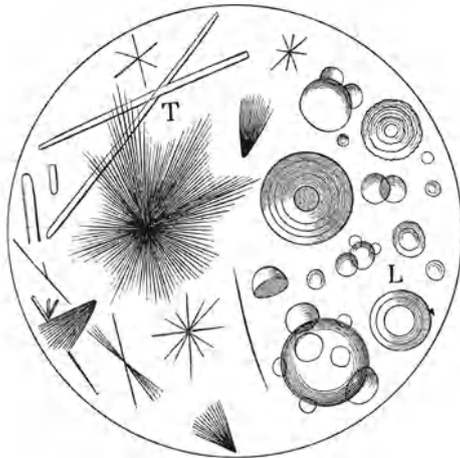


Fig. 46.

Tyrosin (T) und Leucin (L) nach Bizzozero.

Auf die Genese dieser Kristalle und ihr sonstiges Verhalten werden wir bei der Beschreibung des Herzfehlersputums zurückkommen.

Seltenere kristallinische Bildungen:

Das **Tyrosin** (Fig. 46) tritt in Form feiner glänzender, farbloser, vielfach mit einander verfilzter Nadeln auf, die in der Regel Doppelbüschel bilden. Sie entstehen bei der durch Spaltpilze oder Fermente bewirkten Eiweißfäulnis und werden im Sputum eigentlich nur bei älteren, in die Lunge durchbrechenden Eiterherden gefunden (v. Leyden-Kannenbergs). Daß eine gewisse Zeit zu ihrer Bildung nötig ist, lehrt eine aus der v. Leydenschen Klinik mitgeteilte Beobachtung, wo

bei rasch folgender Eiterentleerung das Tyrosin fehlte, während es regelmäßig vorhanden war, wenn die Eitermassen einige Zeit (bei Luftabschluß) verhalten gewesen waren.

Nachweis: Man läßt etwas Eiter am Objektträger eintrocknen; die bisher meist gelösten Kristalle entwickeln sich in charakteristischer Form und sind meist am Rande besonders deutlich zu sehen.

Das Tyrosin ist in heißem Wasser und Ammoniak und verdünnter Salz- und Salpetersäure leicht löslich, sehr schwer in Essigsäure, unlöslich in Alkohol und Äther.

Leucin (Fig. 46) kommt fast stets mit Tyrosin zusammen, aber seltener als dieses vor, entsteht ebenfalls bei der Eiweißfäulnis durch die Einwirkung uns unbekannter Fermente im eitrigen Sputum. Es bildet mattglänzende Kugeln, die ab und zu eine deutliche radiäre oder konzentrische Streifung darbieten und in heißem Wasser, verdünnten Säuren und Alkalien leicht, in Äther nicht löslich und dadurch von großen Fetttropfen zu unterscheiden sind.

Wie zum Nachweis des Tyrosins läßt man den zu untersuchenden Eiter auf dem Objektträger eintrocknen oder dampft ihn ein.

Kristalle von Tripelphosphat in den bekannten Sargdeckelformen, von oxalsaurem Kalk in der Art des Briefumschlags (bei Asthma von Ungar, bei Diabetes von Fürbringer gefunden), endlich von kohlensaurem und phosphorsaurem Kalk sind als seltene Bestandteile des Auswurfs nur kurz zu erwähnen (s. V. Abschnitt.)

Pflanzliche Parasiten im Sputum.

Hier sind zunächst kurz die *Leptothrix buccalis* und Soorvegetationen zu nennen, die dem Auswurf als unwesentliche Gebilde beigemischt sein können. Das morphologische Verhalten dieser Pilzformen ist schon im 1. Abschnitt geschildert. Findet man lange fadenförmige Pilze im Sputum, so hat man in erster Linie an die beiden obigen Formen zu denken.

Sehr viel seltener kann man Pilzelementen im Sputum begegnen, die dem *Aspergillus (fumigatus)* und *Mucor (corymbifer)*,

also den schon oben besprochenen Schimmelpilzen angehören, die kaum je in den gesunden Luftwegen, wohl aber, wenn auch selten, bei Kranken sich ansiedeln können, bei denen Zerfallsvorgänge im Lungengewebe infolge tuberkulöser Verkäsung oder im Anschluß an Pneumonie und hämorrhagischen Infarkt sich ausgebildet haben.

In dem bald mehr blutig-eitrigen, bald nur schleimig-eitrigen Auswurf können käsige Bröckel die Aufmerksamkeit anziehen. Man findet mikroskopisch neben elastischen Fasern die aus Mycel und Fruchthyphen bestimmbaren Schimmelpilze.

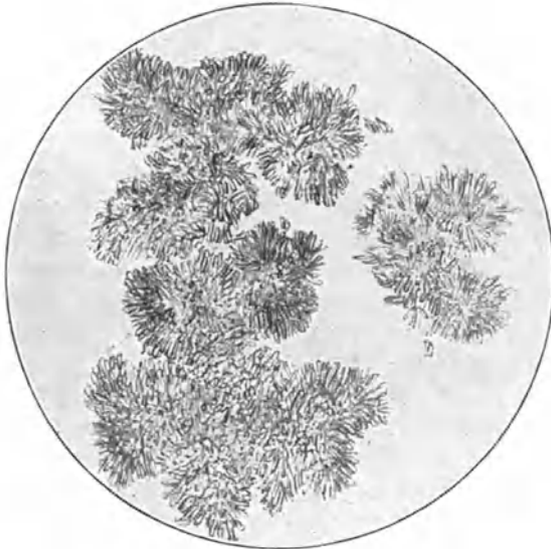


Fig. 47.

Aktinomycesdrusen im Sputum. V. 350.

Unter Umständen ist auch auf die Elemente von Aktinomyces zu achten. Das einfach schleimig-eitrige, viel seltener blutig-schleimige, bisweilen rein himbeergeleeartige Sputum zeigt hier und da zerstreut kleinste grießliche, weißlich- oder mehr grüngelbliche Körnchen, die beim Zerdrücken unter dem Deckglas neben zahlreichen matten oder stärker lichtbrechenden kokkenähnlichen Gebilden wellige, zum Teil verzweigte und gegliederte Fäden mit kolbig verdickten Enden darbieten. Auch typische Aktinomycesdrusen mit dichten

Fäden und Keulen kommen vor, die gelegentlich eine außerordentliche glasartige Brüchigkeit zeigen; die Bilder (Fig. 47 u. 48), die wir von einem solchen Falle gewonnen haben, geben eine gute Vorstellung. Außerdem beobachtet man bisweilen elastische Fasern, stets viele verfettete Leukozyten und Fettkörnchenzellen. Über die Färbung u. s. f. ist oben nachzusehen.

Außerdem kommt eine große Zahl der verschiedensten Spaltpilze in der Mundhöhle vor, deren Beimengung zum Sputum als durchaus unwesentlich bekannt sein muß. Will



Fig. 48.
Dasselbe bei starker Vergrößerung. V. 700.

man sich über diese mannigfachen Formen orientieren, so hat man nur mit einem Spatel über Zahnfleisch und Zungenrund hinzufahren und das ungefärbte Präparat unter dem Mikroskop zu betrachten. Kokken, Bazillen und Spirillen sehen wir in lebhafter Bewegung, die bei letzteren besonders durch Eigenschwingungen, bei den übrigen nur durch Brownsche Molekularbewegung bewirkt sind.

In dem Abschnitt über die Bakterien ist auch schon kurz erwähnt, daß Diplokokken von derselben Art wie der Fränkelsche und Friedländersche Bazillus im Nasen- bez. Mundschleim völlig Gesunder bisweilen vorkommen. Dieser Verhältnisse muß man eingedenk sein, wenn man die Untersuchung des Sputums auf pathogene Bakterien vornimmt.

Von diesen sind hauptsächlich folgende zu beachten:

1. Der R. Kochsche Tuberkelbazillus.

Er findet sich in „Reinkultur“ in den linsenförmigen nekrotischen Pfröpfen, die durch ihren Gehalt an elastischen Fasern ihre Abstammung aus dem Lungengewebe anzeigen. Für gewöhnlich muß er aber aus dem gelblichen oder grün-gelben Eiter dargestellt werden. Mit verschwindenden Ausnahmen ist er in jedem eitrigen oder eitrig-schleimigen, von einem Tuberkulösen stammenden Sputum nachzuweisen. Häufiger läßt die Bazillenuntersuchung bei dem überwiegend schleimigen Sputum im Stich.

Daß die Bazillen gelegentlich mit dem Tetragenus zusammen im Präparat erscheinen, ist ebenfalls oben ausgeführt.

2. Der Fränkelsche Pneumococcus.

In dem rubiginösen Auswurf der Pneumoniker kommt derselbe sehr häufig vor, ohne eine differential-diagnostische Stütze zu sein.

3. Streptokokken und Staphylokokken sind nicht selten. Den ersteren ist, wie wir wissen, gerade für manche Pneumonien eine gewisse ätiologische Rolle zugeschrieben (Weichselbaum), die anderen finden sich gelegentlich im Abszeß- und durchgebrochenen Empyemeiter.

4. Auf Rotzbazillen ist in solchen Fällen zu achten, wo es sich um eigenartige Erkrankungen von Kutschern, Pferdeknecchten u. s. f. handelt.

5. Milzbrandbazillen sind bei Wollzupfern, Lumpensammlern u. a. beobachtet als Begleiter der Lungenmykose.

6. Diphtheriebazillen kommen nur insofern in Frage, als sie an den im Sputum bei sekundärem Kroup ausgeworfenen Membranen haften.

7. Influenzastäbchen findet man ziemlich regelmäßig in dem eitrig geballten Sputum der Grippekranken.

Über den Nachweis und die sonstigen Eigenschaften der Mikrobien ist alles Nähere im 1. Abschnitt zu finden.

Tierische Parasiten im Sputum.

Von *tierischen Parasiten* erscheinen im Auswurf Echinococcusblasen, Distomum und Cercomonas.

Die ersteren werden als wohlerhaltene Blasen gefunden oder verraten ihre Anwesenheit nur durch Membranfetzen oder Haken. Sie stammen entweder aus der Lunge selbst, wo sie hauptsächlich

im rechten Unterlappen sich ansiedeln, oder aus einem in die Lungen durchgebrochenen vereiterten Echinococcus, der in der Regel in der Leber, seltener in der Pleura seinen Sitz hat.

Das Sputum ist bei Lungenechinococcus stets blutig gemischt, bei Kommunikation mit der Leber gallig oder ockergelb gefärbt.

Die Membranfetzen zeichnen sich durch ihre gleichmäßige weiße Farbe und ihre Neigung zum Einrollen der Ränder aus.

Mikroskopisch sieht man an den fein zerzupften, älteren Lamellen regelmäßige parallele Streifung, die für die Echinococcusmembran durchaus charakteristisch, an den jüngeren zarteren Gebilden gewöhnlich aber nicht deutlich ist. In solchen Fällen ist man um so mehr auf die Ermittlung der Hakenkränze und Haken angewiesen, die als unbedingt sichere Zeichen für die Diagnose des Blasenwurms anzusprechen sind.

Die Scolices findet man äußerst selten und nur im beschädigten Zustande; viel eher die Haken, deren Widerstandsfähigkeit weit größer ist. Auf die genaue Beschreibung können wir hier verzichten und verweisen auf die S. 121 gegebene Darstellung und Fig. 27. Nicht selten wird man genötigt sein, mit der Zentrifuge das Sputum zu behandeln.

Der Inhalt der Blasen ist eine völlig wasserhelle Flüssigkeit, die eiweißfrei ist, aber Bernsteinsäure und Kochsalz enthält (s. u. Punktionsbefund).

Distomum pulmonale (Bälz) äußert seine Anwesenheit in den Luftwegen oder Lungen durch meist geringen, zähschleimigen, hell- oder dunkelroten Auswurf, in dem das Blut in Punkt- oder Streifenform eingelagert ist oder erheblich die übrigen Bestandteile überwiegt; stärkere Hämoptoe ist selten.

Mikroskopisch findet man außer weißen und roten Blutkörpern und zahlreichen Charcotschen Kristallen zweifellose Parasiteneier, die schon mit der Lupe als braune Punkte zu erkennen sind. Sie zeigen Eiform und dünne, braune Schale. Über die sonstigen Charaktere s. S. 124, Fig. 30.

Über das Vorkommen von Cercomonas in dem von einem geöffneten Tonsillarabszeß herrührenden Auswurf sowie über ihr öfteres Erscheinen im Sputum bei Lungengangrän habe ich schon das Genauere erwähnt. (S. 94.) Wagner sah ähnliche Gebilde gelegentlich in dem hysterischen Sputum (s. dieses).

Äußerst selten werden „Lungensteine“ im Auswurf beobachtet. Sie werden in Linsen- bis Bohnengröße mit ausgehustet und haben ein steinhartes Gefüge; sie sind bisweilen

glatt, anderemale mit kleinen und größeren, stumpfen oder spitzen Fortsätzen versehen oder etwas verästelt. Sie bilden sich im verhaltenen Bronchialsekret, wahrscheinlich in kleinen Ausstülpungen des Bronchialrohrs; seltener bei Verlegung des luftzuführenden Bronchus in dem eingedickten stagnierenden Kaverneninhalt. Auch die Verkalkung des infiltrierten Gewebes, die so häufig die tuberkulöse Schwielenbildung begleitet, kann zur Bildung steinharter größerer Konkremeente führen, die sich allmählich bei Zerfall der Umgebung ablösen und durch angestrengte Hustenstöße herausbefördert werden können. Als ganz sicher ist endlich die Exfoliation verkalkter Bronchialdrüsen und ihr Erscheinen im Sputum beobachtet.

Kratzt man kleinere Proben von solchen Steinchen ab und beobachtet unter dem Mikroskop die durch Zusatz von Salzsäure hervorgerufene Reaktion, so nimmt man regelmäßig deutliche CO_2 -Entwicklung wahr, zum Beweise, daß es sich um kohlensaure Kalkbildungen handelt.

Von den in das Röhrensystem der Lungen eingedrungenen **Fremdkörpern** können manche wieder durch Hustenstöße herausbefördert werden. Das Sputum solcher Kranken ist — falls es sich um akute Fälle handelt — meist hellblutig schaumig, nimmt aber oft einen deutlich fötiden Charakter an. Außer den mannigfachsten Fremdkörpern kommen ganz besonders Obstkerne, Erbsen, Kornähren, Grashalme u. dergl. in Betracht. In einem Falle meiner Beobachtung war ein Stückchen Kalmus, das sich der betreffende Kranke zur Beruhigung in einen hohlen schmerzhaften Zahn gesteckt hatte, über Nacht in die Luftwege geraten und hatte rasch die höchste Erstickungsnot mit profusem, hellblutig schleimig-schaumigem Auswurf angeregt. In einem anderen Fall gab eine in die Bronchien eingedrungene Ähre zu über 10jähriger, zeitweise fötid werdender Bronchitis Anlaß. Gerade die Kornähren führen häufig zum Lungenabszeß. Israel sah Lungenaktinomykose durch ein aspiriertes Zahnfragment entstehen. Aus einer von mir operierten Lungenbrandhöhle wurden mehrere aashaft stinkende Zahnbröckel zur Fistel ausgestoßen.

Verhalten des Auswurfs bei besonderen Krankheiten.

Bei den **akuten Katarrhen der Luftwege** richtet sich die Menge und Art des Sputums nach der Heftigkeit und Ausbreitung der Krankheit. Das Sekret ist in den ersten Tagen meist glasig und dünnflüssig wie beim gewöhnlichen Schnupfen, um im 2. Stadium mit der „Lösung“ dicker und zäher schleimig-eitrig zu werden. (Sputum crudum et coctum.) Die Zähigkeit wechselt mit dem Gehalt an Schleim, der durch die Gerinnung bei Essigsäurezusatz sicher erwiesen wird. Mikroskopisch findet man neben den transparenten Schleimfäden mannigfach gestaltete Epithelien, besonders zahlreiche Zylinder- und Becherzellen in mehr oder weniger vorgeschrittener Verschleimung sowie massenhafte Rundzellen, die die oben schon beschriebenen Bilder wahrnehmen lassen. Je dicker und je weniger durchsichtig das Sekret, um so massenhafter der Gehalt an Eiterzellen.

Bei **chronischen Katarrhen** hat der Auswurf fast dauernd den schleimig-eitrigen Charakter. Die Menge ist bald nur gering, z. B. trotz starken, quälenden Hustens beim „Catarrhe sec“ (Laennec), bald überraschend groß. Letzteres ist der Fall bei der Bronchoblennorrhoe, die auf akuten Steigerungen des chronischen Katarrhs beruht und durch Erkältungen, Einatmung mechanisch oder chemisch reizender Stoffe oder, was das Wahrscheinlichste, durch infektiöse oder von Zersetzungen des Sekrets ausgehende toxische Einflüsse hervorgerufen wird. Der Auswurf wird dann in großen, $\frac{1}{2}$ —1 Liter und mehr betragenden Mengen entleert. Die einzelnen schleimig-eitrigen Sputa sind voluminös und gelangen meist leicht zur Expektoration. In der Regel tritt deutliche Schichtenbildung ein, indem der Eiter sich unten und darüber eine trübe, serös-schleimige Schicht absetzt. In manchen Fällen sondert sich letztere noch in 2 Schichten, so daß über der rein eitrigen die seröse und darüber eine schleimig-schaumige Schicht steht.

Während hier ohne große Anstrengung reichliche Sputumengen herausbefördert werden, ist die Expektoration bei dem „pituitösen“ Katarrh, auch Blennorrhoea serosa genannt,

mit großen, asthmatischen Beschwerden verknüpft. Das Sputum ist ebenfalls sehr massig, 1—1½ Liter in 24 Stunden, aber weit zellenärmer, mehr serös-schleimig (Asthma humidum). Plötzliche Exazerbationen chronischer Bronchitis (durch heftige Erkältungen) geben zur Entwicklung dieses Zustandes Veranlassung; auch die genuine Schrumpfniere soll den Eintritt begünstigen. (Strümpell.)

Eine gewisse Sonderstellung kommt dem Sputum bei **Bronchiektasien** zu.

Bekanntlich entwickeln sich dieselben in zylindrischer und sackiger Form infolge einer chronischen, von häufigen akuten Nachschüben begleiteten Bronchitis oder bei Schrumpfungsvorgängen in der Nachbarschaft der Röhren, sei es, daß schwierige Verwachungen der Pleurablätter, oder daß entzündlich verdickte, interlobuläre Bindegewebe Druck- und Zugwirkungen auf deren Lumen äußern und eine gleichmäßige Verteilung der Atmungsluft hindern. Die Stagnation des von der entzündeten Schleimhaut meist in reichlichen Mengen gelieferten Sekretes ruft eine weitere Verschlimmerung hervor. Die Schleimhaut ist zum Teil atrophisch, oft stark verdickt; das Epithel meist verändert: neben gut erhaltenen Zylinderepithelien finden sich vorwiegend stark verschleimte, ihrer Flimmerhaare entblößte Epithelien vor. Bei jauchiger Zersetzung des bronchiektatischen Inhalts kann es zu ulzerösen Prozessen kommen und die Ausbildung einer geschwürigen Kaverne die Folge sein.

Der Auswurf zeichnet sich dadurch aus, daß das Einzelsputum sehr voluminös und durch geringe Hustenstöße oder Preßbewegungen rasch hintereinander massig heraufzubefördern ist (man spricht daher von „maulvoller Expektoration“); es ist dünneitrig-schleimig, meist fade, zeitweise bei Zersetzungen übelriechend. Es sondert sich gewöhnlich in eine eitrig-eitrig-schleimig-seröse, nicht selten auch — z. Z. der Zersetzung des Sekrets — in 3 Schichten.

Außer den meist stark verfetteten Eiterkörpern, verschleimten Epithelien und massenhaften Fäulnisbakterien kommen nicht selten Margarinkristalle vor. Weit seltener sind Leucin und Tyrosin in dem eingedampften oder getrockneten Präparate zu finden. Elastischen Fasern bin ich nie in diesem Sputum begegnet; blutige Beimengungen findet man nicht selten. Bisweilen beobachtet man starke, selbst tödliche Hämoptysen.

Durch Zersetzung des bronchiektatischen Sekretes kommt es oft zur Entstehung der **fötiden** oder **putriden Bronchitis**.

Das von dieser gelieferte Sputum ist meist sehr reichlich, schmutzig-grünlich oder mehr grau-grünlich gefärbt, meist dünnflüssig und äußerst übelriechend. Es sondert sich bei längerem Stehen stets in 3 Schichten, deren obere schmutzigschleimig-schaumige, vielfach zottige Vorsprünge in die mittlere mißfarbene, grünlich-gelbe, dünnflüssige Schicht hineinschickt, während die untere dicklich-eitrig erscheint. In ihr schwimmen die meist stinkenden Dittrichschen Pfröpfe, deren Form und wesentlicher Inhalt (Fettnadeln, Bakterien u. s. f.) S. 198 schon genauer beschrieben worden sind.

Durchaus charakteristische Beschaffenheit bietet das Sputum der **fibrinösen Bronchitis** dar, die als primäre Form vorzugsweise Leute im jugendlichen und mittleren Alter und doppelt so oft das männliche als das weibliche Geschlecht befällt, im ganzen aber nur selten, und dann in der Regel als chronisches Leiden beobachtet wird, das nach sehr verschiedenen langen Pausen anfallsweise auftretende Verschlimmerung hervorruft. Unzweifelhaft sind viele, wenn nicht alle Fälle der akuten fibrinösen Bronchitis durch Diphtheriebazillen hervorgerufen; ich sah selbst 5 solcher Fälle, bei denen die bakteriologische Untersuchung die Diagnose sicherte. Das Sputum, meist reichlich, schleimig-schaumig, enthält als wesentlichen Bestandteil die S. 196 u. 197 beschriebenen kroupösen, verästelten Gerinnsel, die bisweilen auf den ersten Blick erkennbar, häufiger aber darin versteckt sind. Da die Herausbeförderung oft mit großer Anstrengung verknüpft ist, so sind die Sputa meist blutig gefärbt. Neben den Gerinnseln kommen bei sehr vielen Fällen nicht selten Charcot-Leydensche Kristalle vor, seltener Curschmannsche Spiralen und körniger Blutfarbstoff, noch seltener Flimmerepithel. Da die kroupöse Bronchitis ab und zu bei Tuberkulösen beobachtet wird, so ist auch auf Bazillen zu achten.

Das Sputum bei akuter kroupöser Pneumonie zeigt einen, mit den verschiedenen Stadien der Erkrankung einigermaßen parallel verlaufenden, wechselnden Charakter.

Wir unterscheiden bei der lobulären Pneumonie 3 Stadien, je nachdem der betroffene Lungenabschnitt mehr oder weniger hoch-

gradige Hyperämie (Anschoppung) zeigt, oder in den Alveolen und Bronchiolen bereits die Exsudatbildung begonnen hat, oder endlich diese in Lösung übergeht. Die Kapillaren sind im Beginn strotzend mit Blut gefüllt, das Exsudat in den Alveolen ist anfangs mehr serös, später mit massenhaften Leukozyten, roten Blutkörpern und zahlreichen feineren und derberen, meist scharf umrissenen Fibrinfäden durchsetzt. Im Stadium der Lösung erscheinen die roten Blutzellen entfärbt, die Leukozyten größtenteils fettig degeneriert, das Fibrin in fortschreitender Auflösung begriffen.

Das Sputum ist im Beginn der Krankheit spärlich, sehr zähe und klebrig, gelbrötlich gefärbt. In mäßig dünner Schicht ist es durchsichtig. Wegen der klebrigen Beschaffenheit kann es nur mit Mühe ausgespieden werden. Mikroskopisch besteht es aus dem durch Essigsäure fällbaren Schleim, roten meist nebeneinander gelagerten Blutkörpern und frischen und älteren (mehr granulierten) Rundzellen.

Im 2. Stadium verkleben die rostfarbenen (*rubiginosa*) oder safranfarbenen (*crocea*) oder mehr blutig-schleimigen (*sanguinolenta*) Sputa zu einer innig zusammenhängenden, zähen Masse, die am Speiglas haftet und nur mit einer Nadel oder Schere getrennt werden kann. Neigt man das Glas, so bleibt der Auswurf oft an der Wand kleben, oder die ganze Masse gleitet sehr langsam heraus. Die Sputa enthalten wegen der schweren Ablösung teilweise viele große Luftblasen und bieten, entsprechend dem jetzt in die Alveolen ergossenen faserstoffhaltigen Exsudat, kleine, hellgelbe, fibrinöse Klümpchen oder die oben schon genauer beschriebenen, nicht selten ein- oder vielfach geteilten Fibrinfäden dar, die von den gelegentlich auch hier zu beobachtenden Curschmannschen Spiralen leicht zu unterscheiden sind.

Neben den charakteristischen rostfarbenen Sputis zeigen sich als Folge des begleitenden Bronchialkatarrhs auch schleimig-eitrige Streifen und Flocken.

Mit der Lösung des Exsudats (3. Stadium) macht sich eine fortschreitende Entfärbung des Auswurfs geltend; er wird von Tage zu Tage mehr blaßgelb, einfach schleimig-eitrig, klebt wenig oder gar nicht mehr an der Wand des Speiglasses, läßt sich leichter in einzelnen Teilen aus demselben herausgießen. Die Gesamtmenge nimmt zu, die Gerinnsel verschwinden. Das

mikroskopische Bild zeigt zur Hauptsache vorgeschrittene fettige Umwandlung der Rundzellen; auch Körnchenzellen und freies, in kleineren und größeren Tröpfchen einzeln oder in Häufchen zusammengelagertes Fett.

Nicht selten sind mancherlei Abweichungen von dem hier entworfenen Bild des Auswurfs zu beobachten, ohne daß die Gründe jederzeit durchsichtig sind.

Das rostfarbene Sputum kann durch ein stärker blutiges ersetzt werden. Dies kommt bei der sog. traumatischen (Kon-tusions-) Pneumonie und bei Säufern vor. Auch bei der zu Stauungen im kleinen Kreislauf hinzutretenden Pneumonie ist der Blutgehalt des Sputums stärker, die schleimige Beimengung und demzufolge der zähe Zusammenhang geringer. Die (anfangs „ziegelrote“) Farbe und Beschaffenheit nähern sich später oft dem Bilde, wie wir es beim entzündlichen Ödem kennen lernen werden. Oder es werden nur ganz vereinzelt Sputa ausgeworfen, ohne daß dadurch die Prognose nach irgend einer Richtung hin verändert wird, es sei denn, daß der mangelnde Auswurf durch große allgemeine Schwäche des Kranken bedingt ist. Von Anfang an stärker getrübe, undurchsichtige Sputa zeigen sich, wenn die Pneumonie Leute mit schon bestehendem Bronchialkatarrh befallen hat. Hier können oft nur bei sorgfältiger Untersuchung rostfarbene Beimengungen bemerkt werden.

Bei der durch den Friedländerschen Pneumobazillus erregten Pneumonie fand ich den Auswurf eigenartig bläulichrot und konnte in 2 Fällen schon nach dem Farbenton die tatsächlich erwiesene Vermutung äußern, daß diese Abart der Pneumonie vorliegen möchte.

Auch die kroupöse Pneumonie bei Grippe bietet einen ähnlichen Befund. Der Auswurf besteht hier von Anfang an aus schleimig-eitrigen oder gar eitrig-schleimigen, oft kleinbröckeligen Einzelsputis, denen nur selten ein leichter rosa- oder rostfarbener Ton anhaftet.

Besteht neben der Pneumonie gleichzeitig ein Icterus catarrhalis, so zeigt das Sputum oft einen deutlich grünen Farbenton, der durch den in das Gewebe übergetretenen und im Sputum mit den bekannten Reaktionen leicht nachweisbaren Gallenfarbstoff bedingt ist.

Ausgesprochen grasgrüne Färbung beobachtet man aber außerdem auch bei verzögerter Lösung des pneumonischen Exsudats. Meist kommt dieser Färbung keine weitere prognostische Bedeutung zu. In manchen unregelmäßig verlaufenden Fällen aber geht diese Verfärbung der späteren Abszedierung voraus, worauf schon Traube (nach meiner eigenen Erfahrung mit vollem Recht) aufmerksam gemacht hat. Die grüne Färbung ist in beiden Fällen auf die, unter dem „Einfluß des Sauerstoffes sich vollziehende Umwandlung des in der Grundmasse des Sputums gelösten Blutfarbstoffes zurückzuführen“, wie wir ja auch die nach Quetschungen der Haut auftretenden Blutflecke rostfarben, gelb und grün werden sehen.

Weit wichtiger ist das Auftreten saftig grüner Sputa bei der akuten käsigen (tuberkulösen) Pneumonie. Ich wurde in mehreren Fällen durch den gesättigt grünen Farbenton des Auswurfs, in dem nebenher echte pneumonische rostfarbene Sputa erscheinen können, auf die richtige Diagnose geleitet. Neben Pneumokokken sichert das Auftreten zahlreicher Tuberkelbazillen die Deutung.

Bei verzögerter Lösung kommt ferner hin und wieder ein ungewöhnlich intensiv safrangelber Auswurf zum Vorschein. Ich habe oben schon hervorgehoben, daß ich in einem solchen Falle prächtig ausgebildete Hämatoidinkristalltäfelchen und -Nadeln beobachtet habe. Für die Annahme eines Abszesses lag kein Grund vor.

Bei der Pneumonie der Kinder bekommt man in der Regel gar keinen Auswurf zu Gesicht, da er meist verschluckt wird. Der herausbeförderte zeigt aber auch bei echter lobärer Pneumonie oft einen einfach katarrhalischen Charakter und ist nicht rostfarben. Ein ähnliches Verhalten ist nicht selten bei der Pneumonie der Greise und bei Säufern und Geisteskranken zu beachten.

Der leider nicht selten tödliche Ausgang der kroupösen Pneumonie erfolgt oft durch den Eintritt des „**entzündlichen Lungenödems**“, das von charakteristischem Auswurf begleitet ist.

Das Sputum wird auffallend dünnflüssig, dunkelbraun, serös-schleimig-schaumig, zwetschenbrühähnlich (jus de pruneaux, Andral) und reichlicher. Zwischen den serös-schaumigen Teilen sieht man oft noch zähere, von der eigentlichen kroupösen Entzündung herrührende Sputa, die sich zu

einer festen zusammenhängenden Masse verkleben und in der braunrötlich gefärbten Flüssigkeit schwimmen. Mikroskopisch findet man in dieser außer roten Blutkörpern nur spärliche Zellen, während jene beim Entwirren fibrinöse Gerinnsel und zahlreiche farblose Blutkörper zeigen. Essigsäurezusatz gibt in dem aus der flüssigen Menge entnommenen Präparate nur einen schwachen Niederschlag, während beim Kochen einer Probe aus derselben Schicht eine mehr oder weniger dicke Gerinnung zum Zeichen des reichlichen Eiweißgehaltes hervorgerufen wird.

Das eben beschriebene Sputum bedingt in jedem Fall eine ernste, wenn nicht letale Prognose.

Der Ausgang in Lungenbrand oder -abszeß ist im allgemeinen selten.

Beim **Brand** bietet das Sputum eine gewisse Ähnlichkeit mit dem eben beschriebenen dar. Gar nicht selten beobachtet man, daß beim Eintritt des Lungenbrandes das bisher zähe rubiginöse Sputum dünnflüssiger und mißfarben braun gefärbt erscheint, ohne daß es zunächst den bald so charakteristischen jauchig-stinkenden Charakter darbietet. Mikroskopisch zeigen sich im Gegensatz zu der vorigen Auswurfsart die roten Blutkörper fast durchweg zerstört, so daß sie in der Mehrzahl nur als Schatten aufzufassen sind. Daneben können kleinere und größere Gewebsetzen vorhanden sein, die meist in den mehr schwärzlich gefärbten Bröckelchen zu finden sind.

Sehr bald wird der Auswurf, wie schon erwähnt, äußerst übelriechend. Die braunrote Farbe weicht einer mehr schmutzig-grauen oder grünen, die Menge ist beträchtlich vermehrt auf $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Liter in 24 Stunden; die Konsistenz vermindert, meist dünnflüssig. In der Regel tritt rasche Dreischichtung ein. Die obere schmutzig-graue zeigt mit Luft untermischte, zäh-schleimige Mengen, die zum Teil zapfenförmig in die mittlere, breite, schmutzig-grünliche, flüssige Schicht hineinragen. Die unterste, wechselnd hohe Schicht ist aus dickem, zusammengeflossenen Eiter gebildet, in dem außer den schon beschriebenen Dittrichschen Pfröpfen schmutzig-graugelbe, unregelmäßig zerklüftete Fetzen eingebettet sind. Mikroskopisch stellen sich diese in der Regel als bindegewebige, in Essigsäure aufquellbare, zarte Stränge dar, die von massenhaften

Bakterien und fettigem Detritus, Fetttropfen, Fettnadeln und dunkelschwärzlichem Pigment und Hämosiderin umgeben sind. Sehr selten finden sich Hämatoidinkristalle. Aber auch die oft fehlenden elastischen Fasern kommen, wie ich oben schon erwähnt habe, unzweifelhaft beim Lungenbrand vor.

Die im Sputum auftretenden Bakterien erinnern sofort an die Bilder, die man jederzeit aus schlecht gepflegter Mundhöhle gewinnen kann. Außer massenhaften Kugelbakterien kommen Stäbchen, Spirillen und die zu den Algen gehörenden Leptothrixstäbchen, seltener Cercomonasformen vor. Dieselbe Flora findet man in den Bröckeln, die man der zu Heilzwecken geöffneten Brandhöhle frisch entnimmt.

Als diagnostisch wichtig ist das Vorkommen von Pseudotuberkelbazillen hervorzuheben, die erst durch sorgfältige Färbung von Kochschen Tuberkelbazillen zu unterscheiden sind (s. S. 46).

Aus der Beschreibung erhellt, daß das Sputum bei der Gangrän Ähnlichkeit mit dem fötid-bronchitischen Auswurf zeigt. In der Tat kann die Übereinstimmung derart sein, daß man in der Diagnose schwanken muß. In solchen Fällen ist die Auffindung der größeren Gewebsfetzen, mögen sie elastische Fasern enthalten oder nicht, von entscheidendem Wert. Abstoßung von Gewebe kommt bei der fötiden Bronchitis nie, bei der Gangrän in der Regel vor. Gar nicht selten gesellt sich aber zu dem Brand noch eine fötide Bronchitis in anderen Lungenabschnitten hinzu.

Der Lungenbrand schließt sich gelegentlich an eine Pneumonie an; ob es sich dabei meist um die echte kroupöse Form handelt, erscheint mir sehr zweifelhaft, wahrscheinlicher geht die Aspiration von Fremdkörpern voraus oder nebenher. Größere Fremdkörper (Knochenstücke, Fischgräten, Obstkerne, Knöpfe u. dergl.) können selbst nach langem Verweilen zur Pneumonie und Gangrän führen. Ferner kommt die Entstehung des Lungenbrandes bei fötider Bronchitis und bei Eiterungs- und Verjauchungsprozessen in der Umgebung der Luftwege in Frage. Endlich führen embolische Vorgänge bei septischen Zuständen und Verletzungen des Brustkorbes zu Gangrän.

Der Hauptcharakter des Sputums ist in allen Fällen der gleiche: übelriechender, dünnflüssiger, mit Gewebsfetzen und Pfröpfen unter-

mischer Eiter, der stets die Neigung zu dreifacher Schichtenbildung zeigt.

Anders beim **Lungenabszeß**. Hier zeigt der Auswurf eine rein eitrige, nur fade riechende Beschaffenheit und wird besonders im Beginn äußerst reichlich, anfallsweise, in der Menge von $\frac{1}{2}$ —1 Liter in 24 Stunden entleert. Beim Stehen tritt deutliche Zweisichtung ein; unter der leicht grünlich gefärbten, dünnflüssigen, oberen Schicht hat sich eine gleichmäßig zusammengeflossene Eitermasse abgesetzt, in der beim Ausbreiten bald größere graugelbliche, unregelmäßig zackige oder mehr zugeglättete Fetzen oder kleine, weißgelbliche oder schwärzliche Krümel und gelbbräunliche Flocken zu finden sind.

Mikroskopisch zeigen die Fetzen elastische Fasern in alveolärer Anordnung und derbere, nur wenig geschwungene Fäden; ferner findet man eine große Menge von Mikrokokken, besonders den *Staphylococcus pyogenes aureus*, Fettkristalle in Nadel- und Drusenform (s. o.), stark verfettete Eiterzellen, endlich in den braunen Flocken nicht selten prächtige Hämatoidinkristalle in Nadel- und Tafelform.

Schließt sich der Abszeß an eine kroupöse Pneumonie an, so ist der Auswurf öfter mit Blut gemischt und dann schokoladenbraun.

Das beim chronischen Lungenabszeß vorkommende Sputum zeigt einen ähnlichen Charakter. Der Eiter ist reichlich, enthält meist aber keine Gewebsetzen oder nur mikroskopisch nachweisbare Zerfallerscheinungen (elastische Fasern). Hämatoidinkristalle kommen nicht vor, wohl aber hat v. Leyden bisweilen Cholesterin gefunden.

Daß das **Sputum bei dem Durchbruch eines Empyems** große Ähnlichkeit mit dem oben beschriebenen zeigen muß, liegt auf der Hand. Das ebenfalls anfallsweise entleerte, aber stets viel massigere (die Menge von 4—5 Litern in 24 Stunden erreichende), rein eitrige Sputum bietet dieselbe Schichtenbildung und fast den gleichen mikroskopischen Befund dar. Wohl aber fehlen in der Regel die Gewebsetzen und sind die elastischen Fasern nur vereinzelt aufzufinden. Fettkristalle und dergl. kommen vor. Daß bei älteren Eiterungen in der Pleurahöhle, die zeitweise in freier Verbindung mit den Bron-

chien steht, Tyrosin beobachtet worden ist, habe ich schon oben erwähnt.

Angesichts der Tatsache, daß der *Aktinomyces* zu multiplen Abszessen in dem Lungengewebe führen kann, ist in jedem Falle von Lungenabszeß, dessen Entstehung nicht anderweit klargestellt ist, auf die Strahlenpilzkörner zu achten. Sie stellen weißgelbliche bis hirsekorngroße Krümel dar, deren mikroskopisches Bild Seite 82 u. 83 geschildert ist.

Auch auf Rotzbazillen ist zu fahnden. Daß *Leptothrix* und *Cercomonas* in dem Abszeßhöhleneiter vorkommen können, ohne daß damit ihre pathogene Beziehung etwa erwiesen ist, haben wir S. 93 u. 94 erwähnt.

Endlich ist hier des eitrigen Sputums zu gedenken, das bei Durchbruch von Echinococcussäcken in der Umgebung der Lungen zum Vorschein kommt. Hier zeigt das Sputum bei vorhandener Kommunikation mit den Gallenwegen eine deutliche ockergelbe Farbe, schmeckt gallenbitter und gibt deutliche Gallenfarbstoffprobe. Mikroskopisch findet man außer den von den Parasiten herrührenden Fetzen und Haken schöne Hämatoidin- oder Bilirubinkristalle. In einem Falle meiner Beobachtung enthielt es auch neben Membranfetzen zahlreiche Cholesterintafeln.

Ich hebe besonders hervor, daß ich ein ockergelbes Sputum auch einmal bei einem chronischen ockerfarbenen Pleuraexsudat gefunden habe, das zeitweise mit den Bronchien kommunizierte und die eigenartige, glitzernde, cholesterinreiche Flüssigkeit mit austreten ließ (s. S. 208). *Echinococcus* lag sicher nicht vor.

Der Auswurf bei Lungentuberkulose. Obwohl man von jeher bestrebt gewesen ist, gewisse Merkmale als charakteristische Zeichen des phthisischen Sputums aufzustellen, hat man sich immer mehr von der Unzulänglichkeit derselben für die exakte Diagnose überzeugt. Der einzig sichere Beweis der Tuberkulose wird durch die Färbung der im Sputum enthaltenen Tuberkelbazillen erbracht. Alle übrigen Eigenschaften des Sputums haben nur einen relativen Wert, da auch Nichttuberkulöse ein ganz ähnliches Sputum liefern können. Gleichwohl erfordert der Aus-

wurf Tuberkulöser oder der Tuberkulose Verdächtiger aus mannigfachen Gründen eine sorgfältige Berücksichtigung.

Das Sputum ist schleimig-eitrig und ziemlich innig gemischt oder mehr eitrig-schleimig. Ersteres findet sich dann, wenn noch kein stärkerer Gewebszerfall vorliegt, und ist ganz uncharakteristisch; dagegen bietet die zweite Art, die bei Gegenwart von Kavernen auftritt, gewisse typische Erscheinungen dar, die einer näheren Beschreibung wert sind. Dies Sputum ist ausgezeichnet durch mehr oder weniger zahlreiche geballte, großkugelige, rein eitrig-klumpige Klumpen, die eine vielhöckerige und zerklüftete Oberfläche darbieten. Auf ebener Unterlage breiten sie sich fast kreisrund aus und werden daher als münzenförmig bezeichnet. Sind sie in ein Gefäß mit Wasser entleert, so sinken sie oft rasch zu Boden (fundum petens); andere werden an demselben Bestreben durch schleimige Fäden gehindert, an der Oberfläche zurückgehalten und flottieren nun als eiförmige oder mehr kugelige Gebilde (globosum). Gerade an dieser Art ist der zerklüftete Bau der Kavernensputa ausgezeichnet zu erkennen. Die dichtgeballte, fast luftleere Beschaffenheit solcher Sputa erlaubt den Schluß, daß ihr Ursprung in Hohlräume zu verlegen ist, da andernfalls, bei der allmählichen Ausbildung solcher Ballen in den Bronchien, sicher ein größerer Luftgehalt beigemischt sein würde. Aber neben diesen globösen Sputis kommen oft reichlich schleimig-eitrig-klumpige Mengen vor, die das charakteristische Bild verdecken. Und weiterhin bilden sich ähnliche kugelige Sputa in andersartigen, nicht tuberkulösen Räumen, besonders in sackigen Bronchiektasien.

Gar nicht selten kommt es ferner zur Vereinigung der sonst getrennt bleibenden münzenförmigen Sputa. Dann ist es erst recht schwer, aus dem makroskopischen Verhalten des Auswurfs die Diagnose zu stellen. Denn so besteht kaum ein Unterschied zwischen dem tuberkulösen Anwurf und dem bei ausgebreiteter schwerer Bronchitis oder Bronchiektasie.

Von großem Wert sind in solchen Fällen **die häufigen Blutbeimengungen**. Wie schon erwähnt, kommt das Blut nicht selten unvermischt zum Vorschein; bald nur in Form einzelner oder mehrerer rein blutiger Sputa (Hämoptye), bald in größeren, $\frac{1}{2}$ Liter selten übersteigenden Mengen (Hämoptysis). Viel öfter

ist es in Klümpchen- oder Streifenform dem schleimigen Eiter beigemischt oder noch inniger mit ihm verbunden, sodaß das Sputum schokoladenartig erscheint. Sicher verdienen alle diese Arten kleiner und größerer Blutung sorgfältige Beachtung, da erfahrungsmäßig gerade die Tuberkulose den häufigen Blutaustritt begünstigt, sei es, daß das Blut aus größeren, den Hohlraum durchziehenden oder in der Wandung befindlichen Gefäßen, die bei dem fortschreitenden Zerfall angelegt werden, stammt, oder mehr auf dem Wege der allmählichen „Diapedese“ austritt. Nicht selten aber hat gerade die öftere Blutbeimengung irreführt. Man soll sich daher in nicht ganz klaren Fällen stets gegenwärtig halten, daß genau die gleichen Sputa auch bei anderen Erkrankungen vorkommen können. Neubildungen, auf die wir unten noch zurückkommen, Echinokokken der Lungen, die stets zu „Blutspeien“ Anlaß geben, Aktinomyces, Hysterie u. a. begünstigen den Eintritt blutiger Sputa in mannigfachen Mischungen. Auch ist daran zu denken, daß Geschwüre in Kehlkopf und Luftröhre (Syphilis) und manche Formen hämorrhagischer Diathese u. s. f. zu Lungenblutungen führen können.

In Fällen akuter käsiger Pneumonie kann den Kundigen das Auftreten eigenartiger rein grüner Sputa auf die richtige Fährte lenken. (S. S. 222.)

Größere Bedeutung kommt dem Nachweis der „Linsen“ zu. Oben haben wir schon erwähnt, daß sie durch ihren reichen Gehalt an alveolär geordneten, elastischen Fasern und an Bazillen „in Reinkultur“ ausgezeichnet sind. Ihr Nachweis erlaubt mit aller Sicherheit die Annahme destruktiver (verkäsender) Prozesse im Gewebe der Lunge.

Über die Herkunft und Bedeutung dieser zugeglätteten, weißgelblichen, undurchsichtigen Pfröpfe verschafft man sich am besten dadurch Aufschluß, daß man bei der Sektion tuberkulöser, mit Kavernen durchsetzter Lungen sorgfältig auf den Inhalt und die Wandungen der Hohlräume achtet. Es wird kaum ein solcher Fall vorkommen, bei dem man jene Gebilde vermißt. Oft findet man sie zu 6—10 und mehr in einem einzigen Raum; meist liegen sie völlig frei verschieblich der Wandung an, bisweilen haften sie noch zu einem kleinen Teil an derselben. Mit besonderer Vorliebe lagern sie in den kleinen Ausbuchtungen, die fast jede Kavernenwand dar-

bietet. Schon mit dem bloßen Auge ist die absolute Ähnlichkeit dieser Gebilde mit dem im Sputum erscheinenden „Linsen“ unverkennbar, mit voller Sicherheit erwiesen wird sie durch die mikroskopische Untersuchung.

Dieses Verhältnis beleuchtet den hohen Wert ihres Nachweises, den schon Virchow (im Jan. 1851) gebührend hervorgehoben hat. Leider ist ihr Befund nicht gerade häufig. Wohl sind solche Linsen bei den meisten mit Kavernen behafteten Lungenkranken aufzufinden; aber die Durchmusterung der Sputa erfordert oft viel Zeit. Auch kann der Zerfall des Gewebes ja in der Regel aus dem physikalischen Lungenbefunde geschlossen und der tuberkulöse Charakter des Leidens durch den Nachweis der Bazillen oft rascher erbracht werden.

Einzelnen elastischen Fasern begegnet man nicht selten, wenn man beliebige grünlich-eitrige Teile des Eiters unter das Mikroskop bringt. Erleichtert wird der Nachweis durch den Zusatz von 3% Natronlauge zum Präparat. Gelingt er nicht, so ist das Aufkochen mit Natronlauge nötig (s. o.). Verwechslungen mit Fettnadeln können sicher vermieden werden (S. 206 und 207).

Nur durch den **Nachweis der Tuberkelbazillen** im Sputum wird der tuberkulöse Charakter gesichert. Durch den Gehalt an spezifischen Bazillen, deren Eigenschaft als Erreger der Tuberkulose unzweideutig erwiesen ist, zeichnet sich das tuberkulöse Sputum vor allen anderen Auswurfsarten aus. Daher kommt der Bazillenuntersuchung der vornehmste Platz zu. In ihr haben wir ein Unterscheidungsmittel kennen gelernt, das alle anderen von früher her bekannten weit übertrifft. „Die Tuberkelbazillen sind nicht bloß eine Ursache der Tuberkulose, sondern die einzige Ursache derselben; ohne Tuberkelbazillen gibt es keine Tuberkulose.“ Diese Worte Kochs gelten auch heute, nachdem eine langjährige Prüfung, die seit der Mitteilung jenes Satzes (1882) verflossen ist, sie immer von neuem bestätigt hat. Und daran können die seltenen Fälle, bei denen trotz bestehender Tuberkulose der Nachweis der Bazillen im Sputum auch bei sorgfältiger Untersuchung nicht zu erbringen war, nichts ändern. Gegenüber der überwältigenden Mehrzahl positiver Befunde lehren jene Fälle, daß

das negative Ergebnis einer ein oder mehrere Male ausgeführten Untersuchung des Sputums nicht dazu berechtigen darf, die Tuberkulose mit Sicherheit auszuschließen. Von diesem Standpunkte aus wird man es allerdings nicht verstehen können, wenn aus Heilstätten berichtet wird, daß die Untersuchung des Auswurfs bei den Jahr für Jahr aufgenommenen Pfléglingen in 58—66 % der Fälle negativ ausgefallen sei!

Den größten praktischen Wert darf die Untersuchung auf Bazillen in solchen Fällen beanspruchen, wo der Verdacht der Tuberkulose besteht, aber durch die physikalische Untersuchung in keiner Weise gestützt werden kann. Hier ist durch den Nachweis der Bazillen in dem oft nur ganz spärlichen Sputum die Diagnose mit einem Schlage entschieden. Und in nicht wenigen Fällen anderer Art, z. B. bei den unter dem Bilde einer akuten kroupösen Pneumonie einsetzenden Formen, ist die Bazillenuntersuchung von ausschlaggebender Bedeutung für die Diagnose und Prognose.

Über die im Sputum auftretenden Bazillenformen und -Mengen kann ich mich kurz fassen. In dem ersten Abschnitt ist schon erwähnt, daß gerade die Sputumbazillen sehr häufig helle Lücken in ihrem Verlauf darbieten, die früher mit Unrecht als Sporen gedeutet wurden. Die Zahl der Bazillen richtet sich oft nach der Ausdehnung und der Heftigkeit des Krankheitsprozesses; hektisch fiebernde Kranke bieten in der Regel zahlreichere Bazillen dar. Ausnahmen kommen aber unzweifelhaft vor: es gibt Schwerkranke mit einem nur spärliche Bazillen enthaltenden Auswurfe und nicht fiebernde Individuen, die bei gutem Kräftezustand recht viele Bazillen aushusten. Solcher Ausnahmen muß man gedenken, ehe man sich ein prognostisches Urteil erlaubt; dazu müssen die übrigen Krankheitszeichen stets mit berücksichtigt werden.

Beachtenswert ist das Vorkommen von Pseudotuberkelbazillen im Sputum, weshalb im Zweifelsfalle die sorgfältigste Färbung vorzunehmen ist. (S. 46 u. 47). Ferner sei nochmals betont, daß neue Deckgläser und sauberste Untersuchungssteller und ausgeglühte Nadeln zu verwenden sind.

Das Sputum bei Bronchialasthma. (Fig. 49—51.) Die Menge des in den Anfallszeiten entleerten Auswurfs schwankt in ziemlich weiten Grenzen, bald werden nur 1—2 Eßlöffel voll, bald bis zu $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ l herausbefördert. Die grauweißlichen, äußerst zäh-schleimigen Sputa fließen zu einer homogenen

Masse zusammen, die eine weiße, geschlagenem Hühnereiweiß ähnliche Schaumschicht an der Oberfläche zeigt. Versucht man einen Teil auszuschütten, so stürzt in der Regel die gesamte Masse nach; man ist daher genötigt, mit der Nadel am Rande des Glases hinzustreichen und den zu untersuchenden Teil abzutrennen. Die Art des Sputums ist verschieden, je nachdem es sich um heftige, in 1—2 Tagen vorübergehende Anfälle oder um bald häufiger, bald seltener folgende Verschlimmerungen einer monatelang bestehenden Atemnot handelt. Im ersteren Fall hört der Auswurf, dessen Menge u. U. rasch



Fig. 49.
Curschmannsche Spirale. V. 110.
Durchgepaustes Photogramm.

auf $\frac{1}{2}$ l und mehr steigen kann, meist nach einigen Tagen auf, während in den anderen Fällen seine Menge zwischen 50—100 ccm schwankt und nur im eigentlichen Anfall rasch vermehrt wird. Aber auch hier herrscht der grauweißliche Farbenton und die Zähigkeit des Sputums stets vor. Bei längerem Stehen wird der Asthmaauswurf flüssiger und erscheint nicht selten grasgrün gefärbt.

Breitet man abgeteilte kleine Mengen des Auswurfes auf einem schwarzen Teller aus, so findet man in der Mehrzahl der Fälle neben und zwischen den grau-weißlichen — seltener von Eiter durchzogenen — Ballen und Schleimfäden eigentümliche, sagoähn-

lich durchscheinende Gebilde (Curschmannsche Spiralen). Es sind teils graue Klümpchen hier und da gelblich gefleckt, teils grauweißliche, quergestreifte oder mehr gedrehte Fäden von $\frac{1}{2}$ bis $1\frac{1}{2}$ mm Dicke und $\frac{1}{2}$ —8 cm Länge.

Mikroskopisch erscheinen die oft nur mit Mühe unter dem Deckglas zu fixierenden Gebilde als zierlich gedrehte Spiralen von glasig durchscheinender Beschaffenheit. An den Enden sieht man häufig, wie sich die zahlreichen, zusammengedrehten Fäden auflösen, bezüglich zur Vereinigung anschicken. Die aus verschiedenen zahlreichen Einzelfäden gebildete Schnur ist von einer durchscheinenden



Fig. 50.

Curschmannsche Spirale mit Zentralfaden. V. 110.
Durchgepaustes Photogramm.

Schleimschicht umhüllt, die oft von zahlreichen runden oder langgeschwänzten und zierlich spindelförmigen Zellen durchsetzt ist. Außer den Spiralwindungen der Einzelfäden kommen vielfach gröbere Windungen sowie Knoten- und Schleifenbildungen der ganzen Schnur vor. (S. Fig. 49—51.)

An manchen Spiralen fällt auf den ersten Blick ein gleichmäßig zarter, weißglänzender Faden auf, der genau in der Achse des Gebildes verläuft und nur hier und da bei einer stärkeren Windung (Knotenbildung) der Spirale etwas unterbrochen erscheint. An der in Fig. 50 nach einem Photogramme ausgeführten Zeichnung sieht man, daß um die von mehreren Knoten unterbrochene, helle Achse eine besondere Spirale herumläuft und dieser Zentralteil von einer größeren Spirale (Mantelspirale) aufgenommen ist.

Dieser von Curschmann als Zentralfaden bezeichnete Teil der Spirale ist offenbar als der optische Ausdruck der Schleimfaden-drehung, viel seltener als ein homogenes oder aus zierlich gedrehten Fädchen zusammengesetztes Sondergebilde anzusehen. Man kann einen solchen Zentralfaden künstlich hervorbringen, wenn man einen beliebigen Schleimfaden, der an dem einen Ende am Objekträger fixiert wird, vom anderen Ende her mit einer Pinzette 30—40 mal um sich selbst dreht. (Sänger.)

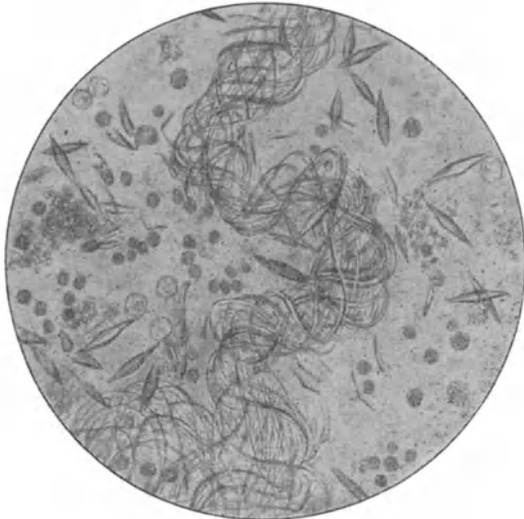


Fig. 51.

Locker gesponnene Spirale und Charcot-Leydensche Kristalle.
V. 110.

Gar nicht selten findet man, und zwar ganz besonders bei dem ersten, nach längerer Pause wieder einsetzenden Asthma-anfall, gelbgesprenkelte oder mehr gleichmäßig gelbgefärbte, etwas granuliert, derbere Fäden im Sputum, die mikroskopisch neben oft undeutlicher, spiraliger Drehung unter dem aus Rundzellen gebildeten Mantel der Spirale dichte Häufchen und Züge von zierlichen Charcotschen Kristallen beherbergen. Außer durch ihre Hellfärbung verraten sich diese kristallführenden Spiralen durch ein oft deutliches Knirschen beim Zusammendrücken unter dem Deckglas.

Manche dieser gelben, gerstenkorngroßen Gebilde sind so dicht mit Kristallen durchsetzt, daß von einer zarten, spiraligen Zeichnung nichts mehr zu sehen ist. Und doch ist aus dem ganzen makroskopischen Eindruck, den diese Formen machen, mit gewisser Wahrscheinlichkeit zu folgern, daß es sich um veränderte Curschmannsche Spiralen handelt. Schon Curschmann hatte diese Ansicht ausgesprochen und die Bildung der Kristalle als „Alterserscheinungen“ gedeutet, zumal das Auftreten der gelben, kristallführenden Formen besonders bei den ersten, nach längerer Pause einsetzenden Anfällen beobachtet wird. Zur Stütze dieser Ansicht kann ich u. a. selbst folgenden Fall anführen:

Ein 27jähr. Hausbursche kommt wegen asthmatischer, seit 2 Tagen bestehender Beschwerden in meine Leipziger Poliklinik. Die deutlich expiratorische Dyspnoe, der Habitus des Brustkorbes weisen auf Asthma hin. In einer Sputumflocke, die der Kranke aushustet, sind einzelne gelbe Pfröpfchen eingebettet, die beim Zerdrücken mit dem Deckglas knirschen. Auf Jodkali folgt in den nächsten Tagen sehr reichliche Expektoration eines äußerst zähen, konfluerten, safrangelben Sputums, bei dem schon mit dem bloßen Auge die Gelbfärbung auf die massenhafte die äußerst zähschleimige Grundsubstanz durchsetzenden, fast schwefelgelben Körner und weizenkorngroßen Bröckel bezogen werden konnte. Deutliche Eiterstreifen fehlten. Alle Flocken zeigten mikroskopisch massenhafte, kleinste und überraschend große Oktaeder neben äußerst zahlreichen eosinophilen und relativ häufigen Mastzellen. Der Kranke hatte früher öftere, seit 1½ Jahren keinen einzigen Anfall gehabt. Es folgte rasche Besserung mit völligem Verschwinden der gelben Bröckel; deutliche Spiralen wurden 1 Jahr später beobachtet, als der Kranke mehrere leichtere Anfälle überstanden hatte und die Poliklinik aufs neue aufsuchte.

Über das Zustandekommen der spiraligen Drehung der Schleimgerinnsel kann man nur Vermutungen äußern. Curschmann führt die gedrehte Form auf die von F. E. Schulze nachgewiesene spiralige Einmündungsart der feineren in die größeren Bronchialäste zurück. A. Schmidt läßt sie durch die Wirbelbewegungen der Ausatemluft zustande kommen. Das unterliegt jedenfalls keinem Zweifel, daß die Gebilde, so wie wir sie im Auswurf finden, schon in den Bronchiolen gebildet werden, denn sowohl in diesen wie in den kleineren Bronchien fand sie A. Schmidt bei einer im asthmatischen Anfall verstorbenen Patientin; in den Alveolen selbst waren an dem Schleim noch keine Windungen wahrzunehmen.

Welche Bedeutung kommt den Spiralen zu? Man wird nicht fehlgehen, wenn man sie mit Curschmann als Zeichen einer exsudativen Bronchiolitis anspricht. Ihr fast regelmäßiges Auftreten beim Asthma, ihre eigenartige Gestalt schließen die Annahme einer zufälligen Beimengung zum Sputum aus. Das zeitliche und mit der Häufigkeit und Heftig-

keit der Asthmaanfälle parallele Vorkommen der Gebilde, ihr massiges Auftreten unmittelbar nach den Anfällen und ihr Fehlen in den anfallsfreien Zwischenräumen lehrt, daß sie zu dem Anfall in ursächliche Beziehung zu bringen sind. Man wird annehmen dürfen, daß eine mehr oder weniger ausgedehnte Verlegung von Bronchiolen mit diesen Spiralen die wachsende Dyspnoe bedingt, daß aber erst mit dem durch die Verlegung der Bronchiolen und die (bei der muhnsamen Atmung eintretende) Blähung der Alveolen sympathisch hervorgerufenen Krampf der Bronchiolen-Ringmuskulatur (Biermer) der eigentliche Anfall beginnt. Daß nebenher eine gewisse „reizbare“ Schwäche der betreffenden Individuen mit anzunehmen sein wird, ist bekannt.

v. Leyden, der in vereinzeltten Fällen von Asthma 1872 „schlauchartige Gebilde“ beobachtete, hatte sich ausdrücklich „jeder Aussprache über die Natur derselben enthalten“ und nur den Kristallen eine besondere Bedeutung beigemessen. Der Umstand, daß sie in zahlreichen Fällen von Asthma, wo die Spiralen sich finden, fehlen, also zur Entwicklung des Anfalls unmöglich beitragen können, daß sie andererseits von Scheube u. a. ansnahmslos bei der Hämoptoe parasitaria (s. oben) beobachtet wurden, ohne daß es hier je zu Asthma kommt, spricht aber gegen die ihnen zugewiesene Rolle.

W. Gerlach meint, daß die Spiralen nur in den mittleren und größeren Bronchien nach Art einer Wasser- oder Windhose durch starke Wirbelbewegungen entstanden und nicht die Ursache, sondern die Folge des Asthmas wären. Diese Ansicht scheint mir nicht begründet, obwohl ich gern zugebe, daß durch obige Ursachen wohl spiralförmige Schleimgebilde in den großen Bronchien entstehen können.

So habe ich selbst nach starken Hustenstoen und forcierten Atembewegungen die Bildung einer etwa 13 cm (!) langen, 8—10 mm (!) dicken Spirale beobachtet, die tadellose Schraubenwindungen und helle Achse zeigte. Die Dicke und Größe wies hier sofort auf einen großen Bronchus als Entstehungsort hin.

Das asthmatische Sputum zeichnet sich fast stets durch seinen reichen Gehalt an eosinophilen Zellen aus. Durch die Färbung von Trockenpreparaten mit wäßriger Eosin- und Methylenblaulösung oder mit der Chenzynskischen Lösung ist die Tatsache leicht festzustellen.

Auch das frische Sputumpreparat läßt diese Verhältnisse sehr schön überblicken. Fügt man zu einem solchen Sputumflockchen einen Tropfen jener Lösung und drückt etwa $\frac{1}{2}$ Minute später das Deckglas sanft an, so erblickt man nach kurzer Zeit, am besten allerdings erst nach 1 Stunde, äußerst

zahlreiche, kleine und sehr große Leukozyten mit eosinophiler, stets auch solche mit basophiler Körnung.

Dauerpräparate von Spiralen. Ungefärbte halten sich in Glycerin oder in einer Mischung von Glycerin und Lävulose (aa). Zur Färbung eignet sich nach meinen Erfahrungen am meisten Ehrlichs Hämatoxylin-Eosin-Gemisch (S. 160). Man gibt 1—2 Tropfen auf die frische Spirale und drückt erst nach 5—10 Minuten das Deckglas darauf und läßt das Gemisch vom Rande her zufließen und wäscht den Überschuß mit Glycerin aus. Ein Rand aus Damarlack dient zur Fixierung und hindert jede Verdunstung. Fig. 49 und 50 sind nach den von den so gefärbten Spiralen abgenommenen Photogrammen durchgepaust.

Garnicht selten findet man ferner im asthmatischen Sputum grob-schwärzlich und fein-braunrot tingierte Pigmentzellen. Schon mit bloßem Auge kann man vermuten, in welchen Stellen sie anzutreffen sind. Es sind feine, staubartige Beschläge in der schleimigen Grundsubstanz. Wir kommen bei dem Herzfehlersputum auf diese Zellen zurück.

Das Blut der Asthmakranken zeigt während der Anfälle und besonders in der schweren Form, bei der wochenlang sich hinziehenden, von akuten Exazerbationen unterbrochenen charakteristischen Atemnot, oft starke Vermehrung der eosinophilen Zellen.

Beim **Lungenödem** ist das Sputum dünnflüssig, vorwiegend serös, nur wenig schleimig, grauweißlich, meist stark schaumig, sodaß es geschlagenem Hühnereiweiß ähnelt. Mikroskopisch wird es als ein sehr zellenarmes, dünnschleimiges Sekret erkannt. Es wird meist nur bei sterbenden Kranken beobachtet. Indes trifft man es selbst zu wiederholten Malen bei manchen chronischen Nieren- und Herzkranken an, ohne daß der betreffende Anfall zum Exitus letalis führt. Auch bietet das nicht selten bei günstig verlaufenden Pleurapunktionen auftretende, als „*Expectoration albumineuse*“ beschriebene Sputum so große Ähnlichkeit mit dem oben geschilderten dar, daß eine Trennung nicht durchführbar ist.

In beiden Fällen ist das Sputum eiweißreich, wie die Kochprobe lehrt, und enthält nebenher etwas Schleim, wie aus der Opaleszenz bei Essigsäurezusatz zu ersehen ist. Es ist ein sicheres Anzeichen für die in die Alveolen und Bronchiolen, in den terminalen Fällen selbst bis in die größeren luftzuführenden

den Äste der Lungen erfolgte Transsudation, die meist der Erlahmung der linken Herzkammer folgt und bei der Expectoration albumineuse vielleicht auf eine abnorme Durchlässigkeit der Gefäßwände in der bisher zusammengedrückten Lunge zu beziehen ist.

Von vorzugsweise durchsichtig-schleimiger (schaumiger) Art ist das beim **Keuchhusten** anfallsweise entleerte Sputum; es zeigt meist eine dünne, leimartig zähe, klebrige Beschaffenheit und ist oft ungewöhnlich reichlich, so daß es am Ende des Anfalles mundvoll herausgegeben wird. Nicht selten ist es mit Erbrochenem vermischt.

Die nähere Untersuchung lehrt, daß es sich um ein sehr zellenarmes — ab und zu Flimmerepithel führendes! —, stark schleimiges (Essigsäurereaktion) Sputum handelt, das echte *Sputum crudum* der Alten. Erst im 3. Stadium wird das Sekret spärlicher, gelber und zeigt mikroskopisch die schon oft erörterte Beschaffenheit des *Sputum coctum*.

Der Erreger des Keuchhustens ist noch völlig unbekannt.

Auch bei der **Grippe** beobachten wir anfangs, oft allerdings nur flüchtig, ein *Sputum crudum*, das bald in das *coctum* übergeht und neben einigen gemischten, schleimig-eitrigen Mengen rein eitrig geballte Klumpen führt, wenn die tiefen Abschnitte des Bronchialrohres mitbeteiligt sind. Daß gerade in diesen Ballen die von R. Pfeiffer gefundenen Kurzstäbchen aufzufinden sind, habe ich schon oben erwähnt. Auch von der mehr eitrigen Beschaffenheit des Sputums in den mit kroupöser Pneumonie komplizierten Fällen ist bei der Pneumonie (s. o.) schon gesprochen.

Das „**Herzfehlersputum**“ (Taf. III, 18) bietet sowohl für das bloße als bewaffnete Auge eine durchaus charakteristische Eigenschaft dar, die schon intra vitam den sicheren Rückschluß auf die Ausbildung der braunen Induration der Lunge gestattet. Bekanntlich finden wir diese Veränderung hauptsächlich bei jenen Formen von chronischem *Vitium cordis*, die mit mehr oder weniger starken Stauungserscheinungen im kleinen Kreislauf verbunden sind; in erster Linie also bei der Mitralstenose und Insuffizienz, aber auch bisweilen ausgeprägt bei Aortenfehlern und Myocarditis.

Die „Herzfehlerlungen“ fühlen sich fester an, sind schwerer, weniger elastisch und zeigen einen ins Gelbe Bräunliche oder Rotbraune spielenden Farbton. Auf dem Durchschnitt bemerkt man an vielen Punkten mehr oder weniger große, rote oder dunkelrostfarbene Flecke, während das Gewebe selbst ein gelbliches oder mehr rostfarbened Aussehen darbietet. Die Kapillarschlingen der Arteria pulmonalis, die gewöhnlich von zartem Epithel bedeckt in das Lumen der Alveolen nur leicht vorspringen, wölben sich hier als stark erweiterte Schlingen rankenartig gegen das Innere vor und haben die Alveolen merklich verengert. Die gelben, braunrötlichen, seltener schwarzen Pigmentkörner und Schatten sind teils frei, teils in runden, ovalen, oder spindelförmigen Zellen eingeschlossen, sowohl im Bindegewebe als in den Alveolen zu sehen.

Diesem anatomischen Befunde entspricht das Sputum in bemerkenswerter Art. Es zeigt gewisse Verschiedenheiten, je nachdem es in Zeiten leidlichen Wohlbefindens oder stärkerer Stauungserscheinungen, zumal im Anschluß an einen hämorrhagischen Infarkt ausgehustet wird. Im ersteren Fall ist es meist spärlich, und gelangen nur 2—3 einzelne Sputa von geringem Umfang zur Untersuchung. Man findet in einer rein schleimigen, etwas zäh gallertigen, hellen oder schwach gelblich, selten bräunlich tingierten Grundsubstanz vereinzelte oder dicht nebeneinander gelagerte, gelbe oder braunrote, feine und gröbere Körnchen. Hin und wieder zeigen sich auch nur oberflächliche, etwas dunkle, staubartige Beschläge. Bringt man ein solches gelbes oder mehr rötliches gesprenkeltes Schleimflöckchen unter das Deckglas, so sieht man sofort eine große Zahl streifen- oder haufenförmig zusammengelegter Zellen in einer mehr homogenen oder von hellen myelinartigen Tröpfchen durchsetzten Grundsubstanz eingebettet. Die Zellen sind meist scharf konturiert, von der 1—5 fachen Größe farbloser Blutzellen, von runder, ovaler, spindelförmiger oder mehr polygonaler Form, mit meist 1 oder mehreren etwas bläschenförmigen Kernen. Oft ist der Kern zum Teil oder ganz verdeckt durch feine und gröbere Körnchen, die das Protoplasma anfüllen. Diese Körnchen sind von der Art des Myelins, ganz selten etwas stärker lichtbrechend wie Fett, größtenteils aber deutliches Pigment. Es erfüllt die Zelle manchmal als diffuses, goldgelbliches Pigment, häufiger ist es in feineren und gröberen Punkten, Bröckeln, Schollen und Kugeln im Zelleib angehäuft. Nicht selten sieht man nur einzelne grobe Körner im myelinartig veränderten Protoplasma. Außer diesen charakteristischen Zellen sind normale rote und farblose Blutkörper und nicht selten freies, fein und grobkörniges Pigment zu sehen.

Kurz nach dem Ablauf eines hämorrhagischen Infarkts finden sich diese Pigmentzellen massenhaft in dem gewöhnlich stärker braunrötlich gefärbten Sputum und sind namentlich die mit grobem, scholligen, braunroten Pigment sehr zahlreich vorhanden, neben vielen roten Blutkörpern, deren Gegenwart schon aus den makroskopischen, rein blutigen Beimengungen vermutet werden kann.

Bestehen stärkere Stauungserscheinungen, die sich durch vermehrte Dyspnoe, bronchitische Geräusche u. dergl. anzeigen, so ist die Menge des Sputums oft stark vermehrt, auf 80—100 ccm und darüber, die Konsistenz etwas vermindert, aber immer noch dünn leimartig, so daß bei dem Umwenden des Glases das Sputum die Neigung zeigt, als zusammenhängende Masse herauszugleiten. Auch dreifache Schichtung ist zu beobachten mit oberer schaumig-schleimiger, mittlerer serös-schleimiger und unterer grauweißlicher, Pigment führender Lage. Hier und da sind spärliche eitrige Beimengungen zu finden. Bei genauer Durchmusterung wird man auch in einem solchen Sputum die Pigmentflöckchen nie vermissen, falls die braune Induration sich ausgebildet hat.

In der Mehrzahl der Fälle ist das Pigment von gelber, gelbrötlicher und braunroter Farbe und dadurch von dem fast in jedem Sputum zu findenden Rußpigment unterschieden. Aber in manchen Fällen kommt neben dem braunroten ein fast glänzend schwarzes Pigment vor, das unzweifelhaft auf demselben Wege wie das braunrote entstanden ist. Es findet sich oft massenhaft neben diesem vor und unterscheidet sich von dem in Zellen eingeschlossenen Ruß durch das viel tiefere und kristallinisch glänzende Schwarz.

Für jeden, der die hier beschriebenen Pigmentzellen einmal genauer gesehen und sie mit den in Schnitten der Herzfehlerlunge vorkommenden Zellen verglichen hat, kann es keinem Zweifel unterliegen, daß es sich um ganz gleichartige Gebilde handelt. Deshalb wurde ihnen von E. Wagner die Bezeichnung „Herzfehlerzellen“ beigelegt.

Welcher Art ist das Pigment? Die naheliegende Vermutung, daß es von dem Blutfarbstoff her stammt, ist voll berechtigt.

Nach Virchow kommt die Pigmentbildung dadurch zustande, daß der Farbstoff aus den Blutkörpern austritt, in die Umgebung diffundiert und nun zu Pigmentkörnern oder Kristallen gesammelt

wird, oder dadurch, daß die Blutkörper direkt, einzeln oder in Haufen, verkleben und zu Pigment werden. Dasselbe kann in beiden Fällen gelb, rot oder schwarz, diffus, körnig oder kristallinisch sein. Schon in den Kapillaren kann das Blut der Pigmentmetamorphose anheimfallen. Neben dem an Zellen gebundenen oder frei im Gewebe liegenden Pigment fand Orth in Kapillaren, und selbst in größeren Gefäßen, förmliche Pigmentthromben. Es kann also ohne die Mitwirkung kontraktile Zellen der Blutfarbstoff in Pigment umgewandelt werden. Andererseits ist die von Langhans zuerst beobachtete Tatsache oft bestätigt worden, daß rote Blutkörper erst nach ihrer Aufnahme in kontraktile Zellen zu einem Pigmentkorn schrumpfen, das durch Zerteilung in mehrere kleine Körner übergehen kann. Im Gegensatz zu dem kristallinischen Hämatoidin, das eisenfrei ist, sind die Pigmentkörner und -Schollen fast stets eisenhaltig, und belegt man dies Pigment nach Neumanns Vorgang zweckmäßig mit dem Namen „Hämosiderin“.

Es hat sich nun die wichtige Tatsache herausgestellt, daß dies nur unter der Mitwirkung lebender Zellen, bezüglich lebenden Gewebes gebildet werden kann, während das eisenfreie Hämatoidin auf einem chemischen Zersetzungs Vorgange beruht, der sich ohne die Tätigkeit des lebenden Gewebes abspielt. (Neumann.) Das Hämosiderin pigment wird besonders häufig in den fixen Bindegewebszellen angehäuft, die auch nach Neumann sehr wohl aus blutkörperhaltigen Wanderzellen hervorgegangen sein können.

Unterwirft man das Pigmentzellen führende Herzfehlersputum der Eisenreaktion, so zeigt sich, daß in der Tat die Mehrzahl der Zellen die charakteristische Berlinerblaufärbung annimmt.

Man führt die Probe entweder am frischen oder besser am Trockenpräparate aus, indem man ein pigmentiertes Sputumflöckchen mit einer Glasnadel (keine Eisennadel!) ablöst und austreibt.

Sehr zweckmäßig läßt man dann eine 2% Ferrocyankalilösung, die mit 1—3 Tropfen reiner Salzsäure versetzt ist, längere Zeit, $\frac{1}{4}$ bis 1 Stunde lang, einwirken. Oder man behandelt das Trockenpräparat zunächst 2 Minuten lang mit Ferrocyankalilösung und darnach mit 1—3 Tropfen $\frac{1}{2}$ % Salzsäureglyzerins. Die Reaktion zeigt sich durch die Blaufärbung, die in den nächsten 24 Stunden oft zunimmt, sehr deutlich an.

An einem älteren, $\frac{3}{4}$ Jahr lang von mir im lose bedeckten Uhrschälchen aufbewahrten Sputum, in dem anfangs nur zahlreiche, körniges Pigment führende Zellen vorhanden waren, hatten sich viele zierliche, gelbe und braunrote Nadeln mit Täfelchen gebildet. Während die Pigmentzellen durchweg eine starke Berlinerblau-

reaktion zeigten, blieben diese extrazellular gelegenen Gebilde völlig unverändert.

Aber nicht alle Pigmentzellen (im Gewebe der Lungen und im Sputum) zeigen die Eisenreaktion; das hängt offenbar mit Alterserscheinungen zusammen. Weder das ganz frisch gebildete, noch das alte Pigment ist der Eisenreaktion zugänglich.

Andererseits finden sich nach Neumann und F. A. Hoffmann unter den in Form und Größe der Zellen, Form und Lagerung des Kerns den Herzfehlerzellen gleichenden „Staubzellen“ oft einige, die deutliche Eisenreaktion bieten.

Diese Umstände müssen uns bei dem Streit, der sich um die Herzfehlerzellen, ihre Herkunft und Bedeutung dreht, gegenwärtig bleiben.

Nach Sommerbrodt, Hoffmann u. a. sollen die Herzfehlerzellen durchweg Alveolarepithelien, nach anderen teils Alveolarepithel, teils Wanderzellen (Lenhartz) sein. Während die meisten von der Bedeutung für die Diagnose der braunen Induration überzeugt sind, ist hier und da auch nach dieser Richtung hin ein Zweifel erhoben, da man ihnen auch bei kroupöser Pneumonie, hämoptoischer Phthise und Asthma hin und wieder begegnet.

Für die epitheliale Abkunft der Herzfehlerzellen und der ihnen morphologisch durchaus gleichenden „Alveolarepithelien“ wird hauptsächlich der morphologische Habitus geltend gemacht. Aber schon Virchow, Cohnheim, Neumann u. a. haben ihrem Zweifel Ausdruck verliehen und mehr oder weniger bestimmt die ungenügende Begründung einer solchen Schlußfolgerung betont. Auch hob Neumann bereits die völlige Gleichartigkeit der im gewöhnlichen Rachenauswurf zu findenden Staubzellen mit den Herzfehlerzellen hervor.

Bizzozero sucht den Schwierigkeiten dadurch zu entgehen, daß er 2 Formen von Alveolarepithel unterscheidet: eine breitere, dünnere Form mit plattem, ovalem, von wenigen Protoplasmakörnchen umgebenem und Kernkörperchen führendem Kern und eine zweite kleinere, weniger abgeplattete, mehr ovale oder polyedrische, an körnigem Protoplasma reiche, mit 1 oder 2 Kernen versehene Zellart. Diese sollen zur Aufnahme der Kohlestäubchen u. s. w. besonders geneigt sein, bei entzündlichen Vorgängen lebhaftere Proliferation zeigen und vermöge der leichten Kontraktilität ihres Protoplasmas Kohle, rote Blutzellen, Fett- und Myelintröpfchen aufnehmen können. Dem Einwand, daß aber solche Zellen vielfach bei geringfügigen Erkältungen (und in dem sog. Rachensputum) gefunden werden, begegnet Bizzozero mit der Bemerkung, daß hieraus nicht gefolgert werden dürfe, daß sie nicht aus den Lungen

stammen, sondern vielmehr der Schluß berechtigt sei, daß „selbst leichte Katarrhe der Luftwege sich ohne Schwierigkeiten bis zu den Lungen fortpflanzen“!

Ich teile diese Ansicht nicht. Mir scheint der Schluß gewagt, aus dem Auftreten dieser 2. (mit unseren Herzfehlerzellen und den Staubzellen offenbar identischen) Zellform stets eine Beteiligung der Alveolen zu folgern. Es steht das mit den sonstigen klinischen Wahrnehmungen in unmittelbarem Widerspruche. Andererseits sprechen auch experimentell-pathologische Ergebnisse von Tschistovitsch gegen die Berechtigung der Bizzozeroschen Deutung der Zellen.

Seit Ehrlichs Mitteilungen über die den Leukozyten eigene neutrophile Körnung durfte man hoffen, über die Streitfrage von dieser Seite her Aufschluß zu erhalten.

Auf meine Anregung versuchte Herr Dr. Schlüter durch zahlreiche Färbungsversuche mit den Ehrlichschen Gemischen an Sputum- und Schnittpräparaten die Sache zu erklären. Sicher ist, daß man einem Teil der pigmentführenden Zellen weder durch das Triacid, noch durch die neutrale Farblösung eine deutliche violette Färbung zuführen kann, daß andererseits eine gewisse Zahl derselben lebhaft violett gekörnt erscheint. Aber sehr instruktiv waren die Bilder keineswegs. Noch am schönsten fielen die nach meinem Vorschlag an frischen Sputumpräparaten vorgenommenen Färbungen aus. Gleichzeitig mit unseren Untersuchungen hatte von Noorden in ähnlicher Weise eine Entscheidung angestrebt. Er kommt zu dem Schluß, daß sowohl Leukozyten als Alveolarepithel für die Genese der Herzfehlerzellen anzusprechen sind.

Nach allem scheint mir die Annahme unseren jetzigen Kenntnissen am meisten zu entsprechen, daß die Herzfehlerzellen größtenteils Wanderzellen sind, die entweder freies Pigment aufgenommen oder dies erst aus einverleibten roten Blutzellen in sich gebildet haben, daß ein anderer Teil möglicherweise Alveolarepithelien entstammt, die entweder selbständig das Pigment in sich aufgenommen haben, oder denen es, wie bei der äußeren Haut, durch die Chromatophoren (Karg) mit dem Säftestrom oder durch aktiv zu ihnen vordringende Zellen zugeführt worden ist.

Sind die Herzfehlerzellen für die braune Induration der Lunge von pathognostischem Wert? Unzweifelhaft. Vereinzelt gegenteilige Beobachtungen, die das Auftreten von Hämosiderinzellen bei Pneumonie, Phthise oder Asthma kennen lehrten, kommen gegenüber der Tatsache, daß die Pigmentzellen bei chronischem Vitium cordis regelmäßig und massenhaft zu finden sind, gar nicht in Betracht. Dort gelegentlich ein Pigmentpünktchen

oder nur der mikroskopische Nachweis etlicher Pigmentzellen, hier schon in dem makroskopisch charakteristischen, schleimigen, vielfach von kleineren und gröberen Schollen und Flocken durchsetzten Sputum massenhafte Pigmentkörnchenzellen. Dort muß man sie mühsam suchen und begegnet im Gesichtsfeld nur spärlichen Gebilden, hier kann man sie gar nicht übersehen und findet sie so dicht vor, daß man oft genug ein Gewebspräparat vor sich zu haben meint. Sehr oft geben die Zellen (sowohl im Sputum wie in der Lunge) die Fe-Reaktion, nicht selten verhalten sie sich indifferent. Aus diesem Grunde scheint auch der vorgeschlagene Name „Hämosiderinzellen“ durchaus nicht am Platz.

Schon oben ist erwähnt, daß sich die Herzfehlerzellen einige Zeit, nachdem ein **hämorrhagischer Lungeninfarkt** bestanden hat, besonders reichlich im Sputum finden. Offenbar sind jetzt besonders günstige Bedingungen für die Pigmentbildung gegeben, da es sich in der Regel um Herzranke mit brauner Induration handelt (Mitralstenose), und eine verbreitete Infiltration des interstitiellen Gewebes und der Alveolen und Bronchiolen mit roten Blutkörpern, entsprechend der Ausdehnung des infarzierten Abschnitts der Lunge, eingetreten ist.

Das Sputum beim frischen Infarkt besteht bisweilen aus reinem, etwas dunklem Blut, häufiger ist es mit Schleim, weniger mit Luft gemischt. Je nach der Ausdehnung des Infarkts hält der Blutauswurf einige Tage an oder geht schon in wenigen Stunden vorüber. Mikroskopisch findet man unveränderte, rote, oft geldrollenartig zusammenliegende Blutkörper und meist einzelne Pigmentzellen, die an Häufigkeit zunehmen, je mehr die reine Blutbeimengung sich vermindert.

Bei **Hysterie** wird gelegentlich ein eigenartiges Sputum beobachtet, das mit Husten meist leicht entleert wird und durch seine deutlich blutige Beschaffenheit zur Annahme einer suspekten Phthise Anlaß geben kann. Das Sputum kann tagelang einem dünnen Himbeergelee gleichen, in der Regel erscheint es wochenlang gleichmäßig rötlich, flüssig oder dünnbreiig und setzt zahlreiche kleinste, graue Krümel ab; zarte Eiterstreifen können vorhanden sein oder ganz fehlen. Die Menge schwankt zwischen 25—100 ccm; es wird vorzugsweise nachts oder frühmorgens ausgehustet. Physikalische

Erscheinungen seitens des Respirationstractus fehlen, der Allgemeineindruck und sonstige Erscheinungen sprechen für Hysterie.

Mikroskopisch findet man im allgemeinen nicht so zahlreiche rote Blutzellen, als man nach der Farbe erwarten müßte, wohl aber in großer Menge Pflasterepithelien, Leukozyten und Mikroorganismen. Einmal fand Wagner gleichzeitig *Trichomonas* ähnliche Gebilde.

Daß bei der Deutung eines solchen blutigen Sputums immerhin eine gewisse Vorsicht am Platz ist, zeigt die Wagnersche Beobachtung, daß bei einer seiner Kranken im Sputum später Tuberkelbazillen gefunden wurden. Dabei ist aber zu beachten, daß langjährige Hysterische nicht selten an Tuberkulose zugrunde gehen. Der wochenlang fortbestehende, blutig-schleimige Charakter des Auswurfs, die Massenhaftigkeit der beigemengten Pflasterzellen (10—20 fand ich im Gesichtsfeld bei 250—350facher Vergrößerung!), der meist üble, fade süßliche Geruch und das Fehlen der Tuberkelbazillen sprechen für hysterisches Sputum.

Es ist am wahrscheinlichsten, daß der eigenartige Auswurf aus der Mundhöhle stammt und durch Saugbewegungen erzeugt wird.

Zur Diagnose der in den Lungen vorkommenden **Neubildungen** kann die genaue Besichtigung des Sputums oft wesentlich beitragen. Es ist in der Regel spärlich und fast ausnahmslos schleimig-blutig, aber so innig gemischt, daß ein rosa- oder fleischwasserfarbener Ton, oder eine mit Himbeergelee vergleichbare Beschaffenheit in die Augen fällt. Hin und wieder ist auch ein olivengrünes oder safrangelbes Sputum beobachtet.

Zwischendurch kann auch reines Blut in spärlicher oder reichlicher Menge tage-, wochen- oder gar monatelang ausgegeben werden. Eine stärkere Hämoptyse ist nicht selten, aber nur in verschwindend seltenen Fällen ist eine tödliche Blutung erfolgt. Sehr spärlich sind auch die Fälle, bei denen im Sputum Geschwulstteile beobachtet wurden (Ehrlich, A. Fraenkel) und „multiforme Zellen“ enthalten waren, die,

zu größeren Klumpen vereint, ab und zu konzentrische Schichtung und große gequollene Kerne zeigen“.

Solche Befunde sind selten, und man tut gut, auf andere Zeichen mitzuachten. Nach meiner Erfahrung, die sich auf zwei Dutzend sezierter Fälle stützt, ist das Auftreten zahlreicher Fettkörnchenkugeln von besonderem Wert. Sie sind durch Größe und stark lichtbrechenden Glanz der Innen-

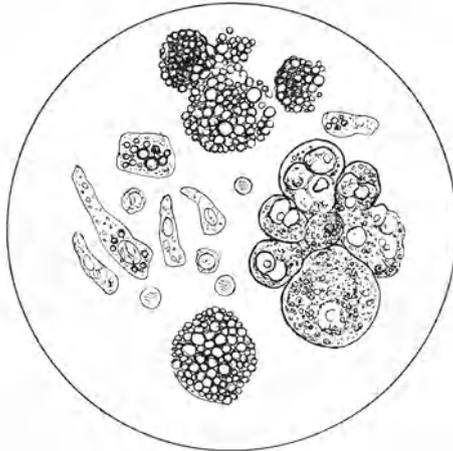


Fig. 52.

Fettkörnchenkugeln bei Lungenkarzinom. V. 350.

kugeln von den Myelinzellen unterschieden und stammen wohl sicher von fettig umgewandelten (Krebszellen) Epithelien her. Fig. 52.

Außer den Körnchenkugeln sind eigenartig gestaltete Epithelien von Interesse, die man sonst im Sputum nicht antrifft, beim Lungenkrebs aber häufig und nicht selten in größeren Verbänden sieht. Hampeln hat betont, daß sie stets pigmentfrei sind. Ich lege ihrem Auftreten keine so große Bedeutung bei wie den Fettkörnchenkugeln.

IV. Die Untersuchung des Mundhöhlensekrets und der Magen- und Darmentleerungen.

Bei den Erkrankungen des Verdauungsapparats werden in den nach oben oder unten stattfindenden Abgängen mannigfache Elemente gefunden, zu deren Beurteilung die Kenntnis der anatomischen Verhältnisse, besonders der Schleimhaut des ganzen Kanals, nötig ist. Wir schicken daher eine kurze Besprechung der normalen Anatomie voraus.

Die **Schleimhaut der Mundhöhle** besteht aus einem geschichteten Pflasterepithel, das die mit zahlreichen, verschiedenen hohen Papillen besetzte und von elastischen Fasern und zarten Bindegewebsbündeln gebildete Propria überzieht. In dieser finden sich zahlreiche, zum Teil stark verästelte tubulöse Schleimdrüsen, deren Ausführungsgang ebenfalls geschichtetes Pflasterepithel darbietet.

Die Zunge ist von meist starkgeschichtetem Pflasterepithel überzogen, das auch die Papillae filiformes, fungiformes und circumvallatae in zum Teil mächtigen Lagen bedeckt; nur an den filiformes kommt verhorntes Epithel vor, das sich durch das Fehlen des Kerns in einzelnen Platten anzeigt. An der Zungenwurzel findet man adenoides Gewebe an den sog. Zungenbälgen zwischen den Papillae circumvallatae und dem Kehldeckel; von hier wandern unaufhörlich zahlreiche Leukozyten aus dem adenoiden Gewebe der Propria aus, um sich als sog. Speichelkörperchen dem Mundhöhlenschleim beizumengen.

Während der Pharynx ein mehrschichtiges, über zahlreiche Papillen und Schleimdrüsen ausgebreitetes Plattenepithel besitzt, ist die Schleimhaut des Cavum pharyngo-nasale von mehrschichtigem, zylindrischem Flimmerepithel überzogen. Hier an der Pharynxtonsille sowohl wie besonders an den eigentlichen Tonsillen findet sich massenhaftes adenoides Gewebe, das für reichliche Absonderung der Speichelkörperchen sorgt.

Das geschichtete Pflasterepithel des Pharynx setzt sich durch die ganze Speiseröhre fort, deren Papillen führende Mucosa von der viele Schleimdrüsen enthaltenden Submucosa und weiterhin von der derben Muskel- und Faserhaut umschlossen ist.

Die **Schleimhaut des Magens** ist aus Epithel, Propria mit Muskelschicht und Submucosa gebildet. Das Epithel ist ein schleimbildendes Zylinderepithel; die Propria ist von dicht aneinander gestellten Drüsen durchsetzt, die als Fundus- und Pylorusdrüsen unterschieden werden. Sie bieten insofern Verschiedenheiten dar, als in diesen nur den sogenannten Hauptzellen gleichende (Ebstein) Zylinderepithelzellen gefunden werden, während jene in ihrem Innern außer den Hauptzellen noch Belegzellen führen. Die Hauptzellen stellen ein niedriges Zylinderepithel dar, das im granulierten Protoplasma einen scharf hervortretenden Kern einschließt, während die Belegzellen, welche zur Verdauungszeit erheblich an Umfang zunehmen, in mehr rundlicher Form erscheinen. Die Hauptzellen sind in der Höhe der Verdauung stark getrübt und etwas geschwollen, so daß der am nüchternen Magen deutliche Unterschied etwas verwischt wird. Beide Drüsen zeigen tubulösen Charakter.

Die **Darmschleimhaut** trägt ein hier und da von (verschleimten) ovalen Becherzellen unterbrochenes Zylinderepithel.

A. Untersuchung der Mundhöhle.

Über das häufige Vorkommen von Kokken, Stäbchen, Spirillen und von Leptothrixvegetationen in der Mundhöhle haben wir schon wiederholt gesprochen. Ihr Auftreten kann als physiologisch gelten, und nur eine übergroße Menge, wie sie zeitweise bei völlig fehlender Mundpflege und zahlreichen hohlen Zähnen beobachtet wird, ist als krankhaft zu betrachten.

Größere Beachtung verdienen die Ansiedelungen des **Soorpilzes** (s. S. 88).

Dieser tritt vorzugsweise bei Kindern und geschwächten Erwachsenen auf und beginnt an der Schleimhaut des weichen Gaumens, der Zunge oder Wange. Durch das Zusammenfließen vieler einzelner Pilzeruptionen kommt es oft zu ausgedehnten, die Mund- oder

Rachenhöhle auskleidenden Belegen, deren rein weiße oder schmutzig graugelbe Farbe und leichte, ohne Verletzung der Schleimhaut zu bewirkende Abhebbarkeit für den Soorpilz schon charakteristisch ist. Bringt man ein kleines Teilchen der „Pseudomembran“ unter das Deckglas, so ist die Diagnose sofort zu entscheiden (s. Fig. 6).

Gleichzeitig mit dem Soor, aber auch ohne diesen, begegnet man bei Säuglingen in der Gegend der Hamuli pterygoidei nicht selten symmetrischen, weißen oder mehr weißgelblichen Stellen, die gewöhnlich als **Bednarsche Aphthen** beschrieben werden. Die runden oder mehr ovalen, 2—4—8 mm im Durchmesser großen Stellen bluten leicht bei Berührung; schabt man etwas von den nicht selten erodierten Stellen ab, so findet man in dem gefärbten Trockenpräparat ausschließlich Staphylo- und Streptokokken.

Auf die seltene Gonokokkeninvasion in der Mundschleimhaut von Neugeborenen ist S. 36 schon hingewiesen worden.

In den gelblichen oder weißgelben Pfröpfen bei **Angina tonsillaris acuta** findet man bei der mikroskopischen Untersuchung außer Eiterkörperchen und fettigem Detritus massenhafte Bakterien, die auch sonst in der Mundhöhle angetroffen werden. Eine spezifische Art ist noch nicht entdeckt, doch überwiegt das Vorkommen des Streptococcus pyogenes.

Aus den **Tonsillen** solcher Leute, die schon öfter lakunäre Entzündungen überstanden haben, kann man nicht selten gelbliche, meist sehr übelriechende, unter dem Deckglas platt zerdrückbare Pfröpfe herausnehmen, die mikroskopisch außer massenhaften Bakterien fettigen Detritus und Fettnadeln erkennen lassen.

Ganz gleichartige Bröckelchen, hin und wieder mit Kalk inkrustiert (Tonsillarsteine), werden von manchen Individuen mit Husten und Räuspern, allein oder in Schleim eingebettet, ausgespien und veranlassen oft große Beunruhigung. Sie stammen entweder aus den Lakunen der Tonsillen oder aus den Schleimhautfollikeln der seitlichen Rachenwände. Gewöhnlich haben die Pfröpfe Hirsekorngröße, bisweilen aber sogar Bohnengröße! Die größten, die ich selbst beobachtete, hatten Kleinerbsengröße.

Manchmal sieht man bei solchen Kranken erbsen- bis kleinkirschengroße **Cystenbildungen an den Tonsillen**. Das durch oberflächlichen Einstich entleerte Sekret hat bald eine

dünnflüssige, rötliche, bald mehr breiartige, gelbrötlich gefärbte Beschaffenheit. Außer fettigem Detritus und Fettnadeln fand ich mehrmals in derartigen Cysten Cholesterintafeln und einmal Hämatoïdintäfelchen und -Nadeln. Neben dem Cholesterin sah ich meist große, mattglänzende Gebilde, die bis zu einem gewissen Grade großen, dotterkugelhaltigen Eiern glichen. Sie verschwanden auf wiederholten Ätherzusatz; die Übergangsbilder zeigten oft täuschende Ähnlichkeit mit Durchschnitten größerer Seemuscheln.

In Tonsillar- und Retropharyngealabszessen findet man in dem meist ziemlich dicken, gelbweißen Eiter massenhafte, in mehr oder weniger vorgeschrittener Fettumwandlung begriffene Eiterzellen, viel freies Fett und zahlreiche Bakterien. Auch kleine Pigmentkörnchen und Schollen sind nicht selten.

In einem Falle beobachtete ich, wie schon S. 94 erwähnt, eine üppige *Leptothrix*flora mit zahlreichen *Cercomonas*gebilden (Fig. 10). Auch ziemlich reichliche eosinophile Zellen waren zugegen.

Bei der großen Bedeutung, die den Tonsillen als Eingangspforte für infektiöse Bakterien wohl unzweifelhaft zukommt, wird es geraten sein, der bakteriologischen Untersuchung solcher Pfröpfe eine größere Aufmerksamkeit als bisher zu widmen. In dieser Richtung ist die schon jetzt vorliegende Erfahrung Birch-Hirschfelds u. a. wichtig, die in solchen Herden Tuberkelbazillen nachweisen konnten. Außer den Tonsillarlakunen kommen auch kariöse Zähne in Betracht.

Zur Diagnose der **kroupösen und diphtherischen Erkrankungen** der Fauces muß die Mikroskopie und Kultur besonders im Beginn wesentlich beitragen. Wir verweisen auf die S. 68 gegebene Darstellung.

Bei der ausgebildeten Erkrankung findet man in den weißen Belägen ein mehr oder weniger dichtes fibrinöses Filzwerk, dessen Zusammensetzung an den schwierig zu zerkleinernden Membranen nur in den peripheren Abschnitten des Bildes einigermaßen erkannt werden kann. Auf (1—2%) Essigsäurezusatz treten die in dem allmählich bis zu völliger Transparenz aufgehellten Flechtwerk eingebetteten Rundzellen und Epithelien mit ihren Kernen deutlicher hervor. Schreitet die Diphtherie auf die Atmungswege fort, so werden oft lange

Kroupgerinnsel ausgehustet, die schon oben beschrieben sind (S. 196).

Die **Tuberkulose** der Mund- und Rachenhöhle kommt im allgemeinen nur selten zur Beobachtung.

Sie tritt anfangs in der Regel unter dem Bilde miliärer Knötchen auf, die, teils vereinzelt, teils zu Gruppen vereint, bald am Zungenrand, bald und mit größerer Vorliebe die seitliche und hintere Rachenwand besetzen und bei ihrem regelmäßig zu beobachtenden Zerfall zu meist oberflächlichen, unregelmäßig begrenzten, oft wie zerfressenen Geschwüren führen. Außer dem grauen oder mehr mißfarbenen, speckigen Grunde ist die Gegenwart grauweißlicher, durchscheinender Knötchen in der Umgebung der Geschwüre von Bedeutung.

Gesichert wird die Diagnose aber erst durch den Nachweis der Tuberkelbazillen.

Man schabe aus dem käsig erscheinenden Geschwürsgrunde oder dem Rande etwas von dem schmierigen Sekret ab, zerreibe es im Uhrsälchen, wenn nötig, unter Zusatz von einigen Tropfen physiologischer Kochsalzlösung und verarbeite es zu Deckglas-trockenpräparaten, die in der oben beschriebenen Weise gefärbt werden.

Nicht selten ist man auf diese Weise in der Lage, die spezifischen Bazillen nachzuweisen. Gelingt es nicht, so müssen größere Gewebsteilchen entnommen, gehärtet und im Schnitt die Färbungen ausgeführt werden.

Bei **Syphilis** der Mund- und Rachenhöhle wird der (schon vielfach geführte) Nachweis der *Spirochaete pallida* in den primären und sekundären Affektionen sehr wertvoll sein.

Endlich sei auf jene besondere Form der Angina hingewiesen, die unter dem Namen Plaut-Vincentische Angina bekannt ist. Hier gelingt mit großer Regelmäßigkeit der Nachweis der *Bacilli fusiformes* und Spirillen, die wohl mit großer Wahrscheinlichkeit als die Erreger dieser Erkrankung zu betrachten sind.

B. Befund bei Krankheiten des Magens.

1. Die Mikroskopie des Mageninhalts.

Die **Mikroskopie** hat bei der Diagnose der Magenstörungen in der Regel nur selten entscheidenden Wert. Wir untersuchen mit dem Mikroskop den durch Erbrechen oder absichtliche Ausheberung (oder Spülungen) zutage geförderten Mageninhalt. (Fig. 53.)

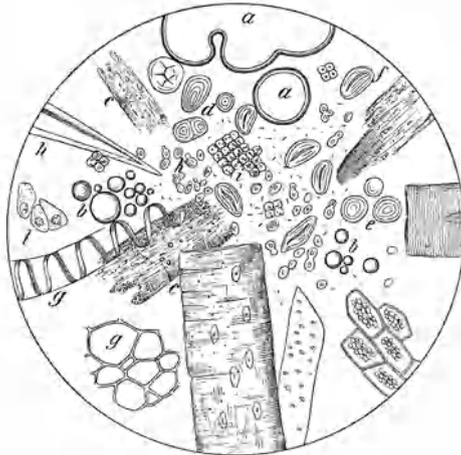


Fig. 53.

Mageninhalt, mikroskopisches Sammelbild. V. 350.

a Luftblase, b Öltröpfchen, c Muskelfasern, meist in Auflösung, d Kartoffelstärke, e gequollene Roggenstärke, f Leguminosenstärke, g verschiedene Pflanzenzellen, h Pflanzenhaar, i Sarzine, k Hefepilze, l Magendrüsenzellen.

Außer den schon mit bloßem Auge wahrnehmbaren größeren Nahrungsresten, Fremdkörpern und abnormen Färbungen durch Galle oder Blut findet man u. a.:

a) **Speisereste** der animalischen und vegetabilischen Kost. In mehr oder weniger vorgeschrittener Auflösung begriffene Muskelfasern, an denen die Querstreifung meist deutlich erhalten, manch-

mal aber etwas verwischt sein kann. Milchreste in Kaseinflocken, Fetttropfchen u. s. f., Pflanzenzellen in mannigfachen Formen, die deutliche Stärkereaktion geben.

b) Schleim, durch die Essigsäurefällung sicher zu erkennen. Er stammt teils aus dem Magen, teils aus Speiseröhre und Pharynx.

c) Blut kommt in größeren Mengen bei der Magenblutung vor, ist im Anfang meist mit Nahrungsresten untermischt, erscheint bei fortbestehender Blutung rein; sieht bald hell, bald, und zwar in der Regel, dunkelrot aus und zeigt unter dem Mikroskop die roten Blutkörper meist etwas geschrumpft oder zum Teil ausgelaugt. Kommt es in einer braunen, dunkelkaffeesatzähnlichen Beschaffenheit zum Vorschein, so sind die Blutkörper meist gar nicht mehr erkennbar. Dagegen gelingt der Nachweis des Blutfarbstoffes auf chemischem und mikroskopischem Wege (s. Blut, S. 183 u. f.).

d) Epithellen und Drüsenschläuche werden im erbrochenen fast niemals, hin und wieder im ausgeheberten Mageninhalt gefunden. Es sind deutliche Zylinderformen oder die aus Drüsenschläuchen stammenden Haupt- oder Belegzellen (s. Fig. 53).

Äußerst selten begegnet man spezifischen Neubildungszellen, von denen später die Rede ist (s. Krebs).

e) Parasiten.

1. Pflanzliche sind stets anwesend. Kokken, Stäbchen und Spirillen finden sich in jedem, auch ganz normalen Mageninhalt; *Sarcina ventriculi* und Hefe werden sehr häufig bei Stagnation gefunden, mag freie HCl vorhanden sein oder fehlen.

Der Nachweis dieser Gebilde wird dadurch leicht geführt, daß man mit einer Pipette vom Boden des Gefäßes, in dem der Mageninhalt aufbewahrt ist, etwas aufnimmt und nun ein Tröpfchen — unverdünnt oder mit etwas Wasserzusatz — frisch untersucht. Die *Sarcina ventriculi* (Fig. 53, i) ist durch ihre deutliche Tetradenform und „warenballenartige“ Zusammenlagerung derart ausgezeichnet, daß eine Verwechslung für jeden, der sie einmal gesehen hat, unmöglich ist. Die Einzelzellen erscheinen mehr oder weniger fein granuliert. In jüngster Zeit hat Oppler durch Züchtungsversuche 5 Sarcinearten unterschieden, von denen die orange-gelbe Sarcine dadurch ausgezeichnet erscheint, daß sie allein bei saurer Reaktion des Nährbodens üppig gedeiht, während die anderen Arten nur auf alkalischem Boden wuchsen. Auf 2% Traubenzucker-Gelatine gelang die Züchtung am besten.

Die Hefepilze (Fig. 53, k) sind schon S. 84, soweit es nötig ist, besprochen.

Bei Cholerakranken können im Erbrochenen, und zwar in den Schleimflöckchen, die charakteristischen Bazillen vorkommen.

2. Nur selten zeigen sich tierische Parasiten im Erbrochenen; eigentlich handelt es sich nur um kleinere und größere Spulwürmer; doch sind gelegentlich *Oxyuris* und *Anchylostomum* sowie Hunderte von lebenden Larven der gewöhnlichen Stubenfliege gefunden worden.

f) Eiter kann dem Erbrochenen aus zufällig entleerten Abszessen der Mund- und Rachenhöhle oder bei Erkrankungen des Respirationstractus beigemengt sein. Aus dem Magen stammt er nur in den seltenen Fällen der phlegmonösen Gastritis nach Verbrennungen, Ätzungen u. s. f. oder bei Perforationen von Eiterherden in der Umgebung des Magens.

g) Als mehr zufällige Beimengungen sind zu nennen: kleinere und größere Fremdkörper; kleine Steine, Haare, Mohnkörner, Bilsenkrautsamen, Goldregensamen u. dergl., die entweder durch spontanes oder künstlich hervorgerufenes Erbrechen zur Beobachtung kommen.

Aussehen und mikroskopisches Verhalten des Erbrochenen (oder Ausgeheberten) bei besonderen Krankheiten.

1. Bei akuten und chronischen Katarrhen ist besonders der Schleimgehalt auffällig vermehrt, die Bakterienflora in der Regel reichhaltiger; bei der chronischen Form finden sich sehr oft Hefe und Sarzine. Rundzellen sind häufig, Epithelien seltener. Bei Ausheberungen kommen ab und zu halblinsengroße, oberflächliche Schleimhautlagen zu Gesicht, die mikroskopisch sehr schön eine zusammenhängende Epithelschicht zeigen, die von mehreren Drüsenmündungen durchbrochen erscheint. Derartige Schädigungen erfolgen entschieden leichter bei der Gastritis chronica (sind aber bei Vorsicht zu vermeiden).

2. Bei Ektasie sind diese pathologischen Erscheinungen gesteigert, Sarzine und Hefe massenhaft anzutreffen, besonders dann, wenn es sich um Erweiterungen handelt, die nicht durch Karzinom bedingt sind. Bei letzteren ist das Vorkommen der beiden Pilze nicht so regelmäßig. Nach mehrstündigem Stehen tritt deutliche Gärung und „ein Aufgehen“ des Erbrochenen ein.

3. Das Ulcus rotundum führt häufig zu blutigem Erbrechen; außer dem mit Speiseresten gemischten Blut kann auch reines Blut, und zwar bis zu 1 Liter und darüber, herausgegeben werden. Es ist selten hell-, meist dunkelrot, flüssig oder klumpig geronnen; hin und wieder erscheint es als braune, kaffeesatz- oder teerartige Masse. Mikroskopisch finden sich meist noch rote, zum Teil geschrumpfte Blutkörper; sind sie sämtlich zerstört, so ist der chemische oder spektroskopische Nachweis des Blutfarbstoffes zu führen.

Das Erbrochene reagiert meist sauer. (S. Webersche Probe S. 269.)

4. Bei Krebs des Oesophagus und Magens können ab und zu beim Sondieren mit dem Magenrohr im Fenster Teile der Neubildung mit entfernt werden und die Diagnose sicherstellen. Sehr viel seltener glückt es, im Erbrochenen spezifische Formelemente aufzufinden. Die Entscheidung, ob die morphotischen Teilchen wirklich einer Neubildung oder der gesunden Schleimhaut entstammen, ist in jedem Falle schwer. Eine spezifische Krebszelle gibt es eben nicht. Nur wirklich „konzentrisch geschichtete“ Zellenhaufen, „Krebsperlen“, dürfen als positiv beweisend angesprochen werden, einzelne Epithelfetzen, bei denen mikroskopisch jede Andeutung des alveolären Baues fehlt, sind völlig bedeutungslos.

Ich habe nur in vereinzelt Fällen von Krebs der Speiseröhre oder des Magens die bedeutungsvollen „Krebsperlen“ gefunden.

Die beim Magenkrebs erbrochenen Massen richten sich sonst, was Menge und Art betrifft, meist nach dem Sitze der Neubildung. Die bei der Cardia oder deren Umgebung sitzenden Karzinome verursachen in der Regel baldiges Erbrechen der eingeführten Nahrung, die in massenhaften Schleim eingebettet nur wenig verändert abgeht. Sie zeigt faden, bei verjauchtem Krebs äußerst übeln Geruch.

Von großem diagnostischen Wert ist die nicht seltene Wahrnehmung, daß beim Magenkrebs der ausgeheberte Mageninhalt einen widerwärtigen (Verwesungs-) Geruch verbreitet.

Unklare Fälle, bei denen Aufstoßen, Erbrechen und fühlbare Geschwulst fehlen, können dadurch mit einem Male richtig gedeutet werden, was mir besonders bei mehreren Fällen begegnet ist, die

unregelmäßiges chronisches Fieber ohne vorherrschende Magensymptome dargeboten hatten.

Die bei Krebs in der Gegend des Pylorus ausgebrochenen Massen sind meist sehr reichlich, übel-säuerlich riechend, grau oder mehr dunkelbräunlich und enthalten oft große, mehr oder weniger in Umwandlung begriffene Speisemengen. Je nachdem kleinere oder größere Blutaustritte stattgefunden haben, ist die Färbung des Erbrochenen kaffee- oder schokoladenähnlich. Beim Stehen der ganzen Menge tritt eine Art von Schichtenbildung ein, indem sich die schweren Speiseteile zu Boden setzen und über diesen eine wäßrige, schmutzig getrübe und schleimig-schaumige Schicht zu bemerken ist. Auch ist oft in ähnlicher Weise, wie wir dies bei der Ektasie schon berührten, ein „teigartiges Aufgehen“ zu bemerken.

Mikroskopisch findet man außer zahlreichen Nahrungsresten und Spaltpilzen oft Sarzine und Hefe. Nur selten sind unveränderte rote Blutzellen vorhanden; in der Regel ist der Nachweis von Blutfarbstoff chemisch oder spektroskopisch zu erbringen.

5. Akute phlegmonöse Gastritis führt wohl immer zu Erbrechen; in den entleerten Massen braucht aber gar kein Eiter gefunden zu werden, dagegen beobachtet man stets Epithelverbände. Leube fand Eiter im Erbrochenen, obwohl nur eine heftige Gastritis mit ungewöhnlich starker eitriger Sekretion auf der freien Oberfläche der Schleimhaut — ohne Beteiligung der Submucosa — vorlag.

2. Prüfung der Saftsekretion durch die chemische Untersuchung des Mageninhalts.

Zur Untersuchung eignet sich ausschließlich der mit dem Magenrohr gewonnene Inhalt, da die erbrochenen Mengen durch den massenhaft aus Speiseröhre, Rachen- und Mundhöhle während des Brechens beigemengten Schleim verändert sind. Der 1 Stunde nach einem Teefrühstück¹⁾ oder 4 Stunden

¹⁾ 2 Tassen schwarzen Tees ohne Zucker und Milch und 1 trockene Semmel.

nach Leubescher Probemahlzeit¹⁾ ausgepreßte Inhalt wird mit Gesicht und Geruch geprüft, sodann filtriert und der chemischen Untersuchung unterworfen. Diese hat in erster Linie die Reaktion (mit Lackmuspapier) und die Gegenwart „freier HCl“ zu bestimmen; weiterhin kommt die quantitative Feststellung der HCl und die qualitative Untersuchung auf Milchsäure in Frage; endlich ist der Nachweis von Pepsin und Labferment zu führen und der Stand der Eiweiß- und Stärkeverdauung zu bestimmen.

Von verschwindend seltenen Ausnahmen abgesehen, reagiert der gewonnene Mageninhalt stets sauer. Diese Reaktion ist in erster Linie bedingt durch die freie und die an Basen und Eiweißkörper gebundene HCl, ferner durch organische Säuren, von denen vor allen andern die Milchsäure, seltener die Butter- und Essigsäure in Betracht kommen; auch diese können frei oder gebunden auftreten. Endlich bewirken die sauren phosphorsauren Salze zu einem nicht geringen Teil die saure Reaktion.

a) Bedeutung und Nachweis der freien HCl.

Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß die Bedeutung der freien HCl, wie dies zuerst von physiologisch-chemischer Seite nachdrücklich hervorgehoben worden ist, zur Hauptsache auf ihrer antiseptischen Einwirkung beruht: erst in zweiter Linie kommt ihr peptonisierender Einfluß in Frage. Die im Magen auftretenden HCl-Werte genügen vollauf, um die meisten mit der Nahrung eingeführten Fäulnismikroben und eine Reihe infektiöser Bakterien zu töten. Dadurch, daß bei der regelmäßigen peristaltischen Bewegung des Magens stets neue Teile der eingeführten Nahrung mit der Drüsenfläche in unmittelbare Berührung gebracht werden, kann der antiseptische Einfluß der beständig abgeschiedenen, physiologisch wirksamen, starken Mineralsäure auf die vorhandenen Bakterien voll eintreten.

Der peptonisierende Einfluß des Magensaftes ist gewiß nicht gering zu achten, aber wohl völlig durch die Funktion des Pankreas zu ersetzen. Dagegen fehlt dem Organismus ein

¹⁾ 1 Suppenteller voll Graupensuppe, $\frac{1}{3}$ Pfd. gekochtes Rindfleisch, 1 Semmel und etwas Wasser.

Ersatz für die fäulniswidrigen Eigenschaften der Säure. Es sei kurz erwähnt, daß die Schleimhaut der Pars pylorica nur das Pepsin, die des Fundus außer dem Pepsin auch die Salzsäure absondert. Unter normalen Verhältnissen kann der Magensaft 0,15—0,3% freie HCl enthalten.

Daß die mehr oder weniger starke Eiweißfäulnis im Darm von der HCl-Desinfektion der Ingesta im Magen abhängig ist, lehrten außer physiologischen Erfahrungen vor allem die Untersuchungen von Kast, der bei künstlicher Ausschaltung der HCl durch Darreichung größerer Gaben von doppeltkohlenstoffsaurem Natrium stets ein paralleles Ansteigen der Ätherschwefelsäure (s. u.) feststellte. Mester wies nach, daß bei Hunden, die durch Darreichung völlig chlorfrei gemachten Fleisches absolut „chlorfrei“ geworden waren, die Darmfäulnis sofort in hohem Grade einsetzte, sobald den Hunden gefaultes chlorfreies Fleisch gegeben wurde. Dagegen sank die Menge der Ätherschwefelsäure sofort, trotz der weiteren Fütterung fauligen Fleisches, wenn die Tiere infolge wiederhergestellter Chlorzufuhr freie HCl entwickeln konnten.

Qualitativer Nachweis der freien Salzsäure.

1. Congopapier wird durch freie Säuren gebläut, und zwar deutlich kornblumenblau nur durch freie HCl; durch Milchsäure wird dieser Farbenton nur bei einer Konzentration, wie sie im Magen nie auftritt, hervorgerufen. In der Regel kann man diese Prüfung so vornehmen, daß man einen Streifen Congopapier¹⁾ einfach in den gewonnenen Chymus eintaucht; beigemengter Schleim und Fett können gelegentlich aber stören und die Prüfung am Filtrat fordern. Die Reaktion wird dann etwas abgeschwächt.

2. Methylviolettlösung wird durch Spuren freier HCl himmelblau gefärbt.

Man stellt sich eine schwache, noch deutlich violett erscheinende wäßrige Lösung her, verteilt sie zu gleichen Hälften in 2 Reagensgläser und gibt zu dem einen wenige Tropfen des Filtrats. Bei Gegenwart freier HCl erfolgt himmelblaue Färbung, die in auffälliger Weise von der violetten Kontrollprobe abweicht.

3. Tropäolin. Die alkoholische gelbbraune Lösung wird durch Zusatz verdünnter Salz- (Milch- und Essig-) Säure

¹⁾ Von Merck in Darmstadt zu beziehen.

rubinrot gefärbt. Nach Boas ist der Körper als sicheres Salzsäurereagens folgendermaßen verwendbar:

In einem Porzellanschälchen werden 3—4 Tropfen konz. alkohol. Tropäolinlösung mit ebensoviel Tropfen des Chymusfiltrats gemischt. Erhitzt man bei schwacher Wärme, so zeigen sich bei Gegenwart freier HCl lebhaft lila oder blaue Streifen am Rand, die in ähnlicher Weise nie durch organische Säuren erzeugt werden.

4. Günzburgsche Probe mit Phloroglucin-Vanillin.

Man gibt von dem aus 2 T. Phloroglucin, 1 T. Vanillin und 30 T. Alkohol gebildeten Reagens 3—4 Tropfen in ein Porzellanschälchen und ebensoviel von dem Filtrat. Durch Erhitzen über kleiner Flamme und vorsichtiges Hin- und Herbewegen des Tropfens in der Schale wird bei Gegenwart freier HCl ein lebhaft roter Spiegel erzeugt. Es ist streng zu beachten, daß der Tropfen nicht ins Kochen geraten darf, da bei Siedehitze die Reaktion ausbleibt.

Die Prüfung ist auch mit einem aus der Günzburgschen Lösung bereiteten Filtrierpapier ausführbar. Ein mit Mageninhalt betupfter Streifen gibt beim Erwärmen lebhaft Rotfärbung.

Die letztgenannte Probe ist für den sicheren Nachweis freier HCl am meisten zu empfehlen, da der Spiegel nie durch organische Säuren hervorgerufen sein kann. Leider ist das Günzburgsche Reagens nicht haltbar, da es oft bald einen tief braunrötlichen Ton annimmt und zur Prüfung unbrauchbar wird. Ratsam ist die gesonderte Aufbewahrung von alkoholischer Vanillin- und alkoholischer Phloroglucinlösung, von denen man bei Ausführung der Probe je 1—2 Tropfen auf die Schale gibt.

Nach meinen eigenen langjährigen Erfahrungen ist das Congopapier zur raschen Orientierung, die Günzburgsche Probe zur genaueren Bestimmung am geeignetsten.

Nach Ewald wird das Congorot schon bei 0,1‰ HCl gebläut, die wäßrige Methylviolettlösung durch 0,24‰ himmelblau, die Tropäolinlösung bei 0,25‰ gebräunt, während das Günzburgsche Reagens noch 0,05‰ HCl anzeigt.

Die **qualitative** Bestimmung der freien HCl ist für die Praxis in der Regel ausreichend. Ganz besonders genügt sie bezüglich des therapeutischen Handelns in den Fällen, wo das völlige Fehlen der freien HCl erwiesen ist. Dies ist nach meinen eigenen vieljährigen Untersuchungen

nicht so selten der Fall. Am wichtigsten ist hierbei die Tatsache, daß die freie HCl fast in allen Fällen von Magenkrebs (mindestens in 90 %) völlig fehlt. Eine Ausnahme machen eigentlich nur die Fälle, wo der Krebs sich auf dem Boden eines Ulcus ventriculi entwickelt hat; dann können sogar Werte bis zu 2,8 ‰ freie HCl beobachtet werden, wie ich nach eigener, bei 10 Fällen autoptisch gesicherter Erfahrung bestätigen kann.

Die freie HCl fehlt bei der im allgemeinen seltenen Atrophie der Magenschleimhaut, ferner in vielen Fällen von akuter Dyspepsie und bei vielen fieberhaften Erkrankungen sowie bei einer großen Zahl von chronischen Dyspepsien (Alkoholismus); sie ist bei Ulcus ventriculi fast stets vorhanden, oft in erhöhtem Grade bis zu 2,5—3,5 ‰. Die nervösen Dyspepsien zeigen auffällige Abweichungen: sehr oft werden Hyperazidität und Hypersekretion, viel seltener Verminderung der freien HCl beobachtet; bisweilen findet man bei ein und demselben Individuum bald das eine, bald das andere Verhalten. Im nüchternen Magen völlig Gesunder sind wiederholt mäßige Mengen salzsauren Sekrets gefunden; nur das Auftreten größerer Mengen und hoher HCl-Werte (5 ‰ und darüber) ist als pathologisch anzusehen. (Kontinuierlicher Magenfluß.)

Quantitative Bestimmung der Salzsäure.

Hierbei kommt es vor allem darauf an, ob man ausschließlich die freie, physiologisch wirksame oder mit dieser auch die an Basen gebundene Salzsäure berechnen will. Die Literatur des letzten Jahrzehnts ist sehr reich an mehr oder weniger wertvollen, zu obigem Zweck angegebenen Methoden. Eine Wiedergabe der verschiedenen Verfahren ist hier nicht ausführbar; eine kritische Beleuchtung findet man in der vortrefflichen Schrift von Martius und Lüttke (1892). Auch Ewald und Boas geben in ihren Lehrbüchern die meisten Vorschriften genauer an.

Ich beschränke mich hier auf die folgenden, für die Praxis völlig ausreichenden Methoden.

1. Bestimmung der Gesamtazidität.

Bei diesem Verfahren wird außer der physiologisch wirksamen freien auch die gebundene Salzsäure nachgewiesen; es werden aber auch alle übrigen organischen (freien und gebundenen) Säuren und die sauren (besonders die phosphorsauren) Salze mit bestimmt. Von organischen Säuren kommen hauptsächlich die Milch-, Butter- und Essigsäure in Betracht, deren Reaktion weiter unten berücksichtigt wird. Ist ihre Gegenwart mit einiger Sicherheit auszuschließen, so darf in praxi die berechnete Gesamtazidität als Ausdruck der abgetrennten Gesamtsalzsäure betrachtet werden. Ein hoher Grad wird selbst für den Fall, daß durch die vorhin besprochenen Farbstoffreaktionen das Fehlen freier Salzsäure erkannt worden ist, ein relativ günstiges Verhalten anzeigen, da immerhin eine lebhaftere Einwirkung auf die Spaltpilze und eine reichliche Sättigung der Albuminsubstanzen anzunehmen ist. Die Art der Nahrungsmittel kommt bei dieser Bestimmung insofern in Betracht, als die abgesonderte HCl z. B. von der Milch in auffälligster Weise in Beschlag genommen wird, besonders von den phosphorsauren Salzen und dem Kasein. Dadurch ist wohl auch die Tatsache erklärt, daß man bei gesunden Säuglingen selten freie HCl findet. Niedere Werte der Gesamtazidität bezeichnen stets eine durchaus ungenügende Drüsenfunktion.

Ausführung der Bestimmung.

Man titriert das Filtrat des Mageninhalts mit $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge¹⁾ unter Benutzung von Phenolphthalein (oder Lackmustinktur)

¹⁾ Unter Normallösung versteht man eine Flüssigkeit, die in 1 l so viel Gramme eines Körpers enthält, als dessen Äquivalentgewicht beträgt. Das Äquivalentgewicht des Chlors z. B. ist 35,5, das des Wasserstoffs 1, das der Verbindung HCl $35,5 + 1 = 36,5$; d. h. eine Normal-salzsäurelösung enthält 36,5 g chemisch reines Salzsäure-Anhydrid im Liter. Gleichermassen berechnet man den Gehalt einer Normalkalilösung aus den Daten K = 39, H = 1, O = 16 zu 56 g.

Da die Verbindung von Ätzkali und Salzsäure zu einem neutralen Salze in den Verhältnismengen von 56 : 36,5 nach der Formel $\text{KHO} + \text{HCl} = \text{KCl} + \text{H}_2\text{O}$ verläuft, so ist klar, daß gleiche Raumteile der Normal-Kali- und Salzsäurelösung sich genau neutralisieren müssen. Die Her-

als Indikator. Man läßt aus der Bürette $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge tropfenweise in ein Porzellanschälchen oder in ein Becherglas fließen, worin 5—10 ccm des Filtrats mit 1—2 Tropfen einer 1% alkoholischen Phenolphthaleinlösung versetzt sind; man träufelt unter stetem Umrühren bis zu deutlicher bleibender Rotfärbung zu. Bei der Berechnung drückt man der Einfachheit wegen die Gesamtazidität in Prozenten der $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge aus. Sind beispielsweise für 10 ccm Filtrat 8 ccm der $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge gebraucht, so sprechen wir von 80% Gesamtazidität; oder wir berechnen mit Rücksicht darauf, daß 1 ccm der $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge 0,00365 Salzsäure entspricht, die Azidität direkt auf Salzsäure; für obigen Fall können wir also die Azidität = $80 \times 0,00365$, d. i. zu 0,29% Salzsäure festsetzen.

2. Quantitative Bestimmung der freien Salzsäure nach Mörner und Boas.

Man benutzt eine wäßrige Congorotlösung, die wir oben als ein sehr brauchbares Reagens auf freie HCl kennen gelernt haben, versetzt diese mit dem zu prüfenden Filtrat, das bei Gegenwart freier HCl einen bläulichen Umschlag der roten Farbe bewirkt, und titriert mit $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge, bis die Mischflüssigkeit wieder den congoroten Farbenton annimmt und behält. Die Zahl der verbrauchten ccm der Natronlauge geben unmittelbar den Gehalt von freier HCl an. Boas hat mit Recht darauf hingewiesen, daß die etwaigen Beimengungen von organischen Säuren das Resultat für gewöhnlich nicht trüben; jedoch ist man in solchen Fällen, wo das Uffelmannsche Reagens oder der Geruchssinn einen starken Gehalt an organischen Säuren ergeben haben sollten, genötigt, diese vor der Bestimmung durch wiederholtes Ausschütteln mit Äther zu verjagen.

3. Folgende Methode scheint mir am zweckmäßigsten:

Zu 10 ccm des zu untersuchenden, filtrierten Magensaftes wird aus einer Bürette tropfenweise $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge zugesetzt. Nach jedesmaligem Zusatz von 5—10 Tropfen entnimmt man dem Gemisch mittels eines Glasstabes einen

stellung solcher Lösungen ist zeitraubend. Normalsalzsäure- und Kalilauge sind officinell; die für medizinische Zwecke erforderlichen Zehntelösungen stellt man mit hinreichender Genauigkeit durch Versetzen von 1 Teil Normallösung mit 9 Teilen Wasser her. Genaueres siehe in den Lehrbüchern der Maßanalyse, namentlich Medicus, Maßanalyse für Mediziner, Stuttgart 1888.

Tropfen und läßt diesen in eine Schale mit verdünnter etwa 0,02 % Congolösung fallen. Solange die Salzsäure des Magensaftes nicht neutralisiert ist, ruft der Tropfen eine tiefblaue Färbung in dem Reagens hervor, so daß man also so viel Natronlauge hinzuzusetzen hat, bis der Tropfen keinen blauen Ring mehr hervorruft. Darauf wird die Anzahl der verbrauchten ccm $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge mit 0,0365 multipliziert. Die gewonnene Zahl gibt den Prozentgehalt an Salzsäure an. Auch bei dieser Methode wirken gelegentlich organische Säuren störend.

Darauf versetzt man, um die **Gesamtazidität** zu bestimmen, die vorher auf freie Säure titrierte Flüssigkeit mit 2—3 Tropfen einer 1 % Alkohol-Phenolphthaleinlösung und läßt so lange unter Umrühren mit dem Glasstab $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge zuträufeln, bis die eintretende Rotfärbung nicht wieder verschwindet.

Durch Multiplikation der gesamten Menge der verbrauchten $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge mit 0,00365 erhält man die Gesamtazidität, auf Salzsäure berechnet, in Prozenten.

Zur Umrechnung dient nebenstehende Tabelle.

Die beschriebenen Methoden dürften im allgemeinen für die Ansprüche der Praxis genügen; daß sie nicht gerade exakt sind, ist nach unsern obigen Auseinandersetzungen klar. Berücksichtigt man aber die Gegenwart der organischen Säuren, und vertreibt man diese vor den Bestimmungen, so werden die Methoden einen hinreichenden Einblick in die wichtige Drüsenfunktion zulassen.

Höheren Ansprüchen wird das nachfolgende Verfahren gerecht.

4. Töpfer bestimmt die freie HCl mit Dimethylamidoazobenzol in 0,5 % Lösung.

Schon durch geringe Mengen HCl wird der gelbe Farbenton des Reagens rötlich verfärbt, während organische Säuren erst bei Gegenwart von über 0,5 %, Eiweißkörper in noch höherer Konzentration die Farbe ändern.

Man titriert nach Zusatz einiger Tropfen des Reagens so lange mit $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge, bis der rötliche Farbenton verschwindet und der ursprüngliche gelbe wieder erscheint.

**Tabelle zur Umrechnung der $\frac{1}{10}$ -Normalnatronlauge (ccm)
in Salzsäure ($\frac{\circ}{100}$).**

| | | | | | | | | | |
|-----|--------|-----|--------|-----|--------|-----|--------|------|--------|
| 0,1 | 0,0365 | 2,1 | 0,7665 | 4,1 | 1,4965 | 6,1 | 2,2265 | 8,1 | 2,9565 |
| 0,2 | 0,0730 | 2,2 | 0,8030 | 4,2 | 1,5330 | 6,2 | 2,2630 | 8,2 | 2,9930 |
| 0,3 | 0,1095 | 2,3 | 0,8395 | 4,3 | 1,5695 | 6,3 | 2,2995 | 8,3 | 3,0295 |
| 0,4 | 0,1460 | 2,4 | 0,8760 | 4,4 | 1,6060 | 6,4 | 2,3360 | 8,4 | 3,0660 |
| 0,5 | 0,1825 | 2,5 | 0,9125 | 4,5 | 1,6425 | 6,5 | 2,3725 | 8,5 | 3,1025 |
| 0,6 | 0,2190 | 2,6 | 0,9490 | 4,6 | 1,6790 | 6,6 | 2,4090 | 8,6 | 3,1390 |
| 0,7 | 0,2555 | 2,7 | 0,9855 | 4,7 | 1,7155 | 6,7 | 2,4455 | 8,7 | 3,1855 |
| 0,8 | 0,2920 | 2,8 | 1,0220 | 4,8 | 1,7520 | 6,8 | 2,4820 | 8,8 | 3,2120 |
| 0,9 | 0,3285 | 2,9 | 1,0585 | 4,9 | 1,7885 | 6,9 | 2,5185 | 8,9 | 3,2485 |
| 1,0 | 0,3650 | 3,0 | 1,0950 | 5,0 | 1,8250 | 7,0 | 2,5550 | 9,0 | 3,2850 |
| 1,1 | 0,4015 | 3,1 | 1,1315 | 5,1 | 1,8615 | 7,1 | 2,5915 | 9,1 | 3,3215 |
| 1,2 | 0,4380 | 3,2 | 1,1680 | 5,2 | 1,8980 | 7,2 | 2,6280 | 9,2 | 3,3580 |
| 1,3 | 0,4745 | 3,3 | 1,2045 | 5,3 | 1,9345 | 7,3 | 2,6645 | 9,3 | 3,3945 |
| 1,4 | 0,5110 | 3,4 | 1,2410 | 5,4 | 1,9710 | 7,4 | 2,7010 | 9,4 | 3,4310 |
| 1,5 | 0,5475 | 3,5 | 1,2775 | 5,5 | 2,0075 | 7,5 | 2,7375 | 9,5 | 3,4675 |
| 1,6 | 0,5840 | 3,6 | 1,3140 | 5,6 | 2,0440 | 7,6 | 2,7740 | 9,6 | 3,5040 |
| 1,7 | 0,6205 | 3,7 | 1,3505 | 5,7 | 2,0805 | 7,7 | 2,8105 | 9,7 | 3,5405 |
| 1,8 | 0,6570 | 3,8 | 1,3870 | 5,8 | 2,1170 | 7,8 | 2,8470 | 9,8 | 3,5770 |
| 1,9 | 0,6935 | 3,9 | 1,4235 | 5,9 | 2,1535 | 7,9 | 2,8835 | 9,9 | 3,6135 |
| 2,0 | 0,7300 | 4,0 | 1,4600 | 6,0 | 2,1900 | 8,0 | 2,9200 | 10,0 | 3,6500 |

Zur Bestimmung der locker gebundenen HCl benutzt Töpfer alizarinsulfonsaures Natron.

Man titriert unter Zusatz von 3—4 Tropfen 1% wäßriger Alizarinlösung bis zum Auftreten der ersten deutlich violetten Färbung. Subtrahiert man den so gefundenen Wert von dem durch Titrieren mit Phenolphthalein ermittelten Wert der Gesamtazidität (s. o.), so erhält man die Größe der locker gebundenen HCl.

b) Bestimmung der Milchsäure nach Uffelmann.

Bei der Prüfung auf Milchsäure hat man zwischen der mit der Nahrung eingeführten und der im Magen gebildeten zu unterscheiden. Boas hat darauf hingewiesen, daß in allen Gebäckarten Milchsäure enthalten ist; ferner wird sie als Fleischmilchsäure und mit anderen Nahrungsmitteln (saurer Milch, Sauerkraut, sauren Gurken) als Gärungsmilchsäure eingeführt. Es ist daher ratsam, für exakte Untersuchungen eine rein milchsäurefreie Probemahlzeit zu

benutzen, wofür eine nur mit etwas Salz versetzte Suppe aus Knorr'schem Hafermehl sich als geeignet erwiesen hat.

Nachweis. 1. Verdünnte, fast farblose Lösungen neutralen Eisenchlorids werden bei Gegenwart von Milchsäure über 0,3 ‰ zeisig-gelb.

2. Eine amethystblaue Lösung von Eisenchlorid und Karbolsäure (die man sich am besten durch Zusatz weniger Tropfen verdünnten Liq. Ferr. sesquichlorat. zu 2–5 ‰ Karbolsäurelösung herstellt) wird durch Milchsäure gelb gefärbt.

Die Reaktionen sind nicht absolut beweisend, da außer Milchsäure und deren Salzen auch phosphorsaure Salze, sowie Buttersäure, Zucker und Alkohol eine ähnliche Verfärbung des Reagens bedingen. Einwandfrei wird die Probe erst, wenn man sie, nachdem das Filtrat mit Äther extrahiert und dieser verdampft ist, mit dem in wenig Wasser aufgelösten Verdampfungsrückstand ausführt. Man kann die 1. Probe auch so vornehmen, daß man den Äther nicht erst verdunstet, sondern das Reagens unmittelbar zum Äther zusetzt. Nach kräftigem Durchschütteln setzt sich bei Gegenwart von Milchsäure ein gelbgefärbter Niederschlag zu Boden.

Bei Salzsäure-Superazidität kann die Milchsäurereaktion verdeckt werden. Nach Haas ist es in solchen Fällen rätlich, das Filtrat mehr und mehr mit Wasser zu verdünnen und dann obige Reaktion auszuführen.

Durch die gelegentlich stärkeren Speichelbeimengungen kann bei Ausführung der Uffelmannschen Probe eine von Rhodansalzen abhängige Braunfärbung bewirkt werden.

Zur quantitativen Schätzung des Milchsäuregehalts hat Strauss folgendes Verfahren angegeben:

Ein Schütteltrichter mit Marken bei 5 ccm und 25 ccm wird bis zur ersten Marke mit Magensaft und dann bis zur zweiten mit Äther gefüllt. Nach kräftigem Durchschütteln läßt man bis zur ersten Marke abfließen, füllt mit Wasser bis zur zweiten und setzt 2 Tropfen einer 10 ‰ Eisenchloridlösung hinzu.

Bei Mengen von unter 0,25 ‰ ist eine Farbenänderung kaum sichtbar, bei über 0,5 ‰ tritt prachtvolle Grünfärbung ein.

Hohe Milchsäurewerte findet man vor allem beim Magenkrebs, ohne daß die Nahrung dafür beschuldigt werden kann. Daß diese eine wichtige Rolle spielt, daß insbesondere

bei dem Genuß von saurer und Buttermilch, Sauerkraut u. a. durch die Aufnahme von entwicklungsfähigen Milchsäurebazillen eine lebhafte Milchsäuregärung angeregt werden kann, bedarf nur des Hinweises. Der *Bac. acid. lact.* von Hüppe ist ein etwa 1—1,5 μ langes, 0,3—0,4 μ dickes unbewegliches Stäbchen, das aus Rohr- und Milchzucker unter CO_2 -Entwicklung die Milchsäure abspaltet.

Größere statistische Reihen haben gelehrt, daß 84,4% aller mit Milchsäuregärung verlaufenden Magenkrankheiten auf Karzinom beruhen und 73,5% aller Magenkarzinome Milchsäuregärung zeigen.

Offenbar wird die krankhafte Gärung begünstigt durch das Fehlen der freien HCl, die motorische Insuffizienz und die nicht selten hinzukommende Herabsetzung der Fermentabsonderung.

Fehlen der Milchsäuregärung spricht nicht gegen Krebs.

Fettsäuren, besonders die Buttersäure, färben das Uffelmannsche Reagens bei Konzentrationswerten von 0,5‰ fahlgelb.

Freie Fett- und Essigsäure werden am besten durch den Geruch festgestellt. Sonst ist ihr Nachweis — nach Leo — mit praktisch ausreichender Genauigkeit in der Weise zu erbringen, daß man 10 ccm des Mageninhalts in einem Reagensröhrchen erwärmt und auf die eintretende Rötung eines blauen Lackmustrreifens achtet, den man am Ende des Röhrchens hält.

Im besonderen ist die Gegenwart von Essigsäure auf folgende Weise festzustellen. Man schüttelt etwas unfiltrierten Mageninhalt mit säurefreiem Äther aus und verdunstet diesen. Darnach neutralisiert man den mit wenigen Tropfen Wasser aufgenommenen Rückstand sorgfältig mit verdünnter Sodalösung. Erwärmt man nun mit etwas Schwefelsäure und Alkohol, so tritt bei Gegenwart von Essigsäure der stechende Geruch des Essigäthers auf.

Zum Nachweis der Buttersäure verdunstet man in gleicher Weise mit Äther und gibt sodann zu dem mit etwas Wasser aufgenommenen Rückstand etwas Chlorcalcium: die vorhandene Buttersäure scheidet sich in kleinen Öltröpfchen ab, die den charakteristischen Buttersäuregeruch darbieten.

c) Nachweis des Pepsins.

Das von den Hauptzellen gelieferte Sekret (Pepsinogen) wird durch die freie HCl in Pepsin übergeführt, das zur Um-

wandlung des Eiweißes und Leims in einen löslichen Zustand nötig ist. Bei Gegenwart freier HCl ist jede weitere Untersuchung überflüssig; fehlt die freie Säure, so gibt folgende Methode über das Vorhandensein des Pepsins Aufschluß.

10 ccm des Chymusfiltrats werden mit etwa 2 Tropfen offizineller Salzsäure angesäuert und das Reagensglas, worin zu dem Filtrat eine Fibrin- oder Eiweißflocke gesetzt ist, im Wärmeschrank einige Zeit einer Temperatur von etwa 37,5° C. ausgesetzt. Baldige Auflösung der Eiweißscheibe sichert die Gegenwart von Pepsin.

Zweckmäßig erscheint mir folgendes Verfahren von Hammerschlag.

Je 10 ccm einer etwa 1% Eiweißlösung, die 4‰ HCl enthält, werden mit 5 ccm des filtrierten Mageninhalts, bez. 5 ccm destilliertem Wasser versetzt und 1 Stunde im Brutschranke gelassen; darnach wird die Menge des Eiweißes beider Proben mit Esbach bestimmt.

Die Differenz zwischen den beiden Werten ergibt die Menge des verdauten Eiweißes.

Die peptische Kraft wird ausgedrückt durch das Prozentverhältnis des verdauten Eiweißes zum ursprünglich vorhandenen Eiweißgehalt der Mischung. Bei Gesunden erhält man in der Regel Zahlen zwischen 80—90 %.

Weniger wichtig ist der Nachweis des **Labferments**, das von den Labdrüsen abgesondert wird und die Milch gerinnen läßt.

Man bringt 5—10 ccm Milch, die mit 3—5 Tropfen des Filtrats versetzt ist, in den Wärmeschrank; zeigt sich nach 10—15 Minuten Gerinnung, so ist Labferment sicher vorhanden. (Leo.)

Ein positiver Ausfall der Probe spricht für normale Labdrüsentätigkeit, während ein negativer Befund besonders dann auf schwere Degenerationen des Drüsensystems hinweist, wenn auch die Pepsinsekretion gestört ist.

d) Über die **Eiweißverdauung** unterrichten folgende Proben.

Bei reichlicher Gegenwart von Syntonin tritt bei sorgfältiger Neutralisation des Filtrats starke Trübung ein. Das „Neutralisationspräzipitat“ wird durch Säure im Überschuß gelöst.

Propepton (Hemialbumose) gibt mit konzentrierter Essigsäure und Kochsalzlösung eine Trübung, die beim Erhitzen schwindet und beim Erkalten zurückkehrt.

Entfernt man das durch Kochen ausfällbare Eiweiß (Propepton und Pepton gerinnen nicht in der Hitze!), so tritt bei Gegenwart von Propepton und Pepton in alkalischer Lösung durch Zusatz von Kupfersulfat eine purpurrote Färbung ein (Biuretreaktion). Eiweiß und Syntonin werden dabei nur blauviolett!

Um die Gegenwart von Pepton sicher zu beweisen, ist die vorherige Ausfällung des Propeptons (s. o.) geboten. Die nach der Entfernung desselben ausgeführte Biuretreaktion ist entscheidend.

e) Prüfung der Stärkeverdauung.

Unter der Wirkung des Speichelfermentes (Ptyalin) wird die Stärke in Dextrose (Traubenzucker) umgewandelt. Als Zwischenprodukte kommen die Dextrine, und zwar das Erythro- und Achroodextrin und hauptsächlich die Maltose in Betracht; nur der kleinste Teil der Stärke wird schon in Dextrose übergeführt.

Das bequemste Reagens ist das Jodkalium (Lugolsche Lösung). Tritt bei Zusatz zum Filtrat Blaufärbung (Stärke) oder Purpur- (bez. Violett-) färbung (Erythro-dextrin) ein, so ist die Stärkeumwandlung ungenügend.

Achroodextrin, Maltose und Dextrose werden durch Jod nicht mehr verändert. Für den Nachweis der geringen Zuckermengen ist die Nylandersche Probe angezeigt.

Der mit der Nahrung aufgenommene Rohrzucker wird sowohl bei Gegenwart als beim Fehlen freier HCl im Magen in Dextrose und Lävulose zerlegt, in der Regel aber rasch resorbiert.

f) Prüfung der Motilität des Magens.

1. Nach Leube. Man spült 6 Stunden nach einer Probemahlzeit mit etwa 1 l Wasser aus. Fehlen nennenswerte Speise-Bemengungen in der Spülflüssigkeit, so sind die motorischen Kräfte normal.

2. Die Salolprobe von Ewald-Sievers. Von der Erwägung ausgehend, daß das Salol nur im alkalischen Dünndarmsaft in seine

Komponenten, Phenol und Salizylsäure, zerlegt werden kann, der Nachweis der letzteren im Harn also den Übergang des Salols aus dem Magen anzeigt, führt man mit den von Zeit zu Zeit gelassenen Harnproben die Eisenchloridreaktion (s. u.) aus. Man reicht das Salol gewöhnlich kurz nach der Mahlzeit zu 1,0 in Kapseln, in der Regel tritt die Reaktion schon nach $\frac{3}{4}$ —1— $\frac{5}{4}$ Stunden deutlich auf.

3. Die Ölprobe von Klemperer. Man gibt in den nüchternen Magen eine genau bestimmte Menge (105 g) Olivenöl, das vom Magen nicht resorbiert und nur ausnahmsweise verändert wird, durch das Schlundrohr und sucht nach 2 Stunden den vorhandenen Rest aus dem Magen zu gewinnen, was teils durch Aspiration, teils durch Auswaschen erfolgt. Das Öl wird vom Wasser im Scheidetrichter getrennt, mit Äther aufgenommen und nach Vertreibung des Äthers der Rest des Öls gewogen. K. fand bei Gesunden etwa 20 bis 30 g Rest.

Kritik der Methoden. Es ist in erster Linie zu betonen, daß keins der angegebenen Verfahren als exakt bezeichnet werden kann. Für die Praxis dürfte das Leubesche Verfahren wegen der größeren Genauigkeit vorzuziehen sein; meist gibt aber schon die Ausheberung nach dem Probefrühstück genügenden Anhalt. Ist dasselbe nach $1\frac{1}{2}$ Stunden entfernt, so wird der Magen in der Regel motorisch normal sein. Eine Ausnahme machen nur die Fälle von Tympanie des Magens, die durch anderweite Zeichen charakterisiert sind; hier kann man u. U. nichts exprimieren, während die Auswaschung noch Inhalt ergibt. Die Ölmethode Klemperers ist zu umständlich, die Salolprobe zu unsicher, da das Salol gelegentlich auch vom Magenschleim gespalten werden und andererseits die Reaktion durch Darmstörungen verzögert werden kann.

Größere Reste zeigen stets eine Herabsetzung der motorischen Kraft an; in der Regel folgt dann stärkere Stagnation und Zersetzung. Bisweilen nur mäßige Stagnation, aber übler bis aashafter Geruch. Dies ist meiner Erfahrung nach gerade für die Frühdiagnose des Krebses von hohem Wert.

g) Prüfung der Resorption nach Penzoldt und Faber.

0,2 chemisch reines Jodkali in Gelatine kapseln werden kurz vor der Mahlzeit gereicht. In Pausen von 2—3 Minuten wird der Speichel mit Stärkepapier und rauchender Salpetersäure auf Jod

geprüft. Bei Gesunden beobachtet man nach $6\frac{1}{2}$ —11 Min. violette, nach $7\frac{1}{2}$ —15 Minuten bläuliche Reaktion. Nach dem Essen gegeben, ist wesentlich späterer Eintritt wahrzunehmen.

Bei allen Magenkranken ist stets erhebliche Verzögerung der Reaktion zu beobachten. Bei Ektasie fand Zweifel die Reaktion erst nach 120 Min., bei Ulcus wechselndes Verhalten.

Boas und viele andere bestreiten die Zuverlässigkeit der Methode, indem auch bei Ektasie und chronischer Gastritis normale Reaktionszeit beobachtet wurde.

Anhang.

Nachweis von Blut im Mageninhalt und Stuhl bei Krankheiten des Magens und Darms. (Almén) Webersche Blutprobe.

Originalvorschrift Webers: „Man zerreibt eine möglichst reichliche Portion der Faeces mit Wasser, dem man etwa $\frac{1}{3}$ Volumen Eisessig zugesetzt hat und schüttelt mit Äther aus. Von diesem sauren Ätherextrakt werden nach der Klärung einige Kubikzentimeter abgegossen und mit etwa 10 Tropfen Guajak tinktur und 20—30 Tropfen Terpentinöl versetzt; bei Anwesenheit von Blut wird das Gemisch blauviolett, fehlt Blut, so wird es rotbraun, oft mit einem Stich ins Grün.“

Dabei ist zu beachten, daß nach Genuß von halbrohem, mangelhaft entblutetem Fleisch die Probe positiv ausfallen kann. Es ist also nötig, bei positivem Ausfall der Probe durch die Anamnese den Genuß halbrohen — nach englischer Art gebratenen — Fleisches ebenso wie rohes Fleisch enthaltender Wurstarten und rohen Schinkens auszuschließen.

Was die Feinheit der Reaktion anbetrifft, so lassen sich mit ihr noch kleinere Blutmengen als mit der Spektralanalyse nachweisen. Der Genuß von kaum 3 Kubikzentimetern roten Blutes genügt, um im Extrakt des Stuhles positiven Ausfall zu bedingen.

Bei der praktischen Ausführung der Weberschen Probe sind einige technische Erfahrungen zu beachten:

Es kommt vor, daß das Gemisch aus Stuhl, Wasser, Essigsäure und Äther nach dem Durchschütteln eine gleichmäßige emulsionsartige Mischung bildet, aus der sich die ätherische Lösung kaum abtrennen läßt. Diese Schwierigkeit läßt sich

dadurch beseitigen, daß man etwas Alkohol zusetzt, das Gefäß rasch einmal umschwenkt; es wird dann ausnahmslos gelingen, eine Trennung der Flüssigkeit zu bewirken.

Von großem Einfluß auf den Ausfall der Probe ist die Beschaffenheit der Guajaktinktur. Am besten ist es, wenn man sich die Tinktur stets frisch aus bestem pulverisierten Guajakharz zu jeder Untersuchung herstellt. Auch ist zu beachten, daß nicht mehr wie 10 Tropfen der Tinktur der Probe zugesetzt werden dürfen. Die Beschaffenheit des zur Untersuchung verwendeten Terpentinöls muß ebenfalls überwacht werden, da ozonisiertes Terpentinöl, das längere Zeit direktem Sonnenlicht ausgesetzt war, die Eigenschaft erwerben kann, Guajaktinktur zu bläuen; man stelle deshalb das Terpentinöl lichtgeschützt auf.

C. Befund bei Erkrankungen des Darms.

Die Besichtigung der Darmentleerungen kann sowohl mit bloßem als bewaffnetem Auge stattfinden und die durch anderweitige klinische Zeichen bestimmte Diagnose unterstützen, bisweilen erst allein entscheiden.

Makroskopische Untersuchung.

Der Stuhl des Gesunden ist von heller oder dunkelbrauner Farbe, fester, wurstartiger Form und reagiert meist alkalisch. Bei Kindern ist, wegen des überwiegenden Milchgenusses, die Farbe mehr hellgelb; auch beim gesunden Erwachsenen kann sie durch Nahrungsmittel (Rotwein, Heidelbeeren) und Arzneistoffe (Eisen, Bismut. subnitrit. durch Bildung der entsprechenden Schwefelverbindungen) dunkelbraun und schwarz werden. Nach Rhabarber, Santonin und Senna werden die Entleerungen gelb, nach Kalomel grün. Die normale Kotsäule zeigt meist gewisse Furchen und breitere Eindrücke, die wohl der Entwicklung aus einzelnen Scybalis entsprechen. Manchmal er-

folgt die Entleerung in Form „schafkotähnlicher“ Bröckel, ohne daß eine krankhafte Darmveränderung anzunehmen ist.

Bei Krankheiten des Darmes können Menge, Form und Farbe erheblich verändert sein. Statt der einmaligen, im Mittel 100—200 g betragenden Ausleerungen kann der Stuhl sehr häufig, 10—20 mal, in einer Gesamtmenge bis zu 1000 g erfolgen. Die „Wurstform“ verschwindet; der Stuhl wird weichbreiig, breiig-flüssig bis dünnflüssig. Unverdaute Nahrungsreste (Kartoffelstücke, Gemüse u. s. f.) sind mit bloßem Auge in den bald heller, bald dunkler verfärbten Entleerungen zu sehen.

Bei **Gallenstauung** wird der Stuhl graugelb, lehmfarben oder tonartig; bei hartnäckiger **Verstopfung** tief dunkelbraun oder schwarz (sog. verbrannter Stuhl). Bei **Blutungen** im untersten Teile des Darmkanals kann frisches Blut mit den Entleerungen abgehen; bei höher gelegenem Sitz wird es meist stark verändert, dunkelbraun bis teerfarben. Letzteren Farbenton zeigen die nach Magenblutungen erfolgenden Stühle. Bei der **Cholera** treten reiswasser- oder mehlsuppenähnliche Entleerungen auf; bei manchen Formen des **Enterokatarrhs** (bes. der Kinder) sind die Stühle gallig-grün gefärbt.

Während beim Gesunden nur im sehr fest geformten Stuhl einige Schleimfäden oder Flöckchen zu sehen sind, sind größere Schleimfetzen oft den dünnen Entleerungen beigemischt, oder es erscheinen größere gallertige Schleimmassen mit oder ohne Kot (Dickdarmkatarrh, Cholera, Ruhr u. ä.). Ab und zu kann auch dem einmaligen festen Stuhl dicker, glasiger Schleim anhaften (unterer Dickdarm- und Rectumkatarrh), oder es werden reiner Schleim (Rectumkatarrh) oder lange, bandartige oder röhrenförmige Schleimgerinnsel mit dem Stuhl entleert (s. Enteritis membranacea).

Zur Verwechslung mit Schleimflocken können sagoähnliche Gebilde führen, deren pflanzliche Abkunft durch das Mikroskop festzustellen ist.

Die in der Regel alkalische Reaktion der Entleerungen, die aber bei Gesunden nicht selten wechselt, kann besonders bei akuten Katarrhen der Kinder in die saure übergehen. Diagnostisch ist sie bedeutungslos. Der bekannte „Fäkalgeruch“ wird bei manchen Krankheiten aashaft stinkend (Krebs u. a.) oder schwindet völlig (Ruhr).

Außer manchen Fremdkörpern können als diagnostisch wertvolle Gebilde kleine und größere **Gallensteine** und **Würmer** (s. o.) in den Entleerungen auftreten.

Die **Gallenkonkremente** kommen als eigentliche Steine bis zu Taubeneigröße und darüber oder als Gries vor. Zum Nachweis der kleinen Gebilde ist das Durchsieben und -schwemmen der Faeces geboten. Die Steine haben bald eine vieleckige, bald würfelförmige Gestalt, sind meist weich und zeigen gelbliche, grauweiße oder braune Farben. Sie sind bisweilen homogen und bieten eine deutlich kristallinische Bruchfläche, oder sie sind von zusammengesetzter Art und zeigen einen dunklen Kern, strahlenartige Schichtung und bald glatte weiße oder grünliche, bald unebene grauschwänzliche Rinde. Cholesterin und Bilirubinkalk sind die hauptsächlichsten Gallensteinbildner. Die selten reinen Cholesterinsteine sind rein weiß oder mehr gelblichweiß, meist glatt, durchscheinend und zeigen bisweilen wegen der oberflächlich anhaftenden Cholesterinkristalle einen glimmerartigen Glanz. Die viel häufigeren Cholesterin-Bilirubinsteine sind bald gelb oder dunkelbraun, bald mehr grünlichbraun und haben ebenfalls meist eine glattere Oberfläche, während die Kalkkarbonatsteine häufig höckerig erscheinen.

Die Gallensteine kommen viel (4–5 mal) häufiger bei Frauen als bei Männern vor und mehr bei solchen, die geboren haben. Sie sind bis zum 30. Lebensjahre ziemlich selten, häufiger jenseits des 30. Lebensjahres, auffallend häufiger bei Leuten über 60 Jahren. Eine desquamative Angiocholitis ist die primäre Störung.

Mikroskopische Untersuchung.

Die Mikroskopie der Darmentleerungen ist durchweg recht unappetitlich und in manchen Fällen sogar nur mit gewissen Vorsichtsmaßregeln ausführbar. Zu diesen rechne ich nicht etwa nur die Vorkehrungen, die wegen der Infektionsgefahr selbstverständlich geboten sind, sondern jene Hilfen, die wegen des oft unerträglichen Gestanks nötig sind. Gerade bei dünnen Stühlen empfiehlt es sich, die im Spitzglas aufgestellten Proben mit einer Ätherschicht zu bedecken. Auf diese Weise wird der Geruch sehr gemildert. Bei der Untersuchung nimmt man aus dem Spitzglas mit der Pipette entweder blindlings etwas aus dem Bodensatz, oder holt sich bestimmte, schon für das bloße Auge differenzierte Gebilde heraus. Andere Male hat

man etwas von dem Stuhl auf einem Teller auszubreiten und auf besondere Teile zu achten.

a) Unter **normalen** Verhältnissen findet man (Fig. 54):

1. **Nahrungsreste:** Muskelfasern, an deutlicher Querstreifung erkennbar, findet man spärlich, Stärkereste sehr selten, häufiger von Salat, Spinat und Obst stammende Pflanzenzellen und Milchreste in gelbweißlichen Flocken, endlich Fett, mehr in Kristall- als Tröpfchenform.



Fig. 54.

Stuhl, mikroskopisches Sammelbild. V. 350.

m Muskelfaser, e Darmepithel, ve dasselbe „verschollt“ (Nothnagel),
c Chlostridium butyricum, h Hefe, p Pflanzenzellen, t Tripelphosphat
(z. T. nach Nothnagel).

2. **Kristalle und Salze:** Am häufigsten kommen Tripelphosphat in Sargdeckelform und größere und kleinere Drusen von neutralem, phosphorsaurem Kalk, viel seltener oxalsaurer Kalk (in Briefumschlagform) vor. Häufig sind Kalksalze, welche durch Gallenfarbstoff gelb gefärbt sind und bei Salpetersäurezusatz die bekannte Reaktion geben. Noch seltener sind Cholesterintafeln.

3. **Epithelien** fehlen; nur aus dem unteren, Pflasterepithel tragenden Mastdarm werden bei festem Stuhl rein mechanisch etliche mitgerissen.

4. **Bakterien** kommen in jedem Stuhl in großen Mengen vor. Außer den meist gelb gefärbten elliptischen Hefezellen und dem

in langen, beweglichen Fäden und größeren Haufen erscheinenden *Bacillus subtilis* verdienen manche durch Lugolsche Lösung blau zu färbende Kokken und Stäbchen Interesse, u. a. das von Nothnagel genauer studierte *Chlostridium butyricum*. Es zeigt sich in Form breiter Stäbchen mit abgerundeten Enden, oder als elliptisches oder mehr spindelförmiges Gebilde. Die Größe wechselt, ebenso die Anordnung, indem sie einzeln oder in Zoogloeaart auftreten. Durch Lugolsche Lösung werden sie ganz oder nur im zentralen Teil blau bis violett gefärbt. Bei Pflanzenkost treten sie reichlicher auf als bei Eiweißnahrung. Wie Brieger festgestellt hat, bewirken sie die Buttersäuregärung.

b) Bei **krankhaften Zuständen** des Darms ergibt die **Mikroskopie** (Fig. 54):

Abgesehen von den bei schweren Störungen schon makroskopisch erkennbaren Beimengungen unverdauter Nahrung, findet man in leichteren Fällen mikroskopisch erhebliche Vermehrung der Muskelfasern und das Auftreten der sonst nur selten vorhandenen ungelösten Stärke. Ihr reichliches Erscheinen spricht für ernsteren Katarrh. Ferner kommen Kasein, Fett und Tripelphosphat in größeren Mengen vor. Cholesterin und Hämatoidinkristalle werden im allgemeinen nur selten gefunden. Wohl aber können die Teichmannschen Kristalle nach Blutungen aus Magen und Darm (Hämatemesis u. s. w.) dargestellt werden. Entschieden häufiger findet man zierliche Oktaeder, die morphologisch und chemisch den Charcot-Leydenschen Kristallen gleichen. Außer bei Typhus, Dysenterie und Phthise, wo sie nur hin und wieder gefunden sind, erscheinen sie nahezu konstant bei Anchylostomiasis, stets bei Anguillula, häufig bei *Ascaris lumbricoides*, *Oxyuris*, *Taenia saginata* und *solium*. Spärlich sind sie bei *Trichocephalus* vertreten, ganz vermißt wurden sie bei der in Deutschland sehr seltenen *Taenia nana* (Leichtenstern). Nach diesem Autor soll man in jedem Fall, wo die Faeces die Charcotschen Kristalle zeigen, die Gegenwart von Würmern für sehr wahrscheinlich ansehen. Dagegen schließt das Fehlen der Kristalle nicht die Helminthiasis aus.

Die Tatsache, daß die Kristalle sich im Darm am reichlichsten dort finden, wo die Anchylostomen hauptsächlich sitzen (oberes Ileum, nicht Duodenum), daß sie sehr zahlreich in den gallig pigmentierten, durch *Drastica* hervorgerufenen schleimigen Stühlen bei

Anguilluliasis vorkommen, daß ihr, wenn auch seltenes Erscheinen in den Stühlen einige Zeit nach einer Abtreibungskur stets auf zurückgebliebene Reste (schwer abzutreibende Anchylostomen-Männchen oder Taenia-Kopf) von Würmern hinweist, spricht dafür, daß die Kristalle dort gebildet werden, wo die Parasiten sitzen (Leichtenstern).

Zum Nachweis der Darmschmarotzer ist die Untersuchung außer auf abgehende Würmer, Wurmglieder und Embryonen besonders auf die in Fig. 20 abgebildeten Eier zu richten.

Die große Bedeutung der gerade auf ihren Nachweis gerichteten Untersuchungen erhellt aus der Tatsache, daß es wiederholt gelungen ist, nicht nur vorhandene Parasiten hierdurch erst zu erkennen, sondern durch deren Entfernung schwerste Krankheitszustände (S. 158 u. 159) zu heben. Ich selbst sah eine Petersburger Dame, die als Kind oft mangelhaft geräucherten Hecht in Finnland gegessen hatte und seit Jahren an schwerer Anämie litt, in einem Zustand bedrohlicher Anämie und Schwäche. Im Stuhl massenhafte Eier von *Bothriocephalus*. Abtreibung eines 8 Meter langen Wurms. Darnach stetige, zuletzt durch Eisen beförderte Besserung und völlige Genesung. Die Häufigkeit der Parasiten wird durch die Zahlen von Heisig beleuchtet, der bei 230 Personen in 119 Fällen (= 49,5 %) Parasiteneier im Stuhl nachweisen konnte.

In vielen Fällen wird ihre Gegenwart durch keinerlei makroskopisch wahrnehmbare Veränderungen der Stühle angezeigt. Daß gelegentlich aber chronischer Durchfall besteht, der nach Abtreibung von Bandwürmern aufhören kann, ist schon (S. 119 bei *Taenia nana*) erwähnt. Neuerdings sind ferner bei langdauernder Diarrhoe verschiedene Infusorien in solchen Mengen gelegentlich gefunden worden, daß allein schon ihr massenhaftes Auftreten Bedeutung beanspruchte. Konnte auch der Beweis für die ursächliche Beziehung der Infusorien zur Entstehung der Krankheit nicht erbracht werden, so blieb andererseits kein Zweifel, daß die Infusorien das Fortbestehen des Durchfalls veranlaßten. Außer dem schon S. 108 erwähnten *Megastoma entericum* wurden *Cercomonas*, *Trichomonas* und eigentümliche pfriemenförmige Infusorien bei solchen Zuständen gefunden. Insbesondere sei hier nochmals auf die

Bedeutung der Amöben bei Dysenterie hingewiesen, die wir S. 105 u. 106 schon besprochen haben.

Quincke und Roos, die zuerst die Aufmerksamkeit hierauf gelenkt haben, fanden bei 2 Fällen von Dysenterie tierische Parasiten. Bei dem 1. aus Neapel eingeschleppten Falle wurde eine mit der Amöbe Loesch (S. 105) identische Form gefunden, die bei Katzen tödliche Dysenterie bewirkte, in dem 2. in Kiel entstandenen Falle wurde eine weit weniger infektiöse Amöbe bemerkt. Ich selbst habe bei mehreren tropischen Fällen von Dysenterie die Amöben besonders in den frisch entleerten blutig-eitrigen Flöckchen gefunden.

Von pathogenen, in den Darmentleerungen auftretenden Bakterien verdienen die Bazillen der Tuberkulose, des Typhus und der Cholera besondere Beachtung (s. o.). Auch Streptokokken finden sich bei gewissen Fällen von Enteritis acuta in den Entleerungen in großer Menge. Aus diesen und anderen Gründen sind sie als ätiologisches Moment der betreffenden Krankheit anzusehen (Escherich, Lenhartz). Sodann sei hier nochmals darauf hingewiesen, daß Widal, Shiga und Kruse u. a. als Erreger der Dysenterie einen spezifischen Bazillus gefunden haben. Es sei ferner betont, daß u. U. auch Gonokokken vorkommen können. Ferner hebe ich hervor, daß man im diarrhoischen Säuglingsstuhl, besonders in den schleimigen Beimengungen, sehr häufig Spirillen findet, deren Herkunft nicht ganz sichergestellt ist. Bei kurz nach dem Tode solcher Kinder gemachten Autopsien begegnete Escherich diesen Gebilden fast ausschließlich in dem Schleimbelag des Dickdarms und besonders des Blinddarms.

Großer Wert kommt dem beigemengten Schleim zu. Der schon mit bloßem Auge sichtbare Schleim ist leicht und sicher an dem chemischen Verhalten als solcher zu erkennen. Er kommt aber auch in Form gelbbrauner bis dunkelgrüner Körner vor, auf die Nothnagel zuerst hingewiesen hat.

Zerdrückt man diese unter dem Deckglas, so breiten sie sich als gleichmäßige gelbe Masse aus, während die gelben, sago- oder froschlauchähnlichen Gebilde, die meist aus Pflanzenresten und Wasser bestehen, immer krümlig bleiben. Durch

Wasser, Äther, Jod und Osmiumsäure werden sie weder gelöst noch gefärbt. Bei Zusatz von Salpetersäure zeigen sie lebhafte Gallenfarbstoffreaktion. Eine besondere Struktur fehlt. Sie deuten stets auf Katarrh im oberen Dick- und Dünndarm, kommen aber auch bei reinem Dünndarmkatarrh vor. Schon die lebhafte Gallenfarbstoffreaktion weist mit Rücksicht auf die Gegenwart von Schleim auf Dünndarmkatarrh hin, da das Gallenpigment normalerweise nur im Dünndarm, nie im Kolon anzutreffen ist, in den Faeces also nur bei sehr vermehrter Peristaltik des Dünn- und Dickdarms vorkommen kann. Findet sich neben dem Farbstoff noch Schleim, so ist der Katarrh im Dünndarm erwiesen.

In Schleim eingebettete Zylinderepithelien treten häufig bei den verschiedensten Zuständen des Darms auf. Ihre Form ist meist verändert, gequollen oder geschrumpft. Das Protoplasma durch fettige Degeneration gekörnt, Umriß und Kern erhalten. Unveränderten Epithelien begegnet man ausschließlich in den größeren schleimigen Flocken. Als „verschollte“ Epithelien hat Nothnagel spindelförmige, mattglänzende Gebilde beschrieben, die sich häufiger in festem als diarrhoischem Stuhl finden und durch Eintrocknung so verändert worden sind.

Neben den Epithelien kommen in der Regel auch Leukozyten von wechselnder Größe vor, während Eiterbeimengungen, wie schon erwähnt, ausschließlich bei geschwürigen Prozessen im Darmkanal oder seiner Umgebung sich finden.

c) Verhalten der Entleerungen bei bestimmten Erkrankungen.

1. Bei **akuten** Darmkatarrhen sind die Stühle mehr oder weniger an Zahl vermehrt, während die Konsistenz mehr dünnbreiig wird. Je nach dem Sitz des Katarrhs machen sich gewisse Unterschiede geltend:

- a) Ist nur der Dünndarm betroffen, so erfolgen öftere dünne Entleerungen mit makroskopisch gallig gefärbtem Schleim, in dem zahlreiche Zylinderepithelien eingebettet sind; auch kommen die gelben Schleimkörner (Nothnagels) oft zur Beobachtung.

- b) Handelt es sich um Katarrh des oberen Dickdarms, der übrigens in der Regel mit Dünndarmkatarrh verbunden ist, so ist in den innig gemischten dünnbreiigen Entleerungen nur mikroskopisch Schleim nachweisbar.
- c) Bei Rectumkatarrh geht oft reiner, gallertiger Schleim ab; ebenso als Prodromalerscheinung bei großen Eiteransammlungen im Douglas.
- d) Bei Katarrh des ganzen Dickdarms findet sich in dem dünnbreiigen Stuhl makroskopischer (nicht gallig gefärbter) Schleim.

2. **Chronische Darmkatarrhe** zeigen in der Regel folgendes Bild:

- a) Chronischer Dünndarmkatarrh kommt allein nicht vor, mit Dickdarmkatarrh vereint bewirkt er täglich öftere dünne Entleerungen mit gallig gefärbtem Schleim, gelben Schleimkörnern u. s. f.
- b) Bei Beschränkung auf den Dickdarm besteht fast stets Neigung zu mehrtägiger Verstopfung, die in regelmäßigen oder ganz unregelmäßigen Pausen von Durchfall unterbrochen sein kann.
- c) Bei alleiniger Beteiligung des Rectums mit oder ohne Störungen im untern Dickdarm erfolgt in Schleim eingebetteter Stuhl.

3. **Nervöse Diarrhoe** kommt bei Neurasthenikern nicht selten vor und kann zu 6—8—10 täglichen, abwechselnd festen und flüssigen Ausleerungen führen. Ab und zu stellt sich bei bestimmten Mahlzeiten plötzlicher Stuhlgang ein; die oft reichlichen galligen Beimengungen sprechen für abnorme Peristaltik im Dünn- und Dickdarm.

4. **Enteritis membranacea.** Bei dieser Affektion werden in gewissen Zwischenräumen nicht selten unter heftigen Kolikschmerzen (daher „Schleimkolik“) häutige, bandartige oder röhrenförmige Gebilde (membranöse oder tubulöse Enteritis) mit oder ohne Stuhl entleert. Ihre Farbe ist schmutzigweiß, ihre Länge oft bedeutend (ich selbst fand sie in einer größeren Reihe eigener Fälle zwischen 6—20 cm). Die Abgänge können sich wochenlang täglich wiederholen, oder nur einige Male im Jahr erscheinen. Äußerst selten kommen sie bei Kindern, selten bei neurasthenischen Männern, viel häufiger bei ner-

vösen oder hysterischen Frauen vor; nicht selten besteht gleichzeitig Neigung zur Verstopfung.

Mikroskopisch findet man in allen Fällen eine zart gestreifte Grundsubstanz, die hier und da glänzende, fibrinähnliche Faserung zeigen kann, aber meist ganz durch Essigsäure getrübt wird, also aus Schleim besteht. Daneben oft sehr zahlreiche, mannigfach veränderte Zylinderepithelien und Leukozyten. Ab und zu sind Tripelphosphat und Cholesterinkristalle anzutreffen.

Ihr chemisches Verhalten zeigt, daß sie größtenteils aus Schleim bestehen, neben dem ein albuminoider Körper vorkommen kann. Durch Kalilauge werden die Gerinnsel fast ganz gelöst. Essigsäurezusatz zu dem Filtrat bewirkt starke Trübung, die bei Überschuß von Essigsäure fast völlig schwindet.

Es ist kaum zu bezweifeln, daß es sich bei dem wohl ausschließlich nervöse Leute betreffenden Leiden um eine echte Sekretionsneurose handelt, bei der die schon normalerweise stattfindende Schleimabsonderung vermehrt ist. Gesellt sich bei solchen Individuen, wie dies ja tatsächlich oft der Fall, eine gewisse Stuhlträchtigkeit mit krampfhaften Zusammenschnürungen des Dickdarms hinzu, so können sich, wie Marchand zuerst hervorgehoben hat, zwischen den Längsfalten der Dickdarmschleimhaut die angesammelten Schleimmengen zu Strängen und Häuten oder gar röhrenförmigen Gebilden formen.

Der Kuriosität wegen führe ich an, daß eine meiner mit diesem Leiden behafteten Kranken wiederholte Bandwurmkuren auf Geheiß eines Pfuschers durchgemacht hatte.

5. **Darmgeschwüre** sind zwar oft von Durchfall begleitet, der aber auch, selbst bei ausgedehnten Geschwüren, ab und zu fehlen kann. Ist dem chronischen durchfälligen Stuhl Blut oder Eiter beigemischt, so spricht dies sehr für Geschwürsbildung. Im besonderen sei bemerkt, daß Dünndarmgeschwüre, deren blutig-eitrige Abgänge gar nicht mehr im Stuhl aufzutreten brauchen, gewöhnlich keinen Durchfall erzeugen. Dagegen führen Verschwärungen im untern Dickdarm und Rectum wohl stets zu Durchfall. In solchen Entleerungen wird bei genauer Untersuchung Blut und Eiterbeimengung nur höchst selten vermißt, wenn es sich um dysenterische Geschwüre handelt, während

sie bei tuberkulösen und katarrhalischen (Follikular-) Geschwüren fehlen kann. Nur ab und zu erscheinen „kleine grauweiße Klümpchen“, die aus dichtgedrängten Eiterzellen bestehen. Die größeren, gequollenen, Sagokörnern ähnelnden Klümpchen, die früher als Zeichen des Follikulargeschwürs angesprochen wurden, bestehen, wie dies Nothnagel zuerst betont hat, fast stets aus Stärke oder Fruchteilchen.

Außer Blut und Eiter sind die — fast ausschließlich bei Ruhr vorkommenden — dem durchfälligen Stuhl beigemengten „Gewebsfetzen“ eine wichtige diagnostische Erscheinung.

6. **Atrophie der Darmschleimhaut** kann völlig symptomlos verlaufen, wenn sie umschriebene Abschnitte des Darmrohrs betrifft; bei der nicht ganz seltenen Atrophie der Dickdarmschleimhaut kommt Durchfall vor, in dem weder makro- noch mikroskopisch Schleim vorhanden ist.

7. Bei **Icterus catarrhalis** ist der Stuhl meist angehalten, tonfarben, sehr fettreich. Das Fett meist in nadelartigen, büschel- oder garbenförmig zusammenliegenden Kristallen, die nach Oesterleins Untersuchungen wahrscheinlich die Kalk- und Magnesiumsalze höherer Fettsäuren darstellen. Sie werden durch die Behandlung mit Schwefel, Salpeter-, Salz- und Essigsäure selbst bei 12 stündiger Dauer nicht verändert. Auch widerstehen sie Ammoniak, Kali und Natron, sind also in sehr charakteristischer Art von den Charcotschen Kristallen unterschieden, die bei der Behandlung mit jenen Mitteln sofort verschwinden.

8. Auch bei fettiger und amyloider **Leberdegeneration** und **Cirrhose** kommen ohne Ikterus und galligen Urin ganz ähnliche oligo- oder acholische Stühle vor.

9. Bei ausgesprochener **Darmtuberkulose** werden im Stuhl Tuberkelbazillen höchst selten vermißt, so daß der Rückschluß wohl erlaubt ist, daß ihr Nachweis in den Stuhlentleerungen unmittelbar auf Darmtuberkulose zu beziehen sei. Aber man muß doch auch daran denken, daß von Lungentuberkulösen massige, Bazillen enthaltende Sputa verschluckt werden, und dadurch das Erscheinen von Bazillen im Stuhl — ohne die Anwesenheit eigentlicher Darmtuberkulose — bewirkt werden könnte. Diese Frage ist zwar noch strittig; im einzelnen Falle würde ich mich Lichtheim unbedingt anschließen und aus dem Nachweis der Bazillen in den Sedes Darmtuberkulose diagnostizieren.

Bei der Färbung hat man nach Lichtheim von der Kontrastfärbung abzusehen, da durch die Gegenfärbung die im Kot stets

reichlich vorhandenen (s. o.) nicht pathogenen Bakterien gefärbt und die in der Regel nur spärlich erscheinenden Tuberkelbazillen viel schwieriger aufgefunden werden als bei der einfachen „spezifischen“ Tuberkelbazillenfärbung.

Man bringe daher das aus den schleimigen oder besser noch, wenn sie vorhanden sind, schleimig-eitrigen Beimengungen angefertigte Trockenpräparat nur in die Karbolfuchsin- oder Gentiananilinwassermischung und entfärbe mit Salz- oder Salpetersäure und 70% Alkohol (s. S. 41 u. f.). Dies muß aber so gründlich geschehen, daß auch jede Verwechslung mit Smegma- (Pseudotuberkel-) Bazillen ausgeschlossen ist (s. S. 46).

10. **Ruhr.** Die äußerst häufigen (10, 20—100 in 24 Stunden), in der Regel unter starkem, schmerzhaftem Drang entleerten Stühle fördern mit je einer Dejektion nur spärliche, zusammen aber oft beträchtliche Mengen (1000—1800 ccm, eigene Beobachtungen). Sie zeigen nur im ersten Beginn noch kotigen Geruch und Gehalt, bei der ausgebildeten Krankheit nur Schleim, Blut, Eiter und Gewebsetzen.

Je nach dem Mischungsverhältnis dieser Bestandteile unterscheidet man (wie oben beim Sputum) den einfach schleimigen, schleimig-blutigen, rein blutigen und rein eitrigen Stuhl; auch schleimig-blutig-eitrige Mischformen kommen nicht selten vor.

Der Schleim ist im Beginn vorherrschend und stellt sich als eine dünne, zitternde, gelblich gefärbte Gallerte dar, die die anfangs noch vorhandenen Kotbeimengungen einhüllt oder in größerer Art mit ihnen gemischt ist. Gleich von Anfang an ist der Schleim von Blutstreifen und Punkten durchsetzt. Auch „Schleimfetzen“ in Form flacher Gerinnsel, die den Stuhl überziehen, sind nicht selten zu beobachten.

Die blutigen Beimengungen können im Anfang einfach Zeichen der vorhandenen Blutüberfüllung der Dickdarmschleimhaut sein; später stammen sie, besonders die rein blutigen Beimengungen, wie der Eiter aus den gesetzten Geschwüren. Bei umfänglicher und tiefer greifender Zerstörung der Darmschleimhaut finden sich in den aashaft stinkenden, schmierig braunroten oder schwärzlichen Entleerungen zweifelloser Gewebsetzen.

Das Mikroskop läßt den Nachweis der schleimigen und eitrigen an den morphologischen und mikrochemischen (Essigsäurereaktion des Schleims) Bildern leicht führen. Das frischere Blut wird ebenfalls an den vorhandenen roten Blutkörpern erkannt; älteres ist oft erst durch das schon besprochene chemische oder spektroskopische Verfahren nachweisbar. Die blutig durchtränkten Schleimklümpchen enthalten oft die als Ruhr-Erreger beschriebenen

Amöben (s. S. 105 und Fig. 17) oder die schon erwähnten spezifischen Bazillen.

11. Der im Beginn des **Typhus abdominalis** noch feste und geformte Stuhl wird gegen Ende der ersten Krankheitswoche meist dünnbreiig oder wäßrig und hat noch eine deutliche braune Färbung. Die dann stärker einsetzende und fast während der ganzen Fieberzeit fortbestehende Diarrhoe fördert in der Regel 5–6 und mehr hellbraun, blaßgelb und gelb gefärbte Stuhlentleerungen, die sich beim Stehen in 2 Schichten trennen. Die untere enthält flockige und krümlige gelbe Mengen, von denen sich die obere, mehr oder weniger stark getrübbte, braungelblich gefärbte, wäßrige Schicht abgeschieden hat. Dieser „Erbsensuppen“ ähnliche Stuhl verliert erst gegen Ende der Krankheit, während der allmählichen Entfieberung, seinen hellgraugelben Farbenton, wird bräunlich und nach und nach breiiger bis geformt.

In dem Sediment des erbsenfarbenen Stuhles finden sich außer den Fäulnisbakterien und je nach dem Gehalt an Schleim wechselnd zahlreichen Rundzellen und manchen Kristallen (Tripelphosphat) reichliches Gallenpigment, Kaseinflocken und Typhusbazillen (s. S. 48), die aber nur durch ein spezifisches Kulturverfahren (s. S. 50) als solche erkennbar sind.

Bei Darmblutungen, die bekanntlich am Ende der 2. bis zur 4. Woche bei 6–7% der Fälle einzutreten pflegen, kann völlig reines, dick oder wenig geronnenes, dunkles Blut in nicht selten großer Menge austreten. Ist die Blutung geringer oder eine reichlicher ergossene Menge länger im Darm zurückgehalten gewesen, so ist die Farbe mehr bräunlich oder teerfarben geworden.

Nicht selten kündigen kleine Blutbeimengungen zum Stuhl eine stärkere Blutung an. Daher ist auf diese mit bloßem Auge sichtbaren Blutstreifen oder blutig gefärbten Schleimbeimengungen sorgsam zu achten.

In dem mit starker Blutung entleerten Stuhl sind die roten Blutkörperchen oft noch nachweisbar; in dem stärker farbig veränderten Blute fehlen selbst die „Schatten“. Am besten wird dann die Webersche Methode ausgeführt (s. S. 269).

12. **Cholera.** Die charakteristischen „reiswasser-“ oder „mehl-“ oder „hafergrützsuppenartigen“ Stühle erfolgen meist häufig und reichlich und erscheinen infolge des Fehlens des Gallenpigments grau-weißlich, dünn, mit hellen — gequollenem Reis vergleichbaren — Flocken untermischt, ohne Kotgeruch.

Mikroskopisch zeigt sich am einfachen, ungefärbten

Quetschpräparat, das aus einem solchen hellen Schleimflockchen angelegt ist, daß dies aus dicht aneinander gelagerten, gequollenen Zylinderepithelien und Schleim besteht, zwischen denen meist Bakterien verschiedener Art, wenn auch oft vorzugsweise Kommabazillen zu bemerken sind.

Man wird daher meist nicht in die Lage kommen, an einem solchen, zunächst getrockneten und gefärbten Präparat die spezifischen Infektionsträger zu erkennen. Dazu ist stets das Kulturverfahren nötig. Aber sowohl Koch wie zahlreiche andere Forscher haben bei früherer Gelegenheit und 1892 bei der schweren Hamburger Epidemie eine ganze Anzahl von Fällen beobachtet, wo die Kommabazillen (s. S. 63) im gefärbten Präparat fast in Reinkultur und besonders das charakteristische, häufchenartige Zusammenliegen der Bazillen in den Schleimflocken vorhanden waren („Bazillenträger“). In manchen derartigen Fällen ist schon ohne Kultur mit großer Wahrscheinlichkeit die Diagnose zu bestimmen, da die Kommabazillen von den sonst wohl vorkommenden Kommaformen sich durch ihre kürzere, dickere und mehr gekrümmte Gestalt und durch die diesen nicht eigene häufchenartige Vereinigung unterscheiden.

13. Bei **Syphilis** des Rektums geht nicht selten Blut und Schleim mit dem Kot ab.

14. Für **Mastdarmkrebs** ist besonders charakteristisch häufiger, von Tenesmus begleiteter Abgang von Blut und Schleim ohne gleichzeitige Kotentleerung. Auch bei höherem Sitz des Krebses können jauchig stinkende Entleerungen, in denen äußerst selten Krestteile auftreten, die Diagnose stützen. Dagegen kommt den bandartigen oder „schafkotähnlichen“ Stuhlformen keine differential-diagnostische Bedeutung zu.

15. **Intussuszeptionen** des Darms führen zu blutig schleimigen Entleerungen, selten zur Ausstoßung des nekrotischen Darmstücks. Die Embolien der Arteria mesaraica, schwere Pfortaderstauung und Skorbut veranlassen ebenfalls blutige Stühle.

V. Die Untersuchung des Harns.

Allgemeines.

Der Harn vermittelt uns nicht nur wichtige Aufschlüsse über den Stoffwechsel, sondern auch über den Zustand aller Organe, die mit der Bildung und Ableitung dieses wichtigen Sekrets zu tun haben. Aus diesen Gründen ist einer sorgfältigen Harnuntersuchung seit alters her ein hoher Wert beigemessen. Dieselbe hat sich zur Hauptsache mit dem chemischen und mikroskopischen Verhalten zu befassen. Ehe wir die Untersuchungsmethoden und deren Ergebnisse beschreiben, seien in Kürze die Eigenschaften des **normalen Harns** ins Gedächtnis zurückgerufen.

Die 24 stündige **Gesamtmenge** des Harns beträgt bei gesunden Männern im Mittel 1500—2000, bei Frauen 1000 bis 1500 ccm; sie kann vorübergehend durch körperliche Bewegungen, reichliches Trinken und dergl. vermindert oder erhöht werden, ohne daß eine pathologische Abweichung daraus zu folgern ist.

Der Harn ist für gewöhnlich völlig **klar** und durchsichtig und zeigt beim Schütteln einen rasch wieder verschwindenden weißlichen Schaum. Nach längerem Stehen scheidet sich am Boden des Gefäßes eine zarte, weißliche Wolke (*Nubecula*) ab, die aus vereinzelt Schleimkörperchen, Plattenepithel und Salzen gebildet wird. Bei kühler Zimmertemperatur fällt nicht selten ein rötliches, aus Uraten, harnsaurem Natron bestehendes Sediment aus, das beim Erwärmen wieder verschwindet. In schwach saurem Harn setzt sich ein weißlicher Bodensatz

ab, der aus Erdphosphaten gebildet wird und beim Erhitzen nicht vergeht (manchmal fallen sogar erst beim Kochen die Phosphate aus).

Die **Farbe** des Harnes kann zwischen einer strohgelben bis bernsteingelbrötlichen wechseln. Je saurer der Harn, um so dunkler gelb ist die Farbe.

Durch den Gehalt an saurem, phosphorsaurem Natron wird vorzugsweise die bei Gesunden fast stets anzutreffende **saure Reaktion** des Harns bedingt. Sie kann auch unter physiologischen Verhältnissen, z. B. bei vorwiegender Pflanzenkost und reichlicher Zufuhr kohlen-saurer Alkalien, seltener kurz nach der gewöhnlichen Hauptmahlzeit schwach sauer oder gar alkalisch werden. Die aus solchem Harn spontan oder erst beim Erhitzen ausfallenden Erdphosphate und kohlen-sauren Erden werden durch Säurezusatz sofort gelöst. Amphotere Reaktion, bei welcher der Harn blaues Lackmuspapier rötet und rotes bläut, ist selten.

Das **spezifische Gewicht** schwankt in der Regel zwischen 1012—1024. Durch reichliches Wassertrinken kann es beträchtlich herabgesetzt, nach starkem Schwitzen erhöht sein. Zu seiner Bestimmung bedient man sich des Urometers (Fig. 55), eines bei 15° C. geeichten Aräometers, das von 1000—1050 und darüber graduiert ist.

Man taucht es in den im Standglas befindlichen Harn und liest den Stand des unteren Meniskus ab. Der Harn muß völlig klar sein, das Aräometer in der Flüssigkeit sich frei bewegen können und weder den Boden noch die seitliche Wandung des Zylinders berühren. Die nicht selten störenden Schaumbläschen hebt man mit einem Glasstab ab.

Der schon unter gewöhnlichen Verhältnissen aromatische **Geruch des Harns** kann durch gewisse Nahrungsmittel, wie Spargel u. dergl., eigentümlich gesteigert werden. Durch das Einatmen von Terpentinöl (z. B. nach dem Wischen der Parketfußböden) wird er veilchenartig.



Fig. 55.
Urometer.

Unter den **organischen** Bestandteilen, die mit der täglichen Harnmenge ausgeführt werden, nimmt der Harnstoff die erste Stelle ein: er wird im Mittel zu 30 g entleert, während die Harnsäure in der Menge von 0,75 g ausgeschieden wird. Unter den **anorganischen** Teilen überwiegt das Kochsalz, das im Mittel zu 14 g, ferner die Schwefel- und Phosphorsäure, die zu je 2,5 g pro die abgeführt werden.

Unter pathologischen Verhältnissen unterliegen die kurz geschilderten Eigenschaften des Harns oft wesentlichen Änderungen, die teils mit bloßem Auge, teils erst durch eine genaue chemische und mikroskopische Prüfung erkannt werden können.

Mit bloßem Auge nimmt man schon folgende Abweichungen wahr. **Vermehrung der Harnmenge:** bei Diabetes insipidus und mellitus, Schrumpfniere, Pyelitis u. a.; **Verminderung:** bei fieberhaften Krankheiten, Herzfehlern, manchen Formen von Nephritis, bei Urämie, Cholera u. s. f.; **Änderungen des Aussehens und der Farbe:** der Harn kann trübe oder ganz undurchsichtig werden und statt der hellgelben eine dunkelrote bis tintenschwarze oder auch milchartig weiße Farbe annehmen. Blut- und Gallenfarbstoff, Indikan, Melanin und Eiterbeimengungen, sowie ein starker Ausfall von Uraten kann bald mit größerer, bald mit geringerer Wahrscheinlichkeit schon ohne weitere Untersuchung vermutet werden.

Einschalten wollen wir gleich hier, daß das spezifische Gewicht große Schwankungen, zwischen 1000—1060, darbieten kann; abnorm niedriges findet sich hauptsächlich bei Diabetes insipidus und Schrumpfniere, sehr erhöhtes vorzugsweise bei der Zuckerharnruhr.

Die saure Reaktion unterliegt bei Krankheiten mancherlei Schwankungen, insbesondere beim Blasenkatarrh (s. u.). Hier sei aber auch erwähnt, daß nach stärkerem Erbrechen, nach Magenausspülungen und bei Hyperchlorhydrie dadurch, daß die Salzläure verloren geht oder allzureichlich entwickelt wird, der Harn alkalisch werden kann.

Die molekulare Konzentration des Harns.

Es sind oben S. 141 einige Bemerkungen über die molekulare Konzentration des Blutes gegeben worden. Daraus erhellt, daß bei mangelhafter Nierenfunktion und dadurch hervorgerufener Zurückhaltung von harnfähigen Stoffen im Blut in demselben Maße eine Verringerung der Moleküle im Urin eintreten muß. Mit anderen Worten: bei gestörter Nierentätigkeit steigt der Gefrierpunkt des Harns (Δ) über die normalen Grenzen.

Man hat nun festgestellt, daß dieser bei gesunden Nieren je nach den Stoffwechselverhältnissen zwischen 0,87 und 2,43° schwankt. Um sich ein annäherndes Bild über die wirkliche Menge der ausgeschiedenen Moleküle zu machen, ist natürlich die tägliche Urinmenge zu berücksichtigen und hat man, um zu diesem Zweck Vergleichswerte zu erhalten, das Produkt von Δ und Urinmenge = V (Valenzzahl) berechnet. Die Zahlen der Autoren schwanken zwischen 766 und 3770. Wenn der praktische Nutzen, der aus der Molekularbestimmung des Urins (Kryoskopie) für die interne Klinik erwächst, vorerst noch ein beschränkter ist und zwar gerade deswegen, weil die Grenzen der normalen Werte, die u. a. durch die Aufnahme flüssiger und fester Nahrung wesentlich beeinflußt werden, sehr weite sind, so haben doch die Arbeiten von Kümmell und Rumpel gezeigt, daß zur Diagnostik einseitiger Nierenerkrankungen die Feststellung der normalen Konzentration des Urins von größtem Vorteil ist. Dazu ist aber erforderlich, daß der Urin beider Nieren getrennt durch den Uretheren-Katheterismus aufgefangen wird. Alsdann wird der Urin jeder Niere auf seinen Gefrierpunkt und weiter auch auf seinen Harnstoff bzw. Kochsalzgehalt untersucht. Zeigt dann Δ der einen Niere einen normalen Wert, Δ der anderen Niere aber einen unter 0,87, so spricht dieser Befund für eine Erkrankung der letzteren.

Die Methode der Harngefrierpunktsbestimmung entspricht der des Blutes (s. o.)

A. Genauere chemische Untersuchung des Harns.

I. Nachweis der normalen Harnbestandteile.

Harnstoff. Der Harn wird bis zu Sirupsdicke eingedampft und mit Alkohol ausgezogen. Darnach wird filtriert, das Filtrat eingedampft und der Rückstand in etwas Wasser gelöst und mit gesättigter Salpetersäure versetzt. Beim Erkalten scheidet sich nach einiger Zeit salpetersaurer Harnstoff in rhombischen oder sechsseitigen Tafeln aus.

Der Harnstoff ist vermindert bei chronischen Leber- und Nierenkrankheiten, vorzugsweise aber bei akuter gelber Leberatrophie, bei der u. a. die Harnstoffausscheidung ganz gehemmt sein kann und Leucin und Tyrosin (s. d.) dafür auftreten.

Vermehrt ist der Harnstoff durch stärkeren Eiweißzerfall beim Fieber, ferner bei Diabetes mellitus, wo die bedeutendsten Ausscheidungen erfolgen.

Harnsäure. Man dampft eine Probe des Bodensatzes, die man mit einigen Tropfen Salpetersäure versetzt hat, auf einem Porzellantischälchen langsam bis zum Trocknen ein. Der auf diese Weise gebildete, orangefarbene Fleck färbt sich bei Zusatz von etwas Ammoniak purpurrot, bei nachfolgendem Zusatz von Kalilauge blau (Murexidprobe).

Starke Vermehrung ist bei Gicht, Leukämie u. a. zu beobachten.

Kreatinin. Man setze zu der frischen Harnprobe einige Tropfen frisch bereiteter, verdünnter Natriumnitroprussidlösung und etwas schwache Natronlauge. Die anfangs rubinrote Farbe wird meist bald strohgelb. Beim Kochen der jetzt mit Essigsäure versetzten Probe wird dieselbe blaugrün.

Hippursäure wird am besten durch die Ausfällung der unten beschriebenen Kristalle nachgewiesen.

Von den anorganischen Bestandteilen verdient besonders das **Kochsalz** Berücksichtigung. Man weist es am einfachsten nach durch tropfenweisen Zusatz einer Höllesteinlösung zu dem mit Salpetersäure versetzten Harn. Es wird Chlorsilber in dicken, milchweißen, flockigen und fetzigen Gerinnseln ausgeschieden.

Auffällige **Verminderung der Chloride**, die bei akuten fieberhaften Krankheiten, zumal bei der kroupösen Pneumonie,

gefunden wird, zeigt sich durch den Eintritt einer nur schwach wolkigen Trübung an, während ein **vermehrter Chloridgehalt**, wie er besonders bei der Aufsaugung größerer Exsudate auftritt, durch ungewöhnlich starke Ausfällung des Chlorsilbers charakterisiert ist.

Phosphorsaure Salze (Kalk und Magnesia). 1. Beim Erhitzen des mit einigen Tropfen Kalilauge versetzten Harns fallen die „Erdphosphate“ als leichtflockiger, weißer Niederschlag aus. Bei schwach saurem oder alkalischem Harn ist der Kalilaugenzusatz unnötig.

2. Bei Zusatz von Höllesteinlösung wird die Phosphorsäure der Phosphate als weißflockiges Silberphosphat gefällt.

3. Zusatz von ammoniakalischer Magnesialösung zu einer Harnprobe bewirkt einen Niederschlag von Tripelphosphat, das durch die „Sargdeckelkristalle“ charakterisiert ist (s. u.).

Schwefelsäure tritt als Sulfat (sogen. präformierte Schwefelsäure) oder als („gebundene“) aromatische Ätherschwefelsäure auf.

Die erstere stammt größtenteils von dem Eiweiß ab; die „gebundene“ ist von der Menge der aromatischen, bei der Eiweißfäulnis entstehenden Körper abhängig, die alle verfügbare Schwefelsäure des Körpers binden und als aromatische Ätherschwefelsäuren im Harn erscheinen. Eine Vermehrung derselben tritt ein, je reichlicher Phenol und Indikan — bei hartnäckiger Obstruktion, Ileus u. a. — im Harn vorhanden ist, ihre gesteigerte Ausscheidung weist besonders im Fieber auf stärkeren Eiweißzerfall hin (Baumann, Kast u. a.).

Nachweis: 1. Versetzt man die Harnprobe mit etwas Essig- oder Salzsäure, so wird durch nachfolgenden Zusatz von Chlorbaryum ein weißer Baryumsulfatniederschlag bewirkt, der in Säuren unlöslich ist.

2. Die an Phenol, Kresol, Indoxyl, Skatol gebundenen Ätherschwefelsäuren werden am einfachsten so nachgewiesen: Man versetze den mit Essig oder Salzsäure leicht angesäuerten Harn mit reichlichem Chlorbaryum und filtriere. Sodann koche man 20 bis 30 Minuten das mit gesättigter Salzsäure reichlich versetzte Filtrat, bis sich aus den zersetzten Ätherschwefelsäuren Baryumsulfat abscheidet. Die Menge dieses Niederschlags erlaubt ein Urteil über den Gehalt an Ätherschwefelsäure.

2. Chemisch nachweisbare pathologische Bestandteile.

Die in der Norm stets saure, nur unter gewissen, oben schon erwähnten Umständen schwach saure oder alkalische Reaktion ist bei manchen Krankheiten häufig oder stets alkalisch. Dies gilt insbesondere von der ammoniakalischen Gärung, die der pathologische Harn schon bei der Entleerung oder kurze Zeit nach derselben darbieten kann. Zum Beweis, daß die stark alkalische Reaktion des Harns in solchen Fällen nicht durch „fixe“ Alkalien, sondern durch kohlen-saures Ammoniak bedingt wird, braucht man nur einen mit Salzsäure benetzten Glasstab über den Harn zu halten, es werden dann charakteristische Salmiaknebel entwickelt, die andernfalls fehlen.

a) Auftreten von Eiweiß im Harn. Albuminurie.

Außer der wichtigsten Art, dem Serumalbumin und dem meist mit ihm vereint anzutreffenden Serumglobulin werden Propepton (Hemialbumose) und Pepton, Fibrin, Hämoglobin und Mucin beobachtet.

Die ausgeschiedenen Eiweißmengen schwanken in ziemlich weiten Grenzen; man spricht von geringer, mäßiger und schwerer Albuminurie, je nachdem die tägliche Menge 0,1, 0,5, 1 und mehr pro Mille beträgt.

In der überwiegenden Mehrzahl ist jede dauernde Albuminurie als Zeichen einer Erkrankung der Nieren, seltener der Harnwege anzusehen; vorübergehende Eiweißausscheidung ohne eine solche kommt vor beim Fieber, venösen Stauungen, nervösen Störungen (Delirium tremens, Epilepsie, Gehirnerschütterung) u. s. f., ferner bei manchen chronischen Konstitutions- und Infektionskrankheiten (schwere Bluterkrankungen, Diabetes mellitus, Tuberkulose u. a.), endlich bei der durch Druck von Steinen, Neubildungen u. dergl. auf die Harnleiter bewirkten Harnstauung.

Als **physiologische Albuminurie** bezeichnet man eine bisweilen rasch vorübergehende, selten monate- oder jahrelang andauernde, oft periodisch wechselnde und stets geringe (eben nachweisbare) Eiweißausscheidung, neben der die genauere mikroskopische Untersuchung des Harns nicht die geringsten

Abweichungen ergibt und sonstige, einer akuten oder chronischen Nierenkrankheit zukommende klinische Zeichen auszuschießen sind. Bisweilen wird diese Form ohne jede vorausgegangene Ursache (u. a. bei Neugeborenen), häufiger erst nach starker Körperbewegung, sehr reichlichen Mahlzeiten, kalten Bädern, geistigen Anstrengungen und heftiger Gemüts-
erregung u. a. beobachtet. So fand Leube bei 119 gesunden Soldaten 19mal, d. i. in 16%⁰ zweifellose Albuminurie nach Marschübungen.

Tritt die Albuminurie periodisch ein, so ist ein gewisser regelmäßiger Zyklus oft unverkennbar: man spricht dann von „zyklischer Albuminurie“ (Pavy). Meist handelt es sich um jugendliche Individuen, bei denen die Eiweißausscheidung durch den Wechsel zwischen Liegen und aufrechter Körperhaltung (orthostatische Albuminurie) hervorgerufen wird. Und zwar zeigt sich die Albuminurie in der Regel am stärksten sehr bald nach dem Aufstehen oder kurz nach längeren Märschen. Ruhelage bringt sie ganz zum Verschwinden. Der bei gewöhnlicher Lebensweise scharf ausgesprochene zyklische Charakter der Ausscheidung kann jederzeit durch mehrtägige Bettruhe völlig verwischt werden. Zur genaueren Beobachtung dieser zur physiologischen Albuminurie gerechneten Form (Pavy, E. Wagner, Leyden u. a.) ist es nötig, 1—2stündige, regelmäßige Harnuntersuchungen anzustellen und bei gewöhnlicher und durch verschiedene Momente (Bewegungen, Bettliegen, geistige Arbeiten u. s. f.) geänderter Lebensweise den Verlauf der Albuminurie klarzulegen.

Über die Berechtigung zur Aufstellung der physiologischen Albuminurie und dieser besonderen Unterart sind die Ansichten geteilt. Ich selbst gehöre zu denen, welche sich sowohl der physiologischen, wie zyklischen Albuminurie gegenüber vom praktischen Standpunkte aus etwas skeptisch verhalten.

Nicht als wenn ich das Vorkommen der physiologischen Eiweißausscheidung leugnen wollte; diese ist von den zuverlässigsten Ärzten (Leube, Grainger-Stewart u. a.) absolut erwiesen, und ich selbst habe in 3 längere Zeit beobachteten Fällen diese Diagnose angenommen. Aber ich halte es im Einzelfall für äußerst schwierig, die sichere Diagnose der physiologischen Albuminurie zu stellen. Tatsächlich haben sich schon manche Beispiele physiologischer

Albuminurie später als Brightsche Krankheitsfälle erwiesen. Auch ist daran zu denken, daß manche Fälle von Schrumpfniere zeitweise keine Spur von Formelementen ausscheiden und die übrigen klinischen Erscheinungen verdeckt sein können. Hier wird die Berücksichtigung des spezifischen Gewichts u. U. ausschlaggebend sein. Aber Senator warnt wohl mit Recht davor, bei etwas älteren Personen selbst eine geringfügige und nur zeitweise beobachtete Albuminurie als physiologisch zu erklären; er sieht bei jüngeren Leuten einen Eiweißgehalt von 0,4 bis 0,5 pro Mille als Grenze an, oberhalb der eine physiologische Albuminurie überhaupt nicht mehr anerkannt werden darf!

Führt man die quantitative Bestimmung nach Esbach aus, so ist gerade hier besondere Sorgfalt (s. S. 297) geboten.

I. Qualitativer Nachweis der Eiweisskörper.

Der Harn muß rein und frei von äußeren Beimengungen zur Untersuchung kommen. Auch ist es ratsam, den zu verschiedenen Tageszeiten gelassenen Harn zu prüfen. Der in der Nacht gebildete Harn gibt im allgemeinen am wenigsten über vorhandene Störungen Auskunft; viel eher der Tagharn, besonders die nach dem ersten Frühstück ausgeschiedene Probe. Jeder trübe oder hochgestellte Harn ist vor Ausführung der Proben stets zu filtrieren.

Nachweis des Serumalbumins,

das meist in Begleitung von Serumglobulin vorkommt.

1. Hellersche Salpetersäureprobe.

In einem Reagensglas werden reine Salpetersäure und Harn zu gleichen Teilen derart versetzt, daß der Harn durch vorsichtigen Zusatz über die Säure geschichtet und eine Mischung vermieden wird. Bei Gegenwart von Eiweiß (Albumin, Albumose und Mucin) bildet sich an der Berührungsstelle ein scharf begrenzter, weißer Ring, der bei schwachem Eiweißgehalt erst nach einigen Minuten entsteht und bisweilen nur erkannt wird, wenn man das Röhrchen gegen einen dunklen Hintergrund hält.

Hochgestellte uratreiche Harne werden am besten erst mit Wasser verdünnt, da sonst Fällungen mit Salpetersäure hervorgerufen werden können; diese unterscheiden sich aber sowohl durch

die Farbe, wie höhere Lage von dem Eiweißring und verschwinden bei gelindem Erwärmen; auch ist der Harnsäure-ring meist breiter und an der oberen Grenze verschwommener wie der Eiweißring. Bei Gegenwart von Eiweiß können in solchen Harnen daher gelegentlich 2 Ringe übereinander erscheinen.

Nach Gebrauch von Terpentin und Copaiva- und Tolu-Balsam (Sommerbrodtsche Kapseln!) kann ebenfalls eine Opaleszenz eintreten; dieselbe wird aber durch Schütteln mit Alkohol gelöst.

Der meist schwache Mucinring verschwindet in der Regel durch Schütteln.

Bei Beobachtung dieser Vorsichtsmaßregeln ist die Probe äußerst zuverlässig; sie ist auch sehr scharf, da noch 0,02% Albumin sicher nachweisbar sind.

2. Salpetersäure-Kochprobe.

Die einfache Kochprobe genügt nur bei solchen Harnen als Eiweißreagens, die deutlich sauer sind, da in schwach saurem oder alkalischem Harn, durch das Sieden, außer dem Eiweiß auch die Erdphosphate gefällt werden. Es ist daher ratsam, von vornherein Salpetersäure zuzusetzen, die vor der Essigsäure den Vorzug verdient, weil diese — schon bei geringem Überschuß — geringe Eiweißmengen lösen kann.

Man setze daher dem Harn etwa $\frac{1}{5}$ seines Volums Salpetersäure zu und koche bis zum Sieden. Die sofort beginnende weiße Fällung, die bei Gegenwart von Blut meist gebräunt ist, zeigt Eiweiß an. Der nach einiger Zeit bei hochgestellten Harnen zu beobachtende feinsandartige Niederschlag darf mit dem Eiweiß nicht verwechselt werden.

Die Probe ist zwar scharf, wird aber durch andere an Sicherheit und Bequemlichkeit übertroffen.

3. Essigsäure-Ferrocyankaliumprobe.

Man säure den Harn zunächst stark mit Essigsäure an und setze von einer 5—10% Ferrocyankaliumlösung vorsichtig tropfenweise zu. Bei Gegenwart von Eiweiß entsteht meist sofort ein dichter weißer Niederschlag, oder bei geringen Mengen erst nach einigen Minuten eine deutliche Trübung.

Beginnt schon beim Ansäuern eine durch Mucinfällung bewirkte Trübung, so ist Filtrieren geboten; oder man setzt zu einem zweiten Röhrchen mit Harn dieselbe Menge Essig-

säure und darnach Ferrocyankalilösung hinzu; verstärkte Trübung spricht für Eiweiß. Sehr konzentrierte Harne werden am besten erst verdünnt. Die Reaktion ist äußerst scharf und sicher und, weil das Aufkochen unterbleibt, sehr bequem. Für das Sprechzimmer des Arztes verdient sie unbedingt den Vorzug.

4. Proben mit Essigsäure und gesättigter Kochsalz- oder Glaubersalzlösung.

Der Harn wird zunächst mit Essigsäure, dann mit gesättigter Koch- oder Glaubersalzlösung versetzt und gekocht.

Die sofort beginnende Fällung ist als ein sehr sicheres Zeichen für Eiweiß anzusehen. Vorteile bieten die Proben nicht.

Bei reichem Gehalt an Albumin (und Albumosen) entsteht schon vor dem Kochen eine Fällung. Durch das Erhitzen werden die Albumosen gelöst, während geringere Albuminmengen erst erkennbar werden.

5. Probe mit Metaphosphorsäure.

Diese zuerst von Hindenlang empfohlene Probe hat den Vorzug, daß der Arzt das Reagens leicht auf der Praxis mit sich führen und schnell die Untersuchung auf Eiweiß anstellen kann.

Von den an der Luft zerfließlichen weißen Stangen wird ein Bröckelchen mit einer Harnprobe geschüttelt, deutliche weiße Fällung spricht für Eiweiß. Auch durch tropfenweisen Zusatz einer gesättigten Lösung wird ein Eiweißniederschlag bewirkt. (Nach Hoppe-Seyler wird Pepton nicht mitgefällt.)

Die Probe ist wohl bequem, besitzt aber geringere Schärfe und Sicherheit wie die erstgenannten Methoden und darf nur als Orientierungsprobe dienen. Auch die Trichloressigsäurekristalle sind zu gleichem Zweck empfohlen worden.

6. Pikrinsäureprobe.

Man setzt eine kleine Messerspitze der Kristalle zum Harn und schüttelt; deutlicher gelbflockiger Niederschlag zeigt Eiweiß an.

Anschaulicher gelingt die Probe, wenn man von einer gesättigten Lösung tropfenweise zusetzt.

Die Probe kann als sicher und scharf gelten; sie ist auch bequem. Indes sei bemerkt, daß nach Jaffe auch Kreatinin durch Pikrinsäure gefällt wird. Oft stört die Gelbfärbung.

7. Rhodankali-Essigsäureprobe (Zouchlos).

Das Reagens besteht aus 100 Tl. 10 % Rhodankalilösung und 20 Tl. Essigsäure. Tropfenweiser Zusatz ruft bei Gegenwart von Eiweiß deutliche Trübung hervor.

Die Probe ist fast so scharf und ebenso bequem wie die dritte und zeigt nach v. Jaksch noch 0,007 % Eiweiß an.

8. Spieglers Probe.

Man gibt von dem mit Essigsäure stark angesäuerten (mucin-freien) Harn vorsichtig einige Tropfen zu folgendem am besten frisch bereiteten Reagens: Hydrarg. bichlor. corros. 8,0, Acid. tartaric. 4,0, Aq. dest. 200,0, Glycerini 20,0. Bei Anwesenheit minimaler Albuminurie tritt weißlicher Ring auf.

Das Geißlersche Eiweißreagenspapier und die Stützschen Eiweißreagenskapseln bieten, was die Bequemlichkeit betrifft, keinen Vorteil, dagegen hatten beiden Mitteln große Ungenauigkeiten an. Die erstere Probe beruht darauf, daß bei Gegenwart von Zitronensäurelösung und jodkalihaltiger Sublimatlösung im eiweißhaltigen Harn eine Fällung entsteht. Die Kapseln enthalten Zitronensäure, Chlornatrium und Quecksilberchlorid und bewirken, dem Harn zugesetzt, ebenfalls Ausfällung der Eiweißkörper.

Zum Nachweis der geringen, schon im normalen Harn vorhandenen Eiweißmengen (das wohl aus den Glomerulusgefäßen stammt) hat Posner folgendes Verfahren empfohlen:

Man fällt aus dem mit der 3fachen Menge Alkohols oder konzentrierter wäßriger Tanninlösung versetzten Harn einen Niederschlag, wäscht diesen mit Wasser aus und löst ihn mit Essigsäure. Die Proben 3, 4 und 7 zeigen dann Eiweißspuren an.

Nachweis des Globulins.

Um die Gegenwart des in der Regel mit dem Serumalbumin vereint anzutreffenden Globulins festzustellen, kann man zweckmäßig so verfahren: 1. Man filtriere etwa 30–50 ccm Harn und verdünne mit der 10fachen Menge destillierten Wassers; macht sich bei Zusatz von verdünnter Essig- oder Borsäure allmählich eine Trübung oder ein flockiger Niederschlag bemerkbar, so ist mehr oder weniger Globulin vorhanden.

2. Man mache den Harn durch Zusatz von etwas Ammoniak schwach alkalisch, lasse einige Zeit stehen, filtriere und versetze das Filtrat mit dem gleichen Volum kaltgesättigter Ammoniumsulfatlösung; bei Gegenwart von Globulin tritt je nach dessen Menge Trübung oder flockige Fällung ein.

Nachweis von Propepton (Hemialbumose).

Tritt bei der Hellerschen Salpetersäure- oder der Essigsäure-Ferrocyankaliprobe eine deutliche Fällung ein, die beim Erwärmen verschwindet, beim Erkalten wiederkehrt, so spricht dies für Albumose.

Ist neben den Albumosen noch Eiweiß vorhanden, so muß dies durch vorsichtigen Essigsäurezusatz zum gekochten Harn als Niederschlag gewonnen und abfiltriert werden. Das Filtrat wird mit Kalilauge stark alkalisch gemacht und tropfenweise mit 10% Kupfersulfatlösung versetzt. Die rote oder bläulichrote Färbung (Biuretreaktion) spricht für die Gegenwart von Albumose.

Die Albumosen kommen viel seltener und meist nur vorübergehend im Harn vor.

Nachweis von Pepton.

Die Kenntnis der Peptonurie verdanken wir Maixner, v. Jaksch u. a. Sie kommt ohne gleichzeitige Albuminurie vor und tritt vorzugsweise bei Aufnahme des von zerfallenen Leukozyten und Eiterkörperchen herrührenden Peptons in die Blutbahn auf. Am häufigsten wird die Peptonurie als pyogene Form bei eitrigen Pleuraexsudaten und sonstigen Eiterungen im Körperinnern sowie bei der kroupösen Pneumonie zur Zeit der Lösung beobachtet — also gerade dann, wenn die Bedingungen für den Zerfall der Leukozyten und die Resorption ihrer Produkte besonders günstig sind. Nicht jedesmal darf aber der Nachweis von Pepton im Harn den Rückschluß auf innere Eiterung u. dgl. erlauben. Abgesehen von dem schon erwähnten Auftreten des Peptons im Lösungsstadium der Pneumonie, ist es schon bei ganz gesunden Wöchnerinnen gefunden. Immerhin wird die diagnostische Bedeutung des Peptonnachweises in vielen Fällen von Nutzen sein können. Nach v. Jaksch darf z. B. das Fehlen der Peptonurie bei Gegenwart meningitischer Erscheinungen den Ausschlag für die Diagnose der tuberkulösen Form geben.

Zum Pepton-Nachweis wird der Harn zunächst völlig eiweißfrei gemacht. Hierzu versetzt man 500 ccm Harn mit etwa 50 ccm konzentrierter Natriumazetatlösung und so viel Tropfen konzentrierter Eisenchloridlösung, daß die Flüssigkeit eine ausgesprochene Rotfärbung behält. Dann fügt man vorsichtig Natron- oder Kalilauge

tropfenweise zu, bis die saure Reaktion in eine neutrale übergeht, oder die Flüssigkeit nur eben noch blaues Lackmuspapier rötet. Nun wird gekocht und nach dem Erkalten filtriert und zum Schluß mit dem Filtrat, das mit Essigsäure und Ferrocyankali nicht die geringste Trübung geben darf, die oben erwähnte Biuretprobe ausgeführt. Ist Pepton vorhanden, so erfolgt deutliche Rot- oder Violettfärbung (Hofmeister).

Nachweis von Fibrin.

Die im allgemeinen nur selten im Harn vorkommenden Fibringerinnsel werden abfiltriert und mit 5% Kochsalzlösung wiederholt ausgewaschen, bis die abstehende Lösung keine Eiweißprobe mehr gibt. Versetzt man nun den auf dem Filter verbleibenden Rückstand mit 1% Sodalösung und kocht, so tritt völlige Lösung ein. Die nach dem Erkalten vorgenommene Hellersche oder Essigsäure-Ferrocyankaliprobe ergibt jetzt Eiweißreaktion.

Nachweis von Mucin.

Bei manchen Krankheiten der Nieren und besonders der Harnblase ist der Mucingehalt des Harns oft beträchtlich vermehrt. Sehr wahrscheinlich haben wir es mit dem Nucleoalbumin zu tun, von dem später die Rede sein wird.

Zu seinem Nachweis verdünnt man den Harn zunächst mit Wasser, filtriert und setzt zum Filtrat Essigsäure im Überschuß. Bei Anwesenheit von Schleim tritt deutliche Fällung ein, die bei Zusatz von Kalilauge verschwindet, aber aus der Lösung durch Essigsäure aufs neue zum Vorschein gebracht wird.

II. Quantitativer Nachweis der Eiweisskörper.

Zur quantitativen Bestimmung der in 24 Stunden ausgeschiedenen Eiweißmenge genügt, wenn es nicht auf sehr genaue Untersuchungen ankommt, die Prüfung mit Esbachs Albuminometer (Fig. 56). Das einfache und billige Instrument besteht aus einem Reagensröhrchen, an dem die Marken R und U und eine feine Graduierung eingeritzt sind, um den Stand des Eiweißniederschlags scharf bestimmen zu können.

Unbedingt zu beachten sind aber folgende Punkte:

1. Der Harn muß sauer reagieren; neutrale und alkalische Harne sind daher mit Essigsäure anzusäuern.

2. Die Dichte des Harns darf 1006—1008 nicht überschreiten; er muß daher entsprechend verdünnt werden.

3. Die Probe ist stets bei Zimmerwärme vorzunehmen, da Temperaturunterschiede die Höhe des Niederschlags wesentlich beeinflussen.

Man benutzt folgendes Reagens: 10 g reine Pikrinsäure und 20 g lufttrockene, chemisch reine Zitronensäure werden in 800 ccm Wasser gelöst und bei 15° C. mit Wasser bis zum Gesamtvolumen von 1000 ccm versetzt.

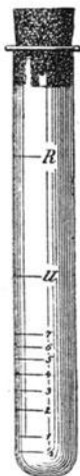


Fig. 56.
Esbachs
Albuminometer.

Bei der Ausführung der Bestimmung füllt man in den Esbachschen Zylinder bis zur Marke U den Harn und schichtet darüber bis zur Marke R das Reagens, schließt dann mit dem Gummipfropfen und kehrt das Röhrchen langsam etwa 15mal um. Darnach wird es bei möglichst gleichmäßiger Zimmertemperatur 24 Stunden ruhig aufgestellt; der dann an der Teilstrichskala abzulesende Stand des Niederschlags gibt die Zahl von Gramm an, welche in einem Liter des untersuchten Harns enthalten sind.

Dem Verfahren haften zwar manche Fehlerquellen an, und es genügt nur zur annähernden Schätzung des Eiweißverlustes. Darin ist es aber der früher üblichen Bestimmung der „Volumprozent“, die auf der Abschätzung der Eiweißmenge nach der Höhe des bei der Salpetersäurekochprobe im Reagensglas erhaltenen Niederschlags fußte, weit überlegen. Werden die Bestimmungen unter strenger Beachtung der vorangestellten Punkte ausgeführt, so wird man über die Zunahme und Abnahme der Eiweißausscheidung ziemlich genau unterrichtet, und deshalb hat das Verfahren z. B. auch für die Diagnose der „physiologischen und zyklischen Albuminurie“ hohen Wert.

Auf der Tatsache, daß alle Eiweißkörper die Ebene des polarisierten Lichts nach links drehen, beruht die Bestimmung der ausgeschiedenen Eiweißmenge durch Polarisation. Das Verfahren ist rasch und leicht durchführbar, gibt aber ebenfalls nur annähernde Werte, da auch der eiweißfreie Harn die Lichtebene etwas nach links dreht (s. u.).

Anhang.

Der Bence-Jonessche Eiweißkörper.

Der Bence-Jonessche Eiweißkörper ist im Urin nur bei Knochenmarkaffektionen aufgefunden worden, und zwar meistens bei multiplen Myelomen, ausnahmsweise auch bei solchen diffusen lymphatischen Veränderungen, wie sie bei Lymphämie oder lymphatischer Leukämie zustande kommen. Der Bence-Jonessche Eiweißkörper braucht nicht dauernd im Urin enthalten zu sein, sondern kann vorübergehend wieder verschwinden. Differentialdiagnostisch ist der Nachweis des Bence-Jonesschen Eiweißkörpers von Bedeutung, weil seine Anwesenheit eine Osteomalacie mit Bestimmtheit ausschließt.

Der Bence-Jonessche Eiweißkörper wurde lange Zeit als eine Albumose aufgefaßt, bis neuere Untersuchungen seine nähere Verwandtschaft mit den echten Eiweißkörpern ergaben. Das Auftreten des Bence-Jonesschen Eiweißkörpers im Urin, die früher sogenannte Bence-Jonessche Albumosurie, ist streng zu trennen von der gewöhnlichen Albumosurie, der zurzeit keine erhebliche diagnostische Bedeutung zukommt.

Nachweis: Man erwärmt den Urin, der deutlich sauer reagieren, also erforderlichenfalls mit einigen Tropfen Essigsäure versetzt werden muß, sehr vorsichtig. Bei 50–60° tritt zunächst milchige Färbung, dann Gerinnung ein, nur bei stärkerem Erhitzen bis nahe zum Sieden vollständige oder teilweise Wiederauflösung. Kühlt man den Urin jetzt genügend ab, so tritt milchige Färbung und dann faserig-flockige Ausscheidung ein. — Bei gleichzeitiger Anwesenheit von echtem Eiweiß kann der Bence-Jonessche Eiweißkörper leichter übersehen werden.

b) Lipurie.

Fett kommt bald in Tröpfchen, bald in kristallisierter Form im Harn vor und wird selten und fast nur bei Schwangeren, bei der „großen weißen Niere“ und bei Phosphorvergiftung beobachtet. Der weißgelblich getrübe Harn wird beim Umschütteln mit Äther klar. Etwas häufiger kommt Fett im Harn bei solchen Leuten vor, die an **Chylurie** leiden, d. h. einen fett- und eiweißhaltigen Harn entleeren. Dieser zeigt ein deutlich milchartiges Aussehen und enthält nicht selten lockere, weißlich oder durchsichtig gallertig Gerinnsel (Fibrin).

Ab und zu kann der ganze Harn zu einer sehr lockeren, die Form des Gefäßes annehmenden Masse gerinnen.

Beim Schütteln mit Äther nach vorherigem Zusatz von etwas Natronlauge verliert der Harn das milchartige Aussehen. Das „emulgierte“ Fett wird gelöst, eine völlige Klärung bleibt aber meist aus. Neben dem in seiner Menge sehr wechselnden Fettgehalt wird stets Eiweiß in $\frac{1}{2}$ –2% und darüber gefunden. Enthält der Harn, wie dies nicht selten der Fall, gleichzeitig Blut — Hämatochylurie —, so erscheint er pfirsichrot und nimmt erst, nachdem sich das Blut am Boden abgesetzt hat, die gelblichweiße, milchähnliche Beschaffenheit an.

Der eben beschriebene Harn wird fast ausschließlich bei Tropenbewohnern oder solchen Menschen beobachtet, die früher dort (besonders in China, Japan, Ägypten, Brasilien u. a.) gelebt haben (s. S. 116). Brieger u. a. haben Chylurie aber auch bei Europäern beobachtet, die nie in den Tropen gewesen waren. Dies sind aber äußerst seltene Ausnahmen.

c) Hämaturie, Hämoglobinurie.

Blutig roter Harn enthält entweder reines, aus den Nieren und Harnwegen stammendes Blut oder gelösten und anderweit umgewandelten Blutfarbstoff; im ersten Fall handelt es sich um Hämaturie, im zweiten um Häm- oder Methämoglobinurie.

Bei der Hämaturie ist der Harn hell- oder dunkelrot, deutlich blutig, dichroitisch und enthält bisweilen breite, etwas zerrissene Blutklumpen (Blasenblutung) oder regenwurmähnliche Blutgerinnsel (Nierenbeckenblutung), die schon als solche mit entleert sind, oder es treten erst später Gerinnungen ein.

Über die Bestimmung des Sitzes der Blutung kann gewöhnlich erst das Mikroskop sicher entscheiden. Hämaturie kommt vor bei Tripper, akutem Blasenkatarrh, Stein- und Geschwürsbildungen in der Blase und im Nierenbecken, Tuberkulose und Neubildungen des Harnapparats.

Chemischer Nachweis des Blutfarbstoffs.

1. **Hellersche Probe.** Der Harn wird mit Kalilauge stark alkalisch gemacht und gekocht. Beim Erkalten wird der Blutfarbstoff von den ausfallenden Erdphosphaten mitgerissen und färbt die

letzteren, sonst weiß erscheinenden Flocken braun- oder mehr granatrot.

2. **Almén'sche Probe.** Man bringt in ein Reagensglas gleiche Volumina alten verharzten Terpentinöls und frischer Guajaktinktur und schüttelt, bis eine Emulsion entsteht. Hierzu setzt man den Harn vorsichtig zu. Bei Gegenwart von Blut zeigt sich ein anfangs blau-grüner, bald rein hell- oder dunkelblauer Ring und beim Schütteln der ganzen Mischung eine diffuse blaue Färbung. Der zu prüfende Harn muß deutlich sauer sein und bei alkalischer Reaktion mit etwas Essigsäure angesäuert werden. Gegenwart von Eiter, ohne Blut, kann bei diesem Verfahren einen schwach blauen, rasch verschwindenden Ring veranlassen. Um zu vermeiden, daß durch andere Substanzen, z. B. Eiter, die Almén'sche Probe im positiven Sinne hervorgerufen und dadurch das Vorhandensein von Blut vorgtäuscht wird, kann man die auf Blut zu untersuchende Lösung aufkochen. Nach erfolgter Erhitzung fällt dann die Probe, wenn nur Eiter in Lösung war, negativ aus, während Blut auch nach dem Kochen die blaue Färbung auftreten läßt.

3. Sehr empfehlenswert ist auch hier die Almén-Webersche Blutprobe, die S. 269 schon besprochen worden ist.

Für den Nachweis des Blutes im Harn wird sie ausgeführt, wie folgt:

Eine beliebige Menge der auf Blut zu untersuchenden Flüssigkeit wird in einen Scheidetrichter oder Glaskölbchen gegeben und bis zu $\frac{1}{3}$ seines Volumens mit Eisessig versetzt und durchgeschüttelt. Alsdann wird eine gewisse Menge Äther, etwa 10 ccm, hinzugegeben und gut durchgeschüttelt. In der Ruhe setzt sich dann der Äther oben ab, ein Vorgang, der zweckmäßig noch durch Hinzugabe von etwas Alkohol beschleunigt werden kann.

Der Äther, welcher den etwa vorhandenen Blutfarbstoff aufgenommen hat, wird nun abgehebert und mit 20 Tropfen von ozonisiertem Terpentinöl oder Wasserstoffsperoxyd und höchstens 10 Tropfen Guajaktinktur versetzt. Deutliche Blaufärbung beweist, event. nach einigem Zuwarten, die Anwesenheit von Blut.

Bedingung ist, daß sowohl Terpentinöl als Guajaktinktur von tadelloser Beschaffenheit sind (Kontrollprobe).

Während die Diagnose der Hämaturie aus dem Aussehen des Harns und der chemischen Untersuchung oft schon mit absoluter Sicherheit gestellt werden kann, ist die Diagnose der Hämoglobinurie, die als Folge der Hämoglobinämie (s. S. 179) eintritt, in der Regel erst durch die mikroskopische und spektroskopische Prüfung festzustellen (s. u.).

d) Gallenfarbstoffe, Gallensäuren.

Diese treten im Harn als Bilirubin, dessen Oxydationsprodukte das Biliverdin, Bilifuscin und Biliprasin darstellen, oder als Urobilin s. Hydrobilirubin auf, welches durch Reduktion aus Gallen- und Blutfarbstoff gebildet wird. Gallenfarbstoffhaltiger Harn erscheint hell oder dunkelbierbraun und gibt beim Schütteln einen gelben oder gelbgrünlichen Schaum.

Nachweis des Bilirubins.

1. **Chloroformprobe.** Man gibt zu $\frac{1}{2}$ Reagensglas Harn etwa 10 Tropfen Chloroform und schüttelt kräftig durch. Das fein verteilte Chloroform reißt den Farbstoff mit sich und erscheint als dichter kanariengelber Niederschlag. Mischt man den Chloroformauszug mit ozonhaltigem Terpentinöl und etwas verdünnter Kalilauge, so beobachtet man in wäßriger Lösung deutliche Grünfärbung.

2. **Gmelinsche Probe.** Auf einige Kubikzentimeter reiner Salpetersäure, die mit 1–2 Tropfen rauchender versetzt sind, schichtet man durch vorsichtigen Zusatz mit der Pipette den Harn auf. An der Berührungsstelle bildet sich ein grüner, blauer, violetter, rotgelber Farbenring. Nur der grüne Ring ist beweisend, blaue und rote können auch durch Indikan oder Urobilin bewirkt werden.

3. **Gmelin-Rosenbachsche Filterprobe.** Nachdem der Harn durch ein kleines Filter gegeben, wobei dieses kräftig gelb gefärbt ist, betupft man die Innenseite des Filters mit obigem Salpetersäuregemisch; man wird bei Gegenwart von Gallenfarbstoff bald ein lebhaftes Farbenspiel von grün bis rot wahrnehmen. Die Probe ist äußerst scharf und sehr empfehlenswert.

4. **Rosenbach** hat statt der Salpetersäure 5% Chromsäurelösung vorgeschlagen, bei der ausschließlich eine rein grüne Färbung erzeugt wird. Man muß aber stets nur 1 Tropfen vorsichtig zusetzen. Auch die Filterprobe eignet sich dazu.

5. Bei dunkel gefärbten, indikanreichen, ferner bei blutfarbstoffhaltigen Harnen ist folgendes Verfahren zu empfehlen: Man versetzt den Harn mit einigen Tropfen Sodalösung und darnach mit Chlorcalciumlösung. Den entstandenen Niederschlag filtriert man ab, wäscht ihn aus und bringt ihn in ein Reagensglas, überzieht ihn mit Alkohol und bringt ihn durch Zusatz von etwas Salzsäure und Umschütteln in Lösung. Beim Kochen färbt sich die Flüssig-

keit grün bis blaugrün, falls Gallenfarbstoff vorhanden ist (Huppert-Salkowsky).

6. Man übersichtet den Harn vorsichtig mit verdünnter Jodtinktur (1 Teil Jodtinktur und 9 Teile Alkohol). Bei Anwesenheit von Gallenfarbstoff entsteht an der Berührungsstelle ein grüner Ring (Trousseau u. Dumontpallier, Rosin).

Nachweis des Urobilins.

Man setze zum Harn 2—5 Tropfen 10% Chlorzinklösung, sodann so viel Ammoniak, bis sich das ausgefällte Zinkoxyd wieder löst. Ist in der von den ausfallenden Phosphaten abfiltrierten Flüssigkeit, beim Betrachten gegen einen dunklen Hintergrund, grüne Fluoreszenz wahrzunehmen, so ist die Gegenwart von Urobilin erwiesen (Fr. Müller).

Empfindlicher ist folgende Probe:

Man schüttelt etwa 20 ccm Harn mit 10 ccm Amylalkohol und gießt die Mischung auf ein mit Amylalkohol benetztes Filter. Gleichzeitig mit der Filtration tritt eine Trennung der beiden Flüssigkeiten ein. Die amyalkoholische Lösung gießt man in ein Reagensglas ab und versetzt sie mit einigen Tropfen einer klaren Lösung von 1 g Chlorzink in 100 g stark ammoniakalischem Alkohol.

Statt des Amylalkohols kann man zur Extraktion auch Äther anwenden, die ätherische Lösung bei gelinder Wärme verdunsten, den Rückstand im Amylalkohol lösen und weiter wie oben verfahren. Die Gegenwart von Urobilin gibt sich durch eine prachtvolle grüne Fluoreszenz zu erkennen.

Das **Bilirubin** tritt bei jedem Icterus auf und wird nach der Resorption der Galle ins Blut, wenn deren Abfluß in den Darm durch irgend welche Ursache verlegt ist, mit dem Harn ausgeschieden.

Das **Urobilin** hat mit dem Icterus an sich nichts zu tun, wird vielmehr erst im Darm unter der Einwirkung der Fäulnisbakterien durch Reduktion aus dem Bilirubin gebildet und fehlt demgemäß in der Regel dann, wenn durch Neubildungen, Gallensteine u. s. f. ein langdauernder Verschuß des Ductus choledochus bewirkt und der Gallenzufluß zum Darm aufgehoben ist. Für die obige, besonders von Fr. Müller vertretene Anschauung spricht die Tatsache, daß der Darm und Harn der Neugeborenen, bei denen von einem Einfluß der Fäulnisbakterien noch nicht die Rede sein kann, stets frei von

Urobilin gefunden wird, daß ferner nach dem wieder frei gewordenen Gallenabfluß zum Darm mit einem Schlage sehr große Mengen Hydrobilirubin auftreten. Außer beim Icterus ist es besonders im Fieberharn anzutreffen. Es bildet sich oft erst im Harn beim Stehen an der Luft aus dem Urobilinogen.

Neben den Gallenfarbstoffen kommen auch die **Gallensäuren** im Harn vor (Icterus).

Nachweis mit der **Pettenkoferschen** Probe:

Einige Tropfen Harn werden mit einem Korn Rohrzucker versetzt und auf einem Porzellanschälchen mit einem Tropfen gesättigter Schwefelsäure bei milder Wärme eingedampft. Bei Anwesenheit von Gallensäuren zeigt sich lebhaft Purpurfarbe, die in Purpuroviolet übergehen kann. (Da durch andere Körper bisweilen ähnliche Reaktionen bedingt werden, ist zu exakten Bestimmungen ein umständlicheres Verfahren zur Ausscheidung von Indikan, Eiweiß, Fett u. a. nötig, worüber die größeren Lehrbücher Auskunft geben.)

e) **Indikanurie.**

Das auf die Eiweißfäulnis im Darm zurückzuführende, auch im normalen Harn stets vorhandene Indikan kann bei krankhaften Vorgängen im Magendarmkanal, insbesondere bei solchen, die zu stärkerer Eiweißfäulnis im Darm führen (Darm-einklemmung u. s. f.), sowie bei putriden Eiterungen in anderen Körperteilen hochgradig vermehrt sein. Obwohl auch bei solchen Störungen die Indikanausscheidung sehr wechselnd ist, erlaubt eine sehr starke Reaktion doch den Rückschluß auf abnorm starke Eiweißzersetzung im Darm oder in anderen Körperteilen.

Bei dieser wird zunächst Indol gebildet, das nach der Resorption zu Indoxyl oxydiert und an die Schwefelsäure des Harns gebunden als indoxylschwefelsaures Kalium ausgeschieden wird.

Nachweis des Indikans.

1. Nach Jaffé: Nachdem man den Harn durch Zusatz von 10% Bleizuckerlösung ($\frac{1}{4}$ seines Volums) und Filtrieren von verschiedenen, die Reaktion störenden Körpern befreit hat, versetzt man das Filtrat mit dem gleichen Teile gesättigter reiner Salzsäure (Spaltung) und 1—2 Tropfen einer zur Hälfte verdünnten, konzentrierten Chlor-

kalklösung (Oxydation). Bei weiterer Zugabe von dieser Lösung erscheint bei Gegenwart von Indikan zuerst ein blaugrünlischer Farbenton, später deutliche Blaufärbung. Schüttelt man nun mit einer geringen Menge Chloroform, so färbt sich dieses durch das gebildete Indigo blau. Die normalerweise im Harn vorkommenden Indikanmengen lassen bei dieser Probe nur eine rosa oder schwache violette Färbung auftreten.

2. Nach Obermayer: Man mischt den Urin mit $\frac{1}{5}$ Volumen 20%iger Bleiazetatlösung und filtriert. Etwa 20 ccm des Filtrats versetzt man mit 5 ccm Chloroform und 20 ccm eisenchloridhaltiger, rauchender Salzsäure (10 g Liq. ferri sesquichlorati im Liter enthaltend). Beim Schütteln geht das gebildete Indigo mit blauer Farbe in das Chloroform über.

Selten wird eine tiefe **Schwarzfärbung** des Urins durch **Indikan** hervorgerufen, so daß eine Verwechslung mit dem gleich zu besprechenden Melanin nahe liegt.

Der Urin ist in solchen Fällen, wie auch bei der echten Melanose, zur Zeit der Entleerung nur dunkelrötlich oder mehr braun und wird erst beim Stehen oder beim Kochen und Zusatz von Salpetersäure dunkelschwarz. Auch durch Zusatz von Chromsäure, Schwefelsäure, Chloroform und bei der Jafféschen Indigoprobe kann die dunkle Färbung fortbestehen oder verstärkt werden.

Fällt man aber durch Kalkmilch das Indikan aus, und unterbleibt jetzt die Schwarzfärbung, so ist als deren Ursache die Indikanurie erwiesen (Senator).

In seltenen Fällen tritt das Indigo (**Harnblau**, Virchow) als solches im Harn auf und kann dann entweder den ganzen Harn bläulich färben oder, was relativ häufiger geschieht, in blauen Flocken, die zarte, indigoblaue Nadeln in sternförmiger Gruppierung zeigen, zu Boden sinken. Der Harn wird gewöhnlich klar und blaß gelassen und bietet erst nach einiger Zeit den blauen Farbenton dar (Virchow). Es kann aber auch ein gesättigt blauer Harn, gleich als solcher, frisch gelassen werden (Litten). Meist handelt es sich in solchen Fällen um gewöhnliche, pigmentfreie Magen- und Leberkrebs.

f) Melanurie.

Auch bei der Melanurie ist der frische Urin meist hellgelb, gelbbraun und völlig klar und wird erst beim Stehen oder nach Zusatz oxydierender Mittel tiefschwarz und un-

durchsichtig; selten zeigt er schon bei der Entleerung einen tintenähnlichen Farbenton. Im ersten Falle wird der Farbstoff als Melanogen, im zweiten als Melanin ausgeschieden. Das Melanogen ist ein farbloses Chromogen, das erst durch Oxydation tiefschwarz wird. Bromwasser, Chromsäure, Salpetersäure, Eisenchlorid u. a. entwickeln das Melanin sofort. Verwechslungen mit Indikanurie können durch vorheriges Ausfällen des Indikans vermieden werden (s. S. 304).

Der echten Melanurie kommt eine hohe semiotische Bedeutung für die Diagnose melanotischer Geschwülste, die in inneren Organen, und zwar in erster Linie in der Leber, sitzen, zu. Ausnahmen (Litten, Senator) sind so vereinzelt, daß sie diagnostisch kaum in Betracht kommen.

g) Alkaptonurie.

Die im allgemeinen seltene Alkaptonurie ist dadurch gekennzeichnet, daß der Harn beim Stehen an der Luft und noch mehr beim Eintritt ammoniakalischer Gärung einen braunen oder gar schwarzen Farbenton annimmt. Die Trommersche Zuckerprobe (s. S. 312) fällt positiv aus, dagegen gibt der Harn nicht die Nylandersche (Wismut-) Probe, bleibt optisch inaktiv und reduziert ammoniakalische Silberlösung in der Kälte. Dadurch ist er vom Diabetesharn sicher zu unterscheiden.

Ob die Alkaptonurie, die ohne Gesundheitsstörungen verläuft und mehrmals bei Geschwistern beobachtet worden ist, durch abnorme, im Darmkanal ablaufende Gärungen hervorgerufen wird (Baumann und Wolkow), ist unerwiesen. Gegen die Annahme spricht u. a., daß es auch bei reichlicher Darreichung von Abführmitteln nie gelungen ist, die Alkaptonsubstanz im Stuhl aufzufinden. Als Muttersubstanz des Alkaptons sind das Tyrosin und Phenylalanin anzusehen.

h) Pentosurie.

Auch bei der Pentosurie ist der Harn durch starkes Reduktionsvermögen ausgezeichnet. Die Trommer-, Fehling- und Nylanderschen Proben fallen positiv aus, aber es besteht nur geringes Drehungsvermögen, und die Gärungsprobe bleibt negativ. Die Tollenssche Reaktion ist für die Pentosen charakteristisch:

Man löst in 5—6 ccm rauchender Salzsäure so viel Phloroglucin, daß etwas ungelöst bleibt. Von der zu gleichen Teilen geteilten Flüssigkeit gibt man die eine Hälfte zu $\frac{1}{2}$ ccm Prüfungs- und die andere zur gleichen Menge normalen Harns. Erwärmt man die Proben in einem Glas mit kochendem Wasser, so nimmt der Pentoseharn sehr rasch eine lebhaft rote, von oben nach unten fortschreitende Färbung an, während der Kontrollharn unverändert bleibt. (Es ist zweckmäßig, beide Harnproben vorher mit Tierkohle zu entfärben.)

Empfehlenswert ist der Vorschlag Bials: 4—5 ccm Pentosereagens (1 g Orcin in 500 ccm konzentrierter HCl gelöst, dazu 20—30 Tropfen 10%iger Eisenchloridlösung) werden in einem Reagensglas zum Sieden erhitzt, hierauf das Reagens von der Flamme entfernt und von dem Harn bis zu 1 ccm zugesetzt. Das Auftreten einer Grünfärbung beweist die Gegenwart von Pentose. Versetzt man den grünblauen Niederschlag mit Amylalkohol, so nimmt dieser den Farbstoff auf und zeigt im Spektrum zwischen C und D einen deutlichen Absorptionsstreifen.

Alle übrigen, in Frage kommenden Körper rufen in der Probe eine bräunliche Färbung hervor, die auf den Amylalkohol übergeht. Im Spektrum fehlt der Streifen im Rot. (Blumenthal.)

Jolles empfiehlt auf Grund zahlreicher Prüfungen folgendes Verfahren:

Mit 4—5 ccm des Pentosereagens wird 1 ccm Harn gemischt und 1—2 Minuten lang aufgeköcht.

3. Änderungen im Aussehen und chemischen Verhalten des Harns durch gewisse, in den Körper aufgenommene Arzneimittel.

1. Durch **Rhabarber-** und **Sennagaben** wird der Harn stark gelb gefärbt infolge der Anwesenheit von Chrysophansäure. Versetzt man eine Harnprobe mit Kalilauge, so tritt lebhaftere Rotfärbung ein, die bei Säurezusatz wieder verschwindet.

2. Nach **Santonin** wird ähnliche Gelbfärbung beobachtet, die bei Kalilaugenzusatz in einen rosaroten Ton übergeht. Schüttelt man den mit Äther versetzten Harn, so bleibt der Äther farblos,

während er beim Schütteln mit Rhabarber- oder Sennaharn gelb wird, und der Zusatz von Kalilauge zu dem abgeschütteten gelbgefärbten Äther deutliche rote Färbung an der Grenze bewirkt. (Penzoldt.)

3. **Tanninhaltiger Harn** färbt sich bei Zusatz von verdünnter Eisenchloridlösung graugrünlich bis schwärzlichblau.

4. **Copaiva-Balsam-Harn** gibt beim Kochen und Säurezusatz ab und zu eine deutliche Trübung, die im Gegensatz zur Eiweißfällung durch Alkohol gelöst wird.

Zusatz von Salzsäure färbt den Harn schön rot, bei gleichzeitigem Erhitzen violett.

5. Der nach reichlichen **Antipyringaben** hell bis dunkel blutrote Harn, der nicht selten sogar Dichroismus zeigt, wird bei Zusatz verdünnter Eisenchloridlösung tief braunrot.

6. Nach **Naphthalin** nimmt der Harn eine sehr dunkle Färbung an; bei Zusatz von einigen Tropfen Ammoniak ist blaue Fluoreszenz zu beobachten.

7. Bei Gegenwart von **Salizylsäure** im Harn bewirkt Eisenchloridsubstanz zunächst einen gelblichen, von Eisenphosphaten herührenden Niederschlag und bei weiterem Zusatz lebhafte Blauviolett-färbung. Handelt es sich um den Nachweis sehr geringer Mengen, so muß man, nach vorheriger Ansäuerung des Harns mit etwas Schwefelsäure, demselben ein gleiches Volum Äther zusetzen und durch Schütteln die Salizylsäure entziehen. Dieselbe geht an den Äther über, den man abgießt und mit Eisenchloridlösung behandelt.

8. Nach der Aufnahme von **Karbol** durch Einnehmen, Einatmen oder Resorption von Wund- und Geschwürsflächen erscheint der Harn braungrün und wird bei längerem Stehen noch dunkler grünlich.

Versetzt man eine Probe davon im Reagensglas mit Bromwasser, so bildet sich ein hellgelber Niederschlag, in dem sich nach und nach glänzende Kristalle in Blättchen und Nadelform abscheiden.

9. **Jodkalliumhaltiger Harn**, mit einigen Tropfen rauchender Salpetersäure und etwa $\frac{1}{3}$ seines Volumens Chloroform versetzt, gibt beim Schütteln prächtige rot-violette Färbung des abscheidenden Chloroforms. Statt des letzteren Körpers kann man auch Schwefelkohlenstoff benutzen, dessen widerlicher Geruch aber sehr stört.

Noch schärfer ist folgende Probe. Man setze zu der Harnprobe einige Tropfen Stärkekleister, rühre um und unterschichte etwas rauchende Salpetersäure. An der Verbindungsstelle tritt noch bei einem Gehalt von 0,001% Jod ein tiefblauer Ring auf, der aber

vergänglich ist. Oder man versetzt den Harn im Reagensglase mit dem gleichen Volum konzentrierter Salzsäure und überschichtet mit 2—3 Tropfen schwachem Chlorwasser, es entsteht an der Oberfläche eine braungelbe Schicht, die bei Zusatz von Stärkelösung blau wird (Jolles).

10. **Bromkalium** weist man nach, indem man den Harn mit Chlorwasser versetzt, um das Brom frei zu machen, und darnach mit Chloroform schüttelt. Beim Absetzen zeigt sich letzteres durch Brom dunkelgelb gefärbt. Oder man schüttelt den mit etwas Chlorwasser versetzten Harn mit Äther. Dieser wird durch das freigewordene Brom gelb gefärbt und kann nach Abschütten und Versetzen mit Kalilauge wieder entfärbt werden.

4. Glykosurie und Diabetes mellitus.

Der im menschlichen Harn auftretende Zucker ist Traubenzucker. Die Frage, ob derselbe in kleinen Mengen als normaler Harnbestandteil anzusehen ist, scheint auch heute noch ungelöst. Da der Traubenzucker im Blute sich regelmäßig zwischen 0,5 bis 2,0 p. mille findet, sollte man von vornherein sein Auftreten im Harn erwarten dürfen. Aber bis heute stehen sich die Ansichten namhafter Forscher unmittelbar gegenüber. Während Brücke, Meißner u. a. das regelmäßige Vorkommen nachgewiesen zu haben glauben, sprechen sich Maly, Seegen, Külz u. a. auf Grund ausgedehnter, an großen Harnmengen vorgenommener Untersuchungen gegen die Richtigkeit einer solchen Annahme aus. Die Entscheidung dieser für die Physiologie und für die praktische Medizin gleich wichtigen Frage ist durch weitere Erfahrungen, die man bezüglich der reduzierenden und die Ebene des polarisierten Lichts rechtsdrehenden Substanzen gemacht hat, wesentlich erschwert. Es ist erwiesen, daß der Harn des Gesunden vorzugsweise durch seinen Gehalt an Harnsäure, Kreatinin und die Verbindungen der Glykuronsäure eine deutliche Reduktionskraft besitzt, daß die letztere, sehr wahrscheinlich ein Zwischenprodukt des Stoffwechsels sowohl nach Fleisch- als Kohlehydratnahrung, eine rechtsseitige Zirkumpolarisation zeigt, daß endlich durch reichliche Fleischkost und besonders durch Fieber die Ausscheidung reduktionsfähiger Körper gesteigert wird.

Seit E. Fischer als eine charakteristische Eigenschaft des von ihm entdeckten Phenylhydrazins das Verhalten feststellte, daß dieser Körper mit dem Zucker gelbgefärbte, kristallinische, durch hohen Schmelzpunkt ausgezeichnete Verbindungen — die sog. Azone — eingeht, schien eine besonders scharfe, durch anderweite im Harn

auftretende Körper nicht gestörte Methode für den Nachweis kleinster Zuckermengen geboten zu sein. Aber diese Hoffnung hat gelitten, seit von Thierfelder nachgewiesen wurde, daß die Glykuronsäure ebenfalls mit dem Phenylhydrazin die gleichen kristallinen Verbindungen bildet. Indes scheint insofern ein verwertbares Unterscheidungsmerkmal zu bestehen, als diesen Kristallen ein weit niedrigerer Schmelzpunkt eigen ist.

Mit Berücksichtigung dieses Unterschiedes fand Moritz bei völlig Gesunden regelmäßige Bildung von Phenylglykosazonkristallen, die vor allem durch ihren hoch (zwischen 196—205°) gelegenen Schmelzpunkt charakterisiert waren. Auch mit der Gärungsmethode, auf die wir unten eingehender zurückkommen, gelang es Moritz, bei 6 völlig gesunden Männern, die bei üppiger Mahlzeit größere Mengen süßen Nachtisches von Fruchteis und Sekt zu sich nahmen, 3 mal einen deutlichen, zum Teil starken Ausschlag zu erzielen, während die Nylandersche Probe (s. diese) sogar 4 mal positiv ausfiel. Durch dies Ergebnis ist die Möglichkeit der vorübergehenden Nahrungsglykosurie (*G. alimentaire* Cl. Bernards) aufs neue erwiesen, und zwar für solche Gelegenheiten, wie sie im gewöhnlichen Leben doch recht oft wiederkehren. Weitere Nachuntersuchungen wären aber gerade hier am Platz.

Vorübergehende Glykosurie ist gelegentlich nach Einnahme von Arzneien (z. B. Schilddrüsentabletten), intermittierende G. bei Pankreaskolik beobachtet.

Bei dem **Diabetes mellitus** ist das Bild ein wesentlich anderes. Hier handelt es sich um eine chronische Krankheit, bei der regelmäßig mehr oder weniger große, durch die unten anzugebenden Methoden meist leicht nachweisbare Zuckermengen ausgeschieden werden. Der Organismus ist nicht mehr imstande, den aus den Kohlehydraten stammenden Traubenzucker zu verbrauchen, und besitzt die krankhafte Fähigkeit, selbst bei ausschließlicher Fleischkost Zucker zu bilden, dessen Menge unmöglich aus dem geringen Kohlehydratgehalt des Fleisches abzuleiten ist und bei vermehrter Fleischkost oft regelmäßig anwächst. Durch die ausgezeichneten Versuche von v. Mering und Minkowski ist die klinische und pathologisch-anatomische Wahrnehmung, daß das Pankreas beim Diabetes mellitus gelegentlich eine bedeutungsvolle Rolle spielt, glänzend gesichert. Nach der Entfernung der Bauchspeicheldrüse tritt regelmäßig echte Zuckerharnruhr ein.

Beim Diabetes wird ein abnorm blasser, klarer und saurer Harn in meist beträchtlich vermehrter Menge gelassen, die zwischen $1\frac{1}{2}$ —2 und 10 Litern schwanken kann. Das spez. Gewicht ist stets erhöht, wechselt zwischen 1020—1060. Der Geruch ist in der Regel etwas fade oder erinnert an Obst. Die Zuckerausscheidung kann von eben nachweisbaren Mengen bis zu 10% betragen. Sie wird durch die Nahrung sehr wesentlich beeinflußt, indem durch die Zufuhr von Kohlehydraten der Gehalt an Zucker erhöht und durch strenge Fleischkost ganz zum Verschwinden gebracht werden kann (leichte Form), oder auch bei solcher fort dauert und bei gesteigerter Fleischkost erhöht wird (schwere Form).

Auch fleißiges Spazierengehen und sonstige körperliche Übungen setzen in der Regel die Zuckerausscheidung herab, dagegen kann sie durch übermüdende körperliche Anstrengungen (Külz) und durch Gemütsbewegungen vermehrt werden.

Für die Diagnose der sog. „leichten Form“ ist von Bedeutung, daß der Harn nur zu gewissen Tageszeiten Zucker enthält, zu andern ganz zuckerfrei ist. Sehr gewöhnlich aber findet man den Zucker, wenn man den $\frac{1}{2}$ —1 Stunde nach dem ersten Semmelfrühstück gelassenen Harn untersucht, da der Zucker viel leichter in den Harn übergeht, wenn die Kohlehydrate nüchtern genossen sind (Külz, Worm-Müller). Will man also die Prüfung an einer Harnteilprobe ausführen, so Sorge man dafür, daß man wenigstens den Frühstücksharn zur Untersuchung erhält. Sonst empfiehlt es sich, eine Probe der 24stündigen Gesamtmenge zu untersuchen, da man auf diese Weise auch einen Überblick über die in 24 Stunden ausgeschiedene Gesamtmenge des Zuckers gewinnen kann. Denn abgesehen davon, daß manche Einzelproben stark zuckerhaltig, andere ganz zuckerfrei sein können, ist der Prozentgehalt der ersteren ebenfalls sehr wechselnd. Nach vielfältigen Erfahrungen, die an großen Untersuchungsreihen gewonnen sind, kann man sich aber schon, wenn die 24 stündige Gesamtmenge und deren spezifisches Gewicht bekannt sind, eine annähernde prozentuale Schätzung erlauben.

Bei $1\frac{1}{2}$ L. Menge u. 1030 sp. G. beträgt der Zuckergehalt etwa 1—2%
 - 3 - - - 1030 - - - - - meist über 5%
 - 3 - - - 1025 - - - - - etwa 3—4%
 - 6-8 - - - 1030 - - - - - meist über 8%
 (Naunyn).

Findet man durch die gleich zu beschreibenden Zuckerproben nur geringe Mengen, so soll man mit der Diagnose des Diabetes mellitus vorsichtig sein und sich gegenwärtig halten, daß die Möglichkeit einer physiologischen bez. vorübergehenden alimentären Glykosurie vorliegen kann. In solchen Fällen ist die wiederholte Zuckerprüfung geboten und zu untersuchen, ob durch Darreichung von Kohlehydraten, vor allem durch Rohrzucker (Külz), der Prozentgehalt des Harns an Traubenzucker rasch erhöht wird.

In manchen schweren Fällen besteht gleichzeitig Albuminurie; sie folgt bisweilen einer strengen, zur raschen Unterdrückung der Glykosurie eingeleiteten Cantanischen FleisCHKUR. Wo sie besteht, ist das Eiweiß vor der Zuckerbestimmung unbedingt zu entfernen.

Zu diesem Zweck wird der Harn gekocht und die beginnende Trübung durch vorsichtigen, tropfenweise bewirkten Zusatz von Essigsäure in einen Niederschlag verwandelt. Nach kurzem Aufkochen wird filtriert. Ist das Filtrat völlig klar, so ist alles Eiweiß ausgeschieden.

Qualitativer und quantitativer Nachweis des Zuckers.

Derselbe beruht auf folgenden Eigenschaften des Zuckers:

1. In alkalischer Lösung reduziert er verschiedene Metalloxyde, wie Kupfer- und Wismutoxyd.
2. Er wird aus Lösungen in der Wärme durch Kalilauge zersetzt, unter der Bildung eines gelb- oder rötlichbraunen Niederschlags.
3. Mit ihm bildet das Phenylhydrazin gelbgefärbte, in Wasser fast unlösliche, kristallinische Verbindungen, die sog. Azone.
4. Durch Hefe wird er in Alkohol und Kohlensäure gespalten.
5. Er dreht die Ebene des polarisierten Lichts nach rechts.

Zuckerproben.

1. Trommersche Probe.

Der Harn wird mit Kali- oder Natronlauge ($\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{3}$ seines Volums) alkalisch gemacht, sodann unter stetem Schütteln tropfenweise mit soviel 10% Kupfersulfatlösung versetzt, wie in Lösung bleibt. Darauf erhitzt man den oberen Teil, bis ein gelbroter Niederschlag

erscheint. Nun läßt man die weitere Entwicklung von selbst vor sich gehen. Auch in der übrigen, bisher blauen Flüssigkeitssäule schreitet die Reduktion weiter fort. Der gelbrote Niederschlag wird von Kupferoxydulhydrat, der mehr rötliche von Kupferoxydul gebildet.

Einfache Gelbfärbung ist nicht entscheidend, ebensowenig eine erst später auftretende Fällung.

Tritt schon vor dem Kochen ein kräftiger, gelbroter Niederschlag ein, so ist sehr wahrscheinlich, daß der Harn Zucker enthält. Aber man darf nicht außer acht lassen, daß schon der normale Harn eine Reihe reduzierender Körper enthält (Harnsäure, Kreatinin, Glykuronsäure), die u. U. eine störende Rotfärbung geben können, und daß auf der anderen Seite selbst bei Gegenwart kleiner Zuckermengen das gebildete Kupferoxydul durch das Kreatinin in Lösung gehalten werden und die maßgebende Färbung ausbleiben kann. (S. auch Alkaptonurie und Pentosurie.)

Unter 0,5% Zucker haltige Harne geben die Probe nicht sehr deutlich.

2. Probe mit **Fehlingscher Lösung** (siehe auch unter 10).

Von dieser zum Titrieren gebrauchten Lösung wird dem Harn tropfenweise soviel zugesetzt, als gelöst bleibt. Dann erhitzt man an der Oberfläche der Flüssigkeitssäule, wie bei 1. beschrieben, und läßt die in gleicher Weise auftretende Reaktion (gelbroter Niederschlag) sich weiter entwickeln.

Die Probe ist insofern bequem, als man nur die eine Lösung zuzusetzen hat; indes wird dieser Vorteil durch die beschränkte Haltbarkeit der Lösung aufgewogen. Im übrigen leidet die Prüfung an den unter 1. angegebenen Mängeln.

3. **Moore**sche Probe.

Der mit Kalilauge stark alkalisch gemachte Harn wird gekocht. Bei Gegenwart von Zucker tritt außer deutlichem Karamelgeruch eine mehr oder weniger starke Braunrotfärbung ein. Zarter gelingt die Probe, wenn man über die Harnprobe etwas Kalilauge schichtet und nur die Berührungsstelle erhitzt; es bildet sich dann ein scharfer, braunroter Ring. Zur Orientierung ist die nicht besonders scharfe Probe durchaus zu empfehlen. Bei einem Zuckergehalt unter 0,5% erfolgt kein deutlicher Ausschlag.

4. Böttchersche Probe.

Der stark alkalisch gemachte Harn wird nach Zusatz einer Messerspitze basisch-salpetersauren Wismutoxyds gekocht. Bei Gegenwart von Traubenzucker tritt ein tiefschwarzer Niederschlag von Wismutoxydul auf.

Für diese Methode gilt, was Schärfe und Sicherheit betrifft, das schon bei 1. Gesagte.

5. Nylandersche Probe, eine höchst beachtenswerte Modifikation der vorigen.

Von einer aus 2,0 basisch-salpetersaurem Wismut, 4,0 Seignettesalz und 100,0 Natronlauge (von 8%) bestehenden Lösung setzt man dem Harn $\frac{1}{10}$ seines Volums zu und kocht einige Minuten. Es beginnt eine grauschwärzliche Färbung der ganzen Mischung, die bald in tiefes Schwarz übergeht.

Die Probe ist weit empfindlicher als die bisher angeführten und zeigt in gewöhnlichen Harnen noch einen Zuckergehalt von 0,05%, bei konzentrierteren erst von 0,1% an.

Eine schwache Reaktion können sogar zuckerfreie Harne zeigen, besonders wenn Arzneikörper, wie Rhabarber und Senna, Antipyrin, Salizylsäure, Kampfer, Chloroform, Chloralhydrat, Saccharin und Terpentin dem Körper einverleibt sind; alle diese Körper können Kupfer- und Wismutoxyd bis zu einem gewissen Grade reduzieren.

Beachtenswert ist, daß gleichzeitig vorhandenes Eiweiß die Empfindlichkeit der Reaktion vermindert; es ist also ratsam oder vielmehr geboten, vor der Zuckerprobe das Eiweiß aus dem Harn zu entfernen. Ferner ist u. U. die von Bechhold gefundene Tatsache zu berücksichtigen, daß ein etwaiger geringfügiger Gehalt des Harns an Sublimat, wie er bei Leuten, die sich viel damit waschen, vorkommt, den Eintritt der Nylanderschen Reaktion erheblich hemmen kann.

Bei Berücksichtigung dieser Verhältnisse ist die Nylandersche Probe gerade für den praktischen Arzt äußerst empfehlenswert. Sie ist bequem auszuführen und dadurch ausgezeichnet, daß die klare Lösung sich viele Monate völlig tadellos hält.

6. Phenylhydrazinprobe nach v. Jaksch.

Der Harn wird mit der gleichen Menge Wasser verdünnt, mit 2 Messerspitzen Phenylhydrazinchlorhydrats und 4 Messerspitzen essigsäuren Natrons versetzt und 20 Minuten lang im Wasserbade gekocht. Nach dem Abkühlen im Wasser entsteht entweder sofort ein Niederschlag, der mikroskopisch aus gelben Nadeln gebildet erscheint, oder es zeigen sich die Kristalle erst im Bodensatz.

Die Probe ist wohl ziemlich scharf, aber für Zucker nicht immer entscheidend, da, wie schon oben berührt, auch die Glykuronsäure ähnliche, nur durch niedrigeren Schmelzpunkt unterschiedene Kristallbildungen eingeht. Für den Arzt dürfte jedenfalls nur die Ausscheidung reichlicher gelber Kristalle maßgebend sein, da eine schwache Reaktion fast in jedem normalen Harn eintritt. Der Nylanderschen Probe steht sie also an Zuverlässigkeit und Bequemlichkeit weit nach.

Obige Methode ist mehrfach modifiziert worden. Nach Cipollina gießt man in ein Reagensglas fünf Tropfen reines Phenylhydrazin, $\frac{1}{2}$ ccm Eisessig und 4 ccm Harn. Man läßt die Mischung ungefähr eine Minute über einer kleinen Flamme kochen, indem man die Flüssigkeit immer schüttelt, um das mögliche Stoßen zu vermeiden, fügt 4—5 Tropfen Natronlauge vom spez. Gew. 1,16 hinzu, so daß die Flüssigkeit sauer bleibt und läßt sie noch einen Augenblick kochen und dann kalt werden. Besonders bei niedrigem spez. Gewicht des Harns bilden sich die charakteristischen Kristalle in wenigen Minuten, bei solchen mit hohem spez. Gewichte dagegen erst nach längerer Zeit (20—30 Minuten).

Stechapfelförmige Kristallbildungen sind nicht charakteristisch, wohl aber gelbe Kugeln, die sich nachträglich in Nadelgarben verwandeln.

7. Die Methode von Hoppe-Seyler.

Man benutzt als Reagens eine $\frac{1}{2}$ % Lösung von Nitrophenylpropionsäure in Natronlauge. 10 Tropfen Harn werden mit 5 ccm dieses Reagens $\frac{1}{4}$ Minute lang gekocht. Das Auftreten dunkelblauer Färbung zeigt reduzierende Substanzen (nicht unter 0,5% Zucker) an. Gleichzeitig vorhandenes Eiweiß stört die Probe nicht. Zuckerfreier Harn gibt erst bei Zusatz von 1 ccm Grünfärbung; deutliche Blaufärbung nur bei Zusatz viel größerer Mengen und selbst dann nicht so wie der Zuckerharn.

8. Die Gärungsprobe.

a) *Qualitativer Nachweis.* Den Einhornschen Gärungs-saccharometern sind für obigen Zweck die nebenstehend (Fig. 57) abgebildeten einfachen, nicht graduierten Gärungs-röhrchen vorzuziehen. Der längere Schenkel hat oben eine lichte Weite von etwa 3, unten von etwa 6—7 mm. Die Entwicklung selbst sehr geringer Mengen Gas ist in diesen engen Röhrchen leicht festzustellen, so daß sie sich dadurch auch zum Nachweis sehr kleiner Zuckermengen vorzüglich eignen.

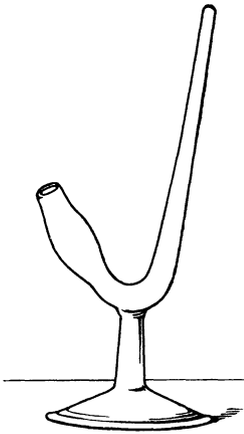


Fig. 57.

Gärungsröhrchen.

Man bedarf dreier derartiger Röhrchen und verfährt in folgender Weise. Man verrührt im Reagensglase oder in einer Porzellanschale ein etwa erbsengroßes Stück frischer Preßhefe, unter Benutzung eines Glasstabes, mit 1—2 ccm Wasser und verteilt diese Hefeaufschwemmung gleichmäßig auf die drei Gärungsröhrchen. Das eine Röhrchen füllt man dann mit dem zu untersuchenden Harn auf, das zweite mit reinem Wasser, das dritte mit einer Traubenzuckerlösung (1 kleine Messerspitze voll auf 1 Reagensglas voll Wasser). Die Röhrchen werden mit Zeichen versehen und etwa 5 Stunden lang im Brutofen oder einer anderen Vorrichtung auf 30—38° gehalten. Die zweite Probe (Hefe und Wasser) soll beweisen, daß die Hefe selbst zuckerfrei ist, die dritte Probe (Hefe und Traubenzuckerlösung), daß die Hefe gärkräftig ist. War die Füllung der Apparate richtig ausgeführt und die Hefe einwandfrei, so soll am Ende des Versuchs die dritte Probe ein reichliches Quantum Gas enthalten, die zweite Probe nur ein winziges Bläschen und die erste Probe bei zuckerfreiem Harn dergleichen. Enthält dagegen der Harn auch nur 0,1% Traubenzucker, so findet man in dem betreffenden Röhrchen ein bedeutend größeres Quantum Gas als in dem zweiten (nur mit Hefe und Wasser beschickten) Röhrchen. Die erforderliche vollkommene Füllung der Röhrchen gelingt in folgender Weise sehr leicht. Nach dem Eingießen der Hefeaufschwemmung

gibt man etwas Harn hinzu, verschließt mit dem Daumen und macht mit dem verschlossen gehaltenen Röhrchen eine Schleuderbewegung, durch die die Flüssigkeit nach dem dünneren Ende des langen Röhrschenkels zu getrieben wird. Ist das Röhrchen dadurch noch nicht genügend gefüllt, so gießt man noch etwas Harn nach. Durch die Schleuderbewegungen füllt sich das Röhrchen so, daß nur eine minimale Menge Luft oder Schaum darin verbleibt. Um auch die Schaumbläschen möglichst zu entfernen, hält man das durch den Daumen noch immer verschlossene Röhrchen eine kleine Weile umgekehrt in der Hand. Die Luftbläschen steigen dann in die Höhe und gehen über die Biegung hinaus in den kürzeren Schenkel. Sanftes Aufstoßen der Spitze des längeren Schenkels auf den Tisch beschleunigt das Aufsteigen der Bläschen. Den wieder aufgerichteten Apparat läßt man etwa 1—2 Minuten ruhig stehen und überzeugt sich, daß im längeren Schenkel nur eine Spur Schaum verbleibt. Andernfalls ist nochmals in der beschriebenen Weise zu verfahren. Es ist notwendig, daß auch der kürzere Schenkel zur Hälfte mit Flüssigkeit gefüllt ist. Die Anwendung von Quecksilber zum Abschluß ist entbehrlich.

Blut- und eiweißhaltiger Harn ist zuvor durch Aufkochen unter sehr vorsichtigem tropfenweisen Zusatz verdünnter Essigsäure (bis zur flockigen Gerinnung) und Abfiltrieren zu enteiweißen und abzukühlen. — Alkalisch reagierende, nicht zersetzte Harne sind zuvor durch tropfenweisen Zusatz von Weinsäurelösung schwach anzusäuern. — Bei solchen Harnen, die in ammoniakalische Gärung übergegangen sind, ist die Gärungsprobe nicht zu empfehlen. Solche Harne wären mindestens zuvor zu kochen, noch heiß anzusäuern und wieder abzukühlen. Doch ist in solchen Fällen auf den Ausfall der Probe kein großes Gewicht zu legen.

b) Quantitativer Nachweis. Für die Praxis empfiehlt sich die Ausführung der Bestimmung mit dem Lohnsteinschen Präzisions-Gärungssaccharometer. Unter Hinweis auf die jedem Apparate beigelegte Gebrauchsanweisung sei hier über das Verfahren nur folgendes kurz angegeben:

In die kugelige Erweiterung gibt man die vorgeschriebene Menge Hefeaufschwemmung, läßt dann die genau abgemessene Menge Harn so auf die Oberfläche des Kugelinhalts fließen,

daß der Hals der Kugel nicht benetzt wird. Der Stopfen wird dann so eingesetzt, daß sein seitliches Loch genau vor dem seitlichen Loch des Kugelhalses liegt. Durch sanftes Neigen des Apparates stellt man die Quecksilbersäule im langen Schenkel genau auf den Nullpunkt ein und verschließt jetzt den Kugelhals luftdicht, indem man den Stopfen ein wenig dreht. Nachdem man das beigegebene Gewicht auf den Stopfen gesetzt hat, läßt man den Apparat etwa 5 Stunden im Brutschrank oder einer anderen geeigneten Vorrichtung bei etwa 37° stehen. Die Art der Ablesung des Resultats vollzieht sich von selbst.

Die Handhabung des Apparates ist ziemlich einfach. Bei dem Ausfüllen des Quecksilbers zum Zweck der Reinigung ist Vorsicht nötig, damit nichts verloren geht. Eine solche gründliche Reinigung des Apparates läßt sich lange Zeit umgehen, wenn man nach Abschluß eines jeden Versuches gleich den Stopfen und die Skala abnimmt und aus dem Hahn einer Wasserleitung längere Zeit Wasser auf die Oberfläche des Kugelinhalts fließen läßt und so das vergorene Harn-Hefegemisch möglichst gut herauswäscht. Das Wasser entfernt man durch Austupfen mit Watte und Filtrierpapier. Besonders ist der Hals der kugeligen Erweiterung immer mit Fließpapier sorgfältig zu reinigen. Er wird dann gut eingefettet, jedoch so, daß das seitliche Loch offen bleibt. Der Apparat ist damit für einen neuen Versuch vorbereitet. — Statt der beigegebenen Spritze kann man den Harn ebensogut auch mit einer entsprechend geeichten Pipette abmessen.

Beurteilung der Methode: Läßt man die Gärung bei $30-38^{\circ}$ verlaufen, so sind die Resultate oft vollkommen genau, in den übrigen Fällen wenigstens annähernd richtig. Führt man die Bestimmung dagegen bei Zimmertemperatur aus, so sind die Resultate weniger befriedigend, auch wenn man den Apparat 24 Stunden stehen läßt.

Zum qualitativen Nachweis geringster Zuckermengen und zur Kontrolle einer zweifelhaften Reduktionsprobe reicht ein einzelner Lohnsteinscher Apparat nicht aus. Man könnte so verfahren, daß man die Probe mit Harn und Hefe im Lohnsteinschen Apparat, die beiden Kontrollproben dagegen in den unter a) besprochenen einfachen Gährungsröhrchen an-

setzt. — Vorteilhafter ist aber das unter a) angegebene Verfahren.

Die Gärungsprobe gilt im allgemeinen als sicherste Methode zum Nachweis von Zucker im Harn. Nach Pflüger sollen indes Harnen vorkommen, die, mit Hefe gärend, obwohl sie zuckerfrei sind, so große Mengen Kohlensäure liefern, als enthielten sie mehr als 1% Zucker. Handelt es sich bei den Befunden Pflügers nicht etwa nur um eine ganz vereinzelte Erscheinung, so darf auch die Gärungsprobe nicht mehr als eine unter allen Umständen exakte Zuckerprobe angesehen werden.

9. Nachweis mit dem **Polarisationsapparat.**

Nächst der Gärungsprobe kommt der Polarisation zur Bestimmung des Vorhandenseins von Traubenzucker im Harn eine Hauptstelle zu. Man benutzt gewöhnlich den sogenannten Halbschattenapparat, mit dem die spezifische „Rechtsdrehung“ des Traubenzuckers leicht erkannt werden kann; 0,1% Gehalt kann sicher nachgewiesen werden.

Die Polarisation hat gleichzeitig den Vorteil vor allen bisher genannten Methoden voraus, daß sie die quantitative Bestimmung zuläßt.

Es ist aber zu beachten, daß der Harn völlig klar sein muß, da jede Trübung Licht absorbiert. Die Klärung wird am einfachsten durch Zusatz von $\frac{1}{10}$ Volumen Bleiazetat bewirkt, das bei der späteren Rechnung berücksichtigt werden muß. Ferner muß das u. U. vorhandene Eiweiß nach dem oben angegebenen Verfahren entfernt werden.

Zur Ausführung dieser Methode ist der von Schmidt & Haensch in Berlin fabrizierte „Halbschattenapparat neuester Konstruktion“ am meisten zu empfehlen, der im Gegensatz zu dem gewöhnlichen Apparat nach Mitscherlich kein Natriumlicht erfordert, sondern das gewöhnliche weiße einer Gas- oder Petroleumflamme. Der Apparat (Fig. 58) zeigt Traubenzucker (und Eiweiß) bis zu 0,1% an.

Gebrauchsanweisung:

Die Lampe ist ca. 30 cm vom Apparat entfernt aufzustellen, derart, daß das beste Licht in das Beleuchtungssystem des Apparates fällt. Beobachtet man nun durch das Instrument, bevor die Röhre B eingelegt ist, so muß man ein klares, kreisförmiges, von einem scharfen, senkrechten Striche durch die Mitte in zwei gleiche Hälften geteiltes Gesichtsfeld vor

sich haben. Erscheint das Gesichtsfeld nicht klar, so ist das Fernrohr O am Auge so lang ausziehen oder einzuschieben, bis diese Trennungslinie des Halbschattennicols P vollkommen scharf hervortritt. Die Ablesung von der Skala S geschieht mittels der Lupe L, welche so lange ausgezogen oder eingeschoben wird, bis man die Skala vollkommen deutlich erkennt. Steht hierbei der Nullpunkt des Nonius genau auf dem Null-

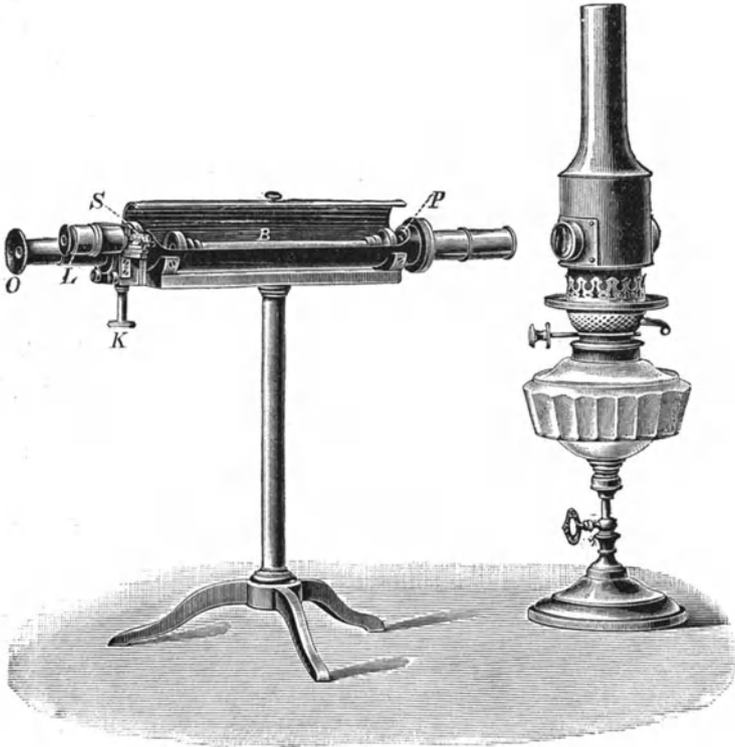


Fig. 58.

Polarisationsapparat.

punkt der Skala S, derart, daß beide Striche genau eine gerade Linie bilden, so befindet sich der Apparat genau in der Nulllage und beide Hälften des Gesichtsfeldes sind vollständig gleich hell. Dreht man den Trieb K etwas von links nach rechts, so erscheint die linke Hälfte des Gesichtsfeldes dunkel, die rechte dagegen hell. Dreht man umgekehrt von der Nulllage aus den Trieb etwas von rechts nach links, so ist die rechte Hälfte dunkel und die linke hell.

Bringt man nun in den in der Nulllage befindlichen Apparat die mit zuckerhaltigem Harn gefüllte Beobachtungsröhre B, so wird das Gesichtsfeld nicht mehr völlig klar erscheinen; es ist also zunächst unbedingt erforderlich, dasselbe in der ursprünglichen Deutlichkeit durch Verschieben des Fernrohrs herzustellen. Dann wird man die eine Hälfte des Gesichtsfeldes dunkel, die andere hell sehen. Um den Zuckergehalt zu ermitteln, muß man den Trieb K soweit drehen, bis beide Gesichtsfeldhälften wieder völlig gleich erscheinen; bei einer kleinen Drehung nach links oder rechts müssen dann wieder dieselben Unterschiede auf dem Gesichtsfeld eintreten, wie bei dem in der Nulllage befindlichen Apparate ohne Röhre mit Flüssigkeit.

Die Skala gibt nun direkt den Prozentgehalt von Harnzucker an. Die Ablesung geschieht (hierzu Fig. 59) in folgender Weise: Jedes Intervall an der Skala = $\frac{1}{2}\%$ Harnzucker; auf dem Nonius sind 4 solcher Intervalle in 5 Teile geteilt. Angenommen, die Stellung der Skala mit Nonius hätte bei der Gleichheit der Gesichtsfeldhälften folgendes Bild ergeben:



Fig. 59.

so sieht man zunächst, daß 5 ganze Grade = 5% den Nullpunkt des Nonius passiert haben; außerdem ist aber noch ein weiteres Intervall = $0,5\%$ am Nullpunkt des Nonius vorbeigegangen und steht derselbe zwischen dem 11. und 12. Intervall. Letzteres hat er nicht ganz erreicht; es werden nun noch die Zehntelprocente derart abgelesen, daß man nachsieht, welcher Strich vom Nonius — rechts vom Nullpunkte desselben — mit irgend einem Striche der Skala eine gerade Linie bildet. In unserem Beispiele fällt der 3. Strich des Nonius mit einem Striche der Skala zusammen, folglich sind zu den oben schon erhaltenen $5,5\%$ noch $0,3\%$ hinzuaddieren und es ergibt sich insgesamt $5,8\%$ Harnzucker. Dieses Resultat bezieht sich auf die Anwendung der 200 mm langen Beobachtungsröhre; benutzt man die 100 mm lange Röhre, so muß das Resultat mit 2 multipliziert werden, und bei Anwendung der kleinen, 50 mm langen Röhre ist es mit 4 zu multiplizieren.

Enthält der Harn Eiweiß (das links dreht!), so muß nach Eliminierung desselben durch Abkochen des Harns und nochmaliger Filtrierung eine zweite Polarisation ausgeführt werden. Die Differenz zwischen der ersten und der zweiten Polarisation gibt den Prozentgehalt des Eiweißes an, während die zweite Polarisation den richtigen Prozentgehalt des in der

Flüssigkeit enthaltenen Harnzuckers ergibt. War z. B. bei der ersten Polarisation das Resultat 3,7%, bei der zweiten aber 3,9%, so ergibt sich als Gesamtergebnis 3,9% Harnzucker und 0,2% Eiweiß.

Anhang.

1. Von anderen Konstruktionen sei besonders das von der Firma Pfister & Streit in Bern neuerdings wesentlich verbesserte Wildsche Polaristrobometer empfohlen.

2. Die bei schweren Fällen von Diabetes oft lange Zeit hindurch im Harn enthaltene (linksdrehende) β -Oxybuttersäure kann die Genauigkeit der polarimetrischen Bestimmung wesentlich beeinträchtigen. Hat man die Anwesenheit genannter Säure durch die Gerhardsche Eisenchloridreaktion festgestellt, so ist folgendermaßen vorzugehen:

Man polarisiert den Urin in üblicher Weise und merkt sich den ermittelten Wert. Dann versetzt man eine abgemessene Menge des Harns, z. B. 100 ccm mit etwas Hefe und überläßt ihn der Gärung. Nach deren Beendigung ergänzt man erforderlichenfalls das Volumen der Flüssigkeit auf 100 ccm, filtriert und überzeugt sich, daß das Filtrat keinen Zucker mehr enthält. Man polarisiert jetzt die vergorene Flüssigkeit, nachdem man sie durch Zusatz von $\frac{1}{5}$ Volumen = 25%iger Bleiazetatlösung und Filtration geklärt hat. Die hierbei gefundene Linksdrehung ist dem zuvor gefundenen Wert für die Rechtsdrehung hinzuzuzählen.

10. Die **Fehlingsche Methode zur quantitativen Zuckerbestimmung** beruht darauf, daß genau 5 mg Traubenzucker 1 ccm der Fehlingschen Lösung reduzieren.

Dieselbe wird am besten in den beiden Komponenten getrennt aufbewahrt und beim Gebrauch frisch gemischt. Zur Darstellung der Lösung I bringt man 34,639 g nicht verwitterte, zwischen Fließpapier abgedrückte Kristalle von reinem schwefelsauren Kupferoxyd in 200—300 ccm Wasser, löst sie unter schwachem Erwärmen auf und verdünnt die Lösung bei gewöhnlicher Temperatur auf 500 ccm. Das Gefäß ist mit eingeriebenem Glasstöpsel sorgfältig zu verschließen.

Lösung II enthält 173 g kristallisiertes weinsaures Kalinatron in 305 ccm reiner Natronlauge von 1,14 spez. Gew. (oder 50 g Ätznatron) verdünnt auf ein Gesamtvolumen von 500 ccm. Das Gefäß ist mit Paraffin zu verschließen.

Nachdem man sich durch die Erhitzung einer Probe der Fehlingschen Lösung davon überzeugt hat, daß kein Niederschlag erfolgt, während ein solcher bei Zusatz des Zucker-

harns sofort eintritt, so führt man die Methode am einfachsten in folgender Art aus:

Der zu untersuchende Harn wird mit der 4—10 fachen Menge Wasser verdünnt, je nachdem sein spez. Gewicht 1028, 1032 und darüber erreicht und in eine Bürette gefüllt. 10 ccm der auf das 2—5 fache mit Wasser verdünnten Fehlingschen Lösung, d. h. je 5 ccm der beiden Grundlösungen werden im Porzellanschälchen bis zum Sieden erhitzt und hierzu unter stetem Umrühren zehntel ccm-weise Harn zugesetzt. Man setzt die Titrierung so lange fort, wie die geringste Blaufärbung im Schälchen noch wahrzunehmen ist.

Nehmen wir an, es seien 15 ccm des 4 fach verdünnten Harns verbraucht, so ist die Zuckerberechnung sofort in der einfachsten Weise gegeben. Wir wissen, daß 1 ccm der Fehlingschen Lösung durch 0,005 Zucker reduziert wird. In unserem Fall haben 15 ccm Harn 10 ccm Fehlingsche Lösung reduziert. Demnach lautet die Gleichung

$$15,0 : 0,05 = 100 : x \text{ oder } x = \frac{5}{15} = 0,33.$$

Da der Harn mit der 4 fachen Menge Wasser verdünnt ist, erhalten wir $4 \times 0,33 = 1,32\%$ Zucker.

Die Verdünnung des Harns kann meist nach dem spez. Gewicht bemessen werden, da der Zuckergehalt in der Regel um so größer ist, je dichter der Harn. Bei einem spez. Gewicht von 1030 tut man gut, auf das 5 fache, bei größerer Dichte auf das 10 fache zu verdünnen.

Zu einer möglichst exakten Bestimmung ist die ein- oder zweimalige Wiederholung der Titrierung zu empfehlen. Die Methode gibt entschieden sicherere Resultate als die Bestimmung mit dem Einhornschen Gärungsröhrchen, da besonders durch die Verdünnung des Harns der Einfluß der in normalen (namentlich konzentrierten) Harnen vorhandenen, Cu O reduzierenden Substanzen sehr beschränkt ist.

Enthält der diabetische Harn mehr als 0,2₀₀ Eiweiß, so ist es nötig, dasselbe vor der Zuckerbestimmung zu beseitigen, da das Oxydul sich aus der Flüssigkeit um so langsamer absetzt, je mehr sich der Eiweißgehalt obigem Werte nähert.

11. Die Bestimmung mit dem **Aräo-Saccharimeter** von **J. Schütz** dürfte für die Praxis Empfehlung verdienen.

Die Methode ist darauf begründet, daß eine mit diabetischem Harn gefüllte und in Wasser schwimmende Flasche vor und nach der Vergärung des Zuckers verschieden tief eintaucht. Man kann an einer aräometerähnlichen, mit langem Halse versehenen Flasche eine empirische Graduierung anbringen, die bis zu einem gewissen Grade eine ziemlich genaue Bestimmung des Prozentgehaltes an Zucker bei der Harnruhr gestattet.

Zum Gebrauch füllt man die Flasche mit Harn bis zum Füllstrich und gibt außer 1 g frischer Preßhefe so viel Schrotkörner hinzu, daß die Spindel bis zur Marke 0% Zucker ins Wasser eintaucht. Dann verteilt man durch sorgfältiges Schütteln die Hefe und läßt nun die Gärung bei Zimmertemperatur in 24—36 Stunden ruhig ablaufen. Nachdem dies geschehen, taucht man die Spindel aufs neue ins Wasser und liest das spez. Gewicht und den Prozentgehalt des Zuckers ab.

Vielfache Kontrollprüfungen überzeugten mich davon, daß die Methode manche Vorteile bietet, obschon ich die Genauigkeit doch nicht so einwandfrei befunden habe, wie Schütz sie angibt. Sicher verdient sie aber den Vorzug vor der Einhornschen Bestimmung.

12. Die aräometrische Gärungsprobe nach Roberts ermöglicht unter Benutzung einfacher Hilfsmittel eine ziemlich genaue quantitative Bestimmung des Zuckergehaltes. Man bestimmt das spez. Gewicht des Harns vor und nach dem Vergären mit Hefe, multipliziert die Differenz mit dem empirisch ermittelten Faktor 0,230 und findet so den prozentualen Zuckergehalt. Zur Erzielung genauer Resultate ist es erforderlich, beide Bestimmungen des spez. Gewichts bei der gleichen Temperatur auszuführen und genaue Aräometer zu verwenden, deren eines die Dichte von 1000—1025, das andere die von 1025—1050 angibt. Man nimmt eine abgemessene Menge Urin, z. B. 100 ccm in Arbeit, gibt ein haselnußgroßes Stück Hefe hinzu und läßt den Zucker vollständig vergären. Nachdem man die Flüssigkeit mit Wasser wieder auf das ursprüngliche Volumen ergänzt hat, filtriert man sie und überzeugt sich durch die Trommersche Probe, daß das Filtrat zuckerfrei ist. Nach Feststellung des spez. Gewichts ergibt sich jetzt die für die Berechnung nötige Zahl.

Die Bestimmung des spez. Gewichts läßt sich auch durch direkte Wägung genau abgemessener Flüssigkeitsvolumina ausführen.

Bei der Untersuchung des Diabetes-Harns sind endlich noch 2 Reaktionen von Bedeutung, die regelmäßig ausgeführt werden müssen, da sie ein wertvolles prognostisches Urteil erlauben, die „**Gerhardtsche Eisenchloridreaktion**“ und die **Acetonprobe**. Die erste ist außer bei schweren Diabetesformen auch bei manchen akuten Infektionskrankheiten von Bedeutung.

1. Die Eisenchloridreaktion von Gerhardt.

Ausführung: Man setzt zu einer möglichst frischen Harnprobe 1—2 Tropfen Eisenchloridlösung und fährt damit fort, während phosphorsaures Eisen als schokoladenartiger Niederschlag ausfällt, bis eine bordeauxrote Färbung eintritt, die durch Azetessigsäure (Diazetsäure) hervorgerufen wird. Bei Zusatz von Schwefelsäure verschwindet sie sofort. Nach Ansäuern des Harns mit Schwefelsäure kann man die Azetessigsäure mit Äther ausziehen und dann hiermit die Eisenchloridreaktion ausführen.

Die Bedeutung der Gerhardtschen Probe beruht darauf, daß ihr intensiver Ausschlag ein Signum mali ominis darstellt, das nicht selten das Coma diabeticum ankündigt. Nach den Untersuchungen von Stadelmann und Minkowski kann es nicht zweifelhaft sein, daß diese durch eine Säurevergiftung mit Oxybuttersäure hervorgerufen wird. Fällt die Eisenchloridreaktion stark aus, so wird man in der Annahme nicht fehlgehen, daß β -Oxybuttersäure schon vorhanden ist.

2. Die Azetonprobe nach Legal.

Man setzt zu der Harnprobe einige Tropfen frischer Natriumnitroprussidlösung und gesättigte Natronlauge bis zu deutlicher alkalischer Reaktion. Nachdem die eintretende Purpurfarbe einer blaßgelben gewichen ist, fügt man vorsichtig wenige Tropfen gesättigter Essigsäure hinzu. Tritt eine lebhaft Purpur- oder karmoisinrote Färbung auf, so ist damit die Anwesenheit von Azeton erwiesen.

Ist es reichlich vorhanden, so riecht der Harn nicht selten kräftig nach Äpfeln. Außer bei Diabetes mellitus kommt es bei hohem Fieber, Magen- und Darmkrebs, akuten Infektionskrankheiten und febrilen gastrischen Störungen der Kinder vor.

Der Vollständigkeit halber seien kurz noch erwähnt die **Diazoreaktion** (Ehrlichs) und die **Burgunderreaktion** (Rosenbachs).

Ehrlichs Reagens besteht 1. aus Sulfanilsäure 5,0, Salzsäure 50,0 und Aq. dest. 1000,0; 2. aus 0,5 Natriumnitrit mit 100,0 Aq. dest. Bei der Ausführung der Prüfung vermischt man 250,0 von der 1. mit 6 ccm von der 2. Lösung und gibt in ein Röhrchen gleiche Teile von Reagens und Harn mit etwa $\frac{1}{8}$ Vol. Ammoniak. Beim Schütteln tritt bei manchen Fieberkrankheiten verschieden starke Rotfärbung auf. Diese Reaktion wird besonders bei Typh. abdom., schwerer Phthise und Pneumonie beobachtet. Wiederverschwinden der Reaktion soll günstigere Prognose erlauben.

Rosenbachs Reaktion zeigt sich durch das Auftreten einer tiefen Burgunderröte an, die der meist schon vorher rötliche Harn bei fortgesetztem Kochen und Zuträufeln von Salpestersäure darbietet. Meist zeigt sich die Reaktion bei schweren Darmstörungen gleichzeitig mit Indikanurie.

Anhang.

Das Blut der Diabetiker gibt 2 Reaktionen, die hier kurz erwähnt werden mögen, weil sie gelegentlich von diagnostischer Bedeutung sein können.

1. Die Probe von Bremer.

Bei 130° fixierte Blutrockenpräparate von Diabeteskranken werden bei 3 Minuten langer Berührung mit 1% Methylenblaulösung auffallend stärker gefärbt als solche, die von Gesunden stammen. Wohl aber kann normales Blut die Reaktion annehmen, wenn es mit diabetischem Harn behandelt worden ist.

Die Reaktion ist nicht ganz einwandfrei, da sie in manchen Fällen von Diabetes oder starker Glykosurie ausbleiben kann. Bremer selbst beobachtete schon das Fehlen der Reaktion bei einem Kranken, der 6,5% zuckerhaltigen Harn ausschied. Immerhin kann sie — und dasselbe gilt von der gleich zu erwähnenden 2. Probe — in manchen Fällen von Coma, bei denen die Harnuntersuchung nicht möglich ist, von Wert sein.

Eine Erklärung fehlt uns noch; sehr wahrscheinlich steht der Ausfall mit der abnorm sauren Eigenschaft des Harns in Beziehung (Schneider).

2. Die Probe von Williamson.

In einem möglichst engen Reagensröhrchen werden zu 20 ccm frisch entnommenen Blutes 40 ccm 6% Kalilauge und 1 ccm wäßrige Methylenblaulösung (1:6000) zugesetzt. Dar-

nach wird ein Kontrollröhrchen mit sicher gesundem Blut in gleicher Weise angelegt. Erhitzt man nun die Röhrchen im Wasserbade, so wird die vom Diabetiker stammende Blutlösung oft schon nach 1—2, spätestens nach 5 Minuten entfärbt (farblos oder blaßgelblich), während eine ähnliche Entfärbung im Kontrollröhrchen bei fortgesetzter Erhitzung erst nach 10 bis 20 Minuten sichtbar wird.

B. Mikroskopische Untersuchung des Harns.

Dieselbe befaßt sich vorzugsweise mit dem Bodensatz des Harns, den man je nach seiner Zusammensetzung aus Zellen und deren Abkömmlingen oder kristallinen und amorphen chemischen Verbindungen als organisierten und nicht organisierten unterscheidet.

Der Harnsatz scheidet sich entweder spontan bei ruhigem Stehen des Harns im Spitzglas ab oder wird durch die Zentrifuge in kurzer Zeit niedergeschlagen. Der erstere Vorgang ist der gewöhnlichere und in der Praxis wohl allein übliche. Um den Bodensatz hier möglichst rasch zu gewinnen, ist es ratsam, von dem in einem großen Harnglas angesammelten Harn den oberen Teil abzuschütten und nur den untersten Teil, der beim längeren Stehen schon reicher an Formelementen ist, nach vorherigem Umschütteln in das Spitzglas zu gießen und absetzen zu lassen. Je nach dem mehr oder minder reichen Gehalt wird der Bodensatz rascher oder später, dichter oder dünner ausgebildet sein. Handelt es sich um einen sehr getrübbten, an Formbestandteilen reichen Harn, so wird man in jedem Fall mit der Pipette genügenden Stoff zum Präparat entnehmen können; ist nur ein spärlicher Bodensatz vorhanden, so ist größere Sorgfalt geboten. Man muß dann mit der vom Daumen und Mittelfinger gehaltenen und oben durch die Kuppe des Zeigefingers fest geschlossenen Pipette bis auf den Grund des Spitzglases vordringen und jedes unnötige Umrühren vermeiden. Dann lüftet man den Zeigefinger etwas, so daß eben eine kleine Probe in die Pipette angesaugt wird, und schließt sofort wieder, hebt das Glasrohr vorsichtig heraus und wischt die oben noch ge-

schlossene Pipette außen mit einem Tuch ab, um die anhaftende Flüssigkeit ganz zu entfernen. Dies ist geboten, um bei der Anfertigung des Präparates jede störende Verdünnung von außen her zu vermeiden. Darauf läßt man einen kleinen Tropfen aus der Pipette auf den Objektträger gleiten und bedeckt ihn mit einem Deckglas. Dasselbe darf nicht auf der Flüssigkeit schwimmen, da das Gesichtsfeld sonst in lästigster Weise durch die nicht ausbleibenden Bewegungen beunruhigt und unklar wird¹⁾.

I. Organisierter Harnsatz.

Bevor wir diesen eingehend besprechen, erscheint es nützlich, in Kürze der histologischen Verhältnisse der Nieren und Harnwege zu gedenken, zumal ein Rückschluß aus den im Harn auftretenden morphotischen Elementen auf eine Beteiligung der verschiedenen Abschnitte des Harnapparates doch nur dann zulässig ist, wenn man sich dessen histologischen Bau vor Augen hält.

Die Nieren stellen tubulöse Drüsen dar, die aus massenhaften Röhren, den „Harnkanälchen“, zusammengesetzt sind. Durch den gewundenen Verlauf der peripheren und gestreckten Lauf der zentralen Kanälchen wird die Niere in Rinden- und Marksubstanz geschieden. Jedes Kanälchen beginnt mit dem kugligen Glomerulus, dem von der Bowmanschen Kapsel umschlossenen Blutgefäßknäuel. Nach einer leichten Einschnürung folgt das gewundene Kanälchen, in dessen Wandung das äußere Blatt der Bowmanschen Kapsel unmittelbar übergeht. Das gewundene Kanälchen setzt sich in den absteigenden Teil der Henleschen Schleife fort, diesem folgt der aufsteigende Schenkel, der durch das Schaltstück mit der Sammelröhre verbunden wird.

Während dieses Verlaufs der Harnkanälchen erfährt ihr Epithel manchen Wechsel. Es ist in dem gewundenen meist dickkegelförmig, mit körnigem Protoplasma, im absteigenden Teil der Schleife

¹⁾ Zur längeren Aufbewahrung eines Harnsediments kann 1% Osmiumsäure benutzt werden. Man setze auf etwa 3 ccm derselben 2—3 Tropfen des Bodensatzes und sauge nach 1—2 Tagen, wenn sich dieser ganz abgesetzt hat, die Säure ab und fülle reines Glycerin nach. Ein so verwahrtes Sediment hält sich lange Zeit unverändert; die morphot. Elemente sind nach Absaugen der Osmiumsäure und Auswaschen auch Färbungen zugänglich (Kuttner).

hell und platt, im aufsteigenden Schenkel wieder ähnlich dem der gewundenen Stücke, in der Regel aber nicht so hoch, im Schaltstück und in den Sammelröhren meist zylindrisch. Der Kern der Zellen ist deutlich oval und zeigt ein Kernkörperchen. Von dem oberflächlichen Epithel der eigentlichen Harnwege (Nierenkelch, -becken und Harnleiter) unterscheiden sich die Epithelien der Kanälchen durch ihre mehr polyedrische Gestalt und kleineren Umfang. Das Epithel der ersteren zeigt ebenso wie das der Harnblase einen aus abgeplatteten Zylinderzellen zusammengesetzten Überzug. Es kommen aber manche Übergangsformen vor. Auch ist besonders zu betonen, daß das

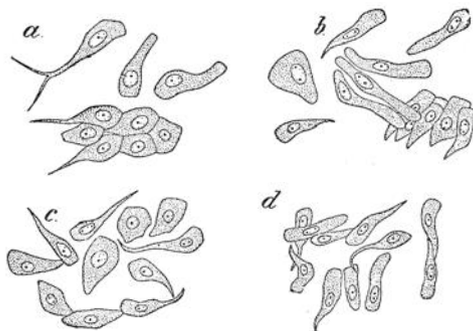


Fig. 60.

Epithelien der Harnwege durch Abstreifen der Schleimhäute gewonnen. V. 350. a Nierenbecken, b Harnleiter, c Harnblase, d Ausführungsgang der Vorsteherdrüse.

Epithel der abführenden Harnwege und der Blase durchaus gleichartige Erscheinungsformen darbietet. Da dem Harn auch Epithelien aus der Harnröhre und Scheide beigemischt werden, so sei noch bemerkt, daß das Epithel der männlichen Harnröhre in der Pars prostatica dem der Harnblase gleicht, in der Fortsetzung deutlich zylindrisch und erst von der Fossa navicularis an vollkommen abgeplattet erscheint. Die weibliche Harnröhre kann Platten oder Zylinderepithel führen (Stöhr). Fig. 60.

Die Drüsenzellen der Prostata stellen ein niedriges Zylinderepithel dar, während die Ausführungsgänge der Prostata Übergangsepithel zeigen. Das Epithel der Ductus ejaculatorii ist ebenso wie das der Cowperschen Drüsenröhrchen zylindrisch.

Die Scheide ist von geschichtetem Pflasterepithel überzogen.

Von organisierten Bestandteilen kommen folgende vor:

a) **Rote Blutkörperchen.** Sie finden sich im Harn nach jeder Blutung, die auf der Schleimhaut des Harnapparats erfolgt ist, und zeigen im frischen sauren Harn normale Größe, Form und Farbe; erst nach einiger Zeit beginnen unter dem Einfluß der Harnsalze und des Wassers mannigfache Veränderungen, die teils durch Aufquellung, teils durch Schrumpfung und Auslaugung des Hämoglobins bewirkt sind. Sie erscheinen

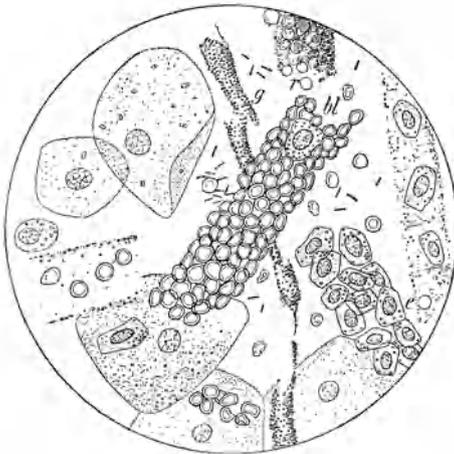


Fig. 61.

Akute hämorrhag. Nephritis. V. 350. Kleine und große Plattenepithelien. Hyaliner Zylinder (am Rand), g feingranulierter Zylinder, bl roter Blutkörperchenzylinder, e Kanälchenepithelien (zylinderartig gruppiert), hier und da „Blutringe“ (Schatten).

dann oft vergrößert oder klein und gezackt oder endlich als zarte, leicht zu übersehende, blasse Ringe (Schatten). Geldrollenbildung wird nie beobachtet. Wohl aber haften sie nicht selten den Harnzylindern an oder bilden solche, ohne daß eine Kittsubstanz zwischen den dicht aneinandergereihten Zellen wahrzunehmen ist (s. Fig. 61).

Der mikroskopische Nachweis der roten Blutkörper entscheidet die bis dahin manchmal offene Frage, ob eine Hämaturie oder Hämoglobinurie vorliegt. Findet man in dem bald blaßroten, bald dunkelbraun-

roten Harn unversehrte rote Blutkörper, so besteht Hämaturie, fehlen solche in dem Harn, der durch andere Methoden zweifellos nachgewiesenen Blutfarbstoff enthält, so liegt Hämoglobinurie vor.

Über den Sitz der Blutung müssen, abgesehen von den klinischen Zeichen, andere morphologische Elemente Aufschluß verschaffen. Für Nierenblutung sprechen gleichzeitig vorhandene Harnzylinder und Nierenepithelien, für Blasenblutung Fehlen der eben genannten Elemente und die Gegenwart reichlichen Plattenepithels. Gelegentlich ist bei Nierenblutungen ein reichliches Auftreten fragmentierter roter Blutkörper beobachtet, das vielleicht diagnostische Beachtung verdient. Außerdem sind die obengenannten makroskopischen Unterschiede zu berücksichtigen.

b) **Leukozyten.** Man findet sie schon normalerweise fast in jedem Harn in spärlicher Zahl; ihr gehäuftes Auftreten ist als krankhaft anzusehen, wird aber oft bei den verschiedensten Störungen beobachtet. Außer bei manchen Krankheitszuständen der äußeren und inneren Genitalien und bei allen Katarrhen der Blase und Harnleiter sind sie auch bei den eigentlichen Nierenkrankheiten meist vorhanden. Sie bieten die gewöhnliche Größe und Form der Zelle und Kerne dar und zeigen am Trockenpräparat in der Regel neutrophile Körnung. Sehr häufig sieht man sie den Harnzylindern angelagert. Gerade in solchen Fällen ist eine Verwechslung mit den Epithelien der Harnkanälchen nahegelegt. Außer den gleich zu erwähnenden Unterscheidungsmerkmalen ist besonders zu beachten, daß die Leukozyten rund und meist durch einen polymorphen Kern ausgezeichnet sind. Färbungen der Leukozyten mit Ehrlichschen Farblösungen ergeben über den Charakter der Zellen keine eindeutigen Bilder. Bisweilen sieht man auch zahlreiche kleine einkernige Zellen, die vielleicht mit der Lymphe erscheinen und bei den vorhandenen Epitheldefekten in die Harnkanälchen gelangen können.

c) **Epithelien.** Vereinzelte Plattenepithelien finden sich im normalen Harn nicht selten, ganz besonders bei Frauen. Zahlreiche Epithelien dieser Art zeigen stets irgend einen krankhaften Vorgang an; man findet sie bei allen akuten und chronischen Katarrhen der Harnröhre und Harnblase. Es sind

große, oft polygonale oder an den Ecken abgerundete, meist platte, seltener etwas geblähte Zellen, mit großem, gewöhnlich scharf hervortretendem, leicht granuliertem Kern (Fig. 61, 62, 64).

Keulenförmige, ein- oder mehrfach geschwänzte, kernhaltige Epithelien wurden früher vielfach als charakteristische Nierenbeckenepithelien gedeutet. Sehr mit Unrecht, da genau die gleichen geschwänzten Formen sowohl aus den Harnleitern wie der Harnblase selbst herrühren. Auch aus den Ausführungsgängen der Prostata können aufgeblähte Zylinder-

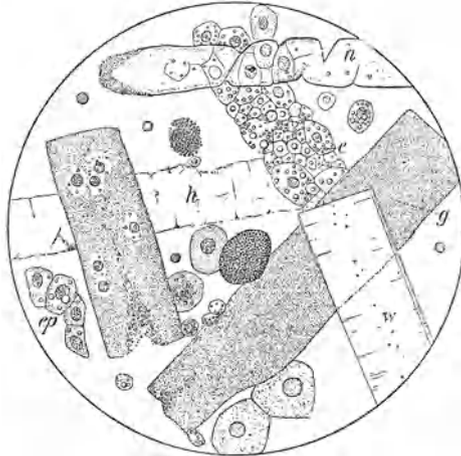


Fig. 62.

Schwere akute (anfangs stark blutige) Nephritis, die in 4 Wochen tödlich endete. V. 350. h hyaliner, g körniger, w Wachs-Zylinder, e Epithelschlauch, ep freiliegende Nierenepithelien. Außerdem 2 feinkörnige, gleichmäßig verfettete Nierenepithelien.

zellen mit 1—2 Fortsätzen stammen und sind gerade in den von hier so häufig ausgeschiedenen Schleimfäden nicht selten zu finden.

Weit sicherer ist die Bestimmung der Nierenkanälchenepithelien. Der Ungeübte verwechselt sie am häufigsten mit den farblosen Blutzellen, von denen sie hin und wieder auch gar nicht zu unterscheiden sind. In der Regel aber sind sie durch ihre vieleckige Gestalt und einfachen, großen, runden oder mehr ovalen Kern so deutlich charakterisiert, daß

man ihre Diagnose mit Bestimmtheit machen kann. Ihr Auftreten ist von hoher semiotischer Bedeutung, da es je nach der Menge der ausgeschiedenen Elemente auf eine sichere, geringere oder stärkere Epitheldesquamation hinweist. Die Nierenepithelien kommen vereinzelt oder in kleinen und größeren Häufchen, endlich bei schwerer (besonders akuter) Nephritis in Form der „Epithelschläuche“ vor; dies sind zylindrische Gebilde, die aus dicht aneinandergereihten, dachziegelartig über- oder mosaikartig nebeneinander gelagerten Epithelien ohne deutliche Kittsubstanz zusammengesetzt sind (Fig. 61, e und 62, e, p).

Oft sind die Epithelien ganz intakt, nicht selten sind sie albuminös getrübt oder in die echten, den Colostrumkörpern der Milch ähnelnden, mehr oder weniger großen **Fettkörnchenzellen** umgewandelt. Dieselben lassen oft neben zahlreichen kleinsten Fettkügelchen den Kern noch deutlich erkennen; nicht selten ist die Zelle aber so dicht mit kleinen und großen Fettkugeln angefüllt, daß derselbe ganz verdeckt ist. Durch die vielen, stark lichtbrechenden, neben- und übereinander gehäuften Fettkügelchen gewinnt eine solche Zelle nicht selten ein eigenartig dunkles Aussehen (Fig. 63, k).

Man bezeichnet die Trübung als albuminös, wenn die einzelnen Körnchen nur mäßig lichtbrechend und in verdünnter Kalilauge und Essigsäure löslich, in Äther unlöslich sind. Die Körnungen der Körnchenzellen, die durch echte fettige Degeneration der Eiweißsubstanzen hervorgerufen sind, sind dagegen durch ihre Unlöslichkeit in Kalilauge und Essigsäure und durch ihre Löslichkeit in Äther und Alkohol, Schwärzung in Osmiumsäure und leuchtende Rotfärbung durch Sudan ausgezeichnet.

Die Körnchenzellen findet man besonders zahlreich, frei und an Zylindern haftend, bei der großen weißen Niere, seltener bei anderen Formen von Nephritis, am ehesten dann noch bei schwerer akuter Entzündung; hierbei ist ihr gehäuftes Auftreten prognostisch entschieden ungünstig.

d) **Harnzylinder.** Man versteht darunter zarte, walzenförmige Gebilde von wechselnder Länge, Dicke und sonstiger äußerer Erscheinung. Sie wurden von Henle (1844) zuerst im Harn und in den Nieren gefunden und als wichtige Begleiterscheinung der Nierenkrankheiten beschrieben; neben

den Epithelien der Harnkanälchen kommt ihnen eine hervorragende Stelle in der Reihe der organisierten Sedimente für die Diagnose einer Nierenerkrankung zu. Man unterscheidet gewöhnlich 3 Arten: hyaline, granuliert und wachsartige Zylinder.

Die **hyalinen** kommen in sehr wechselnder Länge (bis zu 1—2 mm) und Breite (10—50 μ) vor. Es sind zart durchscheinende oder durchsichtig glashelle, völlig homogene Ge-

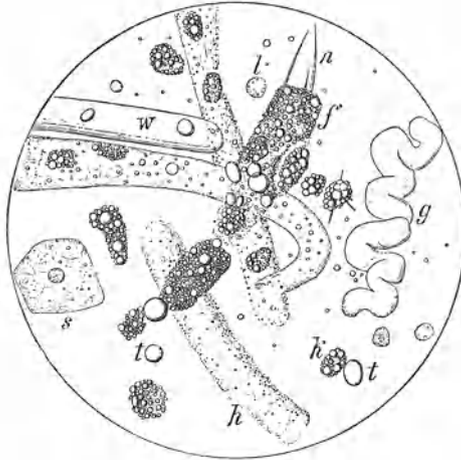


Fig. 63.

„Große weiße Niere“. V. 350. h hyaliner, g gewundener, w wachsartiger Zylinder, f Fettkörnchenzylinder mit n Fettnadeln, feinere dieser Art an der benachbarten Fettkörnchenkugel, k Fettkörnchenzelle, l Leukozyt, s Scheidenepithel, t Fetttropfchen.

bilde, meist von geradem, seltener leicht gebogenem Verlauf, mit parallelen Umrissen. Sie sind leicht zu übersehen, können aber durch verschiedene Farbstoffe wie Jod, Karmin, Pikrinsäure und basische Anilinfarben, die man in dünner Lösung tropfenweise vom Rande des Deckglases her zufließen läßt, deutlich gemacht werden (s. hierzu Fig. 61, 62 u. 63).

Bei Icterus zeigen sie einen gelbgrünlichen Farbenton. Häufig sind ihnen außer Harnsalzen (besonders harnsaurem Natron) und kleinsten Eiweißkörnchen auch morphotische Elemente mannigfacher Art angelagert, die wegen ihres hohen

semiotischen Werts von Frerichs mit Recht als „die Boten der Vorgänge in den Nieren“ bezeichnet wurden. Bisweilen liegen nur vereinzelte solcher Zellen den Zylindern an, nicht selten erscheinen letztere aber auch dicht mit ihnen besetzt. Derartige Formen bilden den Übergang zu den granulierten Zylindern. Durch die anhaftenden Zellen sind die hyalinen Zylinder leichter zu erkennen, ebenso infolge der nicht selten an ihnen zu beobachtenden schwachen Verfettung.



Fig. 64.

Chron. Morb. Brightii (chron. parenchymatöse und interstitielle Nephritis). V. 350. h, g, e, w, hyaliner, granulierter, epithelialer und wachsartiger Zylinder, ep Nierenepithel, vep ziemlich gleichmäßig verfettetes Nierenepithel.

Granulierte Zylinder kommen ebenfalls in sehr wechselnder Größe vor. Ihre Oberfläche ist bald mehr feingekörnt, besonders wenn sie aus dicht zusammengelagertem, harnsaurem Natron oder feinen Eiweißkörnchen gebildet wird, bald aber grobkörnig, wenn sie aus roten und farblosen Blutzellen oder Epithelien der Nierenkanälchen besteht. Man unterscheidet dann wohl besonders rote Blutkörperchen- und Epithelzylinder (Epithelschläuche) (s. hierzu Fig. 61. bl, e; 62, g, h, e; 63, f; 64, h, e).

In manchen Fällen kann man sich über die Bildung solcher Zylinder ein klares Bild machen. So sieht man nicht selten einen kleineren oder größeren Teil aus dicht aneinander gelagerten Blutkörpern oder Epithelien gebildet, während der übrige Teil rein hyalin erscheint. Andere Male aber ist an den Zylindern keine Spur einer Kittsubstanz wahrzunehmen. Während man im ersten Fall zu der Annahme gedrängt ist, daß der Grundstock des Zylinders aus einer hyalinen Substanz besteht, die nur zum Teil dicht mit Zellen besetzt ist, könnte man versucht sein, im zweiten Falle anzunehmen, daß die ganze Masse des Zylinders aus Zellen ohne weitere Kittsubstanz besteht. Man wird aber nicht fehlgehen, wenn man in der Regel eine solche annimmt.

Da die Epithelien nicht selten eine Umwandlung in Körnchenzellen eingehen, sieht man ab und zu ein oder mehrere exquisite Fettkörnchenzellen an den Zylindern haften; in seltenen Fällen ist dann wohl die Oberfläche eines Zylinders aus dicht zusammengelagerten Körnchenzellen gebildet oder durch deren Vereinigung und weitere Fettumwandlung der Zylinder mit kleinen und großen Fettkugeln dicht besetzt, deren Entwicklung aus einzelnen, fettig degenerierten Epithelien durch Übergangsformen wahrscheinlich gemacht oder gesichert wird. Ab und zu erscheinen an solchen Fettkörnchenkugeln und Zylindern mehr oder weniger lange Fettkristallnadeln (Fig. 63, f, n).

Die **wachsartigen Zylinder** sind viel seltener und in der Regel nur bei chronischen Nephritisformen zu beobachten; sie kommen aber auch bei schweren und meist tödlichen akuten Nephritiden vor. Sie sind oft sehr lang und meist viel breiter als die erstgenannten Formen; durch ihre äußerst scharfen, stark lichtbrechenden Umrisse und durchscheinende Art sind sie von den hyalinen unterschieden. Sie sind in der Regel gegen Säuren sehr widerstandsfähig, während die hyalinen bei deren Anwendung verschwinden. Lugolsche Lösung färbt sie bisweilen rotbraun, nachfolgender Schwefelsäurezusatz schmutzig violett (Fig. 61—62, w).

Die hohe semiotische Bedeutung der Harnzylinder ist durch die Tatsache erwiesen, daß sie, von wenigen Ausnahmefällen abgesehen, stets auf das Vorhandensein entzündlicher Vorgänge in den Nieren hinweisen. Als Ausnahmen sind zu nennen, das fast regelmäßige Auftreten zarter hyaliner

Zylinder beim katarrhalischen Icterus, wo sie leicht ikterisch gefärbt sind sowie bei manchen Formen von Albuminurie; so trifft man im Fieber- und Stauungsharn, bei schwerer Anämie, Leukämie, Diabetes u. a. außer zarten hyalinen meist auch einige feingekörnte Uratzylinder an.

In der überwiegenden Mehrzahl sind sie ein Zeichen echter Nephritis, deren genauere Art durch die begleitenden Zellen miterkannt wird. Die Zylinder sind im allgemeinen um so reichlicher, je stärker die Albuminurie, je schwerer die Erkrankung; indes kommen hier mannigfache Ausnahmen vor. Nicht selten erscheinen die Zylinder im Beginn der Nephritis, ehe Albuminurie nachweisbar ist, und ganz gewöhnlich überdauern sie bei Heilung eines akuten Morbus Brightii die vorher vorhandene Eiweißausscheidung. Kurz vor dem Tode treten oft reichlichere und sehr dicke und lange Zylinder auf; auch ist die Zahl der Zylinder während eines urämischen Anfalls nicht selten vermehrt.

Ein gewisses diagnostisches Interesse kommt den beim Coma diabeticum auftretenden Zylindern zu. Sie zeigen sich nicht selten schon kurz vor dem Anfall, regelmäßig und oft in großer Zahl während des Comas in Form kurzer Stümpfe von hyaliner und mattglänzender körniger Art. Külz hat ihr Vorkommen zuerst beschrieben; gleich ihm habe ich die eigenartigen Zylinder niemals beim Coma vermißt. Geht der Anfall vorüber (was bekanntlich nur in verschwindender Minderzahl beobachtet wird), so können die Zylinder rasch und vollständig wieder verschwinden. Beachtenswert ist die Tatsache, daß auch bei reichlichem Auftreten der Zylinder die Eiweißproben nur schwache Trübung des Harns anzeigen können.

Abgesehen von den sehr dicken, bei Erlahmung der Herzkraft und spärlicher gewordenem Harn auftretenden Zylindern, deren Bildungsstätte wohl in die Sammelröhren zu verlegen sein wird, ist es nicht erlaubt, aus der Form der Zylinder weitere Schlüsse über die örtliche Herkunft zu machen. Selbst ziemlich dicke Zylinder werden infolge ihrer Elastizität dehnbar genug sein, um auch engere Kanälchen durchheilen zu können. Auch die bisweilen eigenartig gewundenen oder ziehharmonikaförmlich faltig zusammengepreßten Formen dürfen auf keinen

Fall als Bildungen der gewundenen Kanälchen aufgefaßt werden. Vielleicht werden diese Formen dadurch erzeugt, daß solche Zylinder gelegentlich auf ein Hindernis stoßen und gleichzeitig von rückwärts einem starken Druck ausgesetzt worden sind (Fig. 63, g).

Über die **Entstehungsweise der Harnzylinder** haben sowohl die klinischen und pathologisch-anatomischen, als die experimentellen Untersuchungen noch keine allgemein gültige Vorstellung schaffen können. Am wahrscheinlichsten ist die Annahme, daß sie als Eiweißabkömmlinge anzusehen sind und bald durch eine Umwandlung und Verschmelzung der Kanälchenepithelien, bald von diesen und den Leukozyten zusammen gebildet werden, oder endlich daß sie durch eine der Gerinnung des Blutfarbstoffes ähnliche Gerinnung von Eiweißkörpern in den Kanälchen entstanden sind. Daß die bloße Anwesenheit von Eiweiß nicht zur Zylinderbildung genügt, beweist schon die Tatsache, daß z. B. bei der Chylurie nie Zylinder auftreten; es ist daher wahrscheinlich, daß zu ihrer Bildung außer der Albuminurie noch die Beteiligung der Epithelien erfordert wird (Senator).

Zylindroide. Während die eigentlichen Harnzylinder nur ab und zu zerklüftet, fazettiert und an den Enden aufgefasert sind, stets aber eine zweifellose zylinderartige Gestalt zeigen, beobachtet man hin und wieder abgeplattete, bandähnliche Gebilde, die wegen einer gewissen Ähnlichkeit mit den Zylindern Erwähnung verdienen. Auch ihnen können mancherlei feinkörnige Elemente anhaften. Sie sind am häufigsten bei Cholera, Scharlach, Febris recurrens und Pyelitis beobachtet. Daß sie in dem Nierenbecken entstehen, scheint äußerst unwahrscheinlich.

e) **Eiter.** Die durch ihr körniges, oft in fettigem Zerfall begriffenes Protoplasma und polynukleäre Kernfigur ausgezeichneten Eiterkörperchen machen durch ihr (mikroskopisches) massenhaftes Zusammenliegen eine Eiterung wahrscheinlich; meist ist die Eiterbeimengung schon mit bloßem Auge wahrzunehmen. Saurer Cystitisharn wird schon nach wenigen Stunden neutral oder alkalisch, während bei Nierenbecken- und Nierenerkrankungen die saure Reaktion oft tagelang fortbesteht, bes. bei Tuberkulose.

Bei der ammoniakalischen Gärung tritt eine eigentümliche gummiartige Verflüssigung des Eiters ein (s. unter f), worin mikroskopisch höchstens noch einige wenige Kerne zu sehen sind neben anderen, unten zu besprechenden kristallinen Elementen.

f) **Schleim.** In der schon im normalen Harn bemerkbaren Wolke („Nubecula“) findet man nichts außer einzelnen Plattenepithelien und Bakterien. Dieselben Elemente kommen in einer durchscheinenden, schwach streifigen Grundsubstanz bei geringer Blasenreizung vor. Auf Zusatz verdünnter Essigsäure erfolgt geringe, aber deutliche Trübung.

Wichtiger ist die Schleimbildung bei chronischer Cystitis (und der selteneren jauchigen Form), wo unter dem Einfluß des kohlen sauren Ammoniaks ein rascher Zerfall der Eiterkörperchen schon in der Blase eintritt, und eine gummi- oder honigähnliche Schleimbildung beobachtet werden kann, die nach A. Kossels Untersuchungen durch die Aufquellung und Lösung der Eiterzellenkerne unter der Einwirkung des im Harn vorhandenen Kochsalzes und kohlen sauren Ammoniaks zustande kommt (Nukleinschleim).

S. auch Tripperfäden und Spermatorrhoe.

g) **Fibrin** ist an dem deutlichen Faserstoffgeflecht, von dem schon wiederholt bei anderen Gelegenheiten gesprochen ist, deutlich kenntlich. Am schönsten sieht man die Fibrinfäden in den glücklicherweise seltenen kroupösen Gerinnseln, wie sie nach zu starken Einspritzungen in die Harnröhre zur Ausscheidung gelangen. Selten habe ich sie bei Colipyelitis angetroffen.

h) **Fett** kommt teils in Körnchenzellen eingeschlossen, teils frei vor und ist an dem bekannten optischen und chemischen Verhalten mit Sicherheit zu erkennen; bald findet man nur zahllose kleinste Kügelchen, bald größere Tropfen, so besonders bei der großen weißen Niere. Ganz regelmäßig sind massenhafte feinste und größere Fetttropfchen im chylösen Harn zu sehen.

i) **Samenbestandteile** beobachtet man besonders im Morgenharn, wenn spontaner oder durch Onanie und Coitus bewirkter Samenfluß vorausgegangen ist. Die Samenfäden finden sich in einer oft ziemlich dicken, weißen, von kleinen glänzenden Punkten durchsetzten Wolke und zeigen meist gewisse Formänderungen. Bei der Miktions-Spermatorrhoe bieten die Samenfäden nach Fürbringer eigenartige, „den Köpfchen anhaftende Halskrausen“ dar,

die als Membranrest zu deuten sind und die unfertige Entwicklung der Spermatozoen anzeigen; nach meiner Erfahrung ist diese Erscheinung sehr selten.

k) **Pigment.** Von Blutfarbstoff herrührend, tritt es meist als amorphes, fein- und grobkörniges, frei oder in Zellen eingeschlossen auf, viel seltener in Form von Hämatoidinkristallen und Nadeln. (Ich habe letzteres nur einige Male nach heftiger akuter hämorrhagischer Nephritis und bei Nierenamyloid gesehen.) Massenhaft in kleineren und größeren Haufen oder in zarten und dicken Zylindern kommt es bei Hämoglobinurie vor (s. diese).

Von dem seltener vorkommenden Bilirubin ist dies Pigment durch seine Unlöslichkeit in Kalilauge ausgezeichnet.

Blutkörper schlacken in Form von Tröpfchen, Schollen und Pigmentzylindern finden sich bei Hämoglobinurie (s. d.).

Melanin erscheint als braun- oder tiefschwarzes, feinkörniges Pigment, frei und in Leukozyten eingeschlossen.

Indigo („Harnblau“) bildet bisweilen zierliche, hell- und dunkelblaue Nadeln, die meist sternartig gruppiert sind (s. o.).

l) **Fetzige Abgänge bei Tuberkulose.** In dem eitrigen oder blutig eitrigen Sediment (des sauren Harns!) bei Urogenitaltuberkulose sieht man nicht selten mit bloßem Auge stecknadelkopfgroße, rundliche oder streifenförmige und etwas zerrissene Flocken, die bei mikroskopischer Untersuchung neben Eiterzellen vorzugsweise fettigen Detritus zeigen und nach der spez. Kochschen Färbung als dichte Anhäufungen von Tuberkelbazillen erkannt werden.

m) **Gewebs- und Neubildungsbestandteile.** Bei akuter septischer Cystitis gelangen ab und zu kleinere und größere Schleimhautfetzen mit in den Harn; häufiger fällt das abgestorbene Gewebe rascher Zersetzung anheim.

Teile von Neubildungen gehen im allgemeinen nur selten ab; am ehesten treten solche von Zottengeschwülsten der Harnblase auf, nachdem man den Katheter einige Male in der Blase hin- und herbewegt hat. Dann gelingt es, nicht nur mehrschichtiges Epithel in größeren Mengen nachzuweisen, sondern man sieht auch deutliche Zotten von dicken Epithelagen überzogen. In mehreren Fällen konnte ich auf diese

Weise frische Abgänge von Zottengewebe erhalten, die für die Diagnose ausschlaggebend waren.

Spontan abgestoßene Geschwulstteile gehen nicht selten erst in den Urin über, nachdem sie mehr oder minder stark inkrustiert sind. Dadurch verwischt sich das Bild sehr.

Nicht genug muß vor der Diagnose einzelner Krebszellen gewarnt werden; alle einsichtigen Beobachter, die durch Autopsien ihre Krebsdiagnose zu kontrollieren gewohnt sind, stimmen darin überein, daß man aus dem Auftreten sog. polymorpher Epithelien niemals die Diagnose auf Krebs stellen dürfe. Wertvoll bleibt das gehäufte Auftreten epithelialer Gebilde bei öfter wiederkehrender Blutung — ohne daß ernstere Erscheinungen von Cystitis (Eiter u. s. f.) bestehen, auch kann gelegentlich das reichliche Auftreten von Fettkörnchenkugeln diagnostisch bedeutsam sein, vorausgesetzt, daß keine Nephritis besteht.

Ich selbst sah zwei derartige Fälle; in dem einen, der ein Karzinom der linken Niere betraf, waren einige Male kleine wurmartige Blutgerinnsel abgegangen, die den dacht auf eine Neubildung der Niere lenkten. Als dann mehrfach Fettkörnchenkugeln erschienen — ohne alle sonstigen nephritischen Zeichen —, zweifelte ich nicht mehr an der Krebsdiagnose, die durch Autopsie bestätigt wurde. Es war nichts von einem Tumor zu fühlen.

n) Parasiten.

c) Pflanzliche: Außer mannigfachen Kokken und Stäbchen, die besonders zahlreich in dem ammoniakalischen Harn auftreten und als *Mikrococcus* und *Bacterium ureae* bezeichnet werden, kommen hin und wieder *Sarcine*, *Leptothrix* und Hefezellen, letztere besonders im diabetischen Harn vor, ohne daß ihr Auftreten besonderes Interesse beansprucht. Viel seltener ist Soor zu finden, von dem Fäden und Sporen bei seiner überaus seltenen Ansiedelung in der Scheide in den Harn fortgespült werden können.

Von pathogenen Spaltpilzen sind der *Staphylococcus* (bei Nierenabszessen), der *Streptococcus* und *Gonococcus*, ferner Tuberkel- und Typhusbazillen, endlich *Recurrensspirillen* (Graeber) und *Aktinomyces* im Harn beobachtet.

Diagnostisches Interesse kommt bisher namentlich dem Nachweis von ***Bacterium coli***, **Gonokokken**, **Tuberkelbazillen**, **Aktinomyces**elementen zu.

Das **Bact. coli** wird am häufigsten angetroffen besonders als Erreger der Cystitis und Pyelitis; es wird am besten auf Agar oder Drigalski gezüchtet. Über die **Gonokokken** haben wir schon oben das Hauptsächliche berichtet und werden weiter unten bei der Besprechung des Trippers die weiteren Ergänzungen geben. Mit dem Nachweis der **Tuberkelbazillen** ist die Entscheidung über eine vorhandene Urogenitaltuberkulose erbracht. Man hat besonders auf kleine, krümelige und zopfbartige Beimengungen in dem eitrigen Satz des blutig oder eitrig getrüben Harns zu achten. Ab und zu findet man Gonokokken und Tuberkelbazillen gemeinschaftlich vor. In solchen Fällen scheint die Tripperinfektion einen günstigen Nährboden für die Tuberkulose vorbereitet zu haben (Stintzing).

Bei der Diagnose der im Harn gefundenen Tuberkelbazillen ist aber die größte Vorsicht am Platz; wiederholt ist durch die Verwechslung mit „Smegmabazillen“ gerade hier schon ein folgenschwerer Irrtum (Exstirpation gesunder Nieren) begangen.

Wenn es möglich ist, so suche man den Harn, besonders bei Frauen, nach gründlicher Reinigung der Harnröhrenmündung stets mit sterilem Katheter zu gewinnen. Ist dies nicht zugänglich, so ist sorgfältige, mindestens einstündige Entfärbung des Präparates mit Alkohol geboten. Unter Umständen muß der Tierversuch entscheiden (s. auch S. 46).

Aktinomycesdrusen kommen im allgemeinen im Harn viel seltener als im Sputum und Stuhl zur Beobachtung; auch hier erscheinen sie in kleinen, gelben, grieselichen Körnchen.

Gerade für den Nachweis der Spaltpilze ist die Zentrifugierung möglichst frischen Harns von allergrößtem Nutzen¹⁾. Ist diese aus äußern Gründen nicht möglich, so ist die Spitzglassedimentierung nötig. Findet man dann im Bodensatz keine Krümel, so empfiehlt es sich, den möglichst eingeeengten Satz durch ein Filter zu geben, den Rückstand mit einem Spatel vorsichtig abzustreifen und in einem Uhrschälchen durch sanftes Reiben mit einem Glasstab (event. unter Zusatz

¹⁾ Praktisch und billig scheint mir die Gärtnersche Kreiselzentrifuge zu sein (34 M. bei Hugershoff in Leipzig), die außerdem auch für die Bestimmung des Volumens der roten Blutscheiben bez. deren Zählung geeignet ist; ich habe sie seit Jahren bei unzähligen Untersuchungen erprobt.

Weniger kostspielig und für den prakt. Arzt empfehlenswert ist die Kreftingsche Zentrifuge, die von M. Gallas in Christiania für 18 M. zu beziehen ist. Auch diese haben wir täglich in Gebrauch.

von einigen Tropfen physiol. Kochsalzlösung) umzurühren und von der Mischung das Trockenpräparat anzufertigen.

β) Tierische: *Echinococcus* kommt nur selten im Gebiet des Harnapparates vor. Die Diagnose kann nur auf Grund des mikroskopischen Nachweises von Häkchen oder Membranteilchen gestellt werden (S. 120, Fig. 27).

Die Eier von *Distomum haematobium*, des in den venösen Gefäßen von Blase und Mastdarm (besonders in Ägypten) vorkommenden Wurms, gelangen oft in den trüben und blutigen Harn. Sie zeichnen sich durch eine kahnähnliche Gestalt und stachelähnlichen Vorsprung an dem einen Pol aus und finden sich am reichlichsten in den Blutgerinnseln (S. 124 und Fig. 29).

Ferner werden ebenfalls häufig bei den Tropenbewohnern Embryonen der *Filaria sanguinis* im chylurischen Harn angetroffen. Auch hier ist die Zahl der Embryonen um so größer, je bluthaltiger der Harn (s. S. 115).

Oxyuris vermicularis kann gelegentlich bei kleinen Mädchen im Harn gefunden werden, in den die fadenförmigen Gebilde von der Vulva aus gelangen.

Auch *Trichomonas*- und *Cercomonas*-formen werden hin und wieder im Harn aufgefunden, ohne daß ihnen eine weitere Bedeutung zukommt.

2. Nicht organisierter Harnsatz.

Da eine scharfe Trennung zwischen den im sauren oder alkalischen Harn auftretenden kristallinen oder amorphen Beimengungen nicht möglich ist, besprechen wir die verschiedenen Elemente ohne Rücksicht auf die Harnreaktion und werden dieser nur gelegentlich gedenken. Die amorphen und kristallinen Pigmente sind schon S. 340 erwähnt.

Saures harnsaures Natron (Fig. 65) bildet das in hochgestellten Harnen sich regelmäßig absetzende, durch Uroerythrin ziegelrot gefärbte Sediment. Es ist mikroskopisch aus dicht zusammengelagerten feinen Körnchen zusammengesetzt, die einzeln nicht gefärbt erscheinen. Es haftet den etwa vorhandenen morphotischen Elementen, Zylindern u. s. f. oft dicht an. Durch Erwärmen oder bei Zusatz verdünnter Kalilauge verschwindet es sofort, während Salzsäure nach einiger Zeit, 10—20 Min., mit ihnen Harnsäurekristalle bildet.

Harnsäure (Fig. 65, h und 66, e—h) findet man am sichersten in kleinsten bis stecknadelkopfgroßen, lebhaft roten Körnchen, die bald

im hellen, häufiger in dem mit Ziegelmehlsatz behafteten Harn zu finden sind. Sie sind gebildet aus dicht zusammengelagerten, blaß oder stärker gelbgefärbten Kristallen, die in Wetzstein-, Tafel-, Tonnen-, Hantel- (Dumbbells) und Drusenform auftreten, und finden sich am häufigsten bei der harnsauren Diathese (bes. nach dem Gichtanfall), bei perniziöser Anämie und Leukämie, und in konzentrierten Harnen bei Fieber, vorwiegender Fleischkost u. s. f. Im völlig normalen Harn ist die Harnsäure an Basen gebunden und als neutrales harnsaures Natron in Lösung.



Fig. 65.

Harnsaures Natron und Kristalle von Harnsäure h, oxalsaurem Kalk o und Cystin c. V. 350.

Zusatz von Natronlauge (am Deckglasrand) löst die Kristalle sofort, während sie bei weiterem Zusatz von einigen Tropfen Salzsäure in Tafel- und Wetzsteinform wiederkehren.

Oxalsäure (Fig. 65, o), im normalen Harn durch das saure phosphorsaure Natron gelöst, tritt bei manchen Kranken, hin und wieder auch ohne jede nachweisbare Störung (physiologische Oxalurie) in der sehr charakteristischen Form oxalsaurer Kalkkristalle auf. Dieselben zeigen die bekannte „Briefumschlagform“, bald mehr in der Art spitzerer Oktaeder, bald in kubischer Form. Außer bei Diabetes mellitus, Icterus catarrhalis und manchen anderen Krankheiten finden sie sich nicht selten bei Azoospermatorrhoe und im chylösen Harn bei Filaria. Reichliche Aufnahme oxalsäure-

haltiger Nahrungsmittel (Weintrauben, Äpfel, Apfelsinen u. a.) können den Gehalt des Harns an Oxalsäure steigern.

Die Kristalle werden durch Zusatz von Salzsäure sofort gelöst, widerstehen aber der Essigsäure. Ihr Auftreten hat kein besonderes diagnostisches Interesse.

Hippursäure (Fig. 66, a—c) kommt im normalen Harn nur selten, nach Anwendung von Salizylsäure häufiger vor; sonst ist ihr Auftreten ebenfalls bei Zuckerharnruhr und manchen Leberstörungen beobachtet. Sie erscheint in Form von Nadeln und rhombischen Prismen, die im Gegensatz zu den ihnen ähnelnden Tripelphosphatkristallen in Essigsäure unlöslich sind.



Fig. 66.

Hippursäure a—c, harnsaurer Natron d und Harnsäure in Wetzstein-Dumbbells und Stäbchenform (e—h). V. 350.

Cystin (Fig. 65, c) ist hin und wieder bei periodischer Cystinurie sonst völlig gesunder Personen, ferner bei Gelenkrheumatismus beobachtet. Es tritt in Form blasser sechsseitiger Tafeln auf, die mit den Tafeln der Harnsäure verwechselt werden könnten, sich aber dadurch von ihnen unterscheiden, daß sie bei Zusatz von einigen Tropfen Ammoniak gelöst werden.

Leucin und Tyrosin (Fig. 46; s. über deren Bedeutung S. 210) können aus dem Bodensatz in der Regel erst nach dem allmählichen Verdunsten oder durch Eindampfen einer kleinen Menge auf dem Objektträger nachgewiesen werden. Die Leucinkugeln sind

gelegentlich mit harnsaurem Ammoniak zu verwechseln; aus diesem können aber bei Zusatz von Salzsäure die oben beschriebenen Kristalle der freien Harnsäure entwickelt werden.

Leucin und Tyrosin wurden bisher am häufigsten bei akuter gelber Leberatrophie, seltener bei Phosphorvergiftung und einigen akuten Infektions- und chronischen Blutkrankheiten gefunden.

Cholesterin (Fig. 44) erscheint nur selten im Harn (bei *Filaria sanguinis*, Echinokokken u. a.).

Fettadeln und kleine Fettkristalldrüsen sieht man gelegentlich bei „großer, weißer Niere“ im Harn. Die schon oft besprochenen Reaktionen stellen die Diagnose sicher.

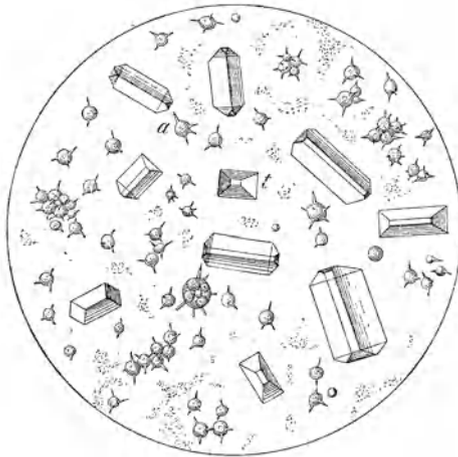


Fig. 67.

Kristalle von Tripelphosphat t und harnsaurem Ammoniak a. V. 350.

In schwach saurem und alkalischem Harn findet man am häufigsten die Kristalle des **Tripelphosphats** (Fig. 67, t), d. i. phosphorsaure Ammoniakmagnesia. Sie treten vorzugsweise in 3 bis 4 bis 6 seitigen Prismen mit abgeschragten Endflächen auf und werden dann als „Sargdeckelkristalle“ bezeichnet. Nächste dieser Form beobachtet man ziemlich oft die weniger ausgebildete „Schlittenform“. Vor Verwechslung mit Oxal- und Hippursäure schützt ihre leichte Löslichkeit in Essigsäure. Bei der ammoniakalischen Gärung (chron. Cystitis) vermißt man sie nie. In ihrer Gesellschaft begegnet man dann auch den gelb oder bräunlich gefärbten Kugeln des **harnsauren Ammoniaks** (Fig. 67, a). Meist liegen diese in kleinen

Häufchen zusammen und bieten, nicht selten mit vielfachen spitzigen Fortsätzen versehen, eine gewisse Stechapfelform dar.

Vor Verwechslungen mit Leucin schützt die bei diesem Kristall angegebene Reaktion mit Salzsäure und ihre Löslichkeit in Kalilauge.

Kohlensaurer Kalk (Fig. 68, a) tritt in ähnlichen, aber viel kleineren Kugeln wie das harnsaure Ammon auf. Bald liegen dieselben paarweise in Biskuit- oder Hantelform, bald in größeren



Fig. 68.

a kohlensaurer, b schwefelsaurer Kalk, c neutraler phosphorsaurer Kalk, d basisch phosphorsaure Magnesia (nach v. Jaksch).

Haufen zu 4, 6 und mehr zusammen. Bei Zusatz von Salzsäure (am Deckglasrand) beginnt rasche Lösung der Kristalle unter lebhafter CO_2 -Entwicklung.

Er kommt sowohl ohne als mit den Kristallen im amorphen Zustande vor und wird im schwach sauren, alkalischen und ammoniakalischen Harn gefunden.

Schwefelsaurer Kalk (Fig. 68, b) wird in Form langer farbloser Nadeln oder Stäbchen, die in Säuren und Ammoniak unlöslich sind, nur selten beobachtet.

Neutraler phosphorsaurer Kalk (Fig. 68, c) bald in schwach saurem, bald in deutlich alkalischem Harn zeigt sich unter dem Bilde keilförmig zugespitzter Prismen, die einzeln oder drusenartig zusammengelagert erscheinen und bei Essigsäurezusatz verschwinden.

Phosphorsaure Magnesia (Fig. 69, d) bildet ziemlich große rhombische Tafeln, die wie der Kalk in Essigsäure leicht löslich sind.

Man findet sie zum Teil in dem weißlichen oder mehr weißgelblichen Bodensatz, der nicht selten bei Neurasthenikern reichlich ausfällt. In auffällig großen, dünnen Platten kann man sie von der Oberfläche mancher Harne gewinnen, die ein zartes Glitzern — Irisieren — am Flüssigkeitsspiegel zeigen. Man verschafft sich die Platten in der Weise, daß man ein mit Pinzetten gehaltenes Deckglas mit der ganzen Fläche mit der Harnoberfläche in Berührung bringt und dann auf den Objektträger legt. Die dünnen Tafeln erinnern mit ihren vielen scharfen Bruchstellen an zerbrochene Fensterscheiben.



Fig. 69.

Phosphorsaure Magnesia aus dem irisierenden Häutchen an der Harnoberfläche.

Häufiger als in kristallinischer Form treten die phosphorsauren Salze im amorphen Zustande als kleine, ungefärbte Körnchen auf, die in Essigsäure gelöst werden, während diese mit dem zum Verwechseln ähnlichen Uratsediment Harnsäurekristalle bildet.

Im schwach sauren oder alkalischen Harn kommen die amorphen und kristallinen Phosphate oft zusammen vor; dagegen findet man die Kristallformen nie bei der ammoniakalischen Gärung.

C. Spektroskopie des Harns.

Mit dem „Taschenspektroskop“ (Fig. 31) kann man folgende Körper meist leicht feststellen. Undurchsichtiger Harn muß mit Wasser verdünnt werden.

1. **Oxyhämoglobin** mit den bekannten Streifen (S. 129) im frisch entleerten, bluthaltigen Harn neben wohlerhaltenen (Hämaturie) oder fehlenden roten Blutkörpern (Hämoglobinurie).

2. **Methämoglobin**, besonders durch den Streifen im Rot charakterisiert:

- a) im ältern — länger aufbewahrten — Harn bei Hämaturie;
- b) im frisch entleerten Harn bei Methämoglobinurie nach Vergiftungen mit chloresäuren Salzen, Anilinkörpern u. a.

3. **Urobilin** ist an einem zwischen Grün und Blau liegenden Streifen erkennbar.

4. **Hämatoporphyrin** fast ausschließlich nach Sulfonal- und Trionalvergiftung, kürzlich aber auch von Fränkel und Sobernheim bei einem Typhuskranken auf der Fieberhöhe und in der Rekonvaleszenz beobachtet.

Der Urin ist tief dunkel blaurot, fast undurchsichtig, hellt sich nach und nach von selbst auf. Die Blut-, Eiweiß-, Gallenfarbstoffproben bleiben negativ. Mikroskopisch finden sich keinerlei abnorme Elemente. Erhitzt man den Urin, so tritt keine deutliche Änderung ein, ebensowenig bei Salzsäurezusatz; durch Ammoniak wird Gelbfärbung hervorgerufen. Beim Kochen mit Salpetersäure blaßt er ab.

Spektroskopisch findet man 2 Absorptionsstreifen im Gelb und Hellgrün und Verdunkelung des ganzen rechten bei Grünblau beginnenden Teiles des Spektrums. Schwefelammonium bewirkt keine Änderung. Dagegen treten bei Zusatz von Salzsäure zwei Streifen auf, von denen der erste schmal und weniger deutlich an der Grenze von Orange und Gelb liegt, der zweite bei Gelb und Grün. Auf Ammoniakzusatz kommen jene erstgenannten beiden Streifen wieder zum Vorschein.

Ich füge hier übrigens an, daß nach Sulfonalvergiftung auch eine echte (toxische) Nephritis (ohne Hämatoporphyrin) einsetzen kann, wie dies von Stern und mir selbst beobachtet worden ist.

Die Darstellung des Hämatoporphyrins, eisenfreies Hämatin (Hoppe-Seyler, Nencki u. a.), ist in Form kristallisierter Verbindungen möglich (Fränkel).

D. Verhalten des Harns bei einzelnen Krankheiten.

I. Krankheiten der Nieren.

a) **Akute Nephritis.** (Fig. 70 und 71.) Man unterscheidet zweckmäßig je nach der blutigen oder blutfreien Beschaffenheit des Harns die akute hämorrhagische und nicht hämorrhagische Form.

Bei beiden ist die Harnmenge mehr oder weniger beträchtlich vermindert, auf 500—100 ccm in 24 Stunden herabgesetzt, oder es besteht vorübergehende Anurie. Bisweilen dauert die Oligurie nur kurze Zeit, nicht selten aber wochenlang an. Mit dem Nachlaß der entzündlichen Vorgänge beginnt allmähliche oder rasche Vermehrung der Harnmenge; letzteres ist besonders bei der Aufsaugung der nicht selten starken hydropischen Ansammlungen der Fall. In leichten Fällen ist die Verminderung der Harnmenge nur gering.

Das spez. Gewicht ist sehr verschieden hoch, bei der blutigen Form in der Regel zwischen 1010—1015, bisweilen viel höher, bei der nicht hämorrhagischen meist erhöht bis 1025 oder 1030.

Bei beiden Arten ist der Harn durch die beigemengten morphotischen Elemente stark getrübt.

Die Farbe des blutigen Harns ist hellfleischwasserfarben bis dunkelbierbraun, je nach dem Blutgehalt und der Einengung; bei nicht zu dunklem Harn besteht deutlicher Dichroismus. Der Nachtharn ist auch bei bettlägerigen Kranken stets weniger bluthaltig als der Tagharn. Bei der zweiten Form ist der Harn hell- oder dunkelgelb. Beide Arten zeigen ein mehr oder weniger reichliches Sediment, das bei der ersten Form dunkelbraunrötlich, bei der zweiten blaßgelblich erscheint.

Der Eiweißgehalt ist bei der blutfreien Form meist reichlicher als bei der blutigen, die nicht selten nur einen geringen

Niederschlag ergibt. Der Gesamtverlust an Eiweiß beträgt in 24 Stunden im Mittel 5—8 g, kann aber 20 g und mehr ausmachen.

Harnstoff, Harnsäure und Chloride sind meist vermindert.

Mikroskopisch findet man bei der hämorrhagischen Form zahlreiche, teils einzeln, teils in Häufchen liegende oder den Zylindern anhaftende rote Blutzellen, die bald keinerlei Form- und Größenverschiedenheiten zeigen, bald und häufiger verkleinert erscheinen. Sehr oft sieht man, zumal wenn die

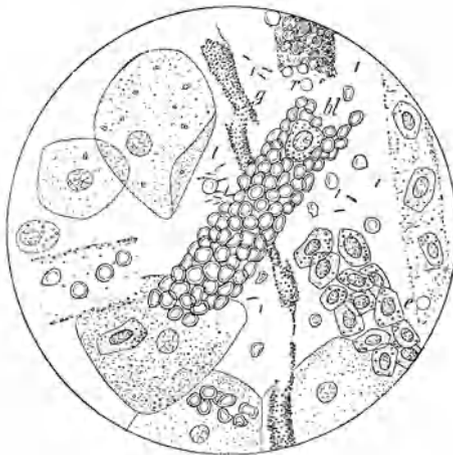


Fig. 70.

Akute hämorrhag. Nephritis. V. 350. Kleine und große Plattenepithelien. Hyaliner Zylinder (am Rand), g feingranulierter Zylinder, bl roter Blutkörperchenzylinder, e Kanälchenepithelien (zylinderartig gruppiert), hier und da „Blutringe“ (Schatten).

Krankheit schon einige Tage oder Wochen bestanden hat, neben unveränderten roten Zellen zarte, durchscheinende Scheiben mit scharfem, kreisrundem Umriß; es sind die ausgelaugten roten Blutzellen oder „Blutringe“. Fast regelmäßig beobachtet man ferner „rote Blutkörperchenzylinder“, die aus dicht aneinander gelagerten Erythrozyten oder Blutringen gebildet sind, endlich Leukozyten, meist in mäßiger Menge. Endlich sieht man mehr oder weniger zahlreiche hyaline und körnige Zylinder, deren Granulierung teils durch Eiweißkörnchen oder Leukozyten, teils durch Epithelien der Harn-

kanälchen gebildet wird. Letztere kommen auch frei oder in Häufchen mehr oder weniger zahlreich vor und sind bei einiger Dauer der Krankheit zum Teil in fettiger Umwandlung begriffen.

In dem Bodensatz der unblutigen Form kommen rote Blutkörper, wenn überhaupt, so nur vereinzelt vor, während die Leukozyten stets reichlich vorhanden sind. Epithelien findet man nicht selten in großer Zahl; weniger häufig wie bei der obigen Form als „Epithelschlauchbildungen“, oft aber schon nach wenigjtägiger Dauer der Krankheit stark verfettet.

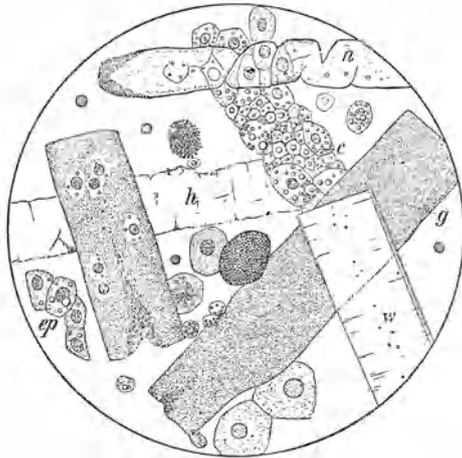


Fig. 71.

Schwere akute (anfangs stark blutige) Nephritis, die in 4 Wochen tödlich endete. V. 350. h hyaliner, g körniger, w Wachs-Zylinder, e Epithelschlauch, ep freiliegende Nierenepithelien. Außerdem 2 feingekörnte, gleichmäßig verfettete Nierenepithelien.

Für die Berechtigung der hier angenommenen Einteilung des akuten Morbus Brightii in 2 Unterarten spricht vor allem auch das anatomische Bild.

Wir finden bei der ersten Form die Nieren stets, oft beträchtlich vergrößert, mit vielfachen Blutungen an der Ober- und Schnittfläche durchsetzt. Die entzündlichen Erscheinungen betreffen sowohl die Glomeruli als die Harnkanälchen. Bei der zweiten sind die Nieren in der Regel nur mäßig vergrößert und frei von Blutungen. Die Störung betrifft vorzugsweise die Harnkanälchen. Anämie des

Organs und albuminöse Trübung und Verfettung der Nierenepithelien charakterisieren diese Form.

Aber sowohl klinisch-mikroskopisch wie pathologisch-anatomisch sind nicht selten mancherlei Übergangsformen zu beobachten.

Für die Entscheidung, ob eine akute Nephritis anzunehmen oder an die Möglichkeit einer interkurrenten Verschlimmerung einer etwa bestehenden chronischen Erkrankung zu denken ist, muß vor allem außer den anamnestischen Angaben der sonstige klinische Befund berücksichtigt werden. An den letzten Fall ist besonders dann zu denken, wenn trotz der scheinbaren Frische der Erkrankung die Harnmenge ziemlich reichlich oder sogar vermehrt, das spezifische Gewicht gering ist, und rote Blutkörper und Zylinder in dem spärlichen Sediment sich finden.

Auch ätiologische Verschiedenheiten kommen für die beiden Formen der akuten Brightschen Niere in Betracht.

Bekanntlich kommt die Krankheit ziemlich selten primär, viel häufiger sekundär vor, besonders unter dem Einfluß infektiöser und toxischer Momente. Die Erfahrung lehrt, daß bei einer Reihe vorwiegend die akute hämorrhagische, bei einer anderen hauptsächlich die nicht hämorrhagische Nephritis folgt. Wir beobachteten im Gefolge des Abdominaltyphus, der kroupösen Pneumonie, nach schweren Erkältungen, bei Sepsis und nach Einreibungen mit Petroleum, Naphtol u. a. fast stets die akute hämorrhagische Form, während bei der diphtherischen und Schwangerschaftsnephritis und häufig auch beim Scharlach die nicht hämorrhagische Unterart auftritt. Auch bei der Cholera setzt fast stets diese Form von Nephritis ein, und zeigen sich hier überraschend schnell und zahlreich verfettete Epithelien und deutliche Fettkörnchenzellen im Harn.

Bei Scarlatina sahen wir zwar vorwiegend die zweite Form, indes nicht selten auch Harn mit ausgesprochen blutigem Charakter; der „Genius epidemicus“ schien dabei eine wesentliche Rolle zu spielen. Anatomisch stellt sich die Scharlachniere fast stets unter dem Bilde „der großen, weißen Niere“ dar.

Der „Morbus Brightii der Schwangerschaft“, dem besonders v. Leyden eine bevorzugte Stellung verschafft hat, zeigt ebenfalls in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle das Bild der blassen, verfetteten Niere. Der spärliche, meist stark eiweißhaltige Harn enthält zahlreiche granulierte Zylinder mit Fetttropfchen und nicht selten Fettkörnchenzellen. Aber es finden sich auch rote Blutkörper, sogar, wenn auch sehr selten, Hämatoidinkristalle.

b) **Chronische Nephritis**, und zwar:

a) **Diffuse Nephritis**. Große weiße Niere. Fig. 72.

Diese Form kommt in der Praxis nur selten vor und ist meist mit aller Sicherheit zu diagnostizieren; dazu trägt in erster Linie die genaue Untersuchung des Harns bei, die oft schon allein zur Erkennung der speziellen Krankheit genügt.

Der Harn ist blaßgelb, stets trübe, zeigt auf dem Spiegel nicht selten etwas fettigen Glanz und läßt ein meist reichliches, weißgelbliches Sediment ausfallen. Die Menge ist stets

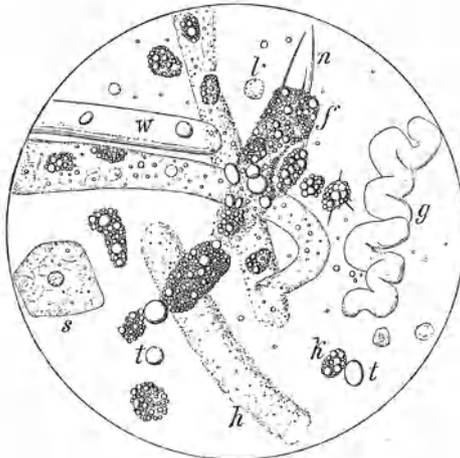


Fig. 72.

„Große weiße Niere“. V. 350. h hyaliner, g gewundener, w wachsartiger Zylinder, f Fettkörnchenzylinder mit n Fettnadeln, feinere dieser Art an der benachbarten Fettkörnchenkugel, k Fettkörnchenzelle, l Leukozyt, s Scheidenepithel, t Fetttropfchen.

vermindert, nur selten tageweise etwas reichlicher, im Mittel auf 300—600 ccm, gegen Ende des Lebens meist auf 200 oder 100 ccm herabgesetzt.

Das spezifische Gewicht ist fast stets erhöht, umgekehrt proportional der Menge, in der Regel zwischen 1020—1030. Der Eiweißgehalt ist stets sehr reichlich; oft gerinnt beim Kochen mehr als die Hälfte des untersuchten Harnvolumens.

Mikroskopisch findet man stets sehr reichliche Formelemente, und zwar zahlreiche Leukozyten, äußerst spärliche

Erythrozyten, meist äußerst zahlreiche Zylinder der verschiedensten Breite und Länge, nicht selten mit Einkerbungen, Facetten, Windungen, Aufblähungen u. s. f. An den meisten fein- oder grobkörnige Verfettung, vielfache Fettkörnchenzellen, die auch frei ziemlich häufig im Gesichtsfeld erscheinen und zweifellos verfetteten Nierenepithelien entsprechen.

Findet man bei mehrmaliger Untersuchung fast unverändert diesen Befund, so darf man, zumal wenn die Zeichen der Herzhypertrophie fehlen, wohl aber Hydrops (und zwar

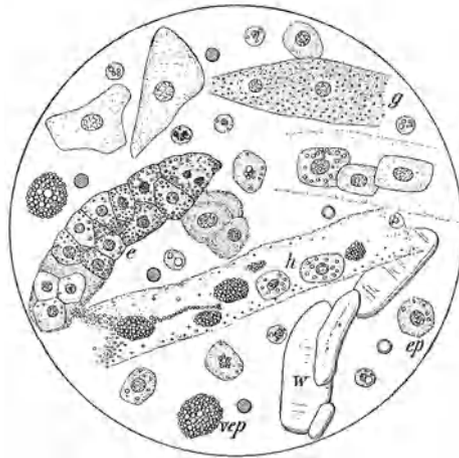


Fig. 73.

Chron. Morb. Brightii (chron. parenchymatöse und interstitielle Nephritis). V. 350. h, g, e, w, hyaliner, granulierter, epithelialer und wachartiger Zylinder, ep Nierenepithel, vep ziemlich gleichmäßig verfettetes Nierenepithel.

meist stark) vorhanden ist, die Diagnose der großen weißen Niere mit größter Wahrscheinlichkeit stellen. Die Beschaffenheit des Harns wird erklärt durch die bei dieser Nierenveränderung stets vorhandene hochgradige fettige Degeneration der Nierenepithelien und die Anämie, Verkleinerung oder völlige Atrophie der meisten oder aller Glomerulusschlingen.

Schwere Erkältungen, Syphilis, Malaria, Scharlach u. a. kommen ätiologisch in Betracht.

β) *Chronische Nephritis (mit Herzhypertrophie).*

Der gewöhnliche **chronische Morbus Brightii**. Fig. 73.

Diese Unterart wird in der Praxis am häufigsten beobachtet und ist mit ziemlicher Sicherheit aus dem Verhalten des Harns zu erkennen.

Derselbe ist meist trübe hellgelb und bietet in der Regel nur einen spärlichen blassen Bodensatz dar. Er wird meist in größerer Menge wie bei der erst beschriebenen Form gelassen, im Mittel zwischen 800—1400 ccm; nur selten sinkt die Menge für längere Zeit auf 600 und darunter. Das spezifische Gewicht ist wechselnd, häufiger etwas herabgesetzt auf 1012 und 1010. Dagegen ist der Eiweißgehalt stets beträchtlich.

Mikroskopisch zeigen sich neben spärlichen roten und etwas häufigeren farblosen Blutzellen meist ziemlich zahlreiche, mehr oder weniger verfettete hyaline Zylinder, denen ab und zu charakteristische mäßig verfettete, oft zu Fettkörnchenzellen umgewandelte Nierenepithelien anhaften. Auch frei sind dieselben nicht selten.

Durch den anatomischen Befund, der in den normal großen, selten mäßig vergrößerten, ab und zu etwas verkleinerten Nieren neben verschieden ausgedehnten atrophischen Stellen zahlreiche frische parenchymatöse und interstitielle Entzündungsherde ergibt, werden die Eigenschaften des Harns vollauf erklärt. Je nach dem Überwiegen der parenchymatösen Entzündung wird die Harnmenge mehr oder weniger vermindert und auf der anderen Seite bei größerer Neigung zum Übergang in die Schrumpfniere vermehrt sein.

Stets aber wird auch unter solchen Verhältnissen, die zur Aufstellung des Bildes der **sekundären Schrumpfniere** geführt haben, trotz vorhandener Steigerung der Harnmenge auf 2000 ccm und darüber der hohe Eiweißgehalt die Diagnose sichern. Diese aber ist durch die stets mitspielenden parenchymatösen Entzündungsvorgänge erklärt, wie auch die Fettkörnchenzellen und zahlreichen Zylinder darauf hinweisen. Fehlen die Formelemente wochenlang ganz, so kann die Diagnose der genuinen Schrumpfniere nahe liegen; vor dem Irrtum schützt meist der Umstand, daß das spezifische Gewicht auch trotz vermehrter Harnmenge 1012—1018 beträgt, und der

Eiweißgehalt in der Regel groß ist. Sorgfältiges Sedimentieren oder Zentrifugieren läßt außerdem meist charakteristische Formelemente erkennen.

γ) *Chronisch hämorrhagische Nephritis. (Weigerts rote oder bunte Niere.)* Bei dieser Nierenerkrankung, die bei akuten Verschlimmerungen gar nicht selten zu Verwechslungen mit akuter hämorrhagischer Nephritis Anlaß gibt, zeigt der Harn im allgemeinen den Charakter des Schrumpfnierenharns, beansprucht aber deshalb eine besondere Erwähnung, weil er ohne nachweisbare Veranlassung, wechselnd häufig und stark, deutlichen Blutgehalt zeigt, ein Verhalten, das bei genuiner Schrumpfniere nur in einer verschwindenden Minderzahl von Fällen beobachtet wird.

Der Harn ist zu manchen Zeiten blaßgelb und setzt nur ein spärliches blaßgelbes oder rötliches Sediment oder nur eine etwas stärkere „Nubecula“ ab, worin stets einzelne rote Blutkörper, häufiger Blutringle („Schatten“) und etliche hyaline Zylinder mit solchen besetzt zu finden sind. Seine Menge ist normal oder vermehrt, 1500—2000 ccm. Der Eiweißgehalt ist gering.

Ein anderes Bild bietet der Harn zu Zeiten der bisweilen kurz aufeinanderfolgenden oder durch viele Monate getrennten Blutungen. Der braunrote oder stärker schmutzigbraune Harn setzt oft reichliches Sediment ab und wird dann in der oberen Schicht etwas heller bis dunkel fleischwasserfarben. Die Menge ist auf 1000 ccm und darunter gesunken, der Eiweißgehalt bleibt mäßig, das spezifische Gewicht um 1010. Dagegen findet man mikroskopisch zahlreiche Zylinder oft so dicht mit roten Blutkörpern und Blutringle besetzt, daß man von echten Blutkörperzylindern sprechen kann. Auch zeigen sich in der Regel zahlreiche Nierenepithelien frei und an Zylindern. Fettkörnchenzellen kommen nie vor.

c) **Schrumpfniere.** Der Harn ist blaßgelb oder leicht grünlich und völlig klar, setzt nur ein ganz spärliches Sediment ab, das aber auch wochenlang ganz fehlen kann. Seine Menge ist meist vermehrt auf 2—3 Liter und kann auf 6 und 8 Liter in 24 Stunden steigen. Das spezifische Gewicht erreicht selten 1010, ist im Mittel 1005. Der Eiweißgehalt ist, von interkurrenten Störungen, Urämie u. s. f. abgesehen, stets gering

und kann tage- und wochenlang völlig fehlen. Das spezifische Gewicht und die Eiweißausscheidung ist beim Nachtharn geringer als im Tagharn.

Mikroskopisch findet man auch bei sorgfältigster Einengung und Untersuchung oft wochenlang außer vereinzelt Leukozyten und spärlichen hyalinen Zylindern keine Formelemente. Betrachtet man aber während der hin und wieder einsetzenden Störungen des Wohlbefindens, besonders während und nach einer Urämie den Harn sorgfältig, so wird man in solchen Zeiten nicht selten Zylinder und vor allem auch Epithelien finden.

Es verdient besonders hervorgehoben zu werden, daß bei interkurrenten febrilen Krankheiten wie Pneumonie u. a. im Gegensatz zum gewöhnlichen Verhalten kein hochgestellter „Fieberharn“, sondern meist ein hellgelber Harn mit niederem spezifischen Gewicht beobachtet wird (Traube, Wagner).

Das Verhalten des Harns ist im allgemeinen so charakteristisch, daß bei Berücksichtigung der sonstigen klinischen Erscheinungen, vor allem des Herzens, die Diagnose sicher zu stellen ist. Verwechslungen können eigentlich nur mit Amyloid vorkommen.

Die große Harnmenge wird bei der Schrumpfniere von den erhaltenen und kompensatorisch stark vergrößerten Teilen der Niere, besonders den Epithelien und Glomerulis geliefert. Letztere bilden die „Granula“ der höckerigen Oberfläche. Die eingesunkenen Stellen entsprechen den atrophischen Parenchymabschnitten, deren Funktion völlig erloschen ist. Finden sich zahlreichere Zylinder im Harn, so wird man annehmen dürfen, daß wieder ein Teil der Nieren der Atrophie entgegengeht und, in seiner Funktion beeinträchtigt, zwar noch etwas Harn mit absondert, aber infolge der mehr oder weniger vorgeschrittenen Epithelatrophie Eiweiß durchläßt.

d) Das **Amyloid der Nieren** gibt nicht selten zu Verwechslungen mit Schrumpfniere Veranlassung, weil auch bei der amyloiden Degeneration ein sehr reichlicher, blasser, klarer und wenig eiweißhaltiger Harn abgeschieden werden kann. Aber abgesehen davon, daß das Amyloid sich fast stets bei Lungen- und Darmtuberkulose, chronischen Knochen- und Gelenkeiterungen, Syphilis, Bronchiektasien u. a. entwickelt, bietet der Harn an sich meist schon sichere Unterscheidungsmerkmale dar.

In der Mehrzahl der Fälle ist die Harnmenge vermindert, auf 1000—600 ccm, und das spezifische Gewicht im Mittel 1015—1030, oft noch höher; dabei ist der Eiweißgehalt reichlich und ein deutliches, wenn auch geringes Sediment vorhanden.

Mikroskopisch ist dies in der Regel durch seinen oft reichen Gehalt an langen, hyalinen Zylindern ausgezeichnet, die oft 2—3 Gesichtsfelddurchmesser lang und meist schmal sind. In den letzten Lebenstagen ist die Zahl der Zylinder oft beträchtlich vermehrt, und treten besonders lange und sehr breite Formen auf. Rote Blutkörper sind selten, farblose ziemlich häufig (ich fand einige Male eine größere Zahl derselben mit zarten und langen Hämatoidinnadeln besetzt). Epithelien werden in der Regel nur selten beobachtet, Fettkörnchenzellen fand ich nie (obwohl ich mehr als 30 Fälle bis zur Autopsie beobachtet habe).

An Speckschrumpfniere ist besonders bei Syphilitischen zu denken.

Kontusionen der Nieren veranlassen oft mehrtägige oder 3 bis 4 Wochen andauernde Hämaturie, die ab und zu erst 1—2 Tage nach der Verletzung einsetzen und nach unregelmäßigen Pausen wiederkehren kann.

Hydro-Pyonephrosen bewirken nicht selten eine auffällig intermittierende Harnmenge, insofern bei Verlegung des Harnleiters die Harnabfuhr stocken, dagegen bei Freilegung der Passage rasch eine gewaltige Vermehrung beobachtet werden kann. Indes gestattet die Beschaffenheit des Harns allein nie die Diagnose.

Nierenabszesse führen bei Durchbruch zu mehr oder weniger beträchtlicher Eiterbeimengung zum Harn.

Maligne Neubildungen der Nieren bewirken häufig, in etwas über der Hälfte der Fälle Hämaturie. Geschwulstteile sind dem Harn nur in äußerst spärlichen Fällen beigemischt. (S. hierzu S. 367.)

2. Krankheiten der Harnwege.

Durch Konkremente im Nierenbecken wird nicht selten eine akute Reizung (mit Kolik) hervorgerufen, die bald ohne, bald mit Veränderungen des Harns einhergeht, die vor allem blutige Beimengungen betreffen. Handelt es sich

um reichlicheren Blutgehalt, so ist die Sache schon für das bloße Auge klar; anders, wenn der Harn makroskopisch unverändert erscheint und die chemischen Blutproben negativ ausfallen.

Man sollte nie versäumen, in allen Fällen, wo die Diagnose der Nierensteinkolik in Frage kommt, auch den scheinbar normalen Harn sorgfältig mikroskopisch zu untersuchen. Findet man im Bodensatz, u. U. nach dem Zentrifugieren, rote Blutzellen, bisweilen in kleinen Häufchen, so kann dies von großem Wert sein. Häufig trifft man außer den Blutzellen verschiedene Kristalle: Harn- und Oxalsäure oder phosphorsauren Kalk an.

Vor allem ist dieser Rat zu beachten bei allen entzündlichen Zuständen der Harnwege, wobei außer den morphologischen Elementen besonders die Bakterien zu achten sind; diese sind sowohl im ungefärbten und gefärbten Präparat wie durch das Kulturverfahren genauer festzustellen.

Folgende Krankheitszustände seien kurz in ihren Hauptzügen berücksichtigt:

1. Bei der **Pyelitis**, die als akute und chronische Krankheit vorkommt, ist der Harn meist deutlich trübe, blaßgelb oder im Beginn jeder schweren Erkrankung sowie bei Relapsen mehr oder weniger stark mit Blut und Eiter gemischt. Beim Stehen wird deutlich eitriger, oben mit Blutschicht überzogener Bodensatz abgesondert. Sowohl in diesem wie in dem spärlichen Bodensatz des mäßig getrübbten Harns findet man mikroskopisch Eiterkörperchen und Blutkörperchen oder „Schatten“, selten kroupöse Gerinnsel, aber so gut wie immer Bakterien, meist in Häufchen (wie agglutiniert) oder in streifenförmigen Zügen. In der überwiegenden Mehrheit handelt es sich um kurze plumpe Stäbchen, *Bacterium coli*. Bei 80 in den letzten 6 Jahren von uns genau untersuchten Fällen von Pyelitis wurde 66 Mal das *Bacterium coli* durch Kultur als alleiniger Erreger im steril entnommenen Harn nachgewiesen; in den übrigen Fällen wurden *Paratyphusbazillen*, *Proteus*, *Friedländers Pneumobazillus* u. a. gefunden.

In einer großen Anzahl der Fälle findet man außer Eiter- und Blutkörperchen auch zahlreiche geschwänzte Epithelien; es muß aber ausdrücklich betont werden, daß diese bei der reinen Pyelitis ganz fehlen können, daß andererseits Platten-

epithelien auf die Beteiligung der Blase, Nierenkanälchen-epithel und -zylinder auf eine solche der Nieren hinweisen. Wir konnten aber unter den 80 Fällen nur 5 Mal wirkliche Nephritis nachweisen.

Die Reaktion des frischen Harns ist fast durchweg sauer. Die Eiweißprobe wohl stets positiv, oft nur als Trübung angedeutet; meist mit einem Gehalt von $\frac{1}{3}$ Prom., der aber auch bis zu 2—4, selbst bis zu 10 Prom. steigen kann.

Bei der sogenannten „Cystenniere“ bietet der Harn nicht selten eine ganz ähnliche Beschaffenheit, kann aber dadurch dem Schrumpfnierenharn noch mehr gleichen, daß der Eitergehalt lange Zeit völlig fehlen kann, und andere morphotische Elemente äußerst selten vorkommen.

2. **Cystitis.** Bei leichter Blasenreizung bezw. schleimigem Katarrh ist der Harn meist schwach sauer, eiweißfrei, blaßgelb, mit spärlicher, wolkiger Trübung, die mikroskopisch nur etwas vermehrte Blasenepithelien und Leukozyten enthält. Auch bei eitrigem Katarrh findet man meist einen ähnlichen Befund. Das Sediment ist feinflockig im sauren, grünlich schleimig im alkalischen Urin. Die Formelemente sind meist vermehrt, auch ist eine geringe albuminöse Trübung nachweisbar.

Ammoniakalisch entleerter Harn bietet widerlichen Geruch, schmutzig bräunliche Färbung und dichtes, gummiähnliches Sediment dar, das durch die unter dem Einfluß des kohlen-sauren Ammoniaks bewirkte Zersetzung der Eiterkörperchen gebildet ist und vorwiegend massenhafte Bakterien und Tripelphosphatkristalle enthält.

Die Zersetzung des Harnstoffs in kohlen-saures Ammoniak findet entweder schon in der Blase oder kurz nach der Entleerung statt, stets unter dem Einfluß bestimmter Mikroben, unter denen nach J. Schnitzler der *Proteus vulgaris* Hauser am häufigsten gefunden wird; er kann den Harnstoff zerlegen und ammoniakalische Gärung erzeugen. Er kommt nicht nur in der Blase, sondern auch im Nierenbecken in Reinkultur vor. Das gleichfalls wichtige *Bacterium coli* ist weniger infektiös. Der Blasenkatarrh wird entweder mittelbar durch den zersetzten Harn (Rovsing) oder unmittelbar durch Eiterbakterien, wahrscheinlich durch beider Einfluß bewirkt (Schnitzler).

Bei tuberkulöser Cystitis zeigt der eitrig-eitrige Harn deutlich saure Reaktion.

3. **Urethritis.** Einfache akute Entzündungen der Harnröhre kommen fast ausschließlich nach direkten Reizungen vor und laufen rasch ab; schleimiger oder eitrig-eitriger Ausfluß mischt sich dem Harn bei, und zwar in der Regel in Form schleimig-eitriger Fäden, die meist wohl beim Durchspülen des Harns erst gebildet werden. Die genaue Untersuchung des Eiters, den man in solchen Fällen am besten durch Ausdrücken der Harnröhre sich rein zu verschaffen suchen muß, hat die Abwesenheit von Gonokokken zu beweisen.

Viel häufiger begegnet man, besonders bei Männern, schleimigen oder schwach eitrig-schleimigen Fäden, die aus ätiologischen Gründen als „Tripperfäden“ bezeichnet werden.

4. **Trippler.** Bei der akuten Infektion wird der Ausfluß, nachdem er etwa 2—3 Tage einfach schleimig gewesen ist, deutlich gelbgrünlich eitrig oder schmutzig braunrötlich, wenn die Entzündungserscheinungen sehr heftig sind und zu Blutbeimengungen in das Sekret führen. Bei Nachlaß der Entzündung nimmt der Ausfluß wieder eine mehr schleimige Beschaffenheit an. Zur Untersuchung des Sekrets eignet sich am besten ein frisch herausgedrückter Tropfen Eiter, doch kann man diesen auch mit der Pipette aus dem Harn entnehmen. Bei Frauen erkrankt außer der Harnröhre hauptsächlich die Cervix.

Mikroskopisch findet man in dem schleimigen Sekret neben Leukozyten verschiedenartige Epithelien, bald einfach plattenförmig, bald mehr polygonaler oder ovaler Art mit geschwänzten Fortsätzen. Fürbringer sah vielfach eigentümliche hyaline Epithelien, die er wegen ihrer Neigung, sich mit Jod lebhaft zu bräunen, als jodophile bezeichnet hat. In dem Stadium blennorrhoeicum begegnet man fast ausschließlich Eiterkörperchen, die fast durchweg als polynukleäre und bei Färbung des Trockenpräparates als neutrophile Leukozyten zu erkennen sind. Fast regelmäßig findet man darin aber auch große eosinophile Zellen, wie man sie bei Leukämie im Blut nicht strotzender mit Granulis gefüllt erblicken kann.

Zu jeder Zeit der Virulenz gelingt es, in dem Sekret die charakteristischen Diplokokken nachzuweisen; am reichlichsten findet man sie in dem rahmigen Eiter.

Fehlt jede Spur von Ausfluß, besonders jede Beimengung im Morgenharn, läßt sich auch bei sorgfältigstem Ausstreichen aus der Harnröhre keine Spur von Sekret mehr herausbefördern, so dürfen wir den Tripper als völlig geheilt betrachten. Das kommt zum Glück in der Mehrzahl der Fälle vor und ist besonders dem jetzt sich breit machenden Pessimismus mancher Ärzte gegenüber zu betonen, die die Heilung des Trippers überhaupt verneinen.

In einer freilich nicht kleinen Reihe von Fällen wird der Tripper chronisch; es besteht ein trübe-schleimiger, nach jedem Exzesse in Baccho aut Venere eitrig werdender Ausfluß fort, der für gewöhnlich nur als „Morgentropfen“ deutlich vorhanden ist. Bei solchen Kranken, die bei einiger Unaufmerksamkeit gar nichts mehr von ihrem Ausfluß zu wissen brauchen, beobachtet man regelmäßig die „Tripperfäden“, deren hohe Bedeutung besonders Fürbringer hervorgehoben hat. Es sind verschieden lange (ich fand sie oft bis zu 6 cm Länge), äußerst feine bis stricknadeldicke, durchscheinend schleimige oder mehr undurchsichtig gelbe, innig zusammenhängende Gebilde, die meist zu Beginn, seltener zum Schluß der Harnentleerung erscheinen und als Fäden sofort erkannt werden. Manche werden bei starkem Harnstrahl und großer Beunruhigung der Flüssigkeit rasch verkleinert und aufgelöst, andere widerstehen selbst stärkerer Strömung. Es empfiehlt sich, sie möglichst rasch mit der Pipette anzusaugen und zu untersuchen. Man findet dann mikroskopisch je nach der Gelbfärbung mehr oder weniger zahlreiche Eiterkörperchen (und eosinophile Zellen) neben verschieden gestalteten Epithelien der Harnwege. Manchmal sieht man nur vereinzelt Plattenzellen, ein andermal sind sie häufiger. Stets beobachtete ich zahlreiche keulenförmige und sichelartige Epithelien mit deutlichem, verhältnismäßig kleinem Kern, nicht selten in dichten Haufen und Zügen beieinander liegend. Daneben kommen auch (niedrige und hohe) Zylinder- und Becherzellen vor, ferner ab und zu Samenfäden und vereinzelt rote Blutkörper.

Für den Arzt ist es von größter Bedeutung, diese Fäden auf Gonokokken zu untersuchen, und zwar ist es nötig, mit verschiedenen Teilchen wiederholte Untersuchungen anzustellen: kurz in ähnlich gewissenhafter Weise diese Fäden zu untersuchen wie im Zweifelsfalle ein Sputum auf Tuberkelbazillen. Ergibt die wiederholte Untersuchung regelmäßiges Fehlen der Gonokokken, so ist die Virulenz solcher Fäden fast sicher auszuschließen und im gegebenen Falle eine Heirat zu gestatten!

Wir schließen hier die Besprechung einer Reihe von Krankheitszuständen an, die zum Teil im Anschluß an einen Tripper auftreten, und deren Erkennung das Mikroskop wesentlich fördert.

5. **Spermatorrhoe.** Beim Harnlassen und bei der Stuhlentleerung (Miktions- und Defäkations-Sp.) wird ein dünner, fadenziehender Schleim mitentleert, der von den Kranken getrennt aufgefangen werden kann. Mikroskopisch findet man zweifellose Samenfäden, die oft völlig gute Beweglichkeit zeigen, nicht selten aber außer Veränderungen der Form mangelhafte Bewegungen darbieten. Die Samenfäden nehmen (wie die normalen) die Anilinfarbstoffe gut an. Färbt man mit einer dünnen Lösung von Karbolfuchsin und danach mit Methylenblau, so erscheint Schwanz und Mittelstück hellrot, der Kopf blau und nicht selten mit hellblauer Kappe (Posner).

Hier sei auch die „Florensesche Sperma-Reaktion“ erwähnt.

Ein Tropfen einer Kaliumtrijodidlösung (1,65 Jod, 2,54 Jodkali, 30 Wasser) wird mit einem Tropfen Sperma unter dem Deckglas zusammengebracht. Es entstehen an der Grenze der Flüssigkeit länglich rhombische braune Kristalle, deren Bildung durch eine gewisse Stufe des Lecithinzerfalls bedingt wird. Im frisch entleerten Sperma ist dieser Zersetzungsgrad physiologisch vorhanden.

6. Bei der **Azoospermatorrhoe** findet man in diesen dünnen, gummiähnlichen Tropfen keine Spermatozoen.

Prostatorrhoe. Nach einem Tripper bleibt nicht selten eine chronische Prostatorrhoe zurück, die von Zeit zu Zeit, besonders nach öfteren Kohabitationen zu dünn- oder dickflüssigem, eirigem

Ausfluß führen kann, so daß man eine Wiederkehr des Trippers annehmen möchte. Zu dieser Annahme kann man um so eher verleitet werden, wenn es gelingt, durch starkes Drücken vom Damm her ein Tröpfchen rahmähnlichen Sekrets zu Gesicht zu bringen. Andermal beobachtet der Kranke, daß ein solches Tröpfchen bei stärkerem Drängen beim Stuhl oder Wasserlassen vorkommt. Nicht selten kommt dieser Zustand mit gleichzeitiger Spermatorrhoe vor.

Entscheidend für Prostatorrhoe ist der mikroskopische Befund. Man sieht in solchen Fällen zweifelloses Zylinderepithel, farblose Blutzellen, Fetttröpfchen, häufig geschichtete



Fig. 74.

Sperma- und Prostatorrhoe. V. 350. s Samenfäden,
k Böttchersche Kristalle, p Prostatakörner (letztere nach Bizzozero).

„Amyloidelemente“ und sehr zahlreiche Böttchersche Kristalloktaeder, die nach Fürbringers Untersuchungen ausschließlich im Prostatasaft enthalten sind und auch dem Samen den charakteristischen Geruch geben.

Auch hier hat man in gewissenhaftester Weise auf Gonokokken zu fahnden; fehlen sie ganz regelmäßig trotz der zahlreichen Eiterkörperchen, die im Sekret enthalten sind, so ist nach meiner festen, durch die Praxis zuverlässig bestätigten Überzeugung die Virulenz solchen Sekrets auszuschließen.

7. **Azoospermie.** Um die erhaltene Zeugungskraft des Mannes in Zweifelsfällen festzustellen, ist es nötig, den beim Coitus entleerten (im Kondom aufgefangenen) Samen auf Spermatozoen zu untersuchen. Besteht infolge doppelseitiger Nebenhodenentzündung dauernde Azoospermie, so enthält das in Menge und Geruch dem normalen Samen völlig gleichende, im übrigen aber oft dünnere und klarere Sekret keine Spur von Spermatozoen, wohl etliche Ründzellen, Epithelien und Oktaederkristalle.

8. Bei der **Oligozoospermie** enthält das Produkt etliche Spermafäden, die matte Bewegungen ausführen. In einem solchen Falle fand ich, obwohl der Kranke vor dem einmaligen Coitus kräftig uriniert hatte, in dem Kondominhalt neben diesen spärlichen müden Gebilden und Böttcherschen Kristallen eine ganze Reihe Gonokokken führender Eiterkörperchen!

3. Hämoglobinurie. (Fig. 75.)

Bei jeder schweren Hämoglobinämie, die durch verschiedene, S. 179 bereits angeführte Ursachen hervorgerufen werden kann, kommt es zu einer Ausscheidung der Blutkörper-schlacken im Harn, da Milz und Leber zur alleinigen Aufnahme derselben nicht ausreichen.

Der Harn ist blaßrot bis braunschwarz und stets erheblich, bis auf wenige Kubikzentimeter in 24 Stunden, vermindert, wird oft nur tropfenweise entleert und setzt in der Regel ein dichtes, braunrotes oder schwärzliches, aus feinen und gröberem Krümeln gebildetes Sediment ab.

Das spezifische Gewicht wechselt, ist meist niedrig oder normal, seltener erhöht bis 1030. Der Eiweißgehalt ist hin und wieder beträchtlich; meist schwimmt nur ein braunrotes flockiges Eiweißgerinnsel an der Oberfläche. Die genauere Art des Eiweißes, das nach Harley kein Serumalbumin sein soll, ist noch nicht festgestellt. Jedenfalls kann bei Hämoglobinämie Eiweiß ohne Hämoglobin im Harn auftreten (Kast). Spektroskopisch findet man die für Oxy- oder Methämoglobin charakteristischen Streifen (s. S. 129, Fig. 32).

Mikroskopisch ist das völlige (oder fast völlige) Fehlen der roten Blutkörper besonders beachtenswert. Das Ge-

sichtsfeld zeigt neben feinkörnigem, bräunlichem Detritus zahlreiche kleine und größere, blasse oder mehr gelbliche „Tröpfchen“, ferner größere Schollen von gelbbraunlichem Farbenton und besonders in schweren Fällen mehr oder weniger zylindrische Gebilde gleicher Art. Selten begegnet man Hämatoidinkristallen oder pigmentierten Epithelien.

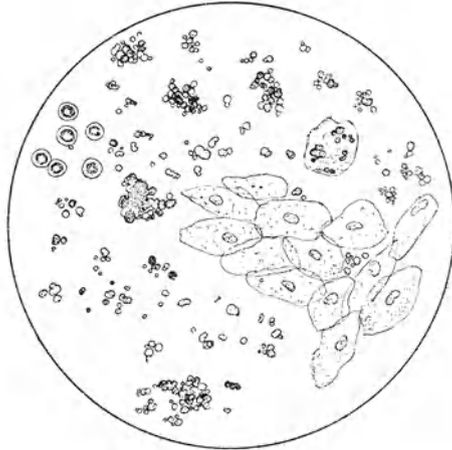


Fig. 75.

Hämoglobinurie. V. 350.

4. Neubildungen.

Neubildungen der Nieren führen kaum in der Hälfte der Fälle, die der Blase so gut wie immer zu Blutungen, seltener zum Abgang charakteristischer Krebs- oder Sarkomelemente. Bei Geschwülsten der Nieren kommt es gelegentlich zum Abgang zylindrischer, regenwurm-artiger Blutgerinnsel, die nicht etwa Abgüsse der Harnleiter darstellen, sondern bei ihrem Durchgang durch das enge Rohr so geformt werden. Ihre dunkle Färbung spricht dafür, daß sie nicht von einer Blasenblutung stammen. Ich sah in einem sehr charakteristischen, durch Autopsie bestätigten Fall von maligner Nierengeschwulst, wie der Kranke zahlreiche solche wurmartige Gebilde durch eine Blasenpülung erst entfernte. Über die Deutung von „Krebszellen“ und den diagnos-

tischen Wert der Fettkörnchenkugeln verweise ich auf frühere (u. a. S. 245, 340 u. 341 gegebene) Äußerungen.

Über das Verhalten des Harns bei der Anwesenheit von Echinococcus, Distomum und Filaria sowie bei Urogenital-Tuberkulose ist oben schon ausführlich gesprochen worden.

5. Konkrementbildungen.

Bei Konkrementbildungen im Nierenbecken kommt es häufiger wie bei Neubildungen zu Blutungen, die sich in der Regel mit Koliken wiederholen; meist besteht auch gleichzeitig ein Katarrh des Nierenbeckens. Die von dort spontan abgehenden Steine können Erbsen- und Bohnengröße erreichen und sind oft höckerig.

Die aus Uraten, Phosphaten, Oxalaten und sehr selten aus Cystin gebildeten Blasensteine führen häufig, besonders nach körperlichen Bewegungen, zu Blutungen und leichtem, schleimig-eitrigem Katarrh, während ammoniakalisch zersetzter Harn erst nach Katheterisieren und anderen Eingriffen beobachtet wird.

Die harnsauren Steine sind gelbbraun, glatt oder leicht höckerig und fest; die Oxalatsteine viel härter, maulbeerartig rau und meist dunkel. Die Phosphatkonkremente weich, feiner rau und tonfarben. Oft sind die Steine aus mehreren Körpern gebildet, und gibt erst die genauere chemische Untersuchung über den Anteil der einzelnen Steinbildner und das stets vorhandene organische Gerüst (Ebstein) Aufschluß.

VI. Die Untersuchung der Punktions- Flüssigkeiten.

Die mikroskopische Untersuchung der Punktionsflüssigkeiten ergänzt in bedeutsamer Weise den makroskopischen Befund; sie deckt gewisse Elemente auf, die nicht selten erst den Charakter des Grundleidens erkennen lassen. Beide Untersuchungen sollten daher stets vereint vorgenommen werden.

Ich selbst führe die Probepunktion sehr oft aus und bin unzählige Male dadurch diagnostisch gefördert worden. Wenn man die Haut stets sorgfältig mit Äther reinigt und trocken sterilisierte Hohlnadeln verwendet, so hat man keine Infektion zu befürchten, welche die Probepunktion bei vielen Ärzten in Mißkredit gebracht hat. Man kann allerdings auch heutzutage noch sonderbare Sachen erleben; die Asepsis fehlt noch vielen! Besondere Vorsicht ist bei Punktionen in der Nierengegend und bei Lebervergrößerungen geboten; ich selbst habe trotz sehr zahlreicher Probepunktionen in diesen Gegenden nie Übles erlebt. Wohl aber sind mir z. B. 3 Fälle von tödlicher intraperitonealer Blutung bekannt, die durch Probepunktion großer Lebern bewirkt waren. In allen 3 Fällen handelte es sich aber um schwere infektiöse Gallenblasen- und -gangs-eiterungen mit starkem Icterus; offenbar hatte die vorhandene Blutzersetzung den unglücklichen Ausgang befördert.

1. **Transsudate** entstehen ohne entzündliche Reizvorgänge, erscheinen meist durchsichtig hellgelb mit leicht grünlicher Nuance, setzen beim Stehen ein meist spärliches, flockiges Gerinnsel ab und reagieren alkalisch. Ihr spezifisches Gewicht, bei Zimmertemperatur (nicht an der körperwarmen Flüssig-

keit!) bestimmt, schwankt je nach ihrer Herkunft. Nach den sorgfältigen Untersuchungen von Reuss (aus der Tübinger Klinik) ist es

| | |
|-------------------------------|-------------|
| bei Hydrothorax niedriger als | 1015 |
| - Ascites | - - 1012 |
| - Anasarka | - - 1010 |
| - Hydrocephalus | - - 1008,5. |

Bei der Pleuritis schwankt es zwischen 1017—1027, bei der Peritonitis zwischen 1016—1022.

Da es in erster Linie von dem Eiweißgehalt abhängig ist, so kann man nach Reuss aus dem spezifischen Gewicht mit annähernder Sicherheit den Eiweißgehalt bestimmen; er beträgt bei den serofibrinösen Exsudaten der Pleura fast nie unter 4,5 ‰, des Peritoneums 2,0—2,5 ‰; bei Transsudaten der Pleura wird er stets unter 2,5 ‰, des Peritoneums zwischen 1,5—2,0 ‰ gefunden.

Mikroskopisch findet man spärliche Leukozyten und meist in fettiger Umwandlung begriffene, selten normale, flache Epithelien.

2. Die **durch entzündliche Ausschwitzung oder im Anschluß an Neubildungen entstandenen Exsudate** bieten größere Verschiedenheiten dar. Nach ihrer äußeren Erscheinung unterscheiden wir seröse (serofibrinöse), blutige, eitrig und jauchige Exsudate und die aus der Verbindung der Hauptbestandteile sich ergebenden Mischformen.

Das spezifische Gewicht liegt bei allen über 1018, die Reaktion ist stets alkalisch. Nach längerem Stehen setzen sie mehr oder weniger viel Fibrin mit darüber stehender Blutschicht, eitrig oder jauchigen Bodensatz ab.

In seltenen Fällen ist eine fortschreitend dunkelblaue Verfärbung anfangs durchsichtig gelber Exsudate beobachtet. Hier ist der Farbstoff zunächst als sog. Leukoprodukt im Exsudat enthalten und entwickelt sich erst durch Oxydation (Stehen an der Luft) in den blauen Körper. Durch Reduktion (Zusatz von stark alkalisch gemachter Traubenzuckerlösung) ist er wieder unsichtbar zu machen und aus der gelblichen Lösung durch Zusatz weniger Tropfen reiner Salzsäure und verdünnter Eisenchloridlösung aufs neue hervorzurufen.

Zusatz von rauchender Schwefelsäure scheidet tiefblaue Indigo-schwefelsäure ab.

Ferner kann bei melanotischer Karzinose eine trübe, dunkelbraune Flüssigkeit entleert werden, in der sich ein völlig schwarzer Bodensatz abscheidet.

Bisweilen begegnet man einem eigentümlich schillernden, glänzenden Häutchen an der Oberfläche solcher Punktionsflüssigkeiten, die von älteren pleuritischen Exsudaten herkommen. Das Glitzern rührt von Cholesterin her (s. u.).

Seröse Exsudate. Die unmittelbar nach der Entleerung leicht getrübe, gelb durchscheinende Flüssigkeit scheidet bald rascher, bald langsamer leicht flockige oder dichte Gerinnsel ab, die nicht selten einen schwach rötlichen Saum zeigen.

Mikroskopisch findet man in dem flockigen Gerinnsel ein dichtes Fibrinnetz, ferner stets einige rote Blutzellen, die zur Hauptsache wohl durch die Punktion selbst zur Ausscheidung gebracht sind, und zahlreiche mehrkernige Leukozyten, die einen mehr oder weniger breiten, in der Regel aber fein- oder grobkörnigen Protoplasmasaum zeigen. Nicht selten sind sie beträchtlich vergrößert und dann kaum von den Pleuraendothelien zu unterscheiden.

Hämorrhagische Exsudate. Das serofibrinöse Exsudat ist durch die reichliche Beimengung von Blut heller oder dunkler rot gefärbt. Mikroskopisch findet man in demselben die gleichen Elemente, selbstverständlich mit starker Vermehrung der roten Blutzellen, die meist wohl erhalten, in älteren Exsudaten zum Teil „ausgelaugt“ sind.

Da die blutigen Exsudate, außer bei bestehender hämorrhagischer Diathese und nach Traumen, am häufigsten bei Tuberkulose und Neubildungen auftreten, so beansprucht ihr Vorkommen einen wichtigen diagnostischen und prognostischen Wert. Die genaue mikroskopische Untersuchung des Sediments darf daher nicht unterlassen werden, da sie nicht so selten wertvolle Anhaltspunkte für eine bestimmte Diagnose bietet.

Am seltensten hat man das Glück (selbst nach dem Zentrifugieren der Punktionsflüssigkeit), Tuberkelbazillen nachzuweisen. Eher gelingt es, bei bestehendem Karzinom eigentümliche Zellgebilde oder sogar Zotten aufzufinden; in zwei

Fällen meiner eigenen Beobachtung war die Flüssigkeit mit zahllosen Gallertknötchen untermischt (s. u.).

Wiederholt haben wir in anderen Abschnitten schon vor der Diagnose „der Krebszellen“ gewarnt. Aber wie wir das gehäufte Auftreten epithelialer, in Gruppen zusammengelagerter Gebilde beim Blasenkrebs als wertvoll betrachten, müssen wir auch hier das zahlreiche Vorkommen großer und in ihrer Form auffällig wechselnder Zellen als wichtig hervorheben.

Die Zellen sind bei Gegenwart von Neubildungen oft ungewöhnlich, bis zu 120μ , groß, in der Regel durch ein oder mehrere Vakuolen ausgezeichnet und liegen meist in Haufen zusammen. Sie enthalten einen großen, selten mehrere Kerne und fast stets kleinere und größere Fettkügelchen, deren dichtes Zusammenliegen mächtige „Fettkörnchenzellen“ erzeugen kann, deren diagnostischer Wert schon S. 245 und 340 unter Hinweis auf Fig. 52 genauer besprochen worden ist.

Neben solchen Zellen und Zellverbänden muß das reichliche Auftreten freier, bis zu 40 und 50μ großer Fetttropfen den Verdacht auf eine Neubildung hinlenken. Mitunter sind die Fetttropfchen so fein und reichlich in der Flüssigkeit suspendiert, daß diese ein chylöses Aussehen erhält. Ist dies der Fall, so verschwindet die milchige Beschaffenheit bei Zusatz von Natronlauge und Schütteln mit Äther. In anderen Fällen wird die chylusartige Flüssigkeit aber bei diesem Verfahren nicht klar, zum Beweis, daß die Opaleszenz nicht durch emulgiertes Fett, sondern durch feine albuminoide Körnchen (Quincke) bedingt ist.

Bei einem Fall von Karzinose der serösen Häute, den ich in Hamburg beobachtete, fand ich bei (wiederholter) Punktion der Höhlen im linken Pleura- und im Peritonealsack rein chylöses, in der rechten Pleurahöhle sero-hämorrhagisches Exsudat. Auch die Autopsie klärte diesen Unterschied nicht auf. Der Austritt des Chylus war durch Karzinose des Ductus thorac. bedingt.

Bisweilen ist das reichliche Vorkommen von drusenartig zusammengelagerten feinen Fettnädelchen in 20 – 30μ Größe beachtenswert, s. hierzu Fig. 43. Ich fand solche in großer Zahl bei einer Probepunktion, die ich bei sekundärer

Pleuritis im Anschluß an einen durch die Autopsie bestätigten Bronchialkrebs machte.

Auch bei dem primären Endothelkrebs der Pleura (E. Wagner) ist das reichliche Auftreten von polymorphen Zellen und Fettkörnchenkugeln wiederholt beobachtet worden.

In einem 1892 von A. Fränkel veröffentlichten Falle ergab die Punktion eine dunkelrote, dem venösen Blute gleichende, trübe Flüssigkeit, in der zahlreiche, große, epithelartige Zellen von runder oder exquisit polymorpher, polyedrischer, platten- und keulenförmiger und geschwänzter Art zu finden waren. Außer großem Kern und Vakuolen zeigten viele — durch ihren reichen Gehalt an Fetttropfen — ausgesprochene Maulbeerform (offenbar Fettkörnchenkugeln, s. Fig. 52). Bei der Autopsie (6 Wochen nach Beginn der Erkrankung!) fand F. nicht den erwarteten Pleurakrebs, sondern die oben genannte Affektion, deren besondere Eigentümlichkeit durch die gleich zu Beginn ausgesprochene Neigung zu diffuser Verbreitung lediglich im Gebiete der Lymphbahnen charakterisiert ist und nach Neelsen die Annahme einer infektiösen Entzündung wahrscheinlicher macht als eine Geschwulstbildung. Ich selbst stellte in zwei gleichartigen, nur langsamer ablaufenden Fällen die Diagnose besonders auf Grund des Punktionsbefundes. Die Autopsie zeigte, daß die ganze linke Pleurahöhle vom Endothelkrebs eingenommen war.

Zottenteile oder Gallertknötchen und andere Bestandteile der Neubildung erhärten aber erst mit absoluter Sicherheit die Diagnose. In 2 von mir beobachteten Fällen von peritonealer Karzinose, wovon der eine von Dr. Harries, der andere von Dr. Ruete veröffentlicht worden ist, fand ich in dem hämorrhagischen Exsudat, das mit dem gewöhnlichen Billrothschen Troikart entleert war, zahllose, weich elastische, durchscheinende Gallertknötchen von linsens- bis erbsengroßem Durchmesser. Man war versucht, an kleine Echinococcusblasen zu denken, aber schon die Mikroskopie der frischen Klatschpräparate schützte sofort vor dem Irrtum. Sie zeigten exquisit alveoläre Struktur.

Bei Färbung mit Hämatoxylin-Eosin trat ein Netzwerk aus feinen Bindegewebszügen hervor, das unregelmäßig gestaltete Räume umschloß. Die Alveolen waren zum Teil in der Peripherie mit zylindrischem Epithel gefüllt, in der Mehrzahl lagen die Zellen unregel-

mäßig zerstreut, bald rundlich, bald ausgezogen oder verästelt in dem Alveolus. Bei vorgeschrittener Degeneration, die vom Zentrum nach der Peripherie erfolgte, bestand der Inhalt aus einer körnigen, roten Schleimmasse, die eine deutliche, der Wand der Alveolen parallel laufende, streifenförmige Anordnung zeigte, mit hier und da noch vorhandenen Kernen oder vereinzelt erhaltenen, mit feingekörntem Protoplasma angefüllten, rundlichen oder zylindrischen Zellen. Die Autopsie ergab eine ungewöhnlich ausgebreitete Gallertkarzinose des Bauchfells.

Nicht nur bei Exsudaten, sondern auch bei festen, z. B. die Lunge oder Leber betreffenden Geschwülsten kann nach meiner Erfahrung die Probepunktion von wesentlichem Nutzen sein und die oben besprochenen Elemente zutage fördern.

Cholesterin-Kristalle trifft man hier und da in serös-hämorrhagischen Exsudaten an, die von chronischer Pleuritis herkommen. Man wird durch ein eigentümliches Glitzern an der Oberfläche der Flüssigkeit auf sie aufmerksam gemacht. Dies kommt aber doch wohl recht selten vor, denn unter vielen Hunderten von Pleurapunktionen habe ich es nur bei wenigen Fällen beobachtet. Durch ihre charakteristische Kristallisation und ihr chemisches Verhalten sind sie unzweifelhaft gekennzeichnet (s. Fig. 44).

Hämosiderinschollen und Klümpchen sind bei älteren, blutigen Exsudaten ziemlich häufig.

Eitrige Exsudate erscheinen mehr oder minder dick gelb und setzen eine entsprechende Eiterschicht ab. Sie enthalten mikroskopisch meist keine Besonderheiten. Zu achten ist ganz besonders auf Spaltpilze, weshalb außer der Besichtigung des frischen Eiters, der in der Regel verfettete Eiterzellen zeigt, stets die Färbung von Trockenpräparaten und die Kultur empfehlenswert ist. Man findet in tuberkulösen Exsudaten (Pneumopyothorax u. a.) nur äußerst selten Tuberkelbazillen (nur bei 3 tuberkulösen perikarditischen Exsudaten und bei einer tuberkulösen Gonitis fand ich massenhafte Bazillen!), wohl aber in anderen Exsudaten Staphylo- und Streptokokken und Fränkelsche Pneumokokken, letztere fast regelmäßig im metapneumonischen Empyem. In einem nicht putriden, pneumothorazischen Exsudat fand Litten wiederholt zahlreiche *Cerkomonas*-Formen. Empyeme, die frei von Mikro-

organismen befunden werden, beruhen fast stets auf tuberkulöser Grundlage.

In jedem nicht ganz klaren Falle ist auch an Aktinomyces zu denken und der Eitersatz mit besonderer Sorgfalt (Porzellanteller oder Glasplatte) auf Pilzkörner durchzumustern. Sie stellen sich als kleine griefliche Körnchen dar, die talgartige Konsistenz darbieten und unter dem Deckglas meist gut zu zerdrücken sind (s. Fig. 47 und 48). Daneben finden sich oft deutliche Fettkörnchenkugeln.



Fig. 76.

Kochsalzkristalle, durch vorsichtiges Verdampfen von Echinococcus-Flüssigkeit erzeugt. V. 350.

Jauchige Exsudate findet man sowohl in der Pleura- wie in der Peritonealhöhle bei Durchbruch von Gangränherden oder von Magen- oder Darmgeschwüren und Neubildungen, bisweilen ohne klare Ursache. Die Punktionsflüssigkeit verbreitet oft einen aashaften Geruch; der Schwefelwasserstoffgehalt ist schon aus dem dunklen Beschlag der Kanüle erkennbar.

Trifft man bei Punktionen in einem höher gelegenen Interkostalraum seröses, in einem tieferen jauchiges Exsudat an, so ist an subphrenischen Abszeß zu denken.

Bei solchen wird man m. E. mehr als bisher auf die Gegenwart des Bact. coli achten müssen. Mir ist ein Fall von großem (in

der linken (!) Oberbauchhöhle gelegenen) Exsudat begegnet, das neben Luft vor allem reichliche gallig tingierte Flüssigkeit von mäßig fäkulentem Geruch enthielt. Die bakteriologische Untersuchung ergab Reinkultur von *Bact. coli commune*.

Bei Durchbruch eines Magengeschwürs kann die Probepunktion Hefe- und Sarcinepilze ergeben und die Reaktion des Exsudats sauer sein.

An dieser Stelle sei auf die große Bedeutung der Probepunktion bei abgekapselten Pleura-Empyemen, bei perikarditischen Exsudaten aufmerksam gemacht; ferner bei sub-

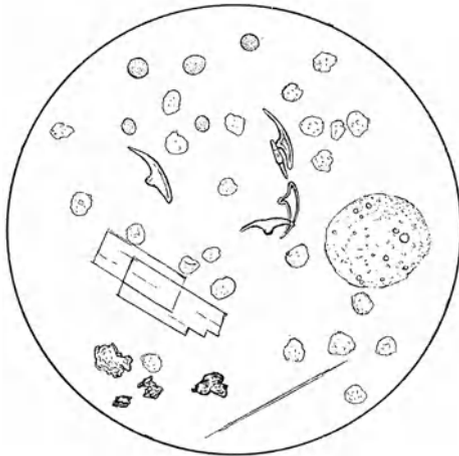


Fig. 77.

Echinococcus-Haken, durch Probepunktion einer Cyste gewonnen. V. 350.

phrenischen und intrahepatischen Eiterungen, endlich bei perityphlitischen Abszessen. Letztere geben vielfach Anlaß, die Probepunktion nicht nur in der Coecal-, sondern auch in der Lumbalgegend oder vom Rectum bezw. von der Vagina aus vorzunehmen.

Bei all diesen Eiterungen handelt es sich meist um Pneumo- oder Streptokokken bezw. *Bact. coli*.

3. **Echinococcus**-Cysteninhalte ist völlig klar, eiweißfrei und enthält außer der nebensächlichen Bernsteinsäure vor allem Kochsalz, das durch langsames Eindampfen eines Tropfens auf dem Objektträger in den in Fig. 76 wiedergegebenen Bildern

auskristallisiert. Das spezifische Gewicht schwankt zwischen 1008—1013.

Mikroskopisch findet man häufig keine Spur von morphotischen Elementen; bisweilen nur einige Hämosiderin-Körnchen oder Cholesterinkristalle und vereinzelte verfettete Zellen, nicht selten aber die unbedingt beweisenden Elemente: Scolices, Häkchen oder Membranzüge (Fig. 77); fast stets kann man die oben angeführten Kochsalzkristalle darstellen.

Mehrmals habe ich selbst aber einen opaleszierenden und stärker getrübbten Inhalt durch Punktion gewonnen. Es handelte

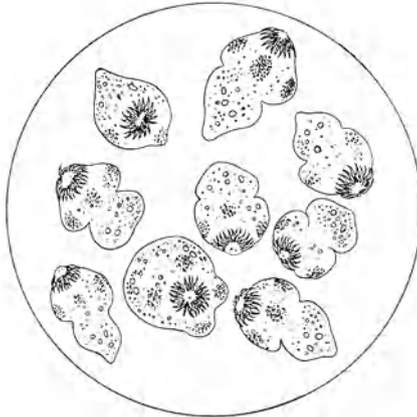


Fig. 78.

Aus einer Echinococcus-Cyste.

sich um Cysten, die bis dahin nicht erkannt und sicher noch nie punktiert worden waren. Mikroskopisch wurden hierin verschiedene Bakterien, darunter auch Eiterkokken, gefunden, außerdem regelmäßig Cholesterintafeln, Häkchen und Membranfetzen.

Unzweifelhaft kann man gelegentlich auch solche Bilder in der Punktionsflüssigkeit antreffen, wie sie in Fig. 78 dargestellt sind; das Präparat entstammt einer oberflächlich gelegenen faustgroßen Lebercyste, die als zufälliger Befund bei einer Leiche bemerkt wurde; durch Punktion wurden 10 ccm Flüssigkeit mit dem interessanten Inhalt gewonnen.

Ist die Flüssigkeit durch einen sehr großen Gehalt von Cholesterin ausgezeichnet, so bemerkt man schon mit bloßem Auge das lebhaft glitzern der dicht zusammenliegenden Kristalle.

Chemische Prüfung. Außer der auf Eiweiß ist u. U. die auf Bernsteinsäure auszuführen. Man dampft die mit Salzsäure angesäuerte Probe ein und schüttelt mit Äther aus; der nach Verdunsten des Äthers verbleibende Kristallbrei gibt bei Gegenwart von Bernsteinsäure in wäßriger Lösung mit etwas Eisenchlorid einen rostfarbenen, gallertigen Niederschlag (bernsteinsaures Eisen).

4. **Ovarialcysten.** Der meist zähflüssige, schleimige Inhalt zeigt ein sehr wechselndes spezifisches Gewicht, das zwischen 1005—1050 liegen kann, in der Regel aber zwischen 1020—1024 gefunden wird; er ist meist stark eiweißhaltig und reich an Metalbumin, das weder durch Essig- und Salpetersäure, noch durch Kochen, wohl aber durch Alkohol flockig gefällt werden kann und sich dadurch wesentlich von Mucin unterscheidet. Bei der Ausführung dieser Reaktion ist zuvor das Eiweiß zu entfernen (s. Harn).

Die meist gelbe Farbe des Cysteninhalts kann ab und zu dunkelrot oder schokoladeähnlich sein.

Mikroskopisch findet man rote und farblose Blutzellen, nicht selten Blutpigment und Cholesterin, oft Fettkörnchenzellen und große, vakuolenhaltige Zellen.

Als besonders wichtig hebt Bizzozero Zylinderepithelzellen, Flimmer- und Becherzellen, sowie Kolloidkonkremente hervor, „die einige μ bis Zehntel mm groß, unregelmäßig geformt, homogen und blaßgelblich sind und gerade durch ihre Blässe sich von Fett und Kalksubstanzen unterscheiden lassen“.

5. **Hydronephrose.** Den Inhalt von akuten und subakuten Hydronephrosensäcken habe ich wohl ein dutzendmal durch Probepunktion gewonnen und dadurch wichtigen Aufschluß für Diagnose und ärztliches Handeln gewonnen. Steine, Stenosen aus unbekanntem Ursachen und vor allem Traumen hatten das Leiden hervorgerufen. Der meist wasserhelle, seltener rötlich oder schmutziggelb getrübe Inhalt ist auch durch sein meist niedriges, stets unter 1020 (meist zwischen 1010—1015) gelegenes spezifisches Gewicht von der Ovariencystenflüssigkeit

unterschieden. Man findet ferner meist Harnstoff und Harnsäure (Nachweis S. 288) und nur geringe Eiweißreaktion. Es ist aber zu beachten, daß die Harnbestandteile in alten Säcken fehlen und geringe Mengen Harnsäure in Ovarialcysten auftreten können!

Der mikroskopische Befund ist in der Regel äußerst dürftig. Nur selten begegnet man organisierten, aus Niere und Harnwegen stammenden Epithelien, die oben ausführlich beschrieben sind; meist findet man nur rote, farblose Blutzellen.

Auch bei **Nierengeschwülsten** kann die Probepunktion die Diagnose gelegentlich fördern. Bei einem Fall von mächtiger, fast mannskopfgroßer Geschwulst der linken Niere, über deren Herkunft vielfach abweichende ärztliche Gutachten abgegeben waren, gewann ich durch die Probepunktion außer eigenartigen Geschwulstzellen zahlreiche absolut charakteristische Harnzylinder, deren Auftreten keinen Zweifel an der Herkunft der Geschwulst mehr zuließ. Die Exstirpation ergab ein mächtiges Adenom mit Übergang in maligne Neubildung.

Bei paranephritischen Abszessen ist die Probepunktion diagnostisch wichtig; ich fand bei paranephritischen Eiterungen vereinzelt Tuberkelbazillen, in 3 Fällen Staphylococcus aur. in Reinkultur. Es handelte sich hier um metastatische Abszesse bei Staphylomykosen (nach Panaritium oder Furunkel).

6. **Hydrops der Gallenblase.** Die im allgemeinen nicht zu empfehlende Probepunktion ergibt bisweilen nur eine hell-schleimige oder mehr seröse Flüssigkeit; bei entzündlichen Vorgängen meist eine mehr oder weniger große Zahl von Colibakterien. Die Bazillen verursachen bei bestehender Gallenstauung eine infektiöse Angiocholitis und können sehr wohl die Steinbildung dadurch anregen, daß sich beim Faulen der Galle Bilirubinkalkniederschläge um die üppig gedeihenden Bazillenhäufen bilden. Bei Empyem ist der Eiter oft übelriechend. Auf das mehrfach beobachtete Vorkommen von Typhusbazillen im Gallenblaseninhalte sei an dieser Stelle nur kurz hingewiesen.

7. Durch **Punktion oder Inzision von Gichtknoten** kann man charakteristisches Material gewinnen, wie Fig. 79 zeigt.

8. Die **Punktion der Gelenke** liefert vielfach diagnostisch wertvolle Resultate. Ich habe sie bei einzelnen Fällen von metastatischen Eiterungen besonders des Kniegelenks ausgeführt und Staphylo- oder Streptokokken im Eiter nachgewiesen (bei Puerperalsepsis und anderen septischen Erkrankungen). Eine besondere Bedeutung gewinnt die Probepunktion der Gelenke bei gonorrhöischer Arthritis; ich habe bei einer großen Zahl derartiger Fälle die Punktion aus-



Fig. 79.

Harnsäurenadeln.

geführt und fand meist ein leicht getrübbtes, gelbliches, zuweilen ausgesprochen grünliches, seröses, nur selten eitriges Exsudat. Mikroskopisch findet man darin spärliche Leukozyten, nur vereinzelt auch Gonokokken. Dagegen gelingt der kulturelle Nachweis derselben häufiger, wenn die auf S. 37 genannten Kautelen beobachtet werden.

9. **Punktion des Wirbelkanals, Lumbalpunktion** (Spinalpunktion). Diese zuerst von Quincke angegebene Methode verdient wegen ihres diagnostischen Wertes hier besprochen zu werden.

Man sticht bei dem in Seitenlage mit stark nach außen durchgebogener Lendenwirbelsäule liegenden Kranken mit einer feinen, 4—10 cm langen Hohnadel unter dem Dornfortsatz des 2. oder 3. Lendenwirbels genau in der Mittellinie in den Kanal ein und läßt durch den Binnendruck die Flüssigkeit austreten. Diese spritzt bei krankhaft gesteigertem Druck (500—700 mm Wasser) anfangs wohl im Bogen heraus; andere Male tritt sie schon zu Beginn nur tropfenweise hervor. Man kann in einer Sitzung zwischen 20 bis 100 ccm gewinnen.

Nach meinen eigenen Erfahrungen, die sich auf viele Hunderte von Lumbalpunktionen gründen, möchte ich über die Befunde folgendes hier anführen:

a) Bei tuberkulöser Cerebrospinalmeningitis. Die mit verschwindenden Ausnahmen stets unter hohem Druck reichlich zu gewinnende Flüssigkeit ist meist wasserklar, viel seltener etwas opaleszierend. In derselben scheidet sich oft ein zartes, spinnengewebeartiges Häutchen oder Fibrinnetz aus, in dem am ehesten die Tuberkelbazillen zu finden sind. Fast stets ist die Flüssigkeit durch reichen Gehalt an farblosen Zellen ausgezeichnet.

Es besteht jetzt die Neigung, hierbei in recht dogmatischer Weise den Satz aufzustellen, daß bei der tuberkulösen Meningitis „größtenteils“ oder „nahezu ausschließlich“ die einkernigen, bei der durch Pneumo-, Meningo- oder Eiterkokken bedingten Meningitis umgekehrt fast nur die mehrkernigen Zellen im Exsudat anzutreffen seien. Ich muß dem widersprechen und verweise nicht nur auf das hier von meinem letzten Fall herrührende Bild, Fig. 80, sondern auch auf das auf Tafel IV, Fig. 23, gebotene Bild. Wenn man über persönliche Erfahrungen an mindestens 500 Lumbalpunktionen bei etwa 170—180 Fällen von tuberkulöser Meningitis verfügt, dürfte man wohl zur Abwehr dieser schematischen Vorstellungen berechtigt sein.

Das spezifische Gewicht ist 1005—1011, der Eiweißgehalt wird im Esbach selten unter $\frac{1}{2}$ ‰, meist zu 2—3, aber selbst bis zu 12 ‰ gefunden.

In den letzten 6 Jahren (1901—06) beobachtete ich auf meiner Abteilung 100 Fälle von tuberkulöser Meningitis; die diagnostische Lumbalpunktion wurde ein- oder mehrmals bei

89 Fällen ausgeführt. Hierbei fanden wir im Netz oder im Sediment in der Hälfte der Fälle nur Lymphozyten, in je einem Viertel nur Leukozyten oder beide Zellarten zusammen.

Unter den 89 punktierten Fällen gelang der Nachweis der Tuberkelbazillen 44 mal, also in 50%. Jedoch sei

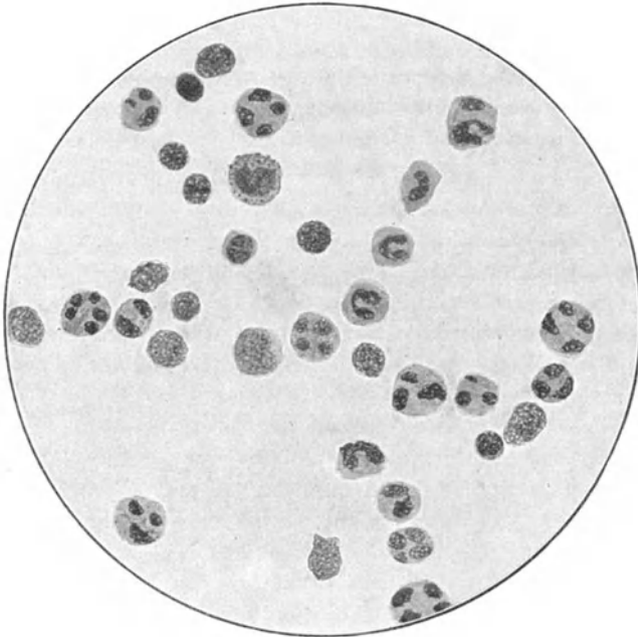


Fig. 80.

Exsudat bei tuberkulöser Meningitis. V. 700.

gleich hinzugefügt, daß uns in den beiden letzten Jahren unter 28 Fällen 27mal der Nachweis der Tuberkelbazillen zu Lebzeiten aus der Lumbalflüssigkeit gelang. Es ist dies nur dadurch erklärlich, daß in letzter Zeit eine sehr sorgfältige, vielfach stundenlange Durchmusterung der Präparate nach den meist spärlich vorhandenen Bazillen erfolgt ist.

b) Akute, nicht tuberkulöse Meningitisformen
Auch hier kann die Flüssigkeit, besonders bei der durch den Weichselbaumschen Coccus hervorgerufenen Form klar

sein, häufiger erscheint sie etwas opaleszierend; nicht selten dünn oder gar dicklich eitrig. Letzteres ist viel häufiger bei der Pneumo- und Streptokokkenmeningitis.

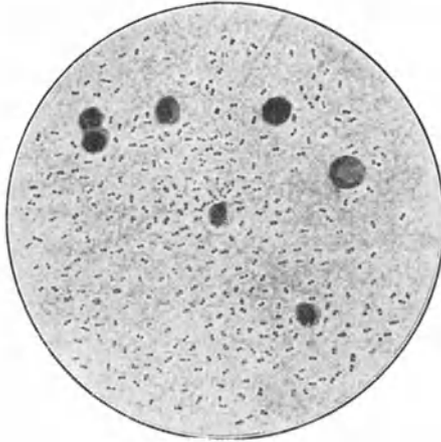


Fig. 81.

Exsudat bei Pneumokokkenmeningitis. V. 500.

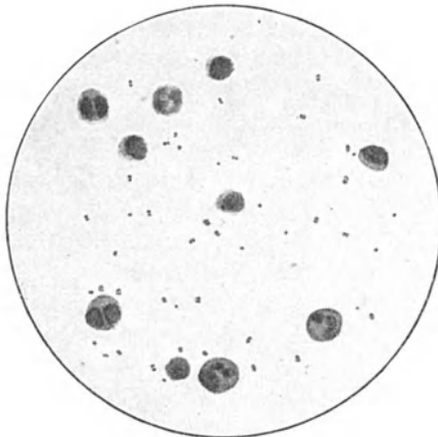


Fig. 82.

Exsudat bei Meningokokkenmeningitis. V. 500.

Das Exsudat ist meist sehr zellenreich. Es überwiegen in der Regel die (mehrkernigen) Eiterkörperchen, indes gibt

es nicht wenige Fälle, bei denen einkernige Zellen reichlich erscheinen (s. Fig. 81 und 82).

Spezifisches Gewicht und Eiweißgehalt halten sich in ähnlichen Grenzen wie bei a).

Bei der akuten primären Cerebrospinalmeningitis findet man im Exsudat außer dem kleinen *Diplococcus intracellularis* (Weichselbaum), der gelegentlich aber auch nur außerhalb der Zellen vorkommt, am häufigsten den Fränkelschen *Diplococcus*.

Die Frage, welcher Coccus als Erreger der epidemischen Genickstarre anzusehen ist, ist jetzt dahin entschieden, daß unzweifelhaft dem Weichselbaumschen *Diplococcus* diese Rolle zufällt. Aber es ist nicht zu vergessen, daß auch der Fränkelsche *Pneumococcus* eine primäre eitrige Meningitis erregen und ein gehäuftes Auftreten solcher Fälle vorkommen kann. Beachtenswert ist, daß alle durch den *Pneumococcus* verursachten Fälle rasch sterben, während die durch den Weichselbaumschen Coccus erregten Fälle selten rasch, meist sehr verzögert und nur in der knappen Hälfte tödlich verlaufen.

Bei der Weichselbaumschen Meningitis wird man nur äußerst selten die charakteristischen Kokken vermissen; freilich sind sie in einzelnen Fällen sehr spärlich im Exsudat vorhanden. Bezüglich der Kultur der Meningokokken verweise ich auf die ausführlichen Angaben auf S. 35.

Bei Formen, die durch andere Mikroorganismen hervorgerufen werden (anaërobe), sucht man anfangs oft vergeblich nach den Bakterien, weil offenbar zunächst von einem (otitischen oder anderen) Abszeßherd aus eine mächtige entzündliche Reizung ausgeht, die mit massenhafter Leukozytenabsonderung beantwortet wird (Meningitis serosa), während später erst mit dem eigentlichen Durchbruch des Abszesses die Aussaat der Keime nach abwärts erfolgt.

Nur in seltensten Fällen sind andere Bakterien, z. B. auch Typhusbazillen (der erste derartige Fall von mir auf dem innern Kongreß in Berlin 1897 mitgeteilt) als Erreger der Meningitis zu finden.

Bei der chronischen Pachymeningitis ist die gewonnene Flüssigkeit meist blutig getrübt.

e) Bei schweren Chlorosen, die mit heftigen Kopfschmerzen einhergehen, kann man diese nicht selten durch die Lumbalpunktion völlig beseitigen. Unter 700 Fällen von Chlorose, die auf meiner Abteilung in den letzten 10 Jahren behandelt wurden, haben wir bei 75 Fällen 107 mal die Lumbalpunktion wegen heftiger Kopfschmerzen ausgeführt, stets mit gutem Erfolg. Wir fanden den Lumbaldruck häufig beträchtlich erhöht, bis 400 und 500 mm Wasserdruck; es wurden gewöhnlich 15—25—50 ccm abgelassen. Die Flüssigkeit war, außer bei 3 Fällen von Sinusthrombose, stets klar, farblos, steril; das spezifische Gewicht schwankte zwischen 1003 und 1007, der Eiweißgehalt betrug bis $\frac{1}{4}$ ‰. Mikroskopisch fanden sich nur ab und zu Lymphozyten, meist keine Formelemente. Bei den Fällen von Sinusthrombose war die Flüssigkeit etwas trübe, gelblich, bouillonähnlich; mikroskopisch fanden sich Erythrozyten.

d) Bei Apoplexien kann man aus der rein blutigen Punktionsflüssigkeit auf den Durchbruch in die Seitenventrikel schließen, während man bei schweren Schädelverletzungen aus dem Fehlen der Blutbeimengung u. U. die Diagnose einer extraduralen Blutung wagen darf.

e) Bei Hirntumoren ist die wasserklare Flüssigkeit nur sehr selten leukozyten- und eiweißreich, meist enthält sie davon nur Spuren. Ich habe aber auch einzelne — autoptisch bestätigte — Fälle mit hohem Eiweißgehalt beobachtet. Ab und zu ist daneben etwas Zucker gefunden.

f) Für die Diagnose der Tabes und Paralyse hat das Studium der in der Lumbalflüssigkeit gefundenen Zellen zu wertvollen Ergebnissen geführt („Cytodiagnose“). Es hat sich ergeben, daß eine auffällige Zellvermehrung bei diesen beiden Krankheiten besteht und fast ausschließlich durch Lymphozyten bedingt wird, daß sie in der Regel schon als „Frühsymptom“ eintritt, während sie bei der Alkoholneuritis so gut wie immer fehlt. Hervorzuheben ist, daß bei andersartigen Nervenkranken mit vorausgegangener Lues etwa in der Hälfte der Fälle ebenfalls Lymphozytose beobachtet ist, während sie ohne vorausgehende Lues nur bei $\frac{1}{4}$ der Fälle gefunden worden ist. (Widal, Schönborn, Nißl, Nonne u. a.)

Für den **Nachweis** der Lymphozytose ist die 5 Minuten lange Behandlung der Lumbalflüssigkeit mit elektrischer Zentrifuge nötig. Mit Kapillarpipette werden einige kleine Tropfen auf den Objektträger gebracht und nachdem sie lufttrocken geworden sind, gefärbt. Sind bei 500facher Linearvergrößerung mehr als 5 Zellen im Gesichtsfeld zu sehen, so ist das pathologisch.

Die beiden Bilder auf Tafel IV, die ich Herrn Dr. Apelt von der Nonneschen Abteilung verdanke, lehren die Verhältnisse auf sehr anschauliche Weise kennen.

Anhang.

1. Untersuchung der Ausscheidungen aus der Brustdrüse.

a) **Colostrum.** Aus der Mamma von Schwangeren und Frauen, die geboren haben, kann man bekanntlich oft durch leichten Druck einige Tropfen einer weißlichen oder weißgelblichen Flüssigkeit herausdrücken, die mikroskopisch, außer durch kleinste Fettkügelchen, besonders durch die Fettkörnchenzellen (Colostrumkörperchen) ausgezeichnet ist. Diese gleichen durchaus den bei der „weißen Niere“ (Fig. 72) abgebildeten Zellen, enthalten bald größere, bald kleinere Fettkügelchen und erscheinen bald mit, bald ohne Kern.

b) Die fertige **Milch** stellt eine sehr gleichmäßige feine Emulsion ohne zellige Elemente dar.

c) Bei Neubildung der Mamma ist in seltenen Fällen blutiger Ausfluß (aus der gesunden Brustwarze) beobachtet worden.

2. Untersuchung der Scheidenabsonderungen.

Scheidensekret. In dem physiologischen Scheidensekret findet man mikroskopisch Plattenepithelien und verschieden zahlreiche Leukozyten. Durch mancherlei Schädlichkeiten kann der Ausfluß mehr eitrig werden und dementsprechend das mikroskopische Bild abgeändert sein.

In solchen Fällen ist das Sekret u. U. auf Gonokokken zu untersuchen. Nach der zur Zeit herrschenden Ansicht der Gynäkologen soll indes ein negativer Ausfall nichts bedeuten; ob man aber beim Fehlen der Gonokokken das Recht hat, die mannigfachen Störungen (vor allem die Pyosalpinx-Fälle) fast regelmäßig auf Gonorrhoe zurückzuführen, ist noch zu beweisen.

Zu beachten ist die von Döderlein gefundene Tatsache, daß das Sekret unberührter Jungfrauen stets, bei Frauen seltener, einen besonderen Bazillus enthält und saure Reaktion zeigt, während bei der Mehrzahl solcher Frauen, bei denen Veränderungen in der Scheide stattgefunden haben, Kokken und alkalische Reaktion zu beobachten sind. Die saure Reaktion wird übrigens nicht allein von den Bazillen bewirkt, denn schon die völlig keimfreie Scheide gesunder Neugeborener zeigt stets saure Reaktion. Woher die Säure stammt, und welcher Art sie ist, steht noch dahin. Jedenfalls scheint der Säuregehalt für die „Selbstreinigung der Scheide“ von größter Bedeutung zu sein, da nach Menges Untersuchungen der Eintritt und das Gedeihen von Bakterien in der Scheide stets von dem Säuregrad abhängig ist. „Massenhaft eingeführte Keime von Streptokokken und Staphylokokken wurden in der Scheide neugeborener Mädchen und erwachsener Frauen mehr oder weniger rasch abgetötet.“

Von großer Bedeutung ist in diagnostischer und prognostischer Beziehung die genaue bakteriologische Untersuchung des Vaginal- und Cervikalsekrets. Wir benutzen zu diesem Zwecke seit 5 Jahren trocken sterilisierte, mit Watte umwickelte Glasstäbchen in sterilen Reagensgläsern; mit denselben wird nach gründlicher Reinigung der Vulva mit den üblichen Kautelen das Vaginal- oder Cervikalsekret entnommen und auf den gewöhnlichen Nährböden (Glyzerinagar, Lackmusagar und besonders Blutagar) ausgestrichen.

Wir fanden so bei den meisten Fällen von puerperaler Sepsis (post partum oder post abortum) Reinkulturen von *Streptococcus pyogenes*, in den gutartigen Fällen von Endometritis dagegen überwiegend *Bact. coli*.

Ab und zu kommen im Scheidensekret die durchaus bedeutungslosen Infusorien (*Cerco-* oder *Trichomonas*) vor.

Lochien. Die in den ersten Tagen nach der Geburt fast rein blutigen Lochia rubra werden vom 3. oder 4. Tage an meist fleischwasserfarben (*L. serosa*), vom 9. Tage ab mehr grau oder gelbweißlich (*L. alba*).

Die Mikroskopie zeigt in den ersteren neben massenhaften Blutkörpern Plattenepithelien und nicht selten Deciduagebilde; in den späteren zahlreiche Eiterkörperchen, die größtenteils verfettet sind sowie freie Fettkügelchen und ab und zu Cholesterin.

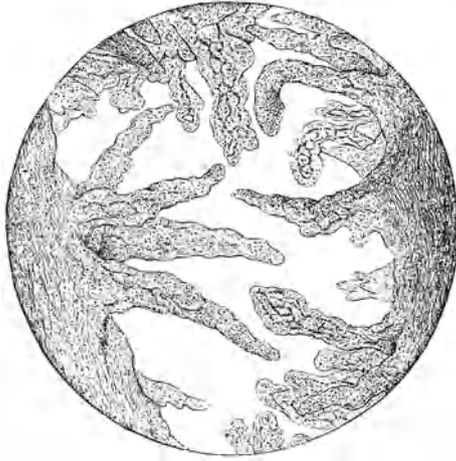


Fig. 83¹⁾.
Chorionzotten, von einem frischen Abort. (Schwache Vergrößerung)

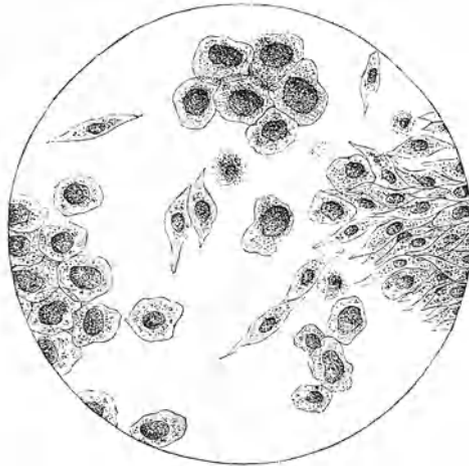


Fig. 84.
Deciduazellen (frischer Abort). Vergr. etwa 250 fach.

¹⁾ Die Zeichnungen 83 und 84 verdanke ich der Liebenswürdigkeit des Herrn Kollegen Wilbrand.

3. Abortblutungen.

Zur Entscheidung der praktisch und forensisch wichtigen Frage, ob ein aus der Scheide spontan oder mit Kunsthilfe entleerter Blutklumpen Eireste mit sich führt oder frei von solchen ist, kann die Mikroskopie wesentlich beitragen.

Findet man in solchen Blutcoagulis die in Fig. 83 abgebildeten Chorionzotten, an denen man nicht selten außer den Kapillarnetzen mehr oder weniger vorgeschrittene Verfettung wahrnehmen kann, so ist damit allein schon die Diagnose der Schwangerschaftsblutung gesichert.

Wertvoll ist ferner der Nachweis von Deciduazellen, die durch ihre große, runde, polygonale oder spindelförmige Gestalt und den meist stark vortretenden Kern nebst Kernkörperchen ausgezeichnet sind (Fig. 84).

Die Präparate kann man sich leicht durch Zerzupfen kleinster Teilchen herstellen.

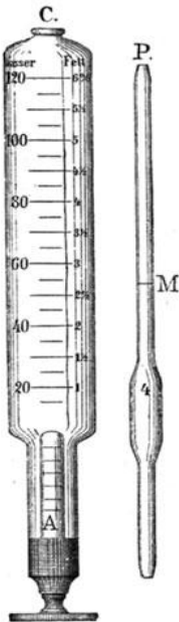


Fig. 85.

Fesers
Laktoskop¹⁾.

4. Die Untersuchung der Kuhmilch.

Aus praktischen Gründen schalte ich hier die **Untersuchung der Kuhmilch** mit dem Laktodensimeter und Laktoskop ein; mit dem ersten wird der Dichtigkeits-, mit dem andern der Fettgehalt geprüft.

Beide Bestimmungen sind stets nebeneinander auszuführen.

a) Der **Dichtigkeitsgehalt** guter (nicht abgerahmter) Milch soll bei 15° C. zwischen 1029—1033 betragen.

Man bestimmt das spez. Gewicht mit dem Laktodensimeter (von Quevenne¹⁾), indem man die Spindel vorsichtig in den Glaszylinder senkt, worin die aus der gut umgeschüttelten Gesamtmilch

¹⁾ Laktodensimeter und Laktoskop sind von Joh. Greiner in München (zusammen für M. 13,50) zu beziehen.

entnommene Probe sich befindet. Der angezeigte Dichtigkeitsgrad und die mit dem beigegebenen Thermometer ermittelte Temperatur werden genau aufgeschrieben. Mit Hilfe einer „Korrektionstabelle“ kann man sofort das wirkliche spez. Gewicht umrechnen; ist diese nicht gleich zur Hand, so muß man die Umrechnung so ausführen, daß man für jede 5° C., die die Milch über der Normaltemperatur von 15° C. zeigt, 1 zum spez. Gewicht hinzuzählt und umgekehrt.

b) Der **Fettgehalt** guter Marktmilch soll nicht unter 3 % liegen.

Die Bestimmung mit dem **Laktoskop** nach Feser beruht auf der Messung des Undurchsichtigkeitsgrades der Milch, der durch den Fettgehalt bedingt wird (Fig. 85).

Ausführung: Man saugt in die Pipette P von der innig gemischten Milch bis zu der Marke (M) und entleert die Röhre in den Zylinder (C), indem man am besten gleich mit etwas Wasser die Pipette durchspült. Dann wird unter beständigem Schütteln so lange Wasser zugesetzt, bis die schwarzen Striche auf dem Milchglaszapfen (A) im Innern des Zylinderansatzes so sichtbar werden, daß man sie eben zählen kann. Rechts an der Skala ist dann sofort der Prozentgehalt der Milch an Fett abzulesen. Die Zahlen links an der Skala geben den Wasserzusatz in ccm an.

Sachregister.

- Abbé**, Beleuchtungsapparat 1, 2.
Aberration, chromatische 1, 3.
— sphärische 1, 3.
Abort 388, 389.
— blutungen 390.
Acarus folliculorum 95.
Acetessigsäure 325.
Aceton-Probe 325.
Achole der Stühle 280.
Achorion Schönleini 89, 90.
Actinomyces 81 ff.
— im Auswurf 212, 213, 226.
— in Exsudaten 375.
— im Harn 342.
Aërobe Bakterien 11.
Aestivo-Autumnalfieber, Parasit dess. 97.
Atherschwefelsäure im Harn 289.
Agar 15.
Agar, Blut- 15, 16.
— Glycerin- 40, 41.
— Lackmus-, Nutrose- 15, 16, 66.
— Nähr- 15, 16.
Agglutination 51 ff.
Anasarka 370.
Albuminimeter 297.
Albuminurie s. Eiweiß.
— orthostatische 291.
— physiologische 290.
— zyklische 291.
Albumosen im Harn 296.
Alkapton und Alkaptonurie 306.
Alkohol als Härtungs- und Entfärbungsmittel 6.
Alkoholische Methylenblaulösung nach Koch 23.
— — nach Löffler 23 ff.
Alkoholneuritis 385.
Almén-Webersche Blutprobe 269, 301.
Alménische Probe bei Eiter 301.
Alveolarepithelien 199, 200, 201, 241.
Ammoniakalische Gärung des Harns 290, 339, 361.
Ammoniak, harnsaures 346.
— karminsaures 187.
— kohlen-saures 290.
Ammoniakmagnesia, phosphorsaure 348.
Amoeba coli 105, 106, 276.
Amylalkohol 307.
Amyloid der Nieren 358.
Amyloidelemente 365.
Anämische Degeneration der Blutkörperchen 150, 157, 159.
Anämie, primäre 155, 156, 157.
— sekundäre 156, 157, 158.
— progressive perniziöse 158 ff.
Anaërobe Bakterien 11, 17.
Anchylostomiasis 259.
Anchylostomum duodenale 111, 253, 275.
Angina tonsillaris 248.
Anguillula intestinalis 109.
Anilinfarbstoffe 6, 21 ff.
Anthrax 58 ff.
Apochromatische Objektive 3.
Aräometrische Gärungsprobe nach Roberts 324.
Aräo-Saccharimeter 323.
Argas reflexus 94.
Arthrosponen 10.
Arzneimittel, deren Wirkung auf den Harn 307, 308, 309, 314.
Ascaris lumbricoides 115.
Ascites 370.
Aspergillus 86, 211.
Asthma bronchiale 195, 198, 230 ff.
— humidum 218.

- Ausstrichpräparate 20.
 Azone 309, 312.
 Azoospermatorrhöe und Azoospermie 344, 364, 366.
- Babes**, Färbung von *Actinomyces* 83.
Bacillus mucosus Ozaenae 31, 32.
Bacterium coli commune 74 ff., 360.
 — Unterscheidung dess. von Typhusbazillen 50 ff., 74.
 — *lactis aërogenes* 75.
 Bakteriurie 341.
- Bakterien, aërobe und anaërobe (obligate, fakultative) 11, 17.
 — Allgemeines 8 ff.
 — Kulturmethoden ders. 12 ff.
 — Dauerformen ders. 10.
 — Degenerationsformen ders. 10.
 — Eigenbewegung ders. 9.
 — Einteilung ders. 9 ff.
 — mikroskopische Untersuchung ders. 18, 19.
 — Nährböden ders. 13 ff.
 — Plattenkultur ders. 13, 14.
 — Reinkultur ders. 12 ff.
 — Spaltung ders. 9.
 — Sporenbildung ders. 9.
 — Stichkultur ders. 13, 15.
 — Tierversuch mit dens. 12.
 — im Auswurf 214, 224.
 — im Harn 341.
 — in der Mundhöhle 247 ff.
 — im Stuhl 273.
- Bakteriologische Untersuchung im allgemeinen 12 ff.
- Bandwürmer 108, 116.
 Basidien 85.
 Basophile Körnung 153, 199.
 Bazillen 39 ff.
 Beckmannscher Thermometer 142.
 Bednarsche Aphthen 248.
 Beleuchtung beim Mikroskopieren 4.
 Bence-Jonessche Eiweißkörper 299.
 Berlinerblaufärbung 240, 241.
 Berlinerblaureaktion 240.
 Bernsteinsäure 378.
 β -Oxybuttersäure 322.
 Beulenpest 72, 73.
 Biederts Verfahren für Tuberkelbazillenfärbung 43.
Bilharzia haematobia 123.
 Bilifuscin, -prasin, -rubin, -verdin 205, 272.
- Bioblasten (Altmann) 154.
 Biochemisches Verfahren zum Nachweis von Blutspuren nach Uhlenhut 184 ff.
 Biuretreaktion 267, 296, 297.
 Blasenblutung 331.
 Blasenkatarrh s. Cystitis.
 Blasenschimmel 85.
 Blasensteine 368.
 Blaufärbung von Exsudaten 370.
 — des Urins 305.
 Blendengebrauch 2, 4.
Blennorrhoea serosa 217.
 Blut, Untersuchung dess. 126 ff.
 — bei Asthmatikern 236.
 — bei Diabetikern 326.
 — chemischer Nachweis 300, 301.
 — forensischer Nachweis 183.
 — Gefrierpunktsbestimmung 141 ff.
 — im Harn 300, 330, 331, 359, 361, 366.
 — im Mageninhalt 252, 254.
 — im Stuhl 279 ff.
 — Mikroorganismen in dems. 182.
 — molekulare Konzentration dess. 141.
 — Reaktion 126.
 — Reduktionsprobe 128, 129.
 — spektroskopisches Verhalten 128.
 — spezifisches Gewicht 126, 127.
 — Zusammensetzung 128.
- Blutfarbstoff 128.
 — spektroskopischer Nachweis dess. 186 ff.
- Blutfärbung 25.
 Blutkörperchen s. rote und Leukozyten.
 Blutkörperchenzählapparat 133.
 Blutkultur 17.
 Blutpigment im Harn 340.
 Blutplättchen 132, 159.
 — Zählung ders. 137.
- Blutpräparat, frisches, Färbung dess. 165, 166.
- Blutserum für Nährzwecke 15, 16, 36.
 — Wertheimisches 36.
- Blutspuren, Nachweis nach Uhlenhut 184.
- Bluttrockenpräparate 21, 144, 145.
 — Färbung ders. 145 ff., 165.
- Böttchersche Kristalle 365.
 — Zuckerprobe 314.
- Bothriocephalus 116, 121, 122, 275.
- Bremersche Probe bei Diabetes 326.

- Brightii, Morbus 335, 352, 355, 356.
 Bronchialasthma 195, 198, 230 ff.
 Bronchialbäume 197, 198.
 Bronchialkrebs 371 ff.
 Bronchiektasien 218.
 Bronchitis fibrinosa 197, 219.
 — foetida sive putrida 219.
 Bronchoblennorrhoe 217.
 Brownsche Molekularbewegung 18.
 Bubonenpest 72.
 Burgunderreaktion 325, 326.
- Canadabalsam** 7.
 Cercomonas 94, 106 ff., 214, 215, 249, 275, 343, 374, 388.
 Cerebrospinalmeningitis epidemica 34, 382 ff.
 — — Erreger ders. 34, 35, 382 ff.
 — — Leukozyten bei ders. 176.
 — — Punktionsflüssigkeit 382 ff.
 Cervikalsekret, bakteriologische Untersuchung dess. 387, 388.
 Charcot-Leydensche Kristalle 125, 168, 192, 197, 215, 219, 233, 274.
 Chemotaxis 77.
 Chenzinskysche Lösung 100, 146, 160.
 Chloride im Harn 289.
 Chloroform, Härtung mikroskopischer Präparate mit dems. 6.
 Chloroformprobe auf Gallenfarbstoff 302.
 Chlorose 155, 156.
 — Lumbalpunktion bei ders. 385.
 Clostridium butyricum 274.
 Cholera asiatica, Erreger ders. 63 ff.
 — Diagnose ders. 65.
 — Serum 67.
 — Stuhl bei ders. 271, 276, 282, 283.
 — Zylindroide bei ders. 338.
 Cholerarotreaktion 66.
 Cholesterin 208, 209, 225, 226.
 — im Harn 346.
 Cholesterinkristalle in Echinococcusblasen 377.
 — in Exsudaten 354, 374.
 — im Stuhl 279.
 Cholesterinsteine 377.
 Cholesterintafeln 249, 377.
 — im Sputum 205.
 — im Stuhl 273, 279.
 Chorionzotten 389, 390.
 Chromatinkern bei Malariaplasmodien 98, 100.
- Chylöse Exsudate 372.
 Chylurie 299, 300, 338.
 — bei Filaria sanguinis 116.
 Cirrhose 280.
 Colostrum 387.
 — körperchen 387.
 Columella 85.
 Coma diabeticum, Zylinder bei dems. 337.
 Congolösung 262.
 Congopapier 257.
 Congorotlösung 261.
 Copaivabalsam 7.
 Curschmannsche Spiralen 198, 204 ff., 219, 220, 230 ff.
 Cyliindroide 338.
 Cystenbildung in den Tonsillen 249.
 Cystenniere 361.
 Cysticercus cellulosa 117.
 Cystin und Cystinurie 345, 368.
 Cystitis 331, 338, 340, 361.
 Cytodiagnose 385.
- Dahlia-Methylgrünlösung** 39.
 Dahmens Verfahren 44.
 Darmerkrankungen, Befund bei dems. 270 ff.
 Darmgeschwüre 279, 280.
 Darmkatarrh, akuter 277.
 — chronischer 278.
 Dauerform der Bakterien s. Sporenbildung.
 Deciduazellen 390.
 Deckgläser, Dicke ders. 5.
 Deckglastrockenpräparate 20 ff.
 Degeneration, anämische der Erythrozyten 150, 159.
 Degenerationsform der Bakterien 11.
 Demodex folliculorum 95.
 Detritus im Sputum 201.
 Dextrose 267.
 Diabetes insipidus, Harn bei dems. 287.
 — mellitus 309 ff.
 — Acetessigsäure bei dems. 325.
 — Acetonprobe bei dems. 325.
 — Albuminurie bei dems. 312.
 — Farbreaktion des Blutes bei dems. 326.
 — Gerhardt'sche Eisenchloridreaktion bei dems. 325.
 — Geruch des Harns bei dems. 311, 325.
 — Harn bei dems. 286.

- Diabetes, Harnzylinder bei dems. 337.
 — Menge des Harns bei dems. 311.
 — Menge des Zuckers bei dems. 311.
 — spezifisches Gewicht des Harns bei dems. 311.
- Diapedese 228.
- Diarrhoea nervosa 278.
- Diarrhöe, Ursache ders. 274, 279.
- Diazoreaktion 326.
- Dichroismus bei Blutharn 350.
- Dickdarmkatarrh 271, 278.
- Dimethylamidoazobenzol 248, 262.
- Diphtherie 67 ff., 249.
 — Bazillen, 67 ff., 219.
 — — Färbung ders. 68, 69.
 — — Lebensdauer ders. 69, 70.
 — — Nachweis ders. 68
 — — Übertragung ders. auf Tiere 70.
 — — Unterscheidung ders. 68.
 — — Vorkommen ders. im Auswurf 214.
- Diplococcus intracellularis (Weichselbaum) 34, 35, 382 ff.
 — Fränkel-Weichselbaum bei Meningitis 384.
 — bei Pneumonie 32.
- Distomum haematobium 123.
 — Eier im Harn 343.
 — lanceolatum 123.
 — hepaticum 123.
 — pulmonale 123 ff., 215.
 — — Auswurf bei dems. 215.
- Dittrichsche Pfröpfe 196, 198, 207.
- Doppelfärbung für Gonokokken 38.
 — Pneumokokken 33.
- Drigalski Nährboden 16.
- Dünndarmkatarrh 271, 275, 277, 278.
- Dunbars Agglutinationsboden bei Cholera 67.
- Dysenterie 73, 271, 279, 281.
 — Erreger ders. 73, 106.
- Dyspepsia nervosa 259.
- E**chinococcus, Auswurf bei dems. 215, 226.
 — — bei Durchbruch dess. 210, 226, 228.
 — Cysteninhalte 381.
- Ehrlichs Granula 153.
 — Anilinwassergentianaviolettlösung 160.
 — Hämatoxylin-Eosinlösung 160.
- Ehrlichs Triacidlösung 145.
 — sog. Frankfurter Färbung 146, 147.
- Eier der Eingeweidewürmer 111.
 Eingeweidewürmer 108 ff.
- Eisenchloridreaktion nach Erhardt 305.
- Eisenreaktion bei Herzfehlerzellen 241, 242.
- Eiter im Erbrochenen 253, 255.
 — im Harn 301.
 — — — bei Pyelitis 360.
 — im Stuhl 277, 279, 280.
- Eiweiß im Harn 290 ff.
 — Ausfällung dess. 312.
 — Bedeutung dess. 290.
 — bei Diabetes mellitus 290, 313.
 — bei Fieber 290.
 — bei Harnstauung 290.
 — bei Nephritis 351.
 — im Harn bei nervösen Erkrankungen 290.
 — — — bei Tuberkulose 290.
 — — — bei zyklischer Albuminurie 291 ff.
 — im normalen Harn 290.
 — — — Menge dess. 290.
 — — — — physiologisch 290.
 — — — — Polarisationsvermögen dess. 319.
 — — — — Qualitativer Nachweis dess. 292 ff.
 — — — — Quantitativer Nachweis dess. 297 ff.
- Eiweißgehalt von Exsudaten 370.
 — von Transsudaten 370.
- Eiweißverdauung 266, 267.
- Ektasie des Magens 253, 268.
- Ektoparasiten 94 ff.
- Elastische Fasern im Sputum 201 ff., 220, 223, 229.
- Elementarkörnchen 133.
- Embryonen der Eingeweidewürmer 109.
- Empyem, Leukozyten bei dems. 175, 176.
- Endogene Entwicklung des Malaria-parasiten 98, 99.
- Endokarditis 29.
- Endothelkrebs der Pleura 373.
- Enteritis membranacea 271, 278, 279.
- Enterokatarrh 271, 274, 276.
- Entfärbung mikroskop. Präparate 6.
- Entkalkung mikroskop. Präparate 6.
- Entoparasiten 97 ff.

- Eosin-Hämatoxylinfärbung 160, 165.
 Eosinophile Granula 132, 151, 152, 166.
 — Zellen im Auswurf 199, 236.
 — — im Trippereiter 362.
 Epithel des Respirationstractus 200, 201.
 Epithelien des Harnapparates 329.
 — im Harnsediment 331 ff.
 — im Magensaft 252, 253.
 — im Sputum 241.
 Epithelzylinder 334 ff., 352.
 Erdphosphate 285, 286, 289.
 Erysipelcoccus 29.
 Erythrozyten s. rote Blutkörperchen.
 Esbachs Albuminimeter 297, 298.
 Essigsäure im Magensaft, Nachweis ders. 265.
 — Ferrocyankaliumprobe auf Eiweiß 293, 294, 296.
 — Kochsalzprobe auf Eiweiß 294.
 — Rhodankaliprobe auf Eiweiß 295.
 — zur Aufhellung mikroskop. Präparate 5.
 Ewald-Sievers Salolprobe 267, 268.
 Exogene Entwicklung der Malariaparasiten 98, 99.
 Expectoration albumineuse 195, 236.
 Exsudate 370 ff.
 Exsudat bei Endothelkrebs 373.
 — chylöses 372.
 — eitriges 374, 375.
 — hämorrhagisches 371, 372.
 — jauchiges 375, 376.
Fadenpilze 8, 85.
 Fadenwürmer 108, 109 ff.
 Faeces s. Stuhlgang.
 Färbekraft der Farbstofflösungen 23 ff.
 Färbung von Bluttrockenpräparaten 145 ff., 165.
 — von gew. Trockenpräparaten 21 ff.
 Farbenbild 5.
 Farbstoffe 6, 7.
 Faserstoffgerinnsel s. Fibringerinnsel.
 Favus 89.
 Febris quotidiana bei Malaria 102.
 — recurrens (s. Recurrens) 76.
 Fehlingsche Zuckerprobe 313, 322, 323.
 Ferrocyankaliumprobe auf Eiweiß 293, 294, 296.
 Fett, Färbung durch Osmiumsäure 6.
 — — — Sudan 7.
 Fett im Harn 339.
 Fettkörnchenkugeln bei Lungenkarzinom 245.
 Fettkörnchenzellen bei Lungenneubildungen 341, 373.
 — bei Blasen-, Nierenkarzinom 333, 341.
 — in karzinomatösen Exsudaten 372.
 — in Ovarialcysten 378.
 Fettkristalldrüsen im Auswurf 225.
 — im Harn 346.
 Fettsäuren im Magensaft, Nachweis ders. 265.
 Feuchte Kammer 16.
 Fibrin-Gerinnsel 196, 197.
 — im Harn 203, 204, 219, 290, 297, 299, 339.
 Fetttröpfchen in Exsudaten 372.
 Fickers Typhusdiagnostikum 54 ff.
 Filaria Bankrofti 115.
 — sanguinis hominis 115, 343, 344.
 Filzlaus 94.
 Finnen 116 ff.
 Fioccas Sporenfärbung 61.
 Fischen aus Bakterienkulturen 13.
 Fixierung mikroskop. Präparate 6.
 Flagellatae 104, 106.
 Fleischls Hämometer 137, 138.
 Flimmerepithel im Respirationstractus 190.
 — im Sputum 200.
 Floh 94.
 Florencesche Spermareaktion 364.
 Forensischer Nachweis von Blut 183 ff.
 — — biochemisches Verfahren 184 ff.
 — — mikroskop. Verfahren 185.
 Formol (Formalin) 6.
 Frankfurter Färbung, neue 146, 147.
 Fremdkörper in den Atmungswegen 216.
 — im Erbrochenen 253.
 Friedländer Pikrokarmilösung 26.
 — Pneumokokken 31.
 Fruchthyphen 85.
 Fuchsin 22.
Gabbetsche Tuberkelbazillenfärbung 42.
 Gärungsprobe 316 ff.
 — aräometrische nach Robert 324.
 Gärungsröhrchen, einfache 316, 318.
 — nach Einhorn 323.
 Gärungssaccharimeter 316.

- Gallenfarbstoffe im Urin 302 ff.
 Gallensteine im Urin 272.
 Gallertknötchen in Exsudaten 372, 373.
 Gefrierpunktsbestimmung des Blutes
 141 ff.
 — des Harns 287.
 Geißelfäden bei Malaria 98.
 Geißelfärbung 49.
 Geißlersches Eiweißreagenspapier 295.
 Gelatine als Nährboden 18.
 Gerhardt'sche Eisenchloridreaktion 325.
 Gesamtsäuregrad des Magensaftes 260,
 261.
 Geschwulstteile im Harnsediment 341.
 Gicht, Harnsäure bei ders. 379.
 Giemsa'sche Färbung 25.
 Gigantoblasten 148, 149.
 Globulin im Urin 295.
 Glossina morsitans 103.
 — palpalis 104.
 Glycosurie alimentaire 310.
 Glykosurie 309 ff.
 Glykuronsäure 293, 309 ff., 313.
 Glycerin 6.
 Glycerin-Agar 40, 41.
 Gmelin'sche Probe 302.
 Gmelin-Rosenbach'sche Filterprobe 302.
 Gonococcus 36 ff.
 — Färbung dess. 38, 39.
 — im Harn 341, 342, 362.
 — im Munde 248.
 — im Scheidensekret 387.
 — im Stuhl 276.
 — bei Tripper 362 ff.
 — Züchtung dess. 36.
 Gonorrhoe s. Tripper.
 Gowers Hämoglobinometer 139.
 Gram'sche Färbung 26.
 Granulierte Zylinder 335, 336.
 Gregarinen 106.
 Grippe s. Influenza.
 Gruber-Widal'sche Reaktion 51 ff.
 Guajak-tinktur-Terpentinprobe 301.
 Günther's Sporenfärbung 48.
 Günzburger Reagens 258.
- H**aarbalgmilbe 95.
 Hackenkrantz 116.
 Hämatin und reduziertes 128, 188,
 350.
 Hämatinkristalle, salzsaure 186.
 Hämatoblasten 130.
 Hämatochylurie 284, 299, 300.
- Hämatoidinkristalle im Harn 340, 353,
 367.
 — im Mund 249.
 — im Sputum 205, 209, 210, 222,
 224, 225.
 — im Stuhl 274.
 Hämatokrit 136.
 Hämatoporphyrin 349, 350.
 Hämatoxylin 7.
 Hämatoxylin-Eosinlösung nach Ehrlich
 160.
 Hämaturie 116, 123, 300, 338.
 Hämatinkristalle 128, 185.
 Hämprobe 185.
 Hämoglobinämie 179 ff., 366, 367.
 — paroxysmale 179.
 — mikroskopischer Nachweis 180.
 — spektroskop. Nachweis 180.
 — Harn bei ders. 180, 366.
 Hämoglobinbestimmung nach Gowers
 139.
 — — — Fleisch 137, 138.
 Hämoglobingehalt bei Chlorose 155,
 156.
 Hämoglobinurie 179, 300 f., 320, 330,
 340, 366.
 — Spektrum des Blutes bei ders. 80.
 Hämoptoe bei Distomum pulmonale
 125.
 Hämosiderin 240.
 Hämosiderinschollen in Exsudaten 374.
 Hämosiderinzellen 243.
 Halbmonde Laveran's 102.
 Halteridium, Danilewsky 97, 98.
 Hammerschlag, Bestimmung des spez.
 Gewichts des Blutes 127.
 — Pepsinnachweis 266.
 Handspektroskop 128.
 Hängender Tropfen, Untersuchung
 dess. 18.
 Harn, Acetessigsäure 325.
 — Aceton, Nachweis dess. 325.
 — Alkapton 306.
 — Ammoniak, kohlenstoffsaures 290.
 — Bakterien in dems. 341.
 — bei Nephritis 350 ff.
 — bei Hämoglobinurie 366.
 — Blut in dems. 300, 330, 331, 359,
 361, 366.
 — Chloride 289.
 — Chylus in dems. 299, 300.
 — Distomeier in dems. 343.
 — Eiter in dems. 301, 360.

- Harn, Eiweiß 290 ff.
 — Epithelien in dems. 331 ff.
 — Erdphosphate in dems. 285, 286, 289.
 — Farbe, Geruch, Menge, Reaktion 285 ff., 305, 307 ff., 311, 326.
 — Fibrin in dems. 203, 204, 219.
 — Gallenfarbstoff in dems. 302 ff.
 — Gefrierpunktsbestimmung dess. 287.
 — Gewebsteile in dems. 340, 341.
 — Harnsäure in dems. 285, 288, 313.
 — Harnstoff in dems. 285, 288.
 — Hippursäure in dems. 288, 345.
 — Indikan in dems. 289.
 — Kochsalz in dems. 285, 288.
 — Körnchenzellen in dems. 333, 334, 336.
 — Kreatinin in dems. 288.
 — Kristalle in dems. 343 ff.
 — Leukozyten in dems. 331.
 — Melanin und Melanogen in dems. 306.
 — Mikroskop. Untersuchung dess. 327 ff.
 — Molekulare Konzentration 287.
 — Organisiertes Sediment in dems. 328 ff.
 — Pentose in dems. 306, 307.
 — Phenol in dems. 289.
 — Phosphorsaure Salze in dems. 289.
 — Pigment in dems. 340.
 — Reduzierende Substanzen in dems. 313.
 — Rote Blutkörperchen in dems. 330, 331.
 — Schleim in dems. 339.
 — Schwefelsäure in dems. 289.
 — Sediment in dems. 284.
 — Sperma in dems. 339, 340.
 — Spezifisches Gewicht dess. 285.
 — Zucker in dems. 312 ff.
 — Zylinder in dems. 333 ff.
 — Zylindroide 338.
- Harnsäure bei Alkaptonurie 306.
 Harnsäurekristalle 343, 344.
 — bei Nierensteinkoliken 359, 360, 368.
 Harnschwarz 305.
 Hayemsche Flüssigkeit 133.
 Hefepilze im Mageninhalt 84, 253, 255.
 — bei Pyämie 84.
 Hellersche Blutprobe 300, 301.
 Hellersche Eiweißprobe 292, 296.
 Helminthiasis 274.
 Hemialbumose 290, 296.
 Herpes tonsurans 90.
 Herzfehlerlungen 237, 238.
 Herzfehlersputum 237, 238.
 Herzfehlerzellen und ihre Bedeutung 237 ff., 242.
 Hippursäure 345.
 Hirntumoren, Spinalflüssigkeit bei dems. 385.
 Histologie des Harnapparates 328 ff.
 Hoppe-Seylers Zuckerprobe 315.
 Hundewurm 121.
 Hydrämie 173.
 Hydrobilirubin 304.
 Hydro- und Pyonephrose 359, 378, 379.
 Hydrops der Gallenblase 379.
 Hydrothorax 370.
 Hyperazidität 259.
 Hyperchlorhydrie 286.
 Hypersekretion 259.
 Hyphen 85.
 Hyphomyceten 8.
- I**cterus catarrhalis 280.
 — Harnzylinder 334, 335.
 Immersionslinse 1, 2, 4.
 Indigo im Harn 305, 340.
 Indikan im Harn 289, 304, 305, 326.
 Indol und Indoxyl im Harn 304.
 Influenza und deren Bazillen 70 ff., 214, 237.
 Influenzastäbchen im Auswurf 214.
 Infusorien 106, 275.
 Intussusception und Invagination, Stuhl dabei 283.
 Irisblende 2.
 Ixodes ricinus 94.
- J**affes Indikanprobe 305.
 Jennersche Färbung 100, 146, 160, 165.
 Jod als Färbemittel 7.
 Jodophile Zellen 362.
- K**ahmhaut 84.
 Kalilauge 6.
 Kalk, kohlensaurer 347.
 — neutraler phosphorsaurer 260, 347.
 — oxalsaurer 198, 273, 344, 347.
 — phosphorsaurer bei Nierensteinkoliken 360, 368.

- Kalk, phosphorsaurer im Stuhle 273.
 — — und kohlenaurer im Auswurf 210.
 — schwefelsaurer 347.
 Kalksalze im Stuhl 273.
 Kapselfärbung 33.
 Karbolfuchsinfärbung 24.
 Karbolsäurelösung 24.
 Kartoffel für Nährzwecke 15, 16.
 Karzinom des Magens 354.
 — der Niere und Blase 267.
 — des Rektums 283.
 Karzinose der serösen Häute 371.
 Katarrh, akuter 193, 200, 217.
 — chronischer 217.
 — pituitöser 217.
 — des Magens 253, 268.
 — Sputum bei dems. 193 ff., 217, 218.
 Kernhaltige rote Blutkörperchen bei Neugeborenen 173.
 — — — bei Erkrankungen 148.
 Kestoden 108, 116 ff.
 Ketels Verfahren 45.
 Keuchhusten 237.
 Kiefers Nährboden für Gonokokken 37.
 Klatschpräparat 20.
 Klemperers Ölprobe 268.
 Knochenmark bei perniziöser Anämie 161.
 — leukämisches 167, 170.
 Knochenmarkzellen 167.
 Koch-Ebertscher Bazillus, s. Typhusbazillus.
 Koch-Ehrlichsche Tuberkelbazillenfärbung 41.
 Kochprobe auf Eiweiß 293.
 Kochs alkalische Methylenblaulösung 23.
 Kochs Tuberkelbazillus 31.
 Kochsalzkristalle 375, 376.
 Kochsalzlösung, physiologische als Reagens 5.
 Körnchenzellen s. Fettkörnchenzellen.
 Kohlehydrate, Bedeutung ders. bei Diabetes 310.
 Kohlenoxydvergiftung 181, 182.
 Kokken 9, 28 ff.
 Kolbenschimmel 85.
 Kolloidkonkremente in Ovarialcysten 378.
 Kolostrum 387.
 Kommabazillus, Cholera asiatica 63 ff.
 — Färbung dess. 64.
 Kommabazillus, Kulturverfahren bei dems. 66.
 — Tierversuche mit dems. 64.
 — Züchtung dess. 65.
 Konidien 85.
 Konkavspiegel, Benutzung dess. 4.
 Konkremente im Auswurf 215, 216.
 — im Nierenbecken 368.
 Kontrastfärbung 26.
 Krätze 95.
 Kreatinin 288, 294, 313.
 Krebs des Magens 354.
 — der Niere und Blase 267.
 — des Rektums 283.
 Krebsperlen im Mageninhalt 254.
 Kreslingscher Nährboden für Tuberkelbazillen 41.
 Kristalle im Stuhl 273, 279.
 Kroupöse Pneumonie, Erreger ders. 31, 32.
 Kryoskopie 287.
 Kulturmethoden der Bakterien 12 ff.
Labferment im Magensaft 262.
 Lackmus-Nutrose-Agar (nach Drigalski und Conradi) 15, 16.
 Lackmus-Tinktur 260.
 Laktodensimeter 390.
 Laktoskop 390, 391.
 Laveransche Halbmonde 102.
 Leprabazillus 48.
 Leptothrix buccalis 92, 211, 249.
 Leubesche Probemahlzeit 267.
 Leucin 205, 211, 288, 345, 346.
 Leukanämie 169.
 Leukämie 162 ff.
 — akute Form 169.
 — chronische Form 164.
 — lymphatische Form 164.
 — myelogene und lienale Form 164.
 — Diagnose ders. 164, 166.
 — Färbemethode bei ders. 165, 166.
 — Harnsäure bei ders. 288.
 Leukoprodukt 370.
 Leukozyten 131, 136, 151, 171.
 — im Auswurf 199, 200.
 — im Harn 331.
 Leukozytose, entzündliche 174.
 — kachektische 173.
 — physiologische 171.
 — pathologische 173.
 Linsen im Sputum 196, 202, 229.
 Lochien 388.

- Löfflers alkal. Methylenblaulösung 23.
 Löfflersche Beize 49.
 — Färbemethode der Rotzbazillen 57.
 Lohnsteinscher Präzisions - Gärungs-
 Saccharimeter 317, 318.
 Luersche Spritze 17.
 Lugolsche Lösung 7, 267.
 Lungenabszeß 198, 203, 209, 225, 226.
 Lungenbrand (s. auch Lungengangrän)
 93, 107, 198, 203, 223 ff.
 Lungenentzündung 219 ff.
 Lungengangrän u. -Brand 93.
 Lungeninfarkt 243.
 Lungenmilzbrand 59.
 Lungenödem 222, 223, 236, 237.
 Lungensteine 215, 216.
 Lungentuberkulose 226 ff.
 Lymphomatosis 178.
 Lymphozyten 131.
- M**agenfluß 259.
 Magenfunktionen, Prüfung ders. 255,
 256.
 Mageninhalt 251 ff.
 — bei Krankheiten 253 ff.
 — Hefepilze darin 84.
 — Reaktion dess. 256.
 Magenschleim 268.
 Magenschleimhaut, Histologie ders. 247.
 Magnesia, phosphorsaure 348.
 Malaria bei Affen 97.
 Malariaplasmodien 97 ff.
 — Arten ders. 97 ff., 101 ff.
 — biologisches Verhalten 98, 99.
 — Färbung ders. 25, 100.
 Maltose 267.
 Markzellen 167, 168.
 Mastdarmkrebs 283.
 Mastzellen 153.
 Megaloblasten 148, 149.
 Megalozyten 149, 158.
 Megastoma entericum 108.
 Melanämie 183.
 Melanin 306.
 — im Harn 306, 340.
 Melanogen 306.
 Melanurie 305, 306.
 Membranzüge in Echinococcuscysten
 377.
 Meningitis cerebrospinalis, Erreger ders.
 34, 382 ff.
 — purulenta, Lumbalpunktion bei
 ders. 382 ff.
- Meningitis tuberculosa, Lumbalpunk-
 tion bei ders. 381, 382.
 — Peptonurie bei ders. 296.
 Meningococcus intracellularis 34, 35.
 — Färbung dess. 35.
 — Lebensfähigkeit der Kulturen 35.
 — Tierversuch 36.
 — Züchtung 35.
 Metalbumin 378.
 Metaphosphorsäure, Proben auf Eiweiß
 294.
 Methämoglobin 129, 187, 349.
 Methämoglobinämie 180.
 Methämoglobinspektrum 180.
 Methämoglobinurie 300, 349.
 Methylviolettlösung als Reagens auf
 Salzsäure 257.
 Mikroccoccus tetragenus 47.
 Mikrokokken 9, 28 ff.
 Mikrometerokulare 3.
 Mikroorganismen im Blut 182.
 Mikrosporon furfur 89, 91, 92.
 Mikrozyten 150, 159.
 Milbgänge bei Krätze 95.
 Milch, Untersuchung ders. 372, 373.
 Milchsäure im Magensaft, Bestimmung
 nach Uffelmann 263 ff.
 — — — — — Strauß 264.
 Milchsäurebazillus 75.
 Milzbrandbazillus 58 ff.
 — im Auswurf 214.
 — im Blut 59.
 — im Darm 58, 59.
 — im Gehirn 59.
 — in der Lunge 59.
 — Sporenfärbung 61.
 — Wachstum auf Nährboden 60.
 Mitesser 95.
 Möllers Sporenfärbung 61.
 Molekularbewegung, Brownsche 18.
 Molekulare Konzentration des Blutes
 141 ff.
 — — des Harns 287.
 Monaden im Dittrichschen Pfröpfen
 198.
 Mononukleäre neutrophile Zellen 167
 Mundhöhlenschleimhaut 246, 247.
 Mucin im Urin 290, 293, 297, 298.
 Mucor corymbifer 85, 87, 211.
 Mücken als Zwischenwirte bei Malaria
 98.
 Murexidprobe 288.
 Muskeltrichine 113, 114.

Mycel 85.
 Myelintröpfchen im Sputum 200, 201.
 Myelozyten 167.
Nachweis der Bazillen im Sputum 32.
 Nähragar 15.
 Nährboden für Bakterien 13 ff.
 — — Pilze 85.
 Nährbouillon 14.
 Nährgelatine 14.
 Nahrungsglykosurie 310.
 Natron, harnsaures 284.
 — saures harnsaures 343.
 Nematoden 108, 109 ff.
 Nephritis, akute 350 ff.
 — — Ätiologie ders. 353.
 — — chronische 354 ff.
 — — haemorrhagica 350.
 — — haemorrhagica chron. 357.
 Nephrolithiasis s. Nierensteine
 Netzmikrometer 2, 137.
 Neubildungen im Harnwege 360.
 — in den Nieren 359.
 Neutrophile Zellen 153, 167.
 Niere, große weiße 354, 355.
 — rote oder bunte 357.
 Nierenabszesse 359, 360, 375.
 Nierenblutung 331.
 Nierenentzündung s. Nephritis
 Nierenepithelien 331, 332.
 Nierengeschwülste 359.
 Nierensteinkolik 359, 360.
 Nitrosindolreaktion 66.
 Normalkalilauge 261.
 Normallösung, Definition 260.
 Normalnatronlauge 260 ff.
 Normalmethylsäure 261.
 Normoblasten 148, 149.
 Nubecula 284, 339.
 Nukleinschleim 339.
 Nukleoalbumin im Harn 297.
 Nylandersche Probe 314.
 — — bei Alkaptonurie 306.
 — — — Pentosurie 306.
Öidium albicans 88.
 — lactis 88.
 Oligozoospermie 366.
 Oligurie 350.
 Onychomycosis favosa 89.
 Orcin 307.
 Organische Säuren im Magensaft 260.
 Osmiumsäure 6, 307, 308.

Osmotischer Druck 141.
 Ovarialcysten 378.
 Oxalsäurekristalle 211, 273, 344, 345,
 346, 360, 368.
 Oxalurie, physiologische 344.
 Oxyhämoglobin 126, 129, 187.
 — im Harn 349.
 Oxyuris vermicularis 110, 343.
 — im Mageninhalt 253.
 Ozaenabazillus 32.
Pachymeningitis 384.
 Parasiten im Harn 321.
 — — Mageninhalt 252, 253.
 — pflanzliche 8 ff.
 — tierische 94 ff.
 Parasitische Bakterien 11.
 Paratyphus 56.
 Paroxysmale Hämoglobinämie 178.
 Pathogene Bakterien 11, 28 ff.
 Penicillium glaucum 85.
 Pentosurie 306, 307.
 Pepsin 265, 268.
 Pepsinogen 265.
 Pepton, Nachweis dess. 296, 297.
 Peptonurie 290, 296, 297.
 Peptonwasser zur Anreicherung des
 Cholerabazillus 66.
 Perityphlitischer Abszeß, Leukozyten
 bei dems. 174.
 Perniziöse Anämie 159 ff.
 Pestbazillus 72, 73.
 — Tierversuch mit dems. 73.
 Petrische Doppelschalen 14.
 Pettenkofersche Probe auf Gallen-
 säure 304.
 Pflanzliche Parasiten im Sputum 211.
 Pfeiffersche Reaktion 51, 67.
 Phenol im Harn 289.
 Phenylglykosazonkristalle 293, 310.
 Phenylhydrazin 309, 312.
 — Probe 315.
 Phloroglucin-Vanillinprobe 258.
 Phosphate 285.
 — bei Cystitis 361.
 Phosphorsaure Salze im Harn 289,
 347, 348.
 — Magnesia 348.
 Phosphorsaurer Kalk im Stuhl 273.
 Phthirus pubis 94.
 Phthiase 203.
 Pigment im Harn 340.
 Pigmentmetamorphose 240.

Pigmentthromben 240.
 Pigmentzellen 236, 240 ff.
 Pikrinsäureprobe auf Eiweiß 294.
 Pikrokarmilösung nach Friedländer 26.
 Pilz, niedere, Einteilung ders. 8.
 — Herstellung ungefärbter Präparate von dens. 87.
 Pinselschimmel 85.
 Pityriasis versicolor 89, 91.
 Planspiegel, Benutzung dess. 4.
 Plasmodien der Malaria 97 ff.
 Plasmolyse 10.
 Plattenkulturen bei Bakterien 13.
 Plattenepithel im Sputum 200.
 Plaut-Vincentische Angina 250.
 Plehn-Chenzinskysche Lösung 146.
 Plethora polycythaemica 136.
 Pleuraendothelien 371.
 Pneumaturie 75.
 Pneumobazillus Friedländers 31.
 — Fränkel-Weichselbaum 32.
 — Fränkel im Auswurf 214.
 Pneumokokkenunterscheidung von Streptokokken 30, 33.
 Pneumonie, kroupöse 219 ff.
 — Leukozytose bei ders. 175.
 Pneumonomykose 86.
 Poikilozytose 147.
 — bei Chlorose 156, 157.
 — — perniziöser Anämie 159.
 — — Hämoglobinurie 180.
 Polarisationsapparat 319 ff.
 Polarisationsvermögen des Zuckers 319.
 — zum Eiweißnachweis 298.
 Polymorphkernige Leukozyten 131.
 Polynukleäre Leukozyten 132.
 Pönficksche Schatten bei Hämoglobinämie 180.
 Präzipitine 184.
 Präzisions-Gärungssaccharimeter nach Lohnstein 317, 318.
 Probefrühstück und -mahlzeit 255, 256.
 Probepunktion 369.
 Proglottiden 117.
 Propepton 290, 296.
 — im Magensaft 267.
 Prostatakörner 365.
 Prostatorrhoe 364, 365.
 Proteosoma Grassii 97, 98.
 Proteus vulgaris im Harn 361.
 Protozoen 97 ff.
 Pseudodiphtheriebazillen 68.
 Pseudoleukämie 178.

Pseudotuberkel- (Smegma-) bazillen 68, 224, 230, 342.
 Ptyalin 252.
 Pulex penetrans 94.
 Punktionsflüssigkeiten, Untersuchung ders. 369 ff.
 Pustula maligna 59.
 Pyelitis 74, 360, 361.
 — Harn bei ders. 286.
 Pyonephrose 359.
 Pyloruskarzinom 255.

Quartanfieber, Parasit dess. 97, 101.
 Quotidianer Fiebertypus bei Malaria 102.

Reagenskapseln auf Eiweiß 295.
 Reagenspapier auf Eiweiß 295.
 Reagentien zur Mikroskopieanwendung und Wirkung ders. 5.
 Reaktion des Magensaftes 256.
 Rectumkarzinom 283.
 Rectumkatarrh 278.
 Recurrensfieber 76.
 Recurrensspirillen 76.
 Reinkultur von Bakterien 12 ff.
 Resorptionsfähigkeit des Magens 268, 269.
 Retropharyngealabszeß 249.
 Reutersche Färbung 25, 100.
 Rhodankali-Essigsäureprobe auf Eiweiß 295.
 Riesenblutkörperchen 149, 159.
 Romanowskysche Färbung von Plasmodien 98 ff.
 Rosenbachsche Probe auf Gallenfarbstoff 302, 303.
 — Burgunderreaktion 325, 326.
 Rote Blutkörperchen 128, 130, 147, 330, 331.
 Rotzbazillus 56.
 — im Auswurf 214.
 Ruhr 271, 276, 281, 282.
 Rußpigment 239.
 Rußzellen 239.

Saccharomyces cerevisiae 84.
 Salolprobe nach Ewald-Sievers 267, 268.
 Salpetersäureprobe auf Eiweiß 292, 293.
 Salzsäure im Mageninhalt 256 ff.
 — mit Congolösung 262.
 — nach Möerner und Boas 261.

Salzsäure nach Töpfer 262, 263.
 — Quantitativer Nachweis mit Phenolphthalein 260, 261.
 — als Reagens zur Entkalkung mikroskopischer Präparate 6.
 — Glycerin 240.
 Saprophytische Bakterien 11.
 Sarcina ventriculi 252.
 Sargdeckelkristalle 289.
 Sarkoptes scabiei 95.
 Saugnapfe 116.
 Saugwürmer 108, 123.
 Scharlach, Zylindroide bei dems. 338.
 Scharlachniere 353.
 Scheidensekret 387.
 Schimmelpilze 8, 85.
 — Nährboden für dies. 85.
 Schistomyceten 8 ff.
 Schistozyten 148.
 Schlafkrankheit 103, 104.
 Schleim im Harn 339.
 — im Mageninhalt 252, 253.
 — im Stuhl 271, 276 ff.
 Schleimkolik 278.
 Schleimkörner 278.
 Schrumpfnieren 286, 357, 358.
 — genuine 356.
 — sekundäre 356, 357.
 — — Harn bei ders. 286.
 Schwangerschaftsleukozytose 172.
 Schwarzfärbung des Urins 305.
 Schwefelsäure im Harn 289.
 Schweinefinne 117.
 Scolices 377.
 Scutulum 89.
 Sepsis puerperalis 388.
 Serumalbumin 290, 292, 295.
 Serumglobulin 290, 292, 295.
 Skolex 116.
 Smegmabazillen 46, 224, 229, 342.
 Soor im Auswurf 211.
 — in der Mundhöhle 88, 247, 248.
 Soorpilz 88.
 Spaltpilze 8 ff.
 Speckschrumpfnieren 359.
 Spektroskop 128.
 Spektroskopie des Harns 349, 350.
 Spektrum 128.
 — des Hämoglobins 186.
 — des Methämoglobins 180, 181.
 — des Blutes bei Kohlenoxydvergiftung 181, 182.
 Speiseröhrenkrebs 254.

Sperma im Harn 339, 340.
 Spermatorrhoe 364.
 Spermatozoen bei Malaria 98 ff.
 Spezifisches Gewicht des Harns bei akuter Nephritis 350.
 — — — chron. Nephritis 354.
 — — der Punktionsflüssigkeit. 370.
 — — von Exsudaten 370.
 — — von Transsudaten 370.
 Spiculum, Kopulationsorgan der Eingeweidewürmer 110 ff.
 Spirillen 9, 76 ff.
 Spirochaete der febris africana recurrens 77.
 — Obermeyeri 76.
 — pallida (Schaudinn) bei Syphilis 78 ff.
 — refringens 78.
 Spirochaetenfärbung 25, 26, 79, 80.
 Sporangium 85.
 Sporenfärbung, gewöhnliche 61.
 — nach Fiocca 61.
 — nach Günther 61.
 — nach Möller 61.
 Sporulation der Malariaparasiten 99.
 Spießpilze 8, 84.
 Sputum 188 ff., 192 ff.
 — Bakterien in dems. 214, 224.
 — bakteriolog. Untersuchung 31 ff.
 — bei Aktinomykose 212, 213, 226.
 — bei akutem Katarrh 200.
 — bei Blennorrhoe 217.
 — bei Bronchialasthma 195, 198, 230 ff.
 — bei Bronchiektasien 218.
 — bei chron. Katarrh 217 ff.
 — bei Distomum pulmonale 215.
 — bei durchgebrochenem Empyem 225, 226.
 — bei Echinococcus 214, 215, 226.
 — bei fibrinöser Bronchitis 219.
 — bei fötider Bronchitis 195, 198, 219, 224.
 — bei Fremdkörpern in den Atmungswegen 216.
 — bei Hämoptye 227, 228.
 — bei Herzfehlern 195.
 — bei Hysterie 195, 243, 244.
 — bei Keuchhusten 237.
 — bei kroupöser Pneumonie 219 ff.
 — bei Lungenabszeß 198, 203, 225.
 — bei Lungenentzündung 195, 196, 219 ff.

- Sputum bei Lungengangrän 198, 203, 224.
 — bei Lungeninfarkt 195, 243.
 — bei Lungenödem 195, 222, 223, 237.
 — bei Neubildungen 195, 244.
 — bei Phthisis pulmonum 193, 196, 226 ff.
 — bei Syphilis 228.
 — blutiges 195, 216, 221, 227.
 — eosinophile Zellen in dems. 199, 236.
 — mikroskop. Untersuchung dess. 196, 199 ff.
 — münzenförmiges 194, 227.
 — nach Pleurapunktion 195.
 — pflanzliche Parasiten in dems. 211.
 — Reaktion dess. 195.
 — rote Blutkörperchen in dems. 199.
 — bläulich rot 221.
 — braun 223.
 — fleischwasserfarben (rosa) 244.
 — gelb 194.
 — grasgrün 222.
 — graugrün 219.
 — grün 221, 222.
 — himbeergeleertig 195, 244.
 — ockergelb 210, 226.
 — olivgrün 244.
 — rostfarben 195, 220.
 — rubiginöses 195, 220, 223.
 — safranfarbenes (croceum) 220, 222, 234, 244.
 — schokoladebraun 225.
 — semmelfarbenes 203.
 — ziegelrotes 221.
 — zwetschenbrühfarbenes 195, 222.
 Stärke im Stuhl 273.
 Stärkeverdauung 267.
 Staphylococcus pyogenes albus, aureus, citreus 28 ff.
 Staphylokokken im Auswurf 214.
 Staubzellen 241.
 Stechapfelförmige Kristalle 347.
 Stechfliegen 103, 104.
 Steenbeck-Littens Zentrifuge 44.
 Steinschneiders Nährboden für Gonokokken 37.
 Sterygmien 85.
 Stiechkulturen bei Bakterien 13.
 Streptococcus mucosus 31.
 — parvus viridis 30.
 — pyogenes longus 29, 30.
 Streptokokken bei Meningitis 383.
 — im Auswurf 214.
 Streptokokkenunterscheidung von Pneumokokken 30, 33.
 Streptotricheen 8, 80 ff.
 Strobila 116.
 Strongylus duodenalis 111.
 Strukturbild 4.
 Stützsche Eiweißreagenskapseln 295.
 Stuhlgang bei verschiedenen Krankheiten 271.
 — Gallensteine in dems. 272.
 — Kristalle in dems. 273.
 — Mikroskop. Untersuchung dess. 274 ff.
 — Würmer in dems. 272.
 Subphrenischer Abszeß 375.
 Sudan 7.
 Surra-Krankheit 103.
 Syntonin 266.
 Syphilis, Erreger ders. 78 ff.
 — des Rectums 283.
Taenia echinococcus 121.
 — nana 119.
 — saginata 118.
 — solium 117.
 Teichmannsche Kristalle 185.
 Tertiania-Fieberparasit 97, 101.
 Tetanusbazillus 62.
 Thallus 85.
 Thoma-Zeißscher Zählapparat 133.
 Tierische Parasiten 94 ff.
 Tollensche Probe 306, 307.
 Tonsillar-Abszeß 94, 107, 249.
 Transsudate 369, 370.
 Traubenzucker 310.
 Trematoden 108, 123 ff.
 Triacidfärbung 145, 160, 165.
 Trichina spiralis 113.
 Trichinenschau 114.
 Trichinose 113.
 Trichocephalus dispar 113.
 Trichomonas 107, 275, 343, 388.
 Trichophyton tonsurans 89, 90.
 Tripelphosphat 346.
 — im Auswurf 211.
 — im Stuhl 279, 289.
 Tripper 36, 362, 363.
 — Erreger dess. siehe Gonococcus 363.
 Tripperfäden 363.
 Trockensubstanz des Blutes 140.

Trommersche Probe 306, 312, 313.
 Tropäolin als Reagens auf Salzsäure 257, 258.
 Tropenfieber, Parasit 97, 102.
 Trypanosoma 103 ff.
 — im Blut 104.
 — Gewebssaft d. Lymphdrüsen 104.
 — in der Lumbalflüssigkeit 104.
 — Färbung 25, 105.
 Tuberkel-Bazillen 39 ff.
 — im Auswurf 226 ff.
 — — Nachweis ders. 229, 230.
 — im Harn 341, 342.
 — in der Mundschleimhaut 250.
 — in der Spinalflüssigkeit 381, 382.
 — im Stuhl 276, 281.
 — in Tonsillen 249.
 — Nachweis nach Biedert und Dahmen 35.
 Typhus abdominalis, Stuhl 282.
 — Bazillus 48.
 — Agglutination ders. 51 ff.
 — als Eitererreger 49.
 — bei Meningitis 384.
 — Geißelfärbung 49.
 — im Harn 49, 50.
 — im Stuhlgang 49, 50, 276, 282.
 — in Roseolen 49.
 — Leukozytose bei dems. 176.
 — Nachweis im Blut 49, 53, 54.
 — Unterscheidung von Bact. coli 50.
 — Wachstum auf Nährböden 50, 501.
 Typhusdiagnostikum Pickers 54 ff.
 Tyrosin 205, 210, 226, 288, 345, 346.
 Uffelmanns Reagens 263, 264.
 Ulcus rotundum 254, 259, 269.
 Urate 284, 286.
 Uratzylinder 337.
 Urethritis 362.
 Urin s. Harn.
 Urobilin 302, 303, 349.
 Urobilinogen 303.
 Uroerythrin 323, 343.
 Urogenitaltuberkulose 340.

Urometer 285.
 Uterusmyome 158.

Vanillin 258.
 Verdauungsleukozytose 171, 172.
 Vergiftungen, Blut bei dens. 179 ff.
 Vesuvium 22.

Wachszylinder 336, 337.
 Weichselbaumscher Diplococcus 34, 382 ff.
 Weigertsche Färbung 83.
 Weiße Blutkörperchen s. Leukozyten.
 Wertheimersches Blutserum 36.
 Widalsche Reaktion 51 ff.
 Williamsorsche Probe 326, 327.
 Würmer im Stuhl, Nachweis ders. 272, 275.

Zählapparat von Thoma-Zeiß 133.
 Zecken 77, 94.
 Zeichenapparate 3.
 Zentrifuge für Harn 342.
 Ziegelmehlsediment 343.
 Ziehlsche Lösung 24.
 Ziehl-Neelsensche Färbung für Tuberkelbazillen 42.
 Zoogloea 8.
 Zottengeschwulst der Harnblase 340.
 Zottenteile 373.
 Zucker, Nachweis dess. 312 ff.
 — s. bei Harn.
 Zuckerharnruhr 286.
 Zylinder bei Nephritis 350 ff.
 — bei Coma diabeticum 337.
 — bei Ikterus 334, 335.
 — granuliert 334, 335.
 — hyaline 335, 336.
 — — bei Pyelitis 361.
 — im Harnsediment 334.
 — wachstartige 336, 337.
 Zylinderepithel im Sputum 200, 201.
 — im Stuhl 273, 279, 283.
 Zylindroide 338.
 Zwergblutkörperchen 150.

Tafel I.

Zur Beachtung! Bei Benutzung eines Vergrößerungsglases treten manche Feinheiten in den farbigen Bildern deutlicher hervor. Die meisten Zeichnungen sind nach schwächeren Vergrößerungen ausgeführt, um vor allem auch größere Gesichtsfeldabschnitte wiedergeben zu können.

- Fig. 1. Streptokokken a und Staphylokokken b. Eiterausstrichpräparat. (S. 28 und 29.) 1 Min. lange Methylenblaufärbung. Leitz I, Ölimmersion $\frac{1}{12}$.
- Fig. 2. Pneumokokken. Sputumausstrichpräparat. Wolfsche Doppelfärbung. (S. 33.) Dieselbe Vergr., a einzelne Diplokokken, b solche in Kettenform.
- Fig. 3. Gonokokken. Trippereiter. (S. 38.) $\frac{1}{2}$ Min. Methylenblaufärbung. Dieselbe Vergr., a frei in Häufchen, b in Zellen eingeschlossen.
- Fig. 4. Tuberkelbazillen und Mikroccoccus tetragenus. Sputum. Gabbetsche Färbung. (S. 43.) Dieselbe Vergr., a Tuberkelbazillen, b M. tetragenus.
- Fig. 5. Typhusbazillen. Kultur. Färbung mit Löfflers Methylenblaulösung. Des Vergleichs wegen absichtlich dieselbe Vergrößerung 350:1 gewählt. (S. 49.)
- Fig. 6. Milzbrandbazillen. Kultur. Färbung mit Löfflers Methylenblaulösung. Dieselbe Vergrößerung wie bei den übrigen Tuberkel- und Typhusbazillen. (S. 60.)
-

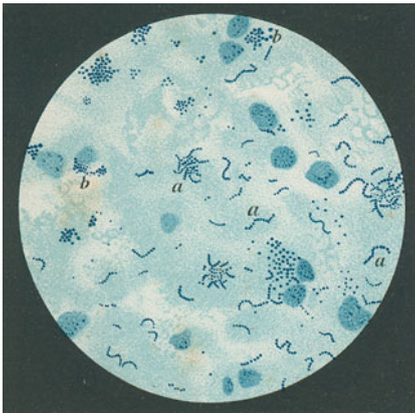


Fig. 1. *Staphylokokken u. Streptokokken* V. 525.

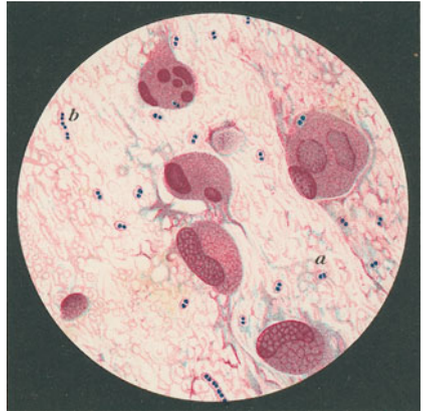


Fig. 2. *Diplococcus Pneumoniae* V. 525.

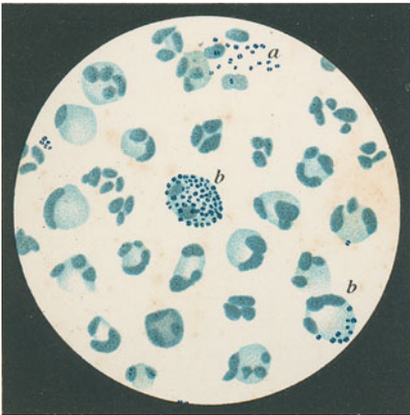


Fig. 3. *Gonokokken* V. 525.

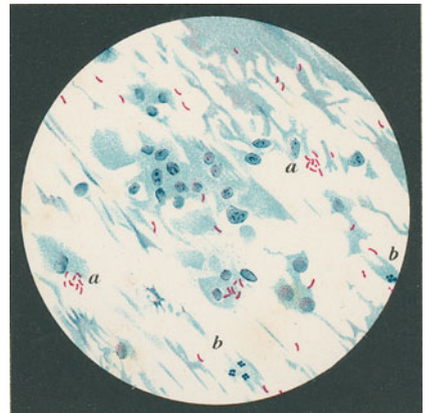


Fig. 4. *Tuberkelbazillen (Sputum)* V. 350.

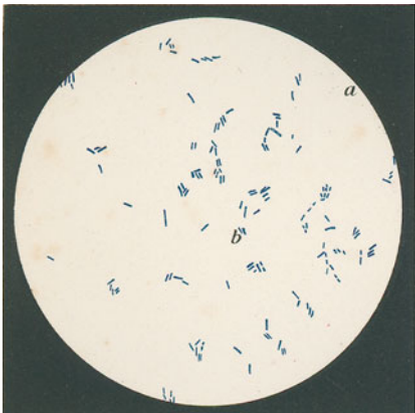


Fig. 5. *Typhusbazillen* V. 350.



Fig. 6. *Milzbrandbazillen* V. 350.

Tafel II.

- Fig. 7. Cholera Bazillen. Schleimflocke, Ausstrichpräparat. Karbolfuchsinfärbung (S. 64). Vergr. 800. Nach C. Fränkel.
- Fig. 8. Diphtheriebazillen. Ausstrichpräparat vom Tonsillenbelag. Löfflersche Färbung (S. 68) (mit Methylenblau), ausgemaltes Photogramm. Homog. Immersion 3 mm, Okul. 4. Balglänge 600. Vergr. etwa 800.
- Fig. 9. Influenzabazillen. Sputumausstrichpräparat. Färbung mit verdünnter Ziehlscher Lösung (S. 71). Leitz I, Ölimmersion $\frac{1}{12}$. Stäbchen, vorwiegend intrazellulär, zeigen meist etwas verdickte Enden.
- Fig. 10. Malaria. Tertiantypus. 4 Gesichtsfelder. Vergr. 800:1. Färbung nach Reuter. (S. 25.)
Siehe hierzu die Beschreibung S. 101, 102.
- Fig. 11. Malaria. Tropische Form. Zahlreiche Ringformen, zum Teil zu zweit in einer roten Blutscheibe. Bei dem betreffenden Fall fand man in einem Gesichtsfeld mit 187 roten Blutkörpern 44 mit 52 Plasmodien bzw. in einem anderen mit 199 roten Blutzellen 49 mit 67 Plasmodien besetzt. Vergr. 800:1. Färbung nach Reuter.
Siehe hierzu die Darstellung im Text S. 102, 103.
- Fig. 12. Malaria. Tropische Form. Ringe und Halbmonde. Das Bild ist zusammengestellt aus 4 Gesichtsfeldern, und zwar lagen a und b im ersten, c und d im zweiten, e und f im dritten, g im vierten Gesichtsfeld. Vergr. 800:1. Außer Ringen (d e f) und freien Halbmonden (a c g) ein solcher mit haubenartig aufsitzendem Protoplasma rest des betroffenen roten Blutkörperchens (b).
-



Fig. 7. Cholera Bazillen V. 800.

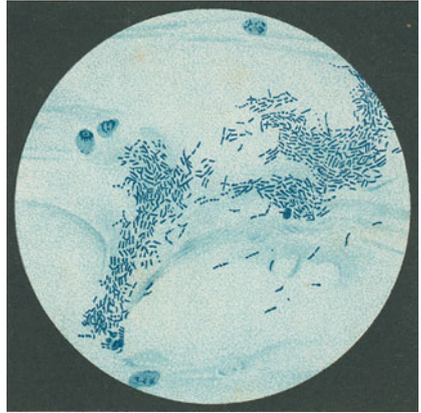


Fig. 8. Diphtherie Bazillen V. 800.

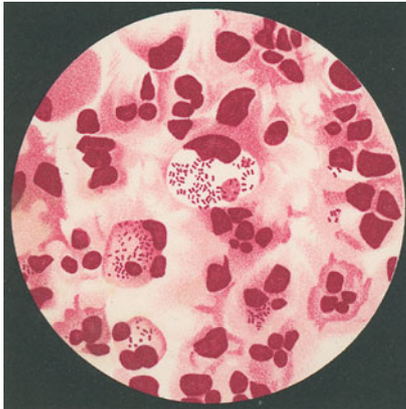


Fig. 9. Influenza Bazillen V. 525.

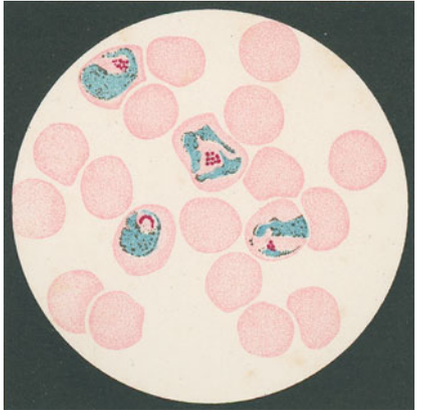


Fig. 10. Malaria V. 800.

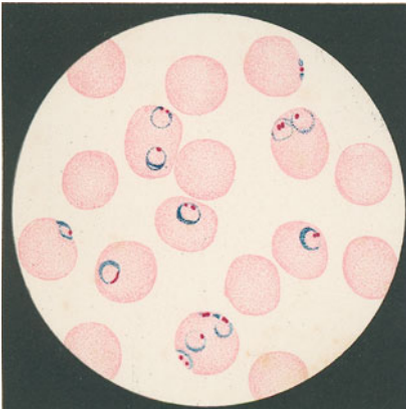


Fig. 11. Malaria V. 800.

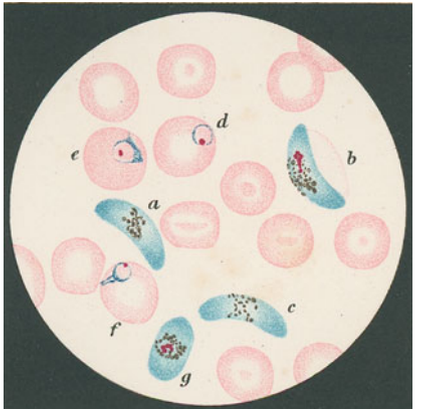


Fig. 12. Malaria V. 800.

Tafel III.

- Fig. 13. Progress. perniz. Anämie. Der Fall lief in 6 Wochen tödlich ab; Ursache unbekannt, vielleicht im Anschluß an Typhus abdomin. Färbung mit Ehrlichs Triazid (S. 145). Zeiß I, Öl-immersion $\frac{1}{12}$. d hochgradige Poikilozytose, b zahlreiche Megalozyten, e ein Megaloblast, f polynukl. neutrophiler Leukozyt, a normale Erythrozyten.
- Fig. 14. Leukämie. 40 jähriger Mann mit mächtigem Milztumor. Färbung mit Jennerscher Lösung 2 Minuten lang (S. 146). a kernhaltiges rotes Blutkörperchen, b kleiner Lymphozyt, c Mastzellen, d Zellen mit doppelter Körnung, e eosinophile Zellen, f groß- und einkernige neutrophile Zellen, g große einkernige Zellen ohne besondere Körnung. Vergr. 450:1.
- Fig. 15. Lienale Leukämie. 34 jähriger Mann mit hochgradigem Milztumor. 24 stündige Färbung mit Eosin-Hämatoxylin (S. 160), Zeiß I, $\frac{1}{12}$ Ölimmersion. a normale Erythrozyten, a₁ Megaloblast, a₂ Megaloblast mit anäm. Degeneration, b polynukl. Leukozyten, c „Markzellen“, d großer Lymphozyt.
- Fig. 16. Akute Leukämie. Die Bilder stammen von 2 verschiedenen, äußerst schnell tödlich verlaufenden, klinisch sehr gleichartigen Krankheitsfällen. In der oberen Hälfte ist die Ehrlichsche Färbung mit dem Eosin-Hämatoxylingemisch, in der unteren die Plehn-Chenzinskysche Färbung dargestellt (S. 146).
- Fig. 17. Hämkristalle (aus einer eingetrockneten Blutspur, s. d. Darstellung S. 185, 186). Leitz I, Obj. 7.
- Fig. 18. Herzfehlerzellen; frisches Sputumdruckpräparat (S. 237). Leitz I, Obj. 7. Myelintröpfchenzellen und zahlreiche Pigmentzellen mit zarter diffuser goldgelber Färbung und feinen Körnchen; mehrere dicht mit größeren Körnchen gefüllte Zellen.
-

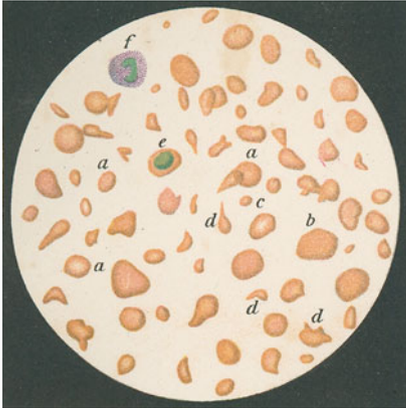


Fig. 13. *Protopemicanämie* V. 385.

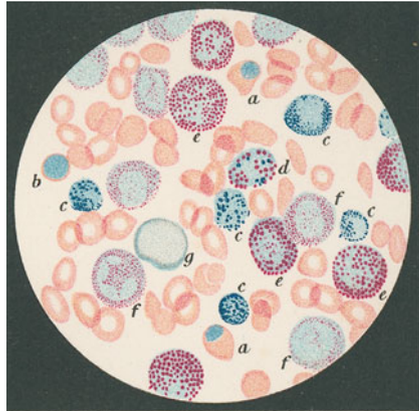


Fig. 14. *Leukämie* V. 450.

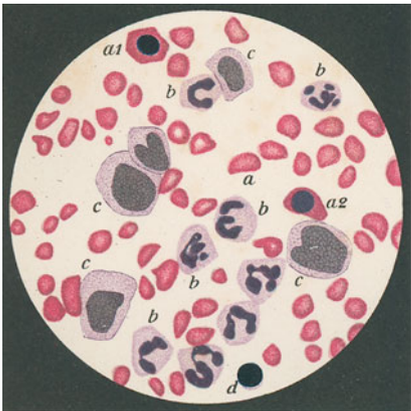


Fig. 15. *Lienale Leukämie* V. 40.

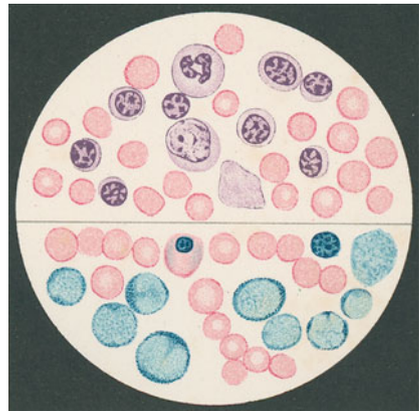


Fig. 16. *Akute Leukämie* V. 385.



Fig. 17. *Haeminkristalle* V. 350.

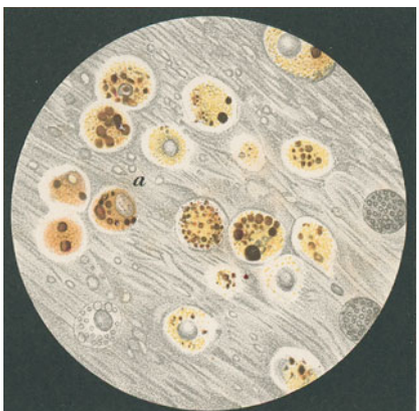


Fig. 18. *Herzfehlerzellen* V. 350.

Tafel IV.

Fig. 19, 20. Aktinomyces-Drusen aus Abszeßleiter. Beides sind Schnittpräparate aus vorsichtig gehärtetem Abszeßleiter.

Fig. 19. Mycelfärbung nach Weigert und Kernfärbung mit Lithionkarmin (S. 83). Zeiß II. Obj. D D. Vergr. 250.

Fig. 20. Mycelfärbung nach Weigert ohne Kernfärbung (S. 83). Zeiß II. Ölimmersion $\frac{1}{12}$. Vergr. 400.

Fig. 21. Spirochaete pallida (*Schaudinn*). Das Präparat stammt aus dem Abstrich eines frischen Ulcus durum, ist mit Giemsa'scher Lösung gefärbt mit Zusatz von 2 Tropfen 1^o/₁₀₀ Kaliumkarbonatlösung zu 20 ccm Färbeflüssigkeit. Färbedauer etwa $\frac{1}{2}$ Stunde. (Färbemethode und Konzentration der Giemsa'schen Lösung, wie S. 25, 26, 79, 80 angegeben.) Zeiß Kompens. Okul. 8. Ölimmersion $\frac{1}{12}$. Vergr. etwa 1000. Die roten Blutkörperchen erscheinen grau, die Spirochaete dunkelrosa. Ein Gesichtsfeld.

Fig. 22. Trypanosomen. Das Präparat stammt aus der Lumbalflüssigkeit eines an Schlafkrankheit leidenden Mannes. Färbung mit Giemsa'scher Lösung $\frac{1}{2}$ Stunde (S. 25, 26). Zeiß IV. Ölimmersion $\frac{1}{12}$. Vergr. 500. Ein Gesichtsfeld.

Fig. 23. Tuberkelbazillen im Netz der Lumbalflüssigkeit bei tuberkulöser Meningitis. Ein aus der Lumbalflüssigkeit gewonnenes Fibrinnetz auf einem Objektträger nach Gabbet gefärbt (S. 43). Zeiß IV. Ölimmersion $\frac{1}{12}$. Vergr. 500. Das Präparat enthält große Lymphozyten, ein- und mehrkörnige Leukozyten, Fibrin und Tuberkelbazillen.

Fig. 24. a) Geringe Lymphozytose bei alkoholischer Polyneuritis. Etwa 30 Rundzellen im Gesichtsfeld bei Vergrößerung 300. Zeiß III. Obj. D D. — b) Starke Lymphozytose bei progressiver Paralyse. Weit über 100 Rundzellen in einem Gesichtsfeld (bis zu 800 beobachtet). Zeiß III. Obj. D D. Vergr. 300.

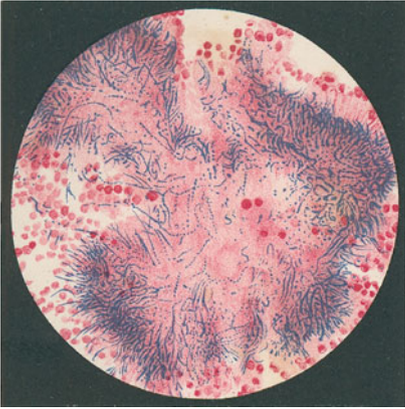


Fig.19. *Aktinomyces* V.250



Fig.20. *Aktinomyces* V.400

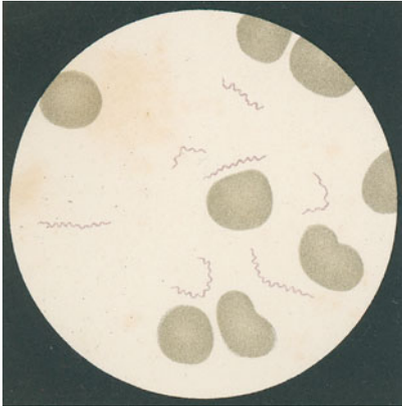


Fig.21. *Spirochaete pallida* V.1000

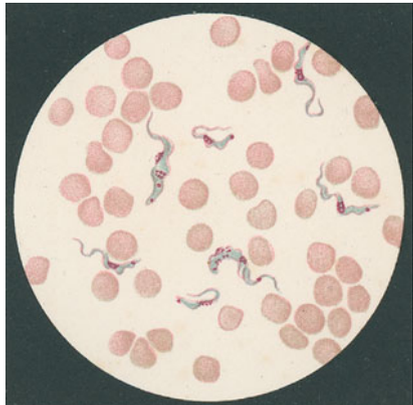


Fig.22. *Trypanosomen* V.500.

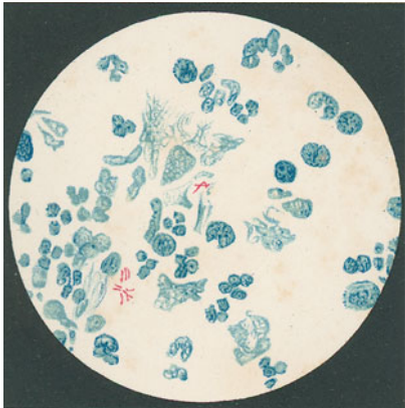


Fig.23. *Tuberkulöse Meningitis* V.500.

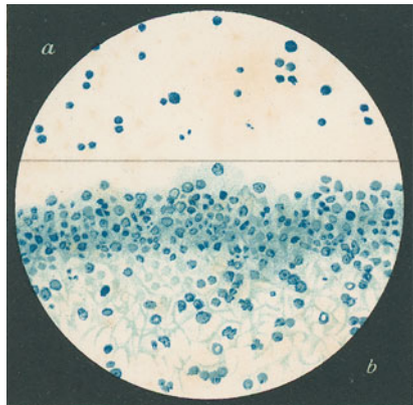


Fig.24. a. *Alkoholische Polyneuritis* V.300.
b. *Progressive Paralyse*

Medizinisch-klinische Diagnostik. Lehrbuch der Untersuchungsmethoden innerer Krankheiten für Studierende und Ärzte. Von **Prof. Dr. F. Wesener**, Oberarzt des Städtischen Elisabeth-Krankenhauses zu Aachen. Zweite, umgearbeitete und vermehrte Auflage. Mit röntgendiagnostischen Beiträgen von **Dr. Sträter** in Aachen, sowie Textabbildungen und 21 farbigen Tafeln. In Leinwand geb. Preis M. 18,—.

Lehrbuch der Geburtshilfe. Von **Dr. Max Runge**, Geh. Medizinalrat, ord. Prof. d. Geburtshilfe u. Gynäkol., Direktor der Univ.-Frauenklinik zu Göttingen. Mit zahlreichen Abbildungen im Text. Siebente Auflage. In Leinwand geb. Preis M. 10,—.

Lehrbuch der Gynäkologie. Von **Dr. Max Runge**, Geh. Medizinalrat, ord. Prof. d. Geburtsh. u. Gynäkol., Direktor d. Univ.-Frauenklinik zu Göttingen. Mit zahlreichen Abbildungen im Text. Dritte Auflage. In Leinwand geb. Preis M. 10,—.

Vorlesungen über Physiologie. Von **Dr. M. von Frey**, Professor der Physiologie und Vorstand des physiologischen Instituts an der Universität Würzburg. Mit zahlreichen Textfiguren. In Leinwand geb. Preis M. 10,—.

Physiologie und Pathologie des Mineralstoffwechsels nebst Tabellen über die Mineralstoffzusammensetzung der menschlichen Nahrungs- und Genußmittel sowie der Mineralbrunnen und -Bäder. Von **Dr. Albert Albu**, Privatdozent für innere Medizin an der Universität Berlin und **Dr. Carl Neuberg**, Privatdozent und chem. Assistent am pathol. Institut der Universität Berlin. In Leinwand geb. Preis M. 7,—.

Die Ätiologie der Syphilis.
Von **Dr. Erich Hoffmann**, Professor, Oberarzt an der dermatologischen Universitätsklinik zu Berlin. Mit zwei Tafeln. Preis M. 2,—.

Die experimentelle Syphilisforschung nach ihrem gegenwärtigen Stande. Von **Dr. A. Neisser**, Geh. Medizinalrat, a. o. Prof. an der Universität Breslau. Preis M. 2,40.

. . . . Für jeden, der auf diesem Gebiete arbeiten oder auch nur über einschlägige Fragen sich orientieren will, ist das Studium dieser beiden Schriften unerlässlich.

(Zeitschrift f. Bekämpfung der Geschlechtskrankheiten 1907, Nr. 2.)

Zu beziehen durch jede Buchhandlung.

Schmerzlose Operationen. Örtliche Betäubung mit indifferenten Flüssigkeiten. Psychophysik des natürlichen und künstlichen Schlafes. Von **Prof. Dr. C. L. Schleich.** Fünfte, verbesserte und vermehrte Auflage. Mit 33 Abbildungen im Text. Preis M. 6,—; in Leinwand geb. Preis M. 7,20.

Neue Methoden der Wundheilung. Ihre Bedingungen und Vereinfachung für die Praxis. Von **Prof. Dr. C. L. Schleich.** Zweite, verbesserte Auflage. Preis M. 7,—; in Leinwand geb. Preis M. 8,20.

Leitfaden der Therapie der inneren Krankheiten mit besonderer Berücksichtigung der therapeutischen Begründung und Technik. Ein Handbuch für praktische Ärzte und Studierende von **Dr. J. Lipowski.** Zweite, verbesserte und vermehrte Auflage. In Leinwand geb. Preis M. 4,—.

Klinische Abbildungen. Sammlung von Darstellungen der Veränderung der äußeren Körperform bei inneren Krankheiten. In Verbindung mit **Dr. W. Schüffner,** Assistenzarzt an der medizinischen Klinik in Leipzig, herausgegeben von **Dr. H. Curschmann,** Geh. Med.-Rat, o. ö. Prof. d. spez. Pathologie u. Therapie und Direktor der med. Klinik in Leipzig. 57 Tafeln in Heliogravüre mit erläuterndem Text. Ausgabe in Halbfranzband M. 36,—; in eleganter Mappe M. 36,—. Einzelne Tafeln mit Text M. 1,—.

Makro- und mikroskopische Diagnostik der menschlichen Exkremente. Von **M. L. Q. van Ledden-Hulsebosch.** Mit 255 naturgetreuen Abbildungen auf 43 Tafeln in Lichtdruck. In Leinwand geb. Preis M. 30,—.

Das Mikroskop und seine Anwendung. Handbuch der praktischen Mikroskopie und Anleitung zu mikroskopischen Untersuchungen von **Dr. Hermann Hager.** Nach dessen Tode vollständig umgearbeitet und in Gemeinschaft mit **Dr. O. Appel, Dr. G. Brandes, Dr. P. Stolper** neu herausgegeben von **Dr. Carl Mez,** Professor der Botanik an der Universität Halle. Neunte, stark vermehrte Auflage. Mit 401 in den Text gedruckten Figuren. In Leinwand geb. Preis M. 8,—.